



Qué esperar con EPKINLY

Una guía de tratamiento



Representaciones de actores.

¿Qué es EPKINLY?

EPKINLY es un medicamento de venta con receta que se utiliza para tratar a adultos con ciertos tipos de linfoma difuso de linfocitos B grandes (Diffuse Large B-Cell Lymphoma, DLBCL) y linfoma de linfocitos B de alto grado o linfoma folicular (Follicular Lymphoma, FL) que ha reaparecido o que no ha respondido a un tratamiento previo después de recibir 2 o más tratamientos para el cáncer. EPKINLY está aprobado en función de los datos de respuesta del paciente. Hay estudios en curso para confirmar el beneficio clínico de EPKINLY. Se desconoce si EPKINLY es seguro y eficaz en niños.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

EPKINLY puede causar efectos secundarios graves, que incluyen:

- **Síndrome de liberación de citocinas (SLC)**, que es frecuente durante el tratamiento con EPKINLY y puede ser grave o potencialmente mortal.
- **Problemas neurológicos** que pueden ser potencialmente mortales y provocar la muerte.
- **Infecciones y recuentos bajos de células sanguíneas.**

Consulte la Información importante de seguridad adicional, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).

¿Qué contiene esta guía?

Bienvenido a EPKINLY	3
Acerca de EPKINLY	4
Qué hacer antes del tratamiento	6
Información importante de seguridad	8
Qué esperar durante el tratamiento	10
Qué hacer después del tratamiento	13
Recursos	15
Seguimiento del tratamiento	18
Calendario de citas	24



Consejo para los socios de atención: Lea esta guía con su ser querido para poder planificar avanzar juntos y obtener el máximo beneficio de su tratamiento con EPKINLY.

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9.
Consulte la [Guía del medicamento](#).



Bienvenido a EPKINLY

Iniciar un nuevo tratamiento puede generar muchas preguntas. Esta guía está diseñada para ayudarlos a usted y a su socio de atención a saber qué esperar antes, durante y después del tratamiento con EPKINLY.

- Use las pestañas, o el índice, para encontrar fácilmente lo que busca.
- Use la página en la parte posterior de la carpeta para llevar un registro de su equipo de tratamiento.
- Recuerde descargar e imprimir dos tarjetas para cartera (una para usted y otra para su socio de atención).



Escanee el código QR o visite [EPKINLY.com](https://www.epkinly.com) para obtener más información.

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).


epcoritamab-bysp



Acerca de EPKINLY



Tratamiento con anticuerpos biespecíficos que aprovecha el poder de su propio sistema inmunitario para ayudar a combatir el cáncer



Se administra en forma de inyección, no es una infusión, quimioterapia ni terapia con células madre



Un tratamiento que puede administrarse en el consultorio de su oncólogo o en un centro ambulatorio cercano que pueda administrar EPKINLY

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

Advertencias importantes: EPKINLY puede causar efectos secundarios graves, que incluyen:

- **Síndrome de liberación de citocinas (SLC)**, que es frecuente durante el tratamiento con EPKINLY y puede ser grave o potencialmente mortal. Para ayudar a reducir su riesgo de SLC, recibirá EPKINLY en un cronograma de dosis escalonada (cuando reciba 2 o 3 dosis escalonadas más pequeñas de EPKINLY antes de su primera dosis completa durante el primer ciclo de tratamiento) y además puede recibir otros medicamentos antes y durante 3 días después de recibir EPKINLY. Si su dosis de EPKINLY se retrasa por cualquier motivo, es posible que tenga que repetir el cronograma de dosis escalonada.
- **Problemas neurológicos** que pueden ser potencialmente mortales y provocar la muerte. Pueden producirse problemas neurológicos días o semanas después de recibir EPKINLY.

Consulte la Información importante de seguridad adicional, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).

¿Con qué frecuencia recibirá EPKINLY?

A continuación se describe un cronograma general de cuándo recibirá su tratamiento. Trabaje con su proveedor de atención médica para determinar las fechas de sus citas. Su cronograma de tratamiento con EPKINLY se divide en ciclos que normalmente duran 28 días (4 semanas).



- Al principio, recibirá EPKINLY conforme a un “cronograma de dosis escalonado”. El cronograma de dosis escalonada es cuando recibe 2 o 3 dosis “escalonadas” más pequeñas de EPKINLY durante el primer ciclo de tratamiento. La administración escalonada está diseñada para ayudarlo a adaptarse al tratamiento de manera segura. Esto ayuda a reducir la posibilidad de determinados efectos secundarios, como el síndrome de liberación de citocinas (SLC).
- Antes y durante 3 días después de cada dosis de EPKINLY en las primeras 4 semanas de tratamiento, recibirá otros medicamentos para ayudarlo a reducir el riesgo de SLC. Su proveedor de atención médica decidirá si necesita recibir medicamentos para ayudar a reducir su riesgo de SLC en las dosis posteriores de EPKINLY.
- Es posible que experimente efectos secundarios durante el tratamiento. Su proveedor de atención médica lo controlará para detectar síntomas de SLC, problemas neurológicos, infecciones y recuentos bajos de células sanguíneas. Se puede interrumpir su tratamiento temporalmente o por completo si desarrolla determinados efectos secundarios.
- Mantener el tratamiento con EPKINLY puede ayudarlo a lograr la remisión y a seguir viendo una respuesta.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

Las personas con DLBCL o linfoma de linfocitos B de alto grado deben ser hospitalizadas durante 24 horas después de recibir su primera dosis completa de EPKINLY el día 15 del ciclo 1 debido al riesgo de SLC y problemas neurológicos.

Consulte la Información importante de seguridad adicional, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).

Qué hacer antes del tratamiento

Hay algunas cosas útiles que debe saber antes de su visita. Su proveedor de atención médica también puede tener instrucciones adicionales.



Hidratación

Es importante que esté adecuadamente hidratado antes de recibir la inyección de EPKINLY.

Empiece a beber mucha agua el día anterior a su visita. Considere llevar agua a su visita.



Lugar de inyección

Es probable que su inyección de EPKINLY esté en la parte inferior del abdomen o en el muslo.

- Lleve ropa holgada que sea fácil de cambiar.
- Prepare una compresa fría (incluida en esta carpeta) en su congelador en caso de que se produzca alguna reacción en el lugar de inyección después del tratamiento.



Planificar su primera dosis completa

Debido al riesgo de síndrome de liberación de citocinas (SLC) y problemas neurológicos, deberá ser hospitalizado durante 24 horas después de recibir su primera dosis completa de EPKINLY en la semana 3.

- Asegúrese de hablar con su proveedor de atención médica sobre dónde tendrá que recibir esta dosis para poder planificar con antelación si no es cerca de donde vive.

Para pacientes con linfoma difuso de linfocitos B grandes (DLBCL) o linfoma de linfocitos B de alto grado



Su proveedor de atención médica puede recibir EPKINLY de una farmacia especializada, dependiendo de su seguro médico. Pregunte a su proveedor de atención médica cómo recibirá su tratamiento. Puede recibir una llamada de la farmacia a través de un número 1-800 para cobrar cualquier copago o coseguro.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

Informe a su proveedor de atención médica o busque ayuda médica inmediatamente si tiene fiebre de 100.4 °F (38 °C) o más; mareos o aturdimiento; problemas para respirar; escalofríos; latido cardíaco rápido; sensación de ansiedad; dolor de cabeza; confusión; temblores (estremecimientos); problemas con el equilibrio y el movimiento, como problemas para caminar; problemas para hablar o para escribir; confusión y desorientación; somnolencia, cansancio o falta de energía; debilidad muscular; convulsiones; o pérdida de memoria. **Estos pueden ser síntomas de SLC o problemas neurológicos.** Si presenta cualquier síntoma que altere la consciencia, **no** conduzca, maneje o use maquinaria pesada ni realice otras actividades peligrosas hasta que los síntomas desaparezcan.

Consulte la Información importante de seguridad adicional, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).

Planifique su día de tratamiento

¿Qué debo preguntar?

Antes de su cita para su tratamiento con EPKINLY, haga preguntas a su proveedor de atención médica para ayudarlo a planificar y prepararse.

¿Qué tengo que preparar para mi visita?

¿A dónde debo acudir para el tratamiento?

¿Necesitaré que mi socio de atención me lleve y me traiga de las visitas en las que me administren la inyección?

¿Cuánto durará mi visita? ¿Podré irme a casa justo después del tratamiento?

Notas:

Consulte la Información importante de seguridad adicional, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).

Información importante de seguridad

¿Qué es EPKINLY?

EPKINLY es un medicamento de venta con receta que se utiliza para tratar a adultos con ciertos tipos de linfoma difuso de linfocitos B grandes (Diffuse Large B-Cell Lymphoma, DLBCL) y linfoma de linfocitos B de alto grado o linfoma folicular (Follicular Lymphoma, FL) que ha reaparecido o que no ha respondido a un tratamiento previo después de recibir 2 o más tratamientos para el cáncer. EPKINLY está aprobado en función de los datos de respuesta del paciente. Hay estudios en curso para confirmar el beneficio clínico de EPKINLY. Se desconoce si EPKINLY es seguro y eficaz en niños.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

Advertencias importantes: EPKINLY puede causar efectos secundarios graves, que incluyen:

- **Síndrome de liberación de citocinas (SLC)**, que es frecuente durante el tratamiento con EPKINLY y puede ser grave o potencialmente mortal. Para ayudar a reducir su riesgo de SLC, recibirá EPKINLY en un cronograma de dosis escalonada (cuando reciba 2 o 3 dosis escalonadas más pequeñas de EPKINLY antes de su primera dosis completa durante el primer ciclo de tratamiento) y además puede recibir otros medicamentos antes y durante 3 días después de recibir EPKINLY. Si su dosis de EPKINLY se retrasa por cualquier motivo, es posible que tenga que repetir el cronograma de dosis escalonada.
- **Problemas neurológicos** que pueden ser potencialmente mortales y provocar la muerte. Pueden producirse problemas neurológicos días o semanas después de recibir EPKINLY.

Las personas con DLBCL o linfoma de linfocitos B de alto grado deben ser hospitalizadas durante 24 horas después de recibir su primera dosis completa de EPKINLY el día 15 del ciclo 1 debido al riesgo de SLC y problemas neurológicos.

Informe a su proveedor de atención médica o busque ayuda médica inmediatamente si tiene fiebre de 100.4 °F (38 °C) o más; mareos o aturdimiento; problemas para respirar; escalofríos; latido cardíaco rápido; sensación de ansiedad; dolor de cabeza; confusión; temblores (estremecimientos); problemas con el equilibrio y el movimiento, como problemas para caminar; problemas para hablar o para escribir; confusión y desorientación; somnolencia, cansancio o falta de energía; debilidad muscular; convulsiones; o pérdida de memoria. **Estos**

pueden ser síntomas de SLC o problemas neurológicos.

Si presenta cualquier síntoma que altere la consciencia, **no** conduzca, maneje o use maquinaria pesada ni realice otras actividades peligrosas hasta que los síntomas desaparezcan.

EPKINLY puede causar otros efectos secundarios graves, que incluyen:

- **Infecciones** que pueden provocar la muerte. Su proveedor de atención médica lo examinará para detectar signos y síntomas de infección antes y durante el tratamiento, y lo tratará según sea necesario si desarrolla una infección. Debe recibir medicamentos de su proveedor de atención médica antes de comenzar el tratamiento para ayudar a prevenir infecciones. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si desarrolla algún síntoma de infección durante el tratamiento, incluida fiebre de 100.4 °F (38 °C) o más, tos, dolor torácico, cansancio, dificultad para respirar, erupción dolorosa, dolor de garganta, dolor al orinar o sensación de debilidad o malestar general.
- **Recuentos bajos de células sanguíneas**, que pueden ser graves o intensos. Su proveedor de atención médica controlará sus recuentos sanguíneos durante el tratamiento. EPKINLY puede causar recuentos bajos de células sanguíneas, incluidos niveles bajos de glóbulos blancos (neutropenia), lo que puede aumentar su riesgo de infección; niveles bajos de glóbulos rojos (anemia), que pueden causar cansancio y dificultad para respirar; y niveles bajos de plaquetas (trombocitopenia), que pueden causar hematomas o problemas hemorrágicos.

Su proveedor de atención médica lo controlará para detectar síntomas de SLC, problemas neurológicos, infecciones y recuentos bajos de células sanguíneas durante el tratamiento con EPKINLY. Su proveedor de atención médica puede interrumpir temporalmente o por completo su tratamiento con EPKINLY si desarrolla determinados efectos secundarios.

Consulte la información importante de seguridad adicional en la página 9.
Consulte la [Guía del medicamento](#).



Información importante de seguridad (continuación)

Antes de recibir EPKINLY, informe a su proveedor de atención médica de todas sus afecciones médicas, incluido si tiene una infección, está embarazada o planifica quedar embarazada, está amamantando o planifica amamantar. Si recibe EPKINLY durante el embarazo, podría dañar al feto. **Si es una mujer que puede quedar embarazada,** su proveedor de atención médica debe hacerle una prueba para la detección del embarazo antes de que comience el tratamiento con EPKINLY, y usted debe usar un método anticonceptivo (anticoncepción) eficaz durante el tratamiento y hasta 4 meses después de la última dosis de EPKINLY. Informe a su proveedor de atención médica si queda embarazada o cree que puede estar embarazada durante el tratamiento con EPKINLY. No debe amamantar durante el tratamiento con EPKINLY ni en los 4 meses posteriores a su última dosis de EPKINLY.

En el DLBCL o el linfoma de linfocitos B de alto grado, los efectos secundarios más frecuentes de EPKINLY incluyen SLC, cansancio, dolor muscular y óseo, reacciones en el lugar de inyección, fiebre, dolor en la zona del estómago (abdomen), náuseas y diarrea. **Los resultados anómalos graves más frecuentes en los análisis de laboratorio** incluyen disminución de los glóbulos blancos, disminución de los glóbulos rojos y disminución de las plaquetas.

En el linfoma folicular, los efectos secundarios más frecuentes de EPKINLY incluyen reacciones en el lugar de inyección, SLC, COVID-19, cansancio, infecciones de las vías respiratorias superiores, dolor muscular y óseo, erupción, diarrea, fiebre, tos y dolor de cabeza. **Los resultados anómalos graves más frecuentes en los análisis de laboratorio** incluyen disminución de los glóbulos blancos y disminución de los glóbulos rojos.

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de EPKINLY. Llame a su médico para recibir asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Se le recomienda informar los efectos secundarios a la FDA al (800) FDA-1088 o a www.fda.gov/medwatch o a Genmab US, Inc. al 1-855-4GENMAB (1-855-443-6622).

Consulte la [Guía del medicamento](#), incluidas las Advertencias importantes.



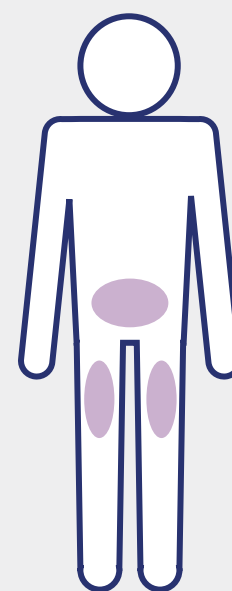
Acercas de su inyección

Antes de que su proveedor de atención médica le administre la inyección:

- Comprobará sus signos vitales (temperatura, presión arterial, ritmo cardiaco) y le hará algunas preguntas sobre su estado de salud general.
- Comprobará que esté bien hidratado.
- Antes de cada dosis de EPKINLY en las primeras 4 semanas, recibirá medicamentos entre 30 y 120 minutos antes de la inyección para ayudarlo a reducir el riesgo de SLC y además recibirá medicamentos durante 3 días después de cada dosis. Su proveedor de atención médica decidirá si necesita recibir medicamentos para ayudar a reducir su riesgo de SLC con ciclos futuros.

Durante la inyección

- Se le administrará EPKINLY en forma de inyección bajo la piel (inyección subcutánea), normalmente en la parte inferior de la zona del estómago (abdomen) o en el muslo.
- Es probable que su proveedor de atención médica cambie el lugar de inyección en cada visita (de izquierda a derecha o viceversa), especialmente durante las primeras semanas de tratamiento.
- Es posible que su equipo de atención médica le pida que permanezca más tiempo después de la inyección para que puedan controlar cualquier reacción.



Lleve un registro de los lugares de inyección con el Seguimiento del tratamiento de la página 18.



Consejo para los socios de atención:

- En esta carpeta se incluye una compresa fría para ayudar con cualquier reacción en el lugar de inyección relacionada con el tratamiento. Recuerde preparar la compresa fría en el congelador con antelación.
- Asegúrese de que sus preparativos de transporte puedan acomodar una estancia más larga después de la inyección si el equipo de atención médica lo solicita.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

EPKINLY puede causar efectos secundarios graves, que incluyen:

- **Síndrome de liberación de citocinas (SLC)**, que es frecuente durante el tratamiento con EPKINLY y puede ser grave o potencialmente mortal.
- **Problemas neurológicos** que pueden ser potencialmente mortales y provocar la muerte.
- **Infecciones y recuentos bajos de células sanguíneas.**

Consulte la Información importante de seguridad adicional, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).



Aprobado solo para adultos.

Notas y preguntas

Seguimiento con su equipo de atención médica

Después de su primera visita de tratamiento para EPKINLY, considere comentar lo siguiente con su equipo de atención médica:

¿Qué debo hacer si omito una dosis? _____

¿Hay algo que deba tener en cuenta mientras reciba EPKINLY? _____

¿Puedo hacer algo para mejorar mi salud general durante el tratamiento? _____

Consulte la Información importante de seguridad adicional, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).

Qué hacer entre los tratamientos

Después de que reciba una dosis de EPKINLY, su proveedor de atención médica lo controlará para detectar cualquier efecto secundario del tratamiento, y usted también debe estar atento a los efectos secundarios y a cualquier cambio en cómo se siente después.

EPKINLY puede causar efectos secundarios graves, incluido el síndrome de liberación de citocinas (llamado SLC), que es frecuente durante el tratamiento con EPKINLY y puede ser grave o potencialmente mortal, y problemas neurológicos que pueden ser potencialmente mortales y provocar la muerte. Otros efectos secundarios graves incluyen infecciones, que pueden ser graves y provocar la muerte, y recuentos bajos de células sanguíneas, que pueden ser graves o intensos.

Esté atento a los síntomas del SLC

Los síntomas de SLC pueden ser los siguientes:

- Fiebre 100.4 °F (38 °C) o más
- Mareos o aturdimiento
- Dificultad para respirar
- Escalofríos
- Latidos cardíacos rápidos
- Sensación de ansiedad
- Dolor de cabeza
- Confusión
- Temblores (estremecimientos)
- Problemas con el equilibrio y el movimiento, como problemas para caminar

Informe a su proveedor de atención médica o busque ayuda médica de inmediato si presenta algún síntoma de SLC. Su proveedor de atención médica puede administrarle medicamentos para tratar sus efectos secundarios. Su proveedor de atención médica puede interrumpir de forma temporal o completa su tratamiento con EPKINLY, dependiendo de sus síntomas.



Consejo para los socios de atención: Vigile a su ser querido para detectar signos de fiebre. Utilice un termómetro para comprobar con frecuencia si hay fiebre de 100.4 °F (38 °C) o más en los días posteriores a la inyección de EPKINLY. Avise al equipo de atención médica si su ser querido tiene fiebre de 100.4 °F (38 °C) o más después del tratamiento.

Descargue dos copias de su **tarjeta para cartera** (una para usted y otra para su socio de atención) y llévelas con usted en caso de que un proveedor de atención médica necesite acceder rápidamente a su información.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

En el DLBCL o el linfoma de linfocitos B de alto grado, los efectos secundarios más frecuentes de EPKINLY incluyen SLC, cansancio, dolor muscular y óseo, reacciones en el lugar de inyección, fiebre, dolor en la zona del estómago (abdomen), náuseas y diarrea. **Los resultados anómalos graves más frecuentes en los análisis de laboratorio** incluyen disminución de los glóbulos blancos, disminución de los glóbulos rojos y disminución de las plaquetas.

En el linfoma folicular, los efectos secundarios más frecuentes de EPKINLY incluyen reacciones en el lugar de inyección, SLC, COVID-19, cansancio, infecciones de las vías respiratorias superiores, dolor muscular y óseo, erupción, diarrea, fiebre, tos y dolor de cabeza. **Los resultados anómalos graves más frecuentes en los análisis de laboratorio** incluyen disminución de los glóbulos blancos y disminución de los glóbulos rojos.

Consulte la Información importante de seguridad adicional, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).

Esté atento a los síntomas de problemas neurológicos

Pueden producirse problemas neurológicos días o semanas después de recibir EPKINLY. Su proveedor de atención médica puede derivarlo a un proveedor de atención médica especializado en problemas neurológicos.

Los síntomas pueden incluir, entre otros:

- Problemas para hablar o escribir
- Debilidad muscular
- Cansancio o falta de energía
- Confusión y desorientación
- Temblores (estremecimientos)
- Pérdida de memoria
- Somnolencia
- Convulsiones

Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta algún síntoma de problemas neurológicos. Es posible que se le administren medicamentos para tratar sus efectos secundarios, y su tratamiento con EPKINLY puede interrumpirse de forma temporal o completa.



Consejo para los socios de atención: Los problemas neurológicos pueden afectar la capacidad de su ser querido para pensar, recordar o usar el lenguaje (verbal o escrito). Estos pueden ser sutiles o difíciles de observar al principio. Si observa algún cambio en el comportamiento de su ser querido, informe al equipo de atención médica inmediatamente.

Otras cosas importantes que debe saber

Las personas con linfoma difuso de linfocitos B grandes (DLBCL) o linfoma de linfocitos B de alto grado deben ser hospitalizadas durante 24 horas después de recibir su primera dosis completa de EPKINLY el día 15 del ciclo 1 debido al riesgo de SLC y problemas neurológicos.

No conduzca, maneje o use maquinaria pesada ni realice otras actividades peligrosas si presenta mareos, confusión, temblores, somnolencia o cualquier otro síntoma que altere la consciencia hasta que los signos y síntomas desaparezcan. Estos pueden ser signos y síntomas de SLC o problemas neurológicos.

Esté atento a los síntomas de infecciones. Su proveedor de atención médica lo examinará para detectar signos y síntomas de infección antes y durante el tratamiento, y lo tratará según sea necesario si desarrolla una infección. Debe recibir medicamentos de su proveedor de atención médica antes de comenzar el tratamiento para ayudar a prevenir infecciones.

Los síntomas pueden incluir, entre otros: fiebre de 100.4 °F (38 °C) o más; tos; dolor torácico; cansancio; dificultad para respirar; erupción dolorosa; dolor de garganta; dolor al orinar; sensación de debilidad o malestar general.

Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta síntomas de infección. Su proveedor de atención médica puede interrumpir de forma temporal o completa su tratamiento con EPKINLY. Estos no son todos los efectos secundarios posibles de EPKINLY. Llame a su médico para recibir asesoramiento médico sobre los efectos secundarios.

Consulte la Información importante de seguridad adicional, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).

MyNavCare™ está aquí para apoyarlo



Con *MyNavCare*, puede recibir apoyo personalizado durante su tratamiento a través de un equipo dedicado que se preocupa



Un socio durante su tratamiento

Su proveedor de atención médica es su principal fuente de información sobre el tratamiento. Con *MyNavCare*, tiene acceso a recursos adicionales e información médica.

- Apoyo especializado durante todo el tratamiento.
- Información sobre el acceso al tratamiento y apoyo financiero.*
- Información sobre organizaciones independientes que pueden proporcionar asistencia adicional.
- Herramientas y recursos adicionales que pueden ayudar en el camino.



Asistencia financiera para pacientes elegibles

MyNavCare tal vez pueda ayudar a los pacientes sin seguro o con seguro insuficiente a recibir asistencia e información financiera. Esto incluye lo siguiente:

- Programa de asistencia de copago para pacientes con seguro comercial.*
- Información sobre fundaciones independientes que brindan asistencia a los pacientes.†
- Programa de asistencia para pacientes de Genmab.



Apoyo personalizada continua

Su **coordinador de enlace con el paciente** ‡ le brinda apoyo continuo durante todo el tratamiento. Está dedicado a usted, y le ayudará de las siguientes formas:

- Proporcionándole información sobre su afección.
- Conectándolo con organizaciones externas que pueden ayudarle.
- Ofreciéndole recursos para usted y su socio de atención.

*Basado en los requisitos de elegibilidad y los términos y condiciones.

†Los requisitos de elegibilidad son determinados por cada fundación externa independiente. *MyNavCare* no determina elegibilidad y no se puede garantizar que las fundaciones ofrezcan asistencia.

‡Los *coordinadores de enlace con el paciente de MyNavCare* son parte del Programa de apoyo al paciente *MyNavCare* y no brindan asesoramiento médico ni trabajan bajo la dirección de los proveedores de atención médica que emiten las recetas. Están capacitados para orientar a los pacientes para que hablen con su proveedor de atención médica sobre cualquier pregunta relacionada con el tratamiento.

Póngase en contacto con un especialista en apoyo de *MyNavCare* llamando al 1-866-NAV-CARI (1-866-628-2271), de lunes a viernes, de 8:00 A. M. a 8:00 P. M. hora del Este. También puede escanear el código QR o visitar www.MyNavCare.com para obtener más información.



Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).



Recursos adicionales

Apoyo para usted y su socio de atención

Estas son organizaciones que pueden ayudar a los pacientes y a los socios de atención a conectarse con otras personas, y proporcionarles información y recursos durante todo el tratamiento.



CancerCare

www.cancer.org | 800-813-HOPE (4673)



American Cancer Society

www.cancer.org | 800-227-2345



Lymphoma Research Foundation

www.lymphoma.org | 800-500-9976



The Leukemia & Lymphoma Society

www.lls.org | 800-955-4572



Family Reach

www.familyreach.org | 973-394-1411 ext. 1

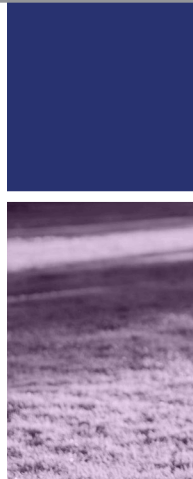


Follicular Lymphoma Foundation

www.theflf.org | info@theflf.org

Hay muchos recursos disponibles que pueden ser útiles para pacientes, familias y socios de atención que afrontan el cáncer. Los recursos anteriores no están controlados, no son propiedad de Genmab/AbbVie ni están respaldados por ellos, y Genmab/AbbVie no es responsable de su contenido.

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).



Si usted es un socio de atención

Algunas responsabilidades que puede asumir durante el tratamiento de su ser querido:



Toma de decisiones: Investigar ensayos clínicos y opciones de tratamiento, ayudar a considerar las opciones de tratamiento y defender a su ser querido.



Apoyo emocional: Alentar a su ser querido a compartir sus sentimientos y ayudarlo a sentirse apoyado.



Apoyo médico: Ayudar a detectar posibles efectos secundarios, asistir a las citas y asegurarse de que tenga lo que necesita durante todos sus tratamientos.



Apoyo logístico: Programar las citas y acompañarlo, hacer recados y ayudar con sus necesidades diarias.

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).


epcoritamab-bysp



Anote la información importante aquí

Registre su experiencia con EPKINLY y compártala con su equipo de atención médica para que se haga una idea completa de cómo se encuentra con el tratamiento.

- Mantenga un seguimiento de la fecha de la cita para cada dosis.
- Marque la ubicación del lugar de inyección.
- Anote cómo se siente después de la inyección y cualquier otra información que desee compartir.

DOSIS _____ Cómo me siento: _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



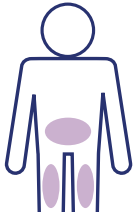
Preguntas para mi equipo de atención médica: _____

DOSIS _____ Cómo me siento: _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



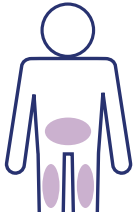
Preguntas para mi equipo de atención médica: _____

DOSIS _____ Cómo me siento: _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



Preguntas para mi equipo de atención médica: _____

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).





Seguimiento del tratamiento

DOSIS _____

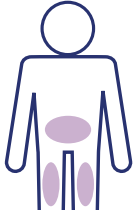
Cómo me siento: _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____

Preguntas para mi equipo de atención médica: _____



DOSIS _____

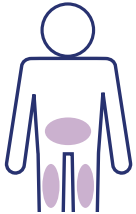
Cómo me siento: _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____

Preguntas para mi equipo de atención médica: _____



DOSIS _____

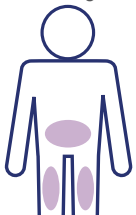
Cómo me siento: _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____

Preguntas para mi equipo de atención médica: _____



Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).





Seguimiento del tratamiento

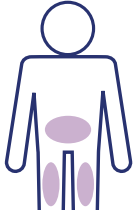
DOSIS _____

Cómo me siento: _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



Preguntas para mi equipo de atención médica: _____

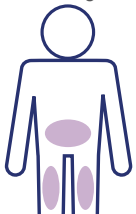
DOSIS _____

Cómo me siento: _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



Preguntas para mi equipo de atención médica: _____

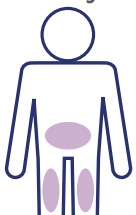
DOSIS _____

Cómo me siento: _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



Preguntas para mi equipo de atención médica: _____

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).





Seguimiento del tratamiento

DOSIS _____

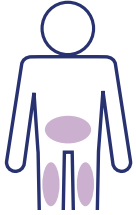
Cómo me siento: _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____

Preguntas para mi equipo de atención médica: _____



DOSIS _____

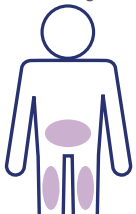
Cómo me siento: _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____

Preguntas para mi equipo de atención médica: _____



DOSIS _____

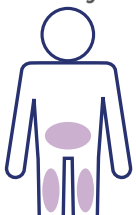
Cómo me siento: _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____

Preguntas para mi equipo de atención médica: _____



Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).





Seguimiento del tratamiento

DOSIS _____

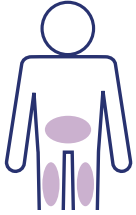
Cómo me siento: _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____

Preguntas para mi equipo de atención médica: _____



DOSIS _____

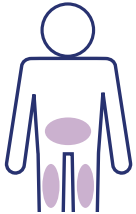
Cómo me siento: _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____

Preguntas para mi equipo de atención médica: _____



DOSIS _____

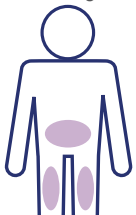
Cómo me siento: _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____

Preguntas para mi equipo de atención médica: _____



Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).





Seguimiento del tratamiento

DOSIS _____

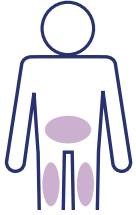
Cómo me siento: _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____

Preguntas para mi equipo de atención médica: _____



DOSIS _____

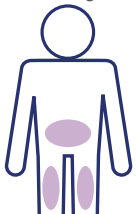
Cómo me siento: _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____

Preguntas para mi equipo de atención médica: _____



DOSIS _____

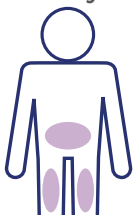
Cómo me siento: _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____

Preguntas para mi equipo de atención médica: _____



Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).





Calendario

Utilice este calendario para mantener un seguimiento de sus citas de atención de la salud, incluidas las inyecciones y las pruebas. Tome notas aquí antes de la cita si tiene preguntas para su proveedor de atención médica.

MES:

DOM.	LUN.	MAR.	MIÉ.	JUE.	VIE.	SÁB.
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Notas

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).





Calendario

MES:

DOM.	LUN.	MAR.	MIÉ.	JUE.	VIE.	SÁB.

Notas

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).





Calendario

MES:

DOM.	LUN.	MAR.	MIÉ.	JUE.	VIE.	SÁB.

Notas

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).





Calendario

MES:

DOM.	LUN.	MAR.	MIÉ.	JUE.	VIE.	SÁB.

Notas

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).





Calendario

MES:

DOM.	LUN.	MAR.	MIÉ.	JUE.	VIE.	SÁB.

Notas

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).





Calendario

MES:

DOM.	LUN.	MAR.	MIÉ.	JUE.	VIE.	SÁB.

Notas

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).





Calendario

MES:

DOM.	LUN.	MAR.	MIÉ.	JUE.	VIE.	SÁB.

Notas

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).





Calendario

MES:

DOM.	LUN.	MAR.	MIÉ.	JUE.	VIE.	SÁB.

Notas

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).





Calendario

MES:

DOM.	LUN.	MAR.	MIÉ.	JUE.	VIE.	SÁB.

Notas

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).





Calendario

MES:

DOM.	LUN.	MAR.	MIÉ.	JUE.	VIE.	SÁB.

Notas

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).





Calendario

MES:

DOM.	LUN.	MAR.	MIÉ.	JUE.	VIE.	SÁB.

Notas

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).





Calendario

MES:

DOM.	LUN.	MAR.	MIÉ.	JUE.	VIE.	SÁB.

Notas

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).





Calendario

MES:

DOM.	LUN.	MAR.	MIÉ.	JUE.	VIE.	SÁB.
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Notas

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).



INFORMACIÓN DE CONTACTO IMPORTANTE

Escriba la información de contacto de los miembros de su equipo de atención médica y otros contactos de emergencia para un acceso rápido y fácil.

Mi médico

Nombre: _____

Número de teléfono: _____

Dirección del consultorio: _____

Mi personal de enfermería

Nombre: _____

Número de teléfono: _____

Dirección del consultorio: _____

Nombre: _____

Número de teléfono: _____

Dirección del consultorio: _____

Mi farmacia

Nombre: _____

Número de teléfono: _____

Dirección de la farmacia: _____

Mi contacto de emergencia

Nombre: _____

Número de teléfono: _____

Si nota algún efecto secundario o síntomas inusuales, comuníquese con su equipo de atención médica de inmediato.



También es una buena idea guardar esta información en su teléfono móvil. (Simplemente puede tomar una fotografía de esta página).

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).



Aprobado solo para adultos.



Escanee el código QR o visite [EPKINLY.com](https://www.epkinly.com) para obtener más información.

Consulte Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).



Distribuido y comercializado por Genmab US Inc. 777 Scudders Mill Road, Plainsboro, NJ 08536.
Distribuido y comercializado por AbbVie Inc. 1 North Waukegan Road, North Chicago, IL 60064.
EPKINLY es una marca comercial registrada y MyNavCare es una marca comercial de Genmab A/S.
Todas las demás marcas comerciales y marcas comerciales registradas son propiedad de sus respectivos propietarios. ©2024 Genmab A/S y AbbVie. Todos los derechos reservados.
08/2024 COM-US-EPK-0001119

