



GOLIMUMAB

¿Qué es y para qué se utiliza?

Golimumab es un agente biológico utilizado para reducir el dolor y la inflamación asociados a enfermedades autoinmunes como artritis reumatoide, espondilitis anquilosante y artritis psoriásica.

Nombres y presentaciones comerciales disponibles en nuestro hospital

SIMPONI JER PREC 50MG/0,5ML E/1

¿Cómo se debe conservar?

Conservar en nevera (entre 2 y 8°C) No congelar.

¿Cómo se administra?

Golimumab se administra vía subcutánea (bajo la piel). La pauta habitual en las indicaciones autorizadas es de una vez al mes. La administración debe realizarse siempre el mismo día de cada mes.

Antes de cada inyección, lávese las manos cuidadosamente y séquelas con un paño limpio. Limpie el lugar de inyección con una de las toallitas impregnadas en alcohol que se suministran con el medicamento y deje secar al aire. Proceda a la administración. Tras la inyección puede aparecer un poco de sangre o líquido que puede retirarse con un poco de algodón o una gasa presionando ligeramente durante 10 segundos. NUNCA frote la zona.

Se recomienda sacar la pluma de la nevera 30 minutos antes de su administración. NO agite la pluma en ningún momento.

El tapón de la pluma sólo debe quitarse en el momento de la administración. Una vez retirado, NO vuelva a ponerlo hasta después de la inyección.

¿Qué hacer si se olvida una dosis?

Si olvida una dosis, debe administrársela en cuanto pueda del siguiente modo:

- Si la dosis la ha retrasado menos de 2 semanas, inyéctese la dosis olvidada y mantenga su calendario mensual original.
- Si la dosis olvidada supera las 2 semanas, inyéctese las dosis y establezca un nuevo calendario mensual, de tal manera que la próxima dosis coincida con la fecha de administración de la dosis olvidada (Ej: si su fecha original era el día 10 de cada mes y la dosis olvidada se la administra el día 2, la fecha de las próximas administraciones pasa a ser el día 2 de cada mes). No inyecte una dosis doble para compensar un olvido.

¿Qué efectos adversos pueden aparecer durante el tratamiento?

- Riesgo aumentado de infecciones que pueden manifestarse con fiebre, cansancio, tos, dificultad al respirar, síntomas pseudogripales, pérdida de peso, sudoración nocturna, diarrea, heridas, problemas dentales y sensación de quemazón al orinar.
 - Reacción alérgica: hinchazón de cara, labios, boca o garganta que puede causar dificultad al tragar o respirar, erupción cutánea, habones, hinchazón de las manos, pies o tobillos y picor.
 - Síntomas indicativos de alteraciones hepáticas tales como: ojos y piel amarillentos, orina de color marrón oscuro, dolor abdominal en el lado derecho, fiebre, sensación de mareo, vómitos y sensación de mucho cansancio.
 - Trastornos gastrointestinales: estreñimiento, dispepsia, dolor abdominal y gastrointestinal.
 - Efectos adversos en el punto de inyección como eritema, urticaria, dolor, cardenales, picor e irritación.
 - Reacciones hematológicas cuyos síntomas más habituales incluyen fiebre persistente, sangrado, cardenales y palidez.
- Avise a su médico o farmacéutico en caso de aparición de alguno de estos síntomas u otros no mencionados.

Observaciones

- Ciertos medicamentos pueden interferir con el efecto de golimumab. No tome ningún otro medicamento, suplemento dietético o producto natural sin consultar antes con su médico o farmacéutico.
- Algunas vacunas están contraindicadas durante el tratamiento con golimumab. Consulte a su médico antes de ser vacunado.
- Tras un aprendizaje adecuado, la inyección se la podrá administrar usted mismo u otra persona (por ejemplo familiar o amigo). No intente inyectarse hasta que esté seguro de cómo hacerlo. No se inyecte en zonas de la piel enrojecidas, con moratones o duras.
- Si presenta alguna infección activa (como gripe, anginas o fiebre) no debe comenzar el tratamiento con

golimumab.

- Golimumab contiene como excipiente sorbitol. Si usted presenta intolerancia hereditaria a la fructosa póngase en contacto con su médico o farmacéutico antes de la administración de golimumab. La tapa de la aguja de la jeringa en la pluma precargada contiene látex, no la manipule si presenta alergia al látex.

- Las mujeres en edad fértil deben utilizar métodos anticonceptivos para prevenir el embarazo durante el tratamiento y 6 meses después del mismo. No se recomienda el uso en mujeres embarazadas. Si cree que pudiera estarlo coméntelo con su médico. La lactancia materna no debe realizarse durante el tratamiento ni 6 meses después del mismo.

Excipientes de declaración obligatoria

Sorbitol.

Identificación

Jeringa precargada conteniendo 0,5 ml de solución con una aguja fija (de acero inoxidable) y una tapa de la aguja (de goma que contiene látex) en una pluma precargada.



ESQUEMA INDIVIDUALIZADO DE ADMINISTRACIÓN

PACIENTE: _____

	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24

OBSERVACIONES:

Y recuerde.....

Tome su medicamento exactamente como le ha indicado su médico

Este medicamento se le ha prescrito a usted personalmente y no debe ser utilizado por otras personas ya que puede perjudicarle aunque tenga síntomas similares a los suyos

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando o ha tomado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta

Mantenga sus medicamentos fuera de la vista y del alcance de los niños

No utilice su medicamento una vez superada su fecha de caducidad (el último día del mes indicado en el envase)

Conserve sus medicamentos, siempre que sea posible, en su envase original

Devuelva la medicación no utilizada a la farmacia del hospital

ESTA INFORMACIÓN NO SUSTITUYE AL PROSPECTO
CONSULTE A SU MÉDICO O FARMACÉUTICO