



 **CABOMETYX**[®]
(cabozantinib) tablets
60 mg | 40 mg | 20 mg

Cómo usar CABOMETYX PARA TRATAR TUMORES NEUROENDOCRINOS

Representación
de un paciente

¿Qué es CABOMETYX?

CABOMETYX es un medicamento recetado que se usa para tratar:

- A adultos y niños a partir de los 12 años con tumores neuroendocrinos pancreáticos (pNET) o extrapancreáticos (epNET) que han recibido tratamiento previo, no son candidatos para cirugía y la enfermedad haya propagado (avanzado a nivel local o metastásico).

No se sabe si CABOMETYX es seguro y efectivo en los niños menores de 12 años.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

CABOMETYX podría provocar efectos secundarios graves, incluido sangrado (hemorragia). CABOMETYX puede causar sangrado grave que podría provocar la muerte. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si experimenta alguna señal de sangrado durante el tratamiento con CABOMETYX, incluidas las siguientes: tos con sangre o coágulos de sangre, vómito de sangre o con forma de granos de café, heces rojas o negras (como breya), sangrado menstrual más espeso de lo normal o cualquier sangrado inusual o espeso.

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 16-19 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

Obtenga más información acerca del tratamiento que le recetaron

¡Le damos la bienvenida! En este manual, encontrará más información sobre CABOMETYX, un medicamento para personas a partir de los 12 años que han recibido tratamiento previo para tumores neuroendocrinos (NET) dentro del páncreas (pNET) y fuera del páncreas (epNET).

Recuerde



Siempre hable con su equipo de atención médica si tiene alguna pregunta.



[Haga clic aquí](#) para visitar CABOMETYX.com y obtener más información y recursos útiles.



La información en este manual no sustituye el asesoramiento de su equipo de atención médica.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

Un desgarramiento en el estómago o en la pared intestinal (perforación) o una conexión anormal entre dos partes del cuerpo (fístula). Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene sensibilidad o dolor en el área del estómago (abdomen) que es grave o que no desaparece.

Coágulos de sangre, derrames cerebrales, ataques al corazón y dolor en el pecho. Si experimenta alguno de los siguientes problemas, obtenga ayuda de emergencia de inmediato:

- hinchazón o dolor en los brazos o las piernas
- falta de aire
- sensación de aturdimiento o desmayos
- más sudoración de lo normal
- adormecimiento o debilidad en el rostro, los brazos o las piernas, especialmente en un lado del cuerpo
- confusión repentina o dificultad para hablar o entender
- dificultad repentina para ver con uno o ambos ojos
- dificultad repentina para caminar
- mareos, pérdida del equilibrio o de la coordinación
- fuerte dolor de cabeza repentino

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 16-19 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

Cómo funcionaría CABOMETYX p.4

Estudio clínico de CABOMETYX p.6

Resultados para los tumores neuroendocrinos que se originaron **DENTRO** del páncreas p.8

Resultados para los tumores neuroendocrinos que se originaron **FUERA** del páncreas p.10

Cómo tomar CABOMETYX p.12

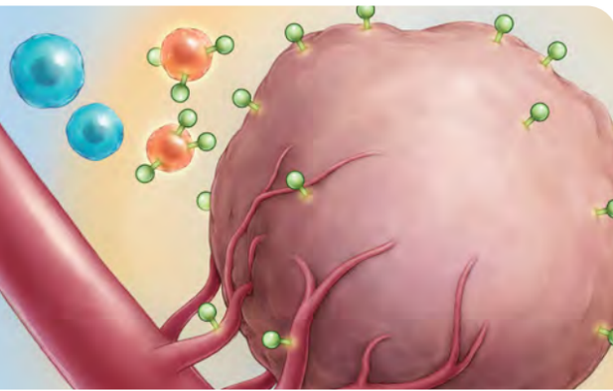
Información importante de seguridad p.16

Cómo trabajar con el equipo de atención médica para manejar determinados efectos secundarios p.20

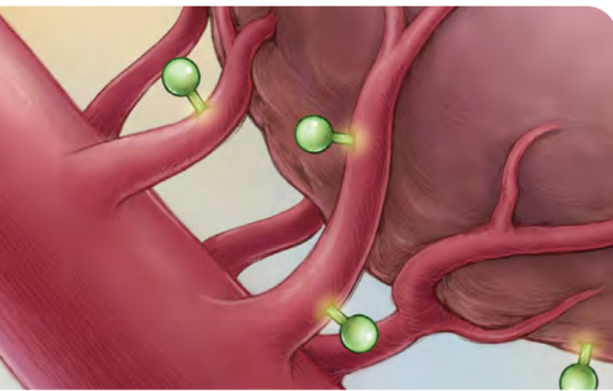
Cómo acceder a información sobre apoyo financiero y recursos  p.22

 **HAGA CLIC AQUÍ** para obtener recursos educativos gratuitos durante su tratamiento  p.24

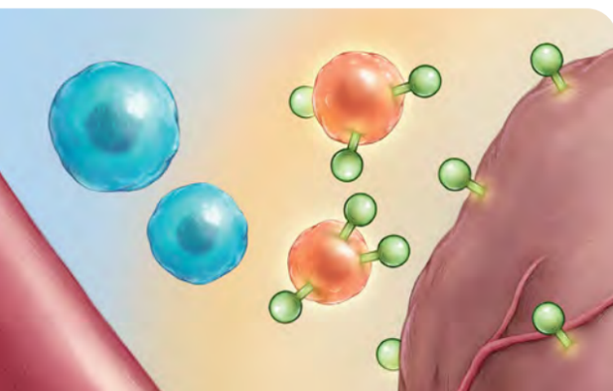
Cómo actúa el cáncer



Las células de su cuerpo incluyen proteínas que envían señales a las células para que crezcan y se dividan.



En el cáncer, estas señales hacen que los vasos sanguíneos crezcan y alimenten al tumor (angiogénesis).

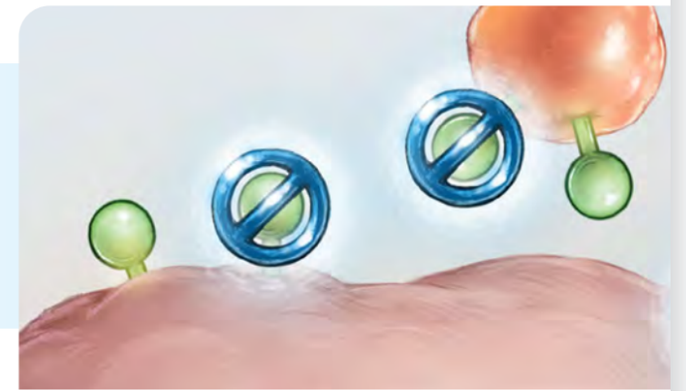


Las células inmunes que generalmente ayudan a encontrar y destruir las células cancerígenas son bloqueadas por células inmunosupresoras.

El tratamiento con CABOMETRYX puede afectar tanto a las células cancerígenas como a las normales. Esto puede provocar ciertos efectos secundarios. Para obtener más información sobre los efectos secundarios de CABOMETRYX, consulte la Información importante de seguridad a lo largo de este folleto, en las páginas 16-19, y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

Cómo funcionaría CABOMETRYX (cabozantinib)

Se cree que CABOMETRYX reduce o demora las señales que las proteínas envían a las células cancerígenas para que estas crezcan y se dividan.



CABOMETRYX puede limitar el crecimiento de los vasos sanguíneos que alimentan al tumor y puede ayudar a que el cuerpo destruya las células cancerígenas.



Con CABOMETRYX, es probable que los tumores dejen de crecer.



Leyenda



proteína



células inmunosupresoras



células inmunes



CABOMETRYX

CABOMETRYX[®]
(cabozantinib) tablets
60 mg | 40 mg | 20 mg

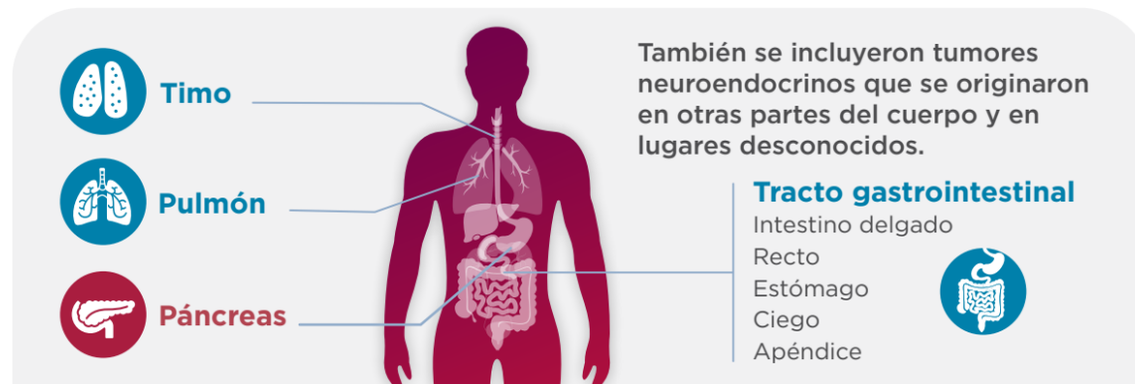
Estudio clínico de CABOMETRYX (cabozantinib)

Si tiene tumores neuroendocrinos (NET) que siguen creciendo o propagándose a pesar del tratamiento, CABOMETRYX podría ser una opción para usted.

En un estudio clínico, CABOMETRYX fue probado y evaluado en personas cuyos tumores neuroendocrinos habían dejado de responder a uno o más tratamientos previos.

El estudio clínico con CABOMETRYX incluyó a personas con tumores neuroendocrinos que se originaban dentro o fuera del páncreas, que se habían propagado y progresado después de uno o más tratamientos previos (excluyendo los análogos de la somatostatina [SSA]). Este estudio, **patrocinado por el Instituto Nacional del Cáncer***, se diseñó para abordar la urgente necesidad de tratamientos adicionales eficaces para pacientes con tumores neuroendocrinos en progresión.

Se evaluó a una amplia variedad de pacientes, incluyendo aquellos con tumores neuroendocrinos funcionales y no funcionales, de distintos grados y con origen en diversas partes del cuerpo:



INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

Presión arterial alta (hipertensión). La hipertensión es común durante el tratamiento con CABOMETRYX y, a veces, puede ser grave. Su proveedor de atención médica le controlará la presión arterial antes de comenzar el tratamiento con CABOMETRYX y regularmente durante el tratamiento con CABOMETRYX. Si es necesario, también podría recetarle medicamentos para tratar la presión arterial alta. Informe a su proveedor de atención médica si presenta dolores de cabeza intensos, hemorragias nasales, cansancio o confusión, cambios en la visión, dolor en el pecho, dificultad para respirar, latidos cardíacos irregulares o sangre en la orina.

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 16-19 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

Algunas personas estaban recibiendo un SSA, y todas habían recibido previamente uno o más tratamientos, que podían incluir:



Terapia con radionúclidos dirigida a receptores peptídicos (PRRT)



Terapia dirigida



Quimioterapia

Un total de **298 personas** participaron en el estudio clínico, y se dividieron en **dos grupos**:



99 personas con tumores neuroendocrinos originados **dentro del páncreas**



199 personas con tumores neuroendocrinos originados **fuera del páncreas**

Dentro de estos grupos, cada participante fue asignado aleatoriamente para recibir CABOMETRYX o un placebo (tableta sin principio activo). El estudio fue ciego, lo que significa que los participantes no sabían qué tratamiento estaban recibiendo hasta que finalizó el estudio. Esta metodología se utilizó para evitar sesgos en la interpretación de los resultados.

El estudio clínico demostró una mejora significativa en muchas de las personas tratadas con CABOMETRYX, lo que llevó a interrumpirlo de forma anticipada. Posteriormente, se ofreció CABOMETRYX a las personas elegibles que estaban tomando placebo.

Los pacientes continuaron con el tratamiento hasta que el tumor volvió a crecer o surgió un efecto adverso incontrolable.

Este fue el **primer estudio de fase 3 en incluir a personas con tumores neuroendocrinos**, tanto pancreáticos como de otros orígenes, **que habían recibido PRRT previamente.**

*El Instituto Nacional del Cáncer (NCI) forma parte de los Institutos Nacionales de la Salud (NIH) y es la principal agencia del gobierno federal dedicada a la investigación y formación en oncología. El grupo Alliance for Clinical Trials in Oncology, integrante de la Red Nacional de Ensayos Clínicos financiada por el NCI, inició el estudio clínico en 2018.

Para tumores neuroendocrinos que se originaron **DENTRO** del páncreas

Resultados comprobados de CABOMETRYX en el estudio clínico

En promedio, CABOMETRYX ayudó a las personas a vivir más tiempo sin que los tumores neuroendocrinos crecieran o se propagaran

Las personas pudieron
**VIVIR SIN CRECIMIENTO
DEL TUMOR**

4

VECES MÁS

Mediana* de **13,8** meses para los que recibieron CABOMETRYX frente a **3,3** meses para los que recibieron placebo

CABOMETRYX redujo el riesgo de crecimiento del tumor o muerte en un **78%** en comparación con placebo.

Los resultados individuales pueden variar.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

Diarrea. La diarrea es común durante el tratamiento con CABOMETRYX y puede ser grave. Si es necesario, su proveedor de atención médica podría recetarle medicamentos para tratar la diarrea. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si, con frecuencia, sus heces son blandas o líquidas.

Un problema de la piel llamado reacción cutánea mano-pie (HFSR, en inglés). Las reacciones cutáneas mano-pie son comunes y pueden ser graves. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene erupciones, enrojecimiento, dolor, hinchazón o ampollas en las palmas de las manos o las plantas de los pies.

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 16-19 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

En algunas personas que recibieron CABOMETRYX, los tumores neuroendocrinos se redujeron,[†] sin embargo, esto no ocurrió en el grupo placebo

18%
para los que recibieron
CABOMETRYX

vs

0%
para los que recibieron
placebo

CABOMETRYX presentó una alta tasa de control tumoral

**LOS TUMORES SE ESTABILIZARON[‡]
O SE REDUJERON EN EL**

80%

DE LOS PACIENTES

En el grupo CABOMETRYX, el **62%** se mantuvo estable y el **18%** presentó una reducción del tumor. En el grupo placebo, el **55%** se mantuvo estable y no se registró ninguna reducción.

Tenga en cuenta que estos resultados no son definitivos y que los resultados individuales pueden variar.

Al momento de este análisis, los efectos de CABOMETRYX sobre la supervivencia general aún se encontraban en evaluación.

*La mediana es el valor medio en un conjunto de medidas. Para algunas personas el tiempo fue más corto; para otras, más largo.

[†]Los tumores se redujeron en tamaño (respuesta parcial), pero no desaparecieron.

[‡]Estabilizado significa que los cambios en el tamaño del tumor fueron demasiado pequeños para considerarse como crecimiento o reducción.

Para tumores neuroendocrinos que se originaron **FUERA** del páncreas

Resultados comprobados de CABOMETYX en el estudio clínico

En promedio, CABOMETYX ayudó a las personas a vivir más tiempo sin que los tumores neuroendocrinos crecieran o se propagaran

Las personas pudieron
**VIVIR SIN CRECIMIENTO
DEL TUMOR**

2

VECES MÁS

Mediana* de **8,5** meses para los que recibieron CABOMETYX frente a **4,2** meses para los que recibieron placebo

CABOMETYX redujo el riesgo de crecimiento del tumor o muerte en un **60%** en comparación con placebo.

Los resultados individuales pueden variar.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

Proteína en la orina y posibles problemas renales. Entre los síntomas podrían incluirse hinchazón en las manos, los brazos, las piernas o los pies. Su proveedor de atención médica le controlará este problema durante el tratamiento con CABOMETYX.

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 16-19 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

En algunas personas que recibieron CABOMETYX, los tumores neuroendocrinos se redujeron,[†] sin embargo, esto no ocurrió en el grupo placebo

5%
para los que recibieron
CABOMETYX

VS

0%
para los que recibieron
placebo

CABOMETYX presentó una alta tasa de control tumoral

**LOS TUMORES SE ESTABILIZARON[‡]
O SE REDUJERON EN EL**

69%

DE LOS PACIENTES

En el grupo CABOMETYX, el **64%** se mantuvo estable y el **5%** presentó una reducción del tumor. En el grupo placebo, el **52%** se mantuvo estable y no se registró ninguna reducción.

Tenga en cuenta que estos resultados no son definitivos y que los resultados individuales pueden variar.

Al momento de este análisis, los efectos de CABOMETYX sobre la supervivencia general aún se encontraban en evaluación.

*La mediana es el valor medio en un conjunto de medidas. Para algunas personas el tiempo fue más corto; para otras, más largo.

†Los tumores se redujeron en tamaño (respuesta parcial), pero no desaparecieron.

‡Estabilizado significa que los cambios en el tamaño del tumor fueron demasiado pequeños para considerarse como crecimiento o reducción.

Dosis de CABOMETRYX (cabozantinib)

CABOMETRYX es una tableta **no quimioterapéutica** que se puede tomar en casa **una vez al día** o según las indicaciones del médico.

Tome CABOMETRYX según las indicaciones de su médico. No suspenda ningún medicamento sin consultar antes con su médico.

Dosis inicial recomendada



CABOMETRYX una vez al día

60 mg para adultos y niños a partir de los 12 años que pesen 88 libras o más

40 mg para niños a partir de los 12 años que pesen menos de 88 libras

No se sabe si CABOMETRYX es seguro y efectivo en los niños menores de 12 años.

Su médico o enfermera determinarán la dosis adecuada para usted

Los ajustes de dosis son frecuentes y se observaron durante el **estudio clínico que demostró la eficacia y seguridad de CABOMETRYX**.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

Problemas con la cicatrización de heridas. En las personas que toman CABOMETRYX se han observado problemas para cicatrizar heridas. Informe a su proveedor de atención médica si piensa realizarse una cirugía antes o durante el tratamiento con CABOMETRYX.

- Debe dejar de tomar CABOMETRYX al menos 3 semanas antes de cualquier cirugía programada.
- Su proveedor de atención médica le indicará cuándo puede comenzar a tomar CABOMETRYX nuevamente luego de la cirugía.

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 16-19 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

Cada persona que toma CABOMETRYX responderá de manera diferente

No todos mantendrán la misma dosis de CABOMETRYX. Encontrar la dosis adecuada para usted puede ayudarlo a continuar con el tratamiento.

Su equipo de atención médica trabajará con usted para encontrar un equilibrio entre la eficacia del tratamiento y el manejo de los efectos secundarios.



La dosis del medicamento se puede ajustar en función de cómo responda su cuerpo.



Los ajustes de dosis no son un contratiempo, ya que pueden ayudarlo a continuar con el tratamiento.



La reducción de la dosis es una forma de personalizar el tratamiento según sus necesidades.

Vea este video donde profesionales de la salud explican por qué los ajustes de dosis son comunes durante el tratamiento.



HAGA CLIC AQUÍ

Consulte con su equipo médico sobre posibles formas de controlar ciertos efectos adversos, ya sea mediante cambios en el estilo de vida o con medicamentos que ellos le recomienden.

Tenga en cuenta que no todos los efectos secundarios se pueden controlar y algunos podrían requerir la discontinuación permanente del medicamento.

CABOMETRYX®
(cabozantinib) tablets
60 mg | 40 mg | 20 mg

Cómo tomar CABOMETYX (cabozantinib)

QUÉ HACER



- Trague las tabletas de CABOMETYX enteras
- Tome su dosis de CABOMETYX a la misma hora todos los días o según indicaciones del médico
- Tome CABOMETYX con el estómago vacío, al menos una hora antes o al menos dos horas después de comer

QUÉ NO HACER



- No tome CABOMETYX con la comida
- No triture, mastique ni parta las tabletas



- **No tome jugo de pomelo (toronja), no coma pomelo y no ingiera suplementos que contengan pomelo ni hierbas de San Juan ("St. John's wort")** durante el tratamiento con CABOMETYX

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos, las vitaminas y los suplementos herbales recetados o de venta libre.

Llame a su médico o enfermera de inmediato si toma demasiado CABOMETYX.

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 16-19 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

¿Qué sucede si olvida tomar CABOMETYX?

Si su próxima dosis es en:

Menos de 12 horas

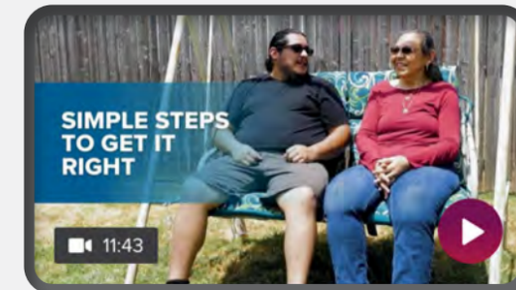
- No compense la dosis olvidada
- Tome la siguiente dosis en el horario habitual

12 horas o más

- Hable con su médico o enfermera si se saltea una dosis

Este contenido no representa asesoramiento médico. Hable con su médico si tiene alguna pregunta.

Vea este video para conocer la experiencia de pacientes reales y obtener consejos, incluidos algunos sobre cómo recordar tomar CABOMETYX.



HAGA CLIC AQUÍ

Indicaciones e información importante de seguridad

¿Qué es CABOMETYX?

CABOMETYX es un medicamento recetado que se usa para tratar:

- A adultos y niños a partir de los 12 años con tumores neuroendocrinos pancreáticos (pNET) o extrapancreáticos (epNET) que han recibido tratamiento previo, no son candidatos para cirugía y la enfermedad haya propagado (avanzado a nivel local o metastásico).

No se sabe si CABOMETYX es seguro y efectivo en los niños menores de 12 años.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de CABOMETYX?

CABOMETYX podría provocar efectos secundarios graves, incluidos los siguientes:

Sangrado (hemorragia). CABOMETYX puede causar sangrado grave que podría provocar la muerte. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si experimenta alguna señal de sangrado durante el tratamiento con CABOMETYX, incluidas las siguientes:

- tos con sangre o coágulos de sangre
- vómito de sangre o con forma de granos de café
- heces rojas o negras (como brea)
- sangrado menstrual más espeso de lo normal
- cualquier sangrado inusual o espeso

Un desgarramiento en el estómago o en la pared intestinal (perforación) o una conexión anormal entre dos partes del cuerpo (fístula). Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene sensibilidad o dolor en el área del estómago (abdomen) que es grave o que no desaparece.

Coágulos de sangre, derrames cerebrales, ataques al corazón y dolor en el pecho.

Si experimenta alguno de los siguientes problemas, obtenga ayuda de emergencia de inmediato:

- hinchazón o dolor en los brazos o las piernas
- falta de aire
- sensación de aturdimiento o desmayos
- más sudoración de lo normal
- adormecimiento o debilidad en el rostro, los brazos o las piernas, especialmente en un lado del cuerpo
- confusión repentina o dificultad para hablar o entender
- dificultad repentina para ver con uno o ambos ojos
- dificultad repentina para caminar
- mareos, pérdida del equilibrio o de la coordinación
- fuerte dolor de cabeza repentino

Presión arterial alta (hipertensión). La hipertensión es común durante el tratamiento con CABOMETYX y, a veces, puede ser grave. Su proveedor de atención médica le controlará la presión arterial antes de comenzar el tratamiento con CABOMETYX y regularmente durante el tratamiento con CABOMETYX. Si es necesario, también podría recetarle medicamentos para tratar la presión arterial alta. Informe a su proveedor de atención médica si presenta dolores de cabeza intensos, hemorragias nasales, cansancio o confusión, cambios en la visión, dolor en el pecho, dificultad para respirar, latidos cardíacos irregulares o sangre en la orina.

Diarrea. La diarrea es común durante el tratamiento con CABOMETYX y puede ser grave. Si es necesario, su proveedor de atención médica podría recetarle medicamentos para tratar la diarrea. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si, con frecuencia, sus heces son blandas o líquidas.

Un problema de la piel llamado reacción cutánea mano-pie (HFSR, en inglés).

Las reacciones cutáneas mano-pie son comunes y pueden ser graves.

Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene erupciones, enrojecimiento, dolor, hinchazón o ampollas en las palmas de las manos o las plantas de los pies.

Proteína en la orina y posibles problemas renales. Entre los síntomas podrían incluirse hinchazón en las manos, los brazos, las piernas o los pies. Su proveedor de atención médica le controlará este problema durante el tratamiento con CABOMETYX.

Problemas de mandíbula graves (osteonecrosis). Su proveedor de atención médica debería revisarle la boca antes de comenzar el tratamiento con CABOMETYX y durante el mismo. Informe a su dentista que está tomando CABOMETYX. Es importante que practique una buena higiene bucal durante el tratamiento con CABOMETYX. Informe de inmediato a su proveedor de atención médica si desarrolla cualquier síntoma de problemas mandibulares, incluidos dolor mandibular, dolor de dientes o llagas en las encías.

Problemas con la cicatrización de heridas. En las personas que toman CABOMETYX se han observado problemas para cicatrizar heridas. Informe a su proveedor de atención médica si piensa realizarse una cirugía antes o durante el tratamiento con CABOMETYX.

- Debe dejar de tomar CABOMETYX al menos 3 semanas antes de cualquier cirugía programada.
- Su proveedor de atención médica le indicará cuándo puede comenzar a tomar CABOMETYX nuevamente luego de la cirugía.

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 16-19 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

Información importante de seguridad (Cont.)

Síndrome de leucoencefalopatía posterior reversible (SLPR). Durante el tratamiento con CABOMETRYX, puede desarrollarse una afección llamada síndrome de leucoencefalopatía posterior reversible. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene dolores de cabeza, convulsiones, confusión, cambios en la visión o problemas para pensar.

Cambio en la función tiroidea. CABOMETRYX puede ocasionar cambios en la función tiroidea, incluidos cambios en los niveles de las hormonas tiroideas en sangre. Su proveedor de atención médica le pedirá análisis de sangre para controlar el funcionamiento de la tiroides antes de comenzar el tratamiento con CABOMETRYX y durante el mismo.

Disminución de los niveles de calcio en sangre (hipocalcemia). CABOMETRYX puede ocasionarle una disminución de calcio en la sangre. Su proveedor de atención médica realizará análisis de sangre para verificar este problema y le proporcionará calcio, de ser necesario. **Infórmele a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta cualquiera de los siguientes signos o síntomas:**

- rigidez o espasmos musculares
- convulsiones
- adormecimiento u hormigueo en los dedos de la mano o del pie, o alrededor de la boca
- aumento de peso repentino
- hinchazón en brazos, manos, piernas y tobillos

Su proveedor de atención médica puede cambiar la dosis de CABOMETRYX, suspender su administración temporariamente o interrumpir el tratamiento de manera permanente si usted presenta determinados efectos secundarios.

Entre los efectos secundarios más comunes de CABOMETRYX se incluyen:

- cansancio
- disminución del apetito
- náuseas y vómitos
- pérdida de peso
- estreñimiento

CABOMETRYX puede provocar problemas de fertilidad en hombres y mujeres que podrían afectar sus posibilidades de concebir. Hable con su proveedor de atención médica si tiene preguntas acerca de la fertilidad.

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de CABOMETRYX. Llame a su médico para obtener asesoramiento sobre los efectos secundarios. Puede informar los efectos secundarios a la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA) al 1-800-FDA-1088 o en www.fda.gov/medwatch.

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 16-19 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

Antes de tomar CABOMETRYX, informe a su proveedor de atención médica todas las afecciones médicas que tenga, incluida cualquiera de las siguientes:

- ha tenido un problema hepático que no sea cáncer de hígado.
- tiene una historia de sangrado reciente, por ejemplo, tos o vómitos con sangre o heces negras (como brea).
- tiene una herida abierta o en proceso de cicatrización.
- tiene presión arterial alta.
- tiene bajos niveles de calcio en sangre (hipocalcemia).
- piensa realizarse una cirugía o un procedimiento dental, o se ha realizado una cirugía recientemente. Debe suspender el tratamiento con CABOMETRYX al menos 3 semanas antes de cualquier cirugía programada.
- está embarazada o piensa quedar embarazada, CABOMETRYX puede hacerle daño a su bebé.
 - Si puede quedar embarazada, su proveedor de atención médica revisará su estado antes de comenzar el tratamiento con CABOMETRYX.
 - Las mujeres que pueden quedar embarazadas deben utilizar un método anticonceptivo efectivo durante el tratamiento y durante 4 meses después de la última dosis de CABOMETRYX.
 - Hable con su proveedor de atención médica sobre los métodos anticonceptivos que sean adecuados para usted.
 - Si queda embarazada o piensa que lo está, informe a su proveedor de atención médica de inmediato.
- si está amamantando o piensa hacerlo. No se sabe si CABOMETRYX pasa a la leche materna. No amamante durante el tratamiento ni durante los 4 meses posteriores a la última dosis de CABOMETRYX.

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos, las vitaminas y los suplementos herbales recetados o de venta libre. CABOMETRYX y otros medicamentos determinados podrían afectarse mutuamente y provocar efectos secundarios.

¿Qué debo evitar mientras tomo CABOMETRYX?

Evite tomar jugo de pomelo, comer pomelo o tomar suplementos que contengan pomelo o hierba de San Juan durante el tratamiento con CABOMETRYX.

Cómo trabajar con el equipo de atención médica para manejar determinados efectos secundarios

CABOMETYX puede causar ciertos efectos secundarios. Cuanto antes comparta información, antes podrá su equipo de atención médica ayudarlo a controlar ciertos efectos secundarios.

Nuestro enfoque, llamado RIM, lo ayudará a compartir información con su equipo de atención médica



Los efectos secundarios pueden ocurrir en cualquier momento, incluso durante las primeras semanas o meses luego de haber comenzado el tratamiento con CABOMETYX.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

Síndrome de leucoencefalopatía posterior reversible (SLPR). Durante el tratamiento con CABOMETYX, puede desarrollarse una afección llamada síndrome de leucoencefalopatía posterior reversible. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene dolores de cabeza, convulsiones, confusión, cambios en la visión o problemas para pensar.

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 16-19 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

Los miembros de su equipo de atención médica lo conocen y son expertos en el manejo de su afección, pero no pueden hacerlo sin **su ayuda**.



Comuníquese con su equipo de inmediato si tiene alguna pregunta o inquietud.



Participe activamente en su tratamiento al saber a quién debe contactar y cómo debe comunicarse con ellos para que respondan a sus preguntas.

Cuanto antes los contacte, antes podrán ayudarlo



Las necesidades de cada persona con tumores neuroendocrinos varían, y su equipo médico puede ajustarse a esos cambios.

A medida que sus necesidades cambien con el tiempo, su equipo de atención también podría modificarse para adaptarse a sus nuevos requerimientos.

Consulte quién puede brindarle el apoyo especializado que necesita y colabore con su equipo para superar desafíos y acceder a recursos adicionales.

Información sobre apoyo financiero y recursos



Para obtener más información sobre cómo EASE puede ayudarlo, comuníquese con nosotros llamando al:

1-844-900-EASE
(1-844-900-3273)

Exelixis Access Services (EASE) es el recurso indicado si tiene preguntas y necesidades acerca de la cobertura de seguro, la asistencia financiera y el apoyo para el tratamiento con CABOMETYX® (cabozantinib).

Ayuda para comenzar y permanecer en tratamiento con CABOMETYX

Su Administrador de casos de EASE está disponible por teléfono para ayudarlo a:

- Entender si su seguro médico cubre tabletas de CABOMETYX y cuáles serían sus costos de bolsillo asociados con este medicamento
- Conocer sus opciones de asistencia financiera



HAGA CLIC AQUÍ

para inscribirse en EASE y obtener más información sobre este programa

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 16-19 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

Si tiene un seguro comercial...



Programa de copago de EASE

Los pacientes elegibles que tienen un seguro comercial pueden pagar desde tan solo \$0 al mes. Se aplican límites anuales y de transacción. El programa de copago de EASE no está disponible para pacientes que reciben reembolsos por medicamentos recetados bajo ningún programa de seguro federal, estatal o financiado por el gobierno o donde lo prohíba la ley. Se aplican términos y condiciones adicionales.

Si no tiene seguro o si lo tiene, pero no puede pagar el medicamento...



Programa de asistencia para pacientes de EASE

Si reúne los requisitos, puede recibir CABOMETYX sin costo. Se aplican restricciones y normas de elegibilidad adicionales.

Esta descripción del programa de servicios de acceso de Exelixis® tiene solo fines informativos. Exelixis no hace declaraciones ni garantías con respecto al reembolso o la cobertura de un servicio o artículo. La información proporcionada mediante el programa de servicios de acceso de Exelixis no constituye asesoramiento médico ni legal, y no tiene el objetivo de sustituir una consulta con un proveedor de atención médica licenciado, un asesor legal o cualquier otro tercero pagador correspondiente. Exelixis se reserva el derecho de modificar el programa en cualquier momento, sin aviso previo.

Acceso. Asistencia. En todo el camino.



LLAME AL:
1-844-900-EASE
(1-844-900-3273)



De lunes a viernes, de
8:00 A.M. a 8:00 P.M.
Hora del este



60 mg | 40 mg | 20 mg

**¡INSCRÍBASE
hoy mismo!**
(ver abajo)

Obtenga apoyo durante su tratamiento con CABOMETYX

El programa de apoyo BE CONNECTED está diseñado para ofrecer información educativa para usted o alguien a quien usted cuida que está tomando CABOMETYX y para brindarle más información sobre qué esperar durante el tratamiento.

- Reconocer efectos secundarios y trabajar con su equipo de atención médica para manejarlos
- Dónde encontrar recursos útiles
- Consejos para mejorar el estilo de vida y bienestar
- Información sobre organizaciones que pueden brindarle apoyo

**Si tiene preguntas sobre el tratamiento,
hable con su equipo de atención médica.**

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 16-19 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

