



Si tiene **ANEMIA POR DEFICIENCIA DE HIERRO (ADH)** y tiene intolerancia o una respuesta insatisfactoria al hierro oral,

# **INJECTAFER TRABAJA ARDUAMENTE PARA REPONER SUS NIVELES DE HIERRO**

Vea lo que puede hacer Injectafer

Injectafer® (inyección de carboximaltosa férrica) está disponible solo con receta. Consulte a su proveedor de atención médica si Injectafer es correcto para usted.

## **¿Qué es Injectafer?**

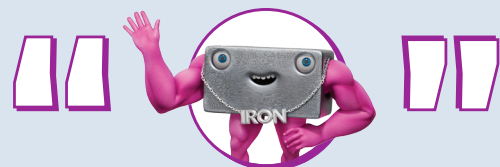
Injectafer es un medicamento de venta con receta de reemplazo de hierro, administrado solo por su proveedor de atención médica o bajo su supervisión. Injectafer se inyecta en la vena para tratar la anemia por deficiencia de hierro en adultos y niños a partir de 1 año de edad. Debe utilizar Injectafer solo si no ha respondido bien al tratamiento con hierro oral o si es intolerante al tratamiento de hierro oral. También se usa para tratar la anemia por deficiencia de hierro en adultos con enfermedad renal crónica que no reciben diálisis. Injectafer se usa para mejorar la habilidad de hacer ejercicio (capacidad de ejercicio) en pacientes adultos con deficiencia de hierro e insuficiencia cardíaca de leve a moderada. Se desconoce si Injectafer es seguro y eficaz en niños con anemia por deficiencia de hierro que tienen menos de 1 año de edad o en niños con deficiencia de hierro e insuficiencia cardíaca de leve a moderada para mejorar la capacidad de ejercicio.

Haga [clic aquí](#) para ver la información de prescripción completa y consulte la información importante de seguridad en las páginas [18-19](#).



# CONOZCA INJECTAFER

**TRATAMIENTO DE HIERRO  
POR VÍA INTRAVENOSA  
(VI) PARA LA ANEMIA  
POR DEFICIENCIA DE  
HIERRO (IDA)**



**¡Pida a su profesional de  
atención médica que controle  
sus niveles de hierro!**



## INFORMACIÓN DE SEGURIDAD SELECCIONADA

**¿Quién no debe recibir Injectafer?**

**No debe recibir Injectafer si es alérgico a la** carboximaltosa férrica o a cualquiera de los otros ingredientes en Injectafer.

El ingrediente activo en Injectafer es carboximaltosa férrica; los ingredientes inactivos son agua para inyección, hidróxido de sodio o ácido clorhídrico.

## COMPRENDIENDO LA ADH

**páginas 4-7**

Causas, síntomas, diagnóstico y tratamiento de esta afección potencialmente grave, pero tratable.

## LLEGANDO AL OBJETIVO

**páginas 8-9**

Cómo saber si recibe suficiente hierro a partir de su tratamiento actual con hierro y cómo podría ayudarlo Injectafer.

## TRATAMIENTO CON INJECTAFER

**páginas 10-15**

Dónde, cuándo y cómo se administra Injectafer, junto con consejos útiles sobre cómo planificar las infusiones.

## AHORROS Y APOYO

**páginas 16-17**

Averigüe si es elegible y obtenga información sobre cómo inscribirse\*.

**HAGA CLIC AQUÍ PARA VISITAR  
INJECTAFER.COM/INFO**

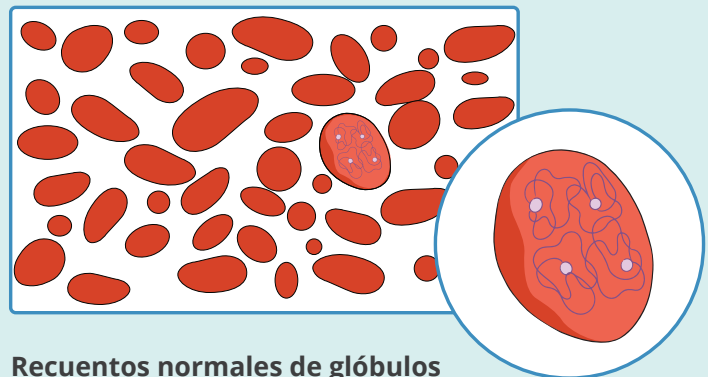
\*Se aplican términos y condiciones.

Haga **clic aquí** para ver la información de prescripción completa y consulte la información importante de seguridad en las páginas **18-19**.

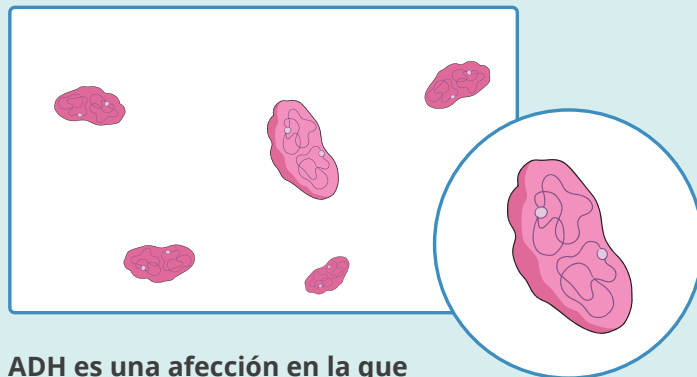


# ¿QUÉ ES LA ADH?

**LA ANEMIA POR DEFICIENCIA DE HIERRO (ADH) ES UNA AFECCIÓN QUE INTERFIERE CON LA FORMACIÓN Y EL FUNCIONAMIENTO DE LOS GLÓBULOS ROJOS.**



Recuentos normales de glóbulos rojos con un nivel saludable de hemoglobina que transporta oxígeno (Hb)



ADH es una afección en la que hay menos glóbulos rojos sanos y menos Hb dentro de cada célula.

## INFORMACIÓN DE SEGURIDAD SELECCIONADA

**¿Qué debo informarle a mi proveedor de atención médica antes de recibir Injectafer® (carboximaltosa férrica)?**

Antes de recibir Injectafer, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluido si usted:

- Tuvo una reacción alérgica al hierro administrado en la vena.
- Tiene antecedentes de problemas para que su cuerpo absorba ciertas vitaminas o fosfato.
- Tiene enfermedad intestinal inflamatoria.

# ¿QUÉ CAUSA LA ADH?

## 1

El hierro se agota o no se repone por completo debido a causas como pérdida de sangre, falta de hierro en la dieta, incapacidad para absorber hierro o embarazo.

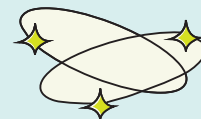
## 2

Se producen niveles bajos de hierro (también llamada deficiencia de hierro) cuando usted no tiene suficiente hierro para mantenerse en buen estado de salud.

## 3

Si la deficiencia de hierro progresa, puede causar ADH, ya que el hierro ayuda a producir hemoglobina (Hb).

## ¿CUÁLES SON ALGUNOS DE LOS SÍNTOMAS DE LA ADH?\*



**MAREOS**



**DEBILIDAD**



**PICA**

(deseo de artículos no alimenticios como hielo o tierra)



**FATIGA**



**FALTA DE ALIENTO**

Algunas personas con ADH experimentan una variedad de síntomas, mientras que otras personas no experimentan ningún síntoma. No todos los pacientes se sienten de la misma manera con ADH. Es posible confundir los signos de la anemia por deficiencia de hierro con los síntomas de otras afecciones que pueda tener.

\*Injectafer no se ha estudiado ni aprobado para tratar los síntomas de la ADH.

Haga [clic aquí](#) para ver la información de prescripción completa y consulte la información importante de seguridad en las páginas **18-19**.



# MUCHAS ENFERMEDADES Y AFECCIONES PUEDEN CAUSAR O PROVOCAR ADH



**AFECCIONES MÉDICAS  
DE MUJERES**



**AFECCIONES  
GASTROINTESTINALES**



**CÁNCER**



**NEFROPATÍA  
CRÓNICA**



**INSUFICIENCIA  
CARDÍACA**



**PÉRDIDA DE SANGRE POR  
UNA LESIÓN O CIRUGÍA**

## ¿CÓMO SE DIAGNOSTICA LA ADH?

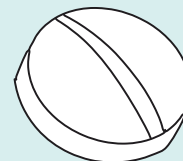
La ADH se determina analizando 3 marcadores de laboratorio diferentes en su sangre: **hemoglobina (Hb), ferritina y saturación de transferrina (TS)\***.

En su próxima cita, pregunte a su profesional de atención médica cuándo se controlaron sus niveles de hierro (incluidas Hb, ferritina y TS). **Si fue hace más de 3 meses, pídale que vuelva a controlar sus niveles.**

\*Puede ser necesaria una prueba adicional para determinar los valores de la Capacidad total de fijación de hierro (CTFH) para diagnosticar la ADH.

Haga [clíc aquí](#) para ver la información de prescripción completa y consulte la información importante de seguridad en las páginas **18-19**.

## ¿CÓMO SE TRATA LA ADH?



**HIERRO ORAL**



**HIERRO POR VÍA  
INTRAVENOSA**

Al tratar la ADH, tanto el hierro oral como el hierro por vía intravenosa son opciones de tratamiento frecuentes. Hay varios motivos por los que los suplementos de hierro oral podrían no ser adecuados para algunas personas con ADH:

- Los suplementos de hierro pueden **causar efectos secundarios difíciles de tolerar**.
- Absorción deficiente:** el aparato digestivo solo puede absorber una pequeña porción del hierro de un suplemento de hierro, por lo que es posible que su cuerpo no obtenga la dosis de hierro completa necesaria\*.

### HABLE SIN RESERVAS EN SU PRÓXIMA CITA

Si experimenta algún síntoma mientras toma hierro oral, independientemente de cuán leves sean, informe a su profesional de atención médica.

\*El hierro oral generalmente se toma en comprimidos de 300 mg o 320 mg 3-4 veces al día. El cuerpo no puede absorber tanto hierro en el tracto digestivo a la vez, por lo que la reposición de hierro puede ser posible con dosis de hierro orales más pequeñas con el tiempo.

### INFORMACIÓN DE SEGURIDAD SELECCIONADA

¿Qué debo informarle a mi proveedor de atención médica antes de recibir **Injectafer® (carboximaltosa férrica)? (cont.)**

**Antes de recibir Injectafer, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluido si usted:**

- Tiene hiperparatiroidismo.
- Tiene niveles bajos de vitamina D.
- Tiene presión arterial alta.
- Ha recibido Injectafer previamente.

# CÓMO COMPRENDER SUS VALORES DE LABORATORIO

Después de que su profesional de atención médica le solicite un análisis de sangre, recibirá los resultados de análisis de laboratorio y probablemente desee saber más acerca de lo que significan.

Este cuadro puede ayudarlo a comprender sus resultados de análisis de laboratorio. El gráfico muestra los valores “normales” pero tenga en cuenta que estos pueden variar por muchos motivos, según la persona, afección(es) médica(s) y dónde se realizó la prueba.

| Marcadores de laboratorio       | Valores normales en adultos sanos                                    | Valores normales en niños sanos                                 |
|---------------------------------|----------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|
| HEMOGLOBINA (HB)                | 13.5-17.5 g/dl<br>(para hombres)<br>12.0-15.5 g/dl<br>(para mujeres) | 10.5-16 g/dl<br>(para todos los niños)                          |
| FERRITINA                       | 40-300 ng/ml<br>(para hombres)<br>20-200 ng/ml<br>(para mujeres)     | 36-311 ng/ml<br>(para hombres)<br>36-92 ng/ml<br>(para mujeres) |
| SATURACIÓN DE TRANSFERRINA (ST) | 20 %-50 %<br>(para todos los adultos)                                | 15 %-44 %<br>(para hombres)<br>11 %-44 %<br>(para mujeres)      |

CONTROLE SUS NIVELES

Si sus valores de laboratorio están por debajo del rango normal, es importante que hable con su profesional de atención médica sobre la mejor opción para restablecer sus niveles de hierro.

Haga [clic aquí](#) para ver la información de prescripción completa y consulte la información importante de seguridad en las páginas 18-19.

# ¿CÓMO SÉ SI RECIBO SUFICIENTE HIERRO

## CON MI OPCIÓN DE TRATAMIENTO ACTUAL?

**10%**

**SI ESTÁ TOMANDO SUPLEMENTOS DE HIERRO**  
incluso en personas sanas, **se absorbe menos del 10 % del hierro presente en los suplementos de hierro\***.

**100%**

**SI ESTÁ RECIBIENDO UN TRATAMIENTO CON HIERRO POR VÍA INTRAVENOSA**  
Con el hierro por vía intravenosa, una infusión **suministra el 100 % del hierro** directamente al torrente sanguíneo a través de la vena.

Incluso si ha recibido infusiones de hierro intravenoso, es posible que sus niveles de hierro no estén en el lugar indicado. Hable con su profesional de atención médica sobre cómo reponer completamente sus niveles de hierro y qué tratamiento con hierro por vía intravenosa puede ayudar.

\*El hierro oral generalmente se toma en comprimidos de 300 mg o 320 mg 3-4 veces al día. El cuerpo no puede absorber tanto hierro en el tracto digestivo a la vez, por lo que la reposición de hierro puede ser posible con dosis de hierro orales más pequeñas con el tiempo.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD SELECCIONADA

¿Qué debo informarle a mi proveedor de atención médica antes de recibir Injestafer® (carboximaltosa férrica)? (cont.)

Antes de recibir Injestafer, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluido si usted:

- Está embarazada o planea quedar embarazada. Injestafer puede dañar a su bebé en gestación. Informe de inmediato a su proveedor de atención médica si queda embarazada o cree que está embarazada durante el tratamiento con Injestafer.

# INJECTAFER LE PROPORCIONA MÁS HIERRO EN MENOS TIEMPO QUE EL HIERRO ORAL

## Y LA MAYOR CANTIDAD DE HIERRO DE CUALQUIER HIERRO POR VÍA INTRAVENOSA POR CURSO DE TRATAMIENTO\*

En el caso de los pacientes con anemia por deficiencia de hierro (ADH) que no pueden tolerar suplementos de hierro o que no ven mejoras a pesar de recibir suplementos orales, Injectafer es el único hierro por vía intravenosa que proporciona hasta **1500 mg de hierro** en 1 curso de tratamiento que se produce **en 2 citas, con un intervalo de al menos 7 días**.

Injectafer está bien estudiado y ampliamente utilizado, probado en estudios clínicos con más de **8800 personas** y utilizado para tratar a más de **3 millones de personas** solo en los Estados Unidos.



### CONSULTA ACERCA DE INJECTAFER

Consulte a su profesional de atención médica acerca de Injectafer si no está alcanzando el objetivo de su tratamiento actual con hierro.

\*Para la ADH, un curso de tratamiento es de 2 dosis de 750 mg separadas por, al menos, 7 días. Para pacientes que pesan menos de 50 kg (110 lb), la dosis recomendada es de Injectafer de 15 mg/kg de peso corporal por vía intravenosa en 2 dosis separadas por al menos 7 días por curso.

### INFORMACIÓN DE SEGURIDAD SELECCIONADA

#### ¿Qué debo informarle a mi proveedor de atención médica antes de recibir Injectafer? (cont.)

**Antes de recibir Injectafer, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluido si usted:**

- está amamantando o planea amamantar. Injectafer pasa a la leche materna. No se sabe si Injectafer dañará a su bebé. Hable con su proveedor de atención médica sobre la mejor manera de alimentar a su bebé durante el tratamiento con Injectafer.

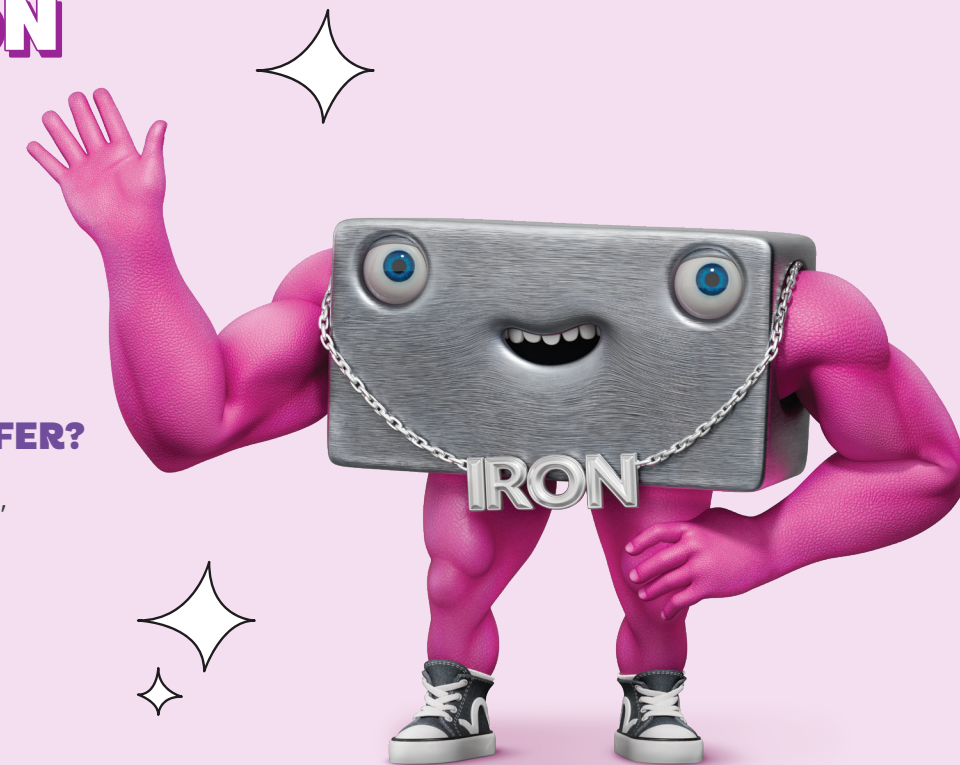
# ADMINISTRACIÓN DE INFUSIONES DE INJECTAFER

Su profesional de atención médica le ha recetado Injectafer porque podría ser una manera efectiva de reemplazar el hierro que necesita.

## ¿DÓNDE SE ADMINISTRA INJECTAFER?

Injectafer suele administrarse en un centro de infusión, y lo administra un profesional de atención médica.

**HAGA CLIC AQUÍ PARA VISITAR [INJECTAFER.COM/LOCATOR](https://injectafer.com/locator)**



### INFORMACIÓN DE SEGURIDAD SELECCIONADA

#### ¿Qué debo informarle a mi proveedor de atención médica antes de recibir Injectafer? (cont.)

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos de venta con receta y de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas.

Haga **clic aquí** para ver la información de prescripción completa y consulte la información importante de seguridad en las páginas **18-19**.



# ESTO ES LO QUE DEBE SABER

## ANTES, DURANTE Y DESPUÉS DE AYUDARLO A REPONERSE

### ANTES DE SU PRIMERA INFUSIÓN DE INJECTAFER

- Llame con anticipación para confirmar que el centro de infusión pueda proporcionar el hierro por vía intravenosa Injectafer.
- Use ropa cómoda y coma como lo haría normalmente. No hay requisitos dietéticos especiales.
- Traiga la tarjeta del seguro, identificación con foto, y toda otra información que su profesional de atención médica le haya pedido que traiga.

### DURANTE SU INFUSIÓN

- Cada infusión de Injectafer puede tomar alrededor de **15 minutos**.
- La dosis recomendada es de **1500 mg**, administrados en **2 dosis de 750 mg** separadas por, al menos, 7 días. Su dosis puede variar en función de su peso\*



### DESPUÉS DE CADA INFUSIÓN

- Luego, su proveedor de atención médica lo controlará durante unos 30 minutos para detectar signos de reacción alérgica.
- En algunos pacientes, puede haber un aumento de la presión arterial con mareos, náuseas o rubor facial justo después de una dosis de Injectafer. Generalmente esto desaparece dentro de los 30 minutos. Informe a su profesional de atención médica de inmediato si los síntomas persisten o empeoran.
- Las reservas de hierro se reponen con el tiempo. Así que es importante que haga un seguimiento con su profesional de atención médica para volver a medir sus niveles y ver cómo funciona Injectafer para usted.

\*Para pacientes que pesan menos de 50 kg, la dosis recomendada es de Injectafer 15 mg/kg de peso corporal por vía intravenosa en 2 dosis separadas por al menos 7 días por curso de tratamiento.

**HAGA CLIC AQUÍ PARA VISITAR  
INJECTAFER.COM/LOCATOR**

# ¿QUÉ EFECTOS SECUNDARIOS PODRÍAN OCURRIR EN LOS DÍAS POSTERIORES A LA INFUSIÓN?

- Algunos pacientes experimentan náuseas, presión arterial alta, rubor, niveles bajos de fósforo en sangre, mareos, vómitos, dolor de cabeza, aumento de ciertas enzimas hepáticas, y dolor o moretones en el lugar de inyección durante o inmediatamente después de la infusión.
- Estos no son todos los posibles efectos secundarios de Injectafer. **Comuníquese con su profesional de atención médica para recibir consejo médico sobre los efectos secundarios.**



## BUSQUE ATENCIÓN MÉDICA SI SURGEN MÁS EFECTOS SECUNDARIOS GRAVES

Los efectos secundarios graves pueden incluir, entre otros: reacciones alérgicas que incluyen picazón, urticaria, sibilancia, presión arterial baja y presión arterial alta, a veces con rubor facial, mareos o náuseas.

## INFORMACIÓN DE SEGURIDAD SELECCIONADA

### ¿Cómo recibirá el Injectafer?

Su proveedor de atención médica le administra Injectafer en la vena (por vía intravenosa) en 2 dosis con al menos 7 días de diferencia. Para algunos pacientes con insuficiencia cardíaca, es posible que sea necesario administrar 2 dosis con 6 semanas de diferencia. Si su proveedor de atención médica decide que es adecuado para usted, puede administrarle Injectafer por vía intravenosa en un tratamiento de una sola dosis. El tratamiento con Injectafer puede repetirse si su proveedor de atención médica decide que es necesario.

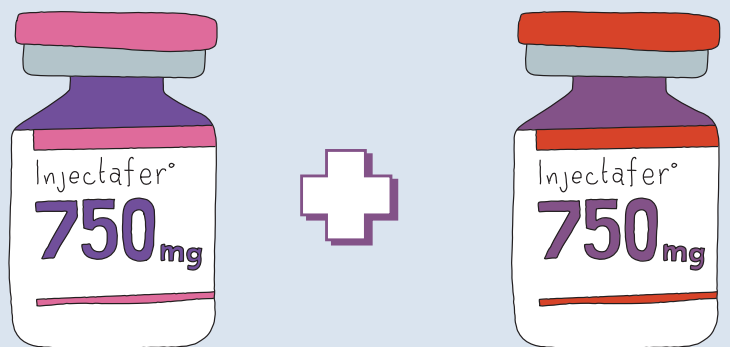
Haga **clic aquí** para ver la información de prescripción completa y consulte la información importante de seguridad en las páginas **18-19**.





# ASEGÚRESE DE COMPLETAR EL CURSO DE SU TRATAMIENTO DE INJECTAFER

RECUERDE, INJECTAFER SE ADMINISTRA EN 2 DOSIS SEPARADAS POR, AL MENOS, 7 DÍAS



## = 1500 MG

-  Regrese por su **segunda dosis** después de al menos 7 días
-  Recuerde programar o confirmar su **próxima cita**
-  Realice un seguimiento de sus **tratamientos** y progresos utilizando las tablas de la página 8 de este folleto

## INFORMACIÓN DE SEGURIDAD SELECCIONADA

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de Injectafer?

**Injectafer puede causar efectos secundarios graves, incluidos los siguientes:**

- **Reacciones alérgicas.** Han ocurrido reacciones alérgicas graves potencialmente mortales, que pueden provocar la muerte, en personas que reciben Injectafer y que pueden incluir los siguientes signos y síntomas: presión arterial baja, sensación de

mareo o aturdimiento, pérdida de la conciencia, problemas para respirar, hinchazón, latidos cardíacos rápidos, piel fría o húmeda, pies o manos que se tornan azul, picazón, erupción cutánea, ronchas y/o sibilancias. Su proveedor de atención médica lo observará mientras recibe Injectafer y durante al menos 30 minutos después. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta algún signo o síntoma de reacciones alérgicas durante el tratamiento con Injectafer o después.

# RECUERDE LAS 3 "C"



## COMPRUEBE

los resultados del análisis de sangre de hemoglobina (Hb) en su panel de hierro



## COMPÁRELOS

frente a niveles saludables con el aporte de su profesional de atención médica



## CONSULTE

con su profesional de atención médica acerca de cambiar a Injectafer después de detectar deficiencias de hierro oral si su nivel de Hb no se encuentra en un nivel saludable\*

**HAGA CLIC AQUÍ PARA VISITAR  
INJECTAFER.COM/INFO**

\*Los valores normales de laboratorio pueden variar según las características/comorbilidades del paciente y según el laboratorio.

Haga **clic aquí** para ver la información de prescripción completa y consulte la información importante de seguridad en las páginas **18-19**.





# DOS MANERAS DE AYUDARLE A PAGAR LOS TRATAMIENTOS DE INJECTAFER

Si tiene una receta de Injectafer, puede obtener ayuda con sus gastos de bolsillo.

## 1

### SI SU SEGURO COMERCIAL CUBRE INJECTAFER, PERO TIENE QUE HACER UN COPAGO



#### PROGRAMA DE AHORRO DE INJECTAFER\*

El Programa de ahorro de Injectafer puede ayudar a pacientes elegibles con su responsabilidad de gastos de bolsillo para la receta de Injectafer.

#### LOS PACIENTES RECIBEN CADA DOSIS POR TAN SOLO \$50

##### Para pacientes elegibles:

- Asistencia de hasta \$500 por dosis.
- La inscripción es válida para 2 cursos de tratamiento por un período de 12 meses.



#### CÓMO INSCRIBIRSE

Pídale a su profesional de atención médica que lo inscriba antes de recibir el tratamiento con Injectafer. Si su profesional de atención médica no puede inscribirlo, puede inscribirse usted mismo de una de las dos formas siguientes:

- La mejor forma de inscribirse es visitando [injectafercopay.com](http://injectafercopay.com)
- Llame a Daiichi Sankyo Access Central (1-866-437-4669)

## 2

### SI NO TIENE SEGURO PARA CUBRIR EL TRATAMIENTO O TIENE UN SEGURO COMERCIAL LIMITADO



#### PROGRAMA DE ASISTENCIA AL PACIENTE†

El Programa de asistencia al paciente fue creado para ayudar a los pacientes que no tienen seguro de salud, o tienen un seguro comercial limitado y no pueden pagar la terapia.



#### DAIICHI SANKYO ACCESS CENTRAL

1-866-4-DSI-NOW (1-866-437-4669) está disponible.

\*El Programa de ahorro de Injectafer solo está disponible para pacientes de 1 año de edad o más que tienen un seguro comercial. Los gastos de bolsillo del seguro deben ser superiores a \$50 por dosis. Se pueden aplicar restricciones adicionales. Consulte los Términos y condiciones completos en [DSIAccessCentral.com/patient/home](http://DSIAccessCentral.com/patient/home).

†Se aplican términos y condiciones.

Haga [clic aquí](#) para ver la información de prescripción completa y consulte la información importante de seguridad en las páginas **18-19**.



Injectafer® (inyección de carboximaltosa férrica) está disponible solo con receta. Consulte a su proveedor de atención médica si Injectafer es correcto para usted.

### ¿Qué es Injectafer?

Injectafer es un medicamento de venta con receta de reemplazo de hierro, administrado solo por su proveedor de atención médica o bajo su supervisión. Injectafer se inyecta en la vena para tratar la anemia por deficiencia de hierro en adultos y niños a partir de 1 año de edad. Debe utilizar Injectafer solo si no ha respondido bien al tratamiento con hierro oral o si es intolerante al tratamiento de hierro oral. También se usa para tratar la anemia por deficiencia de hierro en adultos con enfermedad renal crónica que no reciben diálisis. Injectafer se usa para mejorar la habilidad de hacer ejercicio (capacidad de ejercicio) en pacientes adultos con deficiencia de hierro e insuficiencia cardíaca de leve a moderada. Se desconoce si Injectafer es seguro y eficaz en niños con anemia por deficiencia de hierro que tienen menos de 1 año de edad o en niños con deficiencia de hierro e insuficiencia cardíaca de leve a moderada para mejorar la capacidad de ejercicio.

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

### ¿Quién no debe recibir Injectafer?

**No debe recibir Injectafer si es alérgico a la** carboximaltosa férrica o a cualquiera de los otros ingredientes en Injectafer. El ingrediente activo en Injectafer es carboximaltosa férrica; los ingredientes inactivos son agua para inyección, hidróxido de sodio o ácido clorhídrico.

### ¿Qué debo informarle a mi proveedor de atención médica antes de recibir Injectafer?

**Antes de recibir Injectafer, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluido si usted:**

- Tuvo una reacción alérgica al hierro administrado en la vena.
- Tiene antecedentes de problemas para que su cuerpo absorba ciertas vitaminas o fosfato.
- Tiene enfermedad intestinal inflamatoria.
- Tiene hiperparatiroidismo.
- Tiene niveles bajos de vitamina D.
- Tiene presión arterial alta.
- Ha recibido Injectafer previamente.
- Está embarazada o planea quedar embarazada. Injectafer puede dañar a su bebé en gestación. Informe de inmediato a su proveedor de atención médica si queda embarazada o cree que está embarazada durante el tratamiento con Injectafer.
- Está amamantando o planea amamantar. Injectafer pasa a la leche materna. No se sabe si Injectafer dañará a su bebé. Hable con su proveedor de atención médica sobre la mejor manera de alimentar a su bebé durante el tratamiento con Injectafer.

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos de venta con receta y de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas.

### ¿Cómo recibiré el Injectafer?

Su proveedor de atención médica le administra Injectafer en la vena (por vía intravenosa) en 2 dosis con al menos 7 días de diferencia. Para algunos pacientes con insuficiencia cardíaca, es posible que sea necesario administrar 2 dosis con 6 semanas de diferencia. Si su proveedor de atención médica decide que es adecuado para usted, puede administrarle Injectafer por vía intravenosa en un tratamiento de una sola dosis. El tratamiento con Injectafer puede repetirse si su proveedor de atención médica decide que es necesario.

Haga [clic aquí](#) para ver la información de prescripción completa de Injectafer.

### ¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de Injectafer?

**Injectafer puede causar efectos secundarios graves, incluidos los siguientes:**

- **Reacciones alérgicas.** Han ocurrido reacciones alérgicas graves potencialmente mortales, que pueden provocar la muerte, en personas que reciben Injectafer y que pueden incluir los siguientes signos y síntomas: presión arterial baja, sensación de mareo o aturdimiento, pérdida de la conciencia, problemas para respirar, hinchazón, latidos cardíacos rápidos, piel fría o húmeda, pies o manos que se tornan azul, picazón, erupción cutánea, ronchas y/o sibilancias. Su proveedor de atención médica lo observará mientras recibe Injectafer y durante al menos 30 minutos después. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta algún signo o síntoma de reacciones alérgicas durante el tratamiento con Injectafer o después.
- **Síntomas de niveles bajos de fosfato en sangre.** Injectafer puede causar niveles bajos de fosfato en sangre que pueden ser graves y provocar ablandamiento de los huesos o fracturas óseas, especialmente en personas que han recibido varios tratamientos con Injectafer. Su proveedor de atención médica puede controlar sus niveles de fosfato en sangre antes de repetir el tratamiento con Injectafer si usted corre el riesgo de tener niveles bajos de fosfato en sangre. Si es necesario repetir el tratamiento dentro de los 3 meses del último tratamiento, su proveedor de atención médica debe controlar sus niveles de fosfato en sangre. Informe a su proveedor de atención médica si presenta alguno de los siguientes signos o síntomas de niveles bajos de fosfato en sangre durante el tratamiento con Injectafer: sensación de mucho cansancio, debilidad o dolor muscular, dolor de huesos o articulaciones, fracturas óseas.
- **Presión arterial alta.** Ha ocurrido presión arterial alta, a veces con enrojecimiento y calor en la cara (rubor facial), mareos o náuseas, durante el tratamiento con Injectafer. Su proveedor de atención médica controlará su presión arterial y lo controlará para detectar signos y síntomas de presión arterial alta después de que reciba Injectafer

### Los efectos secundarios más frecuentes de Injectafer incluyen:

- En adultos: náuseas, presión arterial alta, rubor, reacciones en el lugar de la inyección, enrojecimiento de la piel, niveles bajos de fosfato en sangre y mareos.
- En niños: niveles bajos de fosfato en sangre, reacciones en el lugar de la inyección, erupción cutánea, dolor de cabeza y vómitos.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de Injectafer.

Comuníquese con su proveedor de atención médica para recibir asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Puede informar los efectos secundarios a la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA) al 1-800-FDA-1088.

### Información general sobre el uso seguro y eficaz de Injectafer

A veces los medicamentos se recetan para otros propósitos que los que se describen en el folleto informativo para el paciente. Puede pedir a su farmacéutico o proveedor de atención médica información sobre Injectafer que esté escrita para profesionales de la salud.

**Para informar efectos secundarios, comuníquese con American Regent al 1-800-734-9236, por correo electrónico a [pv@americanregent.com](mailto:pv@americanregent.com) o por fax al: 1-610-650-0170.**

**También puede informar los efectos secundarios a la FDA al 1-800-332-1088 o en [www.fda.gov/medwatch](http://www.fda.gov/medwatch).**

**La información sobre los riesgos que se proporciona aquí no es completa. Para obtener más información sobre Injectafer, hable con su proveedor de atención médica o farmacéutico. Se puede encontrar el etiquetado del producto aprobado por la FDA en [www.injectafer.com/pdf/pi.pdf](http://www.injectafer.com/pdf/pi.pdf) o llamando al 1-800-645-1706.**







Elija

# INJECTAFER, UN TRATAMIENTO CON HIERRO POR VÍA INTRAVENOSA

- Proporciona **más hierro en menos tiempo** en comparación con el hierro oral y la **mayor cantidad de hierro** de cualquier hierro por vía intravenosa por ciclo de tratamiento para la ADH\*
- Proporciona el **100 % del hierro** directamente en el torrente sanguíneo
- Se usa para tratar a más de **3 millones de personas** solo en los Estados Unidos.

\*Para la anemia por deficiencia de hierro (ADH), un ciclo de tratamiento es de 2 dosis de 750 mg separadas por, al menos, 7 días. Para pacientes que pesan menos de 50 kg (110 lb), la dosis recomendada es de Injectafer de 15 mg/kg de peso corporal por vía intravenosa en 2 dosis separadas por al menos 7 días por curso.

**HAGA CLIC AQUÍ PARA VISITAR  
[INJECTAFER.COM/INFO](https://injectafer.com/info)**

## INFORMACIÓN SELECCIONADA DE SEGURIDAD DE INJECTAFER

¿Quién no debe recibir Injectafer? No debe recibir Injectafer si es alérgico a la carboximaltosa férrica o a cualquiera de los otros ingredientes en Injectafer. El ingrediente activo en Injectafer es carboximaltosa férrica; los ingredientes inactivos son agua para inyección, hidróxido de sodio o ácido clorhídrico.

Haga [clic aquí](#) para ver la información de prescripción completa y consulte la información importante de seguridad en las páginas **18-19**.



Daiichi-Sankyo

Para comunicarse con nosotros por preguntas o inquietudes sobre un producto de Daiichi Sankyo, llámenos al: 1-877-4DS-PROD (1-877-437-7763).

American Regent, Inc. es miembro del grupo Daiichi Sankyo. Injectafer® y el logotipo de Injectafer® son marcas comerciales de Vifor (International), Inc., Suiza. Injectafer® se fabrica con autorización de Vifor (International), Inc., Suiza. Las marcas comerciales que no pertenecen a American Regent, Inc. o a Vifor (International) son propiedad de sus respectivos dueños.

© 2025 Daiichi Sankyo, Inc. PP-US-IN-4738 07/25

