

Comodidad para el clínico

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

Image



Image



**FACILIDAD**

 **Kesimpta**  
ofatumumab



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



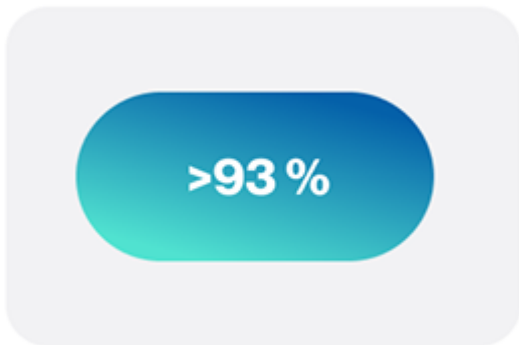
**▼ KESIMPTA® ofrece comodidad para  
tus paciente<sup>1,7</sup> y tu consulta\*<sup>7</sup>**

Image



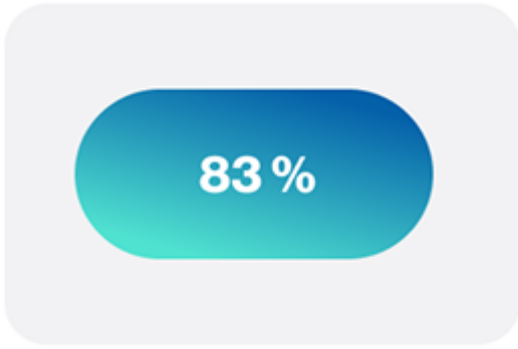
- Según los resultados de la **encuesta a neurólogos europeos PERITIA<sup>^</sup>** sobre la experiencia de primera mano con el manejo y la satisfacción de la terapia con KESIMPTA®:<sup>7</sup>

Image



estaban a favor de la autoadministración en casa.

Image

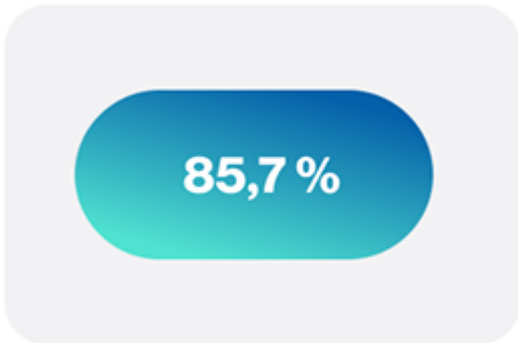


consideran completamente cierto que la autoadministración de KESIMPTA® **alivia la carga de los pacientes** en términos de tiempo.

## Datos en práctica clínica real

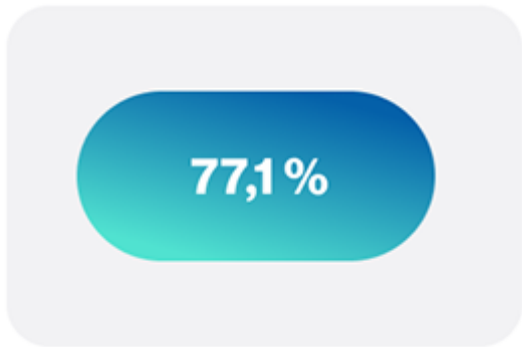
- KESIMPTA® fue percibido como fácil de usar a nivel general<sup>t1</sup>

Image



de los pacientes se sintieron **seguros para autoadministrarse ofatumumab** con el dispositivo Sensoready<sup>®t1</sup>.

Image



de los pacientes informaron de que el dispositivo Sensoready® de KESIMPTA® **no interfiere con sus actividades diarias**<sup>†1</sup>.

**Conoce cómo valora la Dra. Irene Gómez Estévez (Hospital Clínico San Carlos de Madrid, CSUR de EM) la posibilidad que ofrece KESIMPTA® de autoadministración desde casa.**



**VIDEO**

**La inyección sc autoadministrada una vez al mes<sup>#</sup> de KESIMPTA® ofrece comodidad para los pacientes y facilita los procesos en la práctica clínica<sup>7</sup>**

**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 JointECTRIMS ACTRIMS Meeting, 11-13 de octubre, 2023. Milán, Italia.
7. Rau D, et al. Assessment of the treating physicians first-hand experience with handling and satisfaction of ofatumumab therapy: findings from the PERITIA survey conducted in Europe. BMC Neurol. 2023;23(1):147.
8. Kramer J, et al. Tolerability of subcutaneous ofatumumab with long-term exposure in relapsing multiple sclerosis. Mult Scler J Exp Transl Clin. 2023;9(4):20552173231203816.

\*La primera dosis ha de administrarse bajo la guía de un profesional sanitario<sup>5</sup>.

‡ 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 pacientes<sup>6</sup>.

\*\*Con la administración de la dosis<sup>5</sup>.

^PERITIA fue una encuesta multicéntrica realizada para recoger las respuestas de los investigadores europeos del estudio ASCLEPIOS I/II a través de un cuestionario en línea. Completaron la encuesta 46 médicos (Alemania, n = 14; España, n = 12; Portugal, n = 10; Italia, n = 10)<sup>7</sup>.

† 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)<sup>1</sup>.

#Dosis iniciales en las semanas 0, 1 y 2, seguidas de dosis mensuales posteriores, comenzando en la semana 4<sup>5</sup>.

**EM:** esclerosis múltiple; **EMR:** esclerosis múltiple recurrente; **EMRR:** esclerosis múltiple recurrente remitente; **EMSP:** esclerosis múltiple secundaria progresiva; **IPT:** informe de posicionamiento terapéutico; **sc:** subcutánea; **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 eficacia<sup>4</sup>.

[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/comodidad-clinico>