



SERVICIO DE FARMACIA

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

ADALIMUMAB (HUMIRA®)

40 mg pluma precargada

40 mg jeringa precargada

20 mg jeringa precargada



*Tu farmacéutico de hospital,
cerca de ti para ayudarte con tu tratamiento*

ADALIMUMAB (HUMIRA®)



¿Qué es y para qué se utiliza?

Adalimumab es un fármaco inhibidor del TNF- α que actúa disminuyendo la inflamación en enfermedades crónicas como artritis reumatoide, artritis idiopática juvenil, espondiloartritis axial, artritis psoriásica, psoriasis, enfermedad de Crohn, colitis ulcerosa, hidradenitis supurativa o uveítis.



¿Cómo se administra?

Se administra por vía subcutánea. Saque la medicación de la nevera media hora antes de la administración. Se recomienda variar el lugar en cada administración para evitar que la piel se irrite.

Si su médico le ha indicado que debe realizar una pauta de inducción, siga la siguiente tabla los primeros días de tratamiento.

Fecha	Dosis mg (nº plumas)



¿Qué hacer si se olvida una dosis?

Adminístresela lo antes posible y continúe con su calendario habitual. Si la dosis olvidada está más próxima a la siguiente administración, consulte con su médico o farmacéutico cuándo administrarla.



¿Cómo conservarlo?

En la nevera (NUNCA en el congelador) y en su caja original para protegerlo de la luz. Una vez utilizada, deposítela en el contenedor amarillo que le hemos entregado en la Farmacia del Hospital. Cuando esté lleno a 2/3 de su capacidad, ciérrelo bien y entréguelo en la Farmacia para su adecuada destrucción.



¿Qué efectos adversos pueden aparecer?

- En el punto de la piel donde ha inyectado la medicación puede aparecer hematoma, calor, dolor, hinchazón, prurito y/o eritema.
- Pueden aparecer infecciones del tracto respiratorio (infecciones respiratorias del tracto inferior y superior, neumonía, sinusitis, faringitis, nasofaringitis y neumonía por herpesvirus), reducción de glóbulos blancos y/o rojos, incremento de lípidos en sangre, cefalea, dolor abdominal, náuseas y vómitos, incremento de las enzimas hepáticas, erupción y dolor musculoesquelético.
- Este fármaco afecta al sistema inmunitario pudiendo modificar las defensas del paciente frente a infecciones. Antes del inicio con este fármaco deben ser descartadas infecciones latentes como tuberculosis o hepatitis B.
- Este fármaco puede modificar la respuesta adecuada a determinadas vacunas. Es recomendable una valoración de las vacunas que debe administrarse durante el tratamiento.
- Debe acudir a su médico o a Urgencias si presenta síntomas de infección (fiebre, tos persistente, debilidad, pérdida de peso...) durante el tratamiento.



¡Atención! comunique a su médico, farmacéutico o enfermera si:

- Tiene programada alguna operación quirúrgica.
- Tiene Insuficiencia cardiaca.
- Está tomando otros medicamentos, con o sin receta, suplemento dietético o producto natural.
- Si está embarazada, si estuviera planeando estarlo o si es madre lactante.



Recuerde...

- No utilice el medicamento una vez superada la fecha de caducidad.
- Devuelva la medicación no utilizada a la Farmacia del Hospital utilizando una nevera portátil.
- Si tiene algún problema con la medicación y no puede ponérsela, NO LA TIRE, devuélvanosla a la Farmacia y cuéntenos qué problema ha tenido.
- Mantenga este medicamento y el contenedor de agujas fuera de la vista y del alcance de los niños.

ESTA INFORMACIÓN NO SUSTITUYE AL PROSPECTO. EN CASO DE DUDA, CONSULTE A SU FARMACÉUTICO



Servicio de Farmacia. HGU Gregorio Marañón
914269271-914265094 farmacia.ceimi.hgugm@salud.madrid.org