

RYSTIGGO[®]

(rozanolixizumab-noli)

Inyección de uso subcutáneo
Vial de 280 mg/2 ml



Para adultos con
**MIASTENIA GRAVIS
GENERALIZADA (MGg)**

Conozca las ventajas de RYSTIGGO

Pregúntele a su médico sobre el primer tratamiento aprobado por la FDA para la MGg por anticuerpos **anti-RAch** y **anti-MuSK** positivos.

RAch=receptor de acetilcolina; MuSK = tirosina quinasa muscular.

INDICACIONES

RYSTIGGO es un medicamento recetado que se usa para tratar una enfermedad llamada miastenia grave generalizada (MGg) en adultos que tienen anticuerpos contra el receptor de acetilcolina (anti-RAch) positivos o anticuerpos contra la tirosina quinasa muscular (anti-MuSK) positivos.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

RYSTIGGO puede aumentar el riesgo de contraer infecciones y podría causar meningitis aséptica. Si presenta signos o síntomas de una infección o de aséptica durante el tratamiento con RYSTIGGO, informe a su proveedor de atención médica de inmediato. También puede causar hinchazón y sarpullido. Si presenta cualquier reacción adversa después de la administración del medicamento, informe a su proveedor de atención médica de inmediato. Los efectos secundarios más comunes de RYSTIGGO son dolor de cabeza, infecciones, diarrea, fiebre, reacciones de hipersensibilidad y náuseas.

Consulte la información de seguridad importante completa en las páginas 9 y 10, y la información de prescripción completa adjunta.

¿Qué es la MG?

La miastenia grave (MG) es una enfermedad autoinmune crónica que puede dificultar la realización de las tareas cotidianas.

La MG se debe a un problema de comunicación entre los nervios y los músculos.

Este problema ocurre en la unión neuromuscular, donde los nervios se conectan con los músculos que controlan.

La **miastenia grave generalizada (MGg)** es una forma más severa de MG que puede debilitar los músculos de todo el cuerpo.

La MGg afecta los nervios y los músculos, y provoca debilidad muscular y fatiga, las cuales pueden ser abrumadoras. Estos síntomas pueden tener un efecto debilitante y, por lo general, provocan síntomas que pueden dificultar mucho las actividades de la vida diaria, como subir escaleras, masticar o cepillarse los dientes.



Miastenia grave generalizada (MGg)

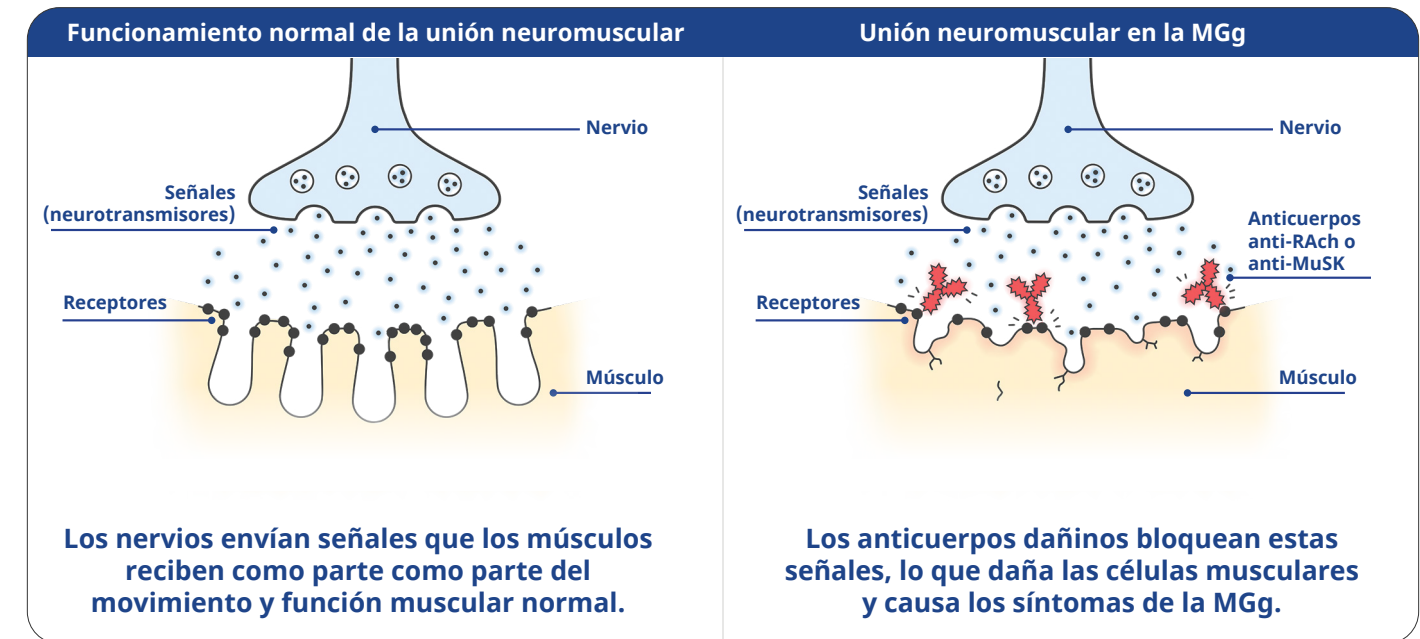
¿Cuál es la causa de la MGg y sus síntomas?

La causa de la MGg son los anticuerpos del sistema inmunitario que interfieren en la comunicación entre los nervios y los músculos en la unión neuromuscular.

Los anticuerpos dañinos, como los anticuerpos contra el receptor de acetilcolina (RACH) y los anticuerpos contra la tirosina quinasa muscular (MuSK), causan los síntomas de la MGg.



Por lo general, la mayoría de las personas con MGg tiene anticuerpos **anti-RACH** o **anti-MuSK**, pero no ambos.



Para obtener más información, pregúntele a su médico sobre las causas y los síntomas de la MGg.

Cada persona experimenta la MGg de manera diferente.

Si usted tiene MGg, puede parecer sano por fuera, pero lo que sucede por dentro puede afectar gravemente cada aspecto de su vida.

Sus amigos, familiares y compañeros de trabajo pueden olvidarse con facilidad de que usted lucha contra síntomas debilitantes. Si bien todas las personas que tienen MGg experimentan su condición de manera diferente, la mayoría presenta síntomas que pueden dificultar mucho la realización de las tareas cotidianas.

Alrededor de la mitad de las personas con MGg tienen síntomas debilitantes, incluso si están recibiendo tratamiento.



Si bien algunos tratamientos pueden ayudar a aliviar los síntomas, es posible que no traten ninguna de las causas subyacentes de la MGg.



RYSTIGGO se estudió en un ensayo clínico grande (200 participantes) específico para personas con MGg.

El ensayo clínico de RYSTIGGO incluyó a adultos con MGg que tenían anticuerpos anti-RAch o anti-MuSK positivos.

Las 200 personas se dividieron en 3 grupos:

- Quienes tomaban 7 mg/kg de RYSTIGGO (66 personas)
- Quienes tomaban 10 mg/kg de RYSTIGGO (67 personas)
- Quienes tomaban placebo (67 personas)

Las personas del estudio:

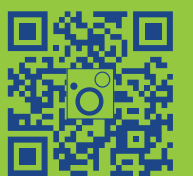
- Recibieron 1 dosis por semana durante **6 semanas**, aparte de su tratamiento actual para la MGg.
- Se sometieron a un período de tratamiento de 6 semanas seguido de un período de observación de **hasta 8 semanas**.

HASTA EL **95%** de las personas con MGg tienen anticuerpos anti-RAch o anti-MuSK positivos.

¿Quiere saber aún más sobre RYSTIGGO?

Escanee el código QR que se encuentra a la derecha para inscribirse para recibir correos electrónicos o visite [RYSTIGGO.com](https://www.RYSTIGGO.com). Recibirá:

- Recursos educativos
- Apoyo para el tratamiento
- Herramientas diseñadas para ayudarlo a hablar con el médico sobre RYSTIGGO



Resultados del ensayo clínico de RYSTIGGO

Mejora significativa en las actividades de la vida diaria



RYSTIGGO mejoró de manera significativa la realización de las actividades de la vida diaria, como respirar, hablar, tragar y poder levantarse de una silla*.

*Determinado según la mejora en el puntaje de las actividades de la vida diaria con miastenia grave (MG-ADL) desde el inicio hasta el día 43 del estudio; -3.4 puntos en el grupo que recibió RYSTIGGO (133 personas) en comparación con -0.8 en el grupo que recibió placebo (67 personas).

Los resultados individuales pueden variar y no todas las personas que tomen RYSTIGGO presentarán mejoras.

Hasta el 72 % de las personas respondió al tratamiento.



De los participantes del ensayo clínico que recibieron RYSTIGGO, la mayoría notó mejoría en los síntomas[‡]. Los resultados se deben interpretar con cautela, ya que no se pueden determinar conclusiones. Los resultados pueden variar.

[‡]72 % (46 de 64 personas) en el grupo que recibió 7 mg/kg y 69 % (43 de 62) en el grupo que recibió 10 mg/kg, en comparación con 31 % (20 de 64) en el grupo que recibió placebo, determinado según la mejora en el puntaje de MG-ADL desde el inicio hasta el día 43 del estudio. La respuesta se definió como una mejoría de al menos 2 puntos en el puntaje de MG-ADL desde el inicio hasta el día 43.

Mejora rápida al final de la semana 6



Se demostró que RYSTIGGO mejora de manera significativa la realización de las actividades de la vida diaria al final del período de tratamiento de 6 semanas. En algunos participantes, se observaron mejoras incluso 1 semana después de la primera dosis[†].

[†]35 % (23 de 66 personas) en el grupo que recibió 7 mg/kg y 38 % (25 de 66) en el grupo que recibió 10 mg/kg, en comparación con 24 % (16 de 67) en el grupo que recibió placebo, determinado según la mejora en el puntaje de MG-ADL.

El primer tratamiento de su tipo para la MGg con anticuerpos anti-MuSK positivos.



Los 12 participantes con MGg con anticuerpos anti-MuSK positivos que recibieron RYSTIGGO notaron una mejoría en las actividades de la vida diaria[§]. Los resultados se deben interpretar con cautela, ya que no se pueden determinar conclusiones. Los resultados pueden variar.

[§]Determinado según la mejora en el puntaje de MG-ADL. El estudio no comparó las mejoras de los participantes con anticuerpos anti-MuSK positivos con aquellos que tenían anticuerpos anti-RAch positivos y recibieron RYSTIGGO (120 participantes).

Estos resultados se evaluaron con la escala de actividades de la vida diaria con miastenia grave (MG-ADL). Los participantes del estudio se calificaron a sí mismos en actividades como respirar, hablar, tragar y levantarse de una silla. El puntaje total de MG-ADL oscila entre 0 y 24, y los puntajes más altos indican una mayor deficiencia.

RYSTIGGO[®]
(rozanolixizumab-noli)
Inyección de uso subcutáneo
Vial de 280 mg/2 ml

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

Los efectos secundarios más comunes de RYSTIGGO son dolor de cabeza, infecciones, diarrea, fiebre, reacciones de hipersensibilidad y náuseas.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

RYSTIGGO puede aumentar el riesgo de contraer infecciones. En el estudio clínico, las infecciones más comunes fueron las infecciones de las vías respiratorias y las infecciones por herpes simple. El proveedor de atención médica debe controlarlo para detectar si tiene infecciones antes de comenzar el tratamiento, durante el tratamiento y después del tratamiento con RYSTIGGO. Informe a su proveedor de atención médica si tiene antecedentes de infecciones. Si presenta signos o síntomas de una infección durante el tratamiento con RYSTIGGO, informe a su proveedor de atención médica de inmediato.

Consulte la información de seguridad importante completa en las páginas 9 y 10, y la información de prescripción completa adjunta.

La seguridad de RYSTIGGO en el ensayo clínico

El 5 % o más de las personas que recibieron RYSTIGGO experimentaron los siguientes efectos secundarios y con mayor frecuencia que los que recibieron placebo.

| Efectos secundarios | RYSTIGGO (133 personas) | Placebo (67 personas) |
|--|----------------------------|--------------------------|
| Dolor de cabeza | 44 % | 19 % |
| Cualquier infección | 23 % | 19 % |
| Infección de las vías respiratorias superiores | 8 % | 6 % |
| Diarrea | 20 % | 13 % |
| Fiebre | 17 % | 2 % |
| Reacciones de hipersensibilidad | 11 % | 5 % |
| Náuseas | 10 % | 8 % |
| Reacciones en el lugar de la administración | 8 % | 3 % |
| Dolor abdominal | 8 % | 6 % |
| Dolor/rigidez en las articulaciones | 7 % | 3 % |



La Guía de diálogo con el médico puede ayudarlo a llevar un control de los síntomas y conversar sobre las opciones de tratamiento para la MGg.

Visite [RYSTIGGO.com/resources](https://www.rystiggo.com/resources) para descargarla.



RYSTIGGO[®]
(rozanolixizumab-noli)
Inyección de uso subcutáneo
Vial de 280 mg/2 ml

Consulte la información de seguridad importante completa en las páginas 9 y 10, y la información de prescripción completa adjunta.

Información e indicaciones de seguridad importantes

¿CUÁL ES LA INFORMACIÓN MÁS IMPORTANTE QUE DEBO SABER SOBRE RYSTIGGO (rozanolixizumab-noli)?

RYSTIGGO puede causar efectos secundarios graves, incluidos los siguientes:

- **Infecciones:** RYSTIGGO puede aumentar el riesgo de contraer infecciones. En los estudios clínicos, las infecciones más comunes fueron las infecciones de las vías respiratorias superiores, las infecciones por COVID-19, las infecciones de vías urinarias urinarias y las infecciones por herpes simple. El proveedor de atención médica debe controlarlo para detectar si tiene infecciones antes de comenzar el tratamiento y durante el tratamiento con RYSTIGGO. Informe a su proveedor de atención médica si tiene antecedentes de infecciones. Si presenta signos o síntomas de una infección durante el tratamiento con RYSTIGGO, informe a su proveedor de atención médica de inmediato. Algunos de los signos y síntomas pueden incluir fiebre, escalofríos, micción frecuente o dolorosa, tos, secreción nasal, sibilancias, dificultad para respirar, fatiga, dolor de garganta, flema excesiva, dolor de espalda o dolor de pecho.
- **Meningitis aséptica:** RYSTIGGO podría causar meningitis aséptica. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta algún signo o síntoma de meningitis durante el tratamiento con RYSTIGGO, como dolor de cabeza intenso, rigidez de cuello, somnolencia, fiebre, sensibilidad a la luz, movimientos oculares dolorosos, náuseas y vómitos.
- **Reacciones de hipersensibilidad:** RYSTIGGO puede causar hinchazón y sarpullido. El proveedor de atención médica debe controlarlo durante y después del tratamiento, y suspender RYSTIGGO si fuera necesario. Si presenta cualquier reacción adversa después de la administración del medicamento, informe a su proveedor de atención médica de inmediato.

Antes de recibir RYSTIGGO, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus enfermedades, lo que incluye si:

- Tiene antecedentes de infecciones o cree que tiene una infección activa.
- Recibió una vacuna (inmunización) o tiene previsto recibir una. No se ha estudiado el uso de vacunas durante el tratamiento con RYSTIGGO y se desconoce la seguridad con vacunas de virus vivos o atenuadas. No se recomienda la administración de vacunas de virus vivos o atenuadas durante el tratamiento con RYSTIGGO. Se recomienda la administración de las vacunas apropiadas para la edad según las pautas de vacunación antes de comenzar un nuevo ciclo de tratamiento con RYSTIGGO.
- Está embarazada o planea quedar embarazada, o está amamantando o planea amamantar.

Informe a su proveedor de atención médica todos los medicamentos que toma, tanto los de venta con receta como los de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas.

¿CUÁLES SON LOS POSIBLES EFECTOS SECUNDARIOS DE RYSTIGGO?

RYSTIGGO puede causar efectos secundarios graves, incluidos los siguientes:

- Consulte “¿Cuál es la información más importante que debo saber sobre RYSTIGGO?”

Los efectos secundarios más comunes de RYSTIGGO incluyen los siguientes:

- dolor de cabeza
- infecciones
- diarrea
- fiebre
- reacciones de hipersensibilidad
- náuseas

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de RYSTIGGO. Para obtener más información, consulte a su proveedor de atención médica o farmacéutico. Informe a su proveedor de atención médica si presenta algún efecto secundario que le moleste o que no desaparezca. Llame a su proveedor de atención médica para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios.

Consulte la [información de prescripción completa adjunta](#) y hable con su proveedor de atención médica sobre su afección o tratamiento. Para obtener más información, visite www.RYSTIGGO.com o llame al 1-844-599-2273.

¿QUÉ ES RYSTIGGO?

RYSTIGGO es un medicamento recetado que se usa para tratar una enfermedad llamada miastenia grave generalizada (MGg) en adultos que tienen anticuerpos contra el receptor de acetilcolina (anti-RACh) positivos o anticuerpos contra la tirosina quinasa muscular (anti-MuSK) positivos.

Cómo funciona RYSTIGGO

RYSTIGGO es un tratamiento específico para la miastenia grave generalizada (MGg) en adultos.

Cuando se tiene MGg, los anticuerpos anti-RACH o anti-MuSK dañinos pueden permanecer en el sistema debido a una proteína del sistema inmunitario llamada FcRn, o receptor neonatal para el Fc. El FcRn evita que el sistema natural de eliminación de desechos de las células descomponga los anticuerpos dañinos.

RYSTIGGO actúa específicamente sobre el FcRn e impide que prolongue la vida de estos anticuerpos dañinos.

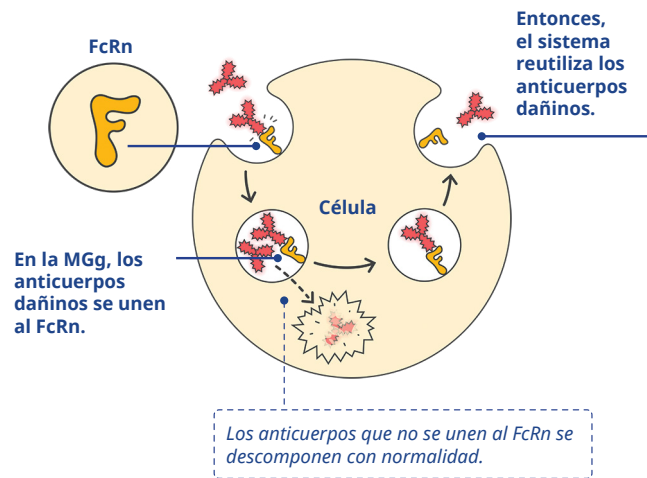
Esto ayuda a garantizar que se descompongan con normalidad en la célula.

Durante un ciclo de tratamiento con RYSTIGGO, hay menos anticuerpos dañinos que interrumpen la comunicación entre los nervios y los músculos.

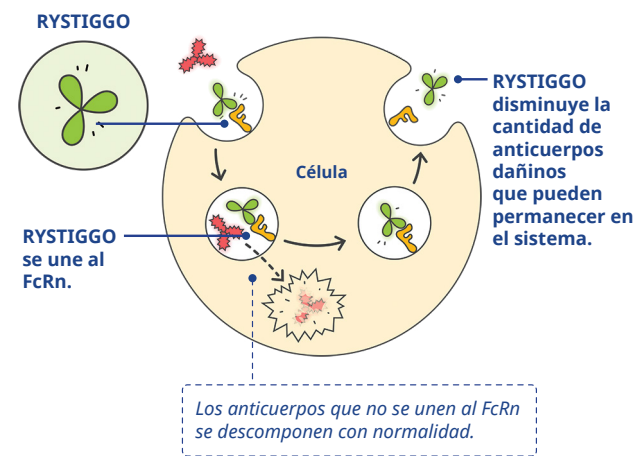
Los resultados individuales pueden variar y no todas las personas presentarán mejoras.



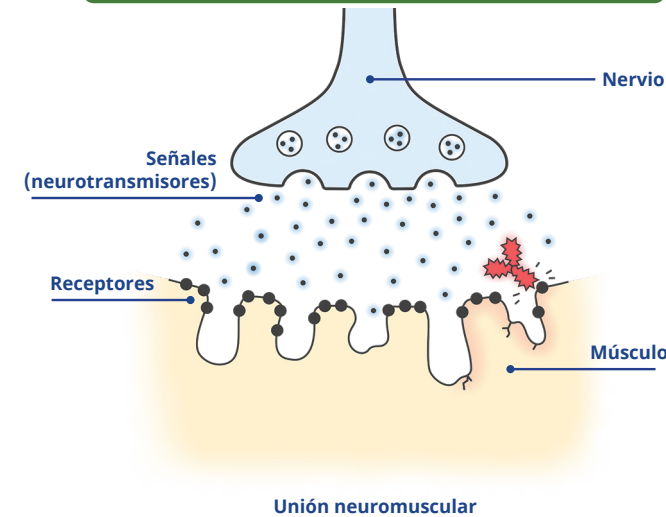
El FcRn permite reutilizar los anticuerpos dañinos.



RYSTIGGO se une al FcRn y evita que los anticuerpos dañinos se reutilicen.



RYSTIGGO disminuye la cantidad de anticuerpos dañinos que interrumpen las señales en la unión neuromuscular.



Para obtener más información sobre RYSTIGGO, comuníquese con su médico.

RYSTIGGO®
(rozanolixizumab-noli)
Inyección de uso subcutáneo
Vial de 280 mg/2 ml

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

RYSTIGGO podría causar meningitis aséptica. Si presenta signos o síntomas de meningitis durante el tratamiento con RYSTIGGO, informe a su proveedor de atención médica de inmediato.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

También puede causar hinchazón y sarpullido. El proveedor de atención médica debe controlarlo durante y después del tratamiento, y suspender RYSTIGGO si fuera necesario. Si presenta cualquier reacción adversa después de la administración del medicamento, informe a su proveedor de atención médica de inmediato.

Consulte la información de seguridad importante completa en las páginas 9 y 10, y la información de prescripción completa adjunta.

Qué esperar con RYSTIGGO

Una vez que un profesional de atención médica prepara RYSTIGGO, se administra en forma de infusión subcutánea en aproximadamente 15 minutos*.

RYSTIGGO es diferente a otros tratamientos para la MGg, como medicamentos orales o infusiones intravenosas (IV). RYSTIGGO es una **infusión subcutánea, es decir que se introduce una aguja debajo de la superficie de la piel**[†]. En las infusiones intravenosas, se introduce una aguja en una vena.

La mayoría de las personas recibirá RYSTIGGO en un centro de infusión o en el consultorio de su médico. Es posible que algunas personas puedan recibir el tratamiento en su casa con la ayuda del personal de enfermería[‡].

Estará en observación mientras se le administre RYSTIGGO y durante 15 minutos después de la infusión. El médico puede brindarle más información sobre las infusiones subcutáneas y sobre qué esperar los días de la infusión.



*Hay 3 dosis recomendadas de RYSTIGGO, según el peso corporal. La preparación y el tiempo de la infusión pueden variar según el paciente, la dosis, el proveedor de la infusión o la ubicación del proveedor.

[†]En la parte inferior del abdomen debajo del ombligo. No se administre RYSTIGGO en áreas donde la piel esté sensible, enrojecida, dura o tenga moretones.

[‡]Según los requisitos de elegibilidad.

Antes de recibir RYSTIGGO, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus enfermedades, lo que incluye si:

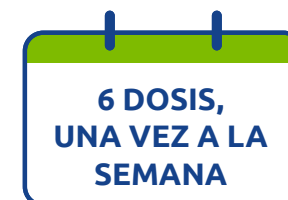
- Tiene antecedentes de infecciones o cree que tiene una infección activa.
- Recibió una vacuna (inmunización) o tiene previsto recibir una.
- Está embarazada o planea quedar embarazada, o está amamantando o planea amamantar.

Informe a su proveedor de atención médica todos los medicamentos que toma, tanto los de venta con receta como los de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas.

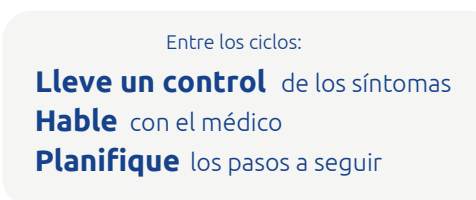
RYSTIGGO se administra una vez por semana en ciclos de 6 semanas.

Recibirá 6 dosis en total en intervalos de 1 semana. Este período de 6 semanas se llama ciclo de tratamiento. A cada ciclo le sigue un descanso en el tratamiento con RYSTIGGO.

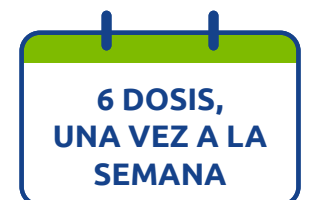
PRIMER CICLO DE TRATAMIENTO



DESCANSO DEL TRATAMIENTO*



CICLO DE TRATAMIENTO SIGUIENTE



*En el estudio a largo plazo, el tiempo mínimo entre el inicio de los ciclos de tratamiento fue de 9 semanas (63 días). No hay información de seguridad en cuanto a comenzar ciclos posteriores antes de los 63 días desde el inicio del ciclo anterior.

RYSTIGGO[®]
(rozanolixizumab-noli)
Inyección de uso subcutáneo
Vial de 280 mg/2 ml

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

Los efectos secundarios más comunes de RYSTIGGO son dolor de cabeza, infecciones, diarrea, fiebre, reacciones de hipersensibilidad y náuseas.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

No se ha estudiado el uso de vacunas durante el tratamiento con RYSTIGGO y se desconoce la seguridad con vacunas de virus vivos o atenuadas. No se recomienda la administración de vacunas de virus vivos o atenuadas durante el tratamiento con RYSTIGGO. Se recomienda la administración de las vacunas apropiadas para la edad según las pautas de vacunación antes de comenzar un nuevo ciclo de tratamiento con RYSTIGGO.

Consulte la información de seguridad importante completa en las páginas 9 y 10, y la información de prescripción completa adjunta.

Ciclos del tratamiento con RYSTIGGO

Es posible que la mayoría de las personas deba repetir los ciclos de RYSTIGGO para controlar los síntomas de la MGg.

Todas las personas responden al tratamiento de manera diferente, por lo que es importante controlar el progreso. Después del ciclo de tratamiento, hable con el médico para determinar si es necesario o cuándo es necesario otro ciclo.

La frecuencia de los ciclos de tratamiento y la duración de los descansos dependerán de la experiencia individual con el tratamiento y la evaluación médica. El médico puede brindarle más información sobre la importancia de los tratamientos. RYSTIGGO solo funciona durante el ciclo de tratamiento.



Lleve un control

Es importante llevar un control de cualquier síntoma de MGg que pueda reaparecer durante los descansos del tratamiento.



Hable

Hable con el médico sobre cualquier síntoma o efecto secundario durante o entre los ciclos del tratamiento.



Planifique

Esta información lo ayudará a usted y al médico a determinar cuándo comenzar el próximo ciclo de tratamiento con RYSTIGGO. El tiempo exacto dependerá de la evaluación médica.



En los estudios clínicos, los participantes iniciaron un promedio de 4 ciclos de tratamiento por año, con un rango de 1 a 7 ciclos.

Para los participantes que iniciaron 4 ciclos, la duración promedio entre el inicio de los ciclos de tratamiento fue de 14 semanas (98 días).

Siempre utilice RYSTIGGO según lo prescrito. Aunque comience a sentirse mejor, no omita infusiones ni interrumpa el tratamiento sin hablar con el médico.

RYSTIGGO®
(rozanolixizumab-noli)
Inyección de uso subcutáneo
Vial de 280 mg/2 ml

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

Los efectos secundarios más comunes de RYSTIGGO son dolor de cabeza, infecciones, diarrea, fiebre, reacciones de hipersensibilidad y náuseas.

Conozca las ventajas de RYSTIGGO



Reducción de los síntomas de la MGg

En el ensayo clínico, las personas que recibieron RYSTIGGO notaron **mejoría significativa** en la realización de las actividades de la vida diaria según la escala de MG-ADL.

En el ensayo, participaron 200 adultos con MGg (66 recibieron 7 mg/kg de RYSTIGGO, 67 recibieron 10 mg/kg de RYSTIGGO y 67 recibieron placebo). Los resultados individuales pueden variar y no todas las personas presentarán mejoría.



Tratamiento específico para la MGg

RYSTIGGO actúa sobre el FcRn, que prolonga la vida de los anticuerpos dañinos que pueden causar MGg.



Administración en minutos

Una vez que un profesional de atención médica prepara RYSTIGGO, las infusiones subcutáneas pueden administrarse en aproximadamente **15 minutos**.

Quedará en observación durante y después de la infusión.

El tiempo de la infusión puede variar.

MG-ADL= actividades de la vida diaria con miastenia grave; FcRn= receptor neonatal para el Fc.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

RYSTIGGO puede aumentar el riesgo de contraer infecciones y podría causar meningitis aséptica. También puede causar hinchazón y sarpullido. Si presenta cualquier reacción adversa después de la administración del medicamento, informe a su proveedor de atención médica de inmediato. Los efectos secundarios más comunes de RYSTIGGO son dolor de cabeza, infecciones, diarrea, fiebre, reacciones de hipersensibilidad y náuseas.

Consulte la información de seguridad importante completa en las páginas 9 y 10, y la información de prescripción completa adjunta.

Recursos útiles

Busque un centro de infusión

Para obtener ayuda para encontrar un centro de infusión cerca de usted que ofrezca RYSTIGGO, utilice la herramienta "Find an Infusion Center" (Buscar un centro de infusión) en [RYSTIGGO.com/infusion-finder](https://www.rystiggo.com/infusion-finder).

Para conectarse, inspirarse y recibir apoyo

Visite [RYSTIGGO.com/resources](https://www.rystiggo.com/resources) para obtener recursos educativos, apoyo personalizado y herramientas para descargar diseñadas para ayudarlo a aprovechar al máximo su tratamiento con RYSTIGGO.



Ayuda para encontrar recursos locales

Para obtener información sobre organizaciones de defensa y apoyo al paciente en su área, envíe un correo electrónico al equipo de apoyo de UCB a MGAdvocacy@ucb.com.

RYSTIGGO[®]
(rozanolixizumab-noli)
Inyección de uso subcutáneo
Vial de 280 mg/2 ml

Consulte la información de seguridad importante completa en las páginas 9 y 10, y la información de prescripción completa adjunta.

Descubra el apoyo personalizado creado para usted



ONWARD
APOYO PERSONALIZADO DISEÑADO
PARA QUE PUEDA AVANZAR

ONWARD[™] se creó con la ayuda de pacientes con enfermedades raras y proveedores de atención médica.

Una vez que le receten RYSTIGGO, podrá iniciar una experiencia de apoyo que lo acompañará en cada paso del camino.

ONWARD ofrece lo siguiente:



Un coordinador de atención de **ONWARD** con formación médica que se le asigna personalmente a usted*.



Ayuda para revisar la cobertura de su seguro y las posibles opciones de asistencia económica, incluso si no tiene seguro.



Herramientas y recursos para comenzar y continuar con el tratamiento indicado.



Orientación para realizar el control de los síntomas y apoyo para el tratamiento en curso.

*Los coordinadores de atención de ONWARD no brindan asesoramiento médico y lo derivarán a su profesional de atención médica si usted tiene alguna pregunta relacionada con el plan de tratamiento.



Únase al programa de apoyo ONWARD

Pídale a su médico que lo inscriba o escanee el código QR para descargar el formulario de inscripción.

ONWARD se brinda como un servicio de UCB y tiene como objetivo apoyar el uso adecuado de los medicamentos de UCB. ONWARD se puede modificar o cancelar en cualquier momento sin previo aviso. Es posible que se apliquen algunas restricciones al programa y a la elegibilidad.

RYSTIGGO[®]

(rozanolixizumab-noli)

Inyección de uso subcutáneo

Vial de 280 mg/2 ml

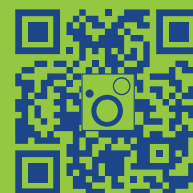
Pregúntele su médico sobre RYSTIGGO

El primer tratamiento aprobado por la FDA para la MGg **con anticuerpos anti-RAch y anti-MuSK** positivos en adultos.

¿Quiere saber aún más sobre RYSTIGGO?

Escanee el código QR que se encuentra a la derecha para inscribirse para recibir correos electrónicos o visite **RYSTIGGO.com**. Recibirá:

- Recursos educativos
- Apoyo para el tratamiento
- Herramientas diseñadas para ayudarlo a hablar con el médico sobre RYSTIGGO
- Información útil para conectarse con la comunidad MGg



INDICACIONES

RYSTIGGO es un medicamento recetado que se usa para tratar una enfermedad llamada miastenia grave generalizada (MGg) en adultos que tienen anticuerpos contra el receptor de acetilcolina (anti-RAch) positivos o anticuerpos contra la tirosina quinasa muscular (anti-MuSK) positivos.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

RYSTIGGO puede aumentar el riesgo de contraer infecciones y podría causar meningitis aséptica. Si presenta signos o síntomas de una infección o de meningitis durante el tratamiento con RYSTIGGO, informe a su proveedor de atención médica de inmediato. También puede causar hinchazón y sarpullido. Si presenta cualquier reacción adversa después de la administración del medicamento, informe a su proveedor de atención médica de inmediato. Los efectos secundarios más comunes de RYSTIGGO son dolor de cabeza, infecciones, diarrea, fiebre, reacciones de hipersensibilidad y náuseas. Le sugerimos que informe a la FDA de los efectos secundarios negativos de los medicamentos recetados. Visite www.fda.gov/medwatch o llame al 1-800-FDA-1088. También puede informar de los efectos secundarios a UCB, Inc. al llamar al 1-844-599-CARE [2273].

Consulte la información de seguridad importante completa en las páginas 9 y 10, y la información de prescripción completa adjunta.



RYSTIGGO[®] es una marca registrada y ONWARD[™] es una marca comercial del grupo UCB.
©2024 UCB, Inc., Smyrna, GA 30080. Todos los derechos reservados. US-RZ-2300045