

Información importante de contacto

Nombre del médico prescriptor de toripalimab

Número de teléfono del médico

Mi nombre

Mi número de teléfono

Mi contacto de emergencia (nombre y número de teléfono)

Versión 0.1, xxx 2025
TopAlliance Biosciences Europe Limited

INFORMACIÓN IMPORTANTE PARA LOS PROFESIONALES SANITARIOS

Este paciente está en tratamiento con LOQTORZI® (toripalimab), que puede provocar reacciones adversas de origen inmunitario que pueden aparecer durante el tratamiento o después de éste. El diagnóstico temprano y el control adecuado son esenciales para minimizar las consecuencias de las reacciones adversas de origen inmunitario.

Si hay sospecha de reacciones adversas de origen inmunitario, se realizará una evaluación para confirmar su etiología y excluir otras causas. En función de la gravedad de la reacción adversa, considere suspender toripalimab y administrar corticosteroides. Las pautas específicas para el control de las reacciones adversas inmunomediadas están disponibles en la ficha técnica de toripalimab, disponible en CIMA: <https://cima.aemps.es/>

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>

LOQTORZI®
(toripalimab)

Tarjeta de información para el paciente

LOQTORZI, como todos los medicamentos, puede provocar efectos adversos, aunque esto no significa que todas las personas los sufran. Algunos efectos adversos pueden ser graves y se deben tratar de inmediato.

Los efectos adversos pueden aparecer durante el tratamiento o semanas o meses después de la última dosis.

Si presenta cualquier signo o síntoma (de los mencionados en esta tarjeta o incluso que no aparezca aquí), informe a su médico inmediatamente.

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

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

Este material no contiene una lista exhaustiva de todos los potenciales efectos adversos. Lea este material junto con el prospecto del producto, ambos disponibles en el Centro de Información online de Medicamentos de la AEMPS (CIMA): <https://cima.aemps.es/>.

IMPORTANTE

- Lleve esta tarjeta consigo en todo momento, incluso cuando vaya de viaje.
- Muestre esta tarjeta a cualquier profesional sanitario que le atienda (por ejemplo, cuando acuda a urgencias).
- No intente tratar los posibles efectos adversos por su cuenta.

Póngase en contacto con su médico de inmediato si presenta cualquiera de los siguientes signos/síntomas o si estos persisten o empeoran, relacionados con:

Pulmones (neumonitis)

- Dolor en el pecho o tos
- Dificultad para respirar

Hígado (hepatitis)

- Náuseas o vómitos
- Dolor en el lado derecho del abdomen
- Coloración amarillenta de la piel o de la parte blanca de los ojos (ictericia)
- Orina oscura
- Sangrado o aparición de hematomas con más facilidad de lo normal

Intestinos (colitis)

- Diarrea o más deposiciones de lo habitual
- Heces negras, alquitranadas o con sangre o mucosidad
- Dolor abdominal intenso o sensibilidad en el abdomen

Riñones (nefritis)

- Cambios en la cantidad o el color de la orina

Glándulas hormonales (endocrinopatías)

- Latidos cardíacos rápidos
- Dolores musculares
- Pérdida o aumento de peso
- Sensación de frío
- Estreñimiento
- Mareos o desmayos
- Dolores de cabeza persistentes o inusuales
- Sudoración excesiva

Síntomas de Diabetes tipo 1 (incluida cetoacidosis diabética)

- Sensación de más hambre o sed de lo habitual
- Necesidad de orinar con más frecuencia
- Pérdida de peso
- Aliento con olor dulce

Corazón (miocarditis)

- Dolor en el pecho
- Latido cardíaco irregular
- Falta de aliento

Piel

- Erupción, picazón, formación de ampollas, descamación o llagas
- Úlceras en la boca o en la mucosa de la nariz, la garganta o la zona genital

Otros órganos

- Músculos: dolor o debilidad muscular
- Páncreas: dolor abdominal, náuseas, vómitos
- Ojos: cambios en la visión, sensibilidad a la luz
- Nervios: debilidad muscular grave, entumecimiento, hormigueo

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, 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>.