

Información para profesionales sanitarios:

El titular de esta tarjeta ha recibido voretigén neparvovec, una terapia génica basada en vectores vírales adenoasociados. Antes de proporcionar cualquier tratamiento, llame al médico que trata al paciente a través del número que aparece en esta tarjeta. Recuerde que todas las sospechas de reacciones adversas que le refiera el paciente durante su consulta se deberán notificar al Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: www.notificaRAM.es.

Novartis Farmacéutica, S.A. Gran Vía de les Corts Catalanes, 764, 08013 Barcelona GLOPH/LUX/8601

TARJETA DE INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

▼ LUXTURNA® (Voretigén neparvovec)

Información sobre prevención de riesgos acordada con la
Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Marzo 2022

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

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

 NOVARTIS

Nombre del paciente:

	Ojo tratado	
	<input type="checkbox"/> Ojo izquierdo	<input type="checkbox"/> Ojo derecho
Fecha de tratamiento		
Número de lote de Luxturna®		

Oftalmólogo que realiza el tratamiento: Nombre:

Número de teléfono:

Información para el paciente:

Asegúrese de asistir a todas las revisiones médicas programadas por su oftalmólogo. Después de recibir el tratamiento con Luxturna informe inmediatamente a su médico si su ojo/ojos se ponen rojos, si le duelen los ojos, le molesta la luz, ve destellos o cuerpos flotantes, o si su visión empeora o se hace borrosa. Hasta que su médico se lo indique debe evitar:

*los viajes en avión o viajes a lugares de elevada altitud.

*nadar debido a un mayor riesgo de infección en el ojo.

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>

La información contenida en esta tarjeta también está disponible en un archivo de audio y se puede encontrar en <https://voretigeneneparvovec.support/es>.