



Recuerde:

- **Blincyto** como todos los medicamentos, puede provocar efectos adversos aunque esto no significa que todas las personas los sufran. Algunos de estos efectos adversos pueden ser graves. Llame a su médico o enfermero inmediatamente si presenta temblores, confusión, alteraciones de la función cerebral (encefalopatía), dificultad para comunicarse (afasia) o convulsiones.
-  **Tras la administración del medicamento regrese a casa de forma segura y no conduzca ni maneje vehículos ni maquinaria pesada.**
-  **No realice actividades peligrosas mientras reciba este medicamento.**
- Si durante la administración del producto surgiese algún problema o la bomba de perfusión llegara a pararse de manera inesperada, llame a su médico o enfermero inmediatamente. No intente arreglar ningún problema por sí mismo.

Versión 3.0 Aprobado: Octubre 2021

TARJETA DE INFORMACIÓN AL PACIENTE



Lleve esta tarjeta con usted en todo momento y muéstresela a todos los profesionales sanitarios que le atiendan (incluida la asistencia de urgencias).

Información sobre ▼ **BLINCYTO[®] (blinatumomab)**

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

Mi nombre es _____

Estoy en tratamiento con BLINCYTO (blinatumomab), un tratamiento para la leucemia linfoblástica aguda de precursores B, que puede deprimir mi sistema inmunitario.

Comencé el tratamiento el día _____

En caso de urgencia, póngase en contacto con _____

Antes de iniciar cualquier tratamiento, por favor, póngase en contacto con mi médico en el número de teléfono que aparece abajo. Si tiene que realizarme una evaluación médica, por favor, proporcione una copia de todos los informes, incluyendo los resultados de las pruebas y/o el tratamiento indicado al médico o médicos que se indican a continuación.

	Nombre	Hospital	Ciudad	Teléfono
Hematólogo				
Oncólogo				
Enfermero de Hematología				

▼ 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.

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>