

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

Tarjeta de Información para el Paciente

(pegcetacoplán)

ASPAVELI®

HOSPITAL

MUESTRESELA A CUALQUIER PROFESIONAL SANITARIO
IMPLICADO EN SU ATENCIÓN SANITARIA Y SI ACUDE AL

LLEVE ESTA TARJETA CONSIGO EN TODO MOMENTO



INFORMACIÓN PARA PROFESIONALES SANITARIOS

Este paciente está recibiendo tratamiento con ▼ASPAVELI (pegcetacoplán), que puede aumentar el riesgo de contraer infecciones bacterianas graves como las causadas por *Streptococcus pneumoniae*, *Neisseria meningitidis* y *Haemophilus influenzae*.

- Las infecciones bacterianas graves pueden poner en riesgo la vida del paciente si no se realiza un diagnóstico y tratamiento precoz.
- Monitorice a los pacientes para detectar signos y síntomas tempranos de infección grave, evalúelos y trate rápidamente las infecciones conocidas.
- Póngase en contacto lo antes posible con el médico prescriptor de pegcetacoplán si hay sospecha de una infección grave.

Si desea más información, consulte la Ficha Técnica del medicamento disponibles en <https://cima.aemps.es>.

Se recuerda la importancia de notificar las sospechas de reacciones adversas a través del Centro Autonómico de Farmacovigilancia correspondiente o del formulario electrónico disponible en <https://www.notificaRAM.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

ASPAVELI (pegcetacoplán) puede aumentar el riesgo de contraer infecciones graves. Las infecciones bacterianas graves pueden poner en riesgo su vida si no se realiza un diagnóstico y tratamiento precoz.

Póngase en contacto con su médico inmediatamente o busque atención médica de urgencia si tiene alguno de estos signos y/o síntomas de infección grave:

- Dolor de cabeza y fiebre.
 - Fiebre y sarpullidos.
 - Fiebre con o sin escalofríos o temblores.
 - Falta de aliento.
 - Pulso elevado.
-
- Piel sudorosa.
 - Dolor de cabeza con rigidez de cuello o espalda.
 - Dolor de cabeza con náuseas (ganas de vomitar) o vómitos.
 - Ojos sensibles a la luz.
 - Dolores musculares con síntomas parecidos a la gripe.
 - Confusión.
 - Dolor o malestar intenso.

Lleve siempre esta tarjeta consigo durante el tratamiento y hasta 8 semanas después de su última dosis.

Muestre esta tarjeta a cualquier profesional sanitario implicado en su atención.

Nombre del paciente

Número de referencia de distribución controlada (DC)

Nombre del médico prescriptor

Teléfono del médico prescriptor

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>