

SU GUÍA PARA TOMAR

LENVIMA[®] para el cáncer diferenciado de tiroides (CDT)

LENVIMA se usa solo para tratar el CDT, un tipo de cáncer de tiroides que ya no se puede tratar con yodo radiactivo y está progresando.

No se sabe si LENVIMA es seguro y eficaz en niños.



Representación del actor

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD SELECCIONADA

LENVIMA puede causar efectos secundarios graves, entre ellos:

- **Presión arterial alta (hipertensión):** La presión arterial alta es un efecto secundario común de LENVIMA y puede ser grave. Su presión arterial debe estar bien controlada antes de empezar a tomar LENVIMA. Su proveedor de atención médica debe controlar su presión arterial con regularidad durante el tratamiento con LENVIMA. Si desarrolla problemas de presión arterial, su proveedor de atención médica puede recetarle medicamentos para tratar su presión arterial alta.

Consulte la Información de seguridad seleccionada a lo largo del folleto y en las páginas [14 a 17](#) y [haga clic aquí](#) para ver la Información de prescripción completa.

No está solo en esto

Estamos aquí para apoyarle en cada paso del camino

Un diagnóstico de cáncer puede ser una experiencia abrumadora. Cada etapa de la enfermedad es diferente. También lo es el tratamiento.

Debido a que usted tiene un tipo de cáncer de tiroides que está progresando y ya no puede tratarse con yodo radiactivo (YRA), su médico cree que en esta etapa del tratamiento, LENVIMA[®] puede ser adecuado para usted.



Representación del actor

Esta guía está hecha para ayudarle a:

- comprender mejor este tipo de cáncer de tiroides progresivo;
- iniciar el tratamiento con LENVIMA;
- comprender mejor lo que puede esperar de su tratamiento con LENVIMA; y
- obtener información sobre el apoyo con el que podría contar.

Esta guía está dirigida a personas a quienes se les ha recetado LENVIMA para el cáncer diferenciado de tiroides que está progresando y ya no puede tratarse con YRA. Puede ayudarle a comprender mejor el tratamiento con LENVIMA, pero no reemplaza la consulta con su médico. Si tiene preguntas sobre su afección o tratamiento con LENVIMA, consulte con un miembro de su equipo de atención médica.

Índice

Entender el cáncer de tiroides	4
Entender el CDT	5
¿Qué es LENVIMA y cómo se cree que trabaja?	6
¿Cómo puede LENVIMA ayudar a las personas con CDT R-YRA?	7
¿Qué debo informar a mi equipo de atención médica antes de tomar LENVIMA?	8
¿Cómo debo conservar LENVIMA?	9
¿Cómo debo tomar LENVIMA?	10
¿Cómo puedo tomar LENVIMA si no puedo tragar las cápsulas enteras?	12
¿Cómo se puede administrar LENVIMA a través de una sonda de alimentación?	13
Ayuda para pagar LENVIMA	18
Cómo surtir su receta de LENVIMA	19
Registro de síntomas	20

Entender el cáncer de tiroides

El cáncer es una enfermedad en la que las células del cuerpo crecen descontroladamente. El cáncer que comienza en la glándula tiroides se llama cáncer de tiroides.

MÁS DE
43,000
personas en los Estados Unidos recibirán un diagnóstico de cáncer de tiroides*

*Basado en datos para 2023.

ALREDEDOR DE
31,180
mujeres

ALREDEDOR DE
12,540
hombres

El cáncer de tiroides es una de las formas más frecuentes de cáncer; actualmente en EE. UU. hay más de 900,000 casos informados. Si bien la mayoría de los casos se detectan en las primeras etapas, hay evidencia que sugiere que la incidencia del cáncer de tiroides avanzado aumentó en los últimos años.

Aproximadamente el **1.2 %** de las personas en los Estados Unidos serán diagnosticadas con **cáncer de tiroides** en algún momento de su vida.†

†Basado en datos de 2017-2019.

Entender el CDT

El **cáncer diferenciado de tiroides, o CDT**, incluye el carcinoma papilar y folicular (incluido el de células de Hürthle).

- El CDT se trata comúnmente con terapia de yodo radiactivo (YRA).
- El YRA trabaja concentrándose en las células tiroideas y destruyendo el tejido tiroideo y cualquier otra célula tiroidea (incluidas las células cancerosas) que absorben yodo.
- A veces, es posible que ya no pueda recibir YRA.
- Si su cáncer ya no responde al tratamiento con YRA, lo que se conoce como **refractario al yodo radiactivo o R-YRA**.

La **progresión** es cuando el cáncer empeora o se disemina con el paso del tiempo.

- A veces, la progresión puede empeorar sus síntomas.
- En otras ocasiones, es posible que al principio no sienta síntomas nuevos ni que empeoren.

Los estudios han demostrado que:

ALREDEDOR DEL
10%

de las personas con CDT tienen la enfermedad más avanzada

ALREDEDOR DE
2/3

de aquellos con la enfermedad más avanzada se definirán como refractarios al tratamiento con YRA

¡CONSEJOS!

Es importante **consultar al médico periódicamente** para que pueda evaluar si el cáncer está progresando.

¿Qué es LENVIMA® y cómo se cree que trabaja?

Recibir un diagnóstico de cáncer diferenciado de tiroides (CDT) que ya no se puede tratar con yodo radiactivo (YRA) y está progresando puede ser una sorpresa. Si le diagnosticaron CDT y ya no puede recibir tratamiento con YRA, LENVIMA es un tratamiento recetado aprobado por la FDA que quizá su proveedor de atención médica le haya recetado.



LENVIMA no es quimioterapia. Es un medicamento oral que se toma en casa y se conoce como terapia dirigida.

Se llama así porque actúa específicamente en ciertas proteínas de las células cancerosas que hacen que las células crezcan y se multipliquen. Dado que las células sanas también contienen estas proteínas, LENVIMA afecta a algunas células sanas, lo que puede causar efectos secundarios graves.

Cómo se cree que actúa LENVIMA



Las células cancerosas envían señales que le indican al cuerpo que produzca más vasos sanguíneos.

Se cree que LENVIMA interfiere en la forma en que las células cancerosas intentan sobrevivir y multiplicarse.



El cáncer utiliza estos nuevos **vasos sanguíneos** para crecer y diseminarse.

También se cree que LENVIMA altera algunas de las actividades que los vasos sanguíneos necesitan para crecer. Los vasos sanguíneos colaboran en la supervivencia y el crecimiento del tumor.

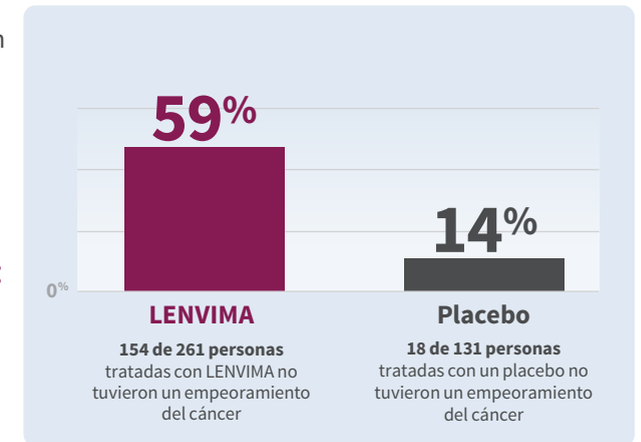
¿Cómo puede LENVIMA ayudar a las personas con CDT R-YRA?

LENVIMA se estudió en un ensayo clínico de 392 personas con CDT que estaba progresando y ya no podía tratarse con YRA.

En este ensayo clínico, las personas con CDT R-YRA fueron asignadas al azar para recibir LENVIMA o placebo, una pastilla que no tiene ningún efecto médico en el cuerpo.

Un estudio clínico de LENVIMA mostró que:

LENVIMA demostró ser eficaz para ayudar a las personas con CDT R-YRA a continuar viviendo sin que su cáncer empeore, y el 59 % (154 de 261 personas) de las personas que tomaron LENVIMA permanecieron con vida sin que su cáncer empeorara en comparación con el 14 % (18 de 131 personas) con placebo en el momento del seguimiento.



Aprox.
5x

Aproximadamente 5 veces más tiempo de supervivencia para las personas que reciben LENVIMA sin que su cáncer empeore (una mediana de 18.3 meses) en comparación con las personas tratadas con placebo (una mediana de 3.6 meses).*

*La media es el número medio en una lista de números ordenados de menor a mayor.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD SELECCIONADA

LENVIMA puede causar efectos secundarios graves, entre ellos (cont.):

- Problemas cardíacos: LENVIMA puede causar problemas cardíacos graves que pueden provocar la muerte. Llame a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta síntomas de problemas cardíacos, como dificultad para respirar o hinchazón de los tobillos.
- Problema con coágulos de sangre en los vasos sanguíneos (arterias). Busque atención médica de emergencia de inmediato si presenta alguno de los siguientes síntomas: dolor o presión intensos en el pecho; dolor en los brazos, la espalda, el cuello o la mandíbula; dificultad para respirar; entumecimiento o debilidad en un lado de su cuerpo; problemas para hablar; dolor de cabeza intenso y repentino; cambios repentinos de visión.

¿Qué debo informar a mi equipo de atención médica antes de tomar LENVIMA®?

Antes de tomar LENVIMA, informe al proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones, entre ellas, si:

- Tiene presión arterial alta.
- Tiene problemas cardíacos.
- Tiene antecedentes de coágulos sanguíneos en las arterias (tipo de vaso sanguíneo), incluidos accidentes cerebrovasculares, ataques cardíacos o cambios en la visión.
- Tiene o ha tenido problemas de hígado o riñón.
- Tiene antecedentes de un desgarramiento (perforación) en el estómago o el intestino, o una conexión anormal entre dos o más partes del cuerpo (fístula).
- Tiene dolores de cabeza, convulsiones o problemas de visión.
- Tiene algún problema hemorrágico.
- Planea someterse a una cirugía, un procedimiento dental o ha tenido una cirugía reciente. Debe dejar de tomar LENVIMA al menos 1 semana antes de la cirugía planificada.
- Está embarazada o tiene intenciones de quedar embarazada. LENVIMA puede dañar al feto.

Mujeres que pueden quedar embarazadas:

- Su proveedor de atención médica debe realizar una prueba de embarazo antes de comenzar el tratamiento con LENVIMA.
- Usted debe utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento con LENVIMA y durante 30 días después de la última dosis de LENVIMA. Hable con su proveedor de atención médica sobre los métodos anticonceptivos que puede usar durante este tiempo. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si queda embarazada o cree que está embarazada durante el tratamiento con LENVIMA.
- Está amamantando o tiene intenciones de amamantar. No se sabe si LENVIMA pasa a la leche materna. No amamante durante el tratamiento con LENVIMA y durante 1 semana después de la última dosis.

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que usa, incluidos los medicamentos de venta con y sin receta, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas.

¡CONSEJOS!

Informe especialmente a su proveedor de atención médica si está tomando o ha tomado un medicamento para la osteoporosis. Conozca los medicamentos que toma. Lleve una lista de sus medicamentos para mostrársela a su proveedor de atención médica y a su farmacéutico cuando obtenga un medicamento nuevo.

¿Cómo debo conservar LENVIMA?



Guarde LENVIMA a temperatura ambiente de entre 68 °F y 77 °F (20 °C y 25 °C).



Mantenga LENVIMA y todos los medicamentos **fuera del alcance de los niños.**

Información general sobre el uso seguro y eficaz de LENVIMA

No use LENVIMA para una afección para la que no se le recetó. No dé LENVIMA a otras personas, ni aunque tengan los mismos síntomas que usted. Podría hacerles daño. Puede pedir al proveedor de atención médica o farmacéutico información sobre LENVIMA dirigida a profesionales sanitarios.

Representación del actor

¿Cómo debo tomar LENVIMA®?

LENVIMA debe tomarse 1 vez al día a la misma hora, con o sin alimentos.

Tome LENVIMA 1 vez al día a la misma hora, con o sin comida. Su proveedor de atención médica puede cambiar su dosis durante el tratamiento, suspender el tratamiento por algún tiempo o suspender completamente el tratamiento con LENVIMA si tiene efectos secundarios.

¡CONSEJOS!

Establezca un recordatorio para tomar la misma cantidad de LENVIMA que le receta su médico una vez al día a la misma hora.

Por ejemplo, es posible que desee tomar sus cápsulas de LENVIMA todas las mañanas apenas se despierte o cada noche antes de irse a dormir. Lo importante es que lo tome a la misma hora cada día, todos los días, hasta que su médico decida hacer un cambio.

Hay 3 formas de tomar LENVIMA



Tragar
las cápsulas enteras



Mezclar
con agua o jugo de manzana



Preparar
la suspensión para la administración por sonda de alimentación con agua

Las cápsulas que se muestran en la imagen no son del tamaño real. Consulte las instrucciones de preparación a partir de la página 12.

¿Qué pasa si me olvido de tomar una dosis?



Si se salta alguna dosis de LENVIMA, tómela en cuanto lo recuerde. Si debe recibir la siguiente dosis dentro de las próximas 12 horas, omita la dosis olvidada y tome la siguiente dosis a su horario habitual.

¿Qué pasa si tomo una cantidad excesiva?



Si toma un exceso de LENVIMA, llame al proveedor de atención médica o vaya a la sala de emergencias del hospital más cercano de inmediato.

¿Cómo abro mi blíster de LENVIMA?



Las cápsulas de LENVIMA vienen en blísteres codificados por colores que contienen medicamento para 5 días. La cantidad de cápsulas que debe tomar puede variar. Dependiendo de su prescripción, es posible que deba tomar de 1 a 3 cápsulas a la misma hora todos los días.

¿Cómo puedo tomar LENVIMA® si no puedo tragar las cápsulas enteras?

-  **1** Coloque su dosis diaria, **hasta 5 cápsulas, en un recipiente pequeño o jeringa oral** (de aproximadamente 20 ml de capacidad).
-  **2** Agregue **3 ml de agua o jugo de manzana** al recipiente o jeringa oral.
-  **3** Espere **10 minutos para que la cubierta de la cápsula (superficie exterior) se disuelva por completo**, luego revuelva o agite la mezcla durante 3 minutos hasta que las cápsulas estén totalmente disueltas. No rompa ni triture las cápsulas.
-  **4** Beba la **mezcla líquida o use una jeringa oral** para llevarla directamente a la boca.
-  **5** Luego, usando una segunda jeringa, **agregue 2 ml más de líquido al recipiente o jeringa oral** (tape la primera jeringa oral antes de agregar el agua adicional), luego remueva suavemente con movimientos circulares o agite y tome la mezcla líquida.
-  **6** Repita este paso **al menos una vez y hasta que no pueda ver ningún resto de la mezcla de LENVIMA** en el recipiente o en la jeringa oral para asegurarse de que se haya tomado todo el medicamento.

¡CONSEJOS!

Si necesita 6 cápsulas para su dosis diaria, **siga las instrucciones anteriores usando 3 cápsulas a la vez.**

¿Cómo se puede administrar LENVIMA a través de una sonda de alimentación?

LENVIMA debe administrarse en sondas de alimentación de al menos 5 French de diámetro (tubo de cloruro de polivinilo o poliuretano) o de al menos 6 French de diámetro (tubo de silicona):

-  **1** Coloque su dosis diaria, **hasta 5 cápsulas, en una jeringa** (capacidad de 20 ml).
-  **2** Agregue **3 ml de agua a la jeringa**. Espere 10 minutos para que la cubierta de la cápsula (superficie exterior) se disuelva por completo, luego revuelva o agite la mezcla durante 3 minutos hasta que las cápsulas estén totalmente disueltas. No rompa ni triture las cápsulas.
-  **3** Administre la mezcla a través de una sonda de alimentación.
-  **4** Luego, **tape la jeringa y retire el émbolo**. Utilice una segunda jeringa y agregue 2 ml más de líquido a la jeringa. Remueva suavemente con movimientos circulares o agite y administre la mezcla por la sonda de alimentación. Repita este paso al menos una vez y hasta que no pueda ver ningún resto de la mezcla de LENVIMA en la jeringa oral para asegurarse de que se haya administrado todo el medicamento.

¡CONSEJOS!

La mezcla de LENVIMA se puede **conservar en un recipiente tapado en el refrigerador a una temperatura de 36 °F a 46 °F (2 °C a 8 °C) durante un máximo de 24 horas**. Deseche la mezcla de LENVIMA si no la usa dentro de las 24 horas posteriores a su mezcla.



Representación del actor

Comprender y controlar los efectos secundarios

Debido a la forma en que se cree que LENVIMA® actúa, puede afectar las células normales y sanas además de las células cancerosas. Esto puede causar efectos secundarios graves.

Hay medidas que se pueden tomar para ayudar a controlar los efectos secundarios al tomar LENVIMA. Asegúrese de informar a su médico si observa algún cambio en su cuerpo, ya sea que crea que puede estar relacionado con su tratamiento o no. **Su médico puede trabajar con usted para ayudarlo a controlar los efectos secundarios, que pueden requerir reducir, suspender temporalmente o permanentemente su tratamiento con LENVIMA. En el estudio clínico, la mayoría de las personas que tomaron LENVIMA requirieron alguna reducción, interrupción o suspensión de la dosis.**

Información de seguridad seleccionada

LENVIMA puede causar efectos secundarios graves, entre ellos:

- **Presión arterial alta (hipertensión).** La presión arterial alta es un efecto secundario común de LENVIMA y puede ser grave. Su presión arterial debe estar bien controlada antes de empezar a tomar LENVIMA. Su proveedor de atención médica debe controlar su presión arterial con regularidad durante el tratamiento con LENVIMA. Si desarrolla problemas de presión arterial, su proveedor de atención médica puede recetarle medicamentos para tratar su presión arterial alta.
- **Problemas cardíacos.** LENVIMA puede causar problemas cardíacos graves que pueden provocar la muerte. Llame a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta síntomas de problemas cardíacos, como dificultad para respirar o hinchazón de los tobillos.
- **Problema con coágulos de sangre en los vasos sanguíneos (arterias).** Obtenga ayuda médica de emergencia de inmediato si presenta alguno de los siguientes síntomas:
 - dolor o presión intensos en el pecho;
 - dolor en los brazos, la espalda, el cuello o la mandíbula;
 - dificultad para respirar;
 - entumecimiento o debilidad en un lado del cuerpo;
 - problemas para hablar;
 - dolor de cabeza intenso y repentino; y
 - cambios repentinos en la visión.

Información de seguridad seleccionada

- **Problemas hepáticos.** LENVIMA puede causar problemas hepáticos que pueden provocar insuficiencia hepática y la muerte. Su proveedor de atención médica controlará su función hepática antes y durante el tratamiento con LENVIMA. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene alguno de los siguientes síntomas:
 - su piel o la parte blanca de sus ojos se pone amarilla (ictericia);
 - orina oscura “color té”;
 - deposiciones (heces) de color claro; y
 - sensación de somnolencia, confusión o pérdida del conocimiento.
- **Problemas de los riñones.** Con el tratamiento con LENVIMA se ha producido insuficiencia renal, que puede provocar la muerte. Su proveedor de atención médica debe realizar análisis de sangre periódicos para controlar sus riñones.
- **Aumento de proteínas en la orina (proteinuria).** La proteinuria es un efecto secundario frecuente de LENVIMA y puede ser grave. Su proveedor de atención médica debe analizar su orina para detectar proteínas antes y durante su tratamiento con LENVIMA.
- **Diarrea.** La diarrea es un efecto secundario frecuente de LENVIMA y puede ser grave. Si tiene diarrea, pregúntele a su proveedor de atención médica qué medicamentos puede tomar para tratarla. Es importante beber más agua cuando tenga diarrea. Informe a su proveedor de atención médica o vaya a la sala de emergencias si no puede beber suficientes líquidos y no puede controlar su diarrea.
- **Una abertura en la pared del estómago o los intestinos (perforación) o una conexión anormal entre dos o más partes del cuerpo (fístula).** Busque atención médica de emergencia de inmediato si tiene dolor de estómago (abdomen) intenso.
- **Cambios en la actividad eléctrica del corazón llamados prolongación del intervalo QT.** La prolongación del intervalo QT puede provocar latidos cardíacos irregulares que pueden poner en peligro la vida. Su proveedor de atención médica le realizará análisis de sangre antes y durante su tratamiento con LENVIMA para verificar los niveles de potasio, magnesio y calcio en su sangre, y puede verificar la actividad eléctrica de su corazón con un ECG.
- **Niveles bajos de calcio en sangre (hipocalcemia).** Su proveedor de atención médica controlará sus niveles de calcio en sangre durante el tratamiento con LENVIMA y puede indicarle que tome un suplemento de calcio si sus niveles de calcio son bajos.
- **Una afección llamada síndrome de leucoencefalopatía posterior reversible (SLPR).** Llame a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene dolor de cabeza intenso, convulsiones, debilidad, confusión, ceguera o cambios en la visión.

Información de seguridad seleccionada

LENVIMA® puede causar efectos secundarios graves, entre ellos (cont.):

- **Sangrado.** LENVIMA puede causar problemas de sangrado graves que pueden provocar la muerte. Informe a su proveedor de atención médica si tiene algún signo o síntoma de sangrado durante el tratamiento con LENVIMA, que incluye:
 - hemorragias nasales graves y persistentes;
 - vómitos con sangre;
 - heces rojas o negras (parecen alquitrán);
 - sangre en la orina;
 - toser sangre o coágulos de sangre; y
 - sangrado vaginal abundante o de nueva aparición.
- **Cambio en los niveles de la hormona tiroidea.** Su proveedor de atención médica debe controlar sus niveles de hormona tiroidea antes de comenzar y cada mes durante el tratamiento con LENVIMA.
- **Problemas de cicatrización de heridas.** Algunas personas que toman LENVIMA han tenido problemas de cicatrización de heridas. Informe a su proveedor de atención médica si planea someterse a alguna cirugía antes o durante el tratamiento con LENVIMA.
 - Debe dejar de tomar LENVIMA al menos 1 semana antes de la cirugía planificada.
 - Su proveedor de atención médica debe informarle cuándo puede comenzar a tomar LENVIMA nuevamente después de la cirugía.
- **Problemas graves de la mandíbula (osteonecrosis).** Algunas personas que toman LENVIMA han sufrido problemas graves en la mandíbula. Determinados factores de riesgo, como tomar un medicamento bifosfonato o denosumab, tener una enfermedad dental o un procedimiento dental invasivo, pueden aumentar su riesgo de tener problemas mandibulares. Su proveedor de atención médica debe examinarle la boca antes de comenzar y durante el tratamiento con LENVIMA. Informe a su dentista que está tomando LENVIMA. Es importante que practique un buen cuidado bucal durante el tratamiento con LENVIMA. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta signos o síntomas de problemas en la mandíbula durante el tratamiento con LENVIMA, incluidos dolor de mandíbula, dolor de muelas o llagas en las encías. Informe a su proveedor de atención médica si planea someterse a algún procedimiento dental antes o durante el tratamiento con LENVIMA. Debe evitar, si es posible, someterse a procedimientos dentales invasivos durante el tratamiento con LENVIMA. Dejar de tomar bisfosfonatos antes de un procedimiento dental invasivo puede ayudar a disminuir el riesgo de tener estos problemas en la mandíbula.
 - Debe dejar de tomar LENVIMA al menos 1 semana antes de una cirugía dental planificada o procedimientos dentales invasivos.
 - Su proveedor de atención médica debe informarle cuándo puede comenzar a tomar LENVIMA nuevamente después de los procedimientos dentales.

Información de seguridad seleccionada

Los efectos secundarios más frecuentes de LENVIMA en personas tratadas por cáncer de tiroides incluyen:

- cansancio
- dolor articular y muscular
- disminución del apetito
- pérdida de peso
- náuseas
- llagas bucales
- dolor de cabeza
- vómitos
- erupción cutánea, enrojecimiento, picazón o descamación de la piel de las manos y los pies
- dolor de estómago (abdomen)
- ronquera

LENVIMA puede causar problemas de fertilidad en hombres y mujeres. Hable con su proveedor de atención médica si esto le preocupa.

Si presenta determinados efectos secundarios, es posible que su proveedor de atención médica necesite reducir su dosis de LENVIMA, o retrasar o suspender por completo el tratamiento.

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de LENVIMA. Llame al médico para obtener asesoramiento sobre los efectos secundarios. Puede notificar los efectos secundarios a la FDA llamando al 1-800-FDA-1088 o ingresando en www.fda.gov/medwatch.

¡CONSEJOS!

Hable con su médico sobre cualquier efecto secundario que pueda presentar. Para obtener consejos sobre cómo controlar determinados efectos secundarios, visite www.lenvima.com/treatment-tips o escanee el código QR aquí con su smartphone.

Ayuda para pagar LENVIMA®

Hay opciones disponibles para ayudarle a pagar LENVIMA si es elegible.

Estos recursos pueden ayudar:

Apoyo al Paciente de Eisai

Si necesita más información o ayuda para pagar LENVIMA, el Servicio de Apoyo al Paciente de Eisai puede ayudarle. Comuníquese con Apoyo al Paciente de Eisai directamente al 1-866-613-4724.

Apoyo al Paciente de Eisai es su recurso para obtener información sobre la cobertura de LENVIMA y las opciones de asistencia financiera disponibles. Le ayudará a:

- Determinar la cobertura de su seguro para LENVIMA y dónde acceder a sus medicamentos.
- Administrar sus costos de bolsillo para LENVIMA y determinar la elegibilidad para recibir asistencia si no puede pagar su medicación.

Programa de Copago LENVIMA

Con el Programa de Copago de LENVIMA, **las personas con seguro comercial elegibles pueden pagar tan solo \$0 por mes.*** Se aplican límites anuales. Dependiendo de su plan de seguros, podría ser responsable de pagar otros costos.

Consulte www.LENVIMAREIMBURSEMENT.com para conocer los términos y condiciones completos.

*No disponible para personas inscritas en programas de atención médica estatales o federales, incluidos Medicare, Medigap, VA, DoD o TRICARE.

Visite www.LENVIMAREIMBURSEMENT.com para obtener más información

Teléfono: 1-866-61-EISAI (1-866-613-4724) **Fax:** 1-855-246-5192

8 AM a 8 PM, hora del este, de lunes a viernes

Tenga en cuenta que el enlace anterior conduce a un sitio web solo en inglés. El número de teléfono proporcionado cuenta con un representante que habla inglés. Si es necesario, se le puede ofrecer el servicio de un intérprete que hable su idioma preferido.

Eisai no puede garantizar el pago de ninguna reclamación. La codificación, la cobertura y el reembolso pueden variar considerablemente según el pagador, el plan, el paciente y el lugar de atención. Las decisiones reales de cobertura y reembolso las toman los pagadores individuales después de recibir las reclamaciones. Para obtener información adicional, los clientes deben consultar con sus pagadores todos los requisitos relevantes de codificación, reembolso y cobertura. Es responsabilidad exclusiva del proveedor seleccionar el código adecuado y garantizar la exactitud de todos los reclamos utilizados para solicitar el reembolso. Todos los servicios deben ser médicamente apropiados y estar debidamente respaldados en el expediente médico del paciente.

Cómo surtir su receta de LENVIMA

Puede recibir LENVIMA a través de:

- Ciertas farmacias especializadas.
- Determinados consultorios médicos o clínicas elegibles.
- Determinadas farmacias hospitalarias elegibles.

Farmacias especializadas

LENVIMA está disponible a través de determinadas farmacias especializadas, que enviarán el medicamento por correo directamente a las personas.

Visite www.LenvimaSpecialtyPharmacy.com para obtener una lista completa de las farmacias especializadas de pedido por correo que dispensan LENVIMA.

Consultorio médico/clínica o farmacias hospitalarias

LENVIMA también se puede dispensar a través de consultorios médicos, clínicas o farmacias hospitalarias elegibles. Comuníquese con su distribuidor preferido para obtener más información, incluidos los requisitos de elegibilidad.

¡CONSEJOS!

Tenga en cuenta que **muchas farmacias especializadas también pueden contar con un intérprete que habla su idioma preferido.** Solicite un intérprete al representante que habla inglés.



Representación del actor

Registro de síntomas

Utilice este registro para hacer un seguimiento de cualquier síntoma que pueda estar presentando. Registre cada síntoma y su gravedad en una escala de 1 (leve) a 4 (muy grave). Comparta sus notas en su próxima visita con su proveedor de atención médica. Anote las sugerencias de su proveedor de atención médica que puedan ayudarlo a controlar sus síntomas. **Sin embargo, no olvide comunicarse con su proveedor de atención médica de inmediato si comienza a sentir síntomas o efectos secundarios nuevos o que empeoran, o si tiene alguna pregunta.**

Fecha	Describa cualquier síntoma que se esté presentando	Sugerencias del proveedor de atención médica	Notas adicionales
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		

Fecha	Describa cualquier síntoma que se esté presentando	Sugerencias del proveedor de atención médica	Notas adicionales
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		

Fecha	Describa cualquier síntoma que se esté presentando	Sugerencias del proveedor de atención médica	Notas adicionales
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		

Fecha	Describa cualquier síntoma que se esté presentando	Sugerencias del proveedor de atención médica	Notas adicionales
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		

Fecha	Describa cualquier síntoma que se esté presentando	Sugerencias del proveedor de atención médica	Notas adicionales
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		

Fecha	Describa cualquier síntoma que se esté presentando	Sugerencias del proveedor de atención médica	Notas adicionales
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		

Fecha	Describa cualquier síntoma que se esté presentando	Sugerencias del proveedor de atención médica	Notas adicionales
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		

Fecha	Describa cualquier síntoma que se esté presentando	Sugerencias del proveedor de atención médica	Notas adicionales
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		

Fecha	Describa cualquier síntoma que se esté presentando	Sugerencias del proveedor de atención médica	Notas adicionales
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		

Fecha	Describa cualquier síntoma que se esté presentando	Sugerencias del proveedor de atención médica	Notas adicionales
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		

Fecha	Describa cualquier síntoma que se esté presentando	Sugerencias del proveedor de atención médica	Notas adicionales
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		

Fecha	Describa cualquier síntoma que se esté presentando	Sugerencias del proveedor de atención médica	Notas adicionales
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		

Fecha	Describa cualquier síntoma que se esté presentando	Sugerencias del proveedor de atención médica	Notas adicionales
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		

Fecha	Describa cualquier síntoma que se esté presentando	Sugerencias del proveedor de atención médica	Notas adicionales
	¿Qué tan grave? (marque una opción) 1 leve 2 moderado 3 grave 4 muy grave		

Más información en www.LENVIMA.com

Se le invita a comunicar a la FDA todos los efectos secundarios de los medicamentos de venta con receta. Visite www.fda.gov/medwatch o llame al **1-800-FDA-1088**.

Consulte la Información de seguridad seleccionada a lo largo del folleto y en las páginas [14 a 17](#) y [haga clic aquí](#) para ver la Información de prescripción completa.



LENVIMA[®] es una marca registrada utilizada por Eisai Inc. bajo licencia de Eisai R&D Management Co., Ltd.

© 2023 Eisai Inc.

Todos los derechos reservados.

Impreso en EE. UU./Febrero de 2024

LENV-US10004