

Fecha de obtención del CI: \_\_\_\_\_

Diagnóstico: \_\_\_\_\_

Médico (Primer nombre y dos apellidos): \_\_\_\_\_ Rut: \_\_\_\_\_

Paciente (Primer nombre y dos apellidos): \_\_\_\_\_ Rut: \_\_\_\_\_

Representante legal (si corresponde): \_\_\_\_\_ Rut: \_\_\_\_\_

### Objetivo

El tratamiento con Omalizumab pretende mejorar la calidad de vida, reducir los requerimientos de corticoides y prevenir el desarrollo de exacerbaciones del asma.

### Características

El Omalizumab (XOLAIR®) es un anticuerpo monoclonal anti-IgE humanizado que constituye una forma innovadora de tratar algunas enfermedades alérgicas. Está indicado para pacientes (adultos y niños de más de 6 años) con asma bronquial grave y persistente de tipo alérgico, en los que se haya constatado escasa respuesta a tratamientos convencionales (broncodilatadores, corticoides inhalados, etc.) y requieran continuamente corticoides orales para controlar su enfermedad. Además de la indicación para asma bronquial, Omalizumab también se ha utilizado con éxito para otras indicaciones como la urticaria crónica persistente. Omalizumab no está indicado para prevenir o tratar otras afecciones de tipo alérgico, como son reacciones alérgicas repentinas, síndrome de hiperinmunoglobulina E (trastorno inmune hereditario), aspergilosis (enfermedad del pulmón causada por un hongo), alergia alimentaria, eczema o fiebre del heno.

Previo a iniciar el tratamiento, el médico que indica el fármaco le realizará una evaluación médica completa.

Se administra en forma de inyección subcutánea a una dosis que oscila entre 75 y 600 mg cada dos o cuatro semanas, dependiendo del peso corporal y los niveles de IgE en sangre al inicio del tratamiento. Cuando el Omalizumab se usa para tratar el asma alérgica, por lo general se inyecta una vez cada 2 o 4 semanas. Usted puede recibir una o más inyecciones en cada visita, dependiendo de su peso y condición médica. Cuando el Omalizumab se usa para tratar la urticaria crónica, por lo general se administra una vez cada 4 semanas.

Su médico determinará la duración de su tratamiento en base a su condición y la respuesta al medicamento.

### Riesgos

Durante la administración o después de ella se pueden presentar reacciones adversas como cefalea, dolor abdominal alto, pirexia y reacción local en el punto de inyección. Los efectos secundarios más graves como reacción anafiláctica, síncope y angioedema se han notificado con una baja frecuencia.

El paciente debe ponerse en contacto con su Inmunólogo o un servicio médico en caso de presentar algún efecto secundario grave o signo de infección (fiebre, malestar general, etc.), en caso de dudas o efecto no esperado.

Si es usted una mujer en edad de tener niños y cree que podría estar embarazada o se encuentra en periodo de lactancia, informe a su médico previo a la indicación del medicamento. El médico le informará acerca de los beneficios y riesgos potenciales del uso de este medicamento durante el embarazo.

Declaro que he sido informado adecuadamente sobre el tratamiento con Omalizumab. Estoy conforme con la información recibida, he formulado las preguntas que he creído convenientes y me han sido aclaradas todas las dudas planteadas. Sé que en cualquier momento puedo revocar mi consentimiento.

Este consentimiento aplica para el tratamiento indicado en la orden médica. Si existe alguna modificación de este por indicación médica, deberé firmar un nuevo consentimiento.

Doy mi **CONSENTIMIENTO** para recibir tratamiento con Omalizumab (XOLAIR).

\_\_\_\_\_  
Firma del Médico

\_\_\_\_\_  
Firma del Paciente

\_\_\_\_\_  
Firma del Representante Legal