

Satisfacción de los pacientes

▼ Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, es prioritaria la notificación de sospechas adversas asociadas a este medicamento.

Image



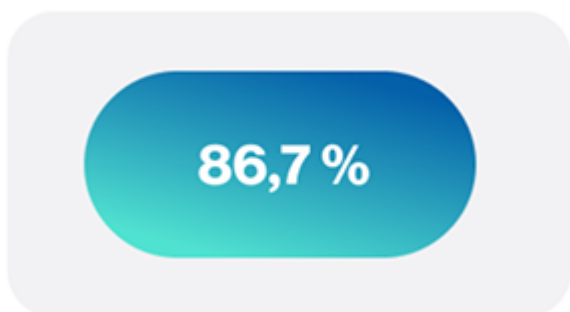


- [Satisfacción de los pacientes](#)
- [Comodidad para el clínico](#)
- [Adherencia/persistencia](#)



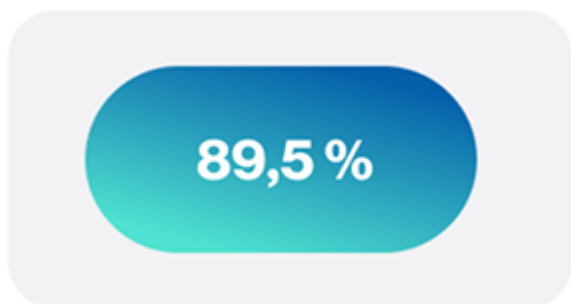
Datos en práctica clínica real:

Image



de los pacientes expresaron una **alta satisfacción**** con el uso de la pluma Sensoready® de KESIMPTA®^{†1}.

Image



de los pacientes expresaron su **intención de continuar** con el dispositivo Sensoready® de KESIMPTA® y **lo recomendarían a otros pacientes**^{†1}.

Razones más comunes para una alta satisfacción con el autoinyector de KESIMPTA®^{†1}:

Image



Tiempo de administración razonable

(90,5 %)

Image



Facilidad general de uso

(89,5 %)

Image



Dosificación mensual

(89,5 %)

Image



Tiempo de preparación del dispositivo

(86,7 %)

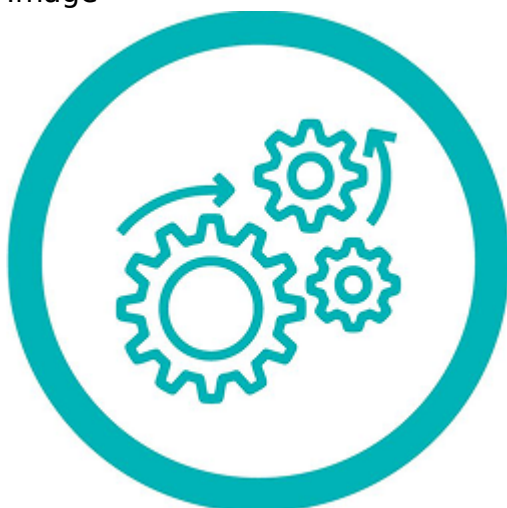
Image



Facilidad de preparación del dispositivo

(81,9 %)

Image



Ergonomía del dispositivo

(76,2 %)

Image



Portabilidad

(73,3 %)

Referencias

1. Ross AP, et al. Real-world satisfaction and experience with injection and autoinjector device for ofatumumab indicated for multiple sclerosis. BMC Neurol. 2025;25(1):28.
2. Ross AP, et al. Patient and nurse preference for Sensoready autoinjector pen versus other autoinjectors in multiple sclerosis: results from a pilot multicenter survey. BMC Neurol. 2023;23(1):85.
3. Hauser SL, et al. The Development of Ofatumumab, a Fully Human Anti CD20 Monoclonal Antibody for Practical Use in Relapsing Multiple Sclerosis Treatment. Neurol Ther. 2023;12:1491-1515.
4. Informe de posicionamiento terapéutico de ofatumumab (KESIMPTA®) en el

tratamiento de pacientes adultos con Esclerosis Múltiple Recurrente. Informe de posicionamiento terapéutico IPT 88-2023/V1/12012023. Disponible en: <https://www.aemps.gob.es/medicamentosUsoHumano/informesPublicos/docs/2023/IPT-088-2023-Kesimpta.pdf>.

5. Ficha técnica de KESIMPTA®.

6. Hengstman G, et al. Assessment of Patients Experiences With Ofatumumab in Multiple Sclerosis: Findings From a Market Research Survey Conducted in the Netherlands. Abstract Number: 648/P1640. 9th Joint ECTRIMS ACTRIMS Meeting, 11-13 de octubre, 2023. Milán, Italia.

La primera dosis ha de administrarse bajo la guía de un profesional sanitario⁵. ‡ Encuesta de investigación de mercado en los Países Bajos desde abril de 2022 hasta abril de 2023 a través de un cuestionario en línea, completado por 53 pacientes⁶. **Calificación de 4 [satisfecho] o 5 [extremadamente satisfecho] en una escala Likert de 5 puntos (1 = totalmente en desacuerdo a 5 = totalmente de acuerdo); n = 105. 1 † Encuesta transversal realizada en EE. UU. que incluyó a pacientes con EM (≥18 años) que se autoadministraron ofatumumab utilizando el dispositivo Sensoready® en los 12 meses anteriores a la encuesta. Se incluyó a 105 pacientes con EM (65 pacientes con terapia previa con TME y 40 pacientes naïve) 1 . EM: esclerosis múltiple; EMR: esclerosis múltiple recurrente; EMRR: esclerosis múltiple recurrente remitente; EMSP: esclerosis múltiple secundaria progresiva; IPT: informe de posicionamiento terapéutico; SNS: Sistema Nacional de Salud; TME: tratamiento modificador de la enfermedad.

▼ Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, es prioritaria la notificación de sospechas de reacciones adversas asociadas a este medicamento. KESIMPTA® está financiado en 1ª línea para EMR con enfermedad activa en los casos de pacientes con una enfermedad de curso rápido y agresivo, y/o en presencia de factores de mal pronóstico, y en 2ª línea como alternativa para pacientes con EMRR o EMSP con enfermedad activa que no respondan al menos a un tratamiento modificador de la enfermedad de moderada eficacia⁴.

[Ver ficha técnica de KESIMPTA®](#)

[Revisar el IPT de KESIMPTA®](#)

Precio y condiciones de financiación, prescripción y dispensación:

Con receta médica. Diagnóstico hospitalario. Reembolsado por el SNS, se limita su dispensación, sin necesidad de visado, a los pacientes no hospitalizados, en los Servicios de Farmacia de los hospitales; por tanto, irá desprovisto de cupón precinto. PVLn KESIMPTA® 20 mg solución inyectable en pluma precargada, 1 pluma 1.735 €.

Source URL:

<https://www.pro.novartis.com/es-es/kesimpta/administracion-de-vkesimpta/satisfaccion-pacientes>