

▼ Blincyto® (blinatumomab)

Guía informativa dirigida a los pacientes y cuidadores

▼ 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). Mayo-2025

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

Lea el prospecto del medicamento que le han facilitado sus profesionales sanitarios, así como esta guía. Encontrará ambos documentos disponibles en el Centro de información online de Medicamentos de la AEMPS (CIMA) a través del siguiente enlace:

<https://cima.aemps.es/cima/publico/home.html>. Esta Guía complementa toda la información que le den sus profesionales sanitarios, así como la disponible en el prospecto del medicamento.

Si tiene alguna pregunta sobre Blincyto® hable con su médico, farmacéutico o enfermero.

El objetivo de esta guía dirigida a los pacientes y/o sus cuidadores, es facilitar información adicional para un uso seguro y eficaz del medicamento. Concretamente, se detallan aspectos en relación a cómo **minimizar o prevenir los acontecimientos neurológicos, incluyendo el síndrome de neurotoxicidad asociada a células inmuno efectoras (ICANS, por sus siglas en inglés), que se han relacionado con el uso de Blincyto.**

CONTENIDO DE ESTA GUÍA

1	INTRODUCCIÓN AL TRATAMIENTO:	
	• ¿Qué es Blincyto?	2
	• ¿Cómo se administra Blincyto?	2
2	INFORMACIÓN IMPORTANTE QUE USTED O SU CUIDADOR DEBE SABER SOBRE EL USO DE BLINCYTO Y LOS ACONTECIMIENTOS NEUROLÓGICOS INCLUYENDO ICANS	2

1 INTRODUCCIÓN AL TRATAMIENTO

¿Qué es Blincyto?

Blincyto es un medicamento, cuyo principio activo es blinatumomab, que actúa permitiendo a su sistema inmunitario atacar y destruir los glóbulos blancos anormales cancerígenos

¿Cómo se administra Blincyto?

- Recibirá el tratamiento mediante una bomba de perfusión que administra el medicamento por vía intravenosa (a través de una vena) de forma continua. Por este motivo:
 - Durante cada ciclo de tratamiento usted (el paciente) tendrá un catéter de perfusión colocado en todo momento.
- Su médico comentará con usted la duración de su hospitalización así como el número y la duración de los ciclos necesarios para su tratamiento.
- Su médico determinará cuándo se debe cambiar la bolsa de perfusión, período que puede oscilar entre cada día y cada 4 días.

2 INFORMACIÓN IMPORTANTE QUE USTED O SU CUIDADOR DEBE SABER SOBRE EL USO DE BLINCYTO Y LOS ACONTECIMIENTOS NEUROLÓGICOS INCLUYENDO ICANS

- Blincyto (blinatumomab), como todos los medicamentos, puede provocar efectos adversos. Entre ellos se encuentran los acontecimientos neurológicos, entre los que se incluye una reacción inmunitaria grave denominada “Síndrome de neurotoxicidad asociada a células inmuno efectoras (ICANS, por sus siglas en inglés). Deberá contactar **inmediatamente** con sus profesionales sanitarios, o acudir a los servicios de emergencia si presenta los siguientes síntomas, puesto que pueden ser característicos de una posible afectación neurológica:
 - Temblores (tiritona)
 - Confusión
 - Trastornos de la función cerebral (encefalopatía)
 - Dificultad para comunicarse (afasia) y/o para escribir (disgrafía)
 - Convulsiones

Asimismo, es importante que recuerde que tras la administración de este medicamento no debe conducir ni manejar vehículos ni maquinaria pesada, ni realizar actividades peligrosas mientras reciba este medicamento.

NOTIFICACIÓN DE SOSPECHAS DE REACCIONES ADVERSAS

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>