

Guía sencilla para la
dosificación de **XELJANZ**[®]
en pacientes con CU de
moderada a grave.

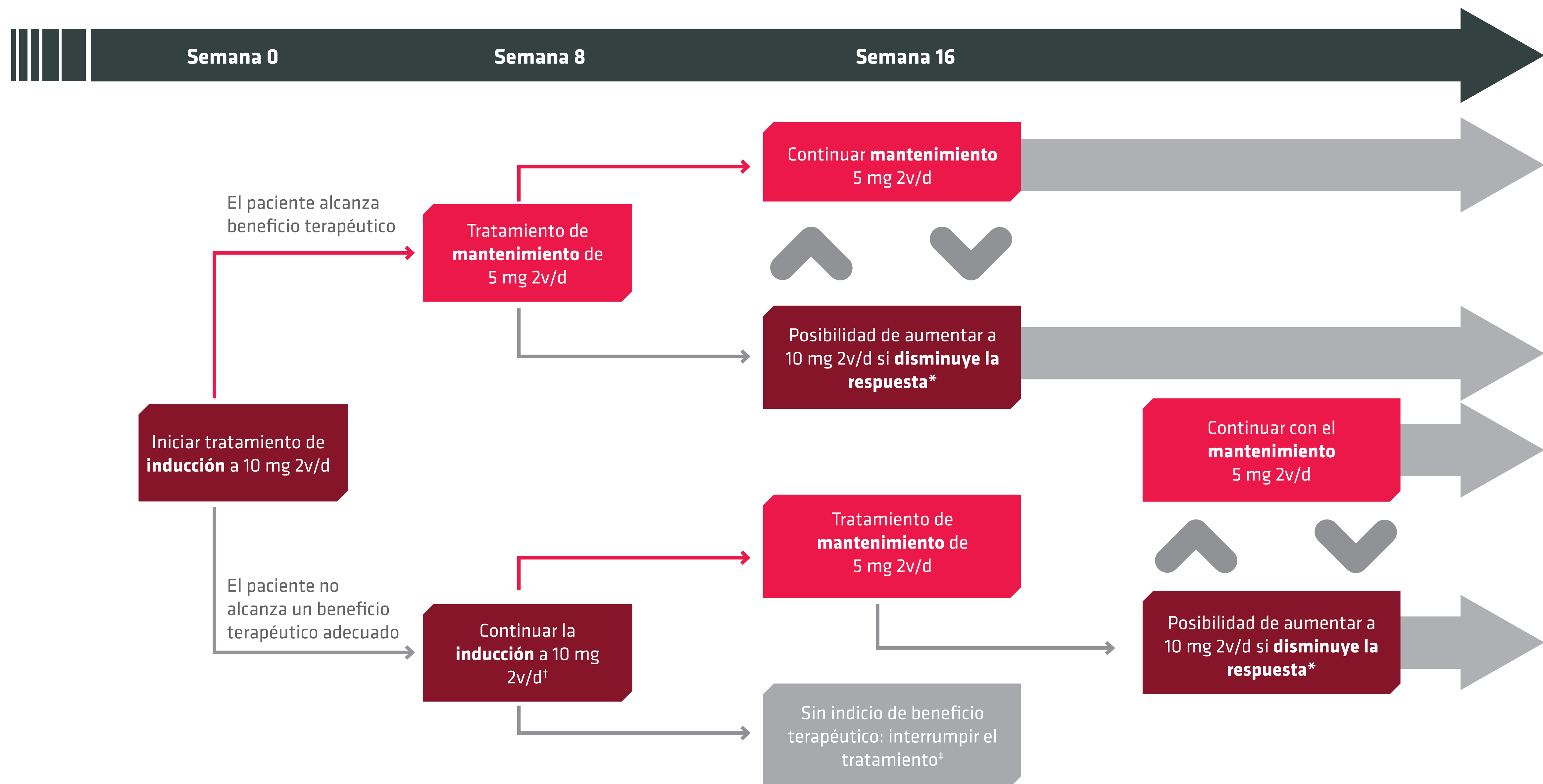


Escanee el código para acceder al Prospecto del
producto aprobado por la ANMAT u obténgalo en
www.portalpfizer.com.ar/products

CU: colitis ulcerosa

XELJANZ[™]
[tofacitinib]

XELJANZ®: ESQUEMA DE DOSIFICACIÓN creado a partir del prospecto



Creado a partir del prospecto de XELJANZ® (tofacitinib).

*Para aquellos pacientes que presentaron falla previa a anti-TNF y por el menor tiempo posible.²

[†]En los pacientes que no alcancen un beneficio terapéutico adecuado en la semana 8, la dosis de inducción de 10 mg 2v/d se puede extender durante 8 semanas adicionales (16 semanas en total), seguidas de 5 mg 2v/d como mantenimiento.²

[‡]El tratamiento de inducción con XELJANZ® debe interrumpirse en cualquier paciente que no muestre evidencia de beneficio terapéutico en la semana 16. ²

anti-TNF: inhibidor del factor de necrosis tumoral; 2v/d: dos veces al día; 1v/d: una vez al día.

La dosis diaria total de XELJANZ® se debe reducir a la mitad en pacientes que estén tomando inhibidores potentes del citocromo P450 (CYP) 3A4 (por ejemplo, ketoconazol) y en pacientes que estén tomando de forma concomitante 1 o más medicamentos que den como resultado una inhibición moderada del CYP3A4, así como una inhibición potente del CYP2C19 (por ejemplo, fluconazol). En los pacientes con insuficiencia hepática moderada e insuficiencia renal grave se debe reducir la dosis diaria total a la mitad. XELJANZ® está contraindicado en pacientes con insuficiencia hepática grave. Información más completa sobre ajuste de dosis en situaciones especiales disponible en el prospecto de XELJANZ® (tofacitinib).



XELJANZ™ [tofacitinib]

Recomendaciones para el control analítico de los pacientes tratados con XELJANZ®²

	Al inicio	4 a 8 semanas tras el inicio	Cada 3 meses a partir de entonces
Linfocitos	✓		✓
Neutrófilos	✓	✓	✓
Hemoglobina	✓	✓	✓
Lípidos		✓	
Enzimas hepáticas	Se recomienda controlar periódicamente los valores hepáticos e investigar sin demora el motivo de toda elevación de las enzimas hepáticas.		
Evitar iniciar el tratamiento en pacientes con:	Recuento de linfocitos <500 células/mm ³	Recuento de neutrófilos <1.000 células/mm ³	Niveles de hemoglobina <9 g/dl

Creada a partir del prospecto aprobado y vigente de XELJANZ® en Argentina.

XELJANZ® ha demostrado **eficacia rápida y sostenida** en pacientes con CU, tras el fallo de tratamientos convencionales o anti-TNF.^{1,3}

Contraindicaciones de XELJANZ®: Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes incluidos. Tuberculosis activa, infecciones graves y activas como sepsis o infecciones oportunistas. Insuficiencia hepática grave. Embarazo y lactancia. Tofacitinib 10 mg dos veces al día está contraindicado en pacientes que tengan una o más de las siguientes situaciones: uso de anticonceptivos hormonales combinados o terapia hormonal sustitutiva, insuficiencia cardíaca, tromboembolismo venoso previo, ya sea trombosis venosa profunda o embolismo pulmonar, trastorno hereditario de coagulación, neoplasia maligna y pacientes que se vayan a someter a una cirugía mayor.

Para mayor información sobre las advertencias y precauciones especiales de empleo de XELJANZ® consulte el prospecto del producto.²

CU: colitis ulcerosa; **TNF:** factor de necrosis tumoral.

Referencias: 1. Sandborn WJ, et al. Tofacitinib as Induction and Maintenance Therapy for Ulcerative Colitis. N Engl J Med. 2017;376(18):1723–1736. 2. Ver prospecto ANMAT - Xeljanz, tofacitinib. 3. Hanauer S, et al. Tofacitinib Induction Therapy Reduces Symptoms Within 3 Days for Patients With Ulcerative Colitis. Clin Gastroenterol Hepatol. 2019;17(1):139-147.

