

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

▼UPLIZNA® (inebilizumab)

Información sobre prevención de riesgos acordada con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Enero 2026

Disponible en la web de la AEMPS www.aemps.gob.es

▼ Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, es importante comunicar los efectos adversos que pudiera usted tener. Puede consultar la forma de hacerlo en el prospecto del medicamento.

Uplizna puede aumentar el riesgo de presentar infecciones. Informe inmediatamente a su médico si presenta alguno de los siguientes síntomas sugerentes de una infección:

- congestión o goteo nasal;
- dolor de garganta o tos;
- enrojecimiento, dolor o formación de ampollas en la piel;
- orinar con más frecuencia y con dolor;
- sensación de ardor, entumecimiento u hormigueo;
- falta de aliento;
- somnolencia;
- dolores en el cuerpo;
- fiebre o escalofríos;
- dolor punzante.

Este medicamento también puede provocar **reactivación de infecciones víricas** que haya tenido anteriormente como la hepatitis.

Uplizna puede producir una infección cerebral grave y muy poco frecuente denominada **leucoencefalopatía multifocal progresiva (LMP)**. **Busque atención médica inmediatamente** si durante su tratamiento le aparece alguno de los siguientes síntomas:

- debilidad en un lado del cuerpo;
- alteraciones visuales;
- confusión;
- pesadez en los brazos y las piernas;
- alteraciones en la comprensión, el razonamiento o la memoria o cambios de personalidad;
- convulsiones de nueva aparición.

LLEVE CONSIGO ESTA
TARJETA EN TODO MOMENTO
Y MUÉSTRELA A TODOS LOS
PROFESIONALES SANITARIOS
A LOS QUE ACUDA.

Tenga en cuenta que no todos los
posibles efectos adversos se enumeran
en esta tarjeta.

Consulte el prospecto de Uplizna en
<https://cima.aemps.es>

Datos de contacto del médico:

Número de teléfono

Centro médico

Nombre

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>