

Información para profesionales sanitarios

Este paciente ha sido tratado con marstacimab para la hemofilia. Este medicamento puede aumentar el potencial de coagulación del paciente y contribuir al riesgo de acontecimientos tromboembólicos.

Nombre del paciente:

Datos del contacto de emergencia:

Nombre del hematólogo:

Información de contacto del hematólogo:

TARJETA DE INFORMACIÓN PARA PACIENTES



marstacimab

Lleve esta tarjeta consigo en todo momento y muéstresela a cualquier profesional sanitario que le atienda y si acude a urgencias.

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

Disponible en la página web de la AEMPS 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.

Información para pacientes/cuidadores

Hympavzi aumenta la capacidad de coagulación de la sangre y puede provocar coágulos no deseados en los vasos sanguíneos (acontecimientos tromboembólicos), que pueden poner en peligro la vida.

DEJE de utilizar Hympavzi y consulte con su médico inmediatamente o busque atención médica si nota cualquier síntoma de un posible coágulo de sangre, incluidos los siguientes:

- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none">• Hinchazón o dolor en brazos o piernas• Enrojecimiento o cambio de color de brazos o piernas• Falta de aliento• Dolor en el pecho o en la parte superior de la espalda• Sensación de mareo | <ul style="list-style-type: none">• Frecuencia cardíaca rápida• Entumecimiento de la cara• Dolor de cabeza• Dolor o hinchazón ocular• Problemas de visión• Sangre al toser |
|---|---|

Lea el prospecto del medicamento para obtener más información, incluido en el envase y disponible en <https://cima.aemps.es>

Comunicación de efectos adversos

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>