

## Kineret® (Anakinra)

### ¿Qué es y para qué se utiliza?

Kineret® contiene el principio activo Anakinra, indicado en el tratamiento de la artritis reumatoide y otras enfermedades auto-inflamatorias menos frecuentes.



### Nombres y presentaciones comerciales disponibles en nuestro hospital

Kineret® 100 mg/0,67 ml solución inyectable en jeringa precargada.

### ¿Cómo se debe conservar?

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

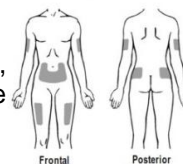
Una vez que una jeringa se ha sacado de la nevera y alcanzado temperatura ambiente (hasta 25°), debe utilizarse en las 12 horas siguientes o desecharse. Conservar en el embalaje original para protegerlo de la luz.



### ¿Cómo se administra?

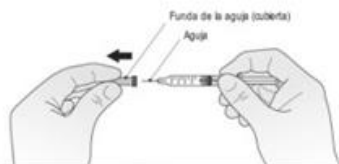
**La dosis recomendada para artritis reumatoide es de 100 mg una vez al día. La dosis debe administrarse cada día aproximadamente a la misma hora.**




Debe inyectarse el contenido de la jeringa de forma subcutánea. Para evitar lesiones en la piel, debe alternar los lugares de inyección (abdomen, muslo) y evitar la administración en zonas de piel sensible, dañada o con hematomas o cicatrices.



### Instrucciones de administración:

- Saque la jeringa de la nevera y déjela reposar a temperatura ambiente (20-25°C) durante 30 minutos antes de administrarla. Observe el líquido a través de la ventana de visión. El líquido debe ser claro e incoloro/amarillento. El lugar recomendado para la inyección es la parte anterior del muslo o la parte baja del abdomen. Si otra persona le administra la inyección, puede hacerlo en la zona superior externa del brazo o del glúteo. Para cada inyección elija un lugar diferente, separados al menos 3 cm del lugar donde se realizó la administración anterior.
- Limpie el lugar de la inyección.
- Inyecte Kineret®. Retire la cubierta de la aguja, pellizque un pliegue de la piel en el lugar de la inyección. Introduzca la aguja por completo en el pliegue de la piel en un ángulo de aproximadamente 45°. Inyecte el líquido lenta y regularmente, manteniendo siempre la piel pellizcada.
- Tras inyectar la solución, retire la aguja y suelte la piel.
- Tras la inyección, presione con un algodón o gasa el sitio de inyección durante unos segundos, NO frote.
- Deseche la pluma precargada usada en los contenedores especiales que se entregan para ello.



 <p>GENERALITAT VALENCIANA CONSELLERIA DE SANITAT UNIVERSAL I SALUT PÚBLICA</p>  <p>DEPARTAMENT DE SALUT VALÈNCIA ARNAU DE VILANOVA-LLÍRIA</p>	<p><b>INFORMACIÓN AL PACIENTE</b></p> <p><b>Unidad Atención Farmacéutica Pacientes Externos (UFPE)</b>  <b>Servicio Farmacia. Hospital Arnau de Vilanova</b>  Tel: 96 197 60 78  Mail: ufpe_arnau@gva.es</p>	 <p><b>tu farmacéutico de guardia</b></p>
--	--	--

### ¿Qué hacer si se olvida una dosis?

Si olvidó ponerse una dosis de Kineret<sup>®</sup>, debe contactar con su médico para comentar cuándo debe ponerse la dosis siguiente.

### ¿Qué efectos adversos pueden aparecer durante el tratamiento?

Los efectos adversos más frecuentes son: enrojecimiento, hinchazón, aparición de cardenales o picazón en el lugar de la inyección, dolor de cabeza y aumento de los niveles de colesterol en sangre.

Pueden darse, de forma menos frecuente, infecciones graves como neumonía o infecciones en la piel (con síntomas como fiebre alta persistente) y reacciones alérgicas graves como hinchazón de la cara, lengua o garganta, problemas para respirar o tragar y sensación de taquicardia o sudoración.

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

### Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos.

Los medicamentos denominados inhibidores del factor de necrosis tumoral (TNF- $\alpha$ ), como etanercept, no deben utilizarse junto con Kineret<sup>®</sup> ya que podría incrementar el riesgo de infecciones.

Cuando comience a usar Kineret<sup>®</sup>, la inflamación crónica de su organismo disminuirá, por lo que podría hacer que se deban ajustar las dosis de algunos medicamentos, como warfarina o fenitoína.

### Advertencias

#### Conducción y uso de máquinas

Es poco probable que Kineret<sup>®</sup> afecte a su capacidad para conducir o manejar maquinaria.



#### Embarazo

Si está embarazada, cree que podría estarlo o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento. Kineret<sup>®</sup> no ha sido aprobado en mujeres embarazadas.

#### Lactancia

Si está en periodo de lactancia debe consultar con su médico antes de utilizar Kineret<sup>®</sup>. Se desconoce si anakinra se extra en la leche materna.

#### Excipientes de declaración obligatoria

Cloruro de sodio, edetato de disodio, hidróxido de sodio (E-524).

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

**SI POR CUALQUIER RAZÓN LE SOBРАН MEDICAMENTOS, POR FAVOR,  
DEVUÉLVALOS AL SERVICIO DE FARMACIA**