

Información sobre prevención de riesgos acordada con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Mayo 2025

▼BEKEMV® (Eculizumab)

Recordatorio de vacunación anual

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

Estimado profesional sanitario,

Amgen les hace llegar proactivamente a los hospitales que han tenido pacientes en tratamiento con eculizumab, un recordatorio sobre la necesidad de comprobar si sus pacientes en tratamiento con eculizumab necesitan una revacunación contra *Neisseria meningitidis* según lo establecido en las Guías locales de vacunación.

Asimismo, aprovechamos esta comunicación para recordarle que existen materiales informativos de seguridad, cuya finalidad es informar sobre los riesgos asociados al tratamiento con eculizumab. Los puede encontrar disponibles en la página web de la AEMPS: <https://cima.aemps.es/cima/materiales.do>; sin embargo, también puede solicitar copias impresas de dichos documentos de Bekemv contactando al siguiente correo electrónico informacion.medica.es@amgen.com o mediante el teléfono 93.600.18.60

Se recuerda la importancia de notificar las sospechas de reacciones adversas a través del Centro Autonómico de Farmacovigilancia correspondiente o del formulario electrónico disponible en <https://www.notificaRAM.es>

Por favor, si tiene alguna pregunta o si requiere información adicional contacte con el departamento de información médica de Amgen a través del siguiente correo electrónico informacion.medica.es@amgen.com o mediante el teléfono 93.600.18.60.

Quedamos a su disposición en caso de requerir alguna aclaración adicional.

Atentamente

Persona de contacto local para las actividades de farmacovigilancia

Amgen S.A.