

# Guía para pacientes/ cuidadores

## **Alhemo<sup>®</sup> ▼(concizumab)** Solución inyectable en pluma precargada

Esta guía contiene información importante sobre posibles riesgos asociados al tratamiento. Léala detenidamente junto con el prospecto del medicamento.

Dispone también de una tarjeta de información para el paciente que le facilitará su médico. Todos los materiales informativos están disponibles en <https://cima.aemps.es>

Información sobre prevención de riesgos acordada con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Mayo 2025

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

## Introducción a su tratamiento con Alhemo®

- Alhemo® contiene el principio activo concizumab, que pertenece a un grupo de medicamentos denominados «anticuerpos monoclonales». Concizumab bloquea un factor natural de la sangre que impide que esta se coagule, haciendo que la coagulación de la sangre sea más eficaz en personas con hemofilia, es decir, que carecen de algún factor de coagulación.
- Alhemo®, al igual que todos los medicamentos, puede producir efectos adversos. Esta guía informa sobre el riesgo de que se formen coágulos de sangre no deseados.

## Coágulos de sangre (tromboembolismo)

- En los pacientes tratados con Alhemo® existe el **riesgo de que se formen coágulos de sangre**, en cualquier parte del cuerpo. En raras ocasiones, los coágulos de sangre podrían causar la obstrucción de vasos sanguíneos y ser potencialmente mortales (tromboembolismo).
- **Informe a su médico** si está utilizando, ha utilizado recientemente o pudiera tener que utilizar cualquier otro medicamento, o si padece otras enfermedades además de la hemofilia, ya que podrían aumentar el riesgo de coágulos sanguíneos.
- Es importante conocer los posibles **signos y síntomas** de estos coágulos sanguíneos. Deje de usar Alhemo® y póngase en contacto con su médico inmediatamente si usted o su cuidador notan síntomas como:
  - Hinchazón, calor, dolor o enrojecimiento de la piel ➔ posible coágulo en las piernas o los brazos.
  - Falta de aliento, dolor intenso en el pecho ➔ posible coágulo en el corazón o los pulmones.
  - Dolor de cabeza, sensación de confusión, problemas con el habla o el movimiento, entumecimiento en la cara, dolor o hinchazón en los ojos, o problemas con la vista ➔ posible coágulo en el cerebro o los ojos.
  - Dolor repentino en el estómago o en la zona lumbar ➔ posible coágulo en el intestino o los riñones.

## Tarjeta de información para pacientes

- Su médico u otro profesional sanitario debe facilitarle la tarjeta de información para pacientes de Alhemo® antes de comenzar el tratamiento.
- Lleve consigo la tarjeta en todo momento y muéstresela a los profesionales sanitarios que le atiendan. Esto incluye a cualquier médico, farmacéutico, enfermero o dentista que consulte.
- La tarjeta contiene información esencial sobre su tratamiento y el riesgo de tromboembolismo.

## Comunicación de efectos adversos

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>