

# Colaboración con su equipo de atención



Esta guía le presentará las distintas personas que podrían formar parte de su equipo de atención. En esta red de apoyo, se incluye personal de enfermería, oncólogos, oftalmólogos y optometristas que trabajarán con usted a lo largo de su tratamiento.

## 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

## Conozca a su equipo de atención

Aunque su oncólogo es la persona principal que supervisa su atención, hay un equipo completo de especialistas que trabajan con usted y su médico para ayudarle a lo largo de su tratamiento.



### Las siguientes personas podrían formar parte de su equipo de atención médica durante su experiencia con BLENREP



#### Los enfermeros de oncología

se especializan en la atención del cáncer. Su enfermero de oncología puede proporcionarle educación sobre el mieloma múltiple y coordinar los planes de tratamiento con los oncólogos. También pueden hablar con usted sobre los efectos secundarios y qué esperar durante el tratamiento.



#### Los oftalmólogos y los optometristas

realizan exámenes oculares antes de cada dosis de BLENREP. También se necesitarán exámenes oculares adicionales para síntomas nuevos o que empeoren, o como le recomiende su médico. Puede visitar a cualquiera de estos profesionales que brindan atención ocular para realizar los exámenes oculares necesarios.

### Las siguientes personas podrían formar parte de su equipo de atención médica durante su experiencia con BLENREP (cont.)



#### Los hematólogos y los enfermeros de hematología

se especializan en los cánceres de la sangre, como el mieloma múltiple. Trabajan estrechamente con su oncólogo para ayudar a administrar su tratamiento y monitorear los resultados de los análisis de laboratorio.



#### El personal de enfermería encargado de la infusión

administra los tratamientos intravenosos (IV), como la quimioterapia y la inmunoterapia. Ellos serán quienes administren su tratamiento con BLENREP. El personal de enfermería encargado de la infusión supervisará los efectos secundarios y garantizará la seguridad durante las infusiones.

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

También pueden aparecer úlceras en la superficie del ojo (llamadas úlceras corneales), con 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

### 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 (Risk Evaluation and Mitigation Strategy, 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

# Guía útil para conversar con el equipo de atención

Tener conversaciones constructivas con su equipo de atención puede ayudarles a saber qué piensa y cuál es la mejor forma de responder a sus necesidades. A continuación se proporcionan consejos y posibles temas de conversación.



## Consejos para mantener conversaciones constructivas con su equipo de atención



### Explique el panorama completo

- Es importante ser abierto con su equipo de atención para que entiendan completamente sus experiencias. Esto les ayuda a administrar mejor su tratamiento. Si experimenta algún efecto secundario, asegúrese de compartirlo con su equipo de atención médica



### Lleve un registro de cómo se siente entre las visitas.

- Puede ser difícil recordar lo que ocurrió en las semanas anteriores. Tómese unos minutos para anotar cómo se siente cada día durante el tratamiento y lleve este registro con usted a las citas



### Lleve a alguien para que le brinde apoyo

- Considere llevar a un amigo o ser querido a su cita para sentirse contenido y para que interceda en representación suya, si fuese necesario

## 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

## Consejos para mantener conversaciones constructivas con su equipo de atención (cont.)



### Comparta lo que es importante para usted

- Hable con su equipo de atención para que le ayuden a alinear su plan de atención con sus objetivos y cualquier otra cosa que le importe. Puede actualizar sus objetivos a medida que cambian y compartirlos con su médico y enfermero
- También puede hacer una lista de preguntas para hacerle a su equipo de atención antes de su próxima cita



### Tenga un rol activo y solicite la información que necesita

- Cuando esté con su equipo de atención médica, dígalos si no entiende algo así obtiene la información que necesita. Es posible que su equipo de atención médica no sepa lo que usted siente hasta que se lo diga
- Además, pregúntele a su equipo de atención médica si puede inscribirse en Together with BLENREP, un programa de apoyo que los fabricantes de BLENREP ofrecen a las personas que toman BLENREP. Puede ver la contraportada para obtener más detalles

**Tenga en cuenta que es posible que esta lista no incluya a todas las personas que verá durante su tratamiento con BLENREP.**




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

**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

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

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 que 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.](#)

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

**Si no se ha inscrito en  
Together with BLENREP,  
inscríbese hoy mismo.**



**Haga clic en el siguiente enlace para inscribirse  
y acceder a recursos adicionales, enfermeros  
coordinadores,\* y mucho más.**



**Estamos aquí para ayudar.**

Puede ponerse en contacto con su enfermero coordinador 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)

\* El enfermero coordinador no proporciona asesoramiento médico y no forma parte del equipo de atención de su médico. Pregunte a su médico cualquier duda que pueda tener sobre su enfermedad y el tratamiento con BLENREP.

**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-BLMLBND250047 January 2026  
Produced in USA.

Nombre del archivo: Colaboración con su equipo de atención

