

LO QUE NECESITA SABER SOBRE EL TRATAMIENTO CON TAKHZYRO

TAKHZYRO es un medicamento utilizado en adultos y adolescentes de 12 años o más para prevenir ataques de angioedema en pacientes con AEH.



TAKHZYRO[®]
lanadelumab, inyección subcutánea



COMENZANDO CON TAKHZYRO

El angioedema hereditario (AEH), es impredecible.

TAKHZYRO es una inyección subcutánea de autoadministración para ayudar a prevenir ataques.

**Herramientas de TAKHZYRO para tener éxito
Guía para la correcta aplicación del tratamiento**



¿CÓMO SE ADMINISTRA TAKHZYRO?

Antes de comenzar, capacítate; esta guía puede ayudarte para explicarle al paciente cómo inyectarse correctamente. Es muy importante que se aplique TAKHZYRO exactamente como se indica aquí.

1 Preparar la inyección de TAKHZYRO

Se proporcionará el vial, la jeringa, la aguja de acceso de punta roma (utilizada para transferir TAKHZYRO del vial a la jeringa) y la aguja de administración de punta biselada (utilizada para la inyección).

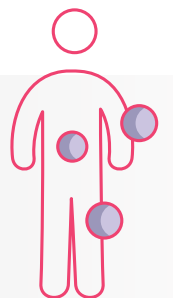
2 Desinfectar el lugar de la inyección

Elija un lugar de inyección: vientre, brazo o muslo. Use una gasa con alcohol para desinfectar el área seleccionada.

3 Inyectar lentamente

CONSEJO DE TAKHZYRO:

Rote el lugar de la inyección con cada dosis para mantener la piel sana. Puede rotar áreas en el vientre si ese es el lugar de inyección preferido por el paciente.



Consulte el prospecto para obtener instrucciones de uso completas.



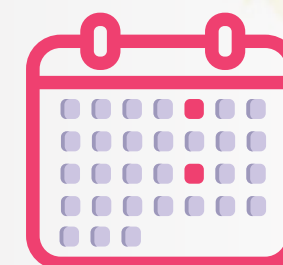
TAKHZYRO[®]
lanadelumab, inyección subcutánea

MANTENER EL CONTROL DEL TRATAMIENTO

Debido a que el medicamento se elimina a medida que el cuerpo lo procesa, debe aplicarse TAKHZYRO de manera regular/con cierta periodicidad. Cada dosis es de importancia. Incluso si el paciente dejó de tener ataques, es importante que siga aplicándose TAKHZYRO. Omitir una dosis o pasar más tiempo entre dosis puede resultar en ataques irruptivos.

CONSEJO DE TAKHZYRO:

- Aplicar TAKHZYRO un día en el que el paciente realice una actividad a una hora específica para recordar, por ejemplo, el día de reciclado
- Marcar en el calendario o establecer un recordatorio para la próxima dosis



-  ● El día que se aplica TAKHZYRO, anotar el nombre del medicamento y el número de lote de esa dosis.
-  ● Incluso para más seguridad, indique al paciente que siempre debe tener a mano el tratamiento a demanda.
-  ● Recuerde verificar la fecha de todos los medicamentos para asegurarse de que no hayan vencido.

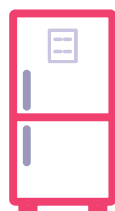
**Recuerde al paciente que
Takeda ofrece un programa de soporte
a pacientes: SOMOS UNO**



TAKHZYRO[®]
lanadelumab, inyección subcutánea

TAKHZYRO SOBRE LA MARCHA

Si el paciente se va de viaje, así es como puede planificar el tratamiento con anticipación:



- Mantener TAKHZYRO refrigerado hasta su uso (2°C a 8°C). Los viales pueden almacenarse por debajo de 25°C durante un único período de 14 días, pero no más allá de la fecha de caducidad. No vuelva a refrigerar TAKHZYRO después de almacenarlo a temperatura ambiente. No congelar y no agitar.



- Advertir al paciente que debe informarse sobre las pautas de viaje locales para ver si hay instrucciones especiales para llevar los medicamentos a través de seguridad y/o aduanas.

Si el paciente olvida una dosis

Si olvida una dosis de TAKHZYRO, debe aplicársela lo antes posible, manteniendo al menos 10 días entre dosis. Si el paciente no está seguro de cuando se aplicó TAKHZYRO después de una dosis omitida, deje un teléfono de contacto para que el paciente pueda consultarle como proceder.



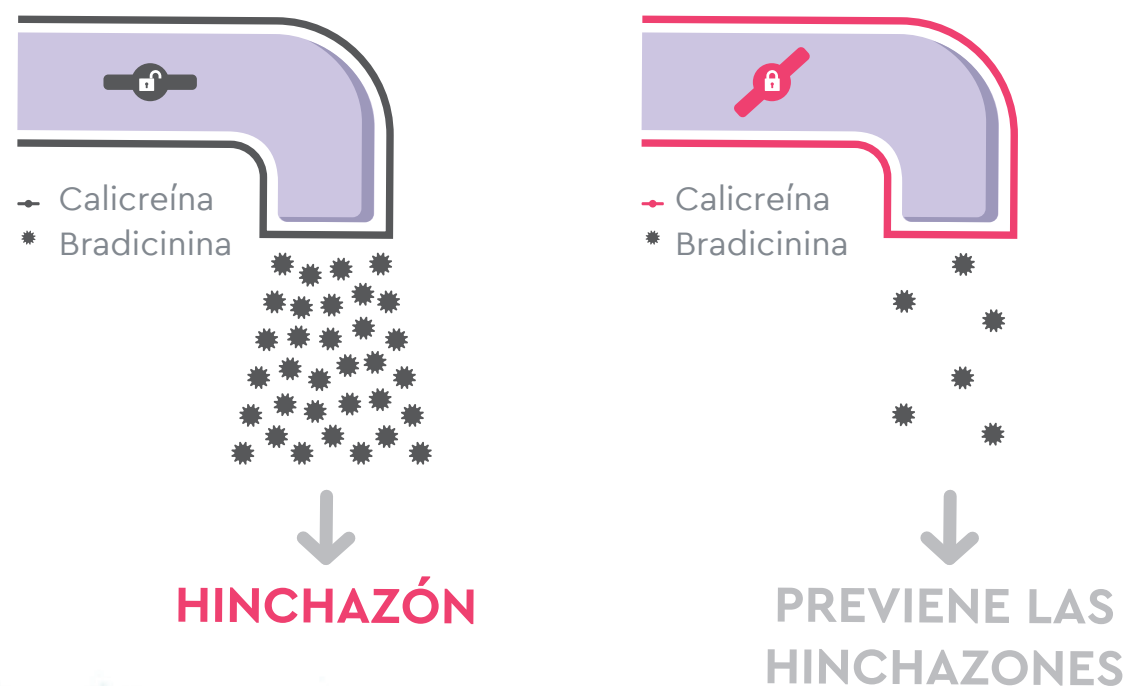
¿CÓMO FUNCIONA TAKHZYRO?

TAKHZYRO es un tratamiento preventivo que bloquea la actividad de la proteína llamada calicreína plasmática.

Con el AEH, la actividad de la calicreína plasmática no está controlada

La calicreína del plasma está siempre "en modo encendido", como una canilla abierta completamente

- Esto provoca la liberación de demasiada bradicinina, una sustancia que provoca síntomas de AEH, como hinchazón y dolor.
- TAKHZYRO regula la actividad de la calicreína plasmática para cerrar la canilla.
- Esto ayuda a reducir la cantidad de bradicinina liberada en el torrente sanguíneo y previene los síntomas asociados con el AEH.



CONSEJO DE TAKHZYRO:

¡Mantenga la canilla bajo control programando las dosis de sus pacientes!



TAKHZYRO no está hecho de plasma humano



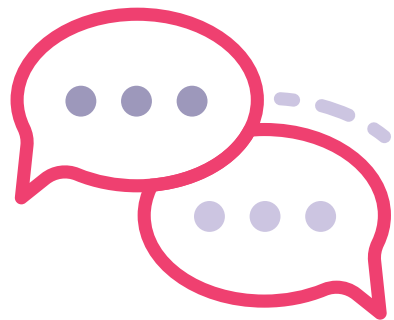
TAKHZYRO[®]
lanadelumab, inyección subcutánea

¿CUÁLES SON LOS POSIBLES EFECTOS ADVERSOS DE TAKHZYRO?

Los efectos adversos más comunes observados con TAKHZYRO fueron reacciones en el lugar de la inyección, como dolor, enrojecimiento y hematomas.

Otros efectos adversos comunes incluyeron:

- Reacciones alérgicas, incluido picazón, malestar y hormigueo en la lengua
- Mareos.
- Erupción cutánea elevada
- Dolor muscular



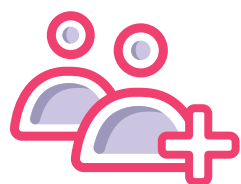
Por favor informe a sus pacientes que deben comunicarse con su profesional de la salud si notan algún efecto adverso.

También puede informar los efectos adversos a través del sistema nacional de notificación (consulte el prospecto).

Al notificar los efectos adversos, ayuda a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.



TRATAMIENTO CON TAKHZYRO



**ENTRENAR AL PACIENTE
SOBRE COMO INYECTARSE**

ANTES DE LA
PRIMERA DOSIS



**MARCAR EN EL
CALENDARIO**

O ESTABLECER UN
RECORDATORIO PARA
LA PRÓXIMA INYECCIÓN



**CONTINUAR EL
TRATAMIENTO CON
TAKHZYRO**

INCLUSO SI EL PACIENTE
DEJÓ DE TENER ATAQUES

Por favor, informe al paciente que debe hablar con Ud. sobre como
continuar el tratamiento y conectarse con otros pacientes
a través de la organización de pacientes local:

<http://www.aehargentina.org/>





Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional. Esto permitirá una rápida identificación de nueva información de seguridad.

Información sobre AEH: <https://www.conoceae.com>



información
para prescribir
en código QR



Takeda Argentina S.A.

Av. del Libertador 7208 – Piso 14 - C1429BMR - Buenos Aires, Argentina.

Línea de atención al paciente: 0800 266 5287

Material exclusivo para profesionales de la salud. Prohibida su distribución al público en general.

C-APROM/AR/TAKH/0214-ABR24-v1



TAKHZYRO[®]
lanadelumab, inyección subcutánea