TARJETA DE INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE



Información de seguridad importante para pacientes en tratamiento con Ultomiris® (ravulizumab)

Lea estos materiales juntamente con el prospecto de este medicamento disponible en https://cima.aemps.es/cima/publico/home.html

Ravulizumab puede reducir la capacidad de su sistema inmunitario para combatir infecciones, especialmente infecciones meningocócicas, que requieren atención médica inmediata.

Si presenta cualquiera de los siguientes síntomas/signos, debe llamar inmediatamente a su médico o buscar atención médica de emergencia, preferiblemente en urgencias de un centro de atención importante:

- Dolor de cabeza con náuseas o vómitos
- Dolor de cabeza y fiebre
- Dolor de cabeza con rigidez del cuello o la espalda
- Sensibilidad ocular a la luz
- Confusión
- Fiebre
- Fiebre y erupción
- Dolor muscular con síntomas tipo gripal



Busque atención médica de urgencia si tiene alguno de estos signos o síntomas.

Lleve esta tarjeta consigo en todo momento durante el tratamiento y hasta 8 meses después de la administración de su última dosis. Debe mostrarla a cualquier profesional sanitario que le atienda. El riesgo de infección meningocócica puede continuar durante varias semanas después de la última dosis de ravulizumab.

Información para profesionales sanitarios

- Lea estos materiales juntamente con la Ficha Técnica del medicamento disponible en www.aemps.gob.es
- Este paciente está en tratamiento con ravulizumab, que puede aumentar la susceptibilidad de desarrollar infecciones meningocócicas (Neisseria meningitidis).
- Los pacientes se deben vacunar y revacunar de acuerdo con las recomendaciones nacionales vigentes de vacunación.
- Las infecciones meningocócicas pueden ser potencialmente mortales o mortales si no se diagnostican y se tratan de forma temprana, por lo que se debe evaluar de inmediato cualquier sospecha de esta infección. Asimismo, se debe tratar con antibióticos adecuados si es necesario.
- Póngase en contacto con su médico prescriptor lo antes posible (ver datos a continuación)

Para obtener más información sobre ravulizumab, consulte el prospecto completo en el Centro de Información online de Medicamentos de la AEMPS (CIMA), disponible en:

https://cima.aemps/cima/publico/home.html; o puede solicitarlo a través del correo electrónico: medinfo@alexion.com

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en el prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: https://www.notificaRAM.es

Nombre del paciente:					
Hospital de origen:					
Datos de contacto de su profesional sanitario:					
(Nombre médico y número teléfono)					

Fecha(s) de vacunación:

Vacuna (incluyendo marca comercial y lote en mayúsculas)	Serogrupo (s)	Número de dosis	Fecha administración pauta inicial	Fechas administración dosis de recuerdo	Profilaxis antibiótica, en caso preciso
			JJ_ JJ_ JJ_	JJ_ JJ_ JJ_	□ No aplica □ Sí, fecha inicio: //_
			JJ_ JJ_ JJ_	JJ_ JJ_ JJ_	☐ No aplica ☐ Sí, fecha inicio: //_
			JJ_ JJ_ JJ_	JJ_ JJ_ JJ_	☐ No aplica ☐ Sí, fecha inicio:_//_

Información sobre prevención de riesgos autorizada por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Septiembre 2025