

¡Bienvenido!

Conozca su FASENRA Pen® (benralizumab)



Consulte la Información de seguridad importante en su totalidad y la Información de prescripción adjunta, incluida la Información para el paciente y las Instrucciones de uso.

 **Fasenra Pen®**
(benralizumab) Subcutaneous
Injection 30 mg

¡Estamos aquí para ayudarlo!

Esta guía le ayudará a autoadministrarse la pluma FASENRA Pen.

Ahora que usted y su médico decidieron que la autoinyección con la pluma FASENRA Pen es adecuada para usted, es posible que tenga algunas preguntas. Esta guía le ayudará a comenzar y su proveedor de atención médica también le enseñará cómo autoadministrarse el medicamento.

Pregúntele a su médico cómo le enviarán su pluma FASENRA Pen a su hogar. Una vez que reciba su pluma FASENRA Pen, guárdela en el refrigerador (entre 36°F y 46°F) en su caja original hasta que esté listo para autoadministrársela.

Además de esta guía, revise las Instrucciones de uso adjuntas, que también se encuentran dentro de la caja de su pluma FASENRA Pen.



Puede llamar a nuestro equipo de enfermería de FASENRA 360 para lo siguiente:

- Hacer preguntas sobre FASENRA
- Apoyo para autoinyectarse con la pluma FASENRA Pen
- Registrarse para recibir recordatorios de dosis y consejos útiles
- Solicitar suministros para la autoinyección con la pluma FASENRA Pen, incluido un recipiente para desechar objetos punzantes, una bolsa de viaje aislante y una pluma de demostración



El personal de enfermería está disponible de lunes a viernes, de 8 a. m. a 6 p. m., hora del este.*

*La información que brinda nuestro personal de enfermería no sustituye el asesoramiento ni la capacitación de su médico u otros proveedores de atención médica. El personal de enfermería no puede hacer diagnósticos ni brindar asesoramiento sobre los tratamientos a las personas que llamen.

USO APROBADO

FASENRA es un medicamento con receta utilizado:

- en conjunto con otros medicamentos para el asma como tratamiento de mantenimiento del asma en personas a partir de los 6 años cuyo asma no está controlada con sus medicamentos actuales. FASENRA no se utiliza para tratar problemas respiratorios repentinos.
- para tratar a personas adultas con granulomatosis eosinofílica con poliangitis (EGPA).
- para tratar a personas adultas y niños a partir de los 12 años con síndrome hipereosinofílico (HES).

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

No use FASENRA si es alérgico al benralizumab o a cualquiera de los ingredientes de FASENRA. No lo use para tratar problemas respiratorios repentinos.

Consulte la Información de seguridad importante en su totalidad y la Información de prescripción adjunta, incluida la Información para el paciente y las Instrucciones de uso.

Recursos para usted

Donde quiera que esté en su tratamiento con FASENRA, usted tiene recursos personalizados.

Esta guía incluye información útil sobre FASENRA en las páginas 4 y 5 e instrucciones para la autoinyección paso a paso en las páginas 6 y 7. Además, puede acceder a los siguientes recursos de apoyo:



Visite **FASENRAPen.com** para obtener una variedad de recursos de apoyo:

- Video de las Instrucciones de uso
- Preguntas frecuentes
- Historias de pacientes



Visite **FASENRAsignup.com** para inscribirse en el programa de apoyo FASENRA 360 y recibir lo siguiente:

- Un kit de bienvenida
- Información sobre ahorros
- Recordatorios de dosis
- Consejos útiles



Puede ser elegible para pagar tan poco como \$0 por FASENRA*

Para obtener más información, llame al **1-833-360-HELP** y presione 2, o regístrese en **FASENRAsignup.com**.

*Consulte la página 8 o visite FASENRA.com para conocer los términos y condiciones.

Recuerde, el asma eosinofílica, la EGPA y el HES son enfermedades crónicas.

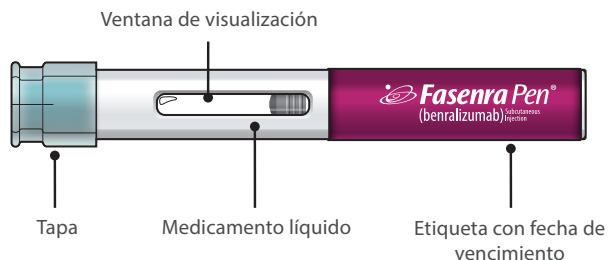
Una enfermedad crónica requiere atención constante, así que no deje de tomar sus tratamientos actuales para el asma a menos que su médico se lo indique. Y recuerde seguir tomando su FASENRA, incluso si se siente mejor.

 **Fasenra Pen**[®]
(benralizumab) Subcutaneous Injection 30 mg

Conozca su pluma FASENRA Pen

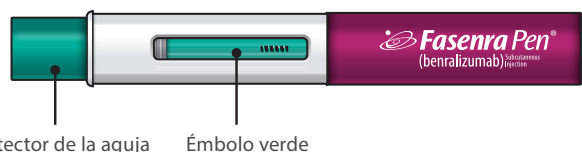
Conozcamos las diferentes partes de la pluma FASENRA Pen.

Antes de utilizar



Antes de autoadministrarse, verá la ventana de visualización llena de medicamento líquido. No retire la tapa hasta que esté listo para autoadministrarse el medicamento.

Después de utilizar



Después de la autoadministración, el émbolo verde será visible en la ventana de visualización.

No intente inyectarse FASENRA hasta que su proveedor de atención médica le haya indicado la forma correcta de hacerlo. Para obtener más información, consulte las "Instrucciones de uso" detalladas que se incluyen con la pluma FASENRA Pen.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE (continuación)

FASENRA puede causar efectos secundarios graves, incluidos los siguientes:

- **Reacciones alérgicas (hipersensibilidad), incluida la anafilaxia.** Pueden ocurrir reacciones alérgicas graves después de recibir la inyección de FASENRA. A veces, las reacciones alérgicas pueden ocurrir horas o días después de recibir la inyección. Infórmele a su proveedor de atención médica o busque ayuda de emergencia de inmediato si presenta alguno de los siguientes síntomas de una reacción alérgica:
 - hinchazón de la cara, la boca y la lengua;
 - dificultad para respirar;
 - desmayos, mareos, sensación de desvanecimiento (presión arterial baja);
 - erupción cutánea; o
 - urticaria.

Consulte la Información de seguridad importante en su totalidad y la Información de prescripción adjunta, incluida la Información para el paciente y las Instrucciones de uso.

Comprenda su cronograma de dosis de la pluma FASENRA Pen

Si su cronograma de dosis es importante y existen recursos que le pueden ayudar a recordarlo.

Cronograma de dosis

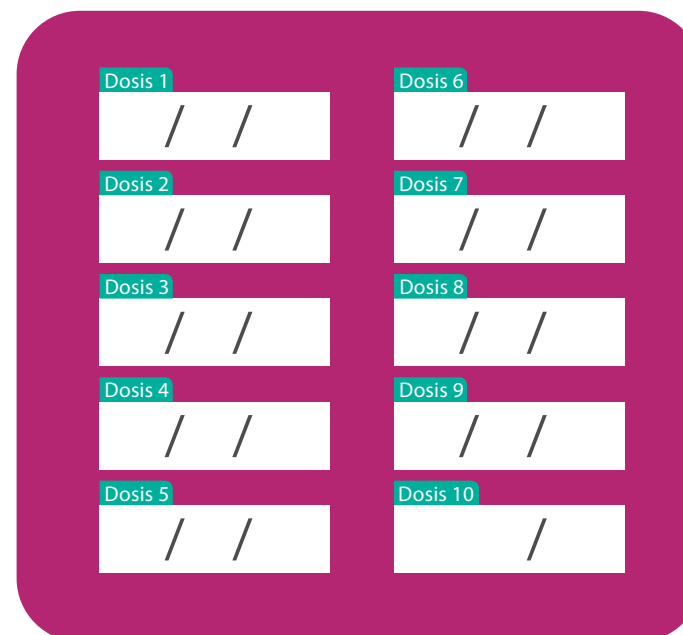
FASENRA se inyecta por debajo de la piel (de manera subcutánea):

- una vez cada 4 semanas para las primeras 3 dosis, luego cada 8 semanas, para el tratamiento del asma; o
- una vez cada 4 semanas para el tratamiento de la EGPA y el HES.

Si su proveedor de atención médica decide que usted o un cuidador puede administrar la inyección de FASENRA, su proveedor de atención médica debe brindarle capacitación sobre el uso de la pluma FASENRA PEN.

- Solo un cuidador o proveedor de atención médica puede administrar FASENRA a personas de 6 a 11 años de edad.

Hable con su médico.



FASENRA Pen
(benralizumab) Subcutaneous Injection 30 mg

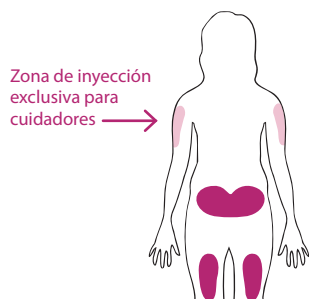
Preparación

Cada pluma de FASENRA Pen contiene 1 dosis de FASENRA. Cuando esté listo para comenzar, saque la pluma del refrigerador y déjela calentar a temperatura ambiente, generalmente alrededor de **30 minutos**.

Mientras espera, reúna los suministros que necesitará:

- Toallitas con alcohol
- Trozo de algodón o gasa
- Venda
- Recipiente para desechar objetos punzantes

Antes de comenzar, lávese bien las manos con agua y jabón. Elija la zona de inyección y límpiela con movimientos circulares con una toallita con alcohol:



- Elija la zona de inyección:
 - Se recomienda como zona de inyección la parte delantera del muslo o la parte inferior del estómago.
 - Si un cuidador le aplica la inyección, puede que lo haga en la parte superior del brazo, el muslo o el estómago.
- No intente autoinyectarse en el brazo ni se inyecte a través de la ropa.
- No inyecte a menos de 2 pulgadas del ombligo o donde haya piel dañada.
- Cada vez que se inyecte, elija una zona distinta que esté al menos a 1 pulgada de distancia de donde se inyectó por última vez.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE (continuación)

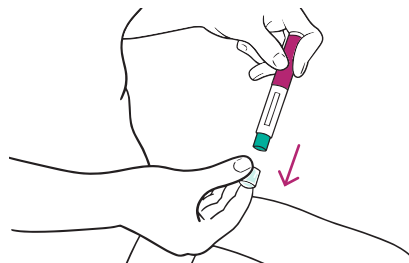
Antes de usar FASENRA, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluidos los siguientes casos:

- Se administra medicamentos corticosteroides orales o inhalados. **No** deje de tomar sus medicamentos corticosteroides, a menos que se lo indique su proveedor de atención médica. Esto puede causar la reaparición de otros síntomas que se habían controlado con el medicamento corticosteroide.
- Tiene una infección parasitaria (helminthos).
- Está embarazada o planea quedar embarazada. Se desconoce si FASENRA dañará al bebé en gestación. Informe a su proveedor de atención médica si queda embarazada durante el tratamiento con FASENRA.

Consulte la Información de seguridad importante en su totalidad y la Información de prescripción adjunta, incluida la Información para el paciente y las Instrucciones de uso.

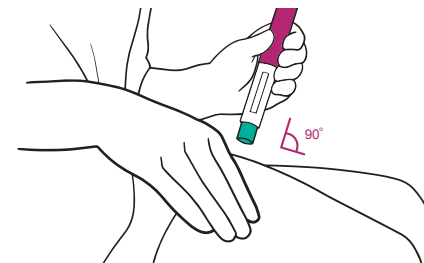


Injectar



1. Retire la tapa directamente.

Tenga cuidado de no tocar la aguja ni presionar el protector verde de la aguja. Deje la tapa a un lado para desecharla más tarde; no vuelva a colocarla.



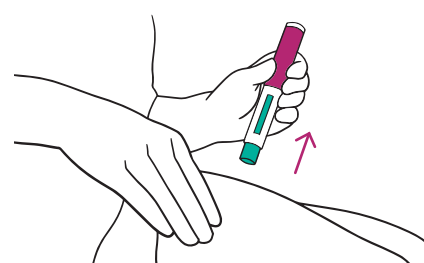
2. Alinee la pluma FASENRA Pen.

Sostenga la pluma en un ángulo de 90°, plana contra el sitio de la inyección. Puede pellizcar la piel que rodea el sitio de la inyección o inyectar sin pellizcar.



3. Presione firmemente hacia abajo y mantenga presionado.

Escuchará un clic que indicará que la inyección empezó y el émbolo verde comenzará a llenar la ventana de visualización. **Mantenga la pluma FASENRA Pen en su lugar durante 15 segundos y no cambie la posición de la pluma. Escuchará un segundo clic que indica que la inyección finalizó.** El émbolo verde debe llenar la ventana de visualización.



4. Levante la pluma FASENRA Pen directamente hacia arriba.

El protector de la aguja se deslizará hacia abajo y se bloqueará en su lugar. Es posible que observe una pequeña cantidad de sangre o líquido en la zona de la inyección. Presione suavemente el área con una bolita de algodón o una gasa hasta que deje de sangrar y luego cúbrala con una venda. **Para desechar de forma segura la pluma, colóquela en un recipiente para desechar objetos punzantes inmediatamente después de su uso.**

Visite FASENRAPen.com para ver nuestro video instructivo.

Fasenra Pen®
Subcutaneous Injection 30 mg
(benralizumab)

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

No use FASENRA si es alérgico al benralizumab o a cualquiera de los ingredientes de FASENRA. No lo use para tratar problemas respiratorios repentinos.



FASENRA puede causar efectos secundarios graves, incluidos los siguientes:

• **Reacciones alérgicas (hipersensibilidad), incluida la anafilaxia.** Pueden ocurrir reacciones alérgicas graves después de recibir la inyección de FASENRA. A veces, las reacciones alérgicas pueden ocurrir horas o días después de recibir la inyección. Infórmele a su proveedor de atención médica o busque ayuda de emergencia de inmediato si presenta alguno de los siguientes síntomas de una reacción alérgica:

- hinchazón de la cara, la boca y la lengua;
- dificultad para respirar;
- desmayos, mareos, sensación de desvanecimiento (presión arterial baja);
- sarpullido;
- urticaria.

Antes de tomar FASENRA, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluidos los siguientes casos:

- toma medicamentos corticoesteroides orales o inhalados. **No** deje de tomar sus medicamentos corticoesteroides, a menos que se lo indique su proveedor de atención médica. Esto puede causar la reaparición de otros síntomas que se habían controlado con el medicamento corticoesteroide.
- tiene una infección parasitaria (helminto).
- Está embarazada o planea quedar embarazada. Se desconoce si FASENRA dañará al bebé en gestación. Informe a su proveedor de atención médica si queda embarazada durante el tratamiento con FASENRA.
- está amamantando o planea hacerlo. Se desconoce si FASENRA pasa a la leche materna. Hable con su proveedor de atención médica sobre la mejor manera de alimentar a su bebé durante el tratamiento con FASENRA.
- toma medicamentos de venta con receta y de venta libre, vitaminas y suplementos a base de hierbas.

No deje de tomar sus otros medicamentos, a menos que se lo indique su proveedor de atención médica. Informe a su proveedor de atención médica si su afección no mejora o empeora después de comenzar el tratamiento con FASENRA.

Los efectos secundarios más frecuentes de FASENRA incluyen los siguientes:

- En adultos y niños a partir de los 6 años con asma incluyen dolor de cabeza y dolor de garganta.
- En adultos con EGPA incluyen dolor de cabeza.
- En adultos y niños a partir de los 12 años con HES incluyen dolor de cabeza, reacciones alérgicas y síntomas similares a los de la gripe.

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de FASENRA.

USO APROBADO

FASENRA es un medicamento de venta con receta que se utiliza para lo siguiente:

- en conjunto con otros medicamentos para el asma como tratamiento de mantenimiento del asma en personas a partir de los 6 años cuyo asma no está controlada con sus medicamentos actuales. FASENRA no se utiliza para tratar problemas respiratorios repentinos.
- para tratar a personas adultas con granulomatosis eosinofílica con poliangitis (EGPA).
- para tratar a personas adultas y niños a partir de los 12 años con síndrome hipereosinofílico (HES).

Consulte la Información de prescripción adjunta, incluida la Información para el paciente y las Instrucciones de uso.

Le recomendamos informar los efectos secundarios negativos de los medicamentos de venta con receta de AstraZeneca llamando al 1-800-236-9933. Si prefiere informarlos a la FDA, llame al 1-800-FDA-1088.

ELEGIBILIDAD Y TÉRMINOS DE USO DEL PROGRAMA DE AHORROS DE FASENRA

El Programa de ahorros de FASENRA es para pacientes asegurados comercialmente y está destinado a cubrir los costos por cuenta propia del paciente de FASENRA® (benralizumab) inyección subcutánea, además de su administración y educación sobre la inyección, hasta \$13,000 por año calendario. Los pacientes con un seguro comercial cuyo plan de salud NO cubra FASENRA pueden reunir los requisitos para el Programa de ahorros para pacientes denegados. Sujeto a la elegibilidad y los términos de uso.

Los pacientes deben tener un seguro médico comercial y una receta válida de FASENRA. Los pacientes que están inscritos en un programa de seguro de receta médica financiado por el estado o el Gobierno federal no tienen derecho a esta oferta. Esto incluye a los pacientes inscritos en las Partes B y D de Medicare, Medicaid, Medigap, Asuntos de los Veteranos (Veterans Affairs, VA), programas del Departamento de Defensa (Department of Defense, DOD) o TriCare. Además, los pacientes que tienen derecho a Medicare y están inscritos en un plan de exención de salud del grupo patrocinado por el empleador o programa de beneficios de medicamentos recetados y subsidiados por el Gobierno para jubilados. Los pacientes inscritos en un programa de seguro para medicamentos con receta financiado por el estado o el Gobierno federal no pueden hacer uso de este programa, incluso si eligen ser procesados como pacientes no asegurados (que pagan en efectivo). Esta oferta no es un seguro y se limita a los residentes de los Estados Unidos y sus territorios. Los pacientes que sean residentes de Massachusetts o Rhode Island no son elegibles para recibir asistencia para la administración de la inyección.

Pueden aplicarse otras restricciones. El paciente debe estar inscrito en el programa antes de hacer uso de este. Consulte los Términos de uso y la Elegibilidad completos en www.FASENRA.com o llame a Access 360 al 1-833-360-HELP (4357), de lunes a viernes, de 8 a. m. a 6 p. m., hora del este, excepto los feriados.