

Tarjeta de información para el paciente

HEMGENIX®

(etranacogén dezaparvovec)

Nombre del paciente: _____

Fecha de la administración: _____

Lleve esta tarjeta consigo en todo momento y muéstresela a todo profesional sanitario con el que tenga contacto.

Puede consultar el prospecto en <https://cima.aemps.es>

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

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

Información para el paciente

- Asegúrese de someterse a los análisis de sangre y exploraciones periódicas que le indique su médico.
- Acuda inmediatamente al médico ante cualquier síntoma que sugiera un acontecimiento **tromboembólico**, como dolor repentino en el pecho, falta de aliento, aparición repentina de debilidad muscular, pérdida de sensibilidad y/o equilibrio, disminución del estado de alerta, dificultad para hablar o hinchazón de una o ambas piernas.
- **No done sangre, semen, órganos, tejidos ni células para trasplantes.**

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>.

Información para profesionales sanitarios

Este paciente ha sido tratado con etranacogén dezaparvovec para la hemofilia B

En caso de niveles elevados de ALT en los 3 primeros meses después del inicio del tratamiento puede que sean necesarios corticoesteroides para minimizar el riesgo de hepatotoxicidad.

En caso de emergencia, o si tiene preguntas sobre tratamientos que puedan interactuar con este fármaco, utilice los datos de contacto siguiente:

Nombre del paciente	
Fecha de administración	
Nombre del Hematólogo	
Número de teléfono/correo electrónico	
Centro	
Nombre del especialista en terapia génica (si es diferente)	
Número de teléfono/correo electrónico	
Centro	
Contacto en caso de emergencia	

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>