

Resultados de supervivencia general en el interior



Un camino a seguir para los pacientes con CPRCm HRRm

USO

TALZENNA es un medicamento de venta con receta que se utiliza en combinación con un medicamento llamado enzalutamida, para tratar a adultos con cáncer de próstata

- con ciertos genes anormales heredados o adquiridos llamados genes de reparación por recombinación homóloga (genes HRR) y
- que ya no responde a la terapia hormonal o al tratamiento quirúrgico para reducir la testosterona, y que se ha extendido a otras partes del cuerpo (metastásico).

Su proveedor de atención médica le realizará una prueba para asegurarse de que TALZENNA es adecuado para usted.

Se desconoce si el TALZENNA es seguro y eficaz en niños.



No es un paciente real.

HRRm = gen de reparación por recombinación homóloga mutado; CPRCm = cáncer de próstata resistente a la castración metastásico.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

TALZENNA puede causar efectos secundarios graves, entre ellos:

Problemas de médula ósea denominados síndrome mielodisplásico (SMD) o leucemia mieloide aguda (LMA). Algunas personas que padecen cáncer y que han recibido tratamiento previo con quimioterapia o algunos otros medicamentos para el cáncer han desarrollado SMD o LMA durante o después del tratamiento con TALZENNA. El SMD o la LMA pueden provocar la muerte. Si desarrolla SMD o LMA, su proveedor de atención médica interrumpirá el tratamiento con TALZENNA.

Consulte la página 2 para obtener más información sobre este efecto secundario.

Consulte la Información de seguridad importante adicional en todo el documento. Haga clic para ver la [Información completa para el paciente](#) de TALZENNA o visite TALZENNAXTANDI.com. Hable con su médico o consulte la Información para el paciente de XTANDI para obtener información importante sobre la seguridad de XTANDI.

Cómo comenzar con TALZENNA + XTANDI



TALZENNA® (talazoparib) es un medicamento de venta con receta que se utiliza en combinación con un medicamento llamado XTANDI® (enzalutamida) para tratar a adultos con **cáncer de próstata resistente a la castración metastásico con mutaciones del gen de reparación por recombinación homóloga** (CPRCm con mutación del gen HRR).


El CPRCm con mutación del gen HRR es un tipo de cáncer de próstata con ciertos genes anómalos (mutaciones del gen HRR) que pueden ser hereditarios o adquiridos. El cáncer se ha extendido a otras partes del cuerpo (metastásico) y ya no responde a la terapia hormonal ni al tratamiento quirúrgico para reducir la testosterona (resistente a la castración).


Explicación de las mutaciones del gen HRR

La reparación por recombinación homóloga (HRR) es un proceso en el que un grupo de genes trabajan juntos para reparar los daños en su ADN. Si tiene mutaciones en los genes HRR, es posible que no todas las proteínas de reparación del ADN funcionen correctamente. Esto puede aumentar sus probabilidades de desarrollar ciertos tipos de cáncer, incluido el cáncer de próstata.

Tratamiento por vía oral una vez al día

TALZENNA es una píldora, no una quimioterapia ni una inyección. Se toma:


Una vez al día


Con o sin comida

Existen 2 tipos de mutaciones del gen HRR:

Hereditaria
Transmitida de padres a hijos

Adquirida
Puede ocurrir de forma aleatoria y a lo largo de su vida

Aproximadamente 1 de cada 4 hombres con CPRCm tiene una mutación genética HRR*

*Se trata de una estimación porque el diseño y las características (como el tratamiento farmacológico previo o actual, las afecciones coexistentes o los niveles de enfermedad) de los estudios y los datos utilizados para determinar la aparición de mutaciones genéticas HRR en hombres con cáncer de próstata avanzado se han modificado.



No son pacientes reales.



Por qué importa el estado del gen HRR

Para empezar, conocer el estado del gen HRR puede informar sobre sus opciones de tratamiento, lo que incluye si podría ser elegible para recibir TALZENNA + XTANDI. Pero también puede:

- Ayudar a que usted y su médico decidan cómo tratar el cáncer de próstata
- Ayudarlo a averiguar si su familia tiene un mayor riesgo de desarrollar ciertos tipos de cáncer, ya que estas mutaciones pueden ser hereditarias



Cómo se identifican las mutaciones del gen HRR

Un médico puede realizar una prueba genética y/o de biomarcadores utilizando una muestra de sangre o de tejido para comprobar si existe alguna mutación genética heredada o adquirida.

Pregunte a su médico sobre su situación en relación con la mutación de los genes HRR

Es posible que ya hayan realizado pruebas para detectar mutaciones en el gen HRR y puedan revisar los resultados con usted. Si aún no se ha hecho estas pruebas, su médico puede ayudarlo a coordinar las pruebas genéticas adecuadas.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

TALZENNA puede causar efectos secundarios graves, entre ellos:

Problemas de médula ósea denominados síndrome mielodisplásico (SMD) o leucemia mieloide aguda (LMA). (Continuación)

Si bien los recuentos bajos de células sanguíneas son síntomas frecuentes durante el tratamiento con TALZENNA, también pueden ser un signo de problemas graves, como el SMD o la LMA. Informe a su proveedor de atención médica si tiene alguno de los siguientes síntomas durante el tratamiento con TALZENNA:

- debilidad
- fiebre
- sangre en orina o heces
- sentirse muy cansado
- pérdida de peso
- infecciones frecuentes
- falta de aire
- moretones o sangrados más fácilmente

Su proveedor de atención médica le hará análisis de sangre para comprobar el recuento de células sanguíneas:

- cada mes durante el tratamiento con TALZENNA.
- todas las semanas si tiene un recuento bajo de células sanguíneas que se prolonga por mucho tiempo.

Su proveedor de atención médica puede modificar la dosis, interrumpir temporalmente o interrumpir definitivamente el tratamiento con TALZENNA si experimenta ciertos efectos secundarios.

Antes de tomar TALZENNA, informe a su proveedor de atención médica todas sus afecciones de salud, incluso si:

- tiene problemas de riñón.
- está embarazada o planea quedar embarazada. TALZENNA puede dañar al bebé en gestación y puede causar la pérdida del embarazo (aborto espontáneo). No debe quedar embarazada durante el tratamiento con TALZENNA.
 - Los varones con pareja femenina embarazada o que pueda quedar embarazada deben utilizar métodos anticonceptivos eficaces durante el tratamiento con TALZENNA y durante los 4 meses siguientes a la última dosis de TALZENNA.
- está amamantando o planea hacerlo. Se desconoce si TALZENNA pasa a la leche materna.

Cómo puede ayudar el tratamiento a los pacientes con CPRCm HRRm

En un estudio de pacientes con CPRCm HRRm, la administración de **TALZENNA + XTANDI** redujo el riesgo de evolución de la enfermedad y ayudó a los pacientes a vivir más tiempo



El estudio

TALZENNA® (talazoparib) + XTANDI® (enzalutamida) se estudió en un ensayo clínico en adultos con CPRCm con mutación genética HRR.

El objetivo principal del estudio era medir la supervivencia sin evolución de la enfermedad, es decir, cuánto tiempo vivían los pacientes sin que el cáncer empeorara o hasta que morían por cualquier motivo. Otro objetivo era la supervivencia general, que es el tiempo que los pacientes vivieron desde el inicio del estudio hasta su muerte por cualquier causa.

En el estudio se administró TALZENNA + XTANDI a 200 pacientes y placebo + XTANDI a 199 pacientes. Todos los pacientes se sometieron a una intervención quirúrgica para reducir la testosterona o siguieron tomando tratamiento hormonal.

Los resultados

Reducción del riesgo de evolución de la enfermedad

El riesgo de evolución del cáncer se **redujo en un 55 % con TALZENNA + XTANDI** en comparación con los pacientes que recibieron placebo + XTANDI.

Se observó evolución del cáncer en 66 de los 200 pacientes que tomaron TALZENNA + XTANDI frente a 104 de los 199 pacientes de que tomaron placebo + XTANDI.

Mediana de tiempo hasta la evolución de la enfermedad



La mediana del tiempo transcurrido hasta la evolución del cáncer no se alcanzó para TALZENNA + XTANDI.* En este ensayo clínico, los pacientes que tomaban TALZENNA + XTANDI tenían un 97.5 % de probabilidades de que la mediana del tiempo transcurrido hasta la progresión del cáncer fuera de, al menos, 21.9 meses.

La mediana del tiempo transcurrido hasta la evolución del cáncer fue de 13.8 meses en los pacientes que tomaron placebo + XTANDI.

*"Mediana no alcanzada" significa que más de la mitad de los pacientes estaban vivos sin que el cáncer haya evolucionado en el momento del análisis.

TALZENNA + XTANDI ayudó a los pacientes a vivir más tiempo frente a placebo + XTANDI



- Los pacientes vivieron **una mediana de 3.8 años** (45.1 meses) con TALZENNA + XTANDI frente a **2.6 años** (31.1 meses) con placebo + XTANDI. En el momento de este análisis, 93 de los 200 pacientes que tomaban TALZENNA + XTANDI habían fallecido por cualquier motivo frente a 126 de los 199 pacientes que tomaban placebo + XTANDI

¿Qué significa "mediana"?

- Una mediana es el número medio en un grupo de números ordenados de menor a mayor
- La mediana del tiempo transcurrido hasta la evolución del cáncer es el tiempo transcurrido hasta que la mitad de los pacientes que recibieron tratamiento experimentaron una evolución (empeoramiento) del cáncer o hasta que murieron por cualquier motivo
- La mediana de supervivencia es el período de tiempo tras el diagnóstico en el que la mitad de los pacientes siguen vivos

Los resultados pueden variar. Pregunte a su médico si TALZENNA + XTANDI es adecuado para usted.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

Los efectos secundarios más frecuentes de TALZENNA cuando se toma en combinación con enzalutamida incluyen:

- | | | |
|---|--------------------------------------|---------------------------------------|
| • disminución del recuento de eritrocitos (glóbulos rojos) | • náuseas | • mareos |
| • disminución del recuento de leucocitos (glóbulos blancos) | • disminución del apetito | • aumento de la bilirrubina en sangre |
| • cansancio o debilidad | • disminución del sodio en sangre | • disminución del potasio en sangre |
| • disminución del recuento de trombocitos (plaquetas) | • disminución del fósforo en sangre | • cambios en el sentido del gusto |
| • disminución del calcio en sangre | • lesiones óseas | |
| | • disminución del magnesio en sangre | |

Cómo funciona el tratamiento

TALZENNA + XTANDI trata el CPRCm con mutación del gen HRR de 2 formas diferentes



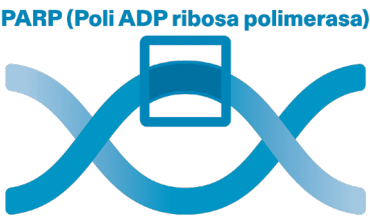
Cómo actúa TALZENNA® (talazoparib)

El ADN del núcleo de sus células le dice a su cuerpo cómo formarse y funcionar. El ADN se organiza en agrupaciones llamadas genes, que fabrican proteínas que dirigen este proceso. Es importante destacar que el ADN regula la capacidad de duplicación de las células para mantener el proceso en marcha. Pero el ADN puede resultar dañado.

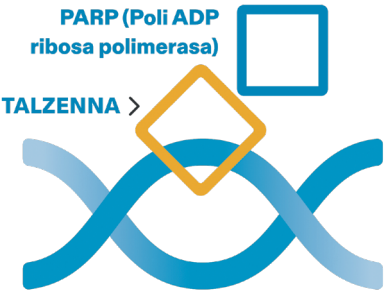


Cuando hay ADN dañado, es decir, roturas en las cadenas de ADN, proteínas como la PARP*, que existen en las células, ayudan a reparar las roturas para mantener el funcionamiento de las células. Esto ocurre tanto en las células normales como en las cancerosas.

*PARP = poli (ADP-ribosa) polimerasa.



La HRR consiste en otro mecanismo de reparación del ADN. En las células, puede haber daños en los genes HRR debido a mutaciones. Los genes HRR mutados impiden que las proteínas asociadas a la vía sean eficaces en la reparación del ADN.



TALZENNA es para hombres cuyo cáncer de próstata tiene una mutación genética HRR. TALZENNA actúa como inhibidor de la proteína de reparación, PARP, y evita la activación de la vía de reparación de la célula. Esto, en combinación con la disfunción del gen HRR mutado, dificulta la supervivencia de las células cancerosas. TALZENNA también puede afectar las células normales, y por este motivo se pueden provocar efectos secundarios.



Así es como se ha demostrado la eficacia de TALZENNA en estudios de laboratorio. Se desconoce su importancia clínica.

Cómo actúa XTANDI® (enzalutamida)

XTANDI es un inhibidor del receptor androgénico.



Los andrógenos son un grupo de hormonas que incluyen la testosterona. Los inhibidores de los receptores androgénicos disminuyen la frecuencia con la que andrógenos como la testosterona se conectan con un receptor androgénico y, por tanto, pueden ralentizar el crecimiento de los tumores y células del cáncer de próstata. Echemos un vistazo al interior de la célula.

Cuando el andrógeno se conecta con un receptor androgénico, puede provocar el crecimiento de las células tumorales.



XTANDI ayuda a disminuir la frecuencia con la que el andrógeno puede conectar con el receptor androgénico. En consecuencia, XTANDI puede ralentizar el crecimiento de las células cancerosas y éstas pueden morir.

Este funcionamiento de XTANDI se observó en los estudios de laboratorio. Se desconoce su importancia clínica.

Hable con su médico o consulte la Información para el paciente de XTANDI para ver la Información de seguridad importante sobre XTANDI.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

Informe a su proveedor de atención médica acerca de todos los medicamentos que toma, incluidos los de venta con y sin receta, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas. Tomar TALZENNA con algunos otros medicamentos puede afectar la forma en que TALZENNA actúa y puede causar efectos secundarios.

Conozca los medicamentos que toma. Lleve una lista de sus medicamentos y muéstresela a su proveedor de atención médica y a su farmacéutico cuando adquiera un nuevo medicamento.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE y USO

TALZENNA puede causar efectos secundarios graves, entre ellos:

Problemas de médula ósea denominados síndrome mielodisplásico (SMD) o leucemia mieloide aguda (LMA). Algunas personas que tienen cáncer y que han recibido tratamiento previo con quimioterapia o algunos otros medicamentos para su cáncer han desarrollado SMD o LMA durante o después del tratamiento con TALZENNA. El SMD o la LMA pueden provocar la muerte. Si desarrolla SMD o LMA, su proveedor de atención médica interrumpirá el tratamiento con TALZENNA.

Si bien los recuentos bajos de células sanguíneas son síntomas frecuentes durante el tratamiento con TALZENNA, también pueden ser un signo de problemas graves, como el SMD o la LMA. Informe a su proveedor de atención médica si tiene alguno de los siguientes síntomas durante el tratamiento con TALZENNA:

- debilidad
- pérdida de peso
- fiebre
- infecciones frecuentes
- presencia de sangre en la orina o las heces
- dificultad para respirar
- sentirse muy cansado
- aparición de moretones o tendencia a sangrar con más facilidad

Su proveedor de atención médica le hará análisis de sangre para comprobar el recuento de células sanguíneas:

- cada mes durante el tratamiento con TALZENNA.
- todas las semanas si tiene un recuento bajo de células sanguíneas que se prolonga por mucho tiempo.

Su proveedor de atención médica puede cambiarle la dosis, interrumpir temporalmente o interrumpir definitivamente el tratamiento con TALZENNA si sufre ciertos efectos secundarios.

Antes de tomar TALZENNA, informe a su proveedor de atención médica todas sus afecciones de salud, incluso si:

- tiene problemas de riñón
- está embarazada o planea quedar embarazada. TALZENNA puede dañar al bebé en gestación y puede causar la pérdida del embarazo (aborto espontáneo). No debe quedar embarazada durante el tratamiento con TALZENNA.
 - Los varones con pareja femenina embarazada o que pueda quedar embarazada deben utilizar métodos anticonceptivos eficaces durante el tratamiento con TALZENNA y durante los 4 meses siguientes a la última dosis de TALZENNA.
- está amamantando o planea hacerlo. Se desconoce si TALZENNA pasa a la leche materna.

Informe a su proveedor de atención médica acerca de todos los medicamentos que toma, incluidos los de venta con y sin receta, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas. Tomar TALZENNA con algunos otros medicamentos puede afectar la forma en que TALZENNA actúa y puede causar efectos secundarios.

Conozca los medicamentos que toma. Lleve una lista de sus medicamentos y muéstresela a su proveedor de atención médica y a su farmacéutico cuando adquiera un nuevo medicamento.

Cómo tomar TALZENNA

- Tome TALZENNA exactamente como se lo indique su proveedor de atención médica.
- No cambie la dosis ni deje de tomar TALZENNA sin hablar antes con su proveedor de atención médica.
- Debe iniciar o continuar una terapia con un análogo de la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) durante su tratamiento con TALZENNA y enzalutamida a menos que se haya sometido a una intervención quirúrgica para reducir la cantidad de testosterona en su organismo (castración quirúrgica).
- Si vomita u olvida una dosis de TALZENNA, tome la siguiente dosis a la hora habitual. No tome una dosis adicional para compensar las dosis olvidadas.

Los efectos secundarios más frecuentes de TALZENNA cuando se toma en combinación con enzalutamida incluyen:

- disminución del recuento de eritrocitos (glóbulos rojos)
- disminución del recuento de leucocitos (glóbulos blancos)
- cansancio o debilidad
- disminución del recuento de trombocitos (plaquetas)
- disminución del calcio en sangre
- náuseas
- disminución del apetito
- disminución del sodio en sangre
- disminución del fosfato en sangre
- lesiones óseas
- disminución del magnesio en sangre
- mareos
- aumento de la bilirrubina en sangre
- disminución del potasio en sangre
- cambios en el sentido del gusto

TALZENNA puede causar problemas de fertilidad en los varones. Esto puede afectar su capacidad para engendrar un bebé. Hable con su proveedor de atención médica si esto le preocupa.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de TALZENNA. Llame a su médico para obtener asesoramiento sobre los efectos secundarios.

Lo animamos a que informe a la FDA los efectos secundarios de los medicamentos recetados. Visite www.fda.gov/medwatch o llame al 1-800-FDA-1088.

¿Qué es TALZENNA?

TALZENNA es un medicamento de venta con receta que se utiliza en combinación con un medicamento llamado enzalutamida, para tratar a adultos con cáncer de próstata

- con ciertos genes anormales heredados o adquiridos llamados genes de reparación por recombinación homóloga (genes HRR) y
- que ya no responde a la terapia hormonal o al tratamiento quirúrgico para reducir la testosterona, y que se ha extendido a otras partes del cuerpo (metastásico).

Su proveedor de atención médica le realizará una prueba para asegurarse de que TALZENNA es adecuado para usted.

Se desconoce si el TALZENNA es seguro y eficaz en niños.

Más información sobre ciertos efectos secundarios

Antes de empezar a tomar TALZENNA® (talazoparib) +XTANDI® (enzalutamida), es importante que sepa qué puede esperar durante el tratamiento. Manténgase informado y colabore con su médico para identificar y ayudar a controlar cualquier efecto secundario que pueda presentar.

Monitoreo del recuento de células sanguíneas

Algunos efectos secundarios, como la disminución del recuento de glóbulos rojos/blancos, la disminución del calcio en la sangre y la disminución del recuento de plaquetas, solo pueden observarse mediante análisis de sangre, que le hará su médico:

- todos los meses durante el tratamiento con TALZENNA;
- todas las semanas si tiene un recuento bajo de células sanguíneas que se prolonga por mucho tiempo.

Su proveedor de atención médica puede modificar la dosis, interrumpir temporalmente o interrumpir definitivamente el tratamiento con TALZENNA si experimenta ciertos efectos secundarios.

Efectos secundarios frecuentes

Los efectos secundarios más frecuentes de TALZENNA cuando se toma en combinación con XTANDI incluyen:

- disminución del recuento de eritrocitos (glóbulos rojos)
- disminución del recuento de leucocitos (glóbulos blancos)
- cansancio o debilidad
- disminución del recuento de trombocitos (plaquetas)
- disminución del calcio en sangre
- náuseas
- disminución del apetito
- disminución del sodio en sangre
- disminución del fosfato en sangre
- lesiones óseas
- disminución del magnesio en sangre
- mareos
- aumento de la bilirrubina en sangre
- disminución del potasio en sangre
- cambios en el sentido del gusto

TALZENNA puede causar problemas de fertilidad en los varones. Esto puede afectar su capacidad para engendrar un bebé. Hable con su proveedor de atención médica si esto le preocupa.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de TALZENNA. Llame a su médico para que le aconseje sobre los efectos secundarios.

Su médico puede modificar la dosis del tratamiento o hacerle otras sugerencias que podrían resultar útiles.



Consulte la Información de seguridad importante adicional en todo el documento. Haga clic para ver la [Información completa para el paciente](#) de TALZENNA o visite [TALZENNEXTANDI.com](https://www.talzennextandi.com). Hable con su médico o consulte la Información para el paciente de XTANDI para obtener información importante sobre la seguridad de XTANDI.

Consejos que pueden ayudar con ciertos efectos secundarios

A continuación, encontrará algunos cambios en su estilo de vida que pueden ayudarlo a controlar ciertos efectos secundarios. Estos consejos fueron brindados por organizaciones que se centran en apoyar a los pacientes y no han sido estudiados con TALZENNA. Consulte con su médico para saber cuál puede ser el más adecuado para usted.

Disminución del recuento de eritrocitos (glóbulos rojos)

El tratamiento puede provocar una disminución del número de eritrocitos (glóbulos rojos), lo que se conoce como anemia. La anemia puede hacerlo sentir muy cansado, con falta de aire y/o mareado.



Consejo: Pregunte a su médico si le sugiere algún cambio en la dieta o algún suplemento.

Disminución del recuento de leucocitos (glóbulos blancos)

Durante el tratamiento, puede presentar una disminución del número de leucocitos, lo que podría exponerlo a un mayor riesgo de infección.



Consejo: Recuerde lavarse las manos a menudo y minimizar la exposición a personas que puedan estar enfermas.

Cansancio o debilidad

Mientras esté en tratamiento, puede presentar fatiga. La anemia también podría contribuir a la sensación de cansancio o debilidad.



Consejo: Hable con su médico sobre la cantidad de reposo y el tipo de actividades que son adecuadas para usted.

Disminución del recuento de trombocitos (plaquetas)

Las plaquetas son células que ayudan a la coagulación de la sangre y detienen el sangrado. El tratamiento puede hacer que disminuya el número de plaquetas, lo que podría aumentar el riesgo de moretones y hematomas.



Consejo: Converse con su médico acerca de todos los medicamentos sin receta que esté tomando, especialmente los que puedan aumentar el riesgo de sangrado.

Disminución del calcio en sangre

El tratamiento puede provocar una disminución de la concentración del calcio en sangre. Esto puede provocar calambres musculares, especialmente en la espalda y las piernas.



Consejo: Hable con su médico sobre cómo podría ayudarlo a mantener sus concentraciones de calcio.

Náuseas

Durante el tratamiento, puede presentar náuseas o malestar estomacal.



Consejo: Puede ser útil hacer varias comidas pequeñas a lo largo del día en lugar de 3 comidas principales. Puede ser útil beber líquidos a sorbos lentamente durante todo el día.

Disminución del apetito

El tratamiento puede reducir su apetito, lo que podría llevarlo a no ingerir suficientes nutrientes. Las náuseas también pueden contribuir a la pérdida del apetito.



Consejo: Hable con su equipo de atención sobre los alimentos que podrían ser más nutritivos para usted.

Disminución del sodio en sangre

El tratamiento puede hacer que las concentraciones de sodio en sangre sean inferiores a lo normal. Esto puede provocar náuseas y vómitos, falta de energía y/o dolores de cabeza.



Consejo: Su equipo de atención puede compartir sugerencias alimentarias que podrían ayudar a aumentar la concentración de sodio en sangre.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de TALZENNA. Llame a su médico para que le aconseje sobre los efectos secundarios.

Lo animamos a que informe a la FDA los efectos secundarios de los medicamentos recetados. Visite www.fda.gov/medwatch o llame al 1-800-FDA-1088.

Recursos de ayuda financiera

Medicare/Plan de seguro gubernamental

Para pacientes elegibles con Medicare/Medicare Parte D, Medicaid u otros planes de seguro gubernamentales:

- Es posible que Pfizer Oncology Together™ pueda ayudar a los pacientes elegibles a buscar ayuda económica de recursos de financiación alternativos, que pueden incluir ayuda económica a través de Extra Help, un programa de Subsidio para Personas de Bajos Ingresos (LIS) de la Parte D de Medicare
- Si no se dispone del apoyo de recursos de financiación alternativos o de la Ayuda Adicional de Medicare, Pfizer Oncology Together comprobará si los pacientes son elegibles para el programa Pfizer Patient Assistance Program™,* que puede proporcionar gratuitamente los medicamentos recetados de Pfizer Oncology†

* El Programa Pfizer de Asistencia al Paciente es un programa conjunto de Pfizer Inc. y la fundación Pfizer Patient Assistance Foundation™. Los medicamentos gratuitos de Pfizer se proporcionan a través de la fundación Pfizer Patient Assistance Foundation. La fundación Pfizer Patient Assistance Foundation es una entidad legal independiente de Pfizer Inc. con restricciones legales distintas.

†Pfizer no puede garantizar que la inscripción genere cobertura y/o reembolso.



No es un paciente real.

Asegurado comercialmente

Para pacientes con planes de seguro médico elegibles comerciales, privados, de empresa y del mercado estatal:

AYUDA CON EL COPAGO: Los pacientes elegibles con seguro comercial pueden pagar tan solo **\$0 al mes por su tratamiento de oncología de Pfizer prescrito**. [Se aplican límites, términos y condiciones](#). *
Los pacientes pueden recibir hasta \$10,000 anuales de ahorro por producto.

* Los pacientes no son elegibles para utilizar esta tarjeta si están inscritos en un programa de seguros financiado por el estado o el gobierno federal, incluidos, entre otros, Medicare, Medicaid, TRICARE, la atención médica de Asuntos de Veteranos un programa estatal de asistencia para medicamentos recetados o el Plan de Seguro Médico del Gobierno disponible en Puerto Rico.



Sin seguro

Para pacientes elegibles sin ningún tipo de cobertura de atención médica:

- Podemos comprobar la elegibilidad de los pacientes para Medicaid y ayudarlos a entender cómo solicitarlo
- Los pacientes que no reúnan los requisitos para Medicaid pueden recibir medicamentos gratuitos a través del programa de asistencia al paciente Patient Assistance Program de Pfizer. Los pacientes deben ser elegibles y volver a solicitarlos cuando sea necesario



Aplicación MyTherapy®

Ahora personalizado con contenido sobre TALZENNA para apoyarlo en su recorrido de tratamiento. Está disponible en App Store y en Google Play, e incluye:



Recordatorios de medicamentos

Gestione sus medicamentos en un solo lugar y manténgase al tanto de su terapia con TALZENNA con **recordatorios personalizados**.



Educación

Infórmese sobre su tratamiento con **artículos y contenido**. Además, información sobre los efectos secundarios.



Apoyo

Busque **servicios de apoyo adicionales y herramientas** relevantes para usted y útiles para sus cuidados.



Seguimiento del progreso

Descubra formas de **mantenerse al día**: establezca recordatorios, registre los hábitos y anote los progresos. También puede descargar su informe de salud para comentarlo con su médico en la próxima cita.



Escanee el código QR para descargar MyTherapy y regístrese hoy mismo

Para los pacientes a los que se les indique TALZENNA® (talazoparib) +XTANDI® (enzalutamida)



PROGRAMA THIS IS LIVING WITH CANCER™

This Is Living With Cancer™ es un programa desarrollado por Pfizer Oncology que incluye recursos diseñados para todas las personas que viven con cáncer, estén o no actualmente bajo un tratamiento de Pfizer.



Comprender el cáncer

Busque apoyo, información y herramientas que lo ayuden a transitar el camino del tratamiento.



Salud y bienestar

Explore artículos sobre vida sana, ejercicio y consideraciones alimentarias. Además, encontrará recursos para controlar la depresión, la ansiedad, el dolor y mucho más.



Apoyo personalizado

Acceda a apoyo y recursos adaptados a sus necesidades, ya sea paciente o cuidador.



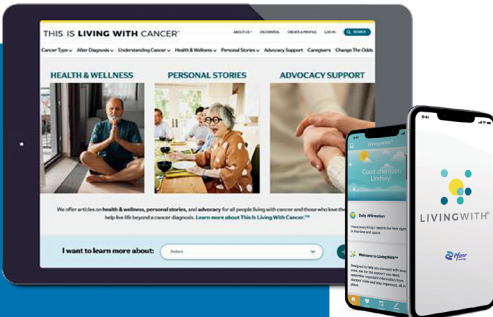
Aplicación LivingWith®

Manténgase conectado, organizado e informado, todo en un solo lugar. Esta aplicación gratuita lo ayuda a usted y a su red de apoyo a gestionar mejor la vida diaria con cáncer. Disponible en App Store y Google Play.



Escanee el código QR para visitar ThisIsLivingWithCancer.com

Una aplicación gratuita diseñada para ayudar a gestionar la vida con cáncer. Descargue la aplicación gratuita LivingWith® para mantenerse organizado, pedir ayuda y gestionar sus cuidados durante el tratamiento.




TALZENNA® + 
talazoparib 0.5 mg capsules (enzalutamide)
40 mg tablets | 80 mg tablets



No son pacientes reales.

Obtenga más información sobre
TALZENNA

Visite **TALZENNAXTANDI.com**

Consulte toda la Información de seguridad importante. Haga clic para ver la [Información completa para el paciente](#) de TALZENNA o visite [TALZENNAXTANDI.com](#). Hable con su médico o consulte la Información para el paciente de XTANDI para obtener información importante sobre la seguridad de XTANDI.

TALZENNA® es una marca registrada de Pfizer Inc.
XTANDI® es una marca registrada de Astellas Pharma Inc.
© 2025 Pfizer Inc. Todos los derechos reservados.
PP-TXT-USA-0697 Diciembre de 2025

