



INSTRUCCIONES DE USO

BESREMi
(ropeginterferón alfa-2b-njft)
Inyección, para uso subcutáneo

Jeringa precargada de dosis única

¿Qué es BESREMi?

BESREMi es un medicamento recetado que se usa para tratar a adultos con policitemia vera

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

¿Cuál es la información más importante que debo saber acerca de BESREMi?

BESREMi puede causar efectos secundarios graves que podrían causar la muerte o empeorar ciertas enfermedades graves que ya podría tener. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene algún efecto secundario grave durante el tratamiento con BESREMi. Si los síntomas empeoran o se agravan y continúan, es posible que su proveedor de atención médica le indique que deje de tomar BESREMi. Estos síntomas podrían desaparecer en algunas personas después de dejar de tomar BESREMi.

Consulte la Información de seguridad importante adicional en las páginas 12 a 14 y la [Información de prescripción](#) completa, incluido el recuadro de Advertencia y la [Guía del medicamento](#).

PharmaEssentia™



Su proveedor de atención médica le ha recetado **BESREMi® (ropeginterferón alfa-2b-njft)**, un medicamento inyectable. Esta guía cubre todo lo que necesita saber sobre cómo preparar e inyectar BESREMi.

- 3 Información importante
- 4 Guía de componentes y almacenamiento
- 5 Reunir y verificar suministros
- 7 Preparar la jeringa para la inyección
- 10 Inyectar BESREMi
- 11 Desechar la jeringa y aguja usadas
- 12 Información de seguridad importante

Vea el video de instrucciones de uso

Visite Pharmaessentiasource.com/education-support para ver un video que muestra de primera mano cómo administrarse una inyección de BESREMi o escanee el código QR a continuación con su teléfono inteligente o tableta.

Paso 1:

Abra la aplicación de la cámara en su teléfono inteligente o smartphone.

Paso 2:

Apunte el smartphone hacia el código QR. Asegúrese de que los 4 ángulos del código QR estén a la vista. Aparecerá una notificación emergente en la parte superior de su pantalla.



Paso 3:

Toque la notificación emergente en la parte superior de la pantalla para ir al video de Instrucciones de uso.

¿Aún tiene preguntas sobre cómo inyectar BESREMi?

- Visite BESREMi.com para obtener respuestas a las preguntas frecuentes.
- Hable con un administrador de casos de enfermería de PharmaEssentia SOURCE™ llamando al 800-700-5053 entre las 8 A. M. y las 8 P. M., hora del este (ET), de lunes a viernes.

Consulte la Información de seguridad importante adicional que aparece en la contratapa y la [Información de prescripción](#) completa, incluido el recuadro de Advertencia y la [Guía del medicamento](#).

Información importante

que debe conocer antes de inyectar la jeringa precargada de dosis única de BESREMi®

Lea estas Instrucciones de uso antes de usar su jeringa precargada de dosis única BESREMi y cada vez que obtenga una nueva receta. Podría haber nueva información. Esta información no reemplaza la consulta con su proveedor de atención médica con respecto a su afección médica o su tratamiento. Pregunte a su proveedor de atención médica sobre la forma correcta de preparar y administrar su inyección de BESREMi.

- Su proveedor de atención médica le indicará la dosis recetada que debe usar y la cantidad correcta de BESREMi que debe medir en la jeringa precargada para su dosis. Cada vez que se inyecte, asegúrese de conocer la dosis recetada de BESREMi para la inyección. Su dosis podría cambiar con el tiempo.
- BESREMi es solo para inyección subcutánea (debajo de la piel).
- BESREMi es para un solo uso. **No** reutilice la jeringa precargada ni la aguja.
- **No** use una jeringa precargada o aguja que esté dañada o rota. Comuníquese con su proveedor de atención médica para obtener una jeringa precargada de reemplazo o agujas adicionales.
- Inyecte BESREMi en la parte superior de los muslos o en la zona inferior del estómago, justo debajo de la piel. **No** inyecte BESREMi en ninguna otra área del cuerpo.
- Deseche (descarte) la jeringa precargada de BESREMi con la aguja colocada inmediatamente después del uso, aun cuando quede medicamento en la jeringa precargada. Consulte el paso 10 en la sección “Desechar jeringas precargadas y agujas usadas”.

Consulte la Información de seguridad importante adicional que aparece en la contratapa y la [Información de prescripción](#) completa, incluido el recuadro de Advertencia y la [Guía del medicamento](#).

Guía de componentes y almacenamiento

Guía para la jeringa precargada y las piezas de la aguja (Figura A)

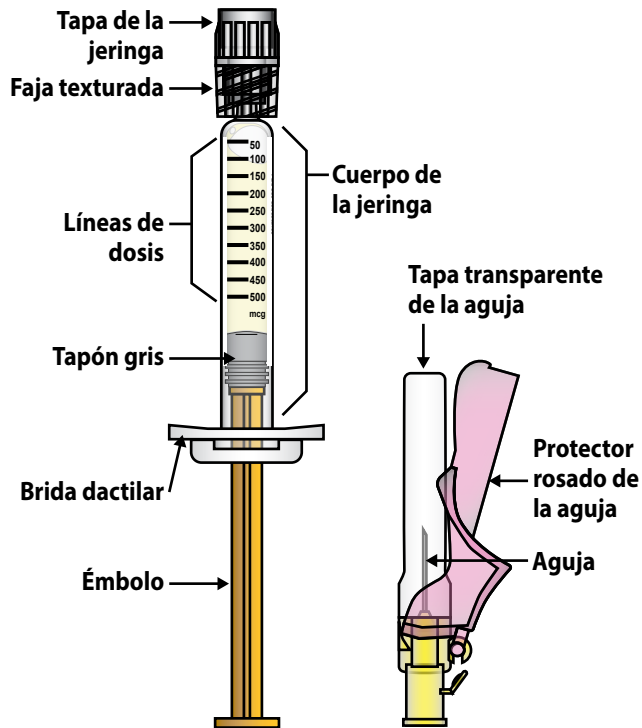


Figura A

Almacenamiento de BESREMI®

- **Almacene la caja de BESREMI en el refrigerador** a una temperatura de entre 36 °F y 46 °F (entre 2 °C y 8 °C) (Figura B).
- Conserve las jeringas precargadas de BESREMI en su caja original (Figura B) mientras estén almacenadas.
- **No** congele las jeringas precargadas.
- **No** use una jeringa precargada que se haya congelado o haya estado expuesta a la luz solar directa.
- Mantenga las jeringas precargadas de BESREMI, las agujas y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.



Almacenar la caja BESREMI en el refrigerador

Figura B

Consulte la Información de seguridad importante adicional que aparece en la contratapa y la [Información de prescripción](#) completa, incluido el recuadro de Advertencia y la [Guía del medicamento](#).

Reunir y verificar suministros

PASO 1

Preparar la jeringa precargada de BESREMI®

1.1 Saque la caja de BESREMI del refrigerador (Figura E).

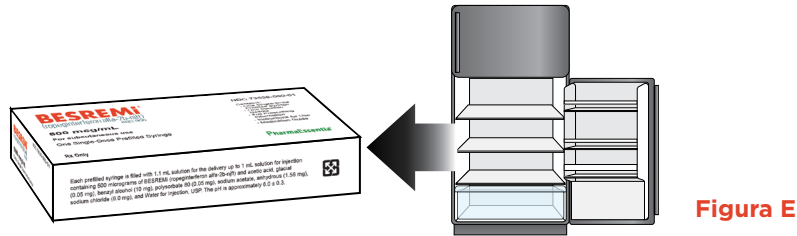


Figura E

1.2 Verifique la fecha de vencimiento (“EXP.”) en el panel superior de la caja para asegurarse de que no haya pasado (Figura F).

No use la jeringa precargada si la fecha de vencimiento ha caducado.

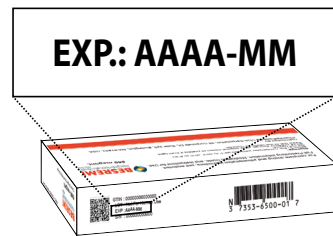


Figura F

1.3 Deje reposar la caja que contiene la jeringa precargada de BESREMI sobre una superficie de trabajo limpia durante **15 a 30 minutos** para que alcance la temperatura ambiente (Figura G).

No caliente la jeringa precargada de ninguna otra manera.

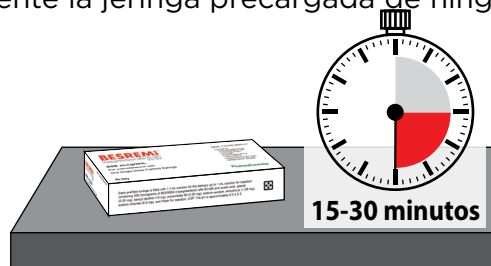


Figura G

PASO 2

Reunir los suministros para la inyección

2.1 Después de permitir que la jeringa precargada alcance la temperatura ambiente durante 15 a 30 minutos, reúna los siguientes suministros adicionales.

- Almohadilla de algodón con alcohol (Figura H).
- **Recipiente para desechar objetos cortopunzantes aprobado por la FDA** (Figura I).
- **Una toalla de papel, un lavabo o un cesto de basura** para minimizar el desorden durante el ajuste de la dosis (Figura J).
- **Elementos opcionales:** Gasa o bolita de algodón y una pequeña venda adhesiva (Figura K).



Figura H

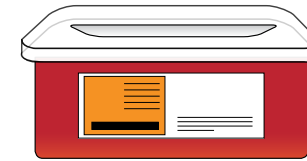


Figura I

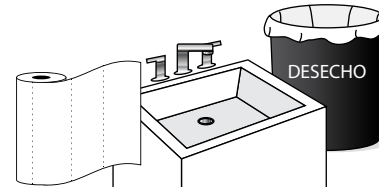


Figura J

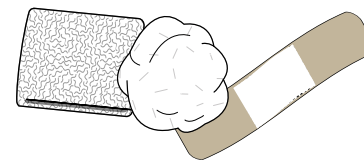


Figura K

Consulte la Información de seguridad importante adicional que aparece en la contratapa y la [Información de prescripción](#) completa, incluido el recuadro de Advertencia y la [Guía del medicamento](#).

Reunir y verificar suministros (continuación)

PASO 3

Lavarse las manos y retirar la jeringa de la bandeja

- 3.1 Lávese las manos con agua y jabón, y luego séqueselas (Figura L).



Figura L

- 3.2 Abra la caja y retire la bandeja de plástico transparente que sostiene la jeringa precargada BESREMi® y el envase de la aguja (Figura M).

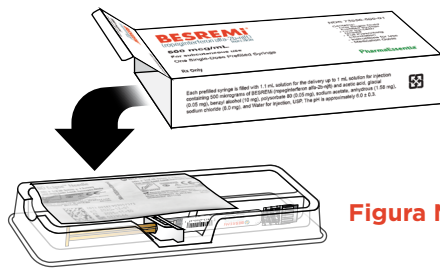


Figura M

- 3.3 Retire el envase de la aguja y la jeringa precargada BESREMi de la bandeja de plástico. Sostenga la jeringa precargada por la mitad del cuerpo de la jeringa al retirarla (Figura N).

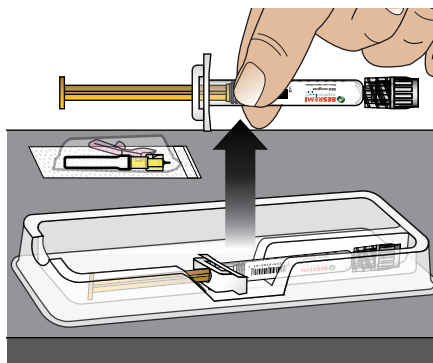


Figura N

PASO 4

Verificar el medicamento líquido en la jeringa precargada BESREMi

- 4.1 Verifique el medicamento líquido en la jeringa precargada (Figura O). El líquido debe ser transparente, incoloro o tener un leve tono amarillo y no debe tener partículas.

No use la jeringa precargada si el líquido está turbio, descolorido o contiene partículas. Comuníquese con su proveedor de atención médica o farmacéutico.

- 4.2 Controle la jeringa para asegurarse de que no esté dañada o rota (Figura O).

No use la jeringa precargada si presenta algún signo de daño o rotura. Comuníquese con su proveedor de atención médica o farmacéutico.

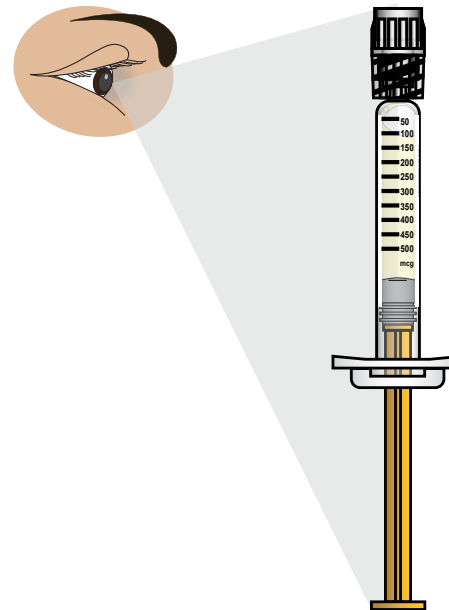


Figura O

Consulte la Información de seguridad importante adicional que aparece en la contratapa y la [Información de prescripción](#) completa, incluido el recuadro de Advertencia y la [Guía del medicamento](#).

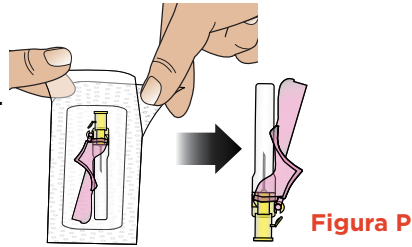
Preparar la jeringa para la inyección

PASO 5

Adjuntar la aguja a la jeringa precargada BESREMI®

5.1 Abra con cuidado el envase de la aguja, retire la aguja y colóquela a un lado (Figura P).

Deseche el envase en la basura doméstica.

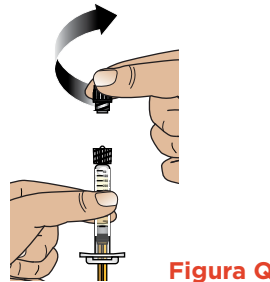


5.2 Sostenga la jeringa precargada según se muestra.

Retire la tapa de la jeringa precargada desenroscándola en el sentido contrario al de las agujas del reloj (Figura Q).

Deseche la tapa de la jeringa en la basura doméstica.

No permita que la punta de la jeringa precargada toque nada.



5.3 Coloque la aguja en la jeringa precargada empujándola firmemente hacia el cuello de la jeringa y luego enrósquela (girando en el sentido de las agujas del reloj) hasta que sienta que está firmemente sujeta (Figura R).

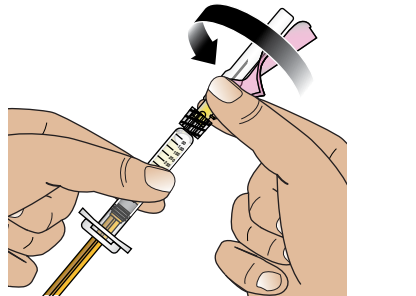
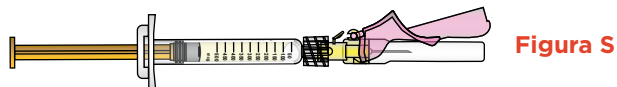


Figura R

Ahora debe colocarse la aguja en la jeringa precargada (Figura S).



PASO 6

Elegir y limpiar el lugar de la inyección

6.1 Elija uno de los siguientes lugares de inyección (Figura T):

- Parte inferior del estómago (abdomen), a una distancia de al menos 2 pulgadas del ombligo,
- Parte superior de los muslos.

No aplique la inyección en piel irritada, enrojecida, con moretones, infectada o con cicatrices.

BESREMI es solo para inyección subcutánea (debajo de la piel).

Rote (cambie) el lugar de la inyección para cada inyección.

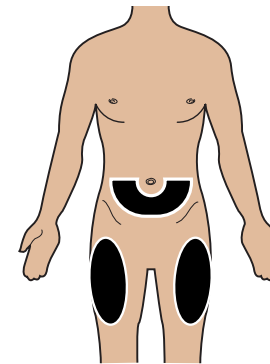


Figura T

6.2 Limpie el lugar elegido para la inyección con una almohadilla con alcohol y deje que se seque con el aire (Figura U).

No sople ni toque el lugar de la inyección después de haberlo limpiado.

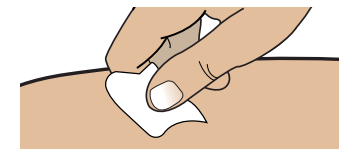


Figura U

Consulte la Información de seguridad importante adicional que aparece en la contratapa y la [Información de prescripción](#) completa, incluido el recuadro de Advertencia y la [Guía del medicamento](#).

Preparar la jeringa para la inyección (continuación)

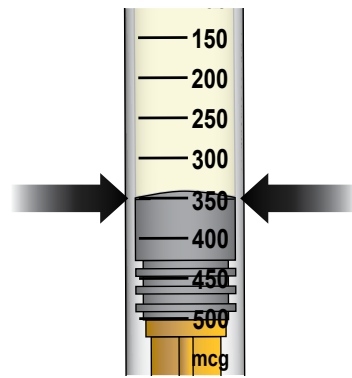
Léame

Cómo ajustar el nivel del medicamento para la dosis recetada

Cuando configure su dosis en el Paso 8, deberá alinear el borde superior externo del tapón gris con la línea y el número específicos de la dosis en la jeringa que coincidan con su dosis recetada (Figura C).

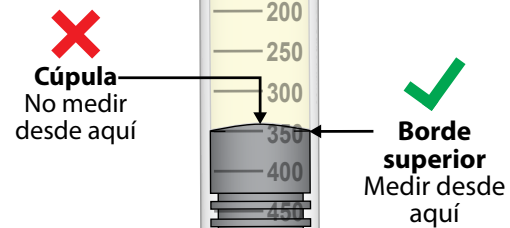
No alinee la cúpula (en la parte superior del tapón) con la línea de dosis (Figura D).

Alinear el borde superior externo del tapón con la línea de dosis



Ejemplo de dosis de 350 mcg

Figura C



Ejemplo de dosis de 350 mcg

Figura D

Consulte la Información de seguridad importante adicional que aparece en la contratapa y la [Información de prescripción](#) completa, incluido el recuadro de Advertencia y la [Guía del medicamento](#).

Preparar la jeringa para la inyección (continuación)

PASO 7

Destapar la aguja y mover las burbujas de aire a la parte superior

7.1 Tire el protector rosa de la aguja hacia atrás (Figura V).

Nota: Se usará el protector rosado de la aguja después de la inyección para cubrir la aguja y protegerlo de lesiones por pinchazos de aguja.

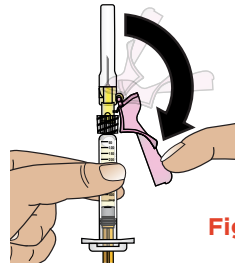


Figura V

7.2 Sostenga la jeringa por el cuerpo.

Retire la tapa transparente de la aguja tirándola hacia afuera (Figura W).

Deseche la tapa de la aguja en la basura doméstica.

No vuelva a colocar la tapa a la aguja

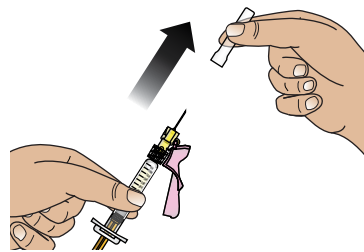


Figura W

7.3 Sostenga la jeringa precargada con la aguja apuntando hacia arriba.

Golpee el cuerpo de la jeringa precargada para mover cualquier burbuja de aire hacia la parte superior (Figura X).

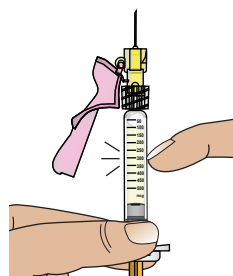


Figura X

PASO 8

Fijar su dosis

8.1 Controle su receta para identificar la dosis que le fue recetada (Figura Y). Según la dosis recetada, es posible que deba ajustar la dosis en la jeringa eliminando (desechando) algo del medicamento que está dentro de la jeringa precargada antes de inyectar el medicamento.

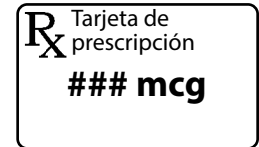


Figura Y

8.2 Para fijar su dosis, siga los 4 pasos que se indican a continuación:

- 1. Sostenga** la jeringa precargada a la altura de los ojos con la aguja apuntando hacia arriba sobre una toalla de papel, lavabo o cesto de basura.
- 2. Verifique** que pueda ver las líneas de dosis y las marcas numéricas en la jeringa precargada.
- 3. Apriete** el extremo del émbolo tal como se muestra (Figura Z).
- 4. Empuje lentamente** el émbolo para retirar el medicamento líquido hasta que el borde superior del tapón gris esté alineado con la marca de **su dosis recetada** (Figura Z). **Siga sosteniéndolo verticalmente mientras fija la dosis.**

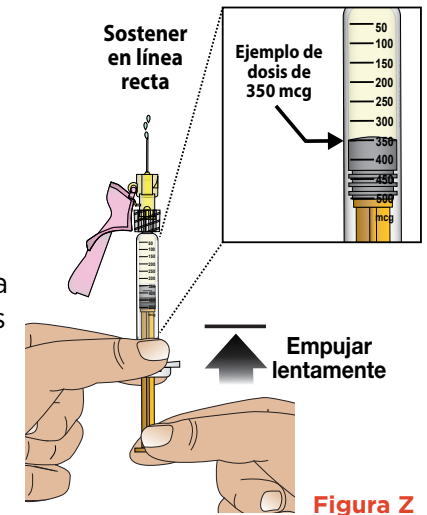


Figura Z

Importante: Si accidentalmente elimina demasiado medicamento líquido, no se inyecte. Comuníquese con su proveedor de atención médica o farmacéutico.

Precaución: Es posible que el ejemplo que se muestra en esta figura no sea su dosis recetada. **Ajuste siempre el nivel del medicamento en la jeringa para que coincida con la dosis que le fue recetada.**

Consulte la Información de seguridad importante adicional que aparece en la contratapa y la [Información de prescripción](#) completa, incluido el recuadro de Advertencia y la [Guía del medicamento](#).

Inyectar BESREMI®

PASO 9

Aplicar la inyección

9.1 Pellizque el lugar elegido para la inyección (Figura AA).

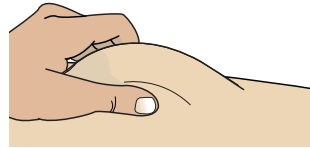


Figura AA

9.2 Mientras pellizca la piel, inserte la aguja en un ángulo de **45 a 90 grados** en la piel pellizcada (Figura AB).
Luego, suelte la piel pellizcada.

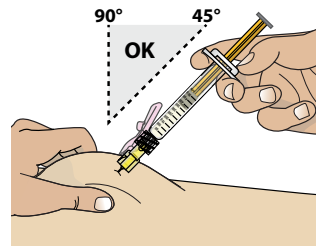


Figura AB

9.3 Inyecte el medicamento presionando lentamente el émbolo por completo hasta que se detenga (Figura AC).

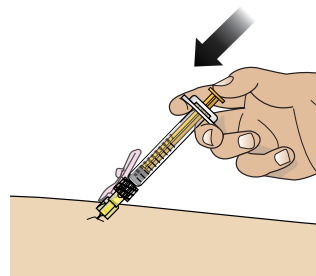


Figura AC

9.4 Después de inyectar todo el medicamento líquido, retire la aguja de la piel (Figura AD).

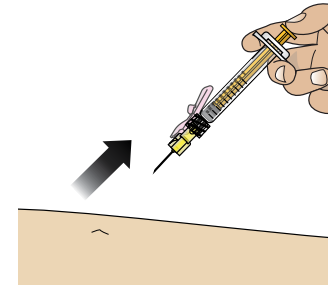


Figura AD

9.5 Cubra la aguja

Empuje cuidadosamente la protección rosa de la aguja sobre la aguja hasta que encaje en su lugar y cubra la aguja (Figura AE). Esto ayuda a prevenir lesiones por pinchazos de aguja.

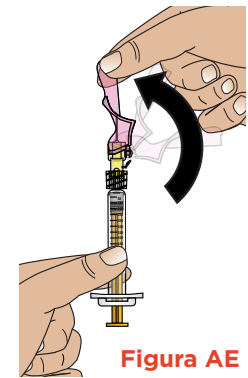


Figura AE

No vuelva a tapar la aguja usando la tapa de la aguja. Use únicamente el protector rosa de la aguja para cubrirla.

No reutilice la jeringa precargada ni la aguja.

Consulte la Información de seguridad importante adicional que aparece en la contratapa y la [Información de prescripción](#) completa, incluido el recuadro de Advertencia y la [Guía del medicamento](#).

Deseche las jeringas y agujas usadas

PASO 10

Desechar las jeringas precargadas y las agujas usadas

10. Coloque las jeringas precargadas y las agujas usadas en un recipiente para objetos cortopunzantes aprobado por la FDA inmediatamente después de su uso (Figura AF). **No deseche (tire) las jeringas precargadas y las agujas sueltas en la basura doméstica.**

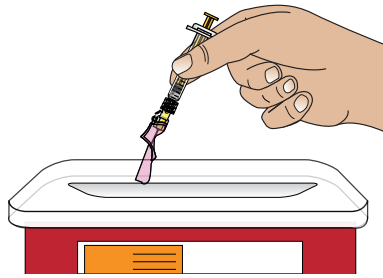


Figura AF

Si no tiene un recipiente para el desecho de objetos punzocortantes autorizado por la FDA, podría usar un contenedor de uso doméstico que:

- esté hecho de plástico resistente,
- pueda cerrarse con una tapa hermética y resistente a los pinchazos sin que los objetos punzocortantes puedan salir,
- se mantenga en posición vertical y sea estable durante el uso;
- sea resistente a las filtraciones, y
- esté correctamente etiquetado para advertir que hay desechos peligrosos dentro del recipiente.

Cuando el recipiente para desechar objetos punzocortantes esté casi lleno, deberá seguir las pautas de su comunidad en relación con la manera correcta de desechar dicho recipiente. Es posible que existan leyes estatales o locales sobre cómo desechar agujas y jeringas usadas. Para obtener más información sobre la eliminación segura de objetos punzocortantes e información específica sobre la eliminación de objetos punzocortantes en el estado en el que vive, visite el sitio web de la FDA: <http://www.fda.gov/safesharpsdisposal>.

No deseche el recipiente para desecho de objetos cortopunzantes usado en la basura doméstica a menos que las pautas de su comunidad lo permitan. **No** recicle su recipiente para desecho de objetos cortopunzantes ya usado.

Siempre mantenga el recipiente para desechar objetos punzocortantes fuera del alcance de los niños.

PASO 11

Controlar el lugar de la inyección

- 11.1 Si hay una pequeña cantidad de sangre o líquido en el lugar de la inyección, presione una gasa o bolita de algodón sobre el lugar de la inyección hasta que se detenga el sangrado (Figura AG).

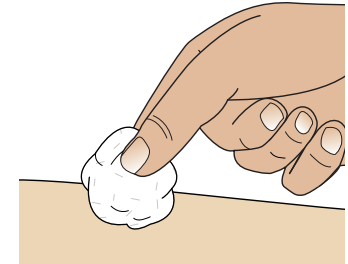


Figura AG

- 11.2 **No** frote el lugar de la inyección. De ser necesario, podría aplicar una pequeña venda adhesiva.

Consulte la Información de seguridad importante adicional que aparece en la contratapa y la [Información de prescripción](#) completa, incluido el recuadro de Advertencia y la [Guía del medicamento](#).

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE (continuación)

¿Cuál es la información más importante que debo saber acerca de BESREMi? (continuación)

- Problemas de salud mental, incluido el suicidio: BESREMi podría hacer que desarrolle problemas de estado de ánimo o de conducta que podrían empeorar durante el tratamiento con BESREMi o después de su última dosis, incluida irritabilidad (molestarse fácilmente), inquietud y agitación, confusión, depresión (sentirse mal sobre usted mismo o sentirse desesperanzado), ideas inusualmente grandes, acciones agresivas, acciones impulsivas, o pensamientos acerca de hacerse daño o de otro tipo, o pensamientos sobre suicidio. Si desarrolla alguno de estos síntomas, usted, su cuidador o un familiar deben llamar a su proveedor de atención médica de inmediato. Su proveedor de atención médica debe monitorearlo atentamente durante el tratamiento con BESREMi.
- Problemas autoinmunitarios nuevos o agravados: BESREMi podría causar problemas autoinmunitarios (una afección en la que las células inmunitarias del cuerpo atacan otras células u órganos del cuerpo), incluidos problemas tiroideos, aumento del nivel de azúcar en sangre (hiperglucemia) y diabetes tipo I. En algunas personas que ya tienen un problema autoinmunitario, este podría empeorar durante el tratamiento con BESREMi. Informe a su proveedor de atención médica si siente cansancio, orina con frecuencia o tiene mucha sed.
- Problemas cardíacos: BESREMi podría causar problemas cardíacos, inclusive problemas con el músculo cardíaco (cardiomiopatía), ataque cardíaco, ritmo cardíaco anormal (fibrilación atrial) y disminución del flujo sanguíneo al corazón. No debe usar BESREMi si tiene hipertensión arterial que no está controlada, insuficiencia cardíaca congestiva, ritmo cardíaco anormal grave, estrechamiento de las arterias al corazón, ciertos tipos de dolor de pecho (angina) o un accidente cerebrovascular o ataque cardíaco reciente. Si tiene un problema cardíaco antes de comenzar a usar BESREMi, su proveedor de atención médica debe monitorearlo atentamente durante el tratamiento con BESREMi.

¿Quiénes no deben usar BESREMi?

No use BESREMi si usted:

- Tiene o tuvo problemas de salud mental graves, en especial depresión grave, pensamientos suicidas o intentos de suicidio.
- Tiene o tuvo una enfermedad autoinmune grave o no tratada.
- Ha tenido una reacción alérgica grave a otro producto con interferón o a alguno de los ingredientes de BESREMi. Los síntomas de una reacción alérgica grave podrían incluir picazón, hinchazón del rostro, la lengua, la garganta, dificultad para respirar, sensación de mareos o desmayos y dolor en el pecho.
- Tiene ciertos tipos de problemas hepáticos.
- Ha recibido un trasplante y toma medicamentos inmunosupresores.

Antes de usar BESREMi, infórmele a su proveedor de atención médica todas sus afecciones médicas, incluso si:

- Está recibiendo tratamiento por una enfermedad mental o ha recibido tratamiento en el pasado por alguna enfermedad mental, incluida la depresión, y ha tenido pensamientos acerca de la posibilidad de lastimarse o lastimar a otros.
- Tiene diabetes tipo 1.
- Tiene o ha tenido alguna vez problemas cardíacos, incluidos ataques cardíacos o hipertensión arterial.
- Tiene o ha tenido alguna vez problemas de sangrado, coágulos sanguíneos o recuentos bajos de células sanguíneas.
- Tiene una afección que suprime el sistema inmunitario, como ciertos tipos de cáncer.
- Tiene hepatitis B o infección por VIH.
- Tiene problemas renales o hepáticos.
- Está embarazada o tiene planeado quedar embarazada. BESREMi podría dañar a su bebé en gestación y podría causar la pérdida de su embarazo (aborto espontáneo).
 - Antes de comenzar a usar BESREMi, su proveedor de atención médica debe realizarle una prueba de embarazo.

Consulte la Información de seguridad importante adicional que aparece en la contratapa y la [Información de prescripción](#) completa, incluido el recuadro de Advertencia y la [Guía del medicamento](#).

- Debe usar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento y durante al menos 8 semanas después de su última dosis de BESREMi. Hable con su proveedor de atención médica sobre qué método anticonceptivo usar durante el tratamiento con BESREMi.
- BESREMi podría afectar sus ciclos menstruales y podría hacer que sus períodos menstruales se detengan.
- Informe a su proveedor de atención médica si queda embarazada durante el tratamiento con BESREMi.
- Está amamantando o tiene planeado amamantar. Se desconoce si BESREMi pasa a la leche materna. No debe amamantar durante el tratamiento ni durante 8 semanas después de su última dosis de BESREMi.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de BESREMi?

BESREMi puede causar efectos secundarios graves, incluidos los siguientes:

- Disminución en el recuento de células sanguíneas: Su proveedor de atención médica debe controlar sus recuentos de células sanguíneas antes de que comience y durante el tratamiento con BESREMi. Si sus recuentos de células sanguíneas son demasiado bajos, puede desarrollar anemia, infecciones o tener problemas de sangrado o moretones. Llame a su proveedor de atención médica de inmediato si desarrolla debilidad y cansancio, moretones con facilidad, sangrados nasales frecuentes, fiebre, escalofríos, ardor y dolor al orinar, orina frecuente o tos con moco (flema) amarillo o rosado.
- Reacciones alérgicas graves y reacciones cutáneas: Busque ayuda médica de inmediato si tiene alguno de los siguientes síntomas: erupción cutánea o urticaria; picazón; hinchazón de la cara, ojos, labios, lengua o garganta; dificultad para respirar; dolor en el pecho; o sensación de desmayo.
- Problemas oculares: BESREMi puede causar problemas oculares graves en las retinas que pueden provocar pérdida de la visión o ceguera. Debe realizarse un examen ocular antes y durante el tratamiento con BESREMi si tiene diabetes o hipertensión arterial y también si tiene problemas de retina.

Su proveedor de atención médica podría interrumpir el uso de BESREMi si desarrolla problemas oculares nuevos o estos empeoran durante el tratamiento con BESREMi.

- Problemas hepáticos: BESREMi puede causar aumentos en las enzimas hepáticas y daño hepático. Su proveedor de atención médica debe realizarle análisis de sangre para controlar sus recuentos de células sanguíneas antes del inicio y durante el tratamiento con BESREMi.
 - Problemas renales: Su proveedor de atención médica le realizará análisis de sangre para controlar su función renal antes del inicio y durante el tratamiento con BESREMi. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si desarrolla algún síntoma de problema renal, inclusive cambios en la cantidad o el color de la orina, sangre en la orina, hinchazón en los tobillos o pérdida del apetito. Su proveedor de atención médica podría interrumpir el uso de BESREMi si desarrolla problemas renales graves.
 - Problemas dentales y de encías (periodontales): BESREMi puede causar problemas en los dientes y en las encías, lo que puede provocar la pérdida de dientes. BESREMi también puede causar problemas de boca seca que pueden dañar los dientes y el recubrimiento de la boca durante el tratamiento a largo plazo con BESREMi. Es importante que se cepille bien los dientes dos veces al día y se someta a exámenes dentales en forma regular durante el tratamiento con BESREMi.
 - Problemas cutáneos: BESREMi puede causar problemas en la piel. Los signos y síntomas de un problema cutáneo con BESREMi incluyen picazón, caída del cabello, erupción, enrojecimiento, psoriasis, acné, engrosamiento de la piel o sudoración excesiva. Llame a su proveedor de atención médica si desarrolla una erupción que sea molesta o cubra un área grande de la piel.
- Los efectos secundarios más frecuentes de BESREMi incluyen los siguientes:
- síntomas similares a los de la gripe que incluyen cansancio, debilidad, fiebre, escalofríos, dolores musculares y dolor articular
 - picazón
 - dolor de garganta

Consulte la Información de seguridad importante adicional que aparece en la contratapa y la [Información de prescripción](#) completa, incluido el recuadro de Advertencia y la [Guía del medicamento](#).

Consulte la Información de seguridad importante adicional en todo el documento y la [Información de prescripción](#) completa adjunta, incluido el recuadro de Advertencia y la [Guía del medicamento](#).

Si desea obtener información adicional sobre BESREMi y ver una demostración en video sobre cómo usar BESREMi, visite www.BESREMi.com.

Fabricado por:
PharmaEssentia Corporation
2F-5 N.o 3 YuanQu Street
Nangang Dist. Taipei, Taiwán
Número de licencia en los EE. UU.: 2155

Distribuido por:
PharmaEssentia USA Corporation
35 Corporate Drive, Suite 325
Burlington, MA 01803

© 2021 PharmaEssentia Corporation. Todos los derechos reservados.
BESREMi, el logotipo de BESREMi y PharmaEssentia son marcas comerciales registradas de PharmaEssentia Corporation, y el logotipo de PharmaEssentia es una marca comercial de PharmaEssentia Corporation.
US-BSRM-2200026 3/2022