

Informations destinées au patient

YESCARTA™ peut provoquer des effets secondaires pouvant entraîner la mort.

Appelez ou consultez votre oncologue, ou demandez une aide médicale d'urgence **IMMÉDIATEMENT** si vous présentez l'un de ces symptômes :

- fièvre (38 °C ou plus)
- difficultés respiratoires
- frissons ou tremblements
- confusion
- vertiges ou étourdissements
- nausées, vomissements ou diarrhée sévères
- battements cardiaques rapides ou irréguliers
- extrême fatigue ou faiblesse

YESCARTA est une marque commerciale de Kite Pharma.
© 2017 Kite Pharma | CCRC-00031 02/2018



2355 Utah Avenue, El Segundo, CA 90245



Carte d'alerte du patient

**Veillez porter cette carte sur vous en permanence.
Veillez MONTRER CETTE CARTE si vous vous rendez au
service des urgences ou si vous consultez un médecin.**

Informez tout prestataire de soins de santé que vous consulterez que vous recevez un traitement par YESCARTA™.

Demeurez à proximité (à 2 heures maximum) du lieu où vous avez reçu votre traitement pendant au moins 4 semaines après avoir reçu YESCARTA™.

Informations importantes destinées aux prestataires de soins de santé

Nom de l'oncologue traitant :

Téléphone du cabinet :

Téléphone en dehors des heures de bureau :

Date de la perfusion de YESCARTA™ (axicabtagene ciloleucel) :

- Ce(tte) patient(e) a reçu YESCARTA™, une immunothérapie à lymphocytes T autologues génétiquement modifiés dirigée contre l'antigène CD19.

- **YESCARTA™ peut provoquer un syndrome de libération de cytokines et des toxicités neurologiques, ce qui peut entraîner la mort ou mettre en jeu le pronostic vital. Le syndrome de libération de cytokines peut impliquer n'importe quel système d'organes.**



- **Veillez contacter l'oncologue du/de la patient(e) immédiatement pour obtenir de plus amples informations.**