

Tarjeta del paciente

Es siempre una buena idea estar preparados; por eso hemos creado esta tarjeta para el paciente. Usted o su socio de atención pueden llevarla consigo en todo momento, así que si algo sucede, los profesionales de la salud tendrán a mano su información importante rápidamente.

Esta información no está diseñada para sustituir el asesoramiento de su proveedor de atención médica. Póngase en contacto con su equipo de atención de la salud con cualquier pregunta o inquietud que pueda tener.

¿Qué es EPKINLY?

EPKINLY es un medicamento de venta con receta que se utiliza para tratar a adultos con ciertos tipos de linfoma difuso de linfocitos B grandes (Diffuse Large B-Cell Lymphoma, DLBCL) y linfoma de linfocitos B de alto grado o linfoma folicular (Follicular Lymphoma, FL) que ha reaparecido o que no ha respondido a un tratamiento previo después de recibir 2 o más tratamientos para el cáncer. EPKINLY está aprobado en función de los datos de respuesta del paciente. Hay estudios en curso para confirmar el beneficio clínico de EPKINLY. Se desconoce si EPKINLY es seguro y eficaz en niños.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

Advertencias importantes: EPKINLY puede causar efectos secundarios graves, que incluyen:

- **Síndrome de liberación de citocinas (SLC)**, que es frecuente durante el tratamiento con EPKINLY y puede ser grave o potencialmente mortal. Para ayudar a reducir su riesgo de SLC, recibirá EPKINLY en un cronograma de dosis escalonada (cuando reciba 2 o 3 dosis escalonadas más pequeñas de EPKINLY antes de su primera dosis completa durante el primer ciclo de tratamiento) y además puede recibir otros medicamentos antes y durante 3 días después de recibir EPKINLY. Si su dosis de EPKINLY se retrasa por cualquier motivo, es posible que tenga que repetir el cronograma de dosis escalonada.
- **Problemas neurológicos** que pueden ser potencialmente mortales y provocar la muerte. Pueden producirse problemas neurológicos días o semanas después de recibir EPKINLY.

Las personas con DLBCL o linfoma de linfocitos B de alto grado deben ser hospitalizadas durante 24 horas después de recibir su primera dosis completa de EPKINLY el día 15 del ciclo 1 debido al riesgo de SLC y problemas neurológicos.

Informe a su proveedor de atención médica o busque ayuda médica inmediatamente si tiene fiebre de 100.4 °F (38 °C) o más; mareos o aturdimiento; problemas para respirar; escalofríos; latido cardíaco rápido; sensación de ansiedad; dolor de cabeza; confusión; temblores (estremecimientos); problemas con el equilibrio y el movimiento, como problemas para caminar; problemas para hablar o para escribir; confusión y desorientación; somnolencia, cansancio o falta de energía; debilidad muscular; convulsiones; o pérdida de memoria. **Estos pueden ser síntomas de SLC o problemas neurológicos.** Si tiene algún síntoma que altere la consciencia, **no** conduzca, maneje o use maquinaria pesada ni realice otras actividades peligrosas hasta que los síntomas desaparezcan.

Consulte más Información importante de seguridad, incluidas las advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en todo el documento.



Retire esta tarjeta y pliegue a lo largo de las líneas de puntos.

Tarjeta del paciente



Nombre del paciente:

Fecha de inicio de EPKINLY:

Nombre del oncólogo responsable de la prescripción:

Teléfono del consultorio:

Lleve esta tarjeta con usted en todo momento. Muestre esta tarjeta a cualquier proveedor de atención médica que intervenga en su atención.

Llame o consulte a su oncólogo o busque ayuda de emergencia de inmediato si tiene alguno de estos síntomas:

Síndrome de liberación de citocinas (SLC)

- Fiebre de 100.4 °F (38 °C) o más
- Mareos o vahídos
- Dificultad para respirar
- Escalofríos
- Latidos cardíacos rápidos
- Sensación de ansiedad
- Dolor de cabeza
- Confusión
- Temblores (estremecimientos)
- Problemas con el equilibrio y el movimiento, como problemas para caminar

Síndrome de neurotoxicidad asociada a células efectoras inmunitarias (Immune effector cell-associated neurotoxicity syndrome, ICANS)

- Problemas para hablar o escribir
- Confusión y desorientación
- Somnolencia
- Cansancio o falta de energía
- Debilidad muscular
- Temblores (estremecimientos)
- Convulsiones
- Pérdida de memoria

Consulte la Información importante de seguridad adicional antes de separar la tarjeta o visite [EPKINLY.com](https://www.epkinly.com).

INFORMACIÓN IMPORTANTE PARA LOS PROVEEDORES DE ATENCIÓN MÉDICA

Este paciente está recibiendo EPKINLY, que puede causar efectos secundarios graves, incluido el **síndrome de liberación de citocinas (SLC)** y el **síndrome de neurotoxicidad asociada a células efectoras inmunitarias (ICANS)**.

- Si se sospecha de SLC o ICANS, consulte las secciones 2.6, 5.1 y 5.2 de la información de prescripción completa de EPKINLY.
- Haga un seguimiento con el oncólogo que prescribe el tratamiento de este acontecimiento.

Para obtener más información sobre EPKINLY, ver la información de prescripción completa en [EPKINLYhcp.com](https://www.epkinlyhcp.com).

INFORMACIÓN IMPORTANTE PARA LOS PROVEEDORES DE ATENCIÓN MÉDICA (CONT.)

Para obtener más información sobre el tratamiento de las reacciones adversas de EPKINLY, escanee este código QR o visite [EPKINLYhcp.com](https://www.epkinlyhcp.com).



Distribuido y comercializado por Genmab US Inc. 777 Scudders Mill Road, Plainsboro, NJ 08536.
Distribuido y comercializado por AbbVie Inc. 1 North Waukegan Road, North Chicago, IL 60064.
EPKINLY es una marca comercial registrada de Genmab A/S.
©2024 Genmab A/S y AbbVie. Todos los derechos reservados.
06/2024 COM-US-EPK-0001108

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (CONTINUACIÓN)

EPKINLY puede causar otros efectos secundarios graves, que incluyen:

- **Infecciones** que pueden provocar la muerte. Su proveedor de atención médica lo examinará para detectar signos y síntomas de infección antes y durante el tratamiento, y lo tratará según sea necesario si desarrolla una infección. Debe recibir medicamentos de su proveedor de atención médica antes de comenzar el tratamiento para ayudar a prevenir infecciones. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si desarrolla algún síntoma de infección durante el tratamiento, incluida fiebre de 100.4 °F (38 °C) o más, tos, dolor torácico, cansancio, dificultad para respirar, erupción dolorosa, dolor de garganta, dolor al orinar o sensación de debilidad o malestar general.
- **Recuentos bajos de células sanguíneas**, que pueden ser graves o intensos. Su proveedor de atención médica controlará sus recuentos sanguíneos durante el tratamiento. EPKINLY puede causar recuentos bajos de células sanguíneas, incluidos niveles bajos de glóbulos blancos (neutropenia), lo que puede aumentar su riesgo de infección; niveles bajos de glóbulos rojos (anemia), que pueden causar cansancio y dificultad para respirar; y niveles bajos de plaquetas (trombocitopenia), que pueden causar hematomas o problemas hemorrágicos.

Su proveedor de atención médica lo controlará para detectar síntomas de SLC, problemas neurológicos, infecciones y recuentos bajos de células sanguíneas durante el tratamiento con EPKINLY. Su proveedor de atención médica puede interrumpir temporalmente o por completo su tratamiento con EPKINLY si desarrolla determinados efectos secundarios.

Antes de recibir EPKINLY, informe a su proveedor de atención médica de todas sus afecciones médicas, incluido si tiene una infección, está embarazada o planifica quedar embarazada, está amamantando o planifica amamantar. Si recibe EPKINLY durante el embarazo, podría dañar al feto. **Si es una mujer que puede quedar embarazada**, su proveedor de atención médica debe hacerle una prueba para la detección del embarazo antes de que comience el tratamiento con EPKINLY, y usted debe usar un método anticonceptivo (anticoncepción) eficaz durante el tratamiento y hasta 4 meses después de la última dosis de EPKINLY. Informe a su proveedor de atención médica si queda embarazada o cree que puede estar embarazada durante el tratamiento con EPKINLY. No debe amamantar durante el tratamiento con EPKINLY ni en los 4 meses posteriores a su última dosis de EPKINLY.

En el DLBCL o el linfoma de linfocitos B de alto grado, los efectos secundarios más frecuentes de EPKINLY incluyen SLC, cansancio, dolor muscular y óseo, reacciones en el lugar de inyección, fiebre, dolor en la zona del estómago (abdomen), náuseas y diarrea.

Los resultados anómalos graves más frecuentes en los análisis de laboratorio incluyen disminución de los glóbulos blancos, disminución de los glóbulos rojos y disminución de las plaquetas.

En el linfoma folicular, los efectos secundarios más frecuentes de EPKINLY incluyen reacciones en el lugar de inyección, SLC, COVID-19, cansancio, infecciones de las vías respiratorias superiores, dolor muscular y óseo, erupción, diarrea, fiebre, tos y dolor de cabeza.

Los resultados anómalos graves más frecuentes en los análisis de laboratorio incluyen disminución de los glóbulos blancos y disminución de los glóbulos rojos.

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de EPKINLY. Llame a su médico para recibir asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Se le recomienda informar los efectos secundarios a la FDA al (800) FDA-1088 o a www.fda.gov/medwatch o a Genmab US, Inc. al 1-855-4GENMAB (1-855-443-6622).

Consulte la [Guía del medicamento](#), incluidas las Advertencias importantes.



Distribuido y comercializado por Genmab US Inc. 777 Scudders Mill Road, Plainsboro, NJ 08536.
Distribuido y comercializado por AbbVie Inc. 1 North Waukegan Road, North Chicago, IL 60064.
EPKINLY es una marca comercial registrada de Genmab A/S.
©2024 Genmab A/S y AbbVie. Todos los derechos reservados.
06/2024 COM-US-EPK-0001108

