

Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano:

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, 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:

Si experimenta alguna de estas reacciones cutáneas, debe informar inmediatamente al médico que lo trata o solicitar atención médica de urgencia.

● **Debe protegerse la piel de la exposición al sol usando ropa de protección solar y/o protectores solares durante todo el período de tratamiento.**

- exantema pruriginoso
- ampollas en la piel
- placas de piel oscuras
- irritación, hinchazón, dolor

● El tratamiento con Zynlonta puede causar reacciones de fotosensibilidad con la exposición a la luz directa e indirecta del sol (por ejemplo, a través del cristal de las ventanas en vehículos y en el transporte público) tales como:

- reacciones parecidas a quemaduras como descamación o irritación de la piel después de la exposición a la luz

Lea detenidamente el Prospecto de Zynlonta antes de empezar a usar este medicamento. Puede encontrar el prospecto en el Centro de Información online de Medicamentos de la AEMPS (CIMA) a través del siguiente enlace: <https://cima.aemps.es>

Lleve consigo esta tarjeta en todo momento y muéstresela a todos los profesionales sanitarios que lo atiendan.

Esta tarjeta de información para el paciente contiene información importante de seguridad que usted necesita conocer antes y durante el tratamiento con Zynlonta.

Información importante de seguridad para pacientes en tratamiento con ZYNLONTA® (loncastuximab tesirina)

Información sobre prevención de riesgos acordada con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.
Agosto-2023

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

Información para profesionales sanitarios

Este paciente está recibiendo tratamiento con loncastuximab para el linfoma B difuso de células grandes (LBDCG) o el linfoma B de alto grado (LBAG), en recaída o refractario.

- Este medicamento puede causar reacciones de fotosensibilidad, tales como reacciones parecidas a quemaduras como descamación o irritación de la piel después de la exposición a la luz, exantema pruriginoso, ampollas en la piel, placas de piel oscuras, irritación, hinchazón y dolor.
- Suspender provisionalmente la administración de loncastuximab en caso de reacciones cutáneas graves (grado 3) hasta que se resuelvan.

-
- Se deberá considerar acudir al dermatólogo.
 - Póngase en contacto con el médico prescriptor (indicado más adelante) lo antes posible.
 - 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 desea más información sobre loncastuximab, consulte la ficha técnica disponible en el Centro de Información Online de la AEMPS (CIMA) <https://cima.aemps.es>. También puede enviar un mensaje de correo electrónico a: mail.es@sobi.com

Versión 1.0 NP-26428

Datos de contacto

Nombre del paciente

Nombre del médico prescriptor

Número de teléfono del médico prescriptor