

 **Kesimpta**[®]
(ofatumumab) 20 mg
injection

Consejos rápidos de uso



¡Escanee aquí para ver el
procedimiento correcto!

O bien, visite [kesimpta-quicktips.com](https://www.kesimpta-quicktips.com)
para saber cómo aplicarse KESIMPTA[®].

Consulte la Información de Seguridad Importante a lo largo de este folleto y el Breve Resumen para el Consumidor al final.

KESIMPTA® una vez al mes*: flexibilidad en el hogar

Con la pluma KESIMPTA® Sensoready®, cuando sea el momento de aplicarse la inyección, le tomará tan solo un momento.



“Es cómodo poder aplicarme KESIMPTA en mi hogar, ¡y ni siquiera se ve la aguja!”

Ananda, en tratamiento con KESIMPTA desde octubre de 2020. Ananda recibió una compensación por su tiempo.

Estos son algunos datos claves:

- > La inyección suele **tomar varios segundos**.
- > **No se requiere premedicación†.**

Alguien de su equipo de atención médica le explicará cómo aplicarse KESIMPTA la primera vez. Este folleto puede usarse como complemento de esas instrucciones.

EM: esclerosis múltiple.

*Después de 3 dosis iniciales semanales.

†Solo se observó un beneficio limitado de la premedicación en los estudios clínicos sobre la EM recidivante.

Información de Seguridad Importante

¿Quiénes no deben aplicarse KESIMPTA?

NO se aplique KESIMPTA en las siguientes situaciones:

- Si tiene una infección activa por el virus de la hepatitis B (VHB).
- Si ha tenido una reacción alérgica al ofatumumab o una reacción potencialmente mortal relacionada con la inyección de KESIMPTA. (cont.)

Consulte la Información de Seguridad Importante a lo largo de este folleto y el [Breve Resumen para el Consumidor](#) al final.

 **Kesimpta®**
(ofatumumab) 20 mg
injection

Este es el cronograma

Se administrará **1 dosis a la semana durante las primeras 3 semanas** y, luego, **omitirá una semana**. Después de eso, puede pasar a **1 dosis al mes**.

1

Elija un día y comience con 1 dosis a la semana durante las primeras 3 semanas.
Omita la cuarta semana



3 DOSIS INICIALES

D L M M J V S

2

Aplíquese la primera dosis mensual de mantenimiento en la quinta semana.



1.ª DOSIS MENSUAL

D L M M J V S

3

Continúe aplicándose KESIMPTA® una vez por mes.



DOSIS DE MANTENIMIENTO

UNA VEZ POR MES

CONSEJO DE SEGUIMIENTO

Para que sea más simple, intente aplicarse KESIMPTA en la misma fecha todos los meses. Por ejemplo: Si se aplicó la primera dosis mensual el 15 de abril, aplíquese su siguiente dosis el 15 de mayo.

Información de Seguridad Importante

¿Cuál es la información más importante que debo saber sobre KESIMPTA?

KESIMPTA puede causar efectos secundarios graves tales como los siguientes:

- **Infecciones.** Durante el tratamiento con KESIMPTA, pueden aparecer infecciones graves que podrían ser potencialmente mortales o causar la muerte. Si tiene una infección activa, su proveedor de atención médica (HCP) debe retrasar el tratamiento con KESIMPTA hasta que la infección se cure. Utilizar KESIMPTA antes o después de otros medicamentos que debilitan el sistema inmunitario (cont.)

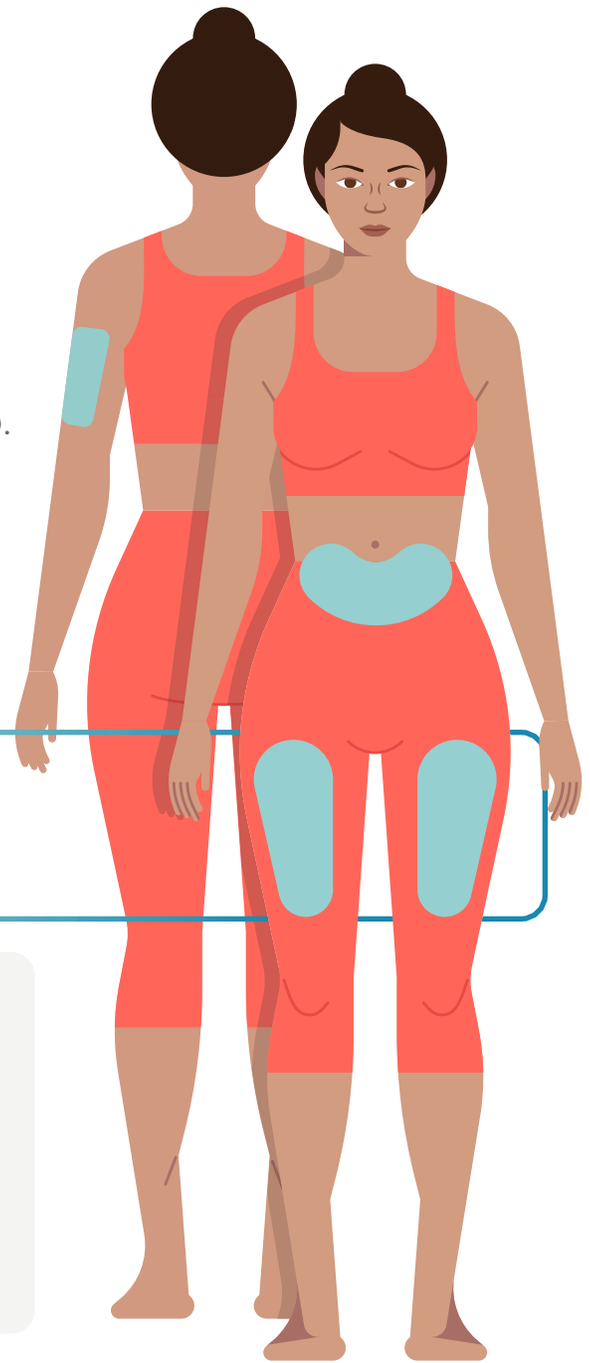
Consulte la Información de Seguridad Importante a lo largo de este folleto y el [Breve Resumen para el Consumidor](#) al final.

 **Kesimpta**[®]
(ofatumumab) 20 mg
injection

Elija la zona adecuada

- > **La parte superior externa del brazo**, si alguien le está ayudando.
- > **La parte inferior del abdomen**, excepto a 2 pulgadas alrededor del ombligo.
- > **La parte frontal del muslo** es el lugar recomendado.

- ✓ **No** se inyecte en zonas donde la piel esté sensible o presente hematomas, enrojecimiento, descamación o durezas. Evite las zonas con lunares, cicatrices o estrías.



Información de Seguridad Importante

podría aumentar el riesgo de contraer infecciones. Informe a su HCP de inmediato si tiene alguna infección o presenta algún síntoma, como micción dolorosa y frecuente, congestión nasal, secreción nasal, dolor de garganta, fiebre, escalofríos, tos o dolores corporales.

- **Reactivación del virus de la hepatitis B (VHB).** Si alguna vez tuvo una infección por el VHB, podría (cont.)

Consulte la Información de Seguridad Importante a lo largo de este folleto y el [Breve Resumen para el Consumidor](#) al final.

 **Kesimpta**[®]
(ofatumumab) 20 mg injection

Consejos rápidos de uso



Saque la pluma KESIMPTA® Sensoready® del refrigerador entre 15 y 30 minutos antes de inyectarse. No la administre si el líquido contiene partículas visibles o está oscuro, o si la pluma está vencida. **Tome** una toallita con alcohol y un pompón de algodón.



Elija el lugar de la inyección. Lávese las manos y **limpie** la zona con la toallita con alcohol. Deje que se seque por completo para evitar el ardor.



Retire el capuchón y deséchelo. No intente volver a colocarlo. Asegúrese de usar la pluma dentro de los 5 minutos y no la agite.



Sosténgala en un ángulo de 90°. **Presione hacia abajo** para activar la pluma y **sosténgala**. Escuchará el primer clic y el indicador verde comenzará a moverse.



Observe que el indicador verde se llene y escuche el segundo clic que señalará que ya casi ha terminado. Una vez que esté lleno y se haya detenido, sabrá que lo ha hecho correctamente. Si hay sangre en el lugar de la inyección, presione hacia abajo con el pompón de algodón, pero no frote.



Descarte correctamente la pluma en un envase para objetos punzocortantes aprobado por la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA). Puede obtener más información en www.fda.gov/safesharpsdisposal.

Información de Seguridad Importante

reactivarse durante o después del tratamiento con KESIMPTA (reactivación). Si esto sucede, podría causar problemas hepáticos graves, como insuficiencia hepática o la muerte. Antes de empezar a utilizar KESIMPTA, su (cont.)

Consulte la Información de Seguridad Importante a lo largo de este folleto y el [Breve Resumen para el Consumidor](#) al final.

 **Kesimpta®**
(ofatumumab) 20 mg
injection

Indicaciones

¿Qué es la inyección KESIMPTA® (ofatumumab)?

KESIMPTA es un medicamento de venta bajo receta que se usa para tratar a adultos con formas recidivantes de la esclerosis múltiple (EM), incluido el síndrome clínicamente aislado (CIS), la enfermedad recurrente-remitente y la enfermedad progresiva secundaria activa.

Se desconoce si KESIMPTA es seguro o eficaz en niños.

Información de Seguridad Importante

¿Quiénes no deben aplicarse KESIMPTA?

NO se aplique KESIMPTA en las siguientes situaciones:

- Si tiene una infección activa por el virus de la hepatitis B (VHB).
- Si ha tenido una reacción alérgica al ofatumumab o una reacción potencialmente mortal relacionada con la inyección de KESIMPTA.

¿Cuál es la información más importante que debo saber sobre KESIMPTA?

KESIMPTA puede causar efectos secundarios graves tales como los siguientes:

- **Infecciones.** Durante el tratamiento con KESIMPTA, pueden aparecer infecciones graves que podrían ser potencialmente mortales o causar la muerte. Si tiene una infección activa, su proveedor de atención médica (HCP) debe retrasar el tratamiento con KESIMPTA hasta que la infección se cure. Utilizar KESIMPTA antes o después de otros medicamentos que debilitan el sistema inmunitario podría aumentar el riesgo de contraer infecciones. Informe a su HCP de inmediato si tiene alguna infección o presenta algún síntoma, como micción dolorosa y frecuente, congestión nasal, secreción nasal, dolor de garganta, fiebre, escalofríos, tos o dolores corporales.
- **Reactivación del virus de la hepatitis B (VHB).** Si alguna vez tuvo una infección por el VHB, podría reactivarse durante o después del tratamiento con KESIMPTA (reactivación). Si esto sucede, podría causar problemas hepáticos graves, como insuficiencia hepática o la muerte. Antes de empezar a aplicarse KESIMPTA, su HCP

Consulte la Información de Seguridad Importante a lo largo de este folleto y el [Breve Resumen para el Consumidor](#) al final.

 **Kesimpta**®
(ofatumumab) 20 mg
injection

Información de Seguridad Importante (cont.)

le hará un análisis de sangre para ver si tiene VHB. También continuará monitoreándolo durante el tratamiento con KESIMPTA® y después del mismo para detectar si tiene VHB. Informe a su HCP de inmediato si el cansancio empeora o si la piel o la parte blanca de los ojos se tornan amarillentos.

- **Leucoencefalopatía multifocal progresiva (LMP).** La LMP puede desarrollarse con KESIMPTA. La LMP es una infección cerebral grave y poco frecuente causada por un virus, que puede empeorar en el transcurso de días o semanas. La LMP puede causar la muerte o una discapacidad severa. Informe a su HCP de inmediato si presenta signos o síntomas neurológicos nuevos o que empeoran. Estos síntomas pueden incluir debilidad de un lado del cuerpo, pérdida de coordinación de los brazos y las piernas, problemas de visión y cambios en el pensamiento y la memoria que provocan confusión y cambios de personalidad.
- **Debilidad del sistema inmunitario.** Utilizar KESIMPTA antes o después de medicamentos que debilitan el sistema inmunitario podría aumentar el riesgo de contraer infecciones.

Antes de aplicarse KESIMPTA, informe a su HCP si tiene alguna afección, incluso si:

- Tiene o cree que tiene una infección, incluido el VHB o la LMP.
- Ha tomado alguna vez, toma actualmente o planea tomar medicamentos que afecten su sistema inmunitario. Estos medicamentos podrían aumentar el riesgo de contraer una infección.
- Se vacunó hace poco o tiene una cita de vacunación programada.
 - Debe recibir cualquiera de las vacunas "vivas" o "vivas atenuadas" requeridas como mínimo 4 semanas antes de comenzar el tratamiento con KESIMPTA. No debe recibir vacunas "vivas" o "vivas atenuadas" mientras está en tratamiento con KESIMPTA y hasta que su HCP le indique que su sistema inmunitario ya no está debilitado.

Consulte la Información de Seguridad Importante a lo largo de este folleto y el [Breve Resumen para el Consumidor](#) al final.

 **Kesimpta**®
(ofatumumab) 20 mg
injection

Información de Seguridad Importante (cont.)

- Siempre que sea posible, debe recibir cualquier vacuna “no viva” al menos 2 semanas antes de comenzar el tratamiento con KESIMPTA®.
- Hable con su HCP sobre las vacunas para su bebé si usó KESIMPTA durante el embarazo.
- Está embarazada, cree que podría estarlo o planea quedar embarazada. Se desconoce si KESIMPTA dañará a su bebé en gestación. Las mujeres que pueden quedar embarazadas deben usar un método anticonceptivo durante el tratamiento con KESIMPTA y durante 6 meses después de su último tratamiento. Hable con su HCP sobre los métodos anticonceptivos adecuados para usted durante este período.
- Está amamantando o planea amamantar. Se desconoce si KESIMPTA pasa a la leche materna. Hable con su HCP sobre la mejor manera de alimentar a su bebé si recibe KESIMPTA.

Informe a su HCP todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos de venta bajo receta y de venta libre, las vitaminas y los suplementos herbarios.

¿Cómo debo usar KESIMPTA?

Consulte las Instrucciones de uso detalladas que vienen con KESIMPTA para obtener información sobre cómo preparar e inyectar una dosis de KESIMPTA y cómo descartar (tirar) correctamente las plumas Sensoready o las jeringas precargadas de KESIMPTA usadas.

- Use KESIMPTA tal cual su HCP le indicó que haga.
- Su HCP le mostrará la forma correcta de preparar e inyectar KESIMPTA antes de usarlo por primera vez.
- **No** se inyecte en zonas donde la piel esté sensible o presente hematomas, enrojecimiento, descamación o durezas. Evite las zonas con lunares, cicatrices o estrías.

Consulte la Información de Seguridad Importante a lo largo de este folleto y el Breve Resumen para el Consumidor al final.

 **Kesimpta**®
(ofatumumab) 20 mg
injection

Información de Seguridad Importante (cont.)

KESIMPTA® puede causar efectos secundarios graves, como los siguientes:

- **Reacciones relacionadas con la inyección.** Estas son un efecto secundario frecuente de KESIMPTA. La inyección de KESIMPTA puede causar reacciones relacionadas con la inyección, que pueden desarrollarse dentro de las 24 horas (1 día) después de recibir las primeras inyecciones y con las inyecciones posteriores. Hay dos tipos de reacciones:
 - **en el lugar de la inyección o cerca:** enrojecimiento de la piel, hinchazón, picazón y dolor. Dígale a su HCP si presenta cualquiera de estos signos o síntomas.
 - **que pueden producirse cuando se liberan ciertas sustancias en el organismo:** fiebre, dolor de cabeza, dolor muscular, escalofríos, cansancio, erupción cutánea, urticaria, dificultad para respirar, inflamación de la cara, los párpados, los labios, la boca, la lengua y la garganta, sensación de desmayo u opresión en el pecho. Comuníquese con su HCP de inmediato si presenta alguno de estos signos y síntomas, especialmente si empeoran o si presenta nuevos signos de reacciones severos tras inyecciones subsiguientes. Pueden ser signos de una reacción alérgica que podría ser grave.
- **Nivel bajo de inmunoglobulinas.** KESIMPTA puede provocar una disminución en algunos tipos de anticuerpos. Su HCP le realizará análisis de sangre para corroborar sus niveles de inmunoglobulina en sangre.

Los efectos secundarios más frecuentes de KESIMPTA incluyen:

- Infección del tracto de las vías respiratorias superiores, con síntomas como dolor de garganta, secreción nasal y dolor de cabeza.
- Dolor de cabeza.

Le recomendamos que informe a la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA) sobre los efectos secundarios negativos de los medicamentos de venta bajo receta. Visite www.fda.gov/medwatch o llame al 1-800-FDA-1088.

Consulte la Información de Prescripción completa, incluida la Guía del Medicamento, en www.Kesimpta.com.

Consulte la Información de Seguridad Importante a lo largo de este folleto y el Breve Resumen para el Consumidor al final.

 **Kesimpta®**
(ofatumumab) 20 mg
injection

Pluma KESIMPTA® Sensoready®

Así es cómo funciona

- > **Prepárese.** Prepare los suministros y el lugar de la inyección.
- > **Presione y sostenga.** Presione con firmeza hasta que escuche el primer clic y mantenga presionado.
- > **Escuche y observe.** Escuche el segundo clic y asegúrese de que el indicador haya llenado la ventana y dejado de moverse.

¿Tiene alguna pregunta?

Consulte [kesimptaresources.com](https://www.kesimptaresources.com) o comuníquese con Alongside™ KESIMPTA para programar una capacitación virtual llamando al **1-855-KESIMPTA (1-855-537-4678)**, de lunes a viernes, de 8:30 A.M. A 8:00 P.M., hora del este.

¡Visite [kesimpta-quicktips.com](https://www.kesimpta-quicktips.com) para saber cómo aplicarse KESIMPTA!



Consulte la Información de Seguridad Importante a lo largo de este folleto y el [Breve Resumen para el Consumidor](#) al final.

 **Kesimpta**®
(ofatumumab) 20 mg injection

KESIMPTA, el logotipo de KESIMPTA y SENSOREADY son marcas comerciales registradas de Novartis AG. ALONGSIDE es una marca comercial de Novartis AG.

 **NOVARTIS**

Novartis Pharmaceuticals Corporation
East Hanover, New Jersey 07936-1080

The risk information provided here is not comprehensive. This information does not take the place of talking with your doctor about your medical condition or treatment.

To learn more about KESIMPTA (ofatumumab) injections, talk to your doctor or pharmacist. For more information and to obtain the FDA-approved product labeling, call 1-888-669-6682 or visit www.kesimpta.com.

What is the most important information I should know about KESIMPTA?

KESIMPTA can cause serious side effects, including:

Infections. Serious infections, which can be life-threatening or cause death, can happen during treatment with KESIMPTA. If you have an active infection, your health care provider should delay your treatment with KESIMPTA until your infection is gone. KESIMPTA taken before or after other medicines that weaken the immune system may increase your risk of getting infections.

Tell your health care provider right away if you have any infections or get any symptoms including painful and frequent urination, nasal congestion, runny nose, sore throat, fever, chills, cough, or body aches.

- **Hepatitis B virus (HBV) reactivation.** Before starting treatment with KESIMPTA, your health care provider will do blood tests to check for HBV. If you have ever had HBV infection, the HBV may become active again during or after treatment with KESIMPTA. Hepatitis B virus becoming active again (called reactivation) may cause serious liver problems including liver failure or death. You should not receive KESIMPTA if you have active hepatitis B liver disease. Your health care provider will monitor you for HBV infection during and after you stop using KESIMPTA. Tell your health care provider right away if you get worsening tiredness or yellowing of your skin or white part of your eyes during treatment with KESIMPTA.
- **Progressive Multifocal Leukoencephalopathy (PML).** PML may happen with KESIMPTA. PML is a rare, serious brain infection caused by a virus that may get worse over days or weeks. PML can result in death or severe disability. Tell your health care provider right away if you have any new or worsening neurologic signs or symptoms. These may include weakness on one side of your body, loss of coordination in arms and legs, vision problems, changes in thinking and memory which may lead to confusion and personality changes.
- **Weakened immune system.** KESIMPTA taken before or after other medicines that weaken the immune system could increase your risk of getting infections.

What is KESIMPTA?

KESIMPTA is a prescription medicine used to treat adults with relapsing forms of multiple sclerosis (MS) including:

- clinically isolated syndrome
- relapsing-remitting disease

- active secondary progressive disease

It is not known if KESIMPTA is safe or effective in children.

Do not use KESIMPTA if you:

- have active hepatitis B virus infection.
- have had an allergic reaction to ofatumumab or life-threatening injection-related reaction to KESIMPTA.

Before using KESIMPTA, tell your health care provider about all of your medical conditions, including if you:

- have or think you have an infection, including HBV or PML. See **“What is the most important information I should know about KESIMPTA?”**
- have ever taken, currently take, or plan to take medicines that affect your immune system. These medicines could increase your risk of getting an infection.
- have had a recent vaccination or are scheduled to receive any vaccinations.
 - **You should receive any required ‘live’ or ‘live-attenuated’ vaccines at least 4 weeks before you start treatment with KESIMPTA.** You **should not receive** ‘live’ or ‘live-attenuated’ vaccines while you are being treated with KESIMPTA and until your health care provider tells you that your immune system is no longer weakened.
 - **Whenever possible, you should receive any ‘non-live’ vaccines at least 2 weeks before you start treatment with KESIMPTA.**
 - Talk to your health care provider about vaccinations for your baby if you used KESIMPTA during your pregnancy.
- are pregnant, think that you might be pregnant, or plan to become pregnant. It is not known if KESIMPTA will harm your unborn baby. Females who can become pregnant should use birth control (contraception) during treatment with KESIMPTA and for 6 months after your last treatment. Talk with your health care provider about what birth control method is right for you during this time.
 - Pregnancy Registry: There is a registry for women who become pregnant during treatment with KESIMPTA. If you become pregnant while taking KESIMPTA, tell your health care provider right away. Talk to your health care provider about registering with the MotherToBaby Pregnancy Study in Multiple Sclerosis. The purpose of the registry is to collect information about your health and your baby’s health. For more information or to register, contact MotherToBaby by calling 1-877-311-8972, by sending an email to MotherToBaby@health.ucsd.edu, or go to www.mothersbaby.org/join-study.
- are breastfeeding or plan to breastfeed. It is not known if KESIMPTA passes into your breast milk. Talk to your health care provider about the best way to feed your baby if you take KESIMPTA.

Tell your health care provider about all the medicines you take, including prescription and over-the-counter medicines, vitamins, and herbal supplements.

Know the medicines you take. Keep a list of them to show your health care provider and pharmacist when you get a new medicine.

How should I use KESIMPTA?

See the detailed Instructions for Use that comes with KESIMPTA for information about how to prepare and inject a dose of KESIMPTA and how to properly throw away (dispose of) used KESIMPTA Sensoready[®] pens or prefilled syringes.

- Use KESIMPTA exactly as your health care provider tells you to use it.
- KESIMPTA is given as an injection under your skin (subcutaneous injection), in your thigh or stomach-area (abdomen) by you or a caregiver. A caregiver may also give you an injection of KESIMPTA in your upper outer arm.
- Your health care provider will show you how to prepare and inject KESIMPTA the right way before you use it for the first time.
- **Do not** inject into areas where the skin is tender, bruised, red, scaly or hard. Avoid areas with moles, scars or stretch marks.
- The initial dosing is 20 mg of KESIMPTA given by subcutaneous injection at Weeks 0, 1, and 2. There is no injection at Week 3. Starting at Week 4 and then every month, the recommended dose is 20 mg of KESIMPTA administered by subcutaneous injection.

If you miss an injection of KESIMPTA at Week 0, 1, or 2, talk to your health care provider. If you miss a monthly injection, give it as soon as possible without waiting until the next scheduled dose. After that, give your KESIMPTA injections a month apart.

What are the possible side effects of KESIMPTA?

KESIMPTA may cause serious side effects, including:

See "What is the most important information I should know about KESIMPTA?"

- **Injection-related reactions.** Injection-related reactions are a common side effect of KESIMPTA. Injecting KESIMPTA can cause injection-related reactions that can happen within 24 hours (1 day) following the first injections and with later injections. There are two kinds of reactions:
 - **at or near the injection site:** redness of the skin, swelling, itching and pain. Talk with your health care provider if you have any of these signs or symptoms.
 - **that may happen when certain substances are released in your body:** fever, headache, pain in the muscles, chills, tiredness, rash, hives, trouble breathing, swelling of the face, eyelids, lips, mouth, tongue and throat, and feeling faint, or chest tightness. Contact your health care provider right away if you experience any of these signs or symptoms, especially if they become worse or you have new severe signs of

reactions after subsequent injections. It could be a sign of an allergic reaction, which can be serious.

- **Low immunoglobulins.** KESIMPTA may cause a decrease in some types of antibodies. Your health care provider will do blood tests to check your blood immunoglobulin levels.

The most common side effects of KESIMPTA include:

- upper respiratory tract infection, with symptoms such as sore throat and runny nose, and headache. (See "What is the most important information I should know about KESIMPTA?")
- headache.

These are not all the possible side effects of KESIMPTA. Call your doctor for medical advice about side effects.

You may report side effects to FDA at 1-800-FDA-1088.

How should I store KESIMPTA?

- Store KESIMPTA in a refrigerator between 36°F to 46°F (2°C to 8°C).
- Keep KESIMPTA in the original carton until ready for use to protect from light.
- If needed, KESIMPTA may be stored for up to 7 days at room temperature, up to 86°F (30°C).
- Write the date taken out of the refrigerator in the space provided on the carton.
- If stored below 86°F (30°C), unused KESIMPTA may be returned to the refrigerator and must be used within the next 7 days. If this KESIMPTA is not used within those 7 days, then discard the medicine.
- Do not freeze KESIMPTA.
- Do not shake KESIMPTA.

Keep KESIMPTA and all medicines out of the reach of children.

General information about the safe and effective use of KESIMPTA.

Medicines are sometimes prescribed for purposes other than those listed in a Medication Guide. Do not use KESIMPTA for a condition for which it was not prescribed. Do not give KESIMPTA to other people, even if they have the same symptoms that you have. It may harm them.

You can ask your pharmacist or health care provider for information about KESIMPTA that is written for health professionals.

What are the ingredients in KESIMPTA?

Active ingredient: ofatumumab

Inactive ingredients: Sensoready pen and prefilled syringe: arginine, disodium edetate, polysorbate 80, sodium acetate trihydrate, sodium chloride, and Water for Injection. Hydrochloric acid may be added.

This Instructions for Use contains information on how to inject KESIMPTA Sensoready Pen.

Be sure that you read, understand, and follow this Instructions for Use before injecting KESIMPTA. Your health care provider should show you how to prepare and inject KESIMPTA the right way using the Sensoready Pen before you use it for the first time. Talk to your health care provider if you have any questions before you use KESIMPTA for the first time.

Important Information You Need to Know Before Injecting KESIMPTA Sensoready Pen.

- **Do not use** the KESIMPTA Sensoready Pen if either the seal on the outer carton or the seal on the KESIMPTA Sensoready Pen is broken. Keep the KESIMPTA Sensoready Pen in the sealed outer carton until you are ready to use it.
- **Do not shake** the KESIMPTA Sensoready Pen.
- If you drop your KESIMPTA Sensoready Pen, **do not use** it if it looks damaged, or if you dropped it with the cap removed.

Throw away (dispose of) the used KESIMPTA Sensoready Pen right away after use. **Do not re-use a KESIMPTA Sensoready Pen.** See “How should I dispose of used KESIMPTA Sensoready Pens?” at the end of this Instructions for Use.

How should I store KESIMPTA Sensoready Pen?

- Store your carton of KESIMPTA Sensoready Pen in a refrigerator, between 36°F to 46°F (2°C to 8°C).
- Keep KESIMPTA Sensoready Pen in the original carton until ready to use to protect from light.
- If needed, KESIMPTA Sensoready Pen may be stored for up to 7 days at room temperature, up to 86°F (30°C).
- Write the date taken out of the refrigerator in the space provided on the carton.
- If stored below 86°F (30°C), unused KESIMPTA may be returned to the refrigerator and must be used within the next 7 days. If this KESIMPTA is not used within those 7 days, then discard the medicine.
- **Do not freeze** KESIMPTA Sensoready Pen.

Keep KESIMPTA Sensoready Pen and all medicines out of the reach of children.

KESIMPTA Sensoready Pen parts (see Figure A):

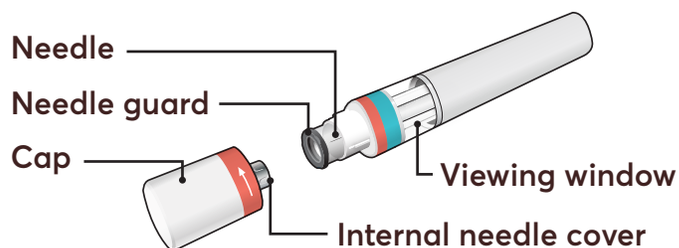


Figure A

The KESIMPTA Sensoready Pen is shown with the cap removed. **Do not** remove the cap until you are ready to inject.

What you need for your injection:

Included in the carton: A new KESIMPTA Sensoready Pen (see Figure B).

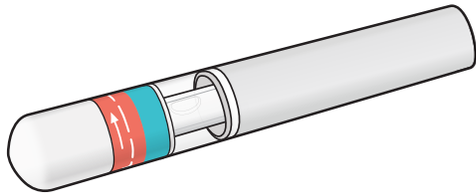


Figure B

Not included in the carton (see Figure C):

- 1 alcohol wipe
- 1 cotton ball or gauze
- Sharps disposal container

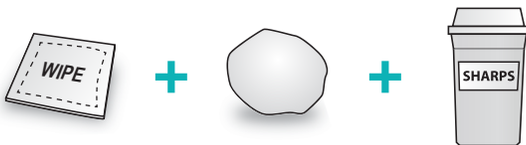


Figure C

See "How should I dispose of used KESIMPTA Sensoready Pens?" at the end of this Instructions for Use.

Before your injection

Take the KESIMPTA Sensoready Pen out of the refrigerator **15 to 30 minutes before injecting** to allow it to reach room temperature.

Step 1. Important safety checks before you inject (see Figure D):

- Look through the viewing window. The liquid should be clear to slightly cloudy. **Do not use** if the liquid contains visible particles or is cloudy. You may see a small air bubble, which is normal.
- Look at the **expiration date (EXP)** on your KESIMPTA Sensoready Pen. **Do not use** your pen if the expiration date has passed.

Contact your pharmacist or health care provider if your pen fails any of these checks.

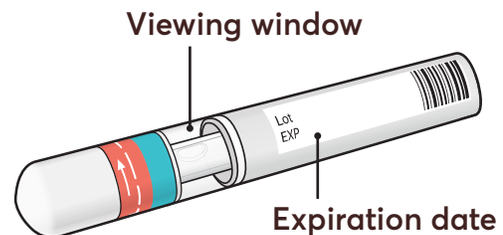


Figure D

Step 2. Choose your injection site:

- The recommended site is the front of the thighs. You may also use the lower stomach area (lower abdomen), but **not** the area 2 inches around the navel (belly button) (see **Figure E**).
- **Do not** inject into areas where the skin is tender, bruised, red, scaly, or hard. Avoid areas with moles, scars or stretch marks.

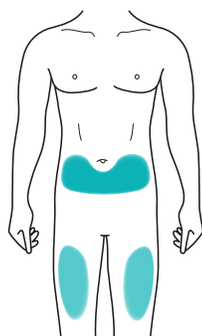


Figure E

- If a **caregiver** or **health care provider** is giving you your injection, they may also inject into your outer upper arm (see **Figure F**).

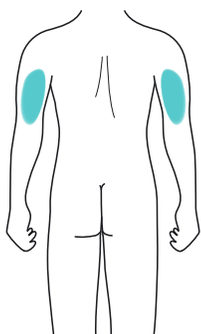


Figure F

(Caregiver and health care provider only)

Step 3. Clean your injection site:

- Wash your hands with soap and water.
- Using a circular motion, clean the injection site with the alcohol wipe. Leave it to dry before injecting (see **Figure G**).
- Do not touch the cleaned area again before injecting.



Figure G

Your injection

Step 4. Remove the cap:

- Only remove the cap when you are ready to use the KESIMPTA Sensoready Pen.
- Twist off the cap in the direction of the arrow (see **Figure H**).

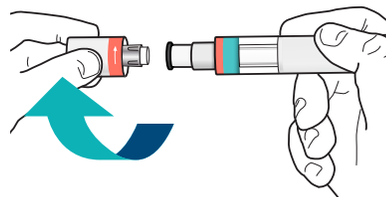


Figure H

- Throw away the cap. **Do not try to re-attach the cap.**
- Use the KESIMPTA Sensoready Pen within 5 minutes of removing the cap.

You may see a few drops of medicine come out of the needle. This is normal.

Step 5. Hold your KESIMPTA Sensoready Pen:

- Hold the KESIMPTA Sensoready Pen at 90 degrees to the cleaned injection site (see Figure I).

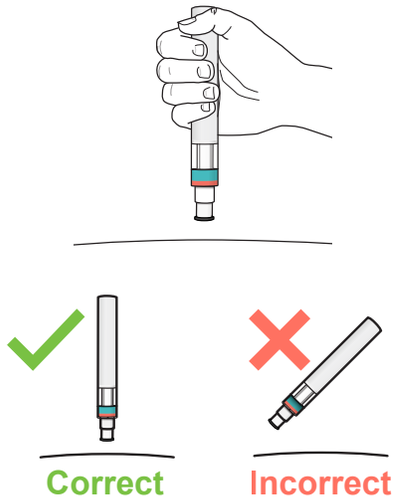


Figure I

Important: During the injection you will hear 2 loud clicks:

- The **1st click** indicates that **the injection has started**
- A **2nd click** will indicate that **the injection is almost complete**

You must keep holding the KESIMPTA Sensoready Pen firmly against the skin until the **green indicator** fills the window and stops moving.

Step 6. Start your injection:

- Press the KESIMPTA Sensoready Pen firmly against the skin to start the injection (see Figure J).
- The **1st click** indicates the injection has started.
- **Keep holding** the KESIMPTA Sensoready Pen firmly against your skin.
- The **green indicator** shows the progress of the injection.



Figure J

Step 7. Complete your injection:

- Listen for the **2nd click**. This indicates that the injection is **almost** complete.
- Check to see if the **green indicator** fills the window and has stopped moving (see Figure K).
- The KESIMPTA Sensoready Pen can now be removed (see Figure L).

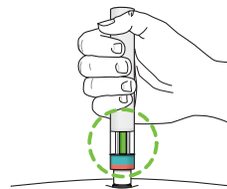


Figure K

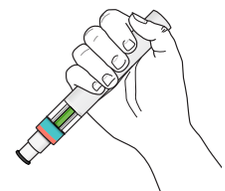


Figure L

After your injection

- In case the green indicator does not fill the window, it means the medicine has not been delivered. Contact your health care provider if the green indicator is not visible.
- There may be a small amount of blood at the injection site. You can press a cotton ball or gauze over the injection site and hold it for 10 seconds. Do not rub the injection site. You may cover the injection site with a small adhesive bandage, if needed.

How should I dispose of used KESIMPTA Sensoready® Pens?

Step 8.

Put your used KESIMPTA Sensoready Pen in an FDA-cleared sharps disposal container right away after use (**see Figure M**). **Do not throw away (dispose of)** your used KESIMPTA Sensoready Pen in your household trash.

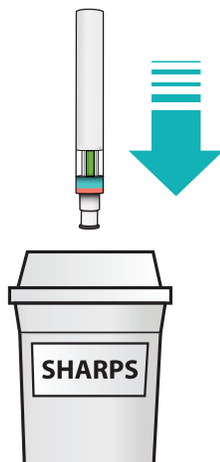


Figure M

If you do not have an FDA-cleared sharps disposal container, you may use a household container that is:

- made of a heavy-duty plastic,
- can be closed with a tight-fitting, puncture-resistant lid, without sharps being able to come out,
- upright and stable during use,
- leak-resistant, and
- properly labeled to warn of hazardous waste inside the container.

When your sharps disposal container is almost full, you will need to follow your community guidelines for the right way to dispose of your sharps disposal container. There may be state or local laws about how you should throw away used needles, syringes and pens. For more information about safe sharps disposal, and for specific information about sharps disposal in the state that you live in, go to the FDA's website at: <http://www.fda.gov/safesharpsdisposal>.

Keep the sharps container out of the reach of children.

Manufactured by:
Novartis Pharmaceuticals Corporation
East Hanover, NJ 07936
U.S. License No.: 1244