



USTED SE HA UNIDO A LAS 3250+

PERSONAS A QUIENES SE LES
HA RECETADO TAKHZYRO

La cantidad de pacientes a los que se les recetó TAKHZYRO desde 2018 se basa en datos de farmacias especializadas de terceros estadounidenses.

¿QUÉ ES TAKHZYRO?

TAKHZYRO es un medicamento de venta con receta usado para prevenir los ataques de angioedema hereditario (AEH) en personas de 2 años de edad o más.

Se desconoce si TAKHZYRO es seguro y eficaz en niños menores de 2 años de edad.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD


TAKHZYRO puede provocar efectos secundarios graves, incluidas reacciones alérgicas. Llame a su proveedor de atención médica o busque ayuda de emergencia de inmediato si tiene alguno de los siguientes síntomas:

- sibilancias
- dificultad para respirar
- opresión en el pecho
- latidos cardíacos acelerados
- desmayo
- erupción cutánea
- urticaria

Consulte la Información importante de seguridad adicional a través del folleto, así como la [Información de prescripción en español](#) y la [Información de prescripción en inglés](#) completas, incluida la información para los pacientes.



TAKHZYRO[®]
(lanadelumab-flyo) inyección



Voy a tener AEH por el resto de mi vida. Entonces, saber que TAKHZYRO se estudió todo ese tiempo, es realmente importante para mí".

— Kelly
Su experiencia con TAKHZYRO comenzó en 2018

Las personas incluidas son pacientes de TAKHZYRO a partir de 2023 y están compartiendo sus propias experiencias. Las experiencias individuales pueden variar.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

Los efectos secundarios más frecuentes observados con TAKHZYRO fueron reacciones en el lugar de inyección (dolor, enrojecimiento y moretones), infección de las vías respiratorias superiores, dolor de cabeza, erupción cutánea, mareos, diarrea y dolores musculares.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de TAKHZYRO. Para obtener más información, consulte a su proveedor de atención médica o farmacéutico. Puede informar los efectos secundarios a la FDA, llamando al 1-800-FDA-1088.

PREVENCIÓN EFICAZ, COMO SE OBSERVÓ EN UN ESTUDIO DE 6.5 MESES

Es probable que usted y su médico elijan tratar su angioedema hereditario (AEH) con TAKHZYRO por varios motivos. Es posible que uno de ellos haya tenido que ver con los resultados de los estudios clínicos. En esos estudios, las personas que tomaron TAKHZYRO tuvieron menos ataques de AEH en promedio, y algunas incluso tuvieron períodos con cero ataques.

Algunos detalles sobre el primer estudio

El estudio duró 6.5 meses e incluyó a 125 personas con AEH de 12 años de edad o más.

- El objetivo era evaluar la eficacia y la seguridad de TAKHZYRO
- Las personas que tomaron TAKHZYRO 300 mg cada 2 semanas **experimentaron una reducción significativa en la cantidad de ataques por mes en un 87 %** en promedio en comparación con el placebo
- También tuvieron un promedio de **83 % menos ataques** moderados o graves y **87 % menos ataques que requirieron tratamiento** a demanda en comparación con el placebo
- **44 %** de las personas que tomaron TAKHZYRO 300 mg cada 2 semanas **tuvieron cero ataques durante todo el estudio** clínico en comparación con el 2 % que tomó placebo

TAKHZYRO también se analizó en un estudio de extensión abierto a largo plazo

Este estudio duró 2.5 años e incluyó a 212 personas con AEH de 12 años de edad o más. Analizaba la seguridad y la eficacia a largo plazo de TAKHZYRO. Los pacientes sabían que recibían TAKHZYRO, lo que podría haber influido en los resultados del estudio. **El estudio mostró resultados similares y coherentes con el primer estudio. Para ver los resultados de seguridad, consulte la página 13.**

Consulte la Información importante de seguridad adicional a través del folleto, así como la [Información de prescripción en español](#) y la [Información de prescripción en inglés](#) completas, incluida la información para los pacientes.


TAKHZYRO[®]
(lanadelumab-flyo) injection

APOYO PARA SU VIAJE RESPALDADO POR MÁS DE 15 AÑOS DE EXPERIENCIA DE TAKEDA

¿Qué puede esperar al recibir TAKHZYRO

Todos los medicamentos para el AEH son proporcionados por farmacias especializadas. Las compañías de seguros a menudo requieren información adicional para aprobar este tipo de medicamento recetado. A veces puede llevar un mes coordinar la entrega de su primer envío de TAKHZYRO.

Esto es normal.

La buena noticia es que ofrecemos apoyo sin costo alguno para usted. Además, trabajaremos para asegurarnos de que reciba TAKHZYRO lo más rápido posible.

¿Tiene preguntas sobre TAKHZYRO?

Puede obtener respuestas a las preguntas frecuentes visitando [TAKHZYRO.com](https://www.takhzyro.com). Recuerde hablar con su médico sobre cualquier pregunta que pueda tener.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

TAKHZYRO no ha sido estudiado en mujeres embarazadas o en período de lactancia. Hable con su proveedor de atención médica acerca del riesgo de tomar TAKHZYRO si usted está embarazada, planea quedar embarazada, está amamantando o planea amamantar.

Hemos estado allí para personas con AEH desde 2008

- TAKHZYRO es el tratamiento preventivo de AEH más prescrito*
- Takeda ha apoyado a personas con AEH desde 2008
- OnePath® ha proporcionado servicios de apoyo para productos por 12 años
- TAKHZYRO se ha evaluado en uno de los estudios de prevención más grandes sobre AEH y se ha recetado a más de 3250 personas desde que se aprobó en 2018†



“Mi médico quería que probara TAKHZYRO y yo confié en su recomendación médica. TAKHZYRO definitivamente ha marcado una gran diferencia para mí. ¡Me alegro de haber escuchado!”

— Dennis

Su experiencia con TAKHZYRO comenzó en 2018

*Según en el total de pacientes en tratamientos preventivos de AEH de acuerdo con los datos de farmacias especializadas de terceros estadounidenses.

†Según datos de farmacias especializadas de terceros estadounidenses.

Consulte la Información importante de seguridad adicional a través del folleto, así como la [Información de prescripción en español](#) y la [Información de prescripción en inglés](#) completas, incluida la información para los pacientes.

TAKHZYRO[®]
(lanadelumab-flyo) injection

COMIENZA CORRECTAMENTE CON LOS OBJETIVOS DE TRATAMIENTO

Usted y su médico decidieron que la prevención eficaz con TAKHZYRO podría ayudar a reducir la frecuencia y gravedad de sus ataques de AEH. Como parte de su plan de manejo de AEH, el tratamiento con TAKHZYRO también podría ayudarlo a alcanzar sus objetivos de tratamiento.

¿Qué espera lograr con TAKHZYRO?

Comience pensando en su experiencia con AEH hoy. Esto le dará un panorama de su "antes de TAKHZYRO". Después de tomar TAKHZYRO durante algunos meses, puede ver cómo la frecuencia y la gravedad de sus ataques de AEH pueden haber cambiado. Escriba las respuestas a estas preguntas:

- ¿Con qué frecuencia tengo ataques ahora?
- ¿Qué tan graves son?
- ¿Con qué frecuencia uso mi medicamento a demanda?

Mire el [video de Jack](#) para escucharlo hablar sobre establecer objetivos para su plan de manejo del AEH.



“Establecer metas realmente me ha ayudado a hacer un seguimiento de mi progreso con TAKHZYRO”.

— Jack

Su experiencia con TAKHZYRO comenzó en 2018

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

TAKHZYRO puede provocar efectos secundarios graves, incluidas reacciones alérgicas. Llame a su proveedor de atención médica o busque ayuda de emergencia de inmediato si tiene alguno de los siguientes síntomas:

- sibilancias
- dificultad para respirar
- opresión en el pecho
- latidos cardíacos acelerados
- desmayo
- erupción cutánea
- urticaria

Consulte la Información importante de seguridad adicional a través del folleto, así como la [Información de prescripción en español](#) y la [Información de prescripción en inglés](#) completas, incluida la información para los pacientes.

TAKHZYRO[®]
(lanadelumab-flyo) injection



Sigo tomando TAKHZYRO según las indicaciones de mi médico. Ayudó a disminuir la frecuencia y gravedad de mis ataques”.

— Jenny

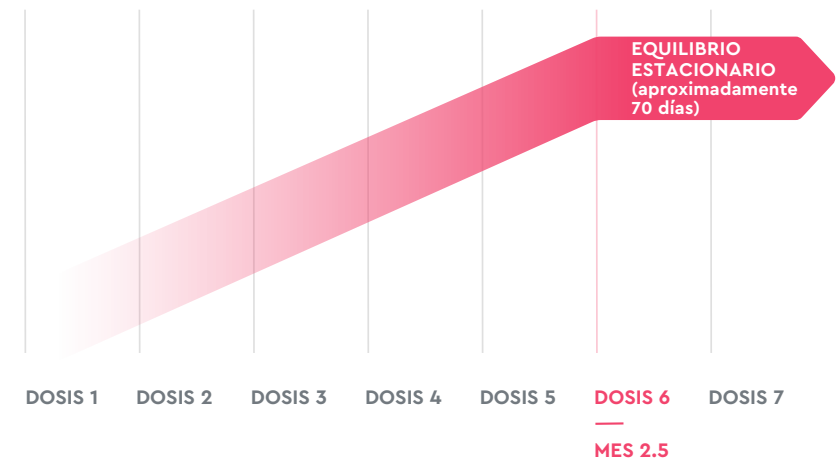
Su experiencia con TAKHZYRO comenzó en 2018



SEGUIR CON TAKHZYRO DURANTE 2.5 MESES HASTA QUE SE ALCANCE EL EQUILIBRIO ESTACIONARIO

¿Qué queremos decir con “equilibrio estacionario”?

Con su primera dosis de TAKHZYRO, el medicamento comenzará a acumularse en su cuerpo. **Durante el transcurso de sus primeras 6 dosis, TAKHZYRO alcanzará un nivel constante, también conocido como “equilibrio estacionario”.** Una vez que llegue allí, es importante que continúe tomando TAKHZYRO exactamente como se le recetó para ayudar a mantener el equilibrio estacionario.



INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

Los efectos secundarios más frecuentes observados con TAKHZYRO fueron reacciones en el lugar de inyección (dolor, enrojecimiento y moretones), infección de las vías respiratorias superiores, dolor de cabeza, erupción cutánea, mareos, diarrea y dolores musculares.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de TAKHZYRO. Para obtener más información, consulte a su proveedor de atención médica o farmacéutico. Puede informar los efectos secundarios a la FDA, llamando al 1-800-FDA-1088.

Consulte la Información importante de seguridad adicional a través del folleto, así como la [Información de prescripción en español](#) y la [Información de prescripción en inglés](#) completas, incluida la información para los pacientes.

TAKHZYRO[®]
(lanadelumab-flyo) injection

COMPROMETERSE CON USTED MISMO Y CON TAKHZYRO



Tome cada dosis según lo recetado

TAKHZYRO continúa actuando a medida que usted lo toma, por lo que es importante que tome cada dosis según lo recetado por su médico. **Recuerde también evitar omitir o saltarse dosis.**



Ataques de recaída

Es posible experimentar ataques de recaída mientras toma TAKHZYRO. Algunas personas pueden experimentarlos con mayor frecuencia en los primeros meses de tratamiento.

Se recomienda mantener su medicamento a demanda a mano en caso de un ataque de recaída.

Si se produce un ataque de recaída, no se desaliente. Siga tomando TAKHZYRO según lo recetado y hable con su médico sobre su experiencia.



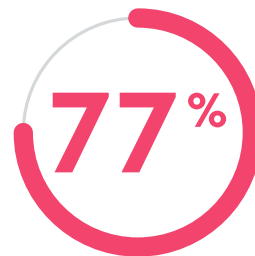
Mantenga el rumbo

Con el tiempo, es posible que comience a notar que sus ataques son menos graves o que está tomando menos el tratamiento a demanda. **Estos son signos de que TAKHZYRO está funcionando.**

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

TAKHZYRO no ha sido estudiado en mujeres embarazadas o en período de lactancia. Hable con su proveedor de atención médica acerca del riesgo de tomar TAKHZYRO si usted está embarazada, planea quedar embarazada, está amamantando o planea amamantar.

En un análisis posterior del estudio clínico de 6.5 meses:



Después de que los pacientes recibieron su sexta dosis de TAKHZYRO, el **77 % tuvo CERO ataques durante los últimos 4 meses del estudio.** En comparación con el 3 % de los que tomaron placebo.

- En el mismo estudio, el **44 % de las personas tuvieron cero ataques durante los 6.5 meses** en comparación con el 2 % de las personas que tomaron placebo
- Aunque respaldan los hallazgos principales, los resultados anteriores no fueron el principal enfoque del estudio clínico. No se diseñó para medir el porcentaje de personas que tuvieron cero ataques después de 2.5 meses de tratamiento hasta el final del estudio

¡Recibir recordatorios de administración de la dosis!

Puede recibir recordatorios por mensaje de texto para ayudarlo a mantener el rumbo con TAKHZYRO. [Haga clic aquí](#) o envíe el mensaje SIGNUP (o RECORDAR en español) a 36395.

Consulte la Información importante de seguridad adicional a través del folleto, así como la [Información de prescripción en español](#) y la [Información de prescripción en inglés](#) completas, incluida la información para los pacientes.


TAKHZYRO®
(lanadelumab-flyo) injection

RESULTADOS DE SEGURIDAD ESTABLECIDOS EN UNO DE LOS ESTUDIOS DE PREVENCIÓN MÁS GRANDES EN AEH

TAKHZYRO puede provocar efectos secundarios graves, incluidas reacciones alérgicas. Llame a su proveedor de atención médica o busque ayuda de emergencia de inmediato si tiene síntomas de una reacción alérgica.

Los efectos secundarios más frecuentes observados en ambos estudios clínicos incluyeron:

- o **Reacciones en el lugar de inyección.** Estos son los efectos secundarios más frecuentes de TAKHZYRO. Las personas que recibieron TAKHZYRO en los estudios clínicos informaron dolor, enrojecimiento o moretones en el área donde se inyectó TAKHZYRO. Estas reacciones son esperables
 - Asegúrese de seguir la técnica de administración según se demuestra en las Instrucciones de uso
 - Recuerde, un enfermero especialmente capacitado le enseñará cómo inyectar TAKHZYRO correctamente antes de su primera dosis. **No intente aplicar TAKHZYRO sin haber sido instruido por un proveedor de atención médica**
- o **Infecciones de las vías respiratorias superiores.** Algunos ejemplos comunes son cuando alguien tiene un resfriado o una gripe
- o **Dolores de cabeza**

Al igual que la experiencia de cada persona con AEH es diferente, cada persona responderá al medicamento de manera diferente. Es importante que comparta cualquier efecto secundario que pueda experimentar con su proveedor de atención médica. Pueden ayudarlo a manejarlos.

Puede informar los efectos secundarios a la FDA, llamando al 1-800-FDA-1088.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

TAKHZYRO puede provocar efectos secundarios graves, incluidas reacciones alérgicas. Llame a su proveedor de atención médica o busque ayuda de emergencia de inmediato si tiene alguno de los siguientes síntomas:

- sibilancias
- opresión en el pecho
- desmayo
- urticaria
- dificultad para respirar
- latidos cardíacos acelerados
- erupción cutánea

Efectos secundarios más frecuentes en el estudio clínico de 6.5 meses

	TAKHZYRO (84 personas)*	Placebo (41 personas)
Reacciones en el lugar de inyección	52 %	34 %
<ul style="list-style-type: none"> o Dolor o Enrojecimiento o Moretones 	43 % 10 % 7 %	29 % 2 % 0 %
Infección de las vías respiratorias superiores	29 %	32 %
Dolor de cabeza	21 %	22 %
Erupción cutánea	7 %	5 %
Mareos	6 %	0 %
Diarrea	5 %	5 %
Dolores musculares	5 %	0 %

Los datos de seguridad del estudio de extensión abierto de 2.5 años fueron congruentes con los datos de seguridad del estudio de 6.5 meses.

Todos los efectos secundarios anteriores se produjeron en ≥ 10 % de las personas que tomaron TAKHZYRO.

*Incluye a todas las personas tratadas con TAKHZYRO (300 mg cada 2 semanas, 300 mg cada 4 semanas o 150 mg cada 4 semanas) en el primer estudio.

Consulte la Información importante de seguridad adicional a través del folleto, así como la [Información de prescripción en español](#) y la [Información de prescripción en inglés](#) completas, incluida la información para los pacientes.


TAKHZYRO[®]
 (lanadelumab-flyo) injection



CÓMO COMENZAR CON OnePath®

En OnePath le ofrecemos apoyo personalizado para su terapia de Takeda

Cuando se le receta TAKHZYRO® (lanadelumab-flyo), el apoyo dedicado de OnePath está aquí para usted.

En OnePath vemos a una persona, no a un paciente. Sabemos que vivir con AEH parece diferente para cada persona. Conocemos bien quién es y aprendemos qué es lo más importante para usted, así que podemos concentrarnos específicamente en lo que necesita cuando se trata de recibir su terapia.

Se le conectará con un **gerente de apoyo al paciente (Patient Support Manager, PSM)** que actúa como su persona a la cual consultar.

El equipo de OnePath hará lo siguiente:

- Abordar sus preguntas e inquietudes y ayudar a determinar los próximos pasos cuando sea necesario
- Trabajar con su proveedor de seguros para ayudarlo a recibir su tratamiento
- Inscribirlo en el Programa de asistencia con copagos de OnePath, si reúne los requisitos*
- Hacer los arreglos para que un profesional de enfermería capacitado le enseñe cómo autoinyectarse TAKHZYRO
- Continuar ayudándolo durante todo su tratamiento con TAKHZYRO, incluso después de haber comenzado la terapia

*Para ser elegible, debe estar inscrito en OnePath y tener seguro comercial. Aplican otros términos y condiciones. Llame a OnePath para obtener más detalles.



"Pude contar con OnePath apenas comencé a recibir TAKHZYRO. Y Lisa, mi PSM, todavía me llama para asegurarse de que estoy bien y de que recibo mi tratamiento a tiempo".

— Soraya

Su experiencia con TAKHZYRO comenzó en 2018

Su PSM se comunicará con usted a través del número principal de OnePath (1-866-888-0660) para ayudarlo a comenzar. Guarde este número en su teléfono para que pueda reconocer fácilmente las llamadas de OnePath en el futuro.

¿Tiene preguntas? Llame a OnePath al **1-866-888-0660**, de lunes a viernes, de 8:30 A. M. a 8:00 P. M., hora del este.

Si el inglés no es su idioma de preferencia, podemos comunicarnos con usted por teléfono utilizando un servicio de traducción.

Consulte la **Información importante de seguridad adicional a través del folleto**, así como la **[Información de prescripción en español](#)** y la **[Información de prescripción en inglés](#)** completas, incluida la información para los pacientes.

TAKHZYRO ES EL TRATAMIENTO PREVENTIVO DE AEH

MÁS PRESCRITO*

- **Resultados clínicos:** En el estudio de 6.5 meses, las personas que tomaron TAKHZYRO observaron una reducción en la cantidad de ataques por mes en un 87 % en promedio en comparación con el placebo
- **Experiencia:** TAKHZYRO ha sido recetado a más de 3250 personas desde 2018, según datos de farmacias especializadas de terceros estadounidenses
- **Apoyo:** OnePath® ha estado ayudando a garantizar que las personas tengan acceso a su tratamiento y a las herramientas que necesitan por 12 años

*Según en el total de pacientes en tratamientos preventivos de AEH de acuerdo con los datos de farmacias especializadas de terceros estadounidenses.

¿QUÉ ES TAKHZYRO?

TAKHZYRO es un medicamento de venta con receta usado para prevenir los ataques de angioedema hereditario (AEH) en personas de 2 años de edad o más.

Se desconoce si TAKHZYRO es seguro y eficaz en niños menores de 2 años de edad.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

TAKHZYRO puede provocar efectos secundarios graves, incluidas reacciones alérgicas. Llame a su proveedor de atención médica o busque ayuda de emergencia de inmediato si tiene alguno de los siguientes síntomas:

- sibilancias
- dificultad para respirar
- opresión en el pecho
- latidos cardíacos acelerados
- desmayo
- erupción cutánea
- urticaria

Consulte la Información importante de seguridad adicional a través del folleto, así como la [Información de prescripción en español](#) y la [Información de prescripción en inglés](#) completas, incluida la información para los pacientes.



©2023 Takeda Pharmaceuticals U.S.A., Inc. 300 Shire Way, Lexington, MA 02421. 1-877-TAKEDA-7 (1-877-825-3327). Todos los derechos reservados. TAKEDA y el logotipo de TAKEDA son marcas comerciales o marcas comerciales registradas de Takeda Pharmaceutical Company Limited. TAKHZYRO es una marca comercial registrada de Dyax Corp., una compañía de Takeda. OnePath es una marca comercial registrada de Shire, una compañía de Takeda. US-LANA-1841v1.0 05/23

Visítenos en:



TAKHZYRO®
(lanadelumab-flyo) injection