

# Información de seguridad importante para pacientes que reciben glofitamab

## Tarjeta del paciente



- Lleve esta tarjeta con usted en todo momento mientras recibe glofitamab.
- Muestre esta tarjeta a cualquier médico que esté involucrado en su atención.

## Información para el paciente

Comuníquese con su médico u obtenga ayuda de emergencia **de inmediato** si presenta **cualquiera** de estos síntomas:

- Fiebre (38 °C o más)
- Latidos cardíacos acelerados
- Escalofríos
- Falta de aire
- Mareos o aturdimiento
- Confusión
- Somnolencia
- Cambio en el nivel de conciencia

Si presenta cualquiera de estos síntomas, podría deberse al **Síndrome de Liberación de Citoquinas y a los síntomas de neurotoxicidad**, que requieren la evaluación inmediata de parte de un médico.

## Síndrome de liberación de citoquinas

- Es un grupo de síntomas causados por pequeñas proteínas llamadas citoquinas, liberadas en su cuerpo durante la inflamación.
- Puede ser causado por recibir glofitamab.

## Información para el médico

Este paciente ha recibido glofitamab, **que puede causar el Síndrome de Liberación de Citoquinas (SLC) y síndrome de neurotoxicidad asociada a células efectoras inmunitarias (ICANS)**.

- Evalúe al paciente inmediatamente y trate los síntomas.
- Si se sospecha de SLC, consulte la sección 4.2 (Tabla 3) del prospecto aprobado para obtener instrucciones detalladas sobre el manejo de SLC.
- **Póngase en contacto con el médico prescriptor** cuando sea posible; es posible que deba modificar la siguiente infusión de glofitamab.

## Información de contacto

Nombre del paciente:

Nombre del médico prescriptor:

Número de teléfono del médico prescriptor:

Fecha de inicio del tratamiento con glofitamab:

Este material ha sido creado por Roche Ecuador S.A. Queda prohibida la reproducción total o parcial del mismo. Este material está diseñado con fines educativos y es proporcionado por el profesional de la salud para uso exclusivo del paciente y/o cuidador.

Información local del producto-inserto Columvi (glofitamab), Versión 6.0, aprobado por ARCSA en Febrero del 2026. Ecuador Re. Sanitario No. 295-MBE-0126 y 296-MBE-0126.

Roche Ecuador S.A.  
Unidad de Seguridad del Paciente, versión 1.0 local basada en la versión 1.0 global.  
Febrero, 2026