

# HOJA DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

## RAVULIZUMAB MIASTENIA GRAVIS

### ¿QUÉ ES RAVULIZUMAB?

Ravulizumab se emplea como tratamiento en pacientes adultos con **miastenia gravis** y con anticuerpos positivos frente a receptores de la acetilcolina de forma complementaria al tratamiento convencional. Ravulizumab ha sido diseñado para que se una a la proteína del complemento C5, que es parte del sistema de defensa del organismo llamado el “sistema del complemento”, así protege la conexión neuromuscular. Esto ayuda a que las señales nerviosas lleguen mejor a los músculos, reduciendo la debilidad.

El objetivo del tratamiento es reducir la debilidad muscular y así aliviar los síntomas que le provoca la miastenia gravis y mejorar su calidad de vida.

### ¿CÓMO Y CUÁNDO SE ADMINISTRA?

Ravulizumab se administra por vía intravenosa por un profesional de enfermería. La administración se realiza en el Hospital de día Médico.

La pauta posológica recomendada consiste en una dosis de carga seguida de las dosis de mantenimiento. Las dosis de mantenimiento se deben administrar una vez cada 8 semanas, comenzando 2 semanas después de la administración de la dosis de carga.

La dosis que se administra depende de su peso corporal.

Su tratamiento se preparará en la Unidad de Mezclas Intravenosas del Servicio de Farmacia Hospitalaria en condiciones de esterilidad.

### PRECAUCIONES

El tratamiento con ravulizumab aumenta el riesgo de infección grave/sepsis, especialmente por un tipo de bacteria llamada Neisseria meningitidis. Esta puede causar meningitis (= inflamación importante del cerebro) o sepsis (=una infección grave de la sangre).

Para reducir el riesgo de infección, le vacunarán contra las infecciones meningocócicas al menos 2 semanas antes de la administración de ravulizumab. Si debe iniciar el tratamiento con ravulizumab menos de 2 semanas después de haber recibido la vacuna meningocócica le prescribirán un tratamiento profiláctico con los antibióticos adecuados hasta 2 semanas después de la vacunación

### EMBARAZO Y LACTANCIA

Actualmente no hay datos clínicos relativos al uso de ravulizumab en mujeres embarazadas. Se desconoce si ravulizumab se excreta en la leche materna.

### EFFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, este puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran. Los más frecuentes son:

- Infección de tracto respiratorio superior.
- Cefalea (dolor de cabeza)

- Diarrea / nauseas
- Artralgia (dolor en las articulaciones)
- Pirexia (fiebre)
- Fatiga (cansancio)

### INTERACCIONES

No se han realizado estudios de interacciones.

### CONSERVACIÓN Y CADUCIDAD:

- Conservar en nevera (entre 2 °C y 8 °C). No congelar
- Conservar en el embalaje original para protegerlo de la luz
- No usar después de la fecha de caducidad indicada en el embalaje.

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](mailto: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 febrero 2025