

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD PARA PROFESIONALES SANITARIOS

Este paciente está en tratamiento con **Elrexio®**. Este medicamento puede producir síndrome de liberación de citoquinas o toxicidad neurológica, incluyendo síndrome de neurotoxicidad asociado a células inmunoefectoras, que pueden ser muy graves o potencialmente mortales. Para más información, consulte la Ficha Técnica de Elrexio® disponible en <http://cima.aemps.es>

Nombre del médico (prescriptor de Elrexio®): _____

Teléfono del médico: _____

Contacto 24 horas: _____

Fechas de administración de Elrexio®: _____

- Primera dosis de escalada _____
- Segunda dosis de escalada _____
- Primera dosis completa _____
- Dosis sucesivas _____

Tarjeta para el paciente en tratamiento con

▼ ELREXFIO®
(elranatamab)

Información sobre prevención de riesgos acordada con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Abril-2024

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

- ▼ 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.

LLEVE ESTA TARJETA CONSIGO EN TODO MOMENTO Y MUÉSTRESELA A CUALQUIER PROFESIONAL SANITARIO QUE LE ATIENDA, INCLUYENDO SERVICIOS DE URGENCIAS.

**INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE PARA LOS PACIENTES
QUE SE ENCUENTRAN EN TRATAMIENTO CON ELREXFIO®**

Solicite asistencia inmediata a un profesional sanitario o acuda a urgencias si presenta alguno/s de los siguientes signos/síntomas:

- | | | | |
|------------------------------|--|--|---|
| • Fiebre (38°C o más) | • Taquicardia | • Tiene problemas para hablar, ver o para escribir | • Debilidad |
| • Dificultad para respirar | • Aumento de los niveles de enzimas hepáticas en la sangre | • Náuseas, diarrea | • Entumecimiento y hormigueo (sensación de "pinchazos") o pérdida de sensibilidad |
| • Escalofríos | • Confusión | • Sarpullidos | |
| • Dolor de cabeza | • Se siente menos alerta | • Convulsiones | |
| • Bajada de tensión arterial | | | |
| • Sensación de mareo | | | |

RECORDATORIO IMPORTANTE: debe permanecer cerca de un centro hospitalario durante las 48 horas posteriores a cada una de las dos primeras dosis para que su médico pueda controlar a diario sus síntomas. Estos no son todos los posibles síntomas que puede experimentar mientras está en tratamiento con Elrexfio®. Informe a su médico si presenta algún síntoma que le molesta o que no desaparece, así como sobre la toma de otros medicamentos, mientras se encuentra recibiendo este tratamiento.

- Lea el prospecto incluido en el envase de Elrexfio® para obtener más información. Puede consultar el prospecto actualizado en el Centro de Información online de Medicamentos de la AEMPS (CIMA): <http://cima.aemps.es>
- Si tiene alguna otra duda sobre su tratamiento, consulte a su médico o farmacéutico.

Comunicación de efectos adversos

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>