

DIMETILFUMARAT (TECFIDERA®)

Servei de Farmàcia

És un medicament que conté el principi actiu Dimetilfumarat i s'utilitza per tractar l'Esclerosi Múltiple Remitent Recurrent en pacients adults.

L'Esclerosi Múltiple és una malaltia crònica que afecta el sistema nerviós central. En l'Esclerosi Múltiple el sistema immunitari (les defenses de l'organisme) destrueix la coberta protectora (mielina) que recobreix els nervis del sistema nerviós central, aquest fet pot retardar o interrompre la transmissió dels senyals que passen a través de les cèl·lules nervioses i donar lloc als símptomes de l'Esclerosi Múltiple.

L'Esclerosi Múltiple es caracteritza per atacs repetitius de símptomes del sistema nerviós que són un reflex de la inflamació que té lloc en el sistema nerviós central. A aquests atacs se'ls anomena brots.

Els símptomes dels brots varien d'un pacient a un altre, però generalment consisteixen en: dificultat per caminar, pèrdua de sensibilitat o formigueig, problemes de visió i trastorns en l'equilibri.

Tecfidera® està indicat en monoteràpia com a tractament modificador del curs de la malaltia.

Posologia

Tecfidera® s'administra per via oral. Posologia: 120 mg c/24h per 14 dies, 240 mg c/24h per 7 dies, 240 mg c/12h pauta de manteniment.

Tecfidera® s'ha de prendre amb aliments i s'ha d'empassar sencera amb un got d'aigua, no triturar, partir, dissoldre a la boca o mastegar.

Cal prendre el medicament diàriament, a la mateixa hora i no saltar-se cap dosi. No deixi de prendre Tecfidera® sense abans comentar-li al seu metge.

Què fer si s'oblida de prendre una dosi?

En el cas que s'oblidi una dosi ha de continuar amb la següent dosi tal com ho té prescrit. No prengui una dosi doble per compensar. En cas de qualsevol dubte prengui al seu metge o farmacèutic.

Precaucions

Precaució en pacients amb insuficiència renal o hepàtica greu i pacients amb malaltia gastrointestinal activa greu.

No es recomana utilitzar Tecfidera® durant l'embaràs ni en les dones en edat fèrtil que no utilitzin mètodes anticonceptius apropiats (considerar mesures no hormonals).

No es coneix si el dimetilfumarat o els seus derivats s'excreten per la llet materna. En cas de lactància materna valorar si cal suspendre la lactància o el tractament.

Precaució al combinar Tecfidera® amb teràpies antineoplàsiques o immunosupressores.

No s'ha estudiat l'efecte de la vacunació amb Tecfidera®. No es recomana l'administració de vacunes atenuades als pacients que estan en tractament amb Tecfidera®.

Durant el tractament amb Tecfidera® cal evitar l'ús simultani d'altres derivats de l'àcid fumàric, ja siguin tòpics o sistèmics.

Efectes secundaris

Els efectes secundaris més freqüents de Tecfidera® són:

- rubefacció (fogots, calor, envermelliment, picor i sensació de coïssor).
- molèsties gastrointestinals (diarrea, nàusees, dolor abdominal, dolor en la part superior de l'abdomen).

Aquests efectes adversos acostumen a aparèixer al començament del tractament (durant el primer mes).

Interaccions

Tecfidera® pot interaccionar amb: aminoglucòsids, diürètics, AINE o liti.

El consum de quantitats moderades d'alcohol no està contraindicat amb el tractament amb Tecfidera®.

Conservació

Mantingui els comprimits en l'envàs original a temperatura ambient i protegits de la llum i la humitat.

Mantenir fora de l'abast dels nens.

Caducitat

No utilitzar després de la data de caducitat indicada a l'envàs.

Si vol saber més pot consultar

<http://www.sen.es/publico-pacientes/video-informativo/114-videos/434-e-multiple>

