

Lleve siempre con usted esta tarjeta y muéstrela a todos los médicos a los que acuda.

Permanezca en un lugar próximo al centro médico donde fue tratado con YESCARTA® al menos durante las 4 semanas posteriores a que le hayan administrado YESCARTA®.

YESCARTA®, el logotipo de YESCARTA®, KITE y el logotipo de KITE son marcas registradas de Kite Pharma, Inc. GILEAD es una marca registrada de Gilead Sciences, Inc.
© 2018 Kite Pharma, Inc. | YES/IHQ/18-04//1033 Agosto de 2018



INFORMACION PARA EL PACIENTE (cont. 3)

- Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en el prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaRAM.es>.
- Además puede notificarlas a través del siguiente contacto: Departamento de Farmacovigilancia de Gilead, E-mail: farmacovigilancia.spain@gilead.com

INFORMACIÓN PARA EL PROFESIONAL SANITARIO

- Este paciente ha recibido YESCARTA®, un tratamiento autólogo con células T que puede provocar síndrome de liberación de citoquinas y reacciones adversas neurológicas graves e incluso mortales.
- **Puede comunicarse con el médico del paciente a través del número de teléfono que se muestra en la tarjeta.**
- Si notifica alguna reacción adversa, se debe incluir el nº del lote concreto indicado en esta tarjeta.

▼ **YESCARTA®**
(axicabtagén ciloleucel)

Tarjeta de información para el paciente

▼ Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, es importante comunicar los efectos adversos que pudiera usted tener. Puede consultar la forma de hacerlo en el prospecto del medicamento.

Información sobre prevención de riesgos autorizada por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) Octubre 2018

DATOS DE CONTACTO

Nombre del paciente:

Nombre del médico responsable del tratamiento:

Número de teléfono del médico:

Centro médico:

Fecha de la perfusión de YESCARTA®:

Número de lote de YESCARTA®:

INFORMACION PARA EL PACIENTE

YESCARTA® puede provocar efectos adversos relacionados con el sistema inmunológico que pueden ser graves o potencialmente mortales, e incluso pueden causar la muerte.

Acuda inmediatamente a su centro médico si experimenta cualquiera de los siguientes síntomas:

INFORMACION PARA EL PACIENTE (cont. 1)

Síntomas neurológicos:

- Confusión
- Dificultad para hablar
- Dificultad para entender lo que le dicen
- Temblores (temblor de brazos u otras partes del cuerpo)
- Agitación
- Aumento del sueño
- Mareos

INFORMACION PARA EL PACIENTE (cont. 2)

Síndrome de liberación de citoquinas:

- Fiebre (ej. temperatura superior a 38 °C)
- Cansancio
- Dificultad para respirar
- Disminución de la cantidad de orina
- Náuseas
- Vómitos
- Diarrea
- Ritmo cardíaco irregular