

INSTRUCCIONES DE USO

Para las dosis de 5 mg y 10 mg

 **VALTOCO**[®]
(diazepam nasal spray) 

Usted, sus familiares, cuidadores y otras personas que tengan que administrar VALTOCO deben leer estas Instrucciones de uso antes de usarlo. Hable con su proveedor de atención médica si usted, su cuidador u otras personas que tengan que administrar VALTOCO tienen alguna pregunta sobre el uso de VALTOCO.

Importante: Exclusivamente para uso nasal.

No pruebe ni beba el dispositivo de spray nasal. Cada spray se usa solo una vez.

No lo use después de la fecha de caducidad impresa en la caja y el blíster.

No abra el blíster hasta que esté listo para usarlo.

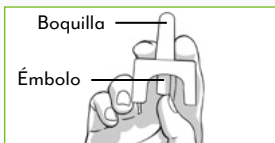


**Cada blíster contiene
1 dispositivo de spray nasal.
1 dosis = 1 dispositivo
de spray nasal.**

Para administrar el spray nasal VALTOCO:



Paso 1: Para abrir el blíster, desprenda la pestaña de la esquina que tiene una flecha. Retire el dispositivo de spray nasal del blíster.



Paso 2: Sostenga el dispositivo de spray nasal con el pulgar en la parte inferior del émbolo y el índice y el dedo medio a cada lado de la boquilla.

No presione el émbolo aún. Si presiona el émbolo ahora, perderá el medicamento.



Paso 3: Inserte la punta de la boquilla en 1 fosa nasal hasta que sus dedos, a cada lado de la boquilla, toquen la parte inferior de la nariz.



Paso 4: Presione firmemente el fondo del émbolo con el pulgar para administrar VALTOCO. No es necesario que la persona respire profundamente cuando se administra VALTOCO.

Retire el dispositivo de spray nasal de la nariz después de administrar VALTOCO.

Después de administrar el spray nasal VALTOCO:

Deseche (descarte) el dispositivo de spray nasal y el blíster después de su uso.

Llame a emergencias si se produce alguna de las siguientes situaciones:

- La conducta convulsiva de la persona es diferente de la que ha tenido en otros episodios.
- Se alarma debido a la frecuencia con la que se producen las convulsiones, por la gravedad de la convulsión, por la duración de la convulsión, o por el color o la respiración de la persona.

Anote la hora a la que se administró VALTOCO y continúe vigilando a la persona.

Hora de la primera dosis de VALTOCO: _____ **Hora de la segunda dosis de VALTOCO (si se administra):** _____

El proveedor de atención médica puede recetarle otra dosis de VALTOCO que se debe administrar al menos 4 horas después de la primera dosis.

Si se necesita una segunda dosis, repita los Pasos 1 a 4 con un nuevo blíster de VALTOCO.

Para obtener más información sobre VALTOCO, visite www.valtoco.com o llame al 1-866-696-3873. Notifique los efectos secundarios de los fármacos recetados a la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA) visitando www.fda.gov/medwatch o llamando al 1-800-FDA-1088.

Estas Instrucciones de uso han sido aprobadas por la Administración de Alimentos y Medicamentos de EE. UU. Publicado: 02/2022

INSTRUCCIONES DE USO

Para las dosis de 15 mg y 20 mg



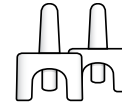
Usted, sus familiares, cuidadores y otras personas que tengan que administrar VALTOCO deben leer estas Instrucciones de uso antes de usarlo. Hable con su proveedor de atención médica si usted, su cuidador u otras personas que tengan que administrar VALTOCO tienen alguna pregunta sobre el uso de VALTOCO.

Importante: Exclusivamente para uso nasal.

No pruebe ni beba los dispositivos de spray nasal. Cada spray se usa solo una vez.

No lo use después de la fecha de caducidad impresa en la caja y el blíster.

No abra el blíster hasta que esté listo para usarlo.



Cada blíster contiene

2 dispositivos de spray nasal.

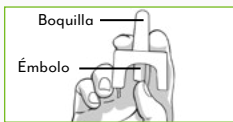
1 dosis = 2 dispositivos de spray nasal.

Para administrar el spray nasal VALTOCO:



Paso 1: Para abrir el blíster, desprenda la pestaña de la esquina que tiene una flecha.

Retire el primer dispositivo de spray del blíster.



Paso 2: Sostenga el dispositivo de spray nasal con el pulgar en la parte inferior del émbolo y el índice y el dedo medio a cada lado de la boquilla.

No presione el émbolo aún. Si presiona el émbolo ahora, perderá el medicamento.



Paso 3: Inserte la punta de la boquilla en 1 fosa nasal hasta que sus dedos, a cada lado de la boquilla, toquen la parte inferior de la nariz.



Paso 4: Presione firmemente el fondo del émbolo con el pulgar para administrar VALTOCO.

No es necesario que la persona respire profundamente cuando se administra VALTOCO.

Retire el dispositivo de spray nasal de la nariz después de administrar VALTOCO.



Paso 5: Aún no ha administrado la dosis completa de VALTOCO.

Retire el segundo dispositivo de spray nasal del blíster.

Repita los Pasos 2 a 4, utilizando el segundo dispositivo de spray nasal en la otra fosa nasal para administrar la dosis completa de VALTOCO.

Después de administrar el spray nasal VALTOCO:

Deseche (descarte) los dispositivos de spray nasal y el blíster después de su uso.

Llame a emergencias si se produce alguna de las siguientes situaciones:

- La conducta convulsiva de la persona es diferente de la que ha tenido en otros episodios.
- Se alarma debido a la frecuencia con la que se producen las convulsiones, por la gravedad de la convulsión, por la duración de la convulsión, o por el color o la respiración de la persona.

Anote la hora a la que se administró VALTOCO y continúe vigilando a la persona atentamente.

Hora de la primera dosis de VALTOCO (la primera dosis equivale a 1 spray en cada fosa nasal): _____ / _____

Hora de la segunda dosis de VALTOCO (si se administra, la segunda dosis equivale a 1 spray en cada fosa nasal): _____ / _____

El proveedor de atención médica puede recetarle otra dosis de VALTOCO que se debe administrar al menos 4 horas después de la primera dosis.

Si se necesita una segunda dosis, repita los Pasos 1 a 5 con un nuevo blíster de VALTOCO.

Para obtener más información sobre VALTOCO, visite www.valtoco.com o llame al 1-866-696-3873. Notifique los efectos secundarios de los fármacos recetados a la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA) visitando www.fda.gov/medwatch o llamando al 1-800-FDA-1088.

Estas Instrucciones de uso han sido aprobadas por la Administración de Alimentos y Medicamentos de EE. UU. Publicado: 02/2022