

— **tratamientos** —

TOCILIZUMAB



Sociedad Española de
Reumatología



Fundación Española de
Reumatología

¿QUÉ ES?

El tocilizumab es un anticuerpo monoclonal humanizado. Actúa uniéndose específicamente a receptores de interleuquina 6 (IL-6), que es una proteína con actividad inflamatoria, presente en la artritis reumatoide y en otras enfermedades inflamatorias. Se utiliza para el tratamiento de la artritis reumatoide, artritis idiopática juvenil y arteritis de células gigantes cuando los tratamientos convencionales no han sido eficaces o están contraindicados.

NO DEBE USARSE SI ...

- Es alérgico al tocilizumab o cualquier otro componente del fármaco. Si sospecha que es alérgico, consulte con su médico antes de iniciar el uso.
- Infecciones que el médico considere grave.

CONSULTE A SU REUMATÓLOGO ANTES DE USARLO SI:

- Ha contraído alguna infección.
- Padece infecciones repetidas o prolongadas.
- Tiene o ha sufrido tuberculosis.
- Ha sufrido cualquier tipo de cáncer.
- Ha sido vacunado o va a ser vacunado.
- Sigue algún otro tratamiento que pueda interactuar con el tocilizumab.

Vigile la aparición de infecciones y reacciones adversas. Este medicamento puede ocasionar efectos adversos potencialmente graves, como infecciones y reacciones alérgicas. Debe vigilar la aparición de cualquier signo de alarma durante el uso de tocilizumab. Interrumpa el tratamiento con tocilizumab y avise a su médico o busque asistencia médica inmediata

si nota alguno de los signos que indican una posible infección o reacción alérgica grave.

Estos signos se incluyen en la sección "Posibles efectos adversos".

INFORME A SU MÉDICO SI:

- Está tomando, ha tomado o podría tener que tomar cualquier otro medicamento y por cualquier vía de administración.
- Ha sido vacunado recientemente o va a ser vacunado próximamente. No le deben administrar vacunas con virus vivos mientras use tocilizumab.

EMBARAZO, LACTANCIA Y FERTILIDAD

Se debe evitar el uso de tocilizumab durante el embarazo. Se desconoce su efecto en mujeres embarazadas. Si es una mujer en edad fértil, se aconseja evitar el embarazo y utilizar métodos anticonceptivos eficaces mientras use tocilizumab y hasta 12 semanas después de la última dosis.

CONSULTE A SU MÉDICO SI:

- Está embarazada, cree que podría estar embarazada o tiene la intención de quedarse embarazada.
- Está amamantando o tiene previsto hacerlo. Usted y su médico deben decidir si va amamantar o va a continuar el tratamiento. No puede hacer las dos cosas.
- Después de utilizar tocilizumab no debe amamantar durante al menos 12 semanas después de la última dosis.

¿CÓMO USARLO?

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su reumatólogo. Tocilizumab se administra por una inyección debajo de la piel (vía subcutánea). Su médico decidirá si usted mismo se puede administrar el tocilizumab. Su médico y enfermero le enseñarán como administrarse usted mismo el tocilizumab. Tocilizumab también puede administrarse por vía intravenosa.

Su reumatólogo decidirá la dosis y el tiempo durante el cual deberá administrarse el tocilizumab. En caso de que la inyección sea subcutánea, la dosis es semanal. Su reumatólogo le informará sobre la dosis y frecuencia intravenosa.

Es un tratamiento de larga duración. Su reumatólogo controlará periódicamente el estado de su enfermedad para comprobar si el tratamiento es adecuado.

Si recibe más tocilizumab del que debe o la dosis ha sido administrada antes del tiempo indicado por su reumatólogo, informe a su reumatólogo. Si olvidó una inyección, avise a su reumatólogo.

No es peligroso dejar de usar tocilizumab pero si lo hace, es posible que reaparezcan los síntomas. Si tiene cualquier duda sobre el uso de este medicamento consulte a su médico.

Tocilizumab

POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que cualquier otro medicamento, el tocilizumab puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

EFECTOS ADVERSOS GRAVES

Interrumpa el tratamiento con tocilizumab e informe a su médico o busque inmediatamente asistencia médica si nota alguno de los siguientes efectos adversos.

- Posible infección grave. Los signos pueden incluir fiebre; síntomas gripales; sudores nocturnos; sensación de cansancio; dificultad para respirar o tos persistente; piel caliente, enrojecida y dolorosa; erupción cutánea dolorosa o ardor al orinar.
- Reacción alérgica grave. Los signos pueden incluir dificultad para respirar o tragar, mareos, tensión arterial baja, hinchazón del rostro, labios o garganta; picor intenso de la piel acompañado de erupción.

OTROS EFECTOS ADVERSOS

La mayoría de los siguientes efectos adversos son leves o moderados. Si en algún caso se convierten en graves, informe a su reumatólogo.

Algunos efectos adversos son muy frecuentes (afectan a más de 1 de cada 10 personas): infecciones de las vías respiratorias altas (dolor de garganta, congestión nasal) e hipercolesterolemia (elevación de los niveles de colesterol en sangre).

Algunos efectos adversos son frecuentes (pueden afectar a 1 de cada 10 personas): conjuntivitis (enrojecimiento de los ojos con picor), dolor abdominal, hinchazón de los pies, úlceras orales (herpes simple oral), infección pulmonar, aumento de peso, dolor de cabeza, mareos, tos, lesiones en la piel, elevación de las cifras de tensión arterial.

Algunos efectos adversos son poco frecuentes (pueden afectar a 1 de cada 100 personas): inflamación de las encías, dolor abdominal e infección de divertículos (diverticulitis), piedras en los riñones, aumento de los triglicéridos en sangre.

Algunos efectos adversos raros (pueden afectar a 1 de cada 1000 personas): reacción alérgica grave con shock (reacción anafiláctica).

Si presenta cualquier efecto adverso, consulte con su reumatólogo y/o acuda a urgencias según la gravedad.

RECOMENDACIONES

- Acudir a las visitas previstas con su reumatólogo.
- Informar al resto de médicos su enfermedad y el tratamiento que recibe.
- Vacuna de la gripe anual y antipneumocócica.
- Ante cualquier duda consultar a su reumatólogo y en su defecto fuentes oficiales acreditadas.
- Utilice las medidas adecuadas para el uso y conservación de su medicamento.