

# TARJETA DE INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE



▼ LUXTURNA® (Voretigén neparvovec)

**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**

**Nombre:** .....

**realiza el tratamiento:**

**Número de teléfono:** .....

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](http://www.aemps.gob.es)

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

## 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.

## Información para profesionales sanitarios:

El titular de esta tarjeta ha recibido voretigén neparovec, una terapia génica basada en vectores virales adenoasociados. Antes de proporcionar cualquier tratamiento, llame al médico que trata al paciente a través del número que aparece en esta tarjeta.

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://voretigeneneparovec.support/es>.

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](http://www.notificaRAM.es).