

TARJETA DE INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Información importante de seguridad para pacientes que reciben ▼Lunsumio® (mosunetuzumab)

- Por favor, lleve consigo esta tarjeta todo el tiempo mientras reciba Lunsumio®.
- Muestre esta tarjeta a cualquier profesional sanitario que le atienda, incluido los Servicios de Urgencias.

▼ 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)
Enero 2025**

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

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Contacte con su médico o acuda a urgencias **inmediatamente**, si presenta **alguno** de los siguientes síntomas, **que requiere atención inmediata por un médico**:

Síndrome de Liberación de Citoquinas (SLC):

- Fiebre (38 °C o más)
- Latido cardíaco rápido o irregular
- Escalofríos o temblor con escalofríos
- Confusión
- Cansancio extremo o debilidad
- Dificultad para respirar
- Mareo o aturdimiento
- Desmayo o visión borrosa
- Piel fría o pálida y húmeda
- Dolor de cabeza

Síndrome de Neurotoxicidad Asociada a Células Inmunoefectoras (ICANS):

- Confusión/desorientación
- Cansancio
- Estado mental alterado
- Estado mental disminuido
- Memoria deteriorada

Para mayor información sobre este medicamento, lea su prospecto, que está disponible en el Centro de Información online de Medicamentos de la AEMPS (CIMA), a través del siguiente enlace:

<https://cima.aemps.es>

INFORMACIÓN PARA PROFESIONALES SANITARIOS

Este paciente ha recibido Lunsumio®, que puede causar **Síndrome de Liberación de Citoquinas (SLC) y/o Síndrome de Neurotoxicidad Asociada a Células Inmunoefectoras (ICANS).**

- Evalúe inmediatamente al paciente y trate los síntomas, teniendo en cuenta que puede presentar SLC y/o ICANS.
- Si se sospecha SLC y/o ICANS, por favor consulte la sección 4.2 de la Ficha Técnica donde encontrará las instrucciones completas del manejo del SLC y/o ICANS. Este documento se encuentra disponible en el Centro de Información online de Medicamentos de la AEMPS (CIMA) a través del siguiente enlace:

<https://cima.aemps.es>

- **Contacte con el médico prescriptor** en cuanto sea posible ya que, puede tener que modificar la próxima perfusión de Lunsumio®.

Información de contacto

Nombre paciente:

Nombre médico prescriptor:

Teléfono de contacto del médico prescriptor:

Fecha de inicio de tratamiento con Lunsumio®:

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>

Adicionalmente, puede comunicarlos directamente al Departamento de Farmacovigilancia de Roche a través de los siguientes datos de contacto:

+34 91 324 81 83

madrid.drug_safety@roche.com.