

# INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

## ▼UPLIZNA® (inebilizumab)

Información sobre prevención de riesgos acordada con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Marzo 2023.

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

▼Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, es prioritaria la notificación de sospechas de reacciones adversas asociadas a este medicamento

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.**

**UPLIZNA** se utiliza para reducir el riesgo de ataques en adultos con una patología poco frecuente llamada trastorno del espectro de la neuromielitis óptica (TENMO), que afecta a los nervios del ojo y la médula espinal. Se cree que el trastorno se debe a que el sistema inmunitario ataca por error los nervios del organismo.

Uplizna se administra a pacientes con TENMO que son seropositivos para los anticuerpos antiacuaporina-4 de inmunoglobulina G, la acuaporina 4, una proteína que desempeña un papel importante en la función nerviosa.

**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.

## 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>