



QUÉ ESPERAR

Su proceso de tratamiento con AUCATZYL

Representación de actores.

¿QUÉ ES AUCATZYL®?

AUCATZYL es un tratamiento para adultos con leucemia linfoblástica aguda. Se utiliza después de la progresión de la enfermedad durante otro tratamiento o después de este. El AUCATZYL es un medicamento elaborado a partir de sus propios glóbulos blancos, que se han modificado genéticamente para reconocer y atacar sus células leucémicas.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre AUCATZYL?

El AUCATZYL puede causar efectos secundarios que son potencialmente mortales y pueden provocar la muerte. Llame o consulte a su proveedor de atención médica u obtenga ayuda de emergencia de inmediato si presenta cualquiera de los siguientes síntomas:

- Fiebre (100.4 °F/38 °C o más)
- Náuseas, vómitos y diarrea graves
- Dolor de cabeza intenso
- Mareos o aturdimiento
- Dificultad para respirar
- Confusión
- Ritmo cardíaco rápido o irregular
- Presión arterial baja
- Escalofríos/temblores
- Temblores o fasciculaciones (temblores)

Antes de que le administren AUCATZYL, informe a su proveedor de atención médica todos sus problemas médicos, incluido si tiene o ha tenido:

- Problemas neurológicos (como convulsiones, ictus, pérdida de memoria nueva o que empeora)
- Problemas pulmonares o respiratorios
- Problemas cardíacos
- Una infección reciente o activa
- Infecciones anteriores que pueden reactivarse después del tratamiento con AUCATZYL
- Embarazo, cree que puede estar embarazada o planea quedar embarazada
- Lactancia

Consulte la **Información importante de seguridad** adicional en la página siguiente y la **Información de prescripción** completa, incluido el **RECUADRO DE ADVERTENCIA** y la Guía del medicamento.

Mis procedimientos y contactos

Hable con su proveedor o proveedores de atención médica para anotar las fechas, horas y ubicaciones previstas de los siguientes procedimientos clave.

EVALUACIÓN DE LA MÉDULA ÓSEA PARA CONFIRMAR LA RECIDIVA (SI ES NECESARIO)

Fecha: Hora: Ubicación:

LEUCAFÉRESIS Y DETECCIÓN DE MARCADORES DE ENFERMEDADES INFECCIOSAS

Fecha: Hora: Ubicación:

TRATAMIENTO ESTABILIZADOR OPCIONAL

Fecha: Hora: Ubicación:

EVALUACIÓN DE LA MÉDULA ÓSEA

Fecha: Hora: Ubicación:

LINFODEPLECIÓN

Fecha: Hora: Ubicación:

PRIMERA INFUSIÓN

Fecha: Hora: Ubicación:

SEGUNDA INFUSIÓN

Fecha: Hora: Ubicación:

PROVEEDOR DE ATENCIÓN MÉDICA

Nombre: Número de teléfono: Correo electrónico:

PROVEEDOR DE PRÁCTICA AVANZADA/ENFERMERO

Nombre: Número de teléfono: Correo electrónico:

CENTRO DE AFÉRESIS

Nombre: Número de teléfono: Correo electrónico:

CENTRO DE INFUSIÓN

Nombre: Número de teléfono: Correo electrónico:

AutolusAssist™ está aquí para ayudarlo

AutolusAssist puede ayudarlo con la asistencia para traslados, alojamiento y comidas, así como con las averiguaciones de beneficios, apelaciones de reclamaciones y apoyo económico. Esto se incluye incluso si no tiene seguro o si su cobertura de seguro es insuficiente.

Se ofrece asistencia en directo cada vez que llame: un gerente de caso está a su disposición para responder las preguntas que pueda tener sobre el seguro, el tratamiento con linfocitos T con CAR AUCATZYL y los recursos de apoyo.

Puede llamar a AutolusAssist las 24 horas del día, los 7 días de la semana, al (855) 288-5227.

Visite [AutolusAssist.com](https://www.autolusassist.com) para obtener más información y encontrar recursos que puedan ayudarlo a planificar su viaje.




INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continúa)

Informe a su proveedor de atención médica todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos recetados y de venta libre, vitaminas, suplementos dietarios y suplementos a base de hierbas.

¿CÓMO RECIBIRÉ AUCATZYL?

- El AUCATZYL se fabrica a partir de sus propios glóbulos blancos, por lo que su sangre se extraerá mediante un proceso denominado "leucaféresis", que concentrará sus glóbulos blancos.
- Sus células sanguíneas se enviarán a un centro de fabricación para fabricar su AUCATZYL.
- Mientras espera que se produzca el AUCATZYL, es posible que reciba otros medicamentos para estabilizar su cáncer. Esto es para que su leucemia linfoblástica aguda no empeore.
- En el plazo de los 7 días anteriores al inicio del tratamiento, se le tomará una muestra de las células para confirmar la carga de su enfermedad; esto determinará qué dosis de infusión se le administrará primero.
- Antes de recibir AUCATZYL, su proveedor de atención médica le administrará quimioterapia para preparar su cuerpo.
- Cuando AUCATZYL esté listo, su proveedor de atención médica se lo administrará a través de un catéter (tubo) colocado en la vena (infusión intravenosa).
- Después de la infusión de AUCATZYL, será monitoreado diariamente durante al menos 7 días después de la primera infusión.
- Debe planear permanecer cerca de un centro de atención médica durante al menos 2 semanas después de recibir AUCATZYL. Su proveedor de atención médica lo ayudará con cualquier efecto secundario que pueda ocurrir.
- Es posible que sea hospitalizado por efectos secundarios. Su proveedor de atención médica determinará cuándo puede regresar a su hogar.
- Recibirá su segunda infusión de AUCATZYL 8 a 12 días después de la primera infusión.
- Su proveedor de atención médica deberá realizarle análisis de sangre para hacer un seguimiento de su progreso. Estos análisis de sangre son importantes. Si no asiste a una cita, llame a su proveedor de atención médica lo antes posible para reprogramarla.

¿QUÉ DEBO EVITAR DESPUÉS DE RECIBIR AUCATZYL?

- Evite conducir durante al menos 2 semanas después de recibir AUCATZYL.
- No done sangre, órganos, tejidos o células para trasplante.

¿CUÁLES SON LOS POSIBLES EFECTOS SECUNDARIOS DEL AUCATZYL?

• Los efectos secundarios más frecuentes del AUCATZYL incluyen:

- Fiebre (100.4 °F/38 °C o más)
- Náuseas
- Diarrea
- Infecciones
- Dolor de cabeza
- Dolor muscular o articular
- Fatiga o sensación de mucho cansancio
- Presión arterial baja (mareos o aturdimiento, dolor de cabeza, fatiga, falta de aliento)
- Ritmo cardíaco rápido o irregular
- Confusión
- Dificultad para hablar o dificultad para modular
- Recuento bajo de glóbulos blancos (pueden presentarse con fiebre)
- Sangrado

El AUCATZYL puede aumentar su riesgo de contraer cáncer, incluidos ciertos tipos de cáncer de la sangre. Su proveedor de atención médica debe monitorearlo para detectar esto.

Estos no son todos los efectos secundarios de AUCATZYL. Llame a su proveedor de atención médica si tiene algún efecto secundario que le preocupe. Se le recomienda que informe los efectos secundarios negativos de los fármacos recetados a la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA). Visite www.fda.gov/medwatch o llame al 1-800-FDA-1088.

Consulte la **Información de prescripción** completa, incluido el **RECUADRO DE ADVERTENCIA** y la Guía del medicamento.



© Autolus, Inc. 2026. AUCATZYL, Autolus, AutolusAssist y los logotipos asociados son marcas comerciales de Autolus Therapeutics. Todos los derechos reservados. 02/2026 US-AUC-0182v2

Plan de tratamiento con AUCATZYL

ANTES DEL TRATAMIENTO CON AUCATZYL



LEUCAFÉRESIS Y PRODUCCIÓN

Sus glóbulos blancos se obtendrán mediante un proceso llamado leucaféresis (a veces denominado aféresis). También se analizará su sangre para detectar marcadores de enfermedades infecciosas (infectious disease markers, IDM) para verificar que no tiene virus activos.

La sangre se extrae a través de una vena del brazo o a través de un catéter; a continuación, se separan y se obtienen los glóbulos blancos. A continuación, se le vuelve a administrar la sangre. Este proceso dura entre 2 y 3 horas.

A continuación, las células obtenidas se envían a un centro donde se modificarán para producir AUCATZYL. Normalmente se tarda unas semanas en convertir sus células en linfocitos T con CAR. Mientras tanto, puede recibir otros medicamentos para tratar su cáncer.



EVALUACIÓN DE LA MÉDULA ÓSEA

En los 7 días previos al inicio de la quimioterapia linfodepletiva, se obtendrá una muestra de médula ósea.

Se obtendrá un trozo de médula ósea a través de una aguja hueca insertada en el hueso de la cadera. Los resultados de esta prueba permitirán a su médico adaptar la dosis de AUCATZYL a su enfermedad individual.



QUIMIOTERAPIA DE LINFODEPLECIÓN

Antes de recibir AUCATZYL, su proveedor de atención médica le administrará quimioterapia de linfodeplección durante 4 días.

La linfodeplección prepara a su cuerpo para recibir sus nuevos linfocitos T con CAR al dejar espacio para AUCATZYL en la médula ósea. Durante este proceso recibirá 2 fármacos: fludarabina y ciclofosfamida.

Ahora que usted y su médico están de acuerdo en que AUCATZYL es un tratamiento adecuado para la LLA-B recidivante o refractaria, es hora de averiguar lo que tiene por delante. En resumen, el equipo encargado de su tratamiento obtendrá sus células, las reprogramará en linfocitos T con CAR AUCATZYL y luego volverá a administrárselas en su cuerpo para que puedan atacar a las células cancerosas.

DURANTE EL TRATAMIENTO CON AUCATZYL



INFUSIÓN DE AUCATZYL

Recibirá AUCATZYL en 2 infusiones separadas, con unos 10 días de diferencia. Esto puede ayudar a reducir la posibilidad de efectos secundarios graves, a la vez que ayuda al aumento del número de linfocitos T con CAR después de la infusión.

Sus linfocitos T con CAR personalizados se almacenan en bolsas con su nombre y fecha de nacimiento. Recibirá sus células a través de una vena del brazo o un catéter venoso central y cada infusión durará unos 30 minutos.

Evite conducir durante al menos 2 semanas después de recibir AUCATZYL.

ADMINISTRACIÓN DE DOSIS DE AUCATZYL

DOSIS 1	DOSIS 2
3 días después de la quimioterapia de linfodeplección	Unos 10 días después de la dosis 1
El monitoreo de los efectos secundarios comienza con la dosis 1 y continúa durante al menos 7 días	

Informe a su proveedor de atención médica todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos recetados y de venta libre, vitaminas, suplementos dietarios y suplementos a base de hierbas.

DESPUÉS DEL TRATAMIENTO CON AUCATZYL



MONITOREO

Después de su primera dosis, su equipo de atención médica monitoreará su recuperación diariamente durante al menos 7 días.

Planifique permanecer cerca de un centro de atención médica durante al menos 2 semanas para que el equipo encargado de su tratamiento pueda seguir monitoreando su recuperación y ayudarlo con cualquier efecto secundario. Usted y su médico decidirán dónde se lo monitoreará exactamente después del tratamiento. [AutolusAssist](#) puede ayudarlo con los traslados, el alojamiento y la asistencia para las comidas durante el tratamiento y el monitoreo, si reúne los requisitos para recibir ayuda.



MANEJO DE LOS POSIBLES EFECTOS SECUNDARIOS

Los efectos secundarios frecuentes con AUCATZYL incluyen dolor de cabeza, náuseas y cansancio, pero es posible que se produzcan efectos secundarios más graves. Su equipo vigilará y tratará cualquier efecto secundario que pueda experimentar. Lea atentamente la Información importante de seguridad de este folleto para conocer los síntomas a los que debe estar atento después de recibir el tratamiento.

Asegúrese de tener la información de contacto de su equipo de tratamiento y sepa dónde notificar cualquier efecto secundario. Muestre su tarjeta a cualquier profesional de atención médica que vea, para que sepa que está recibiendo AUCATZYL.

Obtenga más información en [AUCATZYL.com](#).



INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continúa)

Informe a su proveedor de atención médica todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos recetados y de venta libre, vitaminas, suplementos dietarios y suplementos a base de hierbas.

¿CÓMO RECIBIRÉ AUCATZYL?

- El AUCATZYL se fabrica a partir de sus propios glóbulos blancos, por lo que su sangre se extraerá mediante un proceso denominado "leucaféresis", que concentrará sus glóbulos blancos.
- Sus células sanguíneas se enviarán a un centro de fabricación para fabricar su AUCATZYL.
- Mientras espera que se produzca el AUCATZYL, es posible que reciba otros medicamentos para estabilizar su cáncer. Esto es para que su leucemia linfoblástica aguda no empeore.
- En el plazo de los 7 días anteriores al inicio del tratamiento, se le tomará una muestra de las células para confirmar la carga de su enfermedad; esto determinará qué dosis de infusión se le administrará primero.
- Antes de recibir AUCATZYL, su proveedor de atención médica le administrará quimioterapia para preparar su cuerpo.
- Cuando AUCATZYL esté listo, su proveedor de atención médica se lo administrará a través de un catéter (tubo) colocado en la vena (infusión intravenosa).
- Después de la infusión de AUCATZYL, será monitoreado diariamente durante al menos 7 días después de la primera infusión.
- Debe planear permanecer cerca de un centro de atención médica durante al menos 2 semanas después de recibir AUCATZYL. Su proveedor de atención médica lo ayudará con cualquier efecto secundario que pueda ocurrir.
- Es posible que sea hospitalizado por efectos secundarios. Su proveedor de atención médica determinará cuándo puede regresar a su hogar.
- Recibirá su segunda infusión de AUCATZYL 8 a 12 días después de la primera infusión.
- Su proveedor de atención médica deberá realizarle análisis de sangre para hacer un seguimiento de su progreso. Estos análisis de sangre son importantes. Si no asiste a una cita, llame a su proveedor de atención médica lo antes posible para reprogramarla.

¿QUÉ DEBO EVITAR DESPUÉS DE RECIBIR AUCATZYL?

- Evite conducir durante al menos 2 semanas después de recibir AUCATZYL.
- No done sangre, órganos, tejidos o células para trasplante.

¿CUÁLES SON LOS POSIBLES EFECTOS SECUNDARIOS DEL AUCATZYL?

Los efectos secundarios más frecuentes del AUCATZYL incluyen:

- Fiebre (100.4 °F/38 °C o más)
- Náuseas
- Diarrea
- Infecciones
- Dolor de cabeza
- Dolor muscular o articular
- Fatiga o sensación de mucho cansancio
- Presión arterial baja (mareos o aturdimiento, dolor de cabeza, fatiga, falta de aliento)
- Ritmo cardíaco rápido o irregular
- Confusión
- Dificultad para hablar o dificultad para modular
- Recuento bajo de glóbulos blancos (pueden presentarse con fiebre)
- Sangrado

El AUCATZYL puede aumentar su riesgo de contraer cáncer, incluidos ciertos tipos de cáncer de la sangre. Su proveedor de atención médica debe monitorearlo para detectar esto.

Estos no son todos los efectos secundarios de AUCATZYL. Llame a su proveedor de atención médica si tiene algún efecto secundario que le preocupe. Se le recomienda que informe los efectos secundarios negativos de los fármacos recetados a la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA). Visite www.fda.gov/medwatch o llame al 1-800-FDA-1088.

Consulte la [Información de prescripción](#) completa, incluido el **RECUADRO DE ADVERTENCIA** y la Guía del medicamento.



© Autolus, Inc. 2026. AUCATZYL, Autolus, AutolusAssist y los logotipos asociados son marcas comerciales de Autolus Therapeutics. Todos los derechos reservados. 02/2026 US-AUC-0182v2

LLA-B = leucemia linfoblástica aguda de linfocitos B; CAR = (chimeric antigen receptor) receptor de antígeno quimérico.

Consulte la **Información importante de seguridad** en este folleto y la **Información de prescripción** completa, incluido el **RECUADRO DE ADVERTENCIA** y la Guía del medicamento.



Representación de actores.