

## Prospecto: información para el usuario

### Revinty Ellipta 92 microgramos/22 microgramos polvo para inhalación (unidosis) Revinty Ellipta 184 microgramos/22 microgramos polvo para inhalación (unidosis)

furoato de fluticasona/vilanterol

**Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.**

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

#### Contenido del prospecto

1. Qué es Revinty Ellipta y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Revinty Ellipta
3. Cómo usar Revinty Ellipta
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Revinty Ellipta
6. Contenido del envase e información adicional  
Instrucciones de uso paso a paso

#### 1. Qué es Revinty Ellipta y para qué se utiliza

Revinty Ellipta contiene dos principios activos: furoato de fluticasona y vilanterol. Existen dos concentraciones diferentes de Revinty Ellipta: furoato de fluticasona 92 microgramos/vilanterol 22 microgramos y furoato de fluticasona 184 microgramos/vilanterol 22 microgramos.

La concentración de 92/22 microgramos se utiliza para el tratamiento regular de la enfermedad pulmonar obstructiva crónica (**EPOC**) en adultos, así como para el tratamiento del **asma** en adultos y adolescentes de 12 años de edad y mayores.

La concentración de 184/22 microgramos se utiliza para el tratamiento del **asma** en adultos y adolescentes de 12 años de edad y mayores.

La concentración de 184/22 microgramos no está aprobada para el tratamiento de la EPOC.

**Revinty Ellipta se debe utilizar todos los días y no únicamente cuando tiene dificultad para respirar u otros síntomas del asma y la EPOC. No se debe utilizar para aliviar un ataque repentino de ahogo o sibilancias.** Si tiene este tipo de ataques debe utilizar un inhalador de “rescate” de acción rápida (como salbutamol). Contacte con su médico si no tiene un inhalador de acción rápida.

Furoato de fluticasona pertenece a un grupo de medicamentos llamados corticosteroides, a menudo llamados simplemente esteroides. Los corticosteroides reducen la inflamación. Además reducen la hinchazón (inflamación) e irritación de las pequeñas vías aéreas en los pulmones y alivian de forma gradual los problemas respiratorios. Los corticosteroides también ayudan a prevenir los ataques de asma y el empeoramiento de la EPOC.

Vilanterol pertenece a un grupo de medicamentos llamados broncodilatadores de acción prolongada. Actúa relajando los músculos de las pequeñas vías aéreas en los pulmones. Esto ayuda a abrir las vías respiratorias y facilita la entrada y salida de aire de los pulmones. Cuando se usa de forma regular, ayuda a que las pequeñas vías aéreas de los pulmones permanezcan abiertas.

El uso regular de estos dos principios activos juntos, le ayudará a controlar sus dificultades respiratorias, más que cualquiera de los medicamentos por separado.

**El asma**, es una enfermedad pulmonar crónica grave en la que los músculos que rodean las vías respiratorias más pequeñas se estrechan (*broncoconstricción*) y se hinchan e irritan (*inflamación*). Los síntomas van y vienen e incluyen dificultad para respirar, sibilancias, opresión en el pecho y tos. Se ha demostrado que Revinty Ellipta reduce los ataques y síntomas del asma.

**La enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC)**, es una enfermedad pulmonar crónica grave en donde las vías respiratorias se inflaman y se engrosan. Los síntomas incluyen dificultad para respirar, tos, molestias en el pecho y tos acompañada de mucosidad. Revinty Ellipta ha demostrado reducir los brotes de los síntomas que acompañan a la EPOC.

## 2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Revinty Ellipta

### No use Revinty Ellipta

- si es **alérgico** a furoato de fluticasona, vilanterol o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6)
- si piensa que lo anterior le aplica, **no use Revinty Ellipta** hasta haber consultado con su médico.

### Advertencias y precauciones

Consulte a su médico antes de empezar a usar Revinty Ellipta:

- si tiene **problemas hepáticos**, ya que puede ser más propenso a tener efectos adversos. Si tiene problemas hepáticos moderados o graves, su médico limitará su dosis a la concentración más baja de Revinty Ellipta (92/22 microgramos una vez al día)
- si tiene **problemas cardiacos o tensión arterial alta**
- si tiene **tuberculosis (TB) pulmonar** o cualquier otra infección desde hace tiempo o que no haya sido tratada
- si alguna vez le han dicho que tiene diabetes o el nivel de azúcar en sangre alto
- si tiene **problemas de la glándula tiroides**
- si tiene el **potasio** de la sangre **bajo**
- si presenta visión borrosa u otras alteraciones visuales.

**Consulte con su médico** antes de utilizar este medicamento si piensa que cualquiera de las condiciones anteriores le aplican.

### Mientras esté utilizando Revinty Ellipta

- Contacte con su médico si presenta visión borrosa u otras alteraciones visuales.
- Contacte con su médico si presenta un aumento de la sed, micción frecuente o cansancio inexplicable (signos de nivel alto de azúcar en sangre).

### Dificultades respiratorias inmediatas

Si su respiración o las sibilancias empeoran inmediatamente después de utilizar Revinty Ellipta, **deje de usarlo y busque ayuda médica** inmediatamente.

### Infección pulmonar

Si está utilizando este medicamento para el tratamiento de la EPOC, puede presentar un mayor riesgo de desarrollar una infección de los pulmones conocida como neumonía. Consulte la sección 4 para obtener información sobre los síntomas a los que debe estar atento mientras esté usando este medicamento. Consulte con su médico tan pronto como sea posible si desarrolla cualquiera de esos síntomas.

### Niños y adolescentes

No administre este medicamento para el tratamiento del asma a niños menores de 12 años de edad, o en niños y adolescentes de cualquier edad para el tratamiento de la EPOC.

### **Uso de Revinty Eliipta con otros medicamentos**

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento. Consulte con su médico o farmacéutico si no está seguro de lo que contiene su medicamento.

Algunos medicamentos pueden afectar a la forma de actuar de este medicamento, o hacer que sea más probable que presente efectos adversos. Estos incluyen:

- betabloqueantes, como metoprolol, utilizado en el tratamiento de **la tensión arterial alta** o **enfermedades del corazón**
- ketoconazol, para tratar **infecciones por hongos**
- ritonavir o cobicistat para tratar el **VIH**
- agonistas  $\beta_2$ -adrenérgicos de acción prolongada, como salmeterol.

**Consulte con su médico o farmacéutico** si está tomando alguno de estos medicamentos.

Algunos medicamentos pueden aumentar los efectos de Revinty Eliipta, por lo que su médico le puede hacer controles minuciosos si está tomando estos medicamentos.

### **Embarazo y lactancia**

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento. Si está embarazada no use este medicamento a menos que su médico se lo indique.

Se desconoce si este medicamento se excreta en la leche materna. Si está en periodo de lactancia, consulte con su médico antes de usar Revinty Eliipta. Si está en periodo de lactancia no use este medicamento a menos que su médico se lo indique.

Si está en periodo de lactancia, **consulte con su médico** antes de utilizar Revinty Eliipta.

### **Conducción y uso de máquinas**

Es poco probable que este medicamento afecte a su capacidad para conducir o utilizar máquinas.

### **Revinty Eliipta contiene lactosa**

Si su médico la ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, o a la proteína de la leche, consulte con él antes de utilizar este medicamento.

## **3. Cómo usar Revinty Eliipta**

**Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico.** En caso de duda, consulte con su médico, farmacéutico o enfermero.

### **Cuánto usar**

#### **Asma**

**La dosis recomendada** en el tratamiento del asma es de una inhalación (92 microgramos de furoato de fluticasona y 22 microgramos de vilanterol) una vez al día, administrada a la misma hora cada día.

Si tiene asma grave, su médico puede decidir que se administre una inhalación del inhalador que contiene la concentración más alta (184 microgramos de furoato de fluticasona y 22 microgramos de vilanterol). Esta dosis también se utiliza una vez al día, a la misma hora cada día.

#### **EPOC**

**La dosis recomendada** en el tratamiento de la EPOC es de una inhalación (92 microgramos de furoato de fluticasona y 22 microgramos de vilanterol) una vez al día, administrada a la misma hora cada día.

La concentración más alta de Revinty Ellipta (184 microgramos de furoato de fluticasona y 22 microgramos de vilanterol) no es adecuada para el tratamiento de la EPOC.

Revinty Ellipta es para uso inhalatorio.

### **Use Revinty Ellipta a la misma hora cada día, ya que es eficaz durante 24 horas**

Es muy importante que utilice este medicamento todos los días, como le haya recomendado su médico. Esto le ayudará a no tener síntomas ni durante el día ni durante la noche.

**Revinty Ellipta no se debe utilizar para aliviar un ataque repentino de ahogo o sibilancias.** Si tiene este tipo de ataques debe utilizar un inhalador de “rescate” de acción rápida (como salbutamol).

Si siente que se queda sin respiración o tiene sibilancias más frecuentemente de lo normal, o si está utilizando su inhalador de “rescate” de acción rápida más a menudo de lo habitual, acuda a su médico.

### **Cómo usar Revinty Ellipta**

Para obtener la información completa lea las “Instrucciones de uso paso a paso” incluidas tras la sección 6 de este prospecto.

No es necesario preparar Revinty Ellipta de ninguna forma especial, ni siquiera la primera vez que se va a utilizar.

### **Si los síntomas no mejoran**

Si los síntomas (ahogo, sibilancias, tos) no mejoran o empeoran, o si está utilizando su inhalador de “rescate” de acción rápida más a menudo de lo habitual:

**contacte con su médico lo antes posible.**

### **Si usa más Revinty Ellipta del que debe**

Si accidentalmente toma más Revinty Ellipta de lo recomendado por su médico, consulte con su médico o farmacéutico. Podría notar que su corazón late más rápido de lo normal, sentirse tembloroso o tener dolor de cabeza.

**Si ha utilizado más medicamento de lo indicado durante un periodo de tiempo prolongado, es especialmente importante que reciba asesoramiento de su médico o farmacéutico. Esto se debe a que dosis mayores de Revinty Ellipta pueden reducir la cantidad de hormonas esteroideas producidas de forma natural por su cuerpo.**

### **Si olvidó usar Revinty Ellipta**

**No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.** Tome la siguiente dosis a su hora habitual.

Si tiene sibilancias o ahogo, o desarrolla cualquier otro síntoma de un ataque de asma, **utilice su inhalador de “rescate” de acción rápida** (por ejemplo salbutamol), y busque asesoramiento médico.

### **No deje de utilizar Revinty Ellipta sin consultar**

Utilice este medicamento durante el tiempo que le haya recomendado su médico. Sólo será eficaz durante el tiempo que siga utilizándolo. No deje de utilizarlo hasta que su médico se lo indique, incluso si se encuentra mejor.

Si tiene alguna duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico, farmacéutico o enfermero.

## **4. Posibles efectos adversos**

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

### **Reacciones alérgicas**

Es raro que Revinty Ellipta provoque reacciones alérgicas (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas)

Si tras la administración de Revinty Ellipta, tiene alguno de los síntomas que figuran a continuación, **deje de utilizar este medicamento y póngase en contacto con su médico inmediatamente:**

- erupción en la piel (*habones*) o enrojecimiento
- hinchazón, algunas veces de la cara o la boca (*angioedema*)
- aumento de las sibilancias (sonido agudo al respirar), tos o dificultad para respirar
- sensación de debilidad repentina o mareo (que puede provocar colapso o pérdida de consciencia).

### **Dificultades respiratorias inmediatas**

Las dificultades respiratorias inmediatas después de usar Revinty Ellipta son raras.

Si su respiración o las sibilancias empeoran inmediatamente tras el uso de Revinty Ellipta, **deje de usarlo y busque ayuda médica** inmediatamente.

**Neumonía (infección de los pulmones)** en pacientes con EPOC (efecto adverso frecuente, pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas).

Si tiene alguno de los síntomas que figuran a continuación mientras está utilizando Revinty Ellipta, **consulte con su médico.** Podrían ser síntomas de una infección pulmonar:

- fiebre o escalofríos
- aumento de la producción de la mucosidad, cambio en el color del moco
- aumento de la tos o aumento de la dificultad para respirar.

Otros efectos adversos incluyen:

### **Efectos adversos muy frecuentes**

Pueden afectar a **más de 1 de cada 10** personas:

- dolor de cabeza
- resfriado común.

### **Efectos adversos frecuentes**

Pueden afectar **hasta 1 de cada 10** personas:

- aftas, protuberancias en la boca o en la garganta causadas por una infección por hongos (*candidiasis*). Enjuagar la boca con agua inmediatamente después de usar Revinty Ellipta puede ayudar a que este efecto adverso no se produzca
- inflamación de los pulmones (*bronquitis*)
- infección de los senos nasales o garganta
- gripe
- dolor e irritación en la parte posterior de la boca y garganta
- inflamación de los senos
- picor, moqueo o nariz taponada
- tos
- alteraciones en la voz
- debilitamiento de los huesos que puede producir fracturas
- dolor de estómago
- dolor de espalda
- temperatura elevada (*fiebre*)
- dolor en las articulaciones.
- espasmos musculares.

### **Efectos adversos poco frecuentes**

Pueden afectar **hasta 1 de cada 100** personas:

- latido del corazón irregular
- visión borrosa
- aumento del nivel de azúcar en sangre (*hiperglucemia*).

#### **Efectos adversos raros**

Pueden afectar **hasta 1 de cada 1.000** personas

- latido rápido del corazón (*taquicardia*)
- nota el latido de su corazón (*palpitaciones*)
- temblor
- ansiedad.

#### **Comunicación de efectos adversos**

**Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto.** También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: [www.notificaRAM.es](http://www.notificaRAM.es). Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

### **5. Conservación de Revinty Eliipta**

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

No conservar a temperatura superior a 25°C.

Mantener el inhalador dentro de la bandeja sellada para protegerlo de la humedad y solo retirar inmediatamente antes del primer uso. Una vez abierta la bandeja, el inhalador puede utilizarse durante un plazo de 6 semanas, contando desde la fecha de apertura de la bandeja. Escribir la fecha en la que se debe tirar el inhalador en el espacio designado para ello en la etiqueta del inhalador. La fecha se debe anotar tan pronto como el inhalador se saque de la bandeja..

Si lo conserva en la nevera, **deje que el inhalador vuelva a la temperatura ambiente durante por lo menos una hora** antes de utilizarlo.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

### **6. Contenido del envase e información adicional**

#### **Composición de Revinty Eliipta**

- Los principios activos son furoato de fluticasona y vilanterol.
- Para la dosis de 92/22 microgramos: cada inhalación proporciona una dosis liberada (dosis que sale por la boquilla) de 92 microgramos de furoato de fluticasona y 22 microgramos de vilanterol (como trifenatato).
- Para la dosis de 184/22 microgramos: cada inhalación proporciona una dosis liberada (dosis que sale por la boquilla) de 184 microgramos de furoato de fluticasona y 22 microgramos de vilanterol (como trifenatato).
- Los demás componentes son lactosa monohidrato (ver sección 2) y estearato de magnesio.

#### **Aspecto del producto y contenido del envase**

El dispositivo Ellipta es un inhalador de color gris claro con un protector de la boquilla de color amarillo y un contador de dosis. Está envasado en una bandeja de aluminio laminado con una tapa de aluminio desplegable. La bandeja contiene una bolsa desecante para reducir la humedad en el envase. Una vez abierta la tapa de la bandeja, tire el desecante, no lo ingiera o lo inhale. El dispositivo no necesita ser conservado en la bandeja de aluminio laminado una vez que se ha abierto.

El inhalador contiene dos tiras de aluminio laminado de 14 o 30 dosis. El envase clínico contiene 3 x 30 dosis.

### **Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación**

#### **Titular de la autorización de comercialización:**

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited  
12 Riverwalk  
Citywest Business Campus  
Dublin 24  
Irlanda

#### **Fabricante:**

Glaxo Operations UK Limited (operando como Glaxo Wellcome Operations),  
Priory Street,  
Ware,  
Hertfordshire, SG12 0DJ  
Reino Unido

Glaxo Operations UK Limited (operando como GlaxoWellcome Operations),  
Harmire Road,  
Barnard Castle,  
County Durham DL12 8DT  
Reino Unido.

Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:

#### **België/Belgique/Belgien**

GlaxoSmithKline Pharmaceuticals s.a./n.v.  
Tél/Tel: + 32 (0) 10 85 52 00

#### **Lietuva**

GlaxoSmithKline Lietuva UAB  
Tel: + 370 5 264 90 00  
[info.lt@gsk.com](mailto:info.lt@gsk.com)

#### **България**

ГлаксоСмитКлайн ЕООД  
Тел.: + 359 2 953 10 34

#### **Luxembourg/Luxemburg**

GlaxoSmithKline Pharmaceuticals s.a./n.v.  
Belgique/Belgien  
Tél/Tel: + 32 (0) 10 85 52 00

#### **Česká republika**

GlaxoSmithKline s.r.o.  
Tel: + 420 222 001 111  
[cz.info@gsk.com](mailto:cz.info@gsk.com)

#### **Magyarország**

GlaxoSmithKline Kft.  
Tel.: + 36 1 225 5300

#### **Danmark**

GlaxoSmithKline Pharma A/S  
Tlf: + 45 36 35 91 00  
[dk-info@gsk.com](mailto:dk-info@gsk.com)

#### **Malta**

GlaxoSmithKline Malta  
Tel: + 356 21 238131

**Deutschland**

BERLIN-CHEMIE AG  
Tel: +49 (0) 30 67070

**Eesti**

GlaxoSmithKline Eesti OÜ  
Tel: + 372 6676 900  
estonia@gsk.com

**Ελλάδα**

Menarini Hellas A.E.  
Τηλ. + 30 210 8316111-13

**España**

FAES FARMA, S.A.  
Tel: + 34 900 460 153  
aweber@faes.es

**France**

MENARINI France  
Tél: + 33 (0)1 45 60 77 20

**Hrvatska**

GlaxoSmithKline d.o.o.  
Tel: + 385 1 6051 999

**Ireland**

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited  
Tel: + 353 (0)1 4955000

**Ísland**

Vistor hf.Sími: + 354 535 7000

**Italia**

A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l.  
Tel: +39-055 56801

**Κύπρος**

GlaxoSmithKline (Cyprus) Ltd  
Τηλ: + 357 22 39 70 00  
[gskcyprus@gsk.com](mailto:gskcyprus@gsk.com)

**Latvija**

GlaxoSmithKline Latvia SIA  
Tel: + 371 67312687  
[lv-epasts@gsk.com](mailto:lv-epasts@gsk.com)

**Nederland**

GlaxoSmithKline BV  
Tel: + 31 (0)30 6938100  
nlinfo@gsk.com

**Norge**

GlaxoSmithKline AS  
Tlf: + 47 22 70 20 00  
firmapost@gsk.no

**Österreich**

GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
Tel: + 43 (0)1 97075 0  
[at.info@gsk.com](mailto:at.info@gsk.com)

**Polska**

GSK Services Sp. z o.o.  
Tel.: + 48 (0)22 576 9000

**Portugal**

BIAL, Portela & Ca. SA.  
Tel: + 351 22 986 61 00  
info@bial.com

**România**

GlaxoSmithKline (GSK) S.R.L.  
Tel: + 4021 3028 208

**Slovenija**

GlaxoSmithKline d.o.o.  
Tel: + 386 (0)1 280 25 00  
medical.x.si@gsk.com

**Slovenská republika**

GlaxoSmithKline Slovakia s. r. o.  
Tel: + 421 (0)2 48 26 11 11  
recepacia.sk@gsk.com

**Suomi/Finland**

GlaxoSmithKline Oy  
Puh/Tel: + 358 (0)10 30 30 30  
Finland.tuoteinfo@gsk.com

**Sverige**

GlaxoSmithKline AB  
Tel: + 46 (0)8 638 93 00  
info.produkt@gsk.com

**United Kingdom**

GlaxoSmithKline UK  
Tel: + 44 (0)800 221441  
customercontactuk@gsk.com

**Fecha de la última revisión de este prospecto: 12/2018**



## Otras fuentes de información

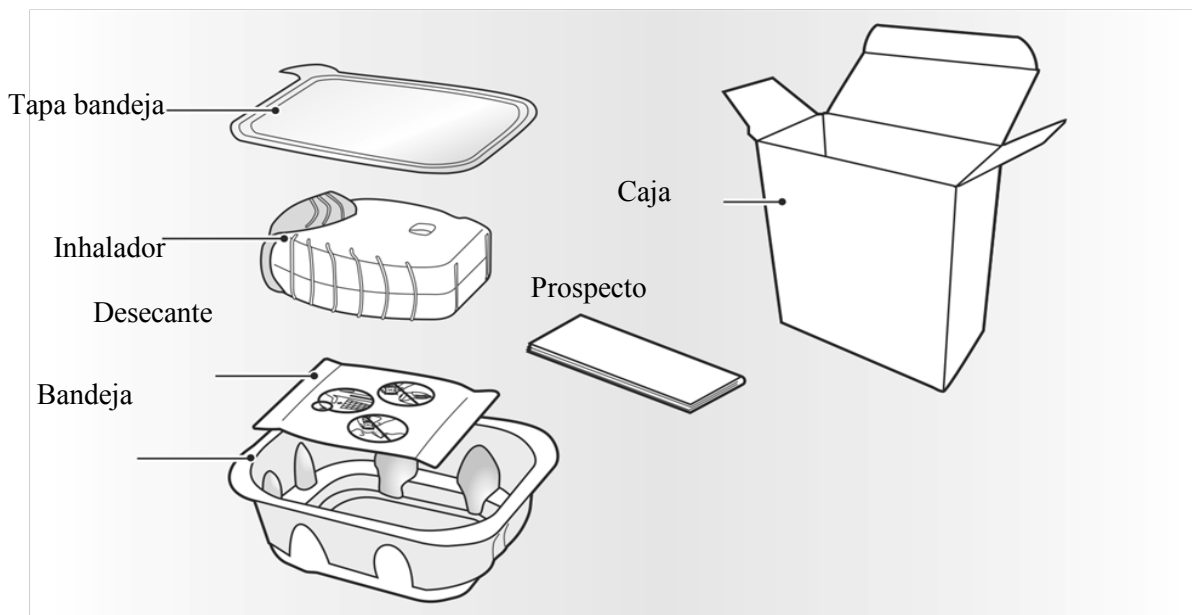
La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos: <http://www.ema.europa.eu>.

## Instrucciones de uso paso a paso

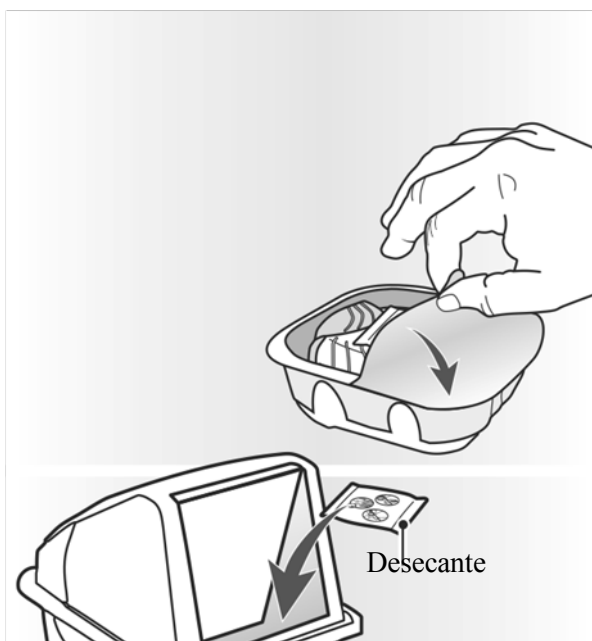
### ¿Qué es el inhalador Ellipta?

La primera vez que utilice el inhalador Ellipta, no necesita comprobar que funciona correctamente, ya viene preparado para ser utilizado directamente. Sólo siga estas instrucciones de uso paso a paso.

### Su caja de inhalador Revinty Ellipta contiene:



El inhalador está envasado en una bandeja. **No abra la bandeja hasta que esté preparado para empezar a utilizar su nuevo inhalador.** Cuando esté preparado para usar su inhalador, retire la tapa para abrir la bandeja. La bandeja contiene una bolsa **desecante**, para reducir la humedad. Tire la bolsa desecante, no la abra, ingiera o la inhale.



Cuando saque el inhalador de la bandeja, estará en la posición de "cerrado". **No abra el inhalador hasta que esté preparado para inhalar una dosis del medicamento.** Cuando se abre la bandeja, se debe anotar la fecha de “desechar el” en el espacio designado para ello que aparece en la etiqueta del inhalador. La fecha de “desechar el” es de 6 semanas desde la fecha de apertura de la bandeja. Después de esta fecha el inhalador no debe utilizarse más. La bandeja se puede desechar después de la primera apertura.

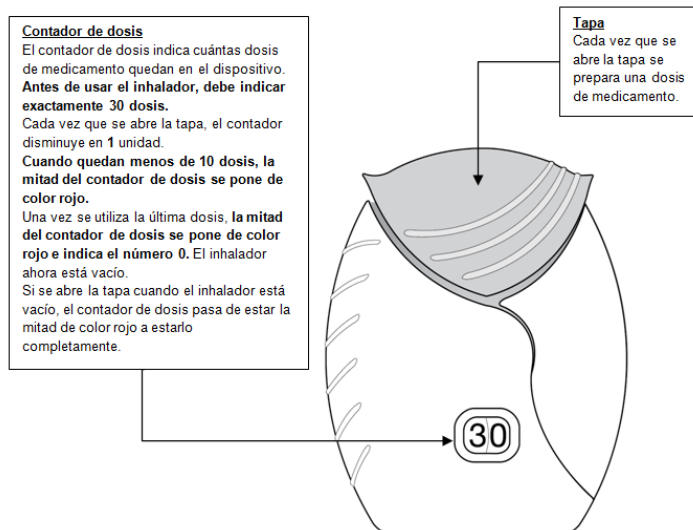
Las instrucciones de uso paso a paso que se muestran a continuación para el inhalador Ellipta de 30 dosis (30 días de tratamiento) también aplican para el inhalador Ellipta de 14 dosis (14 días de tratamiento).

## 1. Leer las siguientes instrucciones antes de utilizar el inhalador

### Si abre y cierra la tapa sin inhalar el medicamento, perderá la dosis.

La dosis perdida quedará retenida de forma segura dentro del inhalador, pero no estará disponible para ser inhalada.

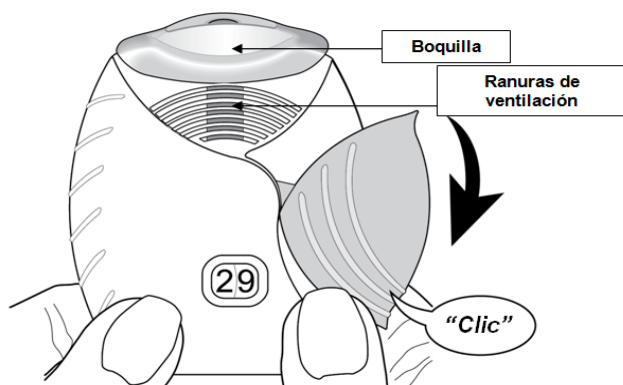
No es posible administrarse accidentalmente una dosis adicional o una dosis doble mediante una inhalación.



## 2. Preparar una dosis

**Antes de abrir la tapa, espere a estar preparado para administrarse una dosis. No agite el inhalador.**

- **Deslice la tapa hacia abajo hasta que oiga un “clic”.**



El medicamento está ahora preparado para ser inhalado.  
 Como confirmación, el contador de dosis disminuye en 1 unidad.

- **Si el contador de dosis no disminuye al oír el “clic”, el inhalador no liberará el medicamento.** Llévelo a su farmacéutico y solicite ayuda.

### 3. Inhalar el medicamento

- **Mantenga el inhalador alejado de la boca, espire lo que razonablemente le sea posible.** No espire dentro del inhalador.
- **Coloque la boquilla entre sus labios, y ciérrelos firmemente alrededor de la boquilla.** No bloquee las ranuras de ventilación con los dedos.



Los labios se ajustan sobre la forma contorneada de la boquilla para la inhalación.

No bloquear la ranura de ventilación con los dedos.

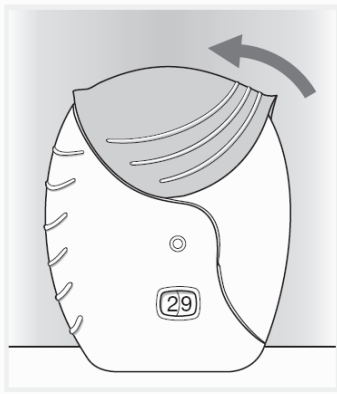
- **Realice una inspiración prolongada, continua y profunda.** Mantenga la respiración tanto tiempo como le sea posible (al menos 3-4 segundos).
- **Retire el inhalador de la boca.**
- **Espire suave y lentamente.**

Puede que no sea capaz de distinguir el sabor o de notar el medicamento, incluso cuando utilice el inhalador de forma correcta.

Si quiere limpiar la boquilla utilice un **pañuelo seco** antes de cerrar la tapa.

### 4. Cerrar el inhalador y enjuagarse la boca

- **Deslice la tapa hacia arriba hasta el tope para proteger la boquilla.**



- **Enjuáguese la boca con agua, una vez utilizado el inhalador, no tragar.**  
Esto hará que sea menos probable que se produzcan efectos adversos como ulceraciones en la boca o garganta.