



El poder de EPKINLY hace posible la remisión sostenida

Aprobado para tratar a adultos con **linfoma folicular (follicular lymphoma, FL)** que ha reaparecido o que no ha respondido después de 2 o más tratamientos

EPKINLY se estudió en un ensayo clínico de 127 pacientes.

- Un 82 % (104 pacientes) alcanzó la remisión: remisión completa en el 60 % (76 pacientes) y remisión parcial en el 22 % (28 pacientes)
- De los 104 pacientes que lograron la remisión con EPKINLY, se estimó que el 68 % seguía en remisión a los 12 meses



¿Qué es EPKINLY?

EPKINLY es un medicamento de venta con receta que se utiliza para tratar a adultos con:

- linfoma folicular (FL) que ha reaparecido o no ha respondido a un tratamiento previo, junto con lenalidomide y rituximab
- linfoma folicular (FL) que ha reaparecido o no ha respondido después de 2 o más tratamientos.

Se desconoce si EPKINLY es seguro y eficaz en niños.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

EPKINLY puede causar efectos secundarios graves, entre ellos:

- **Síndrome de liberación de citocinas (SLC)**, que es frecuente durante el tratamiento con EPKINLY y puede ser grave o provocar la muerte.
- **Problemas neurológicos**, que pueden ser graves y 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 los problemas neurológicos, en las páginas 10-11. Consulte la [Guía del medicamento](#).

Retratos de actores.



Contenido

Puntos clave sobre EPKINLY	3
Preguntas para su proveedor de atención médica	4
Cómo funciona EPKINLY	5
Resultados con EPKINLY	6
Cómo se administra EPKINLY	8
Información importante de seguridad	10
Recursos y apoyo	12
Consejos para hablar con su proveedor de atención médica	14

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las advertencias importantes sobre el SLC y los problemas neurológicos, en las páginas 10-11.
Consulte la [Guía del medicamento](#).

Por qué EPKINLY podría ser adecuado para usted

EPKINLY es un tratamiento que:

- **Puede ayudarlo a alcanzar y mantener la remisión**
 - Un 82 % (104 de 127 pacientes) logró la remisión completa o parcial (remisión completa en el 60 % [76 pacientes], remisión parcial en el 22 % [28 pacientes])
 - Se estimó que el 68 % de estos 104 pacientes seguían en remisión con EPKINLY a los 12 meses
- **Puede ayudarlo a lograr resultados en tan solo 4 semanas**
 - Mediana* de 1.4 meses para los pacientes del estudio; el tiempo varió de 1 a 3 meses
- **No es quimioterapia ni terapia con células madre**
- **Se administra en forma de inyección rápida† en el consultorio de su oncólogo**

*La mediana es el número que está exactamente en el medio del rango observado en el estudio.

†Su cita puede tomar más tiempo debido a otros aspectos del tratamiento.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

Advertencias importantes: EPKINLY puede causar efectos secundarios graves, entre ellos:

- **Síndrome de liberación de citocinas (SLC)**, que es frecuente durante el tratamiento con EPKINLY y puede ser grave o provocar la muerte. Para ayudar a reducir el riesgo de SLC, recibirá EPKINLY en un cronograma de administración de dosis escalonada (cuando recibe 3 dosis escalonadas menores de EPKINLY antes de su primera dosis completa durante el primer ciclo de tratamiento) y también puede recibir otros medicamentos antes y durante 3 días después de recibir EPKINLY. Su primera dosis completa de EPKINLY se le administrará el día 22 de su primer ciclo de tratamiento. Si su dosis de EPKINLY se demora por cualquier motivo, es posible que tenga que repetir el cronograma de administración de dosis escalonada.
- **Problemas neurológicos**, que pueden ser graves y potencialmente mortales, y provocar la muerte. Pueden producirse problemas neurológicos días o semanas después de recibir EPKINLY.

Es posible que las **personas con FL** sean hospitalizadas después de recibir su primera dosis completa de EPKINLY el día 22 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 los problemas neurológicos, en las páginas 10-11. Consulte la Guía del medicamento.

Llevar un registro de sus preguntas principales

A continuación, se presentan algunas preguntas frecuentes que puede desear hacerle a su proveedor de atención médica. Utilice las siguientes líneas para tomar notas sobre las respuestas durante su conversación.

¿Qué probabilidades hay de que EPKINLY ponga mi cáncer en remisión?

¿Con qué rapidez podría ver resultados y cuánto tiempo podrían durar?

¿Cómo podría ser mi experiencia de tratamiento con EPKINLY?

Si tiene preguntas adicionales que le gustaría hacer, enumérelas aquí:

Pregunta: _____

Respuesta: _____

Pregunta: _____

Respuesta: _____

Pregunta: _____

Respuesta: _____

Escanee el código QR o visite
EPKINLY.com/3L-FL para obtener
más información.

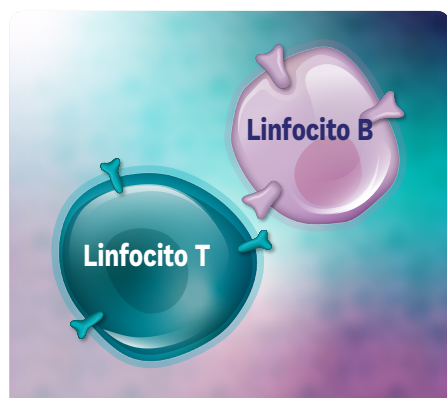


Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las advertencias importantes sobre el SLC y los problemas neurológicos, en las páginas 10-11. Consulte la [Guía del medicamento](#).


epcoritamab-bysp[®]
SUBCUTANEOUS INJECTION 4mg/48mg

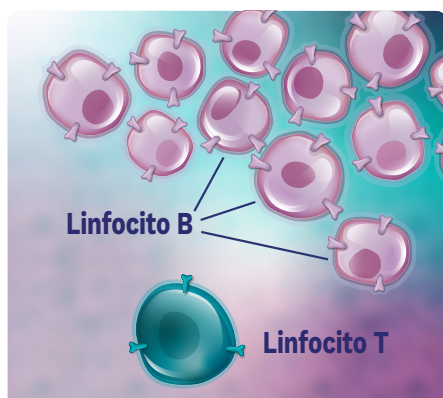
EPKINLY aprovecha el poder de su propio sistema inmunitario

EPKINLY es un anticuerpo biespecífico diseñado para dirigirse a 2 tipos de células en su organismo: linfocitos T y linfocitos B



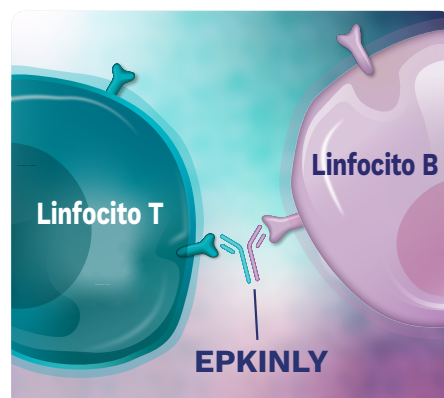
Linfocitos T

Los linfocitos T son células inmunitarias que combaten las infecciones, así como las células cancerosas.



Linfocitos B

Los linfocitos B son otro tipo de célula inmunitaria y, en el FL, algunos linfocitos B pueden volverse cancerosos y crecer de forma incontrolable.



Cómo funciona EPKINLY

EPKINLY actúa uniéndose tanto a los linfocitos T como a los linfocitos B, uniéndose a ellas para que los linfocitos T puedan atacar y destruir los linfocitos B.

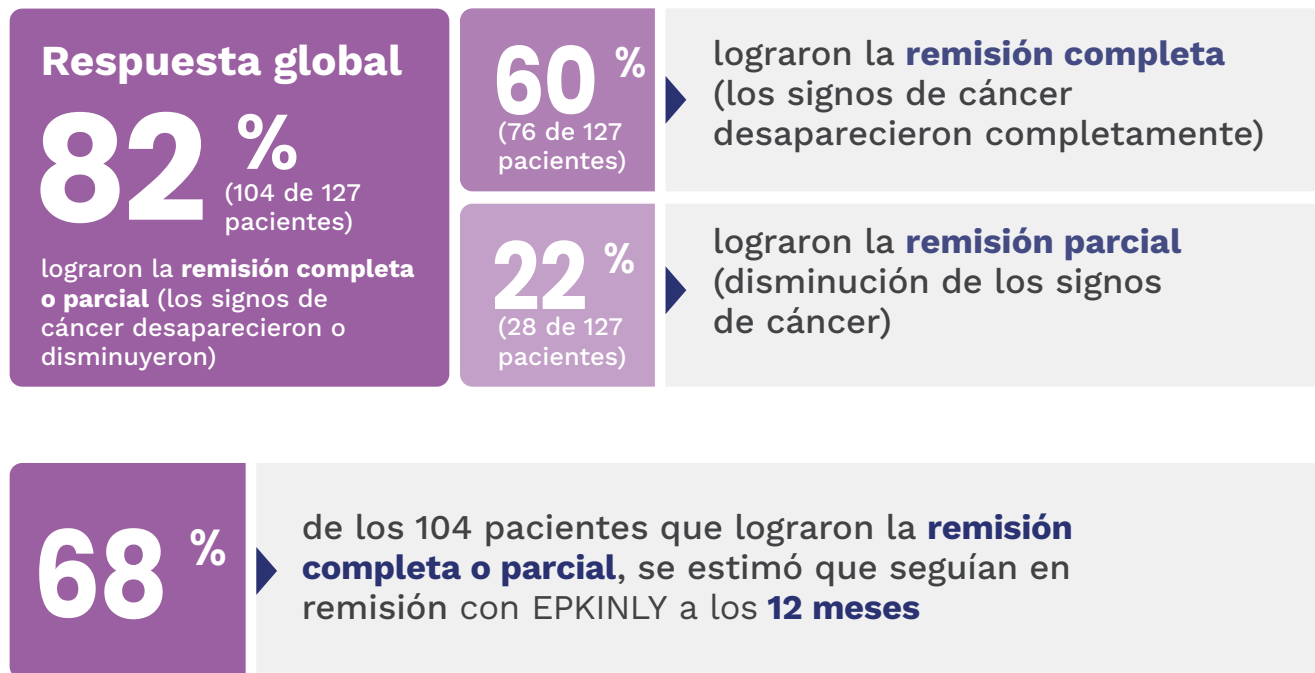
INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

Debido a que EPKINLY actúa sobre el sistema inmunitario **puede causar efectos secundarios que pueden ser graves, como el síndrome de liberación de citocinas (SLC), problemas neurológicos**, infecciones y recuentos bajos de células sanguíneas.

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las advertencias importantes sobre el SLC y los problemas neurológicos, en las páginas 10-11. Consulte la Guía del medicamento.

Resultados poderosos: EPKINLY le ayuda a alcanzar y mantener la remisión

En el estudio clínico:



INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

Informe de inmediato a su proveedor de atención médica o busque ayuda médica si tiene fiebre de 100.4 °F (38 °C) o más; mareos o aturdimiento; dificultad para respirar; escalofríos; taquicardia; sensación de ansiedad; dolor de cabeza; confusión; temblores (estremecimientos); problemas con el equilibrio y el movimiento, como dificultad para caminar; dificultad 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 ni 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 los problemas neurológicos, en las páginas 10-11. Consulte la [Guía del medicamento](#).



Remisión en tan solo 1 mes

**~4
semanas**

Algunos pacientes lograron resultados en tan solo 4 semanas
(mediana* de 1.4 meses; el tiempo varió de 1 a 3 meses)

*La mediana es el número que está exactamente en el medio del rango observado en el estudio.

¿Cómo se estudió EPKINLY?

EPKINLY se estudió en 127 pacientes con FL que habían recibido 2 o más tratamientos y cuyo cáncer volvió o no respondió.

La mitad de los pacientes había probado al menos 3 tratamientos previos (la cantidad de tratamientos probados varió de 2 a 9), como quimioterapia, inmunoterapia (utiliza el sistema inmunitario de su organismo para ayudar a combatir el cáncer), trasplante de células madre y terapia con linfocitos T con receptores de antígenos quiméricos (chimeric antigen receptor, CAR) (linfocitos T con receptores de antígenos quiméricos).

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

EPKINLY puede causar otros efectos secundarios graves, entre ellos:

- **Infecciones**, que pueden provocar la muerte. Su proveedor de atención médica lo controlará 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 iniciar 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, falta de aliento, erupción dolorosa, dolor de garganta, dolor al orinar, sensación de debilidad o malestar general, o confusión.

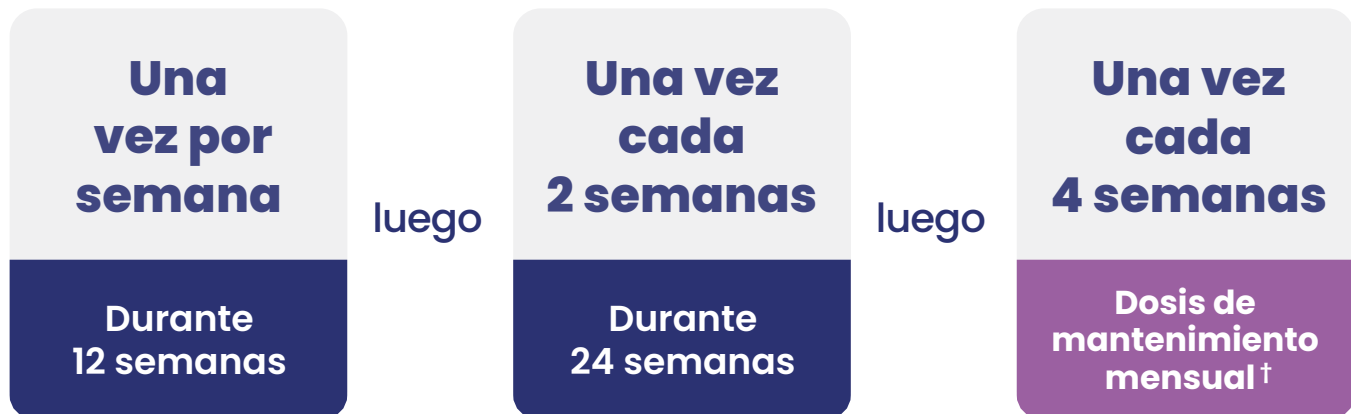
Consulte la Información importante de seguridad adicional, incluidas las advertencias importantes sobre el SLC y los problemas neurológicos, en las páginas 10-11. Consulte la [Guía del medicamento](#).


epcoritamab-bysp[®]
SUBCUTANEOUS INJECTION 4mg/48mg

A diferencia de una infusión que puede tardar tiempo en administrarse, EPKINLY se administra en forma de inyección rápida*

Puede recibir EPKINLY en el consultorio de su oncólogo

Cronograma de dosis de EPKINLY:



La administración de dosis escalonada está diseñada para ayudarle a adaptarse al tratamiento de manera segura debido al riesgo de SLC

Durante las primeras 3 semanas de tratamiento, recibirá dosis “escalonadas” menores que las dosis que recibirá en la semana 4 y durante el resto del tratamiento.

- Antes y durante 3 días después de cada dosis de EPKINLY en las primeras 4 semanas de tratamiento, recibirá otros medicamentos para ayudarle 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.
- Su proveedor de atención médica decidirá si debe ser hospitalizado después de recibir su primera dosis completa de EPKINLY debido a su riesgo de SLC y problemas neurológicos.
- 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 detenerlo por completo si desarrolla determinados efectos secundarios.
- Si su dosis de EPKINLY se demora por cualquier motivo, es posible que tenga que repetir el cronograma de administración de dosis escalonada.

*Su cita puede tomar más tiempo debido a otros aspectos del tratamiento.

†El proveedor de atención médica decidirá cuánto tiempo recibirá tratamiento.

SLC = Síndrome de liberación de citocinas.

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las advertencias importantes sobre el SLC y los problemas neurológicos, en las páginas 10-11. Consulte la [Guía del medicamento](#).

epkinly[®]
epcoritamab-bysp
SUBCUTANEOUS INJECTION 4mg/48mg



Continuar con EPKINLY lo ayuda a mantenerse en remisión

- Recibirá EPKINLY durante el tiempo que su proveedor de atención médica considere que le funciona y sus efectos secundarios sean tratables.
- Su tratamiento podría demorarse o detenerse si desarrolla determinados efectos secundarios.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

EPKINLY puede causar otros efectos secundarios graves, entre ellos:

- **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 y linfopenia), lo que puede aumentar su riesgo de infección; niveles bajos de glóbulos rojos (anemia), que pueden causar cansancio y falta de aliento; 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 detener por completo su tratamiento con EPKINLY si desarrolla determinados efectos secundarios.

Consulte la Información importante de seguridad adicional, incluidas las advertencias importantes sobre el SLC y los problemas neurológicos, en las páginas 10-11. 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:

- linfoma folicular (FL) que ha reaparecido o que no ha respondido a un tratamiento previo, junto con lenalidomide y rituximab
- linfoma folicular (FL) que ha reaparecido o no ha respondido después de 2 o más tratamientos.

Se desconoce si EPKINLY es seguro y eficaz en niños.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD Advertencias importantes: EPKINLY puede causar efectos secundarios graves, entre ellos:

- **Síndrome de liberación de citocinas (SLC)**, que es frecuente durante el tratamiento con EPKINLY y puede ser grave o provocar la muerte. Para ayudar a reducir el riesgo de SLC, recibirá EPKINLY en un cronograma de administración de dosis escalonada (cuando recibe 3 dosis escalonadas menores de EPKINLY antes de su primera dosis completa durante el primer ciclo de tratamiento) y también puede recibir otros medicamentos antes y durante 3 días después de recibir EPKINLY. Su primera dosis completa de EPKINLY se le administrará el día 22 de su primer ciclo de tratamiento. Si su dosis de EPKINLY se demora por cualquier motivo, es posible que tenga que repetir el cronograma de administración de dosis escalonada.
- **Problemas neurológicos**, que pueden ser graves y potencialmente mortales, y provocar la muerte. Pueden producirse problemas neurológicos días o semanas después de recibir EPKINLY.

Es posible que las **personas con FL** sean hospitalizadas después de recibir su primera dosis completa de EPKINLY el día 22 del ciclo 1 debido al riesgo de SLC y problemas neurológicos.

Informe de inmediato a su proveedor de atención médica o busque ayuda médica si tiene fiebre de 100.4 °F (38 °C) o más; mareos o aturdimiento; dificultad para respirar; escalofríos; taquicardia; sensación de ansiedad; dolor de cabeza; confusión; temblores (estremecimientos); problemas con el equilibrio y el movimiento, como dificultad para caminar; dificultad 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 ni use maquinaria pesada ni realice otras actividades peligrosas hasta que los síntomas desaparezcan.

EPKINLY puede causar otros efectos secundarios graves, entre ellos:

- **Infecciones**, que pueden provocar la muerte. Su proveedor de atención médica lo controlará 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 iniciar 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, falta de aliento, erupción dolorosa, dolor de garganta, dolor al orinar, sensación de debilidad o malestar general, o confusión.
- **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 y linfopenia), lo que puede aumentar su riesgo de infección;

Consulte la Información importante de seguridad adicional en la **página 11. Consulte la Guía del medicamento.**

Información importante de seguridad (continuación)

niveles bajos de glóbulos rojos (anemia), que pueden causar cansancio y falta de aliento; 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 detener por completo su tratamiento con EPKINLY si desarrolla determinados efectos secundarios.

Antes de recibir EPKINLY, informe a su proveedor de atención médica acerca 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.

Entre los efectos secundarios más frecuentes de EPKINLY cuando se usa solo en el FL se encuentran el SLC, las reacciones en el lugar de inyección, el cansancio, el dolor muscular y óseo, la fiebre, la diarrea, el COVID-19, la erupción y el dolor en la zona del estómago (abdominal). **Los resultados anómalos**

graves más frecuentes en los análisis de laboratorio con EPKINLY cuando se usa solo incluyen disminución de los glóbulos blancos, disminución de los glóbulos rojos y disminución de las plaquetas.

Entre los efectos secundarios más frecuentes de EPKINLY cuando se usa junto con lenalidomide y rituximab en el FL se encuentran la erupción, las infecciones de las vías respiratorias superiores, el cansancio, las reacciones en el lugar de inyección, el estreñimiento, la diarrea, el SLC, la neumonía, el COVID-19 y la fiebre. **Los resultados anómalos graves más frecuentes en los análisis de laboratorio con EPKINLY cuando se usa junto con lenalidomide y rituximab** incluyen disminución de los glóbulos blancos y disminución de las plaquetas.

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de EPKINLY. Llame a su médico para recibir asesoría médica acerca de 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 Información importante de seguridad adicional, incluidas las advertencias importantes sobre el SLC y los problemas neurológicos, en la página 10. Consulte la Guía del medicamento.



MyNavCare Patient Support® está aquí para ayudarlo



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



Un socio durante su tratamiento con EPKINLY

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

- Asistencia especializada durante todo el tratamiento
- Información sobre el acceso al tratamiento y apoyo financiero*
- Conocimiento de organizaciones independientes que pueden proporcionar asistencia adicional
- Herramientas y recursos adicionales que pueden ayudar en el camino



Asistencia financiera para pacientes elegibles

MyNavCare puede 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 de la fundación del asistente de pacientes independiente†
- Programa de asistencia para pacientes de Genmab



Apoyo continuo personalizado

Su **coordinador de compromiso del paciente**‡ es un enfermero con experiencia, capacitado sobre el apoyo del tratamiento en lo que respecta a su atención específica. Está dedicado a usted, lo ayuda a:

- Proporcionar información general sobre su afección
- Conectarle con organizaciones externas que pueden ayudarlo
- Ofrecer recursos para usted y sus socios de atención

*Basado en los requisitos de elegibilidad y los términos y condiciones. Los pacientes del programa federal de atención médica (Federal health care program, FHCP) no son elegibles para recibir el apoyo de copagos de MyNavCare.

† Los requisitos de elegibilidad los determina 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 son proporcionados por MyNavCare Patient Support® y no trabajan bajo la dirección de su médico ni proporcionan asesoramiento médico. Los pacientes deben hablar con su médico sobre cualquier pregunta relacionada con el tratamiento.

Póngase en contacto con un especialista en asistencia 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 los problemas neurológicos, en las páginas 10-11. Consulte la [Guía del medicamento](#).

epkinly®
epcoritamab-bysp
SUBCUTANEOUS INJECTION 4mg/48mg



Apoyo para usted y su socio de atención

Estas son algunas 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.cancercare.org
800-813-HOPE (4673)



American Cancer Society

www.cancer.org
800-227-2345



Lymphoma Research Foundation

www.lymphoma.org
800-500-9976



Blood Cancer United

www.bloodcancerunited.org
800-955-4572



Family Reach

www.familyreach.org
857-233-2764



Follicular Lymphoma Foundation

www.theflf.org
info@theflf.org

Información para socios de atención

Como socio de atención, se ha convertido en parte integral del equipo de atención médica de su ser querido.

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
- **Emocional:** Motivarlos a compartir sus sentimientos y ayudarles a que se sientan apoyados
- **Apoyo con el tratamiento:** Ayudarlos a detectar posibles efectos secundarios, asistir a las citas y asegurarse de que tengan lo que necesitan durante todos sus tratamientos
- **Logística:** Programar y llevarles a las citas, hacer recados y ayudar con sus necesidades diarias

Hay muchos recursos disponibles que pueden ser útiles para los pacientes, las familias y los 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 los problemas neurológicos, en las páginas 10-11. Consulte la [Guía del medicamento](#).



CONSIDERAR EPKINLY

Hable con su proveedor de atención médica para ver si EPKINLY es adecuado para usted

Si está considerando el tratamiento con EPKINLY, esta herramienta puede ayudarlo a prepararse para su cita.

Mis tratamientos previos

Utilice esta tabla para escribir notas sobre sus tratamientos anteriores para poder comentarlos con su proveedor de atención médica.

Tratamiento previo	¿Cuál fue su experiencia con este tratamiento? (p. ej., cómo respondió, efectos secundarios, administración de dosis, cómo se administró)

Mis medicamentos actuales

Al considerar un nuevo tratamiento, es posible que tenga preguntas sobre sus medicamentos actuales:

Mis objetivos de tratamiento

Escriba lo que es importante para usted mientras considera su próximo tratamiento.

Preguntas sobre EPKINLY

Utilice esta tabla para tomar notas cuando hable de EPKINLY con su proveedor de atención médica.

EPKINLY	Notas
Cómo funciona	
Posibles beneficios del tratamiento	
Cómo se administra	
Posibles riesgos del tratamiento	



Consejo para el paciente/socio de atención: Considere preguntarle a su proveedor de atención médica si puede grabar la conversación en su dispositivo para poder consultarla más adelante.

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las advertencias importantes sobre el SLC y los problemas neurológicos, en las páginas 10-11. Consulte la Guía del medicamento.



EPKINLY hace posible la remisión, para que pueda seguir persiguiendo lo que le importa

EPKINLY se estudió en un ensayo clínico de 127 personas.

- Un 82 % (104 pacientes) alcanzó la remisión: remisión completa en el 60 % (76 pacientes) y remisión parcial en el 22 % (28 pacientes)
- De los 104 pacientes que lograron la remisión con EPKINLY, se estimó que el 68 % seguía en remisión a los 12 meses

¿Qué es EPKINLY?

EPKINLY es un medicamento de venta con receta que se utiliza para tratar a adultos con:

- linfoma folicular (FL) que ha reaparecido o no ha respondido a un tratamiento previo, junto con lenalidomide y rituximab
- linfoma folicular (FL) que ha reaparecido o no ha respondido después de 2 o más tratamientos.

Se desconoce si EPKINLY es seguro y eficaz en niños.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

EPKINLY puede causar efectos secundarios graves, entre ellos:

- **Síndrome de liberación de citocinas (SLC)**, que es frecuente durante el tratamiento con EPKINLY y puede ser grave o provocar la muerte.
- **Problemas neurológicos**, que pueden ser graves y 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 los problemas neurológicos, en las páginas 10-11. Consulte la [Guía del medicamento](#).

Escanee el código QR o visite
EPKINLY.com/3L-FL para obtener
más información.



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 y MyNavCare Patient Support son marcas comerciales de Genmab A/S.

Todas las demás marcas comerciales y las marcas comerciales registradas son propiedad de sus respectivos propietarios.

©2026 Genmab A/S y AbbVie. Todos los derechos reservados.

05/2026 COM-US-EPK-0002719

epkinly[®]
epcoritamab-bysp
SUBCUTANEOUS INJECTION 4mg/48mg