

Lleve siempre con usted esta tarjeta  
y muéstrela a todos los profesionales sanitarios a los que acuda.

Permanezca en un lugar próximo al centro médico donde  
fue tratado con Tecartus al menos durante las  
4 semanas posteriores a su tratamiento.

Tecartus, el logotipo de Tecartus, KITE y el logotipo de KITE son marcas  
registradas de Kite Pharma, Inc. GILEAD es una marca registrada de Gilead  
Sciences, Inc.

Kite CT EU PAC: V4 MARCH25  
ES-UNB-2109

## INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE (cont. 3)

- 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>.
- Además puede notificarlas a través del siguiente contacto:  
Departamento de *Patient Safety* de Gilead, E-mail:  
[Safety\\_FC@gilead.com](mailto:Safety_FC@gilead.com)

## INFORMACIÓN PARA EL PROFESIONAL SANITARIO

- Este paciente ha recibido tratamiento con un medicamento autólogo con células T que puede provocar síndrome de liberación de citoquinas y reacciones adversas neurológicas graves e incluso mortales. Este paciente no puede donar sangre, órganos, tejidos ni células para trasplante.
- **Puede comunicarse con el médico del paciente, a través del número de teléfono que se muestra en la tarjeta.**
- 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>.
- Si notifica alguna reacción adversa, se debe incluir el nº del lote concreto indicado en esta tarjeta.

 **TECARTUS**

(brexucabtagén autoleucel)

Células dispersión para perfusión  
es un medicamento biológico

## Tarjeta de información para el paciente

▼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). **Marzo 2025**

Disponible en la página web de la AEMPS [www.aemps.gob.es](http://www.aemps.gob.es)

## DATOS DE CONTACTO

Nombre del paciente:

Nombre del médico responsable del tratamiento:

Número de teléfono del médico:

Hospital:

Producto infundido: *Escriba el nombre del producto infundido*

Fecha de la perfusión de:

Número de lote de:

## INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Este medicamento puede provocar efectos adversos relacionados con el sistema inmunológico que pueden ser graves o potencialmente mortales, e incluso pueden causar la muerte.

Lea estos materiales conjuntamente con el prospecto del producto. La ficha técnica y el prospecto completos se encuentran en el Centro de Información online de Medicamentos de la AEMPS (CIMA) a través del enlace <https://cima.aemps.es>.

**Acuda inmediatamente a su centro médico si experimenta cualquiera de los siguientes síntomas:**

## INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE (cont.1)

### Síntomas neurológicos:

- Confusión.
- Dificultad para hablar.
- Dificultad para entender lo que le dicen.
- Temblores (temblor de brazos u otras partes del cuerpo).
- Agitación.
- Aumento del sueño.
- Mareos.

## INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE (cont. 2)

### Síndrome de liberación de citoquinas:

- Fiebre (ej. temperatura superior a 38 °C).
- Cansancio.
- Dificultad para respirar.
- Disminución de la cantidad de orina.
- Náuseas.
- Vómitos.
- Diarrea.
- Ritmo cardíaco irregular.