

BLENREP
belantamab
mafodotin-blmf
for injection 70 mg

Quiero ser un

**come
back
kid**

Christopher

BLENREP puede ayudar a impulsar una recuperación hacia la remisión si su mieloma múltiple reaparece

No es un paciente real.

En adultos con mieloma múltiple cuyo cáncer ha reaparecido o no ha respondido después de 2 o más tratamientos previos, incluidos un inhibidor del proteasoma y un inmunomodulador,

**LA COMBINACIÓN CON BLENREP AYUDÓ
A MANTENER EL MIELOMA MÚLTIPLE EN
REMISIÓN 3 VECES MÁS TIEMPO*†**

En función de cómo se analizaron los datos, el significado de estos resultados puede ser limitado. Hable con su médico sobre si BLENREP puede ser adecuado para usted.

*La remisión aquí se refiere a la supervivencia sin progresión, el tiempo promedio después del inicio del tratamiento en el que una persona está viva y su cáncer no empeora.

†En un estudio clínico llamado DREAMM-7, las personas que recibían la combinación BLENREP + bortezomib + dexametasona permanecieron en remisión durante una mediana de 31 meses, en comparación con 10 meses con la combinación daratumumab + bortezomib + dexametasona. Los resultados individuales pueden variar.

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.

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](#).

Información importante de seguridad

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

BLENREP puede ocasionar efectos secundarios graves, que incluyen:

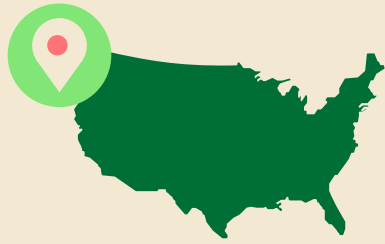
- **Problemas oculares.** Los problemas oculares son frecuentes con BLENREP y también pueden ser graves. BLENREP puede causar cambios en la superficie del ojo, lo que puede provocar síntomas de problemas oculares, como:
 - disminución de la visión
 - sentir que hay algo en sus ojos
 - visión borrosa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

Es frecuente que las personas con mieloma múltiple sufran una recaída de la enfermedad o dejen de responder al tratamiento con el paso del tiempo

Usted y su equipo de atención pueden trabajar juntos para elegir un tratamiento con el objetivo de ralentizar la progresión y prolongar la remisión

Estadísticas de incidencia y prevalencia de EE. UU.

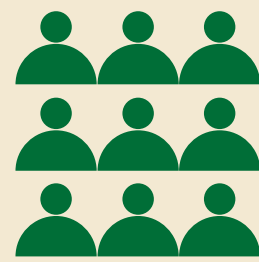
SE PREVÉ QUE



36,110
NUEVOS CASOS

de mieloma múltiple serán diagnosticados en 2025 en los Estados Unidos

SE CALCULA QUE



168,234
PERSONAS

viven con mieloma múltiple

EL MIELOMA MÚLTIPLE ES EL

2.

SEGUNDO CÁNCER MÁS FRECUENTE

entre los tipos de cáncer de la sangre

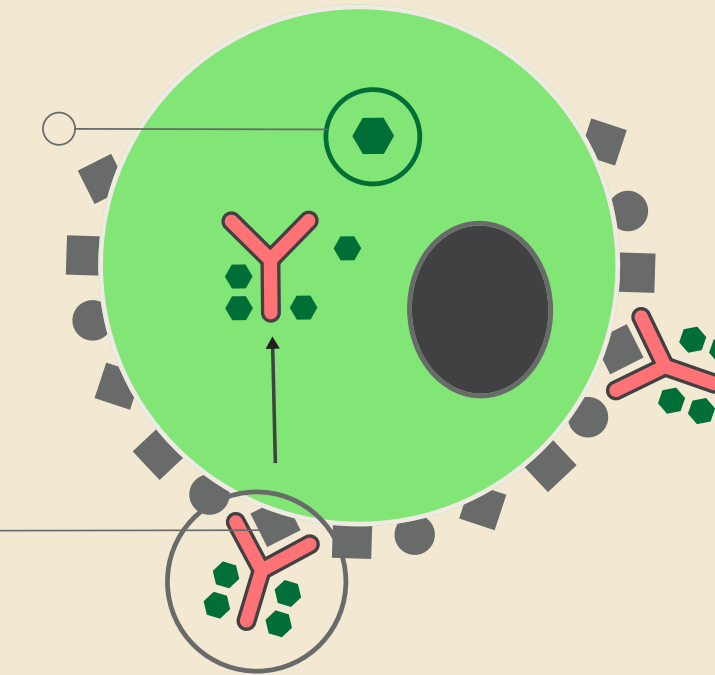
BLENREP es un tratamiento dirigido que funciona de varias maneras

Cómo funciona BLENREP

BLENREP se une a una proteína que se encuentra en la superficie de las células de mieloma llamadas BCMA

BLENREP MATA LAS CÉLULAS DE MIELOMA

al introducir el medicamento contra el cáncer en la célula



BLENREP ACTIVA EL SISTEMA INMUNITARIO

como otra forma de destruir las células del mieloma múltiple

El BCMA se encuentra en niveles más altos en las células de mieloma. BLENREP puede afectar a las células normales.

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 de BLENREP (cont.)

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.

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

DREAMM-7 midió cuánto tiempo permanecieron en remisión las personas

Cómo se estudió BLENREP

DREAMM-7 fue un estudio clínico aleatorizado global en el que se incluyó a personas con mieloma múltiple que:

- Habían recibido previamente 2 o más tratamientos para el mieloma múltiple, incluidos un inhibidor del proteasoma y un agente inmunomodulador
- Habían experimentado una progresión de la enfermedad mientras recibían su tratamiento más reciente o después de este

DREAMM-7 midió el tiempo en remisión entre una combinación con BLENREP, en comparación con otra combinación de tratamiento frecuente que incluía daratumumab.

- La remisión aquí se refiere a la duración media de tiempo después del inicio del tratamiento en el que una persona está viva y su cáncer no empeora

Otros objetivos del estudio fueron:

- Supervivencia global
- Tasa de respuesta global

Participantes del estudio



DREAMM-7 incluyó a 217 personas que se dividieron en 2 grupos y recibieron 1 de las 2 combinaciones de tratamiento descritas a continuación:

- 108 personas recibieron BLENREP + bortezomib + dexametasona
- 109 personas recibieron daratumumab + bortezomib + dexametasona

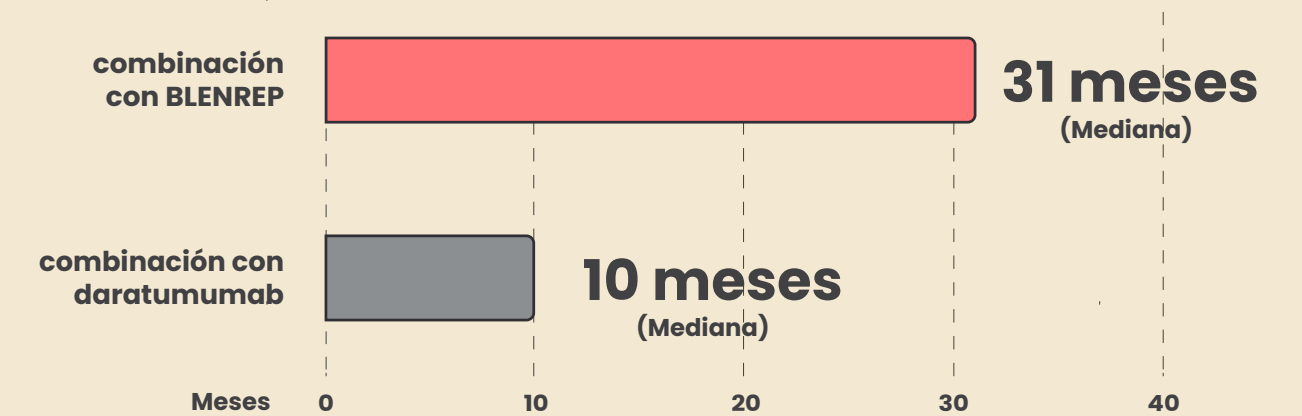
No es un paciente real.

Henry
BLENREP puede ayudar a impulsar una recuperación hacia la remisión si su mieloma múltiple reaparece



La combinación con BLENREP proporcionó una remisión 3 veces más prolongada

Las personas que recibieron la combinación con BLENREP permanecieron en remisión durante una mediana de 31 meses, en comparación con 10 meses con la combinación con daratumumab



3 veces REMISIÓN MÁS LARGA: MEDIANA DE LA DIFERENCIA DE 21 MESES

En función de cómo se analizaron los datos, el significado de estos resultados puede ser limitado.

Hable con su médico sobre si BLENREP puede ser adecuado para usted. Los resultados individuales pueden variar.

La mediana es el número medio de un conjunto de datos, donde la mitad de las personas tuvieron resultados más largos que este número medio y la otra mitad tuvieron un valor más corto.

Información importante de seguridad de BLENREP (cont.)

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 empezando con su primera infusión y continuando hasta el final del tratamiento con BLENREP

Información importante de seguridad de BLENREP (cont.)

- 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 (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.

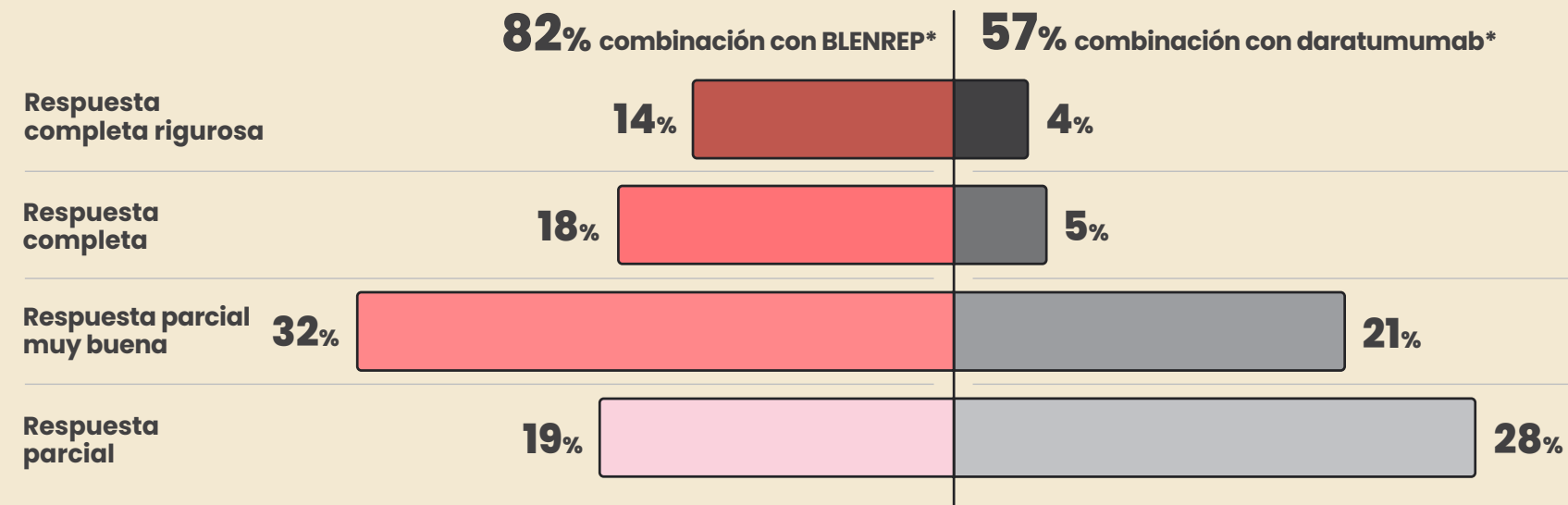
BLENREP
belantamab
mafodotin-blmf
for injection 70 mg

La mayoría de las personas respondieron a la combinación con BLENREP

Tasa de respuesta global

82%

- El 82% de las personas (88 de 108) respondió a la combinación con BLENREP*
- El 57% de las personas (62 de 109) respondió a la combinación con daratumumab*



* Debido al redondeo, los totales exactos son un 1% superiores (83% y 58%).

En función de cómo se analizaron los datos, el significado de estos resultados puede ser limitado.

Tasa de respuesta global es el porcentaje total de pacientes que respondieron con una respuesta parcial o mejor.

Respuesta completa rigurosa es el nivel más alto de respuesta, sin células cancerosas detectables en la médula ósea.†

Respuesta completa significa que las células cancerosas no se pueden detectar en análisis de sangre u orina y que hay menos del 5% de células de mieloma en la médula ósea.†

Respuesta parcial muy buena es cuando hay una gran reducción en las células cancerosas, con al menos el 90% de las células cancerosas que han desaparecido de la sangre y la orina.

Respuesta parcial significa que el nivel de células cancerosas es al menos un 50% inferior al nivel anterior al tratamiento.

† Esto no significa que la enfermedad se haya curado.

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

Más personas que recibieron la combinación con BLENREP vivieron más tiempo

Supervivencia global

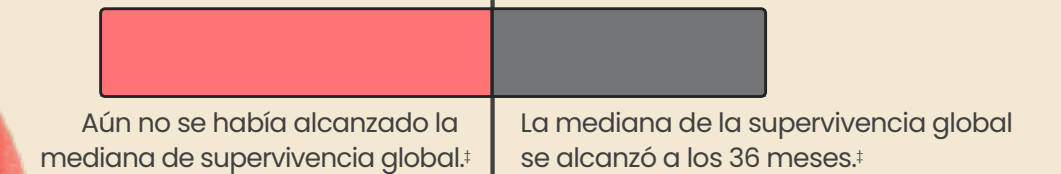
La supervivencia global se refiere al tiempo que las personas seguían vivas desde que se les asignó aleatoriamente a un grupo de tratamiento.

69%

de las personas (75 de 108) que recibían la combinación con BLENREP estaban vivas en el momento del análisis.

El 69% de las personas (75 de 108) que recibían la combinación con BLENREP estaban vivas en el momento del análisis.

El 48% de las personas (52 de 109) que recibieron la combinación con daratumumab estaban vivas en el momento del análisis.



La mediana es el número medio en un conjunto de datos. Alcanzar la mediana significa que la mitad de las personas vivieron más tiempo que este número medio y la otra mitad no.

† Estos porcentajes incluyen a personas que seguían vivas pero que abandonaron el ensayo por cualquier motivo y a personas a las que se continuó realizando un seguimiento si permanecieron en el ensayo.

En función de cómo se analizaron los datos, el significado de estos resultados puede ser limitado.

Hable con su médico sobre si BLENREP puede ser adecuado para usted. Los resultados individuales pueden variar.

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

Susan
BLENREP puede ayudar a impulsar una recuperación hacia la remisión si sumieloma múltiple reaparece

No es un paciente real.

Efectos secundarios de BLENREP



La información más importante que debe conocer sobre BLENREP

BLENREP puede ocasionar efectos secundarios graves, que incluyen:

- **Problemas oculares**, que 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
 - dolor ocular
 - visión borrosa
 - 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 médico de la visión (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 empezando con su primera infusión y continuando 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.



Los efectos secundarios graves adicionales pueden incluir

- **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



Además de los problemas oculares, los efectos secundarios más frecuentes de BLENREP cuando se administra con bortezomib y dexametasona incluyen:

- infección de las vías respiratorias superiores
- problemas hepáticos
- cansancio
- cataratas
- diarrea
- neumonía
- 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.

Los problemas oculares, como los cambios en la visión, son frecuentes con BLENREP

Los cambios en la visión con BLENREP se midieron mediante la prueba de la tabla optométrica conocida como la prueba de la mejor agudeza visual corregida (MAVC).

En DREAMM-7, casi todas las personas (89%) que recibieron tratamiento con la combinación con BLENREP presentaron una reducción de la MAVC en al menos 1 ojo. Esto significa que su visión era menos nítida incluso con lentes correctores.



Las imágenes son solo con fines ilustrativos. La visión será diferente para cada persona. Imágenes creadas con un oftalmólogo.

Hable con su médico para obtener más información sobre los cambios en la visión mientras toma 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.

BLENREP
belantamab
mafodotin-blmf
for injection 70 mg

Qué esperar al empezar a recibir BLENREP



Infusión de ~30 minutos

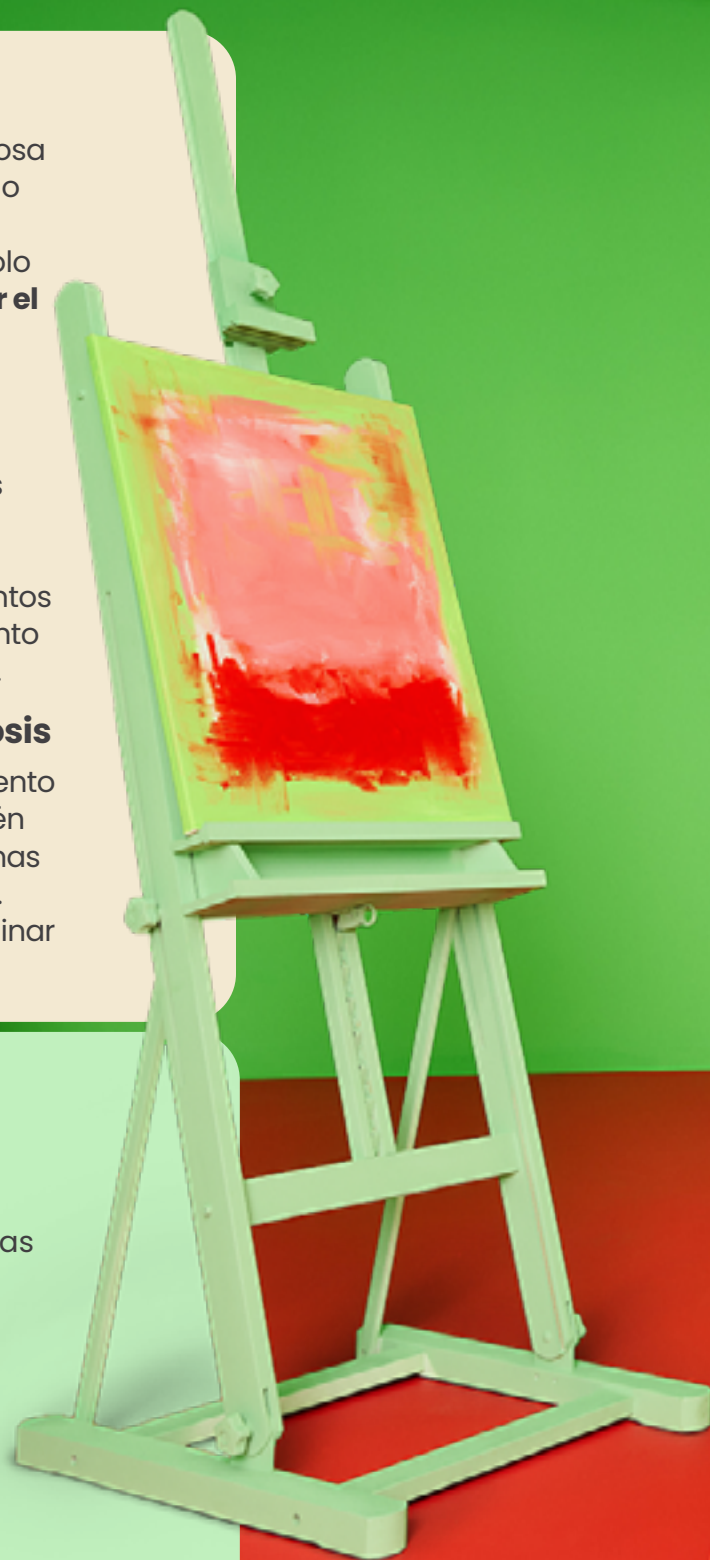
BLENREP se le administrará mediante una infusión intravenosa (i.v.) en un centro ambulatorio certificado por el REMS, como la consulta de su médico o una clínica ambulatoria. El tiempo variará según el paciente, pero puede ser de tan solo 30 minutos. **No es necesaria la hospitalización para iniciar el tratamiento** con BLENREP.

Pauta posológica y monitorización sanguínea

BLENREP se administra normalmente **cada 3 semanas** en combinación con bortezomib y dexametasona durante los primeros 8 ciclos, y después el tratamiento continúa con BLENREP solo. Su proveedor de atención médica decidirá cuántos tratamientos necesitará y comprobará sus recuentos de células sanguíneas antes de que comience el tratamiento con BLENREP y durante el tratamiento según sea necesario.

Exámenes oculares necesarios antes de cada dosis

Se requieren exámenes oculares antes de iniciar el tratamiento con BLENREP y luego se repiten antes de cada dosis. También se necesitarán exámenes oculares adicionales para síntomas nuevos o que empeoren, o como le recomiende su médico. Esto ayudará a su proveedor de atención médica a determinar si es necesario un cambio en la dosis.



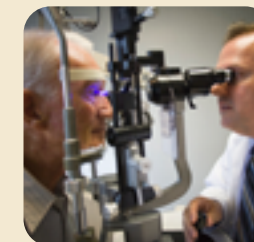
Un oftalmólogo comprobará sus ojos antes de cada una de sus dosis de BLENREP

Su oftalmólogo le realizará 2 exámenes oculares habituales durante sus visitas



Prueba de una tabla optométrica conocida como prueba de la mejor agudeza visual corregida

Mide el grado de agudeza visual, normalmente leyendo una tabla optométrica a distancia.



Examen ocular conocido como prueba de lámpara de hendidura

Un oftalmólogo examina más de cerca la parte delantera y el interior del ojo.

Si tiene efectos secundarios, su oncólogo puede ajustar su dosis.

- Los ajustes pueden incluir un aumento del tiempo entre dosis o una disminución de la dosis
- Si experimenta efectos secundarios graves, su oncólogo puede interrumpir de forma temporal o completa el tratamiento con BLENREP
- Si se salta alguna cita, llame a su proveedor de atención médica lo antes posible para reprogramarla

Hable con su médico para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios.

Información importante de seguridad de BLENREP (cont.)

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 Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, 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

Información importante de seguridad de BLENREP (cont.)

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

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

El programa **Together with BLENREP** es una forma de apoyo hecho a su medida

Together with BLENREP se ha diseñado para ayudar a pacientes como usted durante el tratamiento con BLENREP.

Es más que un programa: es nuestra promesa comprender sus necesidades, escuchar lo que es importante para usted y crear conexiones significativas a lo largo del camino.

En el caso de los pacientes a los que se les ha recetado BLENREP, Together with BLENREP le ofrece ayuda personalizada para comenzar y mantenerse informado.

Entre las principales características del programa se incluyen:

- Apoyo con la cobertura: información sobre seguro y cobertura para usted y su médico, incluido el apoyo a su médico si usted se enfrenta a problemas con la cobertura
- Apoyo con los costos: ayuda para que pagar BLENREP sea más manejable con opciones adaptadas a sus necesidades
- Apoyo para pacientes: un orientador del personal de enfermería* dedicado que le guiará a lo largo de las etapas clave de su tratamiento, ayudándole a:
 - Comprender su cobertura de seguro
 - Encontrar un profesional del cuidado de la visión (eye care professional, ECP) para los exámenes oculares necesarios
 - Recibir formación sobre BLENREP y el mieloma múltiple

Puede inscribirse de 2 formas:

- Visite www.togetherwithGSK.com/blenrep/patient/ para comenzar su inscripción en línea. O bien
- Inscríbase descargando este formulario y rellénelo con su médico en su próxima consulta para que su médico lo envíe

* El orientador del personal de enfermería 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.

Apoyo con la cobertura:

Una vez que se inscriba en Together with BLENREP, el orientador del personal de enfermería dedicado comprobará su cobertura del seguro y le ayudará a comprender sus beneficios. La información proporcionada por Together with BLENREP no es garantía de cobertura o pago.

- Su orientador del personal de enfermería dedicado puede ayudarle con lo siguiente:
 - Explicarle su cobertura de seguro para BLENREP[†]
 - Confirmar si su seguro cubre el centro de infusión que su médico selecciona
 - Confirmar si su seguro médico cubrirá los exámenes oculares necesarios para el tratamiento con BLENREP
 - Completar cualquier cambio en el seguro que pueda tener para evitar la interrupción del tratamiento debido a cambios en la cobertura

[†] Puede haber restricciones o requisitos de cobertura actuales que puedan aplicarse; asegúrese de ponerse en contacto con su plan para obtener más información. La información proporcionada por Together with BLENREP no es garantía de cobertura.



Apoyo con los costos:

Junto con su seguro existente, su orientador del personal de enfermería dedicado puede proporcionarle información sobre programas adicionales que podrían ayudarle a pagar BLENREP:

- Programa de asistencia de copago de BLENREP: puede ayudar a los pacientes aptos con seguro comercial proporcionando asistencia con los costos de bolsillo de los medicamentos
- Programa de asistencia al paciente de BLENREP: ofrece medicamentos sin costo alguno a los pacientes aptos. Gestionado por GSK Patient Access Programs Foundation, una organización independiente sin fines de lucro separada de GSK
- Programas de fundaciones: información sobre fundaciones independientes de terceros separadas de GSK que pueden ayudar a los pacientes aptos con costos adicionales[‡]

[‡] Together with BLENREP no puede garantizar que usted sea apto para recibir asistencia de una fundación, ya que cada fundación tiene sus propias reglas sobre la elegibilidad que están sujetas a cambios.



Apoyo para pacientes:

Una vez que se haya registrado en Together with BLENREP, su orientador del personal de enfermería* dedicado puede ayudarle a usted, a la consulta de su oncólogo y a su profesional del cuidado de la visión (ECP) a trabajar juntos durante su tratamiento con BLENREP y:

- Proporcionarle formación y recursos, ayudarle con preguntas del seguro, ayudarle a encontrar un profesional del cuidado de la visión si aún no tiene uno y recordarle que programe los exámenes oculares
- Ayudar a la consulta de su oncólogo a comprender su seguro, compartir la información de contacto de su profesional del cuidado de la visión y reforzar la importancia de los resultados de los exámenes oculares antes del tratamiento con BLENREP
- Ayudar a la consulta de su profesional del cuidado de la visión a comprender los requisitos del tratamiento con BLENREP, la cobertura de los exámenes oculares y la importancia de compartir los resultados de los exámenes oculares con la consulta de su oncólogo antes del tratamiento con BLENREP

Para obtener más información sobre Together with BLENREP e inscribirse, haga clic aquí

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.

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
 - sequedad ocular
 - sentir que hay algo en sus ojos
 - irritación ocular
 - visión borrosa
 - sensibilidad a la luz
 - 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 empezando con su primera infusión y continuando 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 atención médica 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 o llame al 1-800-FDA-1088. También puede informar los efectos secundarios negativos a GSK en gsk.public.reportum.com o llamando al 1-888-825-5249.



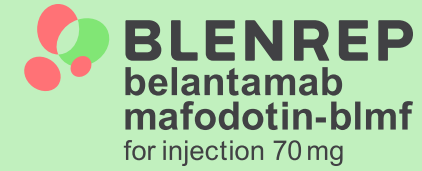
Pregunte a su oncólogo si BLENREP podría ser adecuado para usted

- En DREAMM-7, la combinación con BLENREP proporcionó una remisión 3 veces más prolongada que la combinación con daratumumab, una mediana de 31 meses en la combinación con BLENREP frente a 10 meses en la combinación con daratumumab. El 82% de las personas respondieron a la combinación con BLENREP frente al 57% que respondió a la combinación con daratumumab
- Los problemas oculares con BLENREP son frecuentes y pueden ser graves, incluidos cambios en la superficie de los ojos que pueden provocar síntomas de problemas oculares y cambios en la visión. Algunos cambios en los ojos pueden producirse sin síntomas y solo se pueden ver en un examen ocular, por lo que es importante que acuda a todas sus citas de oftalmología
- Debido al riesgo de problemas oculares, BLENREP solo está disponible a través de un programa restringido llamado REMS de BLENREP. Para recibir BLENREP, debe inscribirse en el programa REMS y someterse a exámenes oculares durante el tratamiento
- 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
- Además de los problemas oculares, los otros posibles efectos secundarios de la combinación con BLENREP incluyen disminución de plaquetas, infección de las vías respiratorias superiores, problemas hepáticos, diarrea, cansancio, neumonía, cataratas y COVID-19
- El tratamiento es una infusión de ~30 minutos, que normalmente comienza cada 3 semanas, y se administra en un centro certificado por el REMS, como la consulta de su médico o una clínica ambulatoria. El tiempo varía según el paciente

Para obtener más información, hable con su médico o visite BLENREP.com

Información importante de seguridad de BLENREP (cont.)

Informe a su proveedor de atención médica 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 o llame al 1-800-FDA-1088. También puede informar los efectos secundarios negativos a GSK en gsk.public.reportum.com o llamando al 1-888-825-5249. 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.



Hilary
BLENREP puede ayudar a impulsar una recuperación hacia la remisión si su mieloma múltiple reaparece

No es un paciente real.

Quiero ser una

come back kid

**PREGUNTE A SU ONCÓLOGO
SI BLENREP PODRÍA SER
ADECUADO
PARA USTED**

Maria

BLENREP puede ayudar a impulsar una recuperación hacia la remisión si su mieloma múltiple reaparece

No es un paciente real.

**PARA MÁS INFORMACIÓN,
VISITE [BLENREP.COM](https://www.blenrep.com)**

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.

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](#).

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

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

GSK

©2026 GSK or licensor.
PMUS-BLMLBND250010 January 2026
Produced in USA.

Nombre del archivo: Folleto de educación para pacientes

BLENREP
belantamab
mafodotin-blmf
for injection 70 mg