

Nombre del paciente	
Fecha de la perfusión	

Nombre del prescriptor	
Información del prescriptor	

▼ CASGEVY (exagamlogén autotemcel)

## Tarjeta para el paciente

**Este paciente se encuentra en tratamiento con Casgevy (exagamlogén autotemcel)**

**Lleve esta tarjeta con usted en todo momento. Muéstresela a cualquier profesional sanitario que le atienda y siempre que acuda a un hospital/centro sanitario.**

Lea estos materiales conjuntamente con el prospecto del producto disponible en <http://cima.aemps.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.

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

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

ES-72-2400012 (Junio 2024)

## ■ Información para el paciente

Debe realizarse todos los análisis de sangre que le indique su médico.

**Acuda al médico de inmediato si presenta cualquier signo/síntoma de hemorragia o infección:**

- Dolor de cabeza intenso
- Moratones anómalos
- Sangrado prolongado o sangrado sin lesión:
  - ◆ Sangrado nasal
  - ◆ Sangrado de las encías
  - ◆ Sangre en la orina, en las heces o en el vómito
  - ◆ Tos con sangre
- Fiebre, escalofríos u otros signos de infección:
  - ◆ Dolor de garganta
  - ◆ Tos o falta de aliento
  - ◆ Dolor o quemazón al orinar u orinar con frecuencia
  - ◆ Diarrea

Los cánceres de la sangre representan un riesgo teórico. Acuda al médico si presenta cualquiera de los siguientes signos/síntomas: fatiga, fiebre sin causa aparente, sudores nocturnos, pérdida de peso sin causa aparente, infecciones frecuentes, falta de aliento, inflamación de los ganglios linfáticos.

## ■ 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>.