



USTED SE HA UNIDO A LAS MÁS DE 4,000 PERSONAS

A QUIENES SE LES HA RECETADO
TAKHZYRO

HAGA CLIC PARA COMENZAR >

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

¿QUÉ ES TAKHZYRO?

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

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

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

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

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

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

**TAKHZYRO**[®]
(lanadelumab-flyo) injection 300mg-150mg

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

— Kelly

Su experiencia con TAKHZYRO comenzó en 2018



Las personas incluidas son pacientes de TAKHZYRO a partir de 2024 y están compartiendo sus propias experiencias. Las experiencias individuales pueden variar.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

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

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

PREVENCIÓN EFICAZ COMO SE OBSERVÓ EN UN ESTUDIO DE 6.5 MESES

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

Algunos detalles sobre el primer estudio

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

- El objetivo era evaluar la eficacia y la seguridad de TAKHZYRO
- Las personas que tomaron TAKHZYRO 300 mg cada 2 semanas experimentaron una **reducción significativa en la cantidad de ataques por mes en un 87 %** (tasa promedio de ataques mensuales de 0.3 frente a 2.0) en promedio en comparación con el placebo
- También tuvieron un promedio de **83 % menos ataques moderados o graves y 87 % menos ataques que requirieron tratamiento a demanda** en comparación con el placebo
- **44 %** de las personas que usaron TAKHZYRO 300 mg cada 2 semanas tuvieron **cero ataques durante todo el estudio clínico** en comparación con el 2 % que recibieron placebo

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

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

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

TAKHZYRO[®]
(lanadelumab-illyo) injection 300mg/150mg

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

Qué puede esperar al recibir TAKHZYRO

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

Esto es normal.

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

¿Tiene preguntas sobre TAKHZYRO?

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

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

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

Hemos estado allí para personas con AEH desde 2008

- TAKHZYRO es el tratamiento preventivo de AEH más prescrito*
- Takeda ha apoyado a personas con AEH desde 2008
- Apoyo al Paciente de Takeda ha proporcionado servicios de apoyo para productos durante 12 años
- TAKHZYRO se ha evaluado en uno de los estudios de prevención más grandes sobre AEH y se ha recetado a más de 4,000 personas desde que se aprobó en 2018†



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

— Dennis

Su experiencia con TAKHZYRO comenzó en 2018

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

†Según datos de farmacias especializadas de terceros estadounidenses.

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

TAKHZYRO[®]
(lanadelumab-illyo) injection 300mg/150mg

COMIENZE CORRECTAMENTE CON LOS OBJETIVOS DE TRATAMIENTO

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

¿Qué espera lograr con TAKHZYRO?

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

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

Vea [el video de Bob](#) para escucharlo hablar sobre establecer objetivos para su plan de manejo de AEH.



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

— Bob

Su experiencia con TAKHZYRO comenzó en 2018

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

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

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

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

TAKHZYRO[®]
(lanadelumab-illyo) injection 300mg/150mg

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

— **Jenny**

Su experiencia con TAKHZYRO comenzó en 2018



INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

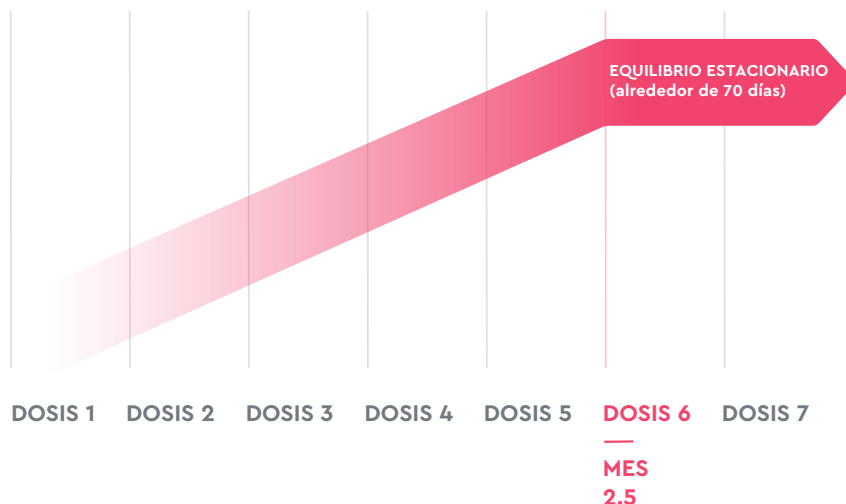
Los efectos secundarios más frecuentes observados con TAKHZYRO fueron reacciones en el lugar de inyección (dolor, enrojecimiento y moretones), infección de las vías respiratorias superiores, dolor de cabeza, erupción cutánea, mareos, diarrea y dolores musculares.

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

SIGA CON TAKHZYRO DURANTE 2.5 MESES HASTA QUE ALCANCE EL EQUILIBRIO ESTACIONARIO

¿Qué queremos decir con “equilibrio estacionario”?

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



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

TAKHZYRO[®]
(lanadelumab-flyo) injection 300mg:150mg

COMPROMETERSE CON USTED MISMO Y CON TAKHZYRO



Tome cada dosis según lo recetado

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



Ataques intercurrentes

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

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

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



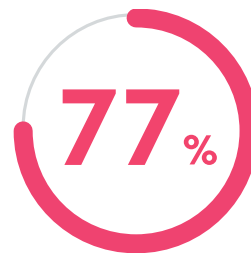
Mantenga el rumbo

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

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

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

En un análisis posterior del estudio clínico de 6.5 meses:



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

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

¡Recibir recordatorios de administración de la dosis!

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

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

TAKHZYRO[®]
(lanadelumab-illyo) injection 300mg/150mg

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

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

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

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

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

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

Efectos secundarios más frecuentes en el estudio clínico de 6.5 meses

**TAKHZYRO
(84 personas)***

**Placebo
(41 personas)**

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

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

Todos los efectos secundarios anteriores se produjeron en $\geq 10\%$ de las personas que recibieron TAKHZYRO.

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

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

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

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

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

TAKHZYRO
(lanadelumab-illyo) injection 300mg/150mg

Apoyo a pacientes con AEH durante más de 16 años

En Apoyo al Paciente de Takeda le ofrecemos apoyo personalizado para su terapia

El Apoyo al Paciente de Takeda ofrece apoyo personalizado para TAKHZYRO® (lanadelumab-flyo). Comprendemos que vivir con AEH parece diferente para cada persona. Nuestro compromiso a largo plazo con la comunidad de AEH nos permite comprender mejor y responder a sus necesidades.

Nuestros especialistas de apoyo están aquí para abordar sus preguntas y ayudarle a obtener los recursos que necesita. Algunos de los recursos que ofrecemos incluyen:

- 🔄 **Inscribirle** en el **Programa de Asistencia con Copagos de Apoyo al Paciente de Takeda**, si es elegible*
- 🔄 **Trabajar** con su farmacia especializada para **ayudarle a recibir TAKHZYRO**
- 🔄 **Organizar** la **capacitación para la aplicación de inyecciones en el hogar** por parte de un enfermero especialmente capacitado
- 🔄 **Navegar** por el proceso de los **seguros médicos**, junto con la ayuda para acceder a un seguro financiero. Los pacientes elegibles pueden tener sus copagos cubiertos al 100 %, hasta el máximo del programa*
- 🔄 **Dirigirle** a recursos de apoyo a la comunidad y a educación

*Para ser elegible, debe estar inscrito en Apoyo al Paciente de Takeda y tener un seguro comercial. Se aplican otros términos y condiciones. Para obtener más detalles, llame a Apoyo al Paciente de Takeda.



“

Apoyo al Paciente de Takeda estuvo allí para mí justo cuando comencé a usar TAKHZYRO. Y Lisa, mi Gerente de Apoyo al Paciente (Patient Support Manager, PSM), todavía me llama para asegurarse de que esté bien y de que reciba mi tratamiento a tiempo.

”

— **Soraya**
Su experiencia con TAKHZYRO comenzó en 2018



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

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

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

TAKHZYRO ES EL TRATAMIENTO PREVENTIVO DE AEH **MÁS PRESCRITO***

- **Resultados clínicos:** En el estudio de 6.5 meses, las personas de 12 años y más que usaron TAKHZYRO, observaron una reducción en la cantidad de ataques al mes en un 87 % en promedio en comparación con el placebo
- **Experiencia:** TAKHZYRO ha sido recetado a más de 4,000 personas desde 2018, según datos de farmacias especializadas de terceros estadounidenses
- **Apoyo:** Apoyo al Paciente de Takeda ha ayudado a garantizar que las personas tengan acceso a su tratamiento y a las herramientas que necesitan durante 12 años

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

¿QUÉ ES TAKHZYRO?

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

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

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

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

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

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



©2024 Takeda Pharmaceuticals U.S.A., Inc. 500 Kendall Street, Cambridge, MA 02142. 1-877-TAKEDA-7 (1-877-825-3.327). Todos los derechos reservados. TAKEDA®, el logotipo de TAKEDA® y el logotipo de TAKEDA Patient Support™ son marcas comerciales o marcas comerciales registradas de Takeda Pharmaceutical Company Limited. TAKHZYRO® es una marca comercial registrada de Dyax Corp. US-LANA-1841v2.0 09/24

Visítenos en:



TAKHZYRO®
(lanadelumab-flyo) injection 300mg-150mg