útiles

Contenido del

envase





Qué es JYSELECA para qué se utiliza

JYSELECA contiene el principio activo filgotinib. Pertenece a un grupo de medicamentos llamados inhibidores de las Janus quinasas, que ayudan a reducir la inflamación.

Artritis reumatoide

JYSELECA se utiliza para tratar a adultos con artritis reumatoide, una enfermedad inflamatoria de las articulaciones. Se puede utilizar cuando el tratamiento previo no ha funcionado lo suficientemente bien o no se ha tolerado. JYSELECA se puede utilizar solo o en combinación con otro medicamento para la artritis, metotrexato.

JYSELECA reduce la inflamación en el organismo. Ayuda a reducir el dolor, el cansancio, la rigidez y la inflamación de las articulaciones y disminuye la progresión del daño en el hueso y en el cartílago de las articulaciones. Estos efectos pueden ayudarle a realizar sus actividades normales diarias y a mejorar su calidad de vida.

Colitis ulcerosa

JYSELECA se utiliza para tratar a adultos con colitis ulcerosa, una enfermedad inflamatoria del intestino. Se puede utilizar cuando el tratamiento previo no ha funcionado lo suficientemente bien o no se ha tolerado. Ayuda a reducir los signos y los síntomas de la colitis ulcerosa y a reducir la necesidad de esteroides.

Qué necesita saber antes de empezar a tomar JYSELECA

Advertencias y precauciones

No tome JYSELECA

- si es alérgico a filgotinib o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- si tiene tuberculosis activa (TB).
- si tiene una infección grave activa (ver la sección «Advertencias y precauciones»).
- si está embarazada o piensa que puede estar embarazada.
- Si le aplica cualquiera de estas situaciones, no tome JYSELECA e informe a su médico inmediatamente.
 - si tiene una infección o suele contraer infecciones. Informe a su médico si enferma (especialmente si presenta fiebre o escalofríos, dificultad para respirar, tos persistente o cansancio) mientras toma JYSELECA.

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar JYSELECA:

- JYSELECA puede reducir la capacidad de su organismo para combatir infecciones. Puede provocar un empeoramiento de una infección existente o aumentar la posibilidad de que usted contraiga una infección nueva. Si tiene 75 años o más, el riesgo de contraer una infección grave es mayor. • si alguna vez ha tenido tuberculosis (TB) o ha estado en contacto con
- una persona con TB. Puede que tenga que someterse a pruebas de detección de tuberculosis antes y durante el tratamiento con JYSELECA. si ha tenido una infección por herpes zóster (culebrilla) en el pasado. JYSELECA puede provocar una reaparición de la infección. Informe a su
- médico si tiene una erupción cutánea dolorosa con ampollas durante el tratamiento con JYSELECA, ya que estos pueden ser signos de culebrilla. • si alguna vez ha tenido hepatitis B o C. • si tiene cáncer. Su médico tendrá que decidir si se le puede administrar
- si tiene un riesgo alto de presentar cáncer de piel su médico puede recomendar medidas preventivas como exámenes periódicos de la piel
- nueva o cualquier cambio en el aspecto de una zona de la piel. Algunos pacientes tratados con JYSELECA han desarrollado cáncer de piel. • si es hombre, JYSELECA puede reducir su fertilidad (reducir su capacidad para tener un hijo) o causar infertilidad (incapacidad para tener un hijo). Ver también la sección «Fertilidad masculina».

• si ha recibido una vacuna recientemente o está previsto que reciba una.

No se recomienda el uso de determinados tipos de vacunas (vacunas

mientras tome JYSELECA. Consulte a su médico si presenta una marca

- vivas) durante el uso de JYSELECA. Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar JYSELECA. Puede que quieran comprobar que sus vacunaciones están al día.
- si tiene problemas de corazón, tensión arterial alta o colesterol alto. • si ha tenido coágulos de sangre en las venas de las piernas (trombosis venosa profunda) o en los pulmones (embolia pulmonar) en el pasado. Informe a su médico si tiene dolor e inflamación en la pierna, dolor de

pecho o dificultad para respirar, ya que estos pueden ser signos de

Niños y adolescentes No administre este medicamento a niños y adolescentes menores de 18

coágulos de sangre en las venas.

JYSELECA.

años, ya que no se ha estudiado en este grupo de edad.

Otros medicamentos y JYSELECA

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento, especialmente si utiliza medicamentos que afectan al sistema inmunitario (como ciclosporina o tacrolimus).

Es también muy importante que consulte a su médico o farmacéutico si está tomando cualquiera de los siguientes: • medicamentos para el tratamiento de insuficiencia cardíaca,

- enfermedad coronaria o tensión arterial alta (como diltiazem o carvedilol) • el medicamento fenofibrato (utilizado para tratar el colesterol alto)
- Embarazo, anticoncepción, lactancia y fertilidad masculina

Embarazo No se debe utilizar JYSELECA durante el embarazo. Si está

embarazada, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, no tome este medicamento. Consulte a su médico para obtener asesoramiento.

 Anticoncepción Debe tomar las precauciones necesarias para evitar quedarse embarazada durante el tratamiento con JYSELECA. Debe utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento con JYSELECA y al menos durante 1 semana después de que tome la última dosis de JYSELECA. Si se queda embarazada durante el tratamiento con

inmediatamente.

Lactancia

No dé el pecho a su hijo durante el tratamiento con JYSELECA. Se desconoce si el principio activo pasa a la leche materna. Fertilidad masculina Si es hombre y está tomando JYSELECA, es posible que el

medicamento pueda afectar a la producción de esperma y puede

disminuir su fertilidad (reducir su capacidad para tener un hijo) o

JYSELECA, deje de tomar los comprimidos e informe a su médico

- causar infertilidad (incapacidad para tener un hijo). Se desconoce si
- estos efectos pueden ser temporales o permanentes. Consulte a su médico si tiene alguna pregunta o preocupación al respecto. Conducción y uso de máquinas JYSELECA puede causar mareos. No conduzca ni utilice herramientas o

máquinas si se siente mareado después de tomar JYSELECA.

él antes de tomar este medicamento.

JYSELECA contiene lactosa Cada comprimido recubierto con película de 100 mg de JYSELECA contiene 76 mg de lactosa, y cada comprimido recubierto con película

de 200 mg de JYSELECA contiene 152 mg de lactosa. Si su médico le ha

indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Cómo tomar JYSELECA

La dosis recomendada es de un comprimido de 200 mg una vez al día. Si toma más JYSELECA del que debe Si toma más comprimidos de los que debe, informe a su médico • Si tiene más de 75 años y artritis reumatoide o tiene problemas de riñón,

vez al día. JYSELECA no está recomendado para usted si tiene más de 75 años y colitis ulcerosa. Informe a su médico si tiene problemas graves de hígado, ya que no se recomienda el uso de JYSELECA en su caso.

su médico puede recomendar una dosis de un comprimido de 100 mg una

- Trague el comprimido con un vaso de agua. El comprimido no se debe partir, triturar ni masticar antes de tragarlo, ya que ello podría afectar a la cantidad de medicamento que absorbe su organismo. Puede tomar JYSELECA con alimentos o entre las comidas. No tragar el desecante.
- permanente si los análisis de sangre muestran un recuento bajo de glóbulos blancos o rojos.

• Su médico puede interrumpir el tratamiento de forma temporal o

• Tome JYSELECA a la misma hora cada día. Esto le ayudará a recordar

cuándo tomar los comprimidos.

Si olvidó tomar JYSELECA

pregunte a su médico o farmacéutico.

inmediatamente.

su médico.

- Si olvidó tomar una dosis, tómela tan pronto como se acuerde. • Si ha trascurrido un día entero (24 horas) sin tomar una dosis, sáltese la dosis olvidada y tome una sola dosis a la hora habitual.
- Si interrumpe el tratamiento con JYSELECA Si interrumpe el tratamiento con JYSELECA, informe inmediatamente a

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento,

• No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Otros efectos adversos

Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Informe a su médico o solicite atención Informe a su médico si observa cualquiera Si experimenta cualquier tipo de efecto médica inmediatamente si presenta de los siguientes efectos adversos: adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles cualquier signo de infección grave como: **Frecuentes** efectos adversos que no aparecen en este

molestias al orinar o dolor de espalda). Las infecciones del tracto urinario son frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas) y algunas pueden ser

• fiebre y síntomas de infección del tracto

urinario (necesidad de orinar con más

frecuencia de lo habitual, dolor o

Efectos adversos graves

graves. • infección pulmonar (neumonía): los síntomas pueden incluir tos persistente, fiebre, dificultad para respirar y cansancio. Esto es poco frecuente (puede afectar hasta 1 de cada 100 personas). • culebrilla (herpes zóster): los síntomas pueden incluir una erupción dolorosa en

la piel con ampollas. Esto es poco

frecuente (pueden afectar hasta 1 de

cada 100 personas).

último día del mes que se indica.

personas) • infecciones de la garganta y de la nariz

mareos • ganas de vomitar (náuseas).

(pueden afectar hasta 1 de cada 10

(pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas)

Los análisis de sangre pueden mostrar:

• un número bajo de glóbulos blancos

Poco frecuentes

(neutrófilos)

- aumento de una enzima muscular llamada creatina-quinasa. aumento del nivel de grasa en sangre
- (colesterol).

directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano:

prospecto. También puede comunicarlos

www.notificaRAM.es.

Comunicación de efectos adversos

Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

medicamentos que ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

Conservación de JYSELECA

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

aparece en la caja y el frasco después de CAD. La fecha de caducidad es el

• No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que

Contenido del envase e información adicional

• El principio activo es filgotinib. Cada comprimido recubierto con película

Recubrimiento con película: alcohol polivinílico, dióxido de titanio (E171),

macrogol, talco, óxido de hierro amarillo (E172), óxido de hierro rojo (E172)

contiene 100 o 200 mg de filgotinib (como maleato de filgotinib). Los demás componentes son: Núcleo del comprimido: celulosa microcristalina, lactosa monohidrato, almidón pregelatinizado, dióxido de silicio coloidal, ácido fumárico,

Aspecto de JYSELECA y contenido del envase JYSELECA 100 mg comprimidos recubiertos con película son comprimidos de color beige, de dimensiones 12 x 7 mm, con forma de cápsula, grabados en una de las caras con «GSI» y «100» en la otra cara del comprimido.

Composición de JYSELECA

estearato de magnesio

una de las caras con «GSI» y «200» en la otra cara del comprimido. JYSELECA 100 mg y 200 mg están disponibles en frascos de 30 comprimidos y en envases constituidos por 3 frascos de 30 comprimidos cada uno. Cada frasco contiene un desecante de gel de sílice que debe mantenerse dentro

del frasco para ayudar a proteger los comprimidos. El desecante de gel de

JYSELECA 200 mg comprimidos recubiertos con película son comprimidos de

color beige, de dimensiones 17 x 8 mm, con forma de cápsula, grabados en

sílice está contenido en un sobre o recipiente separado y no se debe tragar. Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

o si está roto.

Titular de la autorización de comercialización Gilead Sciences Ireland UC Carrigtohill County Cork, T45 DP77

Pueden solicitar más información respecto a este medicamento

• Conservar en el embalaje original para protegerlo de la humedad.

medicamento si observa que falta el precinto de seguridad del frasco

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

Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los

Mantener el frasco perfectamente cerrado. No utilice este

dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:

Irlanda

Fabricante

Carrigtohill

County Cork

Irlanda

Gilead Sciences Ireland UC

IDA Business & Technology Park

España Galapagos Biopharma Spain, S.L. Tel: 00800 7878 1345 Fecha de la última revisión de este prospecto: 11/2021

https://www.ema.europa.eu.

La información detallada de este medicamento está disponible en la

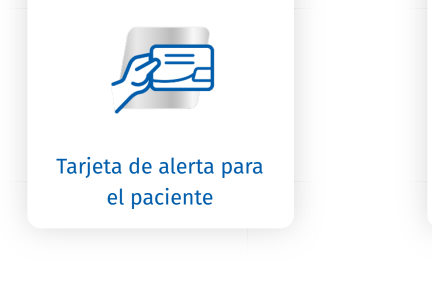
página web de la Agencia Europea de Medicamentos:

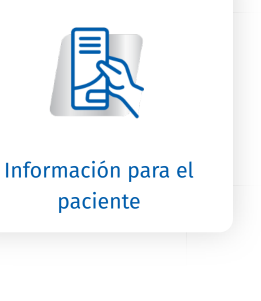
Recursos útiles

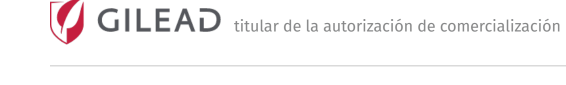
Puede consultar la ficha técnica y el prospecto del medicamento en la web de la AEMPS: https://cima.aemps.es.

Aquí encontrará algunos recursos útiles a su disposición para que los descargue e imprima.

Este material sobre prevención de riesgos también está disponible en la página web de la AEMPS: https://cima.aemps.es.







Condiciones de uso

Política de privacidad