

Tarjeta de información para el paciente en tratamiento con ▼CARVYKTI® (ciltacabtagén autoleucel)

Información sobre prevención de riesgos acordada con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Enero-2026

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

NOMBRE DEL PACIENTE:

Contacto de emergencia

NOMBRE DEL CUIDADOR DEL PACIENTE:

TELÉFONO DE CONTACTO:

▼Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, es prioritaria la notificación de sospechas de reacciones adversas asociadas a este medicamento.

DOBLE POR AQUÍ

Profesional sanitario principal para terapias CAR-T

NOMBRE DEL PROFESIONAL SANITARIO:

TELÉFONO DE CONTACTO:

CENTRO PARA TERAPIAS CAR-T:

DIRECCIÓN Y CONTACTO DEL CENTRO CAR-T:

DOBLE POR AQUÍ

Información importante para los pacientes

Lleve consigo esta tarjeta en todo momento. Muéstrelo a cualquier médico que le atienda y cuando acuda al hospital. Informe a cualquier profesional sanitario que le atienda de que ha sido tratado con Carvyki® (ciltacabtagén autoleucel).

Debe permanecer cerca del hospital donde se le aplicó el tratamiento durante al menos 4 semanas después de la administración de ciltacabtagén autoleucel.

No conduzca ni utilice herramientas o máquinas hasta al menos 8 semanas después de la perfusión de ciltacabtagén autoleucel.

Consulte el prospecto para el paciente para obtener más información.

DOBLE POR AQUÍ

Si experimenta algún síntoma de reciente aparición, especialmente cualquiera de los síntomas enumerados en esta tarjeta, informe inmediatamente a su médico, a su profesional sanitario o a cualquier otro profesional sanitario disponible.

Ciltacabtagén autoleucel puede causar efectos adversos graves en diferentes partes de su cuerpo. Estos síntomas pueden ser potencialmente mortales y deben tratarse inmediatamente.

Los síntomas que parecen leves pueden empeorar rápidamente.

Los síntomas pueden retrasarse y aparecer semanas después de la perfusión.

Llame al profesional sanitario responsable de su tratamiento inmediatamente si presenta alguno de estos síntomas

Síndrome de liberación de citocinas (SLC)

Fiebre (38 °C o superior)
Escalofríos.
Latido cardíaco rápido.
Dificultad para respirar.
Sensación de mareo o aturdimiento.

Toxicidad neurológica

Sensación de confusión.
Sensación de menos alerta, desorientación, ansiedad o pérdida de memoria.
Dificultades para hablar o habla arrastrada.
Movimientos más lentos o cambios en la escritura manual.

DOBLE POR AQUÍ

Información que debe cumplimentar el equipo de atención sanitaria

Entregue esta tarjeta a su equipo de atención sanitaria de terapia CAR-T para que rellene la información y se la devuelva.

EL (FECHA)

este paciente recibió ciltacabtagén autoleucel, que es una terapia con linfocitos T que expresan el receptor de antígeno quimérico (terapia con linfocitos CAR-T) para el mieloma múltiple.

(INCLUIR N° DE LOTE)

DOBLE POR AQUÍ

Información importante para profesionales sanitarios

Este paciente ha recibido un producto de inmunoterapia con linfocitos T autólogos modificados genéticamente que puede provocar un SLC grave e incluso mortal y toxicidad neurológica. El SLC puede afectar a cualquier sistema orgánico. Evalúe al paciente para detectar signos y síntomas de SLC y toxicidad neurológica.

Consulte la ficha técnica para conocer la información completa.

DOBLE POR AQUÍ

Antes de administrar cualquier tratamiento, llame al profesional sanitario de cabecera al número que figura en el anverso de la tarjeta.

Este paciente no debe donar sangre, órganos, tejidos o células para trasplante.