



RUXOLITINIB



¿Qué es y para qué se utiliza?

Ruxolitinib es un agente citostático indicado en el tratamiento de la mielofibrosis y policitemia vera.

Nombres y presentaciones comerciales disponibles en nuestro hospital

JAKAVI 15 MG COMP E/30

JAKAVI 20 MG COMP E/30

JAKAVI 5 MG COMP E/30

¿Cómo se debe conservar?

Conservar a temperatura ambiente (por debajo de 30°C). Proteger de la luz y la humedad.

¿Cómo se administra?

Ruxolitinib debe tomarse por vía oral, CON O SIN alimentos, generalmente dos veces al día. Tome ruxolitinib aproximadamente a la misma hora todos los días.

¿Qué hacer si se olvida una dosis?

Si ha olvidado una dosis tómela tan pronto como sea posible, a no ser que se encuentre más próxima la siguiente dosis olvidada. En este caso, no tome la dosis que la olvidada y espere a la siguiente dosis a la hora habitual.

Nunca tome una dosis doble para compensar un olvido.

¿Qué efectos adversos pueden aparecer durante el tratamiento?

Los efectos adversos más frecuentes son neutropenia (defensas bajas), anemia, trombocitopenia, hematomas, mareos, cefaleas y molestias gastrointestinales. Además puede ocasionar riesgo aumentado de infecciones (que se pueden manifestar con fiebre, heridas, malestar general, problemas dentales, escozor al orinar y tos).

Consulte a su médico o farmacéutico si aparecen éstos u otros efectos adversos.

Observaciones

Ciertos medicamentos pueden interferir con el efecto del ruxolitinib cuando se administran conjuntamente, dando lugar a un aumento de los efectos adversos o haciendo que no sea efectivo. Asimismo, ruxolitinib también puede afectar a la efectividad y efectos adversos de otros medicamentos. No tome ningún otro medicamento, suplemento dietético o producto natural sin consultar antes con su médico o farmacéutico. No tome zumo de pomelo durante el tratamiento.

Las mujeres en edad fértil deben utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento. Si quedara embarazada durante el tratamiento informe inmediatamente a su médico. Se desconoce si ruxolitinib se excreta por leche materna. Se recomienda interrumpir la lactancia antes de iniciar el tratamiento.

Excipientes de declaración obligatoria

Lactosa monohidrato

Identificación

Jakavi® 5 mg se presenta en forma de comprimidos redondos curvados de color blanco con la impresión "NVR" en una cara y "L5" en la otra. Cada envase contiene 56 comprimidos en blíster.
Jakavi® 15 mg se presenta en forma de comprimidos ovalados curvados de color blanco con la impresión "NVR" en una cara y "L15" en la otra. Cada envase contiene 56 comprimidos en blíster.
Jakavi® 20 mg se presenta en forma de comprimidos alargados curvados de color blanco con la impresión "NVR" en una cara y "L20" en la otra. Cada envase contiene 56 comprimidos en blíster.



ESQUEMA INDIVIDUALIZADO DE ADMINISTRACIÓN

PACIENTE: _____

8		10	11	12	13		15	16	17	18	19	20		22	23	

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 perjudicarlo 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**