

Hyrimoz® (Adalimumab)

¿Qué es y para qué se utiliza?

Hyrimoz® contiene el principio activo adalimumab, un medicamento que actúa sobre el sistema de defensa de su organismo. Está indicado en el tratamiento de las siguientes enfermedades: **artritis reumatoide, espondilitis anquilosante, artritis psoriásica, psoriasis, enfermedad de Crohn y colitis ulcerosa.**



Nombres y presentaciones comerciales disponibles en nuestro hospital

Hyrimoz® 40 mg solución inyectable en pluma precargada de un solo uso. La caja contiene 2 plumas precargadas.

¿Cómo se debe conservar?

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

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la luz.

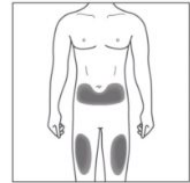
La pluma precargada de Hyrimoz® puede sacarse de la nevera y conservarse a una temperatura por debajo de 25°C durante un periodo máximo de 21 días. En este caso la pluma se debe usar en los siguientes 21 días o desecharse, incluso si se vuelve a meter más tarde en la nevera. Debe anotar la fecha en la que retiró la pluma de la nevera.



¿Cómo se administra?

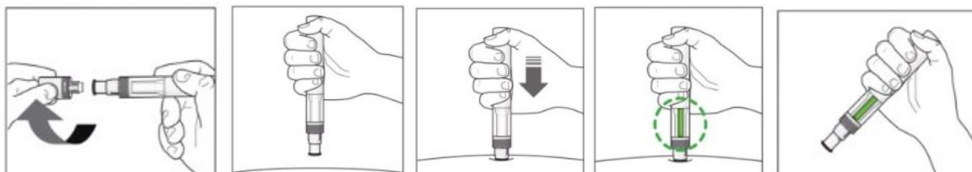
La posología de Hyrimoz® depende de su patología. Siga la pauta prescrita por su médico.

Debe inyectar el contenido de la pluma de forma **subcutánea**. Para evitar lesiones en la piel, debe alternar los lugares de inyección (abdomen, muslo, brazos) 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 reposar a temperatura ambiente (20-25°C) durante **30 minutos antes** de administrarla. Observe el líquido que contiene la pluma: debe ser claro e incoloro/amarillento. Es normal ver unas burbujas de aire. Compruebe la fecha de caducidad.
- **Limpie** el lugar de la inyección con una toallita con alcohol.
- **Extraiga el capuchón** de la pluma, con un leve giro. Es posible que vea algunas gotas de líquido saliendo de la aguja, esto es normal.
- Sujete la pluma formando un **ángulo de 90°** con respecto a la **zona de inyección**. **Presione la pluma** con firmeza contra la piel para comenzar la inyección. El primer clic que suena indica que la inyección ha comenzado. Siga sujetando la pluma con firmeza contra la piel. El indicador verde muestra el avance de la inyección. Espere hasta oír el **segundo clic**, que indica que la inyección casi ha terminado. Compruebe que el indicador verde ha ocupado todo el visor. A continuación puede **extraer la pluma**.
- Aplique presión en el lugar de la inyección, utilizando un algodón limpio. No frote el lugar de la inyección
- 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>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>
--	--	--

¿Qué hacer si se olvida una dosis?

Debe inyectarse la dosis de Hyrimoz® tan pronto como lo recuerde. Después se administrará la siguiente dosis como habitualmente.

¿Qué efectos adversos pueden aparecer durante el tratamiento?

Este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

La administración de Hyrimoz® puede ocasionar signos de **reacción alérgica o insuficiencia cardiaca** en algunos pacientes. Busque **atención médica urgente** si nota alguno de estos signos: erupción grave, urticaria, hinchazón de la cara, manos o pies o dificultad para respirar.

Hyrimoz® puede causar otros **efectos adversos graves** como: fiebre, heridas, problemas dentales, quemazón al orinar, cansancio, tos, heridas abiertas que no curan, cardenales, sangrados o palidez. Póngase en **contacto con su médico tan pronto como sea posible** si nota alguno de estos síntomas.

Pueden aparecer otros efectos adversos menos graves, aunque son los más frecuentes como: dolor y enrojecimiento y picor en el lugar de la inyección.

Si experimenta cualquier efecto adverso consulte con su médico o farmacéutico.

Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o pudiera tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Hyrimoz® se puede tomar junto con metotrexato o con otros medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad.

No debe utilizar Hyrimoz® junto con anakinra o abatacept debido a un mayor riesgo de infección grave.

Advertencias

Conducción y uso de máquinas

La influencia de este medicamento sobre la capacidad de conducir o utilizar máquinas es pequeña pero se puede producir una sensación de mareo y alteraciones de la visión tras utilizar Hyrimoz®. No conduzca si presenta alguno de estos síntomas.

Embarazo

Si está embarazada, cree que puede estarlo o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento. Hyrimoz® debe usarse durante el embarazo solo si es necesario. Es importante que informe al pediatra sobre el uso de Hyrimoz® durante el embarazo antes de que el bebé reciba ninguna vacuna.



Lactancia

Hyrimoz® puede utilizarse durante la lactancia.

Excipientes de declaración obligatoria

Cloruro de sodio, manitol, hidróxido de sodio.

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**