

Conserve esta información y muéstrela a otros profesionales sanitarios involucrados en su cuidado médico o tratamiento.

Su nombre:

Nombre del prescriptor:

Número de teléfono del prescriptor:

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>

Tarjeta Paciente Junio 2023
PP-BA-ES-1497

olumiant[®]
(baricitinib) comprimidos

Información para el Paciente sobre OLUMIANT (baricitinib)

Este documento contiene información importante que debe tener en cuenta antes y durante el tratamiento.

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

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

Ficha técnica/Prospecto del producto disponible en <https://cima.aemps.es/cima>

Embarazo

- No tome Olumiant si está embarazada o cree que pueda estarlo.
- Utilice métodos anticonceptivos eficaces mientras toma este fármaco (y durante 1 semana después de finalizar el tratamiento).
- Informe a su médico inmediatamente si se queda (o desea quedarse) embarazada.
- Baricitinib no se debe utilizar en mujeres que estén en período de lactancia.

Infecciones

Este medicamento puede hacer que una infección existente empeore o aumentar las probabilidades de una nueva infección o reactivación viral. Si tiene diabetes o tiene 65 años o más, puede tener una mayor probabilidad de contraer infecciones. La infección puede agravarse si no se trata. Informe a su médico inmediatamente si tiene alguno de estos síntomas:

- Fiebre, heridas, sentirse más cansado de lo habitual o problemas dentales.
- Tos que no desaparece, sudores nocturnos y pérdida de peso. Estos podrían ser síntomas de tuberculosis (una enfermedad infecciosa de los pulmones).
- Una erupción cutánea dolorosa con ampollas. Esto podría ser un signo de infección por herpes zóster.

Cáncer de piel no melanoma

Se ha observado cáncer de piel no melanoma en pacientes que toman este medicamento. Si aparecen nuevas lesiones en la piel durante o después del tratamiento o si las lesiones existentes cambian de apariencia, informe a su médico.

Coágulos de sangre

Este medicamento puede causar coágulos de sangre en sus piernas que pueden desplazarse a sus pulmones. Informe a su médico inmediatamente si experimenta alguno de los siguientes síntomas:

- Hinchazón o dolor en una pierna o brazo
- Calor o enrojecimiento en una pierna o brazo
- Dificultad para respirar repentina
- Respiración rápida
- Dolor en el pecho

Infarto de miocardio o accidente cerebrovascular

Informe a su médico inmediatamente si experimenta alguno de los siguientes signos/síntomas:

- Dolor intenso u opresión en el pecho (que puede extenderse a los brazos, mandíbula, cuello, espalda)
- Dificultad para respirar
- Sudor frío
- Debilidad en un brazo y/o pierna
- Balbuceo o dificultad para hablar