INFORMATIONS DESTINÉES AUX PROFESSIONNELS DE SANTÉ

Pour toute information complémentaire, veuillez consulter le Résumé des Caractéristiques du Produit KYMRIAH® et la brochure à destination des professionnels de santé. Pour obtenir ces documents, contactez :

> NOVARTIS PHARMA S.A.S Information et Communication Médicales Tél: 01.55.47.66.00 Mail: icm.phfr@novartis.com

INFORMATIONS DESTINÉES

Ce patient a reçu KYMRIAH®. KYMRIAH® est une thérapie immunocellulaire contenant tisagenlecleucel, des lymphocytes T autologues

Ce patient ne doit pas faire de don de sang, d'organes, de tis

ou de cettules. Lors du signalement d'effets indésirables éventuels, veuillez indique

AUX PROFESSIONNELS DE SANTÉ

L'administration de KYMRIAH® peut conduire à un syndrome de relargage des cytokines (SRC) et à des effets indésirables neurologiques graves, voire entrainant le décès. Une attention particulière doit être portée aux signes et symptômes de SRC et de toxicité neurologique (pour plus d'informations, voir les rubriques 4.4 et 4.8 du RCP). Ces deux effets indésirables sont également détaillés dans la brochure à destination des professionals de capté.

Pour plus d'informations, contactez immédiatement l'hématologue au

CARTE D'ALERTE PATIENT

KYMRIAH

(tisagenlecleucel)

Gardez cette carte sur vous en permanence. Présentez-la à tous les soignants que vous rencontrerez. Demandez à votre hématologue de vous aider à la remplir si besoin.

Diffusé sous l'autorité de l'ANSM - Version 3-AMM - AOÛT 2025

U NOVARTIS | Reimagining Medicine

Mon nom est :
J'ai été traité(e) par KYMRIAH®, une
immunothérapie contenant des lymphocytes T autologu
génétiquement modifiés.
N° d'identification du lot :

Je ne dois pas faire de don de sang, d'organes, de tissus

Date du traitement :

ou de cellules.

dehors des heures de consultation :

Numéro de téléphone à contacter en cas d'urgence en

Le nom de mon hématologue (pour le traitement par

KYMRIAH®) et ses coordonnées (e-mail/numéro de téléphone) :

Avant tout traitement, veuillez contacter mon hématologue au numéro ci-dessus.

EFFETS INDÉSIRABLES (EI)

KYMRIAH® peut provoquer des El graves. Ces symptômes peuvent mettre en jeu le pronostic vital, voire même entrainer le décès, et doivent être immédiatement pris en charge.

Des symptômes qui paraissent légers peuvent rapidement s'aggraver. Les symptômes peuvent être retardés et survenir plusieurs semaines après la perfusion. Ainsi, si vous ressentez l'un des signes ci-dessous après avoir recu KYMRIAH®, contactez immédiatement votre hématologue ou le service hospitalier où KYMRIAH® vous a été

Syndrome de relargage des cytokines :

après la perfusion.

• Une fièvre élevée et des frissons, des difficultés à respirer, des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de l'appétit, de la fatique, des douleurs musculaires, des douleurs articulaires, des gonflements, une faible pression artérielle, des maux de tête, une insuffisance cardiague, pulmonaire et rénale et une atteinte du foie. Ces symptômes se manifestent presque toujours dans les 10 premiers jours

Effets indésirables neurologiques :

• Des troubles tels gu'une altération de la pensée ou une diminution de l'état de conscience, une perte de contact avec la réalité, une confusion, une agitation, des crises convulsives, une difficulté à parler et à comprendre et une difficulté à marcher.

Ne traitez aucun de ces symptômes avec des médicaments (incluant ceux disponibles sans ordonnance ou des compléments à base de plantes / alimentaires) sans l'autorisation préalable de votre hématologue.

Vous pouvez également déclarer les effets indésirables sur le portail https://signalement.social-sante.gouv.fr.

Lors du signalement d'effets indésirables éventuels, veuillez indiquer le numéro d'identification du lot figurant à la page 2 de la carte.