



Qué esperar con EPKINLY

Una guía de tratamiento



Retratos de actores.

¿Qué es EPKINLY?

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

- algunos tipos de linfoma difuso de linfocitos B grandes (Diffuse Large B-Cell Lymphoma, DLBCL) o linfoma de linfocitos B de alto grado que ha reaparecido (recidivante) o que no ha respondido (refractario) después de 2 o más tratamientos.
- linfoma folicular (follicular lymphoma, FL) que ha reaparecido o no ha respondido al tratamiento previo, junto con lenalidomide y rituximab.
- linfoma folicular (FL) que ha reaparecido o no ha respondido después de 2 o más tratamientos.

EPKINLY para el tratamiento del DLBCL 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, 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 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 los 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 ayudarles 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 esta guía para hacer un seguimiento 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://epkinly.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 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).

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



Acercas 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



Puede recibir EPKINLY en el consultorio de su oncólogo

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 2 o 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. 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.

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


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

¿Con qué frecuencia recibirá EPKINLY?

El siguiente cronograma le dará una idea de la frecuencia con la que recibirá EPKINLY. Sus citas con su proveedor de atención médica se basarán en ciclos de tratamiento que suelen durar 28 días (4 semanas).

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

- Usted recibirá 2 o 3 dosis “escalonadas” menores de EPKINLY durante el primer ciclo de tratamiento. 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 ayudar 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. Consulte la página 13 para obtener más detalles sobre los posibles efectos secundarios y síntomas.
 - 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.
- Si su dosis de EPKINLY se demora por cualquier motivo, es posible que tenga que repetir el cronograma de administración de dosis escalonada.

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



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

Es posible que las **personas con DLBCL o linfoma de células B de alto grado** sean hospitalizadas 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 los 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.
- Tenga preparada una compresa fría en el congelador por si se produce 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:

- Puede que algunas personas necesiten ser hospitalizadas después de recibir su primera dosis completa de EPKINLY, según lo determine su proveedor de atención médica.



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 él/ella recibirá su tratamiento. Puede recibir una llamada de la farmacia desde un número 1-800 por el cobro de un copago o coseguro.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

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.

Consulte la Información importante de seguridad adicional, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y los 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, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y los 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:

- algunos tipos de linfoma difuso de linfocitos B grandes (DLBCL) o linfoma de linfocitos B de alto grado que ha reaparecido (recidivante) o que no ha respondido (refractario) después de 2 o más tratamientos.
- linfoma folicular (FL) que ha reaparecido o no ha respondido al tratamiento previo, junto con lenalidomide y rituximab.
- linfoma folicular (FL) que ha reaparecido o no ha respondido después de 2 o más tratamientos.

EPKINLY para el tratamiento del DLBCL 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, 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 2 o 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. 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 DLBCL o linfoma de células B de alto grado** sean hospitalizadas después de recibir su primera dosis completa de EPKINLY el día 15 del ciclo 1 debido al riesgo de SLC y problemas neurológicos.

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.

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


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

Información importante de seguridad (continuación)

- **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.

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 DLBCL o el linfoma de linfocitos B de alto grado o 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.

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las advertencias importantes sobre el SLC y los problemas neurológicos, en la página 8. Consulte la Guía del medicamento.



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).


epcoritamab-bysp
SUBCUTANEOUS INJECTION 4mg/48mg

Acerca de su inyección

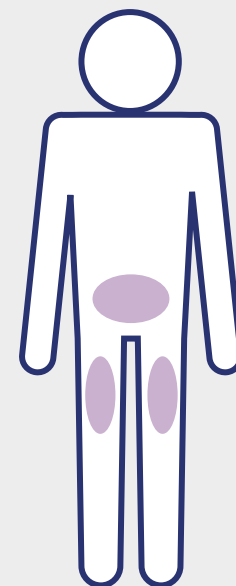
Antes de que su proveedor de atención médica le administre la inyección, este:

- 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 ayudar 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 dosis futuras.

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 utilizando el registro de Seguimiento del tratamiento de la página 18.



Consejo para los socios de atención:

- Use una compresa fría para aliviar cualquier reacción en el lugar de inyección relacionada con el tratamiento con EPKINLY.
- 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, 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 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).



Aprobado solo para adultos.

Preguntas y notas

Seguimiento con su equipo de atención médica

Durante su primera visita de tratamiento con EPKINLY, considere analizar 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, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y los problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. Consulte la Guía del medicamento.

Qué hacer entre 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 de 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 dificultad para caminar

Informe de inmediato a su proveedor de atención médica o busque ayuda médica 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. Anote la temperatura de su ser querido en el registro de Seguimiento del tratamiento, en las páginas 18-23 y **avise al equipo de atención médica si su temperatura es de 100.4 °F (38 °C) o más después del tratamiento.**

Recuerde llevar con usted su **tarjeta para cartera** en caso de que un proveedor de atención médica necesite acceder a información sobre su tratamiento con EPKINLY.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

Entre los efectos secundarios más frecuentes de EPKINLY cuando se usa solo en el DLBCL o el linfoma de linfocitos B de alto grado o 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.

Consulte la Información importante de seguridad adicional, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y los 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:

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

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

No conduzca, opere 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 infección. 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.

Los posibles efectos secundarios que puede experimentar con EPKINLY incluyen, 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; formación de hematomas, y problemas hemorrágicos.

Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta alguno de estos síntomas. 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 asesoría médica acerca de los efectos secundarios.

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y los problemas neurológicos, en las páginas 8 y 9. 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 ayudarle
- 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 8 y 9. Consulte la Guía del medicamento.

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

Recursos adicionales

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.cancercares.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

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 8 y 9. Consulte la [Guía del medicamento](#).



Si usted es un socio 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

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



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.

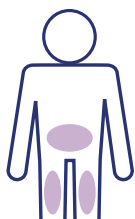
- Mantenga un seguimiento de la fecha de la cita para cada dosis.
- Marque la ubicación del lugar de inyección.
- Registre la temperatura según las instrucciones de su equipo de atención médica.
- Anote cómo se siente después de la inyección y cualquier otra información que desee compartir.

DOSIS _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



Cómo me siento: _____

Mi temperatura: _____

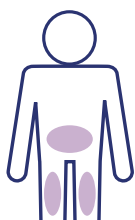
Preguntas/notas para mi equipo de atención médica: _____

DOSIS _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



Cómo me siento: _____

Mi temperatura: _____

Preguntas/notas para mi equipo de atención médica: _____

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



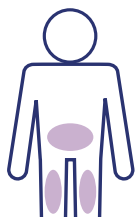
Seguimiento del tratamiento

DOSIS _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



Cómo me siento: _____

Mi temperatura: _____

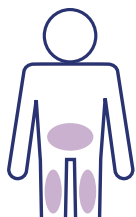
Preguntas/notas para mi equipo de atención médica: _____

DOSIS _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



Cómo me siento: _____

Mi temperatura: _____

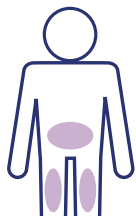
Preguntas/notas para mi equipo de atención médica: _____

DOSIS _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



Cómo me siento: _____

Mi temperatura: _____

Preguntas/notas para mi equipo de atención médica: _____

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



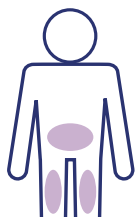
Seguimiento del tratamiento

DOSIS _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



Cómo me siento: _____

Mi temperatura: _____

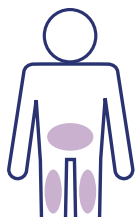
Preguntas/notas para mi equipo de atención médica: _____

DOSIS _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



Cómo me siento: _____

Mi temperatura: _____

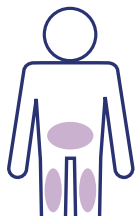
Preguntas/notas para mi equipo de atención médica: _____

DOSIS _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



Cómo me siento: _____

Mi temperatura: _____

Preguntas/notas para mi equipo de atención médica: _____

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



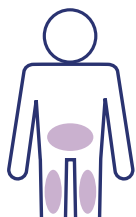
Seguimiento del tratamiento

DOSIS _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



Cómo me siento: _____

Mi temperatura: _____

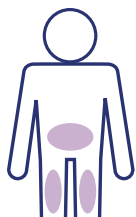
Preguntas/notas para mi equipo de atención médica: _____

DOSIS _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



Cómo me siento: _____

Mi temperatura: _____

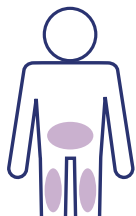
Preguntas/notas para mi equipo de atención médica: _____

DOSIS _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



Cómo me siento: _____

Mi temperatura: _____

Preguntas/notas para mi equipo de atención médica: _____

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



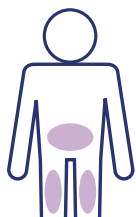
Seguimiento del tratamiento

DOSIS _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



Cómo me siento: _____

Mi temperatura: _____

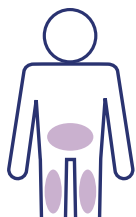
Preguntas/notas para mi equipo de atención médica: _____

DOSIS _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



Cómo me siento: _____

Mi temperatura: _____

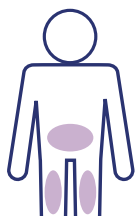
Preguntas/notas para mi equipo de atención médica: _____

DOSIS _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



Cómo me siento: _____

Mi temperatura: _____

Preguntas/notas para mi equipo de atención médica: _____

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



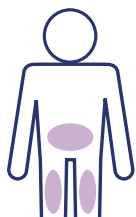
Seguimiento del tratamiento

DOSIS _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



Cómo me siento: _____

Mi temperatura: _____

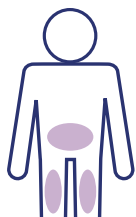
Preguntas/notas para mi equipo de atención médica: _____

DOSIS _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



Cómo me siento: _____

Mi temperatura: _____

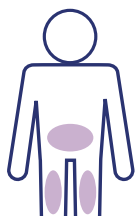
Preguntas/notas para mi equipo de atención médica: _____

DOSIS _____

Fecha: _____

Hora: _____

Lugar de inyección: _____



Cómo me siento: _____

Mi temperatura: _____

Preguntas/notas para mi equipo de atención médica: _____

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

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.

[illegible]

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

MES:

[illegible]

Notas

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

MES:

[illegible]

Notas

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

MES:

Notas

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

MES:

[illegible]

Notas

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

MES:

[illegible]

Notas

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

MES:

[illegible]

Notas

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

MES:

Notas

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

MES:

[illegible]

Notas

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

MES:

[illegible]

Notas

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

MES:

[illegible]

Notas

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

Preguntas y notas

Anote las preguntas que pueda tener antes o durante su cita con su proveedor de atención médica. También puede utilizar este espacio para tomar notas.

This image shows a single sheet of white paper with horizontal blue ruling lines. The lines are evenly spaced and run across the width of the page. There are no margins, text, or other markings on the paper.

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y los 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.



Es recomendable imprimir esta página y guardar esta información también en su celular. (Incluso puede tomar una foto de esta página después de llenarla).

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



Escanee el código QR o visite
EPKINLY.com para obtener
más información.



Aprobado solo para adultos.

Consulte la Información importante de seguridad, incluidas las Advertencias importantes sobre el SLC y los 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 y MyNavCare Patient Support son marcas comerciales registradas 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.
04/2026 COM-US-EPK-0002695


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