

# LISTA DE VERIFICACIÓN PARA LA AUTOADMINISTRACIÓN DE NPLATE (ROMIPLOSTIM)

Confirme que su paciente...

<b>Es apto y está interesado en la administración domiciliaria</b>	✓
<b>Está tratado con una dosis estable de romiplostim.</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• Dosis estable de romiplostim: no ha necesitado ningún ajuste durante al menos 4 semanas.</li><li>• Los pacientes que necesitan ajustes de dosis no pueden volver a autoadministrarse el medicamento hasta que su dosis se haya estabilizado durante al menos 4 semanas.</li></ul>	✓
<b>Está dispuesto a someterse a un período de formación.</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• Informe a los pacientes de que la autoadministración domiciliaria necesita un período de formación y que es necesario que demuestren su capacidad de reconstituir y autoadministrarse romiplostim.</li></ul>	✓

Asegúrese de que los pacientes vuelven a casa con...

<b>La dosis adecuada incluida en el <i>Diario de autoadministración</i></b>	✓
<b>Su(s) KIT de reconstitución de Nplate.</b> (Asegúrese de que no se han llevado el kit de muestra de placebo por error).	✓
<b>Todos los materiales para el paciente del paquete de <i>Formación para la administración domiciliaria</i></b>	✓
<b>Información de contacto de un profesional sanitario (debe estar escrita en la parte posterior del <i>Diario de autoadministración</i>, en el apartado titulado "Sólo en caso de que necesite ayuda...")</b>	✓
<b>Una cita para volver pasadas las 4 primeras semanas de la autoadministración. En esta visita:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- se les comprobará el recuento plaquetario</li><li>- se les volverá a supervisar mientras reconstituyen y se administran Nplate.</li></ul> <b>Solo a aquellos pacientes que demuestren capacidad para reconstituir y autoadministrarse Nplate podrán continuar haciéndolo.</b>	✓

Información sobre prevención de riesgos autorizada por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Fecha de revisión: Noviembre 2018.

Disponible en la web de la AEMPS [www.aemps.gob.es](http://www.aemps.gob.es)

Se recuerda la importancia de notificar las sospechas de reacciones adversas al Centro Autonómico de Farmacovigilancia correspondiente mediante el sistema de tarjeta amarilla o a través del formulario electrónico disponible en <https://www.notificaram.es>

Ficha Técnica en: [http://www.ema.europa.eu/docs/es\\_ES/document\\_library/EPAR\\_-\\_Product\\_Information/human/000942/WCS00039537.pdf](http://www.ema.europa.eu/docs/es_ES/document_library/EPAR_-_Product_Information/human/000942/WCS00039537.pdf)

Nplate\_EU\_Spanish\_HAT Pack\_EU RMP\_v2.0\_NOV-2018