

Información para el paciente

YESCARTA™ puede causar efectos secundarios que pueden provocar la muerte.

Llame o consulte a su oncólogo, o busque ayuda de emergencia DE INMEDIATO si presenta alguno de estos síntomas:

- Fiebre (100.4° F/38° C o más)
- Mareos o vahídos
- Dificultad para respirar
- Náuseas, vómitos o diarrea intensos
- Escalofríos o escalofríos con temblores
- Latidos cardíacos rápidos o irregulares
- Confusión
- Fatiga o debilidad intensas

YESCARTA es una marca comercial de Kite Pharma.
© 2017 Kite Pharma | CCRC-00034 02/2018



2355 Utah Avenue, El Segundo, CA 90245



Tarjeta tamaño cartera para el paciente

**Lleve esta tarjeta con usted en todo momento.
MUESTRE ESTA TARJETA si acude a la sala de emergencias
o si realiza una consulta con un médico.**

Informe a todo proveedor de atención médica que lo atienda que está recibiendo tratamiento con YESCARTA™.

Permanezca cerca (a una distancia de 2 horas) del lugar donde recibió el tratamiento, durante al menos 4 semanas después de recibir YESCARTA™.

Información importante para los proveedores de atención médica

Nombre del oncólogo tratante:

Teléfono del consultorio:

Teléfono después del horario de atención:

Fecha de la infusión de YESCARTA™ (ciloleucel axicabtageno):

- Este paciente ha recibido YESCARTA™, una inmunoterapia con linfocitos T autólogos genéticamente modificados dirigidos al CD19.

- **YESCARTA™ puede causar el síndrome de liberación de citocinas (cytokine release syndrome, CRS) y toxicidad neurológica, que pueden ser mortales o representar un riesgo para la vida. El CRS puede afectar cualquier sistema de órganos.**



- **Comuníquese con el oncólogo del paciente de inmediato para obtener más información.**