



NOVARTIS

Novartis Pharmaceuticals Corporation  
East Hanover, New Jersey 07936-1080

© 2018 Novartis 4/18 KYD-1184685

- Dificultad para respirar
- Fiebre (100.4°F/38°C o superior)
- Escalofríos/escalofríos
- con temblores
- Confusión
- Náuseas, vómitos y diarrea graves
- Dolor muscular o articular grave
- Presión arterial muy baja
- Mareos/vahídos
- Dolor de cabeza

**LOS SIGNOS Y SÍNTOMAS PUEDEN INCLUIR:**

**Llame a su oncólogo o vaya a una sala de emergencias si aparecen estos signos.**

Kymriah puede causar efectos secundarios graves o potencialmente mortales.

**Información del paciente**

## TARJETA PARA BILLETERA DEL PACIENTE

**Tenga consigo esta tarjeta en todo momento  
Muéstresela a cualquier médico que lo vea y cuando  
vaya al hospital**

Debe hospedarse en un lugar que se encuentre a menos de 2 horas de donde recibió tratamiento durante, al menos, 4 semanas después de haber recibido Kymriah. Su proveedor de atención médica verificará si el tratamiento está funcionando y lo ayudará con cualquier efecto secundario que se produzca.

## INFORMACIÓN PARA PROVEEDORES DE ATENCIÓN MÉDICA

Este paciente ha recibido terapia con Kymriah (células T y CAR)

**Luego del tratamiento con Kymriah, puede producirse el síndrome de liberación de citocinas (Cytokine Release Syndrome, CRS). Puede incluir toxicidades neurológicas.**



**Comuníquese con el oncólogo que lo trata en las siguientes situaciones:**

- Antes de administrar esteroides o medicamentos citotóxicos.
- Si el paciente tiene una infección grave.
- Antes de que el paciente se someta a un procedimiento invasivo.

fold

fold

Fecha en la que recibió Kymriah: \_\_\_\_\_

Nombre del oncólogo (para la terapia con Kymriah): \_\_\_\_\_

Número de teléfono: \_\_\_\_\_

Kymriah es una inmunoterapia a base de células T autólogas modificadas genéticamente dirigida contra CD19, indicada para el tratamiento de pacientes de hasta 25 años con leucemia linfoblástica aguda (acute lymphoblastic leukemia, ALL) precursora de células B refractaria o que tuvo una segunda recidiva, o más, y de pacientes adultos con linfoma de células B grandes refractario o en recidiva (r/r) luego de dos o más líneas de terapia sistémica que incluye linfoma difuso de células B grandes (diffuse large B-cell lymphoma, DLBCL) no especificado de otra forma y linfoma de células B de alto grado y DLBCL provocados por el linfoma folicular.

Limitación de uso: KYMRIAH no está indicado para el tratamiento de pacientes con linfoma del sistema nervioso central primario.

 **KYMRIAH**<sup>®</sup>  
(tisagenlecleucel) Suspension for IV infusion