



**PUBERTAD PRECOZ CENTRAL (PPC):
RECONOCER Y
TRATAR LA PPC**



abbvie

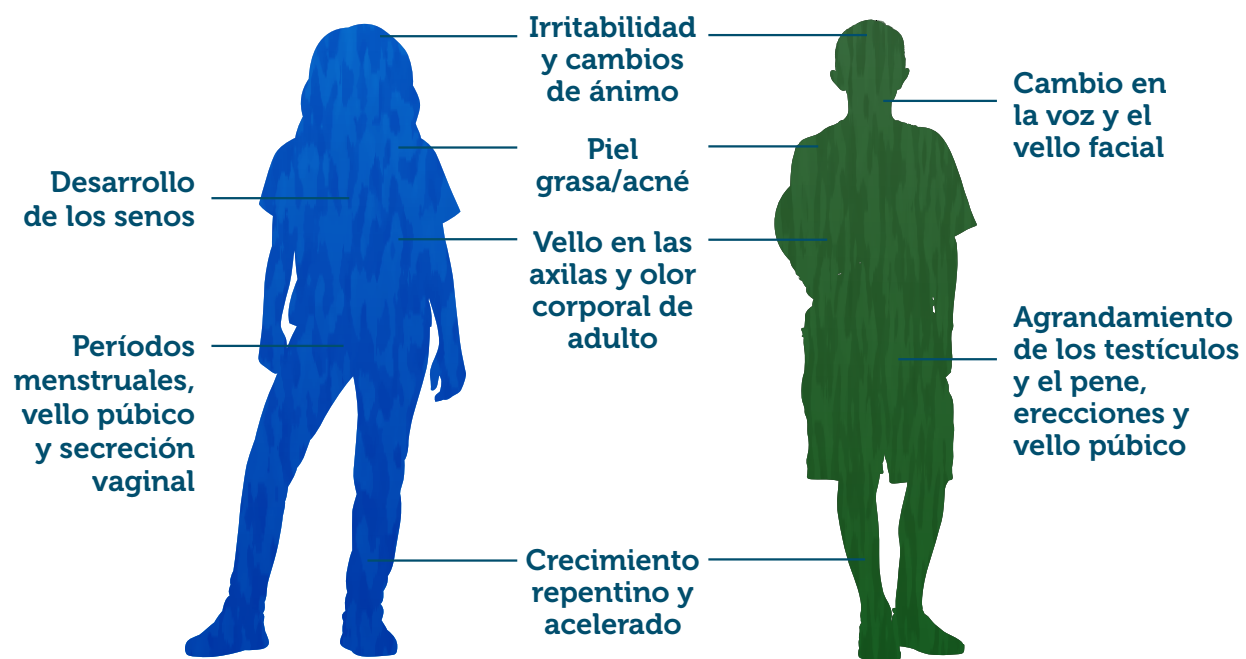
— LA PPC ES LA FORMA MÁS FRECUENTE — DE PUBERTAD TEMPRANA EN NIÑOS

La PPC es el proceso caracterizado por la aparición muy temprana de la **pubertad en niños**. Para las niñas, eso es antes de los 8 años y para los niños, antes de los 9 años. La PPC se produce cuando el cerebro libera ciertas hormonas prematuramente. **Estas hormonas provocan los cambios que se observan en la pubertad.**

Causas de la PPC

Por lo general, se desconoce la causa exacta de la PPC. Para la mayoría de los niños, no existe una afección médica subyacente ni un motivo identificable para la PPC y no se transmite necesariamente de padres a hijos. El médico de su hijo/a puede realizar pruebas que ayuden a identificar una posible causa de la PPC.

¿Cuáles son los signos y síntomas de la PPC?



Si nota alguno de estos signos o síntomas de pubertad temprana en su hijo/a, hable con su médico sin demora.

— LA PPC PUEDE TENER CONSECUENCIAS — QUE PERDUREN MÁS ALLÁ DE LA INFANCIA SI NO SE DIAGNOSTICA Y TRATA A TIEMPO



La PPC puede dar como resultado una menor estatura en la edad adulta

- Los niños con PPC pueden experimentar un crecimiento acelerado temprano y pueden ser más altos que sus compañeros al comienzo, porque sus huesos maduran más rápido de lo normal.
- Una vez que se cierran las placas de crecimiento, los niños dejan de crecer, lo que puede determinar una estatura adulta más baja.



La PPC también puede afectar el bienestar emocional

Los niños con PPC pueden enfrentar una serie de dificultades porque se ven mayores de lo que son. Las situaciones cotidianas y las interacciones con sus compañeros pueden convertirse en grandes desafíos para ellos.



Es importante diagnosticar la PPC de forma temprana

El diagnóstico implica consultar a un médico y realizar varias pruebas, que incluyen:

- Examen físico exhaustivo.
- Radiografía de mano y muñeca (ayuda a determinar la edad ósea).
- Análisis de sangre.
- Prueba de estimulación con hormona liberadora de gonadotropina (GnRH).
- Ecografía pélvica o suprarrenal.
- Imágenes de Resonancia Magnética (MRI) o Tomografía Computarizada (CT).

Cuanto antes comience el tratamiento su hijo/a, más rápido podrá detenerse la pubertad temprana.

Obtenga más información sobre el tratamiento n.º 1* recetado para la PPC en las páginas 4 y 5.

*Datos obtenidos hasta enero de 2026.



NO PUEDE CONTROLAR
Todo lo que hacen
Pero sí puede ayudar a controlar la PPC

LUPRON DEPOT-PED es el tratamiento n.º 1*
recetado para la PPC

*Datos obtenidos hasta enero de 2026.



**Más información sobre la PPC
y LUPRON DEPOT-PED**

Escanee el código QR o visite
www.lupronped.com

PADRES Y MÉDICOS HAN CONFIADO
EN LUPRON DEPOT-PED DURANTE MÁS DE

30
AÑOS

Consulte la Información de seguridad importante en todo el documento.

Consulte el [Breve resumen para el consumidor](https://www.rxabbvie.com/pdf/lupronpediatric_spa.pdf) o visite https://www.rxabbvie.com/pdf/lupronpediatric_spa.pdf para obtener la Información de prescripción completa.

USO DE LUPRON DEPOT-PED® (acetato de leuprorrelina para suspensión de liberación prolongada)

La dosis de LUPRON DEPOT-PED de 7.5 mg, 11.25 mg y 15 mg para administración 1 vez por mes, de 11.25 mg y 30 mg para administración cada 3 meses, y de 45 mg para la administración cada 6 meses se recetan para el tratamiento de niños con pubertad precoz central (PPC).

Se desconoce si LUPRON DEPOT-PED es seguro y efectivo en niños que tienen menos de 1 año.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE DE LUPRON DEPOT-PED

¿Cuál es la información más importante que debo saber acerca de LUPRON DEPOT-PED?

- **Durante las primeras 2 a 4 semanas de tratamiento, LUPRON DEPOT-PED puede causar un incremento de algunas hormonas.** Durante este período, puede notar más signos de pubertad en su hijo/a, incluido el sangrado vaginal en las niñas. **Llame al médico de su hijo/a si estos signos continúan después del segundo mes de tratamiento con LUPRON DEPOT-PED.**

LUPRON DEPOT-PED®
(leuprolide acetate for depot suspension)

LUPRON DEPOT-PED ES EL TRATAMIENTO N.º 1* RECETADO PARA LA PPC



El objetivo del tratamiento es hacer más lenta o detener la pubertad temprana. LUPRON DEPOT-PED ayuda a controlar la PPC al detener la liberación de hormonas que provocan la pubertad temprana.

LUPRON DEPOT-PED es un agonista de la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH). Los agonistas de la GnRH son el tratamiento más frecuente para la PPC. Actúan ayudando a la glándula pituitaria a ignorar las señales del cerebro. **Esto, a su vez, detiene la liberación de las hormonas sexuales que causan la pubertad.**

LUPRON DEPOT-PED trata la PPC

LUPRON DEPOT-PED proporciona control **deteniendo la pubertad temprana en 4 semanas.**



El **96.4 % de los niños que recibieron LUPRON DEPOT-PED 1 vez al mes lograron la supresión de una hormona reproductiva.** Supresión significa detener la pubertad temprana sin cambios o revertir los signos de la pubertad temprana.

El médico de su hijo/a decidirá el momento adecuado para que finalice el tratamiento y se reactive la pubertad.

Hable con el médico de su hijo/a sobre el tratamiento n.º 1* recetado para la PPC.

*Datos obtenidos hasta enero de 2026.



Consulte la Información de seguridad importante en todo el documento.

Consulte el [Breve resumen para el consumidor](https://www.rxabbvie.com/pdf/lupronpediatric_spa.pdf) o visite https://www.rxabbvie.com/pdf/lupronpediatric_spa.pdf para obtener la Información de prescripción completa.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE DE LUPRON DEPOT-PED (cont.)

¿Cuál es la información más importante que debo saber acerca de LUPRON DEPOT-PED? (cont.)

• **Algunas personas que recibieron agonistas de la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH), como LUPRON DEPOT-PED, han tenido problemas mentales (psiquiátricos) nuevos o un empeoramiento de estos.** Los problemas mentales (psiquiátricos) pueden incluir síntomas emocionales, como los siguientes:

- Llanto.
- Irritabilidad.
- Inquietud (impaciencia).
- Enojo.
- Actitud agresiva.

Llame de inmediato al médico de su hijo/a si tiene síntomas o problemas mentales nuevos, o un empeoramiento de estos mientras recibe LUPRON DEPOT-PED.

• **Algunas personas que recibieron agonistas de la GnRH, como LUPRON DEPOT-PED, han tenido convulsiones. El riesgo de ataques convulsivos puede ser mayor en personas que reúnen estas condiciones:**

- Tiene antecedentes de ataques convulsivos.
- Tiene antecedentes de epilepsia.
- Tiene antecedentes de tumores o problemas cerebrales o de los vasos cerebrales (cerebrovasculares).
- Toma un medicamento que se ha vinculado con ataques convulsivos, como bupropión o inhibidores selectivos de la recaptación de la serotonina (ISRS).

También se han informado convulsiones en ausencia de cualquiera de las enfermedades mencionadas anteriormente. **Llame de inmediato al médico de su hijo/a si tiene ataques convulsivos mientras recibe LUPRON DEPOT-PED.**

• **Durante el tratamiento con agonistas de la GnRH como LUPRON DEPOT-PED, pueden producirse reacciones adversas cutáneas (de la piel) graves. Suspenda el tratamiento con LUPRON DEPOT-PED y llame de inmediato al médico de su hijo/a si él/ella presenta alguno de los siguientes síntomas durante el tratamiento con LUPRON DEPOT-PED:**

- Erupción cutánea o acné.
- Sequedad en la piel.
- Picazón.
- Ampollas en la piel.
- Enrojecimiento o hinchazón de la cara, las manos o las plantas de los pies.
- Ampollas o llagas en la boca.
- Descamación de la piel.
- Fiebre.
- Dolores musculares o en las articulaciones.
- Glándulas hinchadas.

• **En niños que toman medicamentos agonistas de la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH), incluido LUPRON DEPOT-PED, puede producirse un aumento de la presión en el líquido alrededor del cerebro. Llame de inmediato al médico de su hijo/a si presenta alguno de los siguientes síntomas durante el tratamiento con LUPRON DEPOT-PED:**

- Dolor de cabeza.
- Problemas oculares, que incluyen visión borrosa, visión doble y disminución de la visión.
- Dolor en los ojos.
- Zumbidos en los oídos.
- Mareos.
- Náuseas.

LUPRON DEPOT-PED no debe usarse si su hijo/a reúne estas condiciones:

- Es alérgico a la GnRH, a los medicamentos agonistas de la GnRH o a cualquier ingrediente de LUPRON DEPOT-PED. Consulte el final de la Guía del medicamento para obtener la lista completa de ingredientes de LUPRON DEPOT-PED.
- Está o queda embarazada. LUPRON DEPOT-PED puede provocar defectos congénitos o pérdida del bebé. Si su hija queda embarazada, comuníquese con su médico.

Antes de que su hijo/a reciba LUPRON DEPOT-PED, informe a su médico sobre todas sus afecciones médicas, incluso en los siguientes casos:

- Tiene antecedentes de problemas mentales (psiquiátricos).
- Tiene antecedentes de ataques convulsivos.
- Tiene antecedentes de epilepsia.
- Tiene antecedentes de tumores o problemas cerebrales o de los vasos cerebrales (cerebrovasculares).
- Toma un medicamento que se ha vinculado con ataques convulsivos, como bupropión o inhibidores selectivos de la recaptación de la serotonina (ISRS).
- Amamanta o planea amamantar. Se desconoce si LUPRON DEPOT-PED pasa a la leche materna.

Informe al médico de su hijo/a acerca de todos los medicamentos que toma su hijo/a, incluidos los medicamentos de venta con receta y de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas.

LUPRON DEPOT-PED®
(leuprolide acetate for depot suspension)

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE DE LUPRON DEPOT-PED (cont.)

¿Cuál es la información más importante que debo saber acerca de LUPRON DEPOT-PED? (cont.)

¿De qué forma su hijo/a recibirá LUPRON DEPOT-PED?

- El médico de su hijo/a debe hacer análisis para asegurarse de que este tenga PPC antes de tratarlo con LUPRON DEPOT-PED.
- LUPRON DEPOT-PED es administrado a través de una inyección de dosis única en el músculo de su hijo/a, 1 vez por mes, cada 3 meses o cada 6 meses, por un médico o personal de enfermería capacitado. El médico de su hijo/a decidirá con qué frecuencia este recibirá la inyección.
- Respete todas las visitas programadas al médico. Si omite una dosis programada, su hijo/a puede comenzar a tener signos de pubertad de nuevo. El médico hará exámenes y análisis de sangre regulares para detectar signos de pubertad.

¿Cuáles son los efectos secundarios posibles de LUPRON DEPOT-PED?

LUPRON DEPOT-PED puede causar efectos secundarios graves. Consulte “¿Cuál es la información más importante que debo saber acerca de LUPRON DEPOT-PED?”.

• Los efectos secundarios más frecuentes de LUPRON DEPOT-PED recibido 1 vez por mes incluyen los siguientes:

- Reacciones en el lugar de inyección, como dolor, hinchazón y absceso.
- Aumento de peso.
- Dolor en todo el cuerpo.
- Dolor de cabeza.
- Acné o erupción roja con picor y escamas blancas (seborrea).
- Erupción cutánea grave (eritema multiforme).
- Cambios anímicos.
- Hinchazón de la vagina (vaginitis), sangrado vaginal y secreción vaginal.

• Los efectos secundarios más frecuentes de LUPRON DEPOT-PED recibido cada 3 meses incluyen los siguientes:

- Reacciones en el lugar de inyección, como dolor e hinchazón.
- Aumento de peso.
- Dolor de cabeza.
- Cambios anímicos.

• Los efectos secundarios más frecuentes de LUPRON DEPOT-PED recibido cada 6 meses incluyen los siguientes:

- Reacciones en el lugar de inyección, como dolor e hinchazón.
- Dolor de cabeza.
- Cambios anímicos.
- Dolor en la parte superior del estómago.
- Diarrea.
- Sangrado.
- Náuseas y vómitos.
- Fiebre.
- Picazón.
- Dolor en las extremidades.
- Erupción cutánea.
- Dolor de espalda.
- Esguince de ligamentos.
- Aumento de peso.
- Fractura.
- Sensibilidad en las mamas.
- Dificultad para dormir.
- Dolor en el pecho.
- Sudoración excesiva.

Estos no son los únicos efectos secundarios posibles de LUPRON DEPOT-PED. Llame al médico de su hijo/a para recibir asesoramiento médico acerca de los efectos secundarios.

Esta es la información más importante que debe conocer sobre LUPRON DEPOT-PED. Para obtener más información, hable con el médico o proveedor de atención médica de su hijo/a.

Se le recomienda informar a la Administración de Medicamentos y Alimentos (Food and Drug Administration, FDA) los efectos secundarios negativos de los fármacos de venta con receta. Visite www.fda.gov/medwatch o llame al teléfono 1-800-FDA-1088.

Si tiene dificultades para pagar el medicamento de su hijo/a, AbbVie podría brindarle ayuda. Visite AbbVie.com/PatientAccessSupport para obtener más información.

Consulte la Información de seguridad importante en todo el documento.

Consulte el [Breve resumen para el consumidor](https://www.rxabbvie.com/pdf/lupronpediatric_spa.pdf) o visite https://www.rxabbvie.com/pdf/lupronpediatric_spa.pdf para obtener la Información de prescripción completa.

abbvie

© 2025 AbbVie. Todos los derechos reservados.
LUPRON DEPOT-PED® y su diseño son marcas comerciales registradas de AbbVie Inc.
US-LUPR-250316 Enero de 2026

LUPRON DEPOT-PED[®]
(leuprolide acetate for depot suspension)