

Teglutik® (Riluzol)

¿Qué es y para qué se utiliza?

Teglutik® contiene un principio activo denominado riluzol, que actúa bloqueando la liberación de una sustancia (glutamato) que puede ayudar a prevenir el daño e las células nerviosas. Se utiliza en pacientes con esclerosis lateral amiotófica (ELA), una enfermedad de las neuronas motoras que afecta a las células nerviosas responsables del envío de señales a los músculos



Nombres y presentaciones comerciales disponibles en nuestro hospital

Teglutik® 5 mg/ml suspensión oral, envase de 300 ml. Después de ser agitada suavemente la suspensión tiene un aspecto ligeramente marrón, opaco y homogéneo.

¿Cómo se debe conservar?

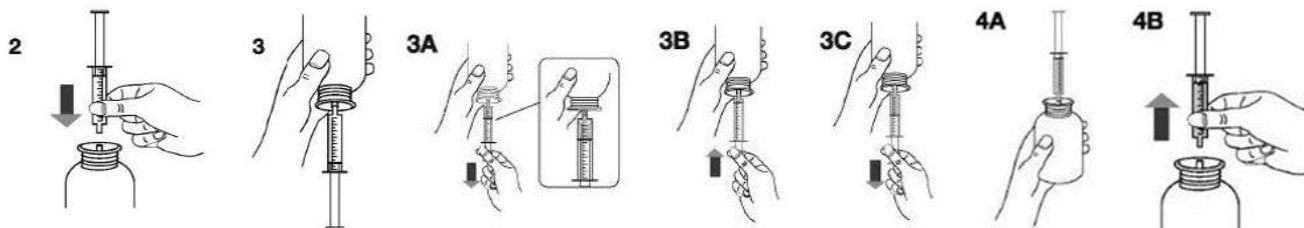
Teglutik® no requiere condiciones especiales de conservación.
Mantener el envase perfectamente cerrado. Una vez abierto, utilizar en 15 días.

¿Cómo se administra?

La suspensión puede administrarse por vía oral o por sonda de alimentación enteral.
La dosis recomendada de Teglutik® es de 50 mg cada 12 horas (10 ml de suspensión oral cada 12 horas).

Instrucciones de uso por vía oral

- Abrir el frasco, presionando el tapón y girando en sentido contrario a las agujas del reloj.
- Coger la jeringa, retirar el capuchón e insertar la jeringa en la apertura del adaptador. Invertir el frasco.
- Llenar la jeringa con una pequeña cantidad de suspensión tirando del émbolo hacia abajo, luego empujar el émbolo hacia arriba para extraer cualquier burbuja. Tirar de nuevo del émbolo hacia abajo hasta la marca graduada correspondiente a los ml prescritos por su médico.
- Dar la vuelta al frasco y extraer la jeringa del adaptador.
- Tomar por la boca el contenido completo de la jeringa. Cerrar el fresco con el tapón y lavar la jeringa con agua.



Instrucciones de uso con sonda de alimentación enteral.

Asegúrese de que la sonda de alimentación enteral no esté obstruida.
Enjague la sonda con 30 ml de agua.

 <p>GENERALITAT VALENCIANA CONSELLERIA DE SANITAT UNIVERSAL I SALUT PÚBLICA</p>  <p>DEPARTAMENT DE SALUT VALÈNCIA ARNAU DE VILANOVA-LLÍRIA</p>	<p><u>INFORMACIÓN AL PACIENTE</u></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>
--	---	--

Administre la dosis requerida con la jeringa dosificadora.
Enjuague la sonda con 30 ml de agua.

Si toma más Teglutik® del que debe llame a su médico o farmacéutico o consulte con el Servicio de Información Toxicológica (Teléfono: 965620420).

¿Qué hacer si se olvida una dosis?

Si se olvida de una dosis, omítala y tome la próxima dosis a la hora habitual. No tome una dosis doble para compensar las olvidadas.

¿Qué efectos adversos pueden aparecer durante el tratamiento?

Teglutik® puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas lo sufran.

El tratamiento con este medicamento puede ocasionar efectos adversos graves como fiebre, coloración amarilla de la piel o del blanco de los ojos, picor generalizado, mareo o dificultad respiratoria.

Otros efectos adversos menos graves pero más frecuentes son: cansancio, sensación de mareo, vértigos, adormecimiento de la boca, vómitos, taquicardia o elevación en sangre de algunas enzimas hepáticas.

Uso de otros medicamentos

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

Advertencias

Conducción y uso de máquinas

Puede conducir o manejar herramientas o máquinas, salvo que se sienta mareado o confuso después de tomar este medicamento.



Embarazo

No debe tomar Teglutik® si está embarazada o sospecha que pueda estarlo. Si se da alguno de estos casos, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento.

Lactancia

Si está en periodo de lactancia o tiene previsto dar el pecho, no debe tomar Teglutik®.

Excipientes de declaración obligatoria

Solución de sorbitol 70%, sacarina sódica y laurilsulfato 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,
DEVUÉLVVALOS AL SERVICIO DE FARMACIA**