

## Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, 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: [www.notificaRAM.es](http://www.notificaRAM.es)

Fecha de inicio del tratamiento con  
tocilizumab (día/mes/año):

---

Fecha de administración de la última dosis  
(día/mes/año):

[DD/MM/AA]	[DD/MM/AA]

Vía de administración:



Inyección  
subcutánea



Perfusión  
intravenosa

Nombre del paciente:

---

Nombre del médico:

---

Número de teléfono del médico:

---

## TARJETA DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

### Tocilizumab

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

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

## INTRODUCCIÓN

Esta tarjeta contiene información de seguridad importante que usted deberá tener en cuenta antes, durante y después del tratamiento con tocilizumab.

Muestre esta tarjeta a TODOS los profesionales sanitarios que estén involucrados en su cuidado o en el de su hijo. Esta tarjeta debe conservarse durante al menos 3 meses después de que le haya sido administrada a usted, o a su hijo, la última dosis de tocilizumab.

## INFORMACIÓN IMPORTANTE SOBRE SEGURIDAD

Tocilizumab **aumenta el riesgo de contraer infecciones.**

Dichas infecciones podrían llegar a ser graves o provocar la muerte del paciente si no se tratan.

**Contacte inmediatamente con su médico busque atención médica inmediata** si durante el tratamiento manifiesta signos o síntomas de infección, como:

- fiebre y escalofríos,
- tos persistente,
- pérdida de peso,
- dolor o irritación de garganta,
- pitidos al respirar,
- ampollas en la piel o en la boca,
- debilidad o cansancio severo,
- dolor de estómago.

Usted no debe recibir este tratamiento si tiene una **infección activa grave.**

Informe a su médico si usted, o su hijo, tiene o ha tenido **úlceras intestinales o diverticulitis** (inflamación en parte de su intestino grueso).

**Contacte inmediatamente con su médico o busque atención médica inmediata** si usted, o su hijo, tiene fiebre o dolor persistente de estómago, cólico con cambios inexplicables en el hábito intestinal, u observa sangre en las heces.

Si tiene una **enfermedad hepática**, dígaselo a su médico. Antes de recibir Tocilizumab, su médico le realizará un análisis de sangre para medir su función hepática. Este medicamento puede producir **daño en el hígado.**

**Contacte inmediatamente con su médico o busque atención médica inmediata** si su piel o sus ojos se ponen de color amarillo, si tiene orina de color marrón oscuro, siente dolor inflamación de la parte alta derecha del estómago o se encuentra muy cansado o confuso.