

Patienteninformation

YESCARTA™ kann Nebenwirkungen hervorrufen, die zum Tod führen können.

Wenden Sie sich SOFORT an Ihren Onkologen oder an einen Notdienst, wenn Sie eines der folgenden Symptome aufweisen:

- Fieber (ab 38 °C)
- Atembeschwerden
- Frösteln oder Schüttelfrost
- Verwirrtheit
- Schwindelgefühl oder Benommenheit
- Starke Übelkeit, Erbrechen oder Durchfall
- Herzrasen oder unregelmäßiger Herzschlag
- Starke Müdigkeit oder Schwäche

YESCARTA ist eine Marke von Kite Pharma.
© 2017 Kite Pharma | CCRC-00035 02/2018



2355 Utah Avenue, El Segundo, CA 90245, USA



Patientenausweis

**Führen Sie diesen Ausweis jederzeit mit sich.
ZEIGEN SIE DEN AUSWEIS VOR, wenn Sie die
Notaufnahme oder einen Arzt aufsuchen.**

Teilen Sie allen Sie untersuchenden Fachpersonen aus dem Gesundheitswesen mit, dass Sie mit YESCARTA™ behandelt werden.

Bleiben Sie mindestens 4 Wochen nach der Verabreichung von YESCARTA™ in unmittelbarer Nähe (weniger als 2 Std. entfernt) des Ortes, an dem Sie Ihre Behandlung erhalten haben.

Wichtige Informationen für Fachpersonen aus dem Gesundheitswesen

Name des behandelnden Onkologen:

Telefonnummer Praxis:

Telefonnummer privat:

Datum der Infusion mit YESCARTA™ (Axicabtagen-Ciloleucel):

- Diesem Patienten wurde YESCARTA™ verabreicht, wobei es sich um eine Immuntherapie mit gentechnologisch veränderten CD19-gerichteten autologen T-Zellen handelt

- **YESCARTA™ kann das Zytokin-Release-Syndrom (Cytokin Release Syndrome, CRS) sowie neurologische Toxizitäten hervorrufen, die tödlich oder lebensbedrohlich sein können. CRS kann jedes beliebige Organsystem betreffen**



- **Wenden Sie sich für weitere Informationen direkt an den behandelnden Onkologen des Patienten**