

## 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). Enero-2026

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

**ES IMPORTANTE QUE LLEVE ESTA TARJETA CON USTED EN TODO MOMENTO Y LA MUESTRE A CUALQUIER MÉDICO/ PROFESIONAL SANITARIO QUE LE ATIENDA, INCLUSO SI ACUDE AL SERVICIO DE URGENCIAS.**

- Informe a cualquier profesional sanitario que le atienda que ha recibido tratamiento con Abecma.
- Es importante que permanezca cerca del centro donde recibió el tratamiento (2 horas de viaje como máximo) durante al menos 2 semanas después de recibir Abecma. Su médico le puede recomendar permanecer más tiempo para asegurarse de que la atención que reciba tras el tratamiento cumpla con sus necesidades individuales.
- No conduzca, use máquinas ni participe en actividades en las que deba estar alerta durante al menos 4 semanas después del tratamiento o hasta que su médico le informe de que está totalmente recuperado. Abecma puede causar somnolencia, confusión o crisis convulsivas (convulsiones). En función de sus necesidades individuales, su médico puede aconsejarle que espere más tiempo antes de conducir.

Le recomendamos leer esta tarjeta de manera conjunta con el prospecto de Abecma, que se encuentra disponible en el centro de información online de medicamentos de la AEMPS (CIMA) en el siguiente enlace: <https://cima.aemps.es/cima/publico/home.html>

### INFORMACIÓN IMPORTANTE DE CONTACTO

Nombre del paciente: \_\_\_\_\_

Nombre del médico responsable  
del tratamiento con Abecma: \_\_\_\_\_

Número(s) de teléfono del centro médico/  
/Hospital/fuera de horario de consulta: \_\_\_\_\_

Nombre del Hospital: \_\_\_\_\_

Fecha de la perfusión de Abecma  
(DD/MM/AAAA): \_\_\_\_\_

Número de lote (EN MAYÚSCULAS): \_\_\_\_\_

# INFORMACIÓN PARA PROFESIONALES SANITARIOS

Este paciente ha recibido Abecma, un tratamiento con células T CAR, una inmunoterapia de linfocitos T autólogos modificados genéticamente dirigida al antígeno de maduración de linfocitos B.

Tras la administración de Abecma puede producirse síndrome de liberación de citoquinas (que puede afectar a cualquier sistema) y/o toxicidades neurológicas, incluyendo el síndrome de neurotoxicidad asociada a células inmuno efectoras (ICANS, por sus siglas en inglés), que pueden ser mortales o potencialmente mortales.

Póngase en contacto inmediatamente con el médico responsable del tratamiento del paciente con Abecma para obtener más información.

## INFORMACIÓN PARA PACIENTES

Abecma puede causar efectos adversos graves o potencialmente mortales.

Llame a su médico responsable del tratamiento con Abecma o acuda inmediatamente al Servicio de Urgencias, si presenta alguno de los siguientes síntomas:

### Reacciones adversas neurológicas

- |   |  |
|---|--|
| • Confusión   | • Pérdida del conocimiento   |
| • Problemas de memoria  | • Delirios   |
| • Dificultad para hablar o lentitud al hablar                               | • Crisis convulsivas (convulsiones)  |
| • Dificultad para comprender el lenguaje                                    | • Temblores, debilidad con pérdida de movilidad en un lado del cuerpo, movimientos lentos o rigidez (que pueden ser síntomas de parkinsonismo) |
| • Pérdida de equilibrio o de coordinación                                   |  |
| • Desorientación  |  |
| • Estar menos alerta (disminución de la consciencia) o somnolencia excesiva |  |

### Síndrome de liberación de citoquinas (SLC)

- |                            |                             |
|----------------------------|-----------------------------|
| • Fiebre                   | • Dolor de cabeza           |
| • Escalofríos              | • Latido rápido del corazón |
| • Dificultad para respirar | • Presión arterial baja     |
| • Mareos o aturdimiento    | • Fatiga                    |
| • Náuseas                  |                             |

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 notificarlos al Departamento de información médica de BMS España a través del teléfono 900 150 160 o del email [informacion.medica@bms.com](mailto:informacion.medica@bms.com)