REBLOZYL (luspatercept)

TARJETA PARA LA PACIENTE

(mujeres con posibilidad de quedarse embarazadas)

Información sobre prevención de riesgos acordada por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Octubre-2025

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

INFORMACIÓN PARA LA PACIENTE

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

Su médico prescriptor le proporcionará esta tarjeta al inicio del tratamiento. Presente esta tarjeta a su médico o al profesional sanitario que le atienda, antes de la administración de cada dosis. Su médico o el profesional sanitario que le atienda le proporcionará una tarjeta nueva cada vez que sea necesario.



Este medicamento puede causar problemas de fertilidad. Es decir, podría afectar a su capacidad para tener un bebé. Consulte a su médico antes de empezar a utilizar este tratamiento.

No debe tomar luspatercept durante el embarazo ni desde 3 meses antes de quedarse embarazada. Este fármaco puede causar daños al feto.

INFORMACIÓN PARA LA PACIENTE

No tome este medicamento si está embarazada o si pudiera quedarse embarazada y no utiliza, como mínimo, un método anticonceptivo de alta eficacia.

No debe dar de mamar durante el tratamiento con este medicamento ni durante 3 meses después de la última administración. No se sabe si este medicamento pasa a la leche materna.



- Antes de que comience el tratamiento:
 - tendrá que realizarse una prueba de embarazo y su médico comprobará que es negativa.
 - su médico le informará de los métodos anticonceptivos eficaces y usted tendrá que utilizar al menos un método anticonceptivo de alta eficacia durante el tratamiento y hasta 3 meses después de finalizado el tratamiento como mínimo.

INFORMACIÓN PARA LA PACIENTE

- La prueba de embarazo se repetirá periódicamente.
- Informe a su médico de inmediato si se queda embarazada o cree que puede estar embarazada, durante el tratamiento o durante los 3 meses siguientes a su finalización.

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

DATOS DE CONTACTO

Médico prescriptor:

Nombre:	_
Número de telefono:	_
Dirección del centro sanitario:	_