

# ¿ES HEMLIBRA® ADECUADO PARA USTED?



Una guía para ayudarle a hablar con su médico o el médico de su hijo.

## PROFILAXIS PARA TODAS LAS PERSONAS CON HEMOFILIA A

Usted sabe que controlar la hemofilia A puede ser complicado. HEMLIBRA es la única inyección subcutánea y el único tratamiento profiláctico para adultos y niños, desde el nacimiento en adelante, con hemofilia A con o sin inhibidores del factor VIII. Estas preguntas pueden ayudarles a usted y a su médico a decidir si HEMLIBRA puede ser adecuado para usted o su hijo.

El año pasado, ¿cuántas hemorragias tuvo con su tratamiento actual?

0 – 1 – 2 – 3 – 4 – 5 – 6 – 7 – 8 – 9 – 10 – 11+

¿Cuántas de ellas trató?

¿Cuántas veces por semana utiliza su tratamiento actual?

1 – 2 – 3 – 4 – 5 – 6 – 7

¿Qué tan cómodo se siente cuando viaja, practica deportes o participa en otras actividades físicas mientras recibe su tratamiento actual?

1 ————— 2 ————— 3 ————— 4 ————— 5  
Muy incómodo Neutral Sumamente cómodo

El último año, ¿acudió a la sala de emergencias (ER) a causa de una hemorragia?

Si la respuesta es sí, ¿cuántas veces?

Sí  No  Cantidad de veces

¿Qué tan bien cumple usted con su plan de tratamiento actual?

1 ————— 2 ————— 3 ————— 4 ————— 5  
Nada bien Bastante bien Perfectamente bien

¿Cuáles son sus objetivos de su tratamiento para la hemofilia A?

## ¿Qué es HEMLIBRA?

HEMLIBRA es un medicamento recetado que se utiliza como profilaxis de rutina para prevenir o reducir la frecuencia de hemorragias en adultos y niños, desde el nacimiento en adelante, con hemofilia A con o sin inhibidores del factor VIII.

## ¿Cuál es la información más importante que debo saber sobre HEMLIBRA?

HEMLIBRA aumenta el potencial de coagulación de la sangre. Las personas que utilizan el concentrado de complejo de protrombina activado (aPCC; Feiba®) para tratar las hemorragias intraterapéuticas mientras reciben HEMLIBRA podrían estar en riesgo de padecer efectos secundarios graves relacionados con coágulos sanguíneos.

Estos efectos secundarios graves incluyen los siguientes:

- **Microangiopatía trombótica (MAT)**, una afección relacionada con coágulos sanguíneos y lesiones en pequeños vasos sanguíneos que pueden dañar los riñones, el cerebro y otros órganos
- **Coágulos sanguíneos (eventos trombóticos)**, los cuales se pueden formar en los vasos sanguíneos de los brazos, las piernas, los pulmones o la cabeza

Siga atentamente las instrucciones de su proveedor de atención médica sobre cuándo utilizar un agente de desvío según necesidad o el factor VIII, y la dosis y el horario que debe utilizar para el tratamiento de la hemorragia intraterapéutica. En caso de necesitar aPCC (Feiba®), consulte con su proveedor de atención médica si considera que necesita más de 100 U/kg de aPCC (Feiba®) en total.

Consulte en este material la Información importante de seguridad, incluidos los efectos secundarios graves, así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento](#) de HEMLIBRA en su totalidad.

# LA CONVERSACIÓN SOBRE HEMLIBRA® COMIENZA AHORA

Fecha/Hora de la cita

/ /

: a. m.  
p. m.

Elegir el tratamiento adecuado es una decisión importante que exige una cuidadosa consideración. Cuando esté preparado para hablar con su médico, estas preguntas pueden ayudarle a comenzar.

¿Cuál es la diferencia entre HEMLIBRA y mi tratamiento actual?

¿Qué significa el término "semivida" y por qué es importante?

¿Con qué frecuencia debo utilizar HEMLIBRA?

¿Debo utilizar el factor VIII o agentes de desvío mientras utilizo HEMLIBRA?

¿Cuáles son los efectos secundarios de HEMLIBRA?

¿Puedo sufrir una hemorragia mientras utilizo HEMLIBRA?

**PROGRAME UNA CITA CON SU MÉDICO HOY MISMO. CON LA AYUDA DE ESTA GUÍA, PODRÁN DECIDIR SI HEMLIBRA ES ADECUADO PARA USTED.**

## Información importante de seguridad (continuación)

Los efectos secundarios más comunes de HEMLIBRA incluyen los siguientes: reacciones en la zona de la inyección (enrojecimiento, sensibilidad, calor o picazón), dolor de cabeza y dolor en las articulaciones. Esta no es una lista completa de los posibles efectos secundarios de HEMLIBRA. Puede hablar con su proveedor de atención médica para obtener más información.

## ¿Qué más debo saber sobre HEMLIBRA?

Consulte las "Instrucciones de uso" detalladas que incluye HEMLIBRA para obtener información sobre cómo preparar e inyectarse una dosis de HEMLIBRA, y sobre la forma apropiada de desechar (botar) las agujas y jeringas usadas.

- Suspenda la terapia profiláctica de desvío un día antes de comenzar a recibir HEMLIBRA
- Puede continuar con la administración profiláctica del factor VIII durante la primera semana de tratamiento con HEMLIBRA

Es posible que HEMLIBRA interfiera en las pruebas de laboratorio que evalúan cómo se coagula la sangre y que el resultado sea impreciso. Hable con su proveedor de atención médica sobre el modo en que esto podría afectar la atención que recibe.

Esta no es una lista completa de los posibles efectos secundarios de HEMLIBRA. Hable con su proveedor de atención médica para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios.

Los efectos secundarios se pueden informar a la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA) al (800) FDA-1088 o en [www.fda.gov/medwatch](http://www.fda.gov/medwatch). También puede informar sobre efectos secundarios a Genentech al (888) 835-2555.

Consulte en este material la Información importante de seguridad, incluidos los efectos secundarios graves, así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento](#) de HEMLIBRA en su totalidad.

**Genentech**

*A Member of the Roche Group*

HEMLIBRA® es una marca comercial registrada de Chugai Pharmaceutical Co., Ltd., Tokio, Japón.  
El logotipo de HEMLIBRA es una marca comercial de Chugai Pharmaceutical Co., Ltd., Tokio, Japón.  
El logotipo de Genentech es una marca comercial registrada de Genentech, Inc.  
©2020 Genentech USA, Inc. Todos los derechos reservados. M-US-00006648(v1.0) 08/20

  
**HEMLIBRA®**  
emicizumab-kxwh | 150 mg/mL  
injection for subcutaneous use