

Roactemra® (Tocilizumab)

¿Qué es y para qué se utiliza?

Roactemra® está indicado para el tratamiento de la artritis reumatoide. Es un medicamento que disminuye el proceso de inflamación.



Nombres y presentaciones comerciales disponibles en nuestro hospital

Roactemra® 162mg, solución inyectable en jeringa precargada.

¿Cómo se debe conservar?

Conserve Roactemra® en la nevera, entre 2°C y 8°C (NUNCA en el congelador).

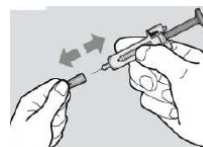
¿Cómo se administra?

Siga las indicaciones de su médico. La posología recomendada es de 1 inyección (162mg) una vez por semana. Se inyecta bajo la piel (vía subcutánea). Las zonas de inyección son el abdomen, los muslos y la cara externa de la parte superior de los brazos.



Se recomienda sacar de la nevera unos 30-45 minutos antes de administrarse. Lávese las manos antes de manipular Roactemra®.

Limpie la zona de inyección con una toallita impregnada de alcohol. Espere a que se evapore el alcohol antes de la inyección.



La jeringa se presenta lista para administrar, contiene una solución incolora y transparente.

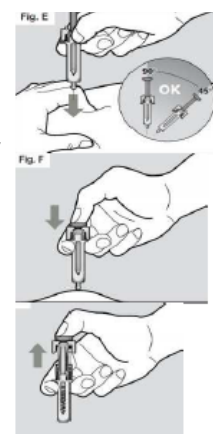
Retire la tapa de seguridad de la jeringa. No sujete la jeringa por el émbolo mientras retira la tapa. Sujete la jeringa por el cuerpo cómodamente.

Pellizque suavemente la zona donde va a pincharse Roactemra® y sujétela firmemente.

Haga un movimiento rápido para insertar la aguja en la piel pellizcada con un ángulo de 45° o 90°. Una vez introducida la aguja, deje de pellizcar la piel antes de presionar el émbolo.

Utilice el pulgar para empujar el émbolo hasta que ya no avance más y se haya inyectado todo el medicamento. Mantenga apretado el émbolo mientras retira la jeringa de la piel.

Una vez retirada completamente la aguja de la piel, puede dejar de presionar el émbolo permitiendo que el protector de la aguja proteja la aguja.



Tras la inyección, presione con un algodón o gasa el sitio de inyección durante unos segundos, NO frote.



Recuerde que la jeringa es de un único uso. Deseche la jeringa en los contenedores especiales que se le entregan para ello.

¿Qué hacer si se olvida una dosis?

Si ha omitido la administración de una inyección semanal, adminístrese la siguiente dosis en la fecha programada saltándose la toma olvidada.

¿Qué efectos adversos pueden aparecer durante el tratamiento?

- Existe un mayor riesgo de infecciones (se pueden manifestar con fiebre, malestar general, problemas, conjuntivitis).
- Reacción alérgica (erupción cutánea, picor, ronchas, hinchazón de los labios, lengua o cara): avise a su médico inmediatamente.
- Infecciones de las vías respiratorias superiores, con síntomas típicos como tos, congestión nasal, moqueo, dolor de garganta y dolor de cabeza.
- Reacción en el punto de inyección: inflamación, dolor, enrojecimiento, picor.
- Dolor de cabeza, mareos, hipertensión
- Úlceras en la boca, dolor de estómago
- Retención de líquido (edema) en la parte inferior de las piernas, aumento de peso
- A nivel analítico: recuentos bajos de los glóbulos blancos (neutropenia, leucopenia), enzimas hepáticas elevadas (transaminasas y bilirrubina), hipercolesterolemia.

Avise a su médico en caso de aparición de alguno de estos síntomas u otros no mencionados.

Uso de otros medicamentos

Roactemra® se puede tomar junto con metotrexato.

Algunas vacunas están contraindicadas durante el tratamiento, consulte al médico antes de ser vacunado.

No tome por su cuenta ningún medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

Advertencias



No se recomienda la administración de Roactemra® durante el embarazo. A las mujeres en edad fértil se les recomienda utilizar un método anticonceptivo adecuado para prevenir el embarazo y continuar su uso durante al menos 3 meses tras el último tratamiento con Roactemra®.

**ESTE FOLLETO NO SUSTITUYE AL PROSPECTO,
Solo pretende ser un resumen para ayudar al paciente con su tratamiento**

**SI POR CUALQUIER RAZÓN LE SOBRAN MEDICAMENTOS,
DEVUELVALOS POR FAVOR AL SERVICIO DE FARMACIA.**