


TALZENNA[®] +
talazoparib 0.5 mg
capsúles


Xtandi[®]
(enzalutamide)
40 mg tablets | 80 mg tablets

EXPLORA

TALZENNA + XTANDI

USO

TALZENNA es un medicamento de prescripción utilizado en combinación con un medicamento llamado enzalutamida, para tratar adultos con cáncer de próstata

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

Su proveedor de servicios médicos le realizará una prueba para asegurarse de que TALZENNA es adecuado para usted.

Se desconoce si TALZENNA es seguro y eficaz en niños.

INFORMACIÓN IMPORTANTE SOBRE SEGURIDAD

TALZENNA puede causar efectos secundarios graves, incluyendo:

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. Los SMD o la LMA pueden provocar la muerte. Si desarrolla SMD o LMA, su profesional sanitario interrumpirá el tratamiento con TALZENNA.

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

Consulte la Información de Seguridad Importante adicional a lo largo de este 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 de Seguridad sobre XTANDI.

INICIO

TALZENNA + XTANDI

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

El CPRCm con mutaciones del gen HRR es un cáncer de próstata con ciertos genes anormales heredados o adquiridos denominados genes reparadores de la recombinación homóloga (genes HRR) que se ha extendido a otras partes del cuerpo (metastásico) y que ya no responde a una terapia hormonal o a un tratamiento quirúrgico para reducir la testosterona (resistente a la castración).

EXPLICACIÓN DE LAS MUTACIONES DEL GEN HRR

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

Tratamiento oral una vez al día

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



Una vez al día



Con o sin alimentos

Hay 2 tipos de mutaciones del gen HRR:

Heredadas

Transmitidas de padres a hijos

Adquiridas

Pueden ocurrir aleatoriamente y a lo largo de la vida

~1 de cada 4 hombres con CPRCm tienen una mutación del gen HRR*

*Se trata de una estimación porque los estudios y los datos utilizados para determinar la aparición de la mutación del gen HRR en hombres con cáncer de próstata avanzado variaron en su diseño y en las características de los pacientes, como el diferente tratamiento farmacológico previo o actual, las afecciones coexistentes o los niveles de enfermedad.





POR QUÉ ES IMPORTANTE EL ESTADO DE HRR

Para empezar, conocer su estado de HRR puede ofrecer información sobre sus opciones de tratamiento, incluyendo si usted podría ser elegible para TALZENNA + XTANDI. Pero también puede:

- Ayudarle a usted y a su médico a decidir cómo tratar su cáncer de próstata
- Ayudarle 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

Su médico podrá realizarle pruebas para ver si tiene mutaciones del gen HRR. Las pruebas pueden realizarse utilizando muestras de tejido o de sangre.

PREGUNTE A SU MÉDICO SOBRE SU ESTADO DE MUTACIÓN DEL GEN HRR

Es posible que ya le hayan realizado una prueba de detección de mutaciones del gen HRR y puedan revisar los resultados con usted. Si aún no se ha realizado esta prueba, su médico puede ayudarle a coordinar la prueba genética adecuada.

HRR = Reparación por recombinación homóloga

INFORMACIÓN IMPORTANTE SOBRE SEGURIDAD

Los síntomas de recuentos bajos de células sanguíneas son frecuentes durante el tratamiento con TALZENNA pero pueden ser un signo de problemas graves, incluyendo SMD o LMA. Informe a su proveedor de servicios médicos si tiene alguno de los siguientes síntomas durante el tratamiento con TALZENNA:

- debilidad
- infecciones frecuentes
- sensación de mucho cansancio
- pérdida de peso
- sangre en la orina o en las heces
- aparición de hematomas o sangrado con más facilidad
- fiebre
- dificultad para respirar

TALZENNA puede causar efectos secundarios graves, incluyendo:

Problemas de médula ósea denominados Síndrome Mielodisplásico (SMD) o Leucemia Mieloide Aguda (LMA). (Continuación)

Su proveedor de servicios médicos le hará análisis de sangre para controlar el recuento de células sanguíneas:

- cada mes durante el tratamiento con TALZENNA
- semanalmente si tiene recuentos bajos de células sanguíneas que duran mucho tiempo. Su proveedor de servicios médicos puede interrumpir el tratamiento con TALZENNA hasta que mejoren sus recuentos de células sanguíneas.



CÓMO PUEDE AYUDAR ESTE TRATAMIENTO EN

EL ESTUDIO

TALZENNA + XTANDI se analizaron en un ensayo clínico en adultos con CPRcm con mutación del gen HRR. El objetivo principal del estudio fue el de evaluar la supervivencia sin progresión. La progresión se definió como el empeoramiento del cáncer, medido mediante exploraciones, o la muerte del paciente por cualquier motivo.

Todos los hombres se sometieron a cirugía para reducir la testosterona o siguieron tomando terapia hormonal en el estudio.



200
pacientes fueron
tratados con
TALZENNA + XTANDI



199
pacientes fueron
tratados con
placebo + XTANDI

INFORMACIÓN IMPORTANTE SOBRE SEGURIDAD

Antes de tomar TALZENNA, informe a su proveedor de servicios médicos sobre todas sus enfermedades, incluyendo si Ud.:

- tiene problemas renales
- está embarazada o planea quedarse embarazada. TALZENNA puede dañar al feto y provocar la pérdida del embarazo (aborto espontáneo). No debe quedarse embarazada durante el tratamiento con TALZENNA. Informe inmediatamente a su proveedor de servicios médicos si está embarazada o se queda embarazada durante el tratamiento con TALZENNA.
 - Los varones con parejas femeninas embarazadas o que puedan quedarse embarazadas deben utilizar métodos anticonceptivos eficaces durante el tratamiento con TALZENNA y durante al menos 4 meses después de recibir la última dosis de TALZENNA.
- está amamantando o planea hacerlo. Se desconoce si TALZENNA se transmite a la leche materna.

Informe a su proveedor de servicios médicos sobre todos los medicamentos que toma, incluyendo los de venta con receta, los de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de plantas. Tomar TALZENNA junto con otros medicamentos puede afectar al funcionamiento de TALZENNA y provocar efectos secundarios.

Conozca los medicamentos que toma. Mantenga una lista de sus medicamentos y muéstresela a su proveedor de servicios médicos y farmacéutico cuando reciba un nuevo medicamento.

Consulte la Información de Seguridad Importante adicional a lo largo de este 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 de Seguridad sobre XTANDI.



LOS RESULTADOS

REDUCCIÓN DEL RIESGO DE PROGRESIÓN

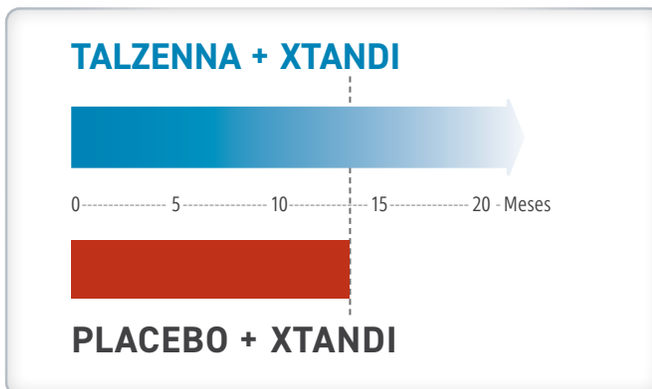
El riesgo de progresión del cáncer **se redujo en un 55% con TALZENNA + XTANDI** frente a los que tomaron placebo + XTANDI.

La progresión del cáncer se observó en 66 de los 200 (33.0%) hombres que tomaron TALZENNA + XTANDI frente a 104 de los 199 (52.3%) hombres que tomaron placebo + XTANDI. La progresión se definió como el empeoramiento del cáncer, medido mediante exploraciones, o la muerte del paciente por cualquier motivo.



MEDIANA DE TIEMPO HASTA LA PROGRESIÓN DEL CÁNCER

Durante este estudio, la progresión del cáncer se midió mediante la mediana. La mediana no es la media, sino el punto medio de un conjunto de cifras. La mediana del tiempo transcurrido hasta la progresión del cáncer es el tiempo que toma hasta que el cáncer de la mitad de las personas del estudio empieza a crecer o a extenderse de nuevo o si mueren por cualquier motivo.



En el caso de TALZENNA + XTANDI no se alcanzó la mediana del tiempo transcurrido hasta que el cáncer creció o se extendió.* 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 que el cáncer creció o se extendió fue de 13.8 meses en el caso de placebo + XTANDI.

Se necesita más tiempo para encontrar si los pacientes que toman TALZENNA + XTANDI viven más que los pacientes que toman placebo + XTANDI.

*¿Qué significa “mediana no alcanzada para TALZENNA + XTANDI”? “Mediana no alcanzada” significa que más de la mitad de los pacientes estaban vivos sin que su cáncer progresara en el momento del análisis.



CÓMO FUNCIONA EL TRATAMIENTO

TALZENNA + XTANDI trata el CPRCm con mutaciones en el gen HRR de 2 formas diferentes.

CÓMO ACTÚA TALZENNA

El ADN en el núcleo de sus células le dice a su cuerpo cómo formarse y funcionar. El ADN se organiza en agrupaciones denominadas genes, que producen proteínas que dirigen este proceso. Y lo que es más importante, el ADN regula la capacidad de las células de duplicarse para que el proceso continúe. Pero el ADN puede resultar dañado.

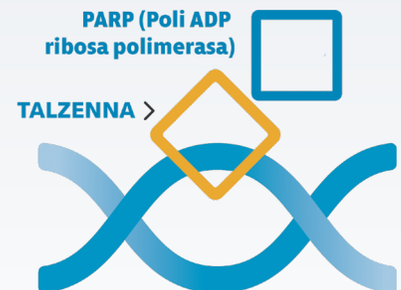


Cuando hay ADN dañado, lo que se denomina roturas en las cadenas de ADN, proteínas como la PARP*, que existen en sus células, ayudan a reparar las roturas para que las células sigan funcionando. Esto se produce tanto en las células normales como en las cancerosas.

*PARP = poli (ADP-ribosa) polimerasa.



La HRR proporciona otro mecanismo de reparación del ADN. En las células, los genes HRR pueden resultar dañados debido a mutaciones. Los genes HRR mutados impiden que las proteínas asociadas a la vía sean eficaces en la reparación del ADN.



TALZENNA está indicado para hombres cuyo cáncer de próstata presenta una mutación del gen HRR. TALZENNA actúa inhibiendo la proteína reparadora PARP para que no active la vía de reparación celular. Esto, en combinación con el disfuncionamiento del gen HRR mutado, dificulta la supervivencia de las células cancerosas. TALZENNA también puede afectar a las células normales, lo que puede provocar efectos secundarios.

Así se ha mostrado la eficacia de TALZENNA en estudios de laboratorio. Se desconoce su significado clínico.





CÓMO ACTÚA XTANDI

XTANDI es un inhibidor de los receptores androgénicos.



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

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



XTANDI ayuda a disminuir la frecuencia con la que el andrógeno puede conectarse con un receptor androgénico. Como resultado, XTANDI puede retardar el crecimiento de las células cancerosas y éstas pueden morir.

Así es como se mostró que XTANDI funciona en estudios de laboratorio. Se desconoce su significado clínico.

INFORMACIÓN IMPORTANTE SOBRE SEGURIDAD

Cómo tomar TALZENNA

- Tome TALZENNA exactamente como se lo indique su proveedor de servicios médicos.
- No cambie la dosis ni deje de tomar TALZENNA sin consultar 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 cirugía para reducir la cantidad de testosterona en su cuerpo (castración quirúrgica).
- Si olvida tomar una dosis de TALZENNA o vomita, tome la siguiente dosis a la hora habitual. No tome una dosis extra para compensar la dosis olvidada.
- Si toma demasiado TALZENNA, llame a su proveedor de atención médica o acuda inmediatamente al servicio de urgencias del hospital más cercano.

INFORMACIÓN IMPORTANTE SOBRE SEGURIDAD

TALZENNA puede causar efectos secundarios graves, incluyendo:

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. Los SMD o la LMA pueden provocar la muerte. Si desarrolla SMD o LMA, su proveedor de servicios médicos interrumpirá el tratamiento con TALZENNA.

Los síntomas de recuentos bajos de células sanguíneas son frecuentes durante el tratamiento con TALZENNA, pero pueden ser un signo de problemas graves, incluyendo SMD o LMA. Informe a su proveedor de servicios médicos si tiene alguno de los siguientes síntomas durante el tratamiento con TALZENNA:

- debilidad
- pérdida de peso
- fiebre
- infecciones frecuentes
- sangre en la orina o en las heces
- dificultad para respirar
- sensación de mucho cansancio
- aparición de hematomas o sangrado con más facilidad

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

- cada mes durante el tratamiento con TALZENNA
- semanalmente si tiene recuentos bajos de células sanguíneas que duran mucho tiempo. Su

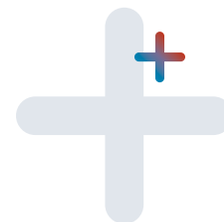
proveedor de atención médica puede interrumpir el tratamiento con TALZENNA hasta que mejoren sus recuentos de células sanguíneas.

Antes de tomar TALZENNA, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus enfermedades, incluyendo si Ud.:

- tiene problemas renales
- está embarazada o planea quedarse embarazada. TALZENNA puede dañar al feto y provocar la pérdida del embarazo (aborto espontáneo). No debe quedarse embarazada durante el tratamiento con TALZENNA. Informe inmediatamente a su proveedor de atención médica si está embarazada o se queda embarazada durante el tratamiento con TALZENNA.
- Los varones con parejas femeninas embarazadas o que puedan quedarse embarazadas deben utilizar métodos anticonceptivos eficaces durante el tratamiento con TALZENNA y durante al menos 4 meses después de recibir la última dosis de TALZENNA.
- está amamantando o planea hacerlo. Se desconoce si TALZENNA se transmite a la leche materna.

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma, incluyendo los de venta con receta, los de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de plantas. Tomar TALZENNA junto con otros medicamentos puede afectar al funcionamiento de TALZENNA y provocar efectos secundarios.

Conozca los medicamentos que toma. Mantenga una lista de sus medicamentos y muéstresela a su proveedor de servicios médicos y farmacéutico cuando reciba un nuevo medicamento.



Cómo tomar TALZENNA

- Tome TALZENNA exactamente como se lo indique su proveedor de servicios médicos.
- No cambie la dosis ni deje de tomar TALZENNA sin consultar antes con su proveedor de servicios médicos.
- 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 cirugía para reducir la cantidad de testosterona en su cuerpo (castración quirúrgica).
- Si olvida tomar una dosis de TALZENNA o vomita, tome la siguiente dosis a la hora habitual. No tome una dosis extra para compensar la dosis olvidada.
- Si toma demasiado TALZENNA, llame a su proveedor de servicios médicos o acuda inmediatamente al servicio de urgencias del hospital más cercano.

Entre los efectos secundarios más comunes de TALZENNA cuando se toma en combinación con enzalutamida se incluyen:

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

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

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

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

MÁS INFORMACIÓN SOBRE CIERTOS EFECTOS SECUNDARIOS

Antes de empezar a tomar TALZENNA + XTANDI, es importante saber qué esperar durante el tratamiento. Manténgase informado y colabore con su médico para identificar y controlar cualquier efecto secundario que pueda experimentar.

CONTROL DE LOS RECUENTOS DE CÉLULAS SANGUÍNEAS

Algunos efectos secundarios, como los recuentos bajos de glóbulos rojos/blancos, los niveles bajos de sodio/calcio en la sangre y los recuentos bajos de plaquetas, solo pueden observarse mediante análisis de sangre, que realizará su médico:

- cada mes durante el tratamiento con TALZENNA
- semanalmente si tiene recuentos bajos de células sanguíneas que duran mucho tiempo. Su médico puede detener el tratamiento con TALZENNA hasta que mejoren sus recuentos de células sanguíneas.

EFECTOS SECUNDARIOS FRECUENTES

Entre los efectos secundarios más comunes de TALZENNA cuando se toma en combinación con XTANDI se incluyen:

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

Su médico puede modificar su dosis de tratamiento o tener otras sugerencias que podrían ser útiles.



CONSEJOS QUE PUEDEN AYUDAR CON CIERTOS EFECTOS SECUNDARIOS

A continuación se incluyen algunos cambios en el estilo de vida que podrían ayudarlo a lidiar con los efectos secundarios comunes. Estos consejos provienen de organizaciones que se dedican a apoyar a los pacientes y no han sido estudiados con TALZENNA. Consulte con su médico para ver cuál puede ser adecuado para usted.

RECuento BAJO DE GLÓBULOS ROJOS

El tratamiento puede causar una disminución del número de glóbulos rojos, lo que se conoce como anemia. La anemia puede hacerle sentir muy cansado, sin aliento y/o mareado.



Consejo: pregunte a su médico si algún cambio en la dieta o algún suplemento podrían serle útiles.

RECuento BAJO DE GLÓBULOS BLANCOS

Durante el tratamiento, es posible que disminuya el número de glóbulos blancos, lo que podría aumentar el riesgo de infección.



Consejo: recuerde lavarse las manos con frecuencia y minimizar su exposición a personas que puedan estar enfermas.

CANSANCIO O DEBILIDAD

Durante el tratamiento, puede experimentar fatiga. La anemia también puede contribuir a la sensación de cansancio o debilidad.



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

RECuento BAJO DE PLAQUETAS

Las plaquetas son células que ayudan a la sangre a coagularse y a detener las hemorragias. El tratamiento puede hacer que disminuya el número de plaquetas, lo que podría aumentar el riesgo de hematomas y hemorragias.



Consejo: comente con su médico todos los medicamentos de venta libre que esté tomando, especialmente aquellos que puedan aumentar el riesgo de hemorragias.

NIVELES BAJOS DE CALCIO EN LA SANGRE

El tratamiento puede provocar niveles bajos de calcio en la sangre. Esto puede provocar calambres musculares, especialmente en la espalda y las piernas.



Consejo: hable con su médico sobre cómo podría ayudar a mantener sus niveles de calcio.

NÁUSEAS

Durante el tratamiento, puede experimentar náuseas o malestar estomacal.



Consejo: puede ser útil hacer varias comidas a lo largo del día en lugar de tres comidas copiosas. Puede ser útil beber líquidos a sorbos lentamente a lo largo del día.

DISMINUCIÓN DEL APETITO

El tratamiento puede disminuir el apetito, lo que puede provocar que no se ingieran suficientes nutrientes. Las náuseas también pueden contribuir a la pérdida de apetito.



Consejo: hable con su equipo médico sobre los alimentos que podrían ser más nutritivos para usted.

NIVELES BAJOS DE SODIO EN SANGRE

El tratamiento puede hacer que los niveles de sodio en la sangre sean más bajos de lo normal. Esto puede provocar náuseas y vómitos, falta de energía y/o dolores de cabeza.



Consejo: puede haber sugerencias dietéticas que su equipo de atención puede compartir que podrían ayudar a aumentar sus niveles de sodio.

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

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

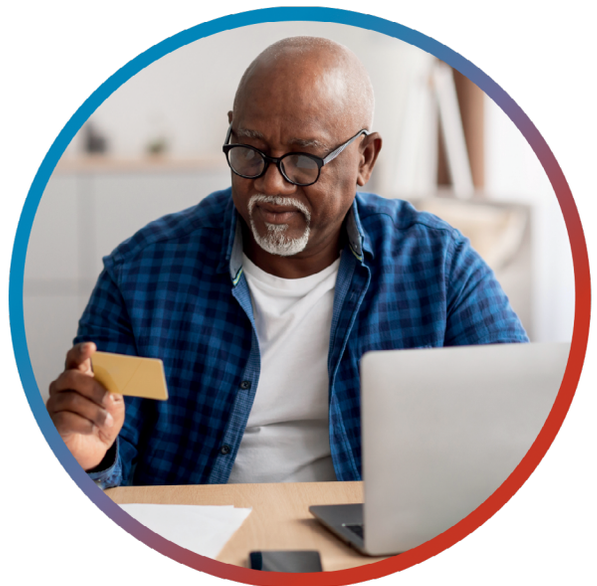
RECURSOS DE AYUDA FINANCIERA

MÉDICOS/ASEGURADOS DEL GOBIERNO D

Los pacientes con Medicare/Medicare Parte D, Medicaid y otros planes de seguro del gobierno pueden ser elegibles para:

- Asistencia en la búsqueda de ayudas de fundaciones benéficas independientes. Estas fundaciones existen independientemente de Pfizer y tienen sus propios criterios de elegibilidad y procesos de solicitud. La disponibilidad de ayuda de las fundaciones la determinan exclusivamente las fundaciones.
- Ayuda financiera a través de Extra Help, un programa de subsidios para personas de bajos ingresos (LIS) de la Parte D de Medicare
- Medicamentos gratuitos*

* Si la ayuda de las fundaciones benéficas independientes o de Medicare Extra Help no está disponible, Pfizer Oncology Together™ proporcionará a los pacientes elegibles medicamentos de forma gratuita a través del Programa Pfizer de Asistencia al Paciente. El Programa Pfizer de Asistencia al Paciente es un programa conjunto de Pfizer Inc. y la Pfizer Patient Assistance Foundation™. La Pfizer Patient Assistance Foundation es una entidad legal independiente de Pfizer Inc. con restricciones legales distintas.





CÓMO OBTENER TALZENNA®

talazoparib 0.5mg capsúles



ASEGURADOS COMERCIALES

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

ASISTENCIA PARA COPAGOS: los pacientes elegibles con seguro comercial **pueden pagar tan solo \$0 al mes por TALZENNA.†**

No hay requisitos de ingresos, formularios o faxes para inscribirse.

†Se aplican límites, términos y condiciones.

Los pacientes no son elegibles para usar esta tarjeta si están inscritos en un programa de seguro financiado estatal o federalmente, incluyendo, aunque no limitado a Medicare, Medicaid, TRICARE, atención médica de Asuntos de Veteranos, un programa estatal de asistencia de medicamentos recetados, o el Plan de Seguro de Salud del Gobierno disponible en Puerto Rico. Los pacientes pueden recibir hasta \$25,000 anuales de ahorro por producto. **La oferta solo se aceptará en las farmacias participantes. Esta oferta no es un seguro médico.** No se aplican cuotas de afiliación. Pfizer se reserva el derecho de rescindir, revocar o modificar esta oferta sin previo aviso. Si tiene alguna pregunta, llame al 1-877-744-5675, visite PfizerOncologyTogether.com/terms o escriba a: Pfizer Oncology Together Co-Pay Savings Program, 2250 Perimeter Park Drive, Suite 300, Morrisville, NC 27560.



NO ASEGURADOS

Los pacientes sin ningún tipo de cobertura sanitaria pueden optar por:

- Ayuda para encontrar cobertura
- Medicamentos gratuitos a través del Programa Pfizer de Asistencia al Paciente‡ o con un ahorro a través del Programa Pfizer de Ahorro§

‡ El Programa Pfizer de Asistencia al Paciente es un programa conjunto de Pfizer Inc. y la Pfizer Patient Assistance Foundation™. La Pfizer Patient Assistance Foundation es una entidad legal independiente de Pfizer Inc. con restricciones legales distintas.

§ El Programa de Ahorro Pfizer no es un seguro médico. Para más información, llame al número gratuito 1-877-744-5675. No hay cuotas de afiliación para participar en este programa. El ahorro estimado es del 50% y depende de factores como el medicamento concreto adquirido, la cantidad adquirida y la farmacia donde se compra.



ENCUENTRE APOYO EN CUALQUIER MOMENTO, EN CUALQUIER LUGAR



APLICACIÓN MyTHERAPY[®]

Ahora personalizada con contenido TALZENNA para apoyarle en su viaje de tratamiento. Está disponible en App Store y Google Play, e incluye:



Recordatorios de medicación

Administre sus medicamentos en un solo lugar y manténgase al día con su terapia TALZENNA con **recordatorios personalizados**.



Ayuda

Encuentre **servicios y herramientas** de apoyo adicionales relevantes para usted y su cuidado.



Seguimiento del progreso

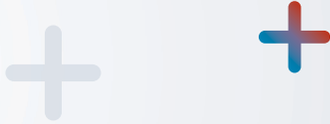
Descubra formas de mantenerse en el buen camino: establezca recordatorios, registre hábitos y registre el progreso. También puede descargar su informe de salud para comentarlo con su médico en su próxima cita.



Escanee el código QR para descargar MyTherapy[®] y regístrese hoy mismo

Para pacientes a los que se les ha recetado TALZENNA + XTANDI[®] (enzalutamide)





PROGRAMA VIVIR CON CÁNCER™

Desarrollado por Pfizer Oncology, este programa ayuda a los pacientes con cáncer y a sus seres queridos. Está disponible para cualquier persona en EE.UU., independientemente del tipo de cáncer o del estadio de la enfermedad, esté o no en tratamiento con Pfizer.



Entender el cáncer

Encuentre aliento, educación y herramientas que le ayuden a recorrer el camino del tratamiento.



Salud y bienestar

Explore artículos sobre vida sana, ejercicio y consideraciones dietéticas. Además, encontrará recursos sobre cómo tratar la depresión, la ansiedad, el dolor, etc.



Apoyo personalizado

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



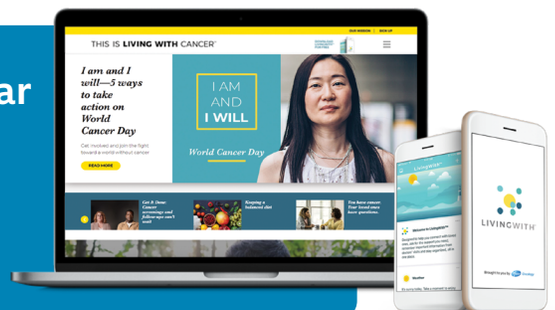
Aplicación LivingWith®

Manténgase conectado, organizado e informado, todo en un mismo lugar. Esta aplicación gratuita le 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](https://www.thisislivingwithcancer.com)

Más información y descarga gratuita de la aplicación LivingWith®. Disponible en inglés y español.




TALZENNA[®] +
talazoparib 0.5mg
capsules


Xtandi[®]
(enzalutamide)
40 mg tablets | 80 mg tablets



CONOZCA MEJOR
TALZENNA

Visite **TALZENNAXTANDI.com**

Consulte la Información de Seguridad Importante adicional a lo largo de este 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 de Seguridad sobre XTANDI.

TALZENNA[®] es una marca registrada de Pfizer Inc.
XTANDI[®] es una marca registrada de Astellas Pharma Inc.
© 2024 Pfizer Inc. Todos los derechos reservados.
PP-TXT-USA-0411 Octubre 2024

