

Guía informativa dirigida a los pacientes y cuidadores

▼ 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 acordada con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) Octubre-2021

Disponible en la página web de la AEMPS: www.aemps.gob.es

La información de esta guía no pretende sustituir al diálogo con su médico u otros profesionales sanitarios que le están tratando.

Lea esta guía junto con el prospecto del medicamento que le han facilitado los médicos o enfermeros, y que también se encuentra disponible en el Centro de información online de Medicamentos de la AEMPS (CIMA) a través del siguiente enlace: <https://cima.aemps.es/cima/publico/home.html>

Si tiene alguna pregunta sobre **Blinicyto** hable con su médico, farmacéutico o enfermero.

El objetivo de esta guía dirigida a los pacientes y/o sus cuidadores, es facilitar información adicional para un uso seguro y eficaz del medicamento. Concretamente, se detallan aspectos en relación a cómo **minimizar o prevenir los siguientes riesgos asociados con el uso de Blinicyto**:

- **Acontecimientos neurológicos.**
- **Errores de medicación.**

CONTENIDO DE ESTA GUÍA

1	INTRODUCCIÓN AL TRATAMIENTO	
	• ¿Qué es BLINCYTO?	1
	• ¿Cómo se administra BLINCYTO?	1
2	INFORMACIÓN IMPORTANTE QUE USTED O SU CUIDADOR DEBE SABER SOBRE EL USO DE BLINCYTO	
	2.1 Información importante sobre acontecimientos neurológicos	2
	2.2 Información importante sobre los errores de medicación	2

1 INTRODUCCIÓN AL TRATAMIENTO

¿Qué es BLINCYTO?

- Es un medicamento que actúa permitiendo a su sistema inmunitario atacar y destruir los glóbulos blancos cancerosos anormales.

¿Cómo se administra BLINCYTO?

- Recibirá el tratamiento mediante una bomba de perfusión que administra el medicamento por vía intravenosa (a través de una vena) de forma continua. Por este motivo:
 - Durante cada ciclo de tratamiento usted (el paciente) tendrá un catéter de perfusión colocado en todo momento.
- Su médico comentará con usted la duración de su hospitalización así como el número y la duración de los ciclos necesarios para su tratamiento.
- Su médico determinará cuándo se debe cambiar la bolsa de perfusión, período que puede oscilar entre cada día y cada 4 días.
- Blinicyto permanecerá activo en su organismo durante unas horas.

2 INFORMACIÓN IMPORTANTE QUE USTED O SU CUIDADOR DEBE SABER SOBRE EL USO DE BLINCYTO

2.1 Información importante sobre acontecimientos neurológicos

- Blincyto (blinatumomab), como todos los medicamentos, puede provocar efectos adversos. Entre ellos se encuentran los acontecimientos neurológicos como por ejemplo temblores, confusión, trastornos de la función cerebral (encefalopatía), dificultad para comunicarse (afasia) o convulsiones.



Llame a su médico o enfermero inmediatamente si presenta alguno de estos síntomas.

Recuerde:

- Regrese a casa de forma segura: no conduzca ni maneje vehículos ni maquinaria pesada.
- No realice actividades peligrosas mientras reciba el medicamento.

2.2 Información importante sobre los errores de medicación

- La bomba de perfusión que se emplea para la administración del medicamento se le conectará 24 horas al día durante 28 días.
- Es importante que la perfusión se administre según lo descrito por su profesional sanitario para evitar errores de medicación y asegurarse de que se le administra la cantidad correcta de Blincyto.



Para evitar errores de medicación, es importante recordar que:

No debe:

- Desbloquear, desconectar ni cambiar ninguno de los parámetros de la bomba de perfusión intencionadamente.
- Acostarse sobre el tubo.
- Tirar del tubo.
- Dejar que el tubo se enrede o se retuerza.

Debe:

- Mantener seco el apósito del lugar de la perfusión en todo momento.
- Ponerse en contacto con su médico o enfermero inmediatamente, si:
 - se activa la alarma de la bomba de perfusión,
 - la bomba de perfusión deja de funcionar inesperadamente.



Para cualquier consulta acerca de su perfusión, póngase en contacto con su médico o enfermero.

NOTIFICACIÓN DE SOSPECHAS DE REACCIONES ADVERSAS

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>