

Tarjeta para el paciente en tratamiento con

▼ **LEQEMBI® (lecanemab)**

Por favor, lleve esta tarjeta consigo en todo momento

- ▼ 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 sobre prevención de riesgos acordada con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) febrero - 2026

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

Esta tarjeta contiene información importante sobre seguridad que debe conocer antes de comenzar, durante y tras finalizar el tratamiento con lecanemab

- Lleve esta tarjeta consigo en todo momento y muéstresela a cualquier médico o profesional sanitario que le atienda.
- **No debe empezar a tomar lecanemab si está tomando medicamentos** para prevenir la formación de coágulos de sangre (**anticoagulantes**). Informe a su médico si está tomando estos medicamentos.
- Si un médico desea recetarle algún medicamento para prevenir o disolver coágulos de sangre, infórmele de que está en tratamiento con lecanemab.

Lea atentamente el prospecto que le ha proporcionado su médico. También puede consultarlo en el Centro de Información de Medicamentos de la AEMPS (CIMA), a través de <https://cima.aemps.es>

Qué es lecanemab y cómo se administra

- Lecanemab se utiliza para tratar el deterioro cognitivo leve o la demencia en estado leve debidos a la enfermedad de Alzheimer (también conocido como enfermedad de Alzheimer incipiente) en adultos portadores de una única copia de un gen llamado apolipoproteína E ε4 (ApoE ε4), o en adultos que no son portadores de este gen.
- Lecanemab es un anticuerpo monoclonal que actúa uniéndose y reduciendo los acúmulos de una proteína perjudicial llamada beta amiloide, implicada en la enfermedad de Alzheimer. En el caso de pacientes con deterioro cognitivo leve, lecanemab podría retrasar el inicio de la demencia. En el caso de personas con demencia en estado leve, puede frenar el desarrollo de síntomas más graves.
- Lecanemab se administra mediante un “gotero” (una aguja colocada en una vena), también llamado perfusión intravenosa, cada dos semanas. Cada perfusión dura aproximadamente una hora. Tras la primera perfusión, se le mantendrá en observación durante dos horas y media para detectar cualquier signo de reacción relacionada con la perfusión.

Posibles reacciones adversas

- Lecanemab puede causar, entre otros, un efecto adverso llamado imágenes anormales asociadas a amiloide (**ARIA**), caracterizado por una acumulación de líquido en una o más áreas del cerebro y/o manchas de sangrado en el cerebro o en su superficie. En raras ocasiones se producen sangrados más extensos, conocidos como hemorragia intracerebral (HIC).
- La mayoría de las personas con ARIA no tienen síntomas, sin embargo, algunas personas pueden presentarlos. **Póngase en contacto inmediatamente con su médico o busque atención médica de urgencia si experimenta alguno de estos síntomas:**

- dolor de cabeza
- confusión
- mareo
- visión borrosa
- náuseas
- dificultad para caminar
- crisis convulsivas (epilépticas)

- Antes del inicio del tratamiento le realizarán una resonancia magnética para descartar hallazgos que contraindiquen el inicio del tratamiento y evaluar la posible existencia de ARIA previa.
- Posteriormente, su médico programará 4 resonancias magnéticas, que se realizarán antes de la tercera, quinta, séptima y decimocuarta dosis de lecanemab. Se trata de un control de seguridad rutinario para comprobar si presenta ARIA, por lo que es importante que acuda a las citas para las resonancias magnéticas. Si su médico lo considera necesario, se pueden realizar resonancias adicionales en otros momentos durante el tratamiento.

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>

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD PARA PROFESIONALES SANITARIOS

Este paciente está en tratamiento con lecanemab (Leqembi®). Este medicamento puede causar ARIA, caracterizadas como ARIA con edema (ARIA-E), que se pueden observar en la RM como edema cerebral o derrames en surcos cerebrales, y ARIA con depósitos de hemosiderina (ARIA-H), lo que incluye microhemorragias y siderosis superficial. Además de ARIA, se han observado hemorragias intracerebrales con un diámetro mayor de 1 cm en pacientes tratados con lecanemab. Estas reacciones pueden ser graves y potencialmente mortales.

Para más información, consulte la Ficha Técnica de lecanemab (Leqembi®) disponible en <http://cima.aemps.es>

Información de contacto

Nombre del paciente: _____

Contacto de emergencia (nombre y número): _____

Nombre del médico prescriptor de lecanemab: _____

Datos de contacto del médico prescriptor (en horario laboral): _____

Número de contacto de emergencia del médico prescriptor: _____

Fecha de inicio del tratamiento con lecanemab: _____