

NOM DU PATIENT : _____

Contact d'urgence

NOM DU PROCHE AIDANT DU PATIENT : _____

NUMÉRO DE TÉLÉPHONE

DU PROCHE AIDANT DU PATIENT : _____

Hématologue

NOM DU MÉDECIN : _____

NUMÉRO

DE TÉLÉPHONE DU MÉDECIN : _____

ADRESSE DU CENTRE CAR-T : _____

NUMÉRO

DE TÉLÉPHONE DU CENTRE CAR-T : _____

i Informations importantes pour les patients

Gardez cette carte avec vous à tout moment. Montrez-la à tous les médecins que vous consultez et lorsque vous allez à l'hôpital. Informez tous les professionnels de santé que vous consultez que vous avez été traité par CARVYKTI[®].

Planifiez de rester près de l'hôpital où vous avez été traité pour au moins 4 semaines suivant l'administration de CARVYKTI[®].

Ne conduisez pas ou n'utilisez pas d'outils ou de machines au moins 8 semaines suivant l'administration de CARVYKTI[®]. Consultez la notice pour obtenir davantage d'informations.

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le portail de signalement des événements sanitaires indésirables du ministère chargé de la santé <https://signalement.social-sante.gouv.fr/>.

Pour plus d'information, consulter la rubrique « Déclarer un effet indésirable » sur le site Internet de l'ANSM : <http://ansm.sante.fr>.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament. Si vous ressentez les symptômes énumérés sur cette carte, veuillez informer immédiatement votre médecin, votre médecin traitant ou tout autre professionnel de santé disponible.

CARVYKTI[®] peut causer des effets indésirables graves dans différentes parties de votre corps. Ces symptômes peuvent engager votre pronostic vital ou même être mortels et nécessitent d'être traités immédiatement.

Les symptômes qui semblent légers peuvent rapidement s'aggraver. Les symptômes peuvent être retardés et apparaître plusieurs semaines après votre perfusion.

Contactez immédiatement votre médecin si vous ressentez l'un des symptômes suivants :

Syndrome de Relargage des Cytokines (SRC)

- Fièvre (38°C ou plus)
- Frissons
- Rythme cardiaque rapide
- Difficultés respiratoires
- Sensation de vertige ou d'étourdissement

Toxicité neurologique

- Se sentir confus
- Se sentir moins alerte, désorienté, anxieux ou avoir des pertes de mémoire
- Avoir des difficultés à parler ou des troubles de l'élocution
- Avoir des mouvements plus lents ou des changements dans l'écriture

Informations à remplir par l'équipe soignante

Veuillez donner cette carte à votre équipe soignante CAR-T pour remplir les informations avant de vous la retourner.

LE (DATE) : _____

ce patient a reçu CARVYKTI®, soit un traitement par lymphocytes T à récepteur antigénique chimérique (traitement par cellules CAR-T) pour le myélome multiple.

(NUMÉRO DE LOT) : _____

i Informations importantes pour les professionnels de santé

Ce patient a reçu une immunothérapie par lymphocytes T autologues modifiés qui peut entraîner un SRC et une toxicité neurologique graves et parfois même mortels. Le SRC peut impliquer n'importe quel organe. Évaluez le patient pour des signes et symptômes de SRC et de toxicité neurologique.

Consultez le Résumé des caractéristiques du produit et le guide destiné aux professionnels de santé pour prendre en charge le syndrome de relargage des cytokines et les effets indésirables neurologiques.

Pour obtenir ces documents, contactez le Service Client :

Information médicale, Pharmacovigilance, Réclamations qualité,
Informations logistiques et commerciales, Approvisionnements d'urgence

0 800 25 50 75 Service & appel gratuits

Depuis les DROM-COM et l'étranger : +33 (0) 1 55 00 40 03
Accessible 24h/24 et 7j/7 pour les appels urgents

Contactez immédiatement le médecin prescripteur de CARVYKTI® pour plus d'informations.

Avant d'administrer un traitement, appelez le médecin au numéro figurant sur le devant de cette carte. Ce patient ne doit pas donner de sang, d'organes, de tissus ou de cellules pour une greffe.

CP-566702 - 02/2026 - Version 2



Johnson & Johnson