

Preguntas Frecuentes

Descripción General del Producto

¿Qué es GVOKE HypoPen[®]?

GVOKE[®] (glucagón) es un medicamento con receta que se usa para tratar el nivel muy bajo de azúcar en sangre en adultos y niños de 2 años o más con diabetes.¹

¿Quiénes corren riesgo de tener nivel bajo de azúcar en sangre grave?

Hay muchas razones por las que las personas pueden correr riesgo de tener un nivel bajo de azúcar en sangre grave. Es posible que tenga un mayor riesgo si recibe insulina u otros medicamentos para la diabetes que se sabe que causan un nivel bajo de azúcar en sangre, aumenta la actividad física, saltea comidas, está enfermo, tiene objetivos de azúcar en sangre estrictos, experimenta problemas con la bomba de insulina, tuvo nivel bajo de azúcar en sangre grave en el pasado, tiene dificultades para reconocer los signos de un nivel bajo de azúcar en sangre o padece diabetes desde hace mucho tiempo.²⁻⁴

¿Cuándo debo usar GVOKE HypoPen?

Gvoke HypoPen se puede utilizar para tratar un evento de nivel bajo de azúcar en sangre grave cuando las personas⁵:

- Han tratado la situación con alimentos y bebidas en numerosas ocasiones y no hubo mejoría.
- No pueden tragar de forma segura.
- Sienten que podrían desmayarse.
- Tienen pérdida del conocimiento o convulsiones.

Es importante recordar que GVOKE HypoPen se puede usar incluso antes de que usted o la persona a la que está ayudando se desmayen o tengan una convulsión. Muestre a sus familiares, amigos cercanos o cuidadores dónde guarda GVOKE HypoPen y cómo usarlo.

¿Existe algún efecto secundario con GVOKE HypoPen?

Los efectos secundarios más frecuentes en adultos fueron náuseas (30%), vómitos (16%), hinchazón en el punto de inyección (7%) y dolor de cabeza (5%).¹ Los efectos secundarios más frecuentes en niños fueron náuseas (45%), nivel bajo de azúcar en sangre (39%), vómitos (19%), dolor de cabeza (7%), dolor abdominal (3%), nivel alto de azúcar en sangre (7%), molestias en el lugar de inyección (3%), reacción en el lugar de inyección (3%) y urticaria (3%).¹ Estos no son todos los posibles efectos secundarios de GVOKE HypoPen. La mayoría de los efectos secundarios fueron leves. Si un adulto terminaba teniendo un efecto secundario, era leve el 81% de las veces.⁶ Si un niño terminaba teniendo un efecto secundario, era leve el 83% de las veces.⁶

¿En qué se diferencia GVOKE HypoPen de un kit de glucagón tradicional?

GVOKE HypoPen está premezclado, listo para usar y a temperatura ambiente estable. Está disponible como dosis de 0.5 mg/0.1 ml para niños y dosis de 1 mg/0.2 ml para adolescentes y adultos.^{1*}

*Para niños menores de 12 años que pesen 100 libras (45 kg) o más, la dosis recomendada es de 1 mg/0.2 ml.

¿Cuál es la diferencia entre GVOKE HypoPen, la jeringa precargada (prefilled syringe, PFS) de GVOKE[®] y el kit de GVOKE[®]?

Todas son opciones de glucagón listas para usar, pero vienen en diferentes formas farmacéuticas y concentraciones.¹



Name
Gvoke HypoPen 2-Pack™

Strength
0.5 mg/0.1 mL (Niño)
1 mg/0.2 mL (Adulto)



Name
Gvoke PFS 2-Pack™

Strength
1 mg/0.2 mL (Adulto)



Name
Gvoke Kit

Strength
1 mg/0.2 mL with markings
for 0.1 mL (0.5 mg Niño) and
0.2 mL (1 mg Adulto)

Hable con un médico sobre qué opción es adecuada para usted o su ser querido.

Uso del Producto

¿Cómo se usa GVOKE HypoPen?

GVOKE HypoPen se puede administrar en 2 pasos simples^{5,7,8}



Retire la tapa roja.



Presione el extremo amarillo hacia abajo en la piel y manténgalo así durante 5 segundos. La ventana se pondrá roja. Debe administrarse en la parte inferior del abdomen, en la cara externa del muslo o en la cara externa de la parte superior del brazo.

Después de usar GVOKE HypoPen, ponga a la persona de costado y asegúrese de que reciba atención médica inmediata. Consulte las [Instrucciones de Uso Completas](#) para GVOKE.



¿Se puede inyectar GVOKE HypoPen a través de la ropa?

No, GVOKE HypoPen solo debe inyectarse directamente sobre la piel expuesta y puede inyectarse en la parte superior externa del brazo, la parte inferior del abdomen o la parte externa del muslo.⁵

¿Por qué debo llamar para obtener ayuda médica de emergencia después de usar GVOKE HypoPen?

Se recomienda que cualquier persona que sufra un episodio grave de nivel bajo de azúcar en sangre busque ayuda posteriormente para comprobar los niveles de azúcar en sangre adecuados y planificar los ajustes futuros del tratamiento.⁵

Opciones de Dosificación

¿Existe una dosis disponible específicamente para niños?

Sí, hay una dosis específica para niños. GVOKE HypoPen y el kit GVOKE® se encuentran disponible en una dosis de 0.5 mg/0.1 ml para niños menores de 12 años. Para niños menores de 12 años que pesen ≥ 100 libras, se recomienda una dosis de 1 mg/0.2 ml.¹ Hable con su médico sobre qué dosis es adecuada para su hijo.

¿Qué dosis están disponibles para adolescentes y adultos?

GVOKE HypoPen, GVOKE PFS y el Kit GVOKE se encuentran disponibles en una dosis de 1 mg/0.2 ml para pacientes adolescentes y adultos de ≥ 12 años.

Almacenamiento y Manipulación

¿Cómo debo almacenar GVOKE HypoPen?

GVOKE HypoPen debe almacenarse en la bolsa de aluminio sellada original hasta el momento de su uso y debe conservarse a temperatura ambiente: 68°F a 77°F (20°C a 25°C). GVOKE HypoPen no debe refrigerarse ni congelarse.¹

¿Cuál es la vida útil de GVOKE HypoPen?

La dosis de 1 mg para adolescentes y adultos dura 30 meses a partir de la fecha de fabricación. La dosis de 0.5 mg para niños dura 24 meses a partir de la fecha de fabricación.⁶ Siempre debe verificar la fecha de vencimiento en la etiqueta para asegurarse de que su GVOKE HypoPen no haya vencido. No utilice GVOKE HypoPen si la fecha de vencimiento ha pasado.

¿Puedo conservar GVOKE HypoPen en el refrigerador?

No, GVOKE HypoPen no debe refrigerarse ni congelarse. GVOKE HypoPen debe almacenarse a temperatura ambiente.¹

¿Puedo seguir usando GVOKE HypoPen si lo extraigo de la bolsa, pero no lo utilizo inmediatamente?

GVOKE HypoPen debe mantenerse en la bolsa de aluminio sellada original para protegerlo de la luz y la humedad hasta el momento de su uso.¹ Si se retira de la bolsa de aluminio y no se usa inmediatamente como se indica, comuníquese con su médico para obtener una nueva receta de GVOKE HypoPen. Deseche adecuadamente el GVOKE HypoPen abierto en un recipiente para objetos punzantes después de que llegue el repuesto.



¿Cómo se debe descartar GVOKE HypoPen?

Después de usarlo, GVOKE HypoPen debe mantenerse en un lugar seguro hasta que pueda desecharse en un recipiente para objetos punzantes aprobado por la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA).

Costo y Acceso

¿Puede Xeris ayudarme con el costo de GVOKE HypoPen?

Si tiene un seguro comercial elegible, puede pagar tan poco como \$25 con la tarjeta de copago de GVOKE®.* Xeris también ofrece un Programa de asistencia al paciente para ayudar a los pacientes que reúnen los requisitos y que no pueden pagar sus medicamentos en la obtención de GVOKE HypoPen sin costo alguno. Llame al 1-877-myGvoke (1-877-694-8653) para obtener más información.

*Pueden aplicarse términos y condiciones. Visite www.GvokeGlucagon.com/Savings-and-Support para obtener más información.

¿Cómo puedo obtener GVOKE HypoPen?

Consulte con su médico para solicitar una receta para GVOKE HypoPen. Si vive en un estado que tiene una orden permanente para el glucagón, puede obtener GVOKE HypoPen directamente en su farmacia local. Hable con su farmacéutico para determinar si vive en un estado con una orden permanente y si es una farmacia participante.

Indicación

GVOKE (glucagón) es un medicamento recetado que se usa para tratar los niveles muy bajos de azúcar en sangre en adultos y niños de 2 años o más con diabetes.

Información Importante de Seguridad

- No use GVOKE en los siguientes casos:
 - Tiene un tumor en la glándula que se encuentra en la parte superior de los riñones, denominado feocromocitoma, debido al riesgo de aumento importante en la presión arterial
 - Tiene un tumor en el páncreas, denominado insulinoma, debido al riesgo de niveles bajos de azúcar en sangre
 - Es alérgico al glucagón o a cualquier ingrediente inactivo de GVOKE. Deje de usar GVOKE y busque atención médica de inmediato si experimenta algún síntoma de reacción alérgica grave, como erupción, dificultad para respirar o presión arterial baja
- Antes de usar GVOKE, informe a su médico acerca de todos los medicamentos que toma y sus afecciones médicas, incluso si no ha recibido alimentos ni agua durante un largo tiempo (ayuno prolongado o inanición nutricional), tiene un nivel bajo de azúcar en sangre que no desaparece (hipoglucemia crónica) o tiene antecedentes de erupción cutánea, denominada eritema necrolítico migratorio (asociado frecuentemente con tumores que producen glucagón)
- Los efectos secundarios más frecuentes informados en adultos son náuseas, vómitos, hinchazón en el lugar de inyección, y dolor de cabeza
- Los efectos secundarios más frecuentes informados en niños son náuseas, nivel bajo de azúcar en sangre, vómitos, dolor de cabeza, dolor abdominal, nivel alto de azúcar en sangre, dolor o enrojecimiento en el lugar de inyección, y urticaria
- Informe a los cuidadores sobre las Instrucciones de Uso de GVOKE y los síntomas de hipoglucemia grave, que incluyen pérdida del conocimiento y convulsiones o crisis convulsivas
- Conservar en el envase original hasta el momento del uso y a temperatura ambiente entre 68 °F y 77 °F (20 °C y 25 °C)
- Se le recomienda informar los efectos secundarios de fármacos recetados a la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA). Visite www.fda.gov/medwatch o llame al 1-800-FDA-1088.

Hable con su médico y consulte la [Información de Prescripción Completa](#) y la [Guía de Información para el Paciente](#) sobre GVOKE®.

REFERENCIAS: 1. Gvoke [prescribing information]. Chicago, IL: Xeris Pharmaceuticals, Inc. 2. American Diabetes Association Professional Practice Committee. 6. Glycemic Goals and Hypoglycemia: Standards of Care in Diabetes—2025. *Diabetes Care*. 2025; 48 (Supplement_1): S128–S145. <https://doi.org/10.2337/dc25-S006>. 3. Geller AI, Shehab N, Lovegrove MC, et al. National estimates of insulin-related hypoglycemia and errors leading to emergency department visits and hospitalizations. *JAMA Intern Med*. 2014;174(5):678-686. 4. McCall AL, Lieb DC, Gianchandani R, et al. Management of individuals with diabetes at high risk for hypoglycemia: an Endocrine Society clinical practice guideline. *J Clin Endocrinol Metab*. 2023;108(3):529-562.doi:10.1210/clinem/dgac596. 5. Gvoke HypoPen [instructions for use]. Chicago, IL: Xeris Pharmaceuticals, Inc. 6. Data on file. Chicago, IL: Xeris Pharmaceuticals, Inc. 7. Valentine V, Newswanger B, Prestrelski S, Andre AD, Garibaldi M. Human factors usability and validation studies of a glucagon autoinjector in a simulated severe hypoglycemia rescue situation. *Diabetes Technol Ther*. 2019;21(9):522-530. 8. Meyer JM, Devona MC. U.S. Survey investigating gaps between patients and specialists in the treatment of severe hypoglycemia and impressions of the ease-of- use of liquid-stable glucagon for subcutaneous injection. *Int Arch Endocrinol Clin Res*. 2021; 7(1):025. doi:10.23937/2572-407X.1510025.

Gvoke®, Gvoke HypoPen®, Xeris Pharmaceuticals®, Gvoke HypoPen 2-Pack™, Gvoke PFS 2-Pack™, y sus logotipos asociados son marcas comerciales de Xeris Pharmaceuticals, Inc.

Copyright ©2024-2025 Xeris Pharmaceuticals, Inc. Todos los derechos reservados. US-GVKHP-24-00055(v2) 6/2025