

Nombre del paciente

Datos de contacto de su profesional sanitario

Hospital

Número de teléfono

TARJETA DE INFORMACIÓN PARA PACIENTES

**Información de seguridad importante
para pacientes en tratamiento con**

▼ BEKEMV[®] (eculizumab)

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

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>

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

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

Fecha(s) de vacunación:

Vacuna (incluyendo marca comercial y lote en mayúsculas)	Serogrupo (s)	Número de dosis	Fecha administración pauta inicial	Fechas administración dosis de recuerdo	Profilaxis antibiótica, en caso preciso
			-- / -- / -- -- / -- / -- -- / -- / --	-- / -- / -- -- / -- / -- -- / -- / --	☐ No aplica ☐ Sí, fecha inicio: -- / -- / --
			-- / -- / -- -- / -- / -- -- / -- / --	-- / -- / -- -- / -- / -- -- / -- / --	☐ No aplica ☐ Sí, fecha inicio: -- / -- / --
			-- / -- / -- -- / -- / -- -- / -- / --	-- / -- / -- -- / -- / -- -- / -- / --	☐ No aplica ☐ Sí, fecha inicio: -- / -- / --

Eculizumab puede reducir la capacidad de su sistema inmunitario para combatir infecciones, **especialmente infecciones meningocócicas, que requieren atención médica inmediata.**

Si experimenta alguno de los siguientes síntomas, **debe llamar inmediatamente a su médico o buscar atención médica de emergencia, preferiblemente en urgencias de un centro de atención médica importante.**

- Dolor de cabeza con náuseas o vómitos
- Dolor de cabeza con rigidez de cuello o espalda
- Fiebre
- Erupción
- Confusión
- Dolor muscular intenso junto con síntomas tipo gripal
- Sensibilidad a la luz



Busque atención médica de urgencia si tiene alguno de estos signos o síntomas y muestre esta tarjeta.

Lleve esta tarjeta consigo en todo momento durante el tratamiento y hasta 3 meses después de su última dosis de eculizumab. El riesgo de infección meningocócica puede continuar durante varias semanas después de la última dosis de eculizumab.

Este medicamento contiene sorbitol. El sorbitol es una fuente de fructosa.

Si el paciente en cuestión que esté en este tratamiento padece intolerancia hereditaria a la fructosa (IHF), un trastorno genético poco común, no debe recibir este medicamento. Las personas con IHF no pueden descomponer la fructosa, lo que puede causar efectos secundarios graves, como convulsiones, coma, retraso del crecimiento (en niños) e insuficiencia renal y hepática

Información para profesionales sanitarios

- A este paciente se le ha prescrito eculizumab, lo que aumenta la susceptibilidad del paciente a la infección meningocócica (*Neisseria meningitidis*) u otras infecciones generalizadas.
- Todos los pacientes deben vacunarse, al menos, 2 semanas antes de recibir eculizumab. Los pacientes que inicien eculizumab menos de 2 semanas después de recibir la vacuna meningocócica deben recibir antibióticos profilácticos adecuados hasta 2 semanas después de la vacunación.
- Los pacientes deben recibir vacunación o revacunación de acuerdo con las pautas nacionales actuales de vacunación para su uso.

- Las infecciones meningocócicas pueden tener un desenlace fatal si no se diagnostican y se tratan de forma temprana.
- **Evaluar de inmediato si se sospecha que hay infección y tratar con los antibióticos adecuados si es necesario.**
- Póngase en contacto con su médico prescriptor lo antes posible (ver datos a continuación)
- Este medicamento está contraindicado en pacientes con IHF independientemente de su edad y en todos los lactantes y niños menores de 2 años que aún no hayan sido diagnosticados con IHF.
- **Tras la administración intravenosa de este medicamento con sorbitol, los pacientes con IHF pueden presentar hipoglucemia, acidosis metabólica, convulsiones o coma. Estas afecciones pueden ser potencialmente mortales. Evalúe de inmediato si sospecha IHF y trátelo adecuadamente.**
- Para obtener más información sobre eculizumab, consulte el prospecto completo en el Centro de Información online de Medicamentos de la AEMPS (CIMA), disponible en:
<https://cima.aemps.es/cima/publico/home.html>
o puede solicitarlo a través de:
informacion.medica.es@amgen.com