

Informacja dla pacjenta

YESCARTA™ może wywoływać skutki uboczne, które mogą prowadzić do zgonu.

Należy NIEZWŁOCZNIE skontaktować się z onkologiem prowadzącym lub uzyskać pilną pomoc medyczną w razie wystąpienia któregokolwiek z tych objawów:

- Gorączka (100,4°F/38°C lub wyższa)
- Trudności z oddychaniem
- Dreszcze
- Splątanie
- Zawroty głowy
- Ciężkie mdłości, wymioty lub biegunka
- Przyspieszone lub nieregularne tętno
- Silne zmęczenie lub osłabienie

YESCARTA to znak towarowy Kite Pharma.
© 2017 Kite Pharma | CCRC-00037 02/2018



2355 Utah Avenue, El Segundo, CA 90245



Informacyjna karta portfelowa pacjenta

**Tę kartę należy zawsze nosić przy sobie.
NALEŻY OKAZAĆ TĘ KARTĘ w razie wizyty na izbie przyjęć
lub u jakiegokolwiek lekarza.**

Podczas wizyty należy poinformować każdego pracownika służby zdrowia o przyjmowaniu leku YESCARTA™.

Należy pozostawać w bliskiej odległości (do 2 godzin) od miejsca przyjęcia leczenia przez co najmniej 4 tygodnie po przyjęciu leku YESCARTA™.

Ważne informacje dla pracowników służby zdrowia

Imię i nazwisko onkologa prowadzącego:

Numer telefonu do gabinetu:

Numer telefonu po godzinach pracy:

Data infuzji YESCARTA™ (axicabtagene ciloleucel):

- Ten pacjent otrzymał lek YESCARTA™ działający na zasadzie zmodyfikowanej genetycznie autologicznej immunoterapii opartej na komórkach T, ukierunkowanej na CD-19

- **YESCARTA™ może powodować zespół uwalniania cytokin i toksyczność neurologiczną, które mogą mieć skutek śmiertelny lub stanowić zagrożenie dla życia. Zespół uwalniania cytokin może objąć dowolny narząd**



- **Należy niezwłocznie skontaktować się z onkologiem prowadzącym pacjenta w celu uzyskania dalszych informacji**