
Teléfono del médico tratante:

Nombre del médico tratante:

Nombre del centro:

Fecha en que se recetó Aubagio® por primera vez:

Nombre del paciente:

TARJETA DEL PACIENTE

Esta Tarjeta del Paciente contiene información importante de seguridad que debe tener en cuenta al recibir tratamiento con Aubagio®. Por favor, consulte el inserto del paciente para obtener información completa.



Indicación general

Por favor, muestre esta tarjeta a cualquier médico o profesional de la salud involucrado en su atención médica (por ejemplo, en caso de emergencia).

AUBAGIO®
(teriflunomida)
Comprimidos recubiertos 14 mg

SANOFI GENZYME 



Efectos secundarios importantes

Este medicamento puede afectar su función hepática y ciertas células en su sangre que son importantes para combatir infecciones. Por lo tanto, un análisis de sangre y de presión arterial deben verificarse antes del inicio del tratamiento y regularmente después su inicio.

Si tiene alguno de los siguientes efectos secundarios, comuníquese con su médico de inmediato:

- Su piel o el blanco de sus ojos se vuelven amarillos, orina oscura, náuseas o vómitos y dolor abdominal. En este caso, puede tener un problema con el hígado.
- Fiebre alta, temblores, escalofríos, glándulas inflamadas, flujo de orina reducido o dolor al orinar, o confusión. En este caso, puede tener una infección.



Solo para pacientes femeninas: embarazo

- No iniciar Aubagio cuando esté embarazada o si cree que puede estarlo. Su médico puede pedirle que se haga una prueba de embarazo para asegurarse.
- Use anticonceptivos confiables mientras usa Aubagio.
- Si queda embarazada o cree que está embarazada, contacte **de inmediato** con su doctor y comunique el caso al área de Farmacovigilancia de SANOFI al email farmacovigilancia.peru@sanofi.com
- En caso de embarazo, su médico puede sugerir un tratamiento con ciertos medicamentos para eliminar Aubagio de su cuerpo de forma rápida y suficiente.
- También debe discutir con su médico si planea o está dando de lactar.

GZPE.AUBA.19.09.0049a – Fecha de aprobación: 03/2020. Material dirigido al profesional de la salud que prescribe y dispensa. Toda información dirigida al paciente del Programa de Soporte al Paciente, debe ser provista a través de su médico tratante. Este material forma parte del Plan de Gestión de Riesgos aprobado para Perú. Para más información comunicarse con el departamento médico de Sanofi Genzyme al (01) 631-9100 o visitar <https://www.sanofi.com.pe/es/farmacovigilancia/materiales-educativos>