

# El Programa de Gotas Oftálmicas de BLENREP



Este folleto le proporciona información clave sobre el Programa de Gotas Oftálmicas de BLENREP, que ofrece gotas gratuitas para los ojos a los pacientes a los que se les administra BLENREP.

## Uso aprobado

BLENREP es un medicamento de venta con receta que se utiliza en combinación con los medicamentos bortezomib y dexametasona para tratar a adultos con mieloma múltiple que:

- han recibido al menos 2 tratamientos previos, incluido un inhibidor del proteasoma y un agente inmunomodulador, y
- su cáncer ha reaparecido o no ha respondido a un tratamiento previo

Se desconoce si BLENREP es seguro y eficaz en niños.

## Información importante de seguridad

¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre BLENREP?

**BLENREP puede ocasionar efectos secundarios graves, que incluyen:**

- **Problemas oculares.** Los problemas oculares son frecuentes con BLENREP y también pueden ser graves. BLENREP puede causar cambios en la superficie del ojo, lo que puede provocar síntomas de problemas oculares, como:

- disminución de la visión
- sequedad ocular
- sentir que hay algo en sus ojos
- irritación ocular
- visión borrosa
- sensibilidad a la luz
- dolor ocular

Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo el documento. Haga clic para ver la [Información de prescripción completa](#), incluido el Recuadro de advertencias y la [Guía del medicamento de BLENREP](#).



**BLENREP**  
belantamab  
mafodotin-blmf  
for injection 70 mg

# Únase al Programa de Gotas Oftálmicas de BLENREP

## Preguntas frecuentes



### El Programa de Gotas Oftálmicas le brinda ayuda enviándole gotas para los ojos durante el tratamiento.

A partir de la primera infusión de BLENREP, deberá utilizar gotas lubricantes para los ojos sin conservantes, al menos 4 veces al día, o según las indicaciones de su médico. Estas gotas son una parte importante de su plan de atención, y el Programa de Gotas Oftálmicas es nuestra forma de brindarle ayuda durante el tratamiento. Las gotas se enviarán directamente a su casa mientras dure el tratamiento.

### Información importante de seguridad de BLENREP (cont.)

**¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre BLENREP? (cont.)**  
**BLENREP puede ocasionar efectos secundarios graves, que incluyen:**

También pueden aparecer úlceras en la superficie del ojo (úlceras corneales), incluidas las infecciones, durante el tratamiento con BLENREP.

**Informe a su proveedor de atención médica de inmediato** si nota algún síntoma ocular nuevo o que empeora durante el tratamiento con BLENREP.

Su proveedor de atención médica lo derivará a un especialista en oftalmología (como un oftalmólogo o un optometrista) para que le examine los ojos antes de iniciar el tratamiento, antes de recibir cada dosis de BLENREP y según sea necesario para detectar cualquier problema ocular nuevo o que empeore. **Es importante que usted:**

- Acuda a todas sus citas de oftalmología porque pueden producirse algunos cambios sin síntomas y es posible que solo se vean en un examen ocular
- Utilice lágrimas artificiales sin conservantes al menos 4 veces al día a partir de su primera infusión y hasta el final del tratamiento con BLENREP
- Evite usar lentes de contacto durante el tratamiento con BLENREP a menos que se lo indique su oftalmólogo
- Tenga cuidado al conducir u operar maquinaria, ya que BLENREP puede causar cambios en su visión

### Elegibilidad

#### P. ¿Cómo sé si soy elegible para el Programa de Gotas Oftálmicas?

- Cuando su médico le recete BLENREP, deberá inscribirse en el programa de Estrategia de Evaluación y Mitigación de Riesgos (Risk Evaluation and Mitigation Strategy, REMS) de BLENREP
- Debe ser residente de los EE. UU. (lo que incluye el distrito de Columbia, Puerto Rico e Islas Vírgenes de los EE. UU.)
- Su médico que le recete BLENREP también debe ser residente de los EE. UU.
- Si desea recibir gotas oftálmicas, puede inscribirse en el programa de gotas oftálmicas marcando la casilla correspondiente en el formulario de inscripción de Together with BLENREP. No es necesario inscribirse en Together with BLENREP para recibir las gotas oftálmicas

### Inscripción

#### P. ¿Cómo me inscribo en el programa?

Para inscribirse, usted y su médico deben completar las secciones correspondientes del formulario de inscripción Together with BLENREP. Asegúrese de marcar la casilla junto al Programa de Gotas Oftálmicas cuando complete el formulario disponible en el sitio web Together with BLENREP.

#### P. Después de inscribirme, ¿cómo recibiré las gotas?


Después de inscribirse, el Programa de Gotas Oftálmicas se pondrá en contacto con usted. El equipo del programa confirmará dónde enviar las gotas para que lleguen directamente a su casa.

### Información importante de seguridad de BLENREP (cont.)

**Debido al riesgo de problemas oculares, BLENREP solo está disponible a través de un programa restringido llamado Estrategia de evaluación y mitigación de riesgos (REMS) de BLENREP.**

Su proveedor de atención médica le dará la Guía para el paciente del REMS de BLENREP, que describe el riesgo de problemas oculares, y le explicará el programa REMS. Para recibir BLENREP, debe inscribirse en el programa REMS y someterse a exámenes oculares durante el tratamiento. Consulte "**¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de BLENREP?**" para obtener más información sobre los efectos secundarios.

**Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo el documento. Haga clic para ver la Información de prescripción completa, incluido el Recuadro de advertencias y la Guía del medicamento de BLENREP.**

 **BLENREP**  
belantamab  
mafodotin-blmf  
for injection 70 mg

## Preguntas frecuentes (cont.)



### Acerca de las gotas oftálmicas

**P. ¿Puedo elegir mi propia marca de gotas oftálmicas?**

Puede utilizar otras gotas oftálmicas si lo desea, pero no formarán parte del programa gratuito. Si adquiere sus propias gotas, es importante que elija gotas oftálmicas sin conservantes. Debe seguir los consejos de su profesional del cuidado de la visión. BLENREP no respalda ninguna marca específica.

**P. ¿Quién puede responder preguntas sobre el Programa de Gotas Oftálmicas o sobre las gotas oftálmicas sin conservantes?**

Puede ponerse en contacto con el Programa de Gotas Oftálmicas si tiene alguna pregunta. Están disponibles para brindar ayuda. Llámenos al 1-844-4GSK-ONC (1-844-447-5662), de lunes a viernes, de 8:00 A.M. a 8:00 P.M., hora del este.

**P. ¿Cuánto durarán las gotas oftálmicas?**

Una vez que confirmemos su receta de BLENREP y su inscripción en REMS, recibirá un envío inicial con un suministro de 60 viales de gotas oftálmicas. Las gotas se enviarán a su domicilio.

Una vez que se confirme su inscripción en el programa REMS y que continuará usando BLENREP, recibirá un suministro adicional de 60 viales de colirio cada 50 días durante los siguientes dos meses. Esto continuará hasta que deje el tratamiento o se retire del programa. El Programa de Gotas Oftálmicas hará una verificación el día 47 para confirmar que todavía está en tratamiento.

### Información importante de seguridad de BLENREP (cont.)

**¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de BLENREP?**

**BLENREP puede ocasionar efectos secundarios graves, que incluyen:**

- Consulte “**Problemas oculares**” en “**¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre BLENREP?**”
- **La disminución de plaquetas (trombocitopenia)** es frecuente con BLENREP y también puede ser grave. Las plaquetas son un tipo de célula sanguínea que ayuda a la sangre a coagularse. Su proveedor de atención médica comprobará sus recuentos sanguíneos antes de que comience el tratamiento con BLENREP y durante el tratamiento según sea necesario. Informe a su proveedor de atención médica si tiene alguna hemorragia o hematomas durante el tratamiento con BLENREP

## Preguntas frecuentes (cont.)

### Acerca de las gotas oftálmicas (cont.)

**P. ¿Cómo debo conservar las gotas oftálmicas?**

Las gotas deben conservarse a temperatura ambiente.

**P. ¿Puedo usar las gotas oftálmicas con lentes de contacto?**

No, no deben usarse lentes de contacto para corregir la visión mientras se esté usando BLENREP, a menos que se lo indique su médico.

### Costo/seguro

**P. ¿Hay algún costo asociado al programa?**

No, este programa no conlleva ningún costo para los pacientes elegibles.

**P. ¿Necesito proporcionar información del seguro para participar en el Programa de Gotas Oftálmicas?**

No, no es necesario que proporcione información sobre el seguro si solo quiere participar en el Programa de Gotas Oftálmicas. En el formulario de inscripción de Together with BLENREP, solo tiene que marcar la casilla del formulario de inscripción que indica que desea inscribirse e incluir su firma y la de su médico.

### Información importante de seguridad de BLENREP (cont.)


**Los efectos secundarios más frecuentes de BLENREP cuando se administra con bortezumib y dexametasona incluyen:**

- Consulte “**Problemas oculares**” en “**¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre BLENREP?**”
- diarrea
- cansancio
- infección de las vías respiratorias superiores
- neumonía
- problemas hepáticos
- cataratas
- COVID-19

**Los resultados anómalos de los análisis de sangre graves más frecuentes durante el tratamiento con BLENREP incluyen** disminuciones de plaquetas, glóbulos blancos y hemoglobina, y aumentos de ciertas enzimas hepáticas.

Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta signos o síntomas nuevos o que empeoran de problemas pulmonares, incluidos falta de aire, dolor en el pecho o tos.

**Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo el documento. Haga clic para ver la Información de prescripción completa, incluido el Recuadro de advertencias y la Guía del medicamento de BLENREP.**

 **BLENREP**  
belantamab  
mafodotin-blmf  
for injection 70 mg

## Información importante de seguridad de BLENREP

### ¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre BLENREP?

#### BLENREP puede ocasionar efectos secundarios graves, que incluyen:

- **Problemas oculares.** Los problemas oculares son frecuentes con BLENREP y también pueden ser graves. BLENREP puede causar cambios en la superficie del ojo, lo que puede provocar síntomas de problemas oculares, como:
  - disminución de la visión
  - sentir que hay algo en sus ojos
  - visión borrosa
  - irritación ocular
  - sequedad ocular
  - dolor ocular
  - sensibilidad a la luz

También pueden aparecer úlceras en la superficie del ojo (úlceras corneales), incluidas las infecciones, durante el tratamiento con BLENREP.

**Informe a su proveedor de atención médica de inmediato** si nota algún síntoma ocular nuevo o que empeora durante el tratamiento con BLENREP.

Su proveedor de atención médica lo derivará a un especialista en oftalmología (como un oftalmólogo o un optometrista) para que le examine los ojos antes de iniciar el tratamiento, antes de recibir cada dosis de BLENREP y según sea necesario para detectar cualquier problema ocular nuevo o que empeore. **Es importante que usted:**

- Acuda a todas sus citas de oftalmología porque pueden producirse algunos cambios sin síntomas y es posible que solo se vean en un examen ocular
- Utilice lágrimas artificiales sin conservantes al menos 4 veces al día a partir de su primera infusión y hasta el final del tratamiento con BLENREP
- Evite usar lentes de contacto durante el tratamiento con BLENREP a menos que se lo indique su oftalmólogo
- Tenga cuidado al conducir u operar maquinaria, ya que BLENREP puede causar cambios en su visión

**Debido al riesgo de problemas oculares, BLENREP solo está disponible a través de un programa restringido llamado Estrategia de evaluación y mitigación de riesgos (REMS) de BLENREP.** Su proveedor de atención médica le dará la Guía para el paciente del REMS de BLENREP, que describe el riesgo de problemas oculares, y le explicará el programa REMS. Para recibir BLENREP, debe inscribirse en el programa REMS y someterse a exámenes oculares durante el tratamiento. Consulte **“¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de BLENREP?”** para obtener más información sobre los efectos secundarios.

### ¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de BLENREP?

#### BLENREP puede ocasionar efectos secundarios graves, que incluyen:

- Consulte **“Problemas oculares”** en **“¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre BLENREP?”**
- **La disminución de plaquetas (trombocitopenia)** es frecuente con BLENREP y también puede ser grave. Las plaquetas son un tipo de célula sanguínea que ayuda a la sangre a coagularse. Su proveedor de atención médica comprobará sus recuentos sanguíneos antes de que comience el tratamiento con BLENREP y durante el tratamiento según sea necesario. Informe a su proveedor de atención médica si tiene alguna hemorragia o hematomas durante el tratamiento con BLENREP

#### Los efectos secundarios más frecuentes de BLENREP cuando se administra con bortezomib y dexametasona incluyen:

- Consulte **“Problemas oculares”** en **“¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre BLENREP?”**
- infección de las vías respiratorias superiores
- problemas hepáticos
- diarrea
- cansancio
- neumonía
- cataratas
- COVID-19

**Los resultados anómalos de los análisis de sangre graves más frecuentes durante el tratamiento con BLENREP incluyen** disminuciones de plaquetas, glóbulos blancos y hemoglobina, y aumentos de ciertas enzimas hepáticas.

Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta signos o síntomas nuevos o que empeoran de problemas pulmonares, incluidos falta de aire, dolor en el pecho o tos.

Su proveedor de atención médica puede disminuir su dosis o interrumpir de forma temporal o completa el tratamiento con BLENREP si experimenta efectos secundarios graves.

BLENREP puede afectar a la fertilidad en hombres y mujeres, lo que puede afectar a su capacidad para tener hijos. Hable con su proveedor de atención médica si esto le preocupa.

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de BLENREP.

**Llame a su médico para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Puede informar los efectos secundarios a la FDA al 1-800-FDA-1088.**

#### Antes de recibir BLENREP, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluso si:

- tiene o ha tenido problemas de visión u oculares;
- tiene o ha tenido problemas hemorrágicos;
- está embarazada o planea quedar embarazada. BLENREP puede dañar al feto

##### Mujeres que pueden quedar embarazadas:

- Su proveedor de atención médica le hará una prueba de embarazo antes de comience el tratamiento con BLENREP
- Utilice un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento con BLENREP y durante 4 meses después de la última dosis. Hable con su proveedor de atención médica sobre los métodos anticonceptivos que puede usar durante este período
- Informe a su proveedor de atención médica si queda embarazada o cree que podría estarlo durante el tratamiento con BLENREP

##### Varones con parejas de sexo femenino que pueden quedar embarazadas:

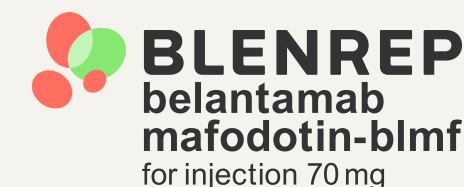
- Utilice un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento con BLENREP y durante 6 meses después de la última dosis
- Está amamantando o planea amamantar. Se desconoce si BLENREP pasa a la leche materna. No amamante durante el tratamiento con BLENREP y durante 3 meses después de la última dosis

**Informe a su proveedor de salud sobre todos los medicamentos que toma**, incluidos los medicamentos de venta con receta y de venta libre, vitaminas y suplementos a base de hierbas.

**Se le sugiere que informe a la FDA los efectos secundarios negativos de los fármacos de venta con receta.**

**Visite [www.fda.gov/medwatch](http://www.fda.gov/medwatch) o llame al 1-800-FDA-1088. También puede informar los efectos secundarios negativos a GSK en [gsk.public.reportum.com](http://gsk.public.reportum.com) o llamando al 1-888-825-5249.**

Haga clic para ver la [Información de prescripción completa](#), incluido el [Recuadro de advertencias](#) y la [Guía del medicamento de BLENREP](#).



# GSK le apoya en su tratamiento con gotas oftálmicas que se enviarán a su domicilio



Haga clic en el siguiente enlace para inscribirse en el Programa de Gotas Oftálmicas de BLENREP y comience a recibir gotas lubricantes para los ojos sin conservantes.



## Estamos aquí para ayudar.

Puede ponerse en contacto con el Programa de Gotas Oftálmicas al teléfono **1-844-4GSK-ONC** (1-844-447-5662), de lunes a viernes, de 8:00 a m a 8:00 p m, hora del Este, o visite [togetherwithBLENREP.com](https://togetherwithBLENREP.com)

Consulte la Información importante de seguridad en todo el documento. Haga clic para ver la Información de prescripción completa, incluido el Recuadro de advertencias y la Guía del medicamento de BLENREP.

Las marcas comerciales son propiedad o licenciadas del grupo de compañías de GSK.



©2026 GSK or licensor.  
PMUS-BLMLBND260001 February 2026  
Produced in USA.

Nombre del archivo: Programa de Gotas Oftálmicas



**BLENREP**  
belantamab  
mafodotin-blmf  
for injection 70 mg