



Carteirinha do paciente

Acompanhamento oftalmológico do paciente
em uso de Blenrep (belantamabe mafodotina)
para o tratamento de mieloma múltiplo

Nome do paciente:

Contato de emergência:

Nome do médico responsável pelo seu tratamento:

Contato do médico:

Nome do oftalmologista:

Contato do médico:



Mensagem ao paciente

Por favor, lembre-se de levar esta carteirinha com você em todas as consultas e atendimentos de saúde. Ela contribui para a segurança e a qualidade do seu atendimento.



Mensagem ao onco-hematologista

Por favor, lembre-se de verificar esta carteirinha antes de cada novo ciclo de belantamabe mafodotina. A dose deve ser ajustada levando em consideração o exame oftalmológico e demais exames. A tabela de ajuste de dose está disponível na bula do medicamento, acessível no site institucional da GSK, e no Guia do Profissional de Saúde, que pode ser consultado via GSK On, uma plataforma GSK restrita para profissionais de saúde.



Mensagem ao oftalmologista

Por favor, realize uma avaliação criteriosa da acuidade visual e da córnea do paciente por lâmpada de fenda. Classifique os achados conforme tabela que consta no Guia do Profissional de Saúde, que pode ser consultado via GSK On, uma plataforma GSK restrita para profissionais de saúde. Sua avaliação é essencial para o ajuste adequado da dose de belantamabe mafodotina.



Mensagem ao farmacêutico

Por favor, ajude este paciente a selecionar qualquer colírio de lágrimas artificiais sem conservantes. Ele está sendo tratado com um medicamento prescrito chamado belantamabe mafodotina que pode causar olhos secos e irritação ocular, entre outros efeitos colaterais relacionados aos olhos.

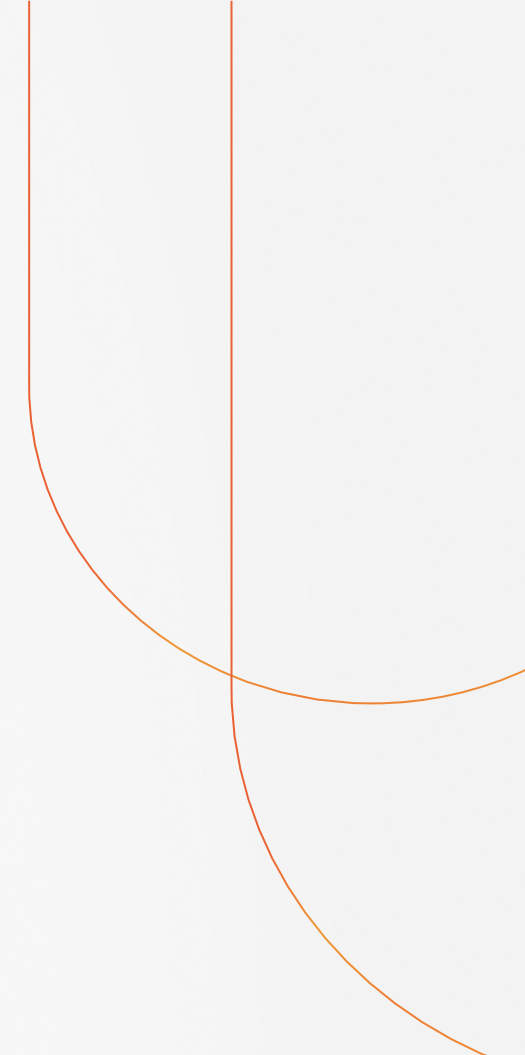


Este paciente faz uso de belantamabe mafodotina para o tratamento de mieloma múltiplo. Este medicamento pode estar associado a eventos adversos oculares.¹

A realização de avaliações oftalmológicas antes das seis primeiras doses e, posteriormente, sempre que clinicamente indicado, é fundamental para o ajuste seguro da dose.¹

Importante: avaliar ambos os olhos e registrar na avaliação qual deles está mais afetado.





Preencha com atenção
os campos a seguir

Esquema terapêutico¹



BVd

**Belantamabe mafodotina 2,5 mg/kg
uma vez a cada 3 semanas** associado
a bortezomibe e dexametasona¹



BPd

**Belantamabe mafodotina administrado
em dose inicial de 2,5 mg/kg, seguido
por 1,9 mg/kg uma vez a cada 4
semanas, em combinação com
pomalidomida e dexametasona**

1

Avaliação basal - antes da **primeira dose**

Data da avaliação: _____

Acuidade visual (Snellen):

Condições oculares pré-existentes:

2

Avaliação antes da segunda dose



Registre o olho mais afetado:

DATA DA AVALIAÇÃO

Alteração da **acuidade visual** em relação à avaliação basal

- Não houve Grau I Grau II Grau III Grau IV

Alteração do exame corneano em relação à avaliação basal

- Não houve Grau I Grau II Grau III Grau IV

3

Avaliação antes da terceira dose



Registre o olho mais afetado:

DATA DA AVALIAÇÃO

Alteração da **acuidade visual** em relação à avaliação basal

Não houve Grau I Grau II Grau III Grau IV

Alteração do **exame corneano** em relação à avaliação basal

Não houve Grau I Grau II Grau III Grau IV

4

Avaliação antes da quarta dose



Registre o olho mais afetado:

DATA DA AVALIAÇÃO

Alteração da **acuidade visual** em relação à avaliação basal

- Não houve Grau I Grau II Grau III Grau IV

Alteração do exame corneano em relação à avaliação basal

- Não houve Grau I Grau II Grau III Grau IV

5

Avaliação antes da **quinta dose**



Registre o olho mais afetado:

DATA DA AVALIAÇÃO

Alteração da acuidade visual em relação à avaliação basal

Não houve Grau I Grau II Grau III Grau IV

Alteração do exame corneano em relação à avaliação basal

Não houve Grau I Grau II Grau III Grau IV

6

Avaliação antes da **sexta dose**



Registre o olho mais afetado:

DATA DA AVALIAÇÃO

Alteração da **acuidade visual** em relação à avaliação basal

- Não houve Grau I Grau II Grau III Grau IV

Alteração do exame corneano em relação à avaliação basal

- Não houve Grau I Grau II Grau III Grau IV

Espaço para observações





ATENÇÃO

Belantamabe mafodotina pode provocar efeitos colaterais relacionados aos olhos que, na maioria dos casos, não são permanentes. Essas mudanças podem deixar a visão borrada ou menos nítida. Você deve fazer um exame oftalmológico com um oftalmologista antes de cada uma das primeiras 6 aplicações e depois conforme orientação do médico. Se houver alteração, o médico pode diminuir a dose, suspender temporariamente até melhorar ou interromper o tratamento, dependendo da gravidade. Consulte seu médico.¹



Fale com seus médicos sempre.

Se você apresentar algum resultado alterado no exame oftalmológico e/ou algum efeito colateral, reporte diretamente ao Departamento de Farmacovigilância da GSK pela plataforma eletrônica <https://gsk.public.reportum.com>, ou via SAC GSK através do telefone 0800 701 2233 ou do e-mail sac.brasil@gsk.com.

Referências:

1. Belantamabe mafodotina. Bula do produto.

Este material é de propriedade da GSK, a reprodução deste é proibida sem o consentimento da empresa. Informação destinada a pacientes que receberam prescrição de belantamabe mafodotina e seus cuidadores. Por favor, consulte o seu médico. Informações de segurança/eventos adversos devem ser reportados através da plataforma eletrônica <https://gsk.public.reportum.com> ou do e-mail sac.brasil@gsk.com.

NP-BR-BLM-CRD-250002 | Janeiro 2026

