

Tarjeta de información para el paciente

▼ADZYNMA®

(ADAMTS13 recombinante [rADAMTS13])

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

Disponible en la página web de la AEMPS:

<https://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.

V1.0

Información importante para pacientes o cuidadores

Esta tarjeta contiene información sobre las reacciones de hipersensibilidad que pueden aparecer con el uso de ADZYNMA.

- **Lleve consigo esta tarjeta en todo momento** mientras reciba el tratamiento.
- **Muestre esta tarjeta** a todos los profesionales sanitarios que le atiendan y en caso de urgencia.

Lea el prospecto del producto disponible en <https://cima.aemps.es> o hable con su médico para una información completa.

Nombre del paciente:

Nombre del hematólogo:

Número de teléfono del hematólogo:

Contacto en caso de emergencia:



Información para profesionales sanitarios

Este paciente recibe tratamiento con ADZYNMA, una terapia de reemplazo enzimático indicada en pacientes pediátricos y adultos con púrpura trombocitopénica trombótica congénita.

- Pueden aparecer **reacciones de hipersensibilidad** durante o después de la administración de Adzynma.
- Si el paciente presenta alguno de los síntomas de hipersensibilidad descritos, trate al paciente adecuadamente y póngase en contacto con el médico que le recetó este medicamento.

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>

Recuerde:

ADZYNMA puede causar una reacción de hipersensibilidad de tipo alérgico. Si presenta alguno de los siguientes signos de reacción alérgica grave durante el tratamiento, debe interrumpir la administración y buscar atención médica:

- Frecuencia cardíaca rápida
 - Opresión en el pecho
 - Sibilancias o aparición repentina de dificultad para respirar
 - Tensión arterial baja
 - Urticaria, sarpullido y picor en la piel
 - Moqueo o congestión nasal
-
- Ojos rojos
 - Estornudos
 - Cansancio
 - Hinchazón rápida debajo de la piel en zonas como cara, garganta, brazos y piernas
 - Náuseas
 - Vómitos
 - Sensación de entumecimiento, hormigueo, agujetas
 - Inquietud
 - **Anafilaxia (reacción alérgica grave** que puede provocar dificultad para tragar o respirar y enrojecimiento o hinchazón de la cara o de las manos)



Si aparecen síntomas de reacciones alérgicas graves, interrumpa de inmediato el uso de ADZYNMA y solicite atención médica urgente.

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>

Escanee el código QR o utilice el enlace <https://cima.aemps.es> para acceder a todos los materiales informativos.

