

Información de contacto importante

Su nombre:

Nombre del médico (que le ha prescrito Kisunla®):

Número de teléfono del médico:

Nombre del familiar o cuidador (en caso de emergencia):

Teléfono del familiar o cuidador:

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>

TARJETA PARA EL PACIENTE

KISUNLA® (donanemab)

**350 mg concentrado para
solución para perfusión**

**Información de seguridad importante
Anomalías de imagen relacionadas con el
amiloide (ARIA)**

Lleve consigo esta tarjeta en todo momento

Si desea obtener más información sobre cómo Lilly trata los datos personales relacionados con su tratamiento, acceda a <https://privacynotice.lilly.com/global/-Global-Privacy-Notice-for-Patients-and-Consumers> | Eli Lilly and Company

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

Disponible en la página web de la AEMPS <https://www.aemps.gob.es>

Este documento contiene información importante que debe tener en cuenta antes, durante y después de haber interrumpido el tratamiento con Kisunla®

- Lleve consigo esta tarjeta para el paciente en todo momento y muéstrela a otros profesionales sanitarios involucrados en su cuidado médico o tratamiento, incluyendo situaciones de emergencia.
- Informe a cualquier médico que le atienda de que le han tratado con Kisunla® (donanemab).

Su médico debe haberle facilitado el prospecto para el paciente (PP). Si no lo ha hecho, pídaselo. Lea detenidamente el prospecto, guárdelo para futuras consultas y enséñeselo a su familiar/cuidador.

Riesgo de hinchazón y sangrado cerebral (ARIA) con Kisunla®

- Kisunla® puede provocar un efecto adverso llamado anomalías de imagen relacionadas con el amiloide (ARIA).
- Algunos de los síntomas de ARIA pueden ser:
 - dolor de cabeza
 - náuseas
 - confusión
 - dificultad para hablar
 - mareo
 - debilidad
 - alteraciones de la visión
 - ataques (convulsiones)
- Su médico le programará estudios de resonancia magnética (RM) dentro de los 6 meses anteriores al inicio del tratamiento y antes de la administración de la:
 - segunda dosis
 - tercera dosis
 - cuarta dosis y
 - séptima dosis de donanemab.

Se debe realizar una RM antes de la 12ª dosis si usted es portador de una copia del gen ApoE ε4 o si durante el tratamiento tuvo ARIA.

Se trata de un seguimiento de seguridad de rutina para comprobar si padece ARIA, por tanto, acuda a las RM programadas. Si el médico considera que es necesario, se pueden realizar resonancias adicionales en otros momentos durante el tratamiento.

Si nota alguno de los síntomas mencionados anteriormente o tiene algún síntoma neurológico nuevo (como debilidad, entumecimiento, cambios repentinos de la personalidad, mala coordinación o problemas con el habla y el lenguaje) después del tratamiento, acuda al médico de urgencia y no intente manejar los síntomas usted mismo.

Información para los médicos que intervienen en su tratamiento

- Las ARIA (detectadas por RM) pueden provocar déficits neurológicos focales similares a los observados en un accidente cerebrovascular isquémico.
- Las ARIA se producen con más frecuencia en los 6 primeros meses del tratamiento con donanemab, los médicos que traten el accidente cerebrovascular isquémico deben valorar si dichos síntomas pueden ser consecuencia de ARIA antes de prescribir medicamentos trombolíticos a un paciente tratado con Kisunla® (ver Ficha Técnica de Kisunla® para obtener más información).