

Remsima® (Infliximab)



¿Qué es y para qué se utiliza?

Remsima® contiene el principio activo infliximab, una proteína específica que bloquea la acción de moléculas clave en la aparición de signos y síntomas relacionados con la inflamación.

Está indicado para el tratamiento de la artritis reumatoide, artritis psoriásica, espondilitis anquilosante, psoriasis, enfermedad de Crohn y colitis ulcerosa.

Nombres y presentaciones comerciales disponibles en nuestro hospital

Remsima® 120 mg solución inyectable en pluma precargada.

¿Cómo se debe conservar?

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

Si es necesario, las plumas precargadas se pueden mantener a temperatura ambiente (25°C) durante un máximo de 28 días. En esta situación, no se debe volver a almacenar refrigerado. Deseche el medicamento si no ha sido utilizado dentro de esos 28 días.

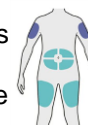
Conservar en el embalaje original para protegerlo de la luz.



¿Cómo se administra?

La dosis puede variar dependiendo de su patología y su peso. La pauta habitual es una dosis inicial de 120 mg cada 2 semanas. El médico le prescribirá la pauta más adecuada para su caso.




Hay que tener en cuenta que antes de iniciar el tratamiento con Remsima® por vía subcutánea se deben administrar 2 dosis por vía intravenosa.



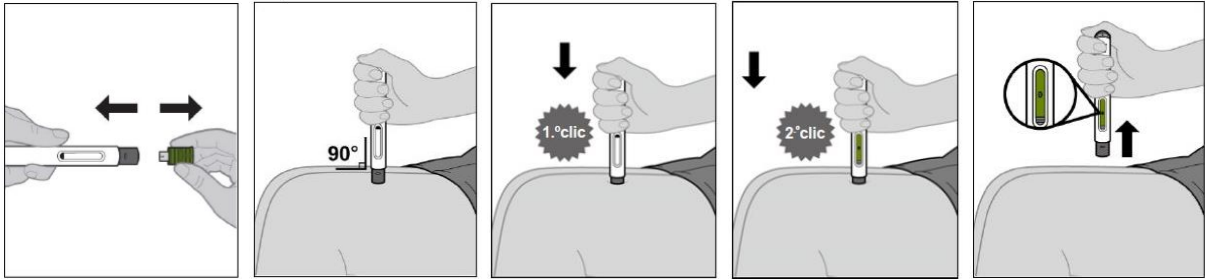
Debe inyectar el contenido de la jeringa de forma subcutánea. Para evitar lesiones en la piel, debe alternar los lugares de inyección (abdomen, muslo) y evitar la administración en zonas de piel sensible, dañada o con hematomas o cicatrices.

Instrucciones de administración:

- Saque la pluma de la nevera y déjela a temperatura ambiente (20 a 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 parte superior del brazo. Para cada inyección elija un lugar diferente, separados al menos 3 cm del lugar donde se realizó la administración anterior.
- Lávese las manos y limpie el lugar de la inyección.
- Inyecte Remsima®:
 - Retire el capuchón de la pluma.
 - Coloque la base de la pluma sobre su piel aproximadamente 90 grados, sujete la pluma precargada de tal forma que pueda ver la ventana.
 - Presione la pluma precargada firmemente contra su piel hasta y manténgala así. Habrá un "clic" cuando comience la inyección y el rodillo del embolo de color verde oliva empezará a llenar la ventana.

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

- Puede oír un segundo clic. Compruebe que toda la ventana se ha vuelto de color verde oliva. Luego cuente lentamente hasta 5. Después levante la pluma de la piel, su inyección está completada.
- 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.



¿Qué hacer si se olvida una dosis?

Si se olvida de una dosis, puede administrarla hasta 7 días después de la dosis programada.

Si se olvida una dosis 8 o más días después de la dosis original programada, no debe administrarse la dosis olvidada. Tome la dosis en la fecha planificada.

Si tiene cualquier duda, consulte con su médico o farmacéutico.

¿Qué efectos adversos más frecuentes pueden aparecer durante el tratamiento?

Los efectos adversos más frecuentes son: dolor de estómago, náuseas, infecciones víricas, infecciones de las vías respiratorias altas, dolor de cabeza y reacción en el lugar de la inyección.

Otras reacciones adversas son menos frecuentes pero más graves, por lo que debe avisar a su médico si aparece alguna de ellas como: signos de una reacción alérgica, dolor o molestias en el pecho, dificultada para respirar, opresión en el pecho, fiebre persistente o entumecimiento repentino de la cara, brazos o piernas.

Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, adquiridos con receta médica o no, plantas medicinales o vitaminas.

En particular, informe a su médico si está tomando medicamentos que afectan a su sistema inmunitario, Kineret® (anakinra) y Orenzia® (abatacept); ya que no deben utilizarse junto con Remsima®.

No debe recibir vacunas de microorganismos vivos mientras está utilizando Remsima®.

Advertencias

Conducción y uso de máquinas

Es poco probable que los posibles efectos de Remsima® afecten 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.

Debe evitar quedarse embarazada durante el tratamiento con Remsima® y hasta 6 meses después de terminar el tratamiento.

Lactancia

Si está en periodo de lactancia debe consultar con su médico antes de utilizar Remsima®. No debe dar el pecho mientras está siendo tratada con Remsima® y hasta 6 meses después de finalizar el tratamiento.

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

Excipientes de declaración obligatoria

Lactitol monohidrato.

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