

HOJA DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

BARICITINIB - dermatología: ALOPECIA AREATA

¿QUÉ ES BARICITINIB?

BARICITINIB pertenece al grupo de fármacos llamado inhibidores de la JAK (Janus quinasas) (JAK). BARICITINIB actúa bloqueando estas JAK quinasas, cuya actividad está aumentada en patologías autoinmunes como la **alopecia areata**. Este bloqueo disminuye la respuesta inmune e inflamatoria.

El objetivo del tratamiento es conseguir y mantener una repoblación cosméticamente aceptable para el paciente, así como mejorar la calidad de vida.

¿CÓMO Y CUÁNDO SE ADMINISTRA?

BARICITINIB se administra vía oral, una vez al día con o sin alimentos. Baricitinib se puede tomar en cualquier momento del día manteniendo siempre la misma hora de administración. Debe tomar los comprimidos enteros, sin triturar ni partir.

La dosis recomendada de BARICITINIB es de 4 mg una vez al día. Para algunos pacientes, por sus condiciones personales o por control mantenido de la enfermedad, podría ser apropiada la dosis de 2 mg una vez al día.

QUE HACER SI...

Si olvidó tomar su dosis de BARICITINIB, tómela tan pronto como se acuerde. Si ha transcurrido un día entero sin tomar la medicación o si faltan menos de 12 horas para la siguiente dosis, sátese la dosis olvidada y tome la siguiente dosis a la hora habitual.

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Antes de iniciar su tratamiento, su médico y su farmacéutico revisarán los requisitos previos para el empleo de BARICITINIB. A continuación, se señalan las contraindicaciones y precauciones más importantes:

¿CUÁNDO NO DEBO TOMAR BARICITINIB?

- si es alérgico a BARICITINIB o a alguno de los demás componentes de este medicamento.
- si está embarazada o cree que puede estarlo.

PRECAUCIONES

Consulte a su médico o farmacéutico antes y durante el tratamiento con si:

- tiene una infección o suele contraer infecciones.
- ha tenido alguna vez tuberculosis o ha estado en contacto con una persona que pueda padecerla.
- ha tenido una infección por herpes zóster (culebrilla) en el pasado. Informe a su médico si tiene una erupción cutánea dolorosa con ampollas durante el tratamiento, ya que estos pueden ser signos de culebrilla.
- ha tenido hepatitis B o C si alguna vez.
- tiene cáncer.
- ha recibido una vacuna recientemente o está previsto que reciba una. Ver apartado “interacciones” más adelante.
- va a ser sometido a una intervención quirúrgica.
- tiene problemas de hígado o riñón.
- tiene problemas de corazón, tensión arterial alta o colesterol alto.
- ha tenido previamente coágulos de sangre en las venas de sus piernas (trombosis venosa profunda) o de sus pulmones (embolia pulmonar).
- ha tenido diverticulitis (un tipo de inflamación del intestino grueso) o úlceras en el estómago o el intestino.

EMBARAZO Y LACTANCIA

BARICITINIB no emplearse durante el embarazo. No inicie el tratamiento si cree que está embarazada. Si está en tratamiento y se queda embarazada, informe a su médico.

Debe utilizar métodos anticonceptivos durante el tratamiento y hasta 1 semana después de finalizarlo.

También está contraindicada la lactancia.

EFFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, este puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran. Los más frecuentes son: infecciones de tracto respiratorio superior (garganta y nariz), infecciones urinarias, alteraciones analíticas (su médico le realizará controles analíticos periódicamente), molestias gastrointestinales (náuseas, dolor abdominal, diarrea), acné y/o dolor de cabeza entre otros.

Otros efectos adversos muy poco frecuentes pero graves que pueden aparecer son: la formación de trombos (coágulos de sangre), infarto cardiaco, perforación gastrointestinal o neoplasia.

Puede consultar el prospecto del fármaco para más información sobre efectos adversos de BARICITINIB.

INTERACCIONES

Mientras esté en tratamiento con BARICITINIB, no debe administrarse un tipo concreto de vacunas (las de virus o bacterias vivas). Debe informar a los profesionales sanitarios que está en tratamiento con estos medicamentos antes de recibir este tipo de vacunas.

En la consulta del farmacéutico, este revisará toda su medicación y se comprobará si hay interacciones con BARICITINIB.

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso aquellos no prescritos por un médico.

CONSERVACIÓN Y CADUCIDAD:

Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el blíster y en la caja después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura.

Si por algún motivo deja de tomar BARICITINIB y le sobra medicación, rogamos la devuelva al Servicio de Farmacia.

Mantenga este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

Servicio de Farmacia H.U. Virgen de la Victoria Campus Universitario Teatinos s/n
29010 Málaga

Teléfono de información y gestión de citas: 951 032 057 en horario de 8:30 – 10:30

Correo electrónico: citasfarmacia.hvv.sspa@juntadeandalucia.es

Horario de atención indicado en su cita

Esta hoja no contiene toda la información de este fármaco y sólo pretende ser un resumen para ayudarle con su tratamiento. Si tiene cualquier duda o precisa más información consulte a su médico o farmacéutico.

Última actualización octubre / 2024