

Comenzar a tomar Jakafi

Guía para pacientes y cuidadores

Encontrará herramientas, información y recursos adicionales en <u>Jakafi-info.com</u>.

DESCUBRA SU



camino hacia lo posible

Al avanzar en el recorrido de su tratamiento, el camino que tome depende de sus circunstancias individuales, así como de las decisiones que tome con su profesional de atención médica.

Descubra lo que es posible con Jakafi® (ruxolitinib), el *primer medicamento de venta con receta aprobado por la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA)* que se utiliza para tratar a adultos con policitemia vera (PV) que ya tomaron un medicamento llamado hidroxiurea (HU) y no funcionó lo suficientemente bien o no pudieron tolerarlo. Jakafi también se utiliza para tratar adultos con ciertos tipos de mielofibrosis (MF).

¿Qué es la PV?

La PV es un cáncer de la sangre crónico y raro en el que la médula ósea de una persona produce demasiados glóbulos rojos. El cuerpo también puede producir demasiados glóbulos blancos y plaquetas, pero la producción excesiva de glóbulos rojos causa la mayor parte de los problemas asociados con la PV. Por ejemplo, demasiados glóbulos rojos pueden hacer que la sangre se espese. La sangre más espesa no fluye normalmente a través de las arterias y venas.



El hematocrito (HCT) es la medición de la cantidad de espacio que ocupan los glóbulos rojos en la sangre y se expresa como un porcentaje. Mantener el hematocrito en los niveles correctos, en general por debajo del 45 %, es un objetivo importante en el abordaje de la PV. Su profesional de atención médica puede tener un objetivo de hematocrito diferente para usted en función de su caso individual.

Consulte la Información de seguridad importante en las páginas <u>8 y 9</u>, y <u>la Información de prescripción completa adjunta</u>, que incluye un análisis más completo de los riesgos asociados con Jakafi.



"Cuando comencé a escuchar cosas positivas sobre Jakafi... pensé, tal vez es el momento de hacer ese cambio".

Chuck | Paciente actual que toma Jakafi para la PV desde el 2020

Esta es la experiencia de Chuck con Jakafi. Los resultados individuales pueden variar.

¿Qué es la MF?

La MF es un cáncer de la sangre crónico y raro que afecta la médula ósea y da lugar a una producción anormal de glóbulos sanguíneos, lo que provoca la formación de tejido cicatricial. *La médula ósea* es el material que se encuentra dentro del hueso donde se producen las células sanguíneas.

A medida que el tejido cicatricial se acumula, la médula ósea no puede producir suficientes células sanguíneas. El bazo, que es un órgano ubicado cerca del estómago, debajo de las costillas izquierdas, queda parcialmente a cargo de producir células sanguíneas. Esto puede hacer que el bazo se agrande, lo que genera una afección llamada *esplenomegalia*.

En un estudio clínico, aproximadamente 90 % (681 de 768) de las personas que viven con MF primaria tenían el bazo dilatado en el momento del diagnóstico.



Ser proactivo con respecto a la progresión de la enfermedad

La PV y la MF se consideran afecciones progresivas, lo que significa que pueden cambiar con el tiempo y empeorar. Es importante hacer un seguimiento de su afección a lo largo del tiempo y mantener conversaciones regulares con su profesional de atención médica sobre todos y cada uno de los cambios en su salud. Esto incluye cambios en sus síntomas, recuentos sanguíneos y la frecuencia de ciertos procedimientos médicos (p. ej., flebotomías, transfusiones de sangre, etc.).



¿Qué es Jakafi?

Jakafi, también conocido como ruxolitinib, es un medicamento de venta con receta disponible como comprimido. Se utiliza para tratar adultos con PV que ya tomaron un medicamento llamado hidroxiurea y no funcionó lo suficientemente bien o no pudieron tolerarlo. Jakafi es el *primer medicamento aprobado por la FDA* para el tratamiento de estos pacientes.

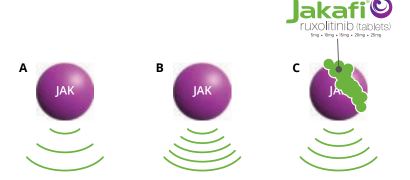
Jakafi también es el *primer medicamento aprobado por la FDA* utilizado para tratar a adultos con ciertos tipos de MF.

Jakafi **no** es quimioterapia. Es un tratamiento dirigido que funciona para ayudar a mantener la producción de células sanguíneas bajo control.



¿Cómo funciona Jakafi?

La PV y la MF son cánceres de la sangre crónicos y raros, y los investigadores trabajan activamente para comprenderlos mejor. (A) La evidencia parece indicar que las proteínas conocidas como cinasas Jano o JAK están involucradas. Las proteínas JAK envían señales que afectan la producción de glóbulos sanguíneos. (B) Cuando las JAK envían demasiadas señales, se genera una producción anormal de glóbulos sanguíneos. Esto se llama señalización hiperactiva. La señalización hiperactiva de JAK ocurre *tanto* en la PV como en la MF.



(C) Jakafi ayuda a reducir la señalización hiperactiva de JAK para ayudar a mantener la producción de células sanguíneas bajo control. Jakafi también puede ayudar a reducir el tamaño de un bazo dilatado.

¿Cómo se estudió Jakafi?

Jakafi se estudió en ensayos clínicos separados para la PV y la MF. Los resultados de estos estudios se encuentran en la siguiente sección de este folleto.

Dado que cada paciente es único, es importante recordar que los resultados con Jakafi pueden variar. Hable siempre con su profesional de atención médica sobre sus síntomas individuales, cómo le afecta la enfermedad, su plan de tratamiento y cualquier efecto secundario que presente.

Consulte la Información de seguridad importante en las páginas <u>8 y 9</u>, y <u>la Información de prescripción completa adjunta</u>, que incluye un análisis más completo de los riesgos asociados con Jakafi.



Posibles beneficios para la PV

En un ensayo clínico en el que se estudiaron pacientes con PV que no pudieron tolerar la HU o en los cuales la HU no funcionó lo suficientemente bien, Jakafi® (ruxolitinib) mantuvo el *hematocrito* (volumen de glóbulos rojos) bajo control, lo que redujo la necesidad de una flebotomía, y redujo el tamaño del bazo. Este fue el objetivo principal del estudio.



Control del hematocrito



Reducción del tamaño del bazo

En este mismo ensayo, **los pacientes también lograron el objetivo combinado** de control del hematocrito más el recuento de células blancas y recuento de **plaquetas** dentro de los intervalos objetivo. Análisis adicionales de este ensayo mostraron que, aproximadamente a los 5 años, muchos pacientes que habían mantenido su respuesta de control del hematocrito más reducción de bazo después de 8 meses tuvieron una buena probabilidad de mantener esos resultados.

Este estudio clínico de Jakafi también incluyó la recopilación de datos sobre los síntomas de la PV. Este no fue el objetivo principal del estudio.

Cada persona es única. La forma en que responda a Jakafi depende de sus circunstancias individuales. Hable con su profesional de atención médica sobre cómo respondieron los pacientes a Jakafi en ensayos clínicos clave, incluidos los posibles efectos a largo plazo del tratamiento con Jakafi.



"Jakafi realmente está haciendo lo que debe hacer... disminuir la producción de glóbulos rojos".

Donna | Paciente actual que toma Jakafi para la PV desde el 2020

Esta es la experiencia de Donna con Jakafi. Los resultados individuales pueden variar.

Posibles beneficios para la MF

En ensayos clínicos en los que se estudiaron pacientes con MF de riesgo intermedio o alto, Jakafi redujo el tamaño del bazo y mejoró los síntomas principales de la MF.

La mejoría de los síntomas de la MF se basó en el puntaje total de síntomas (Total Symptom Score, TSS), el que combinó los resultados de los siguientes síntomas:



Molestias abdominales



Sudores nocturnos



Picazón



Dolor debajo de las costillas izquierdas



Sensación temprana de saciedad



Dolor óseo/muscular

También se ha demostrado que Jakafi ayuda a mejorar los síntomas relacionados con la fatiga en pacientes con la MF.

¿Los estudios analizaron cuánto tiempo vivieron los pacientes?

También se dispone de datos a largo plazo, incluida la supervivencia general, para Jakafi. Se realizó un seguimiento de los pacientes durante un máximo de 5 años. Hable con su profesional de atención médica para tener más información sobre cómo respondieron los pacientes a Jakafi en ensayos clínicos clave y pregunte sobre los posibles efectos a largo plazo del tratamiento con Jakafi.

Cada experiencia con la MF es única y la forma en que responderá a Jakafi depende de sus circunstancias individuales. Los resultados individuales pueden variar.

Para obtener más información sobre los datos clínicos de Jakafi, visite Jakafi-info.com.

Consulte la Información de seguridad importante en las páginas <u>8 y 9</u>, y <u>la Información de prescripción completa adjunta</u>, que incluye un análisis más completo de los riesgos asociados con Jakafi.



Información importante de seguridad

Jakafi® (ruxolitinib) puede provocar efectos secundarios graves, entre los que se incluyen los siguientes:

Recuentos bajos de glóbulos sanguíneos: Jakafi® (ruxolitinib) puede provocar recuentos bajos de plaquetas, de glóbulos rojos y de glóbulos blancos. Si presenta sangrado, deje de tomar Jakafi y llame a su proveedor de atención médica. Su proveedor de atención médica le realizará un análisis de sangre para controlar sus recuentos sanguíneos antes de que comience a tomar lakafi y en forma habitual durante el tratamiento. Su proveedor de atención médica puede cambiar su dosis de Jakafi o interrumpir el tratamiento según los resultados de sus análisis de sangre. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta síntomas, como sangrado inusual, moretones, cansancio, falta de aire o fiebre, o si estos empeoran.

Infección: puede correr el riesgo de presentar una infección grave durante el tratamiento con Jakafi. Informe a su proveedor de atención médica si presenta alguno de los siguientes síntomas de infección: escalofríos, náuseas, vómitos, dolores, debilidad, fiebre, erupción cutánea dolorosa o ampollas.

Cáncer: algunas personas padecieron ciertos tipos de cáncer de piel no melanoma durante el tratamiento con Jakafi. Su proveedor de atención médica controlará su piel en forma habitual durante el tratamiento con Jakafi. Informe a su proveedor de atención médica si presenta lesiones en la piel nuevas o cambiantes durante el tratamiento con Jakafi.

Aumentos del colesterol: es posible que sufra cambios en sus niveles de colesterol en sangre durante el tratamiento con Jakafi. Su proveedor de atención médica le realizará análisis de sangre para controlar sus niveles de colesterol aproximadamente cada 8 a 12 semanas después de que comience a tomar Jakafi, y según sea necesario.

Mayor riesgo de sufrir eventos cardiovasculares graves, como un ataque cardíaco, un accidente cerebrovascular o la muerte, en personas con factores de riesgo cardiovascular que son o fueron fumadoras mientras utilizan otro inhibidor de JAK para tratar la artritis reumatoide: pida ayuda de emergencia de inmediato si tiene algún síntoma de ataque cardíaco o accidente cerebrovascular mientras toma Jakafi, lo que incluye: molestias en el centro del pecho que duran más de unos minutos o que desaparecen y regresan; opresión intensa; dolor, presión, o pesadez en el pecho, la garganta, el cuello o la mandíbula: dolor o molestias en los brazos, la espalda, el cuello, la mandíbula o el estómago; falta de aire con molestias en el pecho o sin estas: sudor frío repentino; náuseas o vómitos; sensación de aturdimiento ligero; debilidad en una parte o en un lado del cuerpo, o habla arrastrada.

Aumento del riesgo de presentar coágulos sanguíneos: se produieron coágulos sanguíneos en las venas de las piernas (trombosis venosa profunda. TVP) o de los pulmones (embolia pulmonar, EP) en personas que toman otro inhibidor de JAK para la artritis reumatoide y pueden ser potencialmente mortales. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene algún signo o síntoma de coágulos sanguíneos durante el tratamiento con Jakafi, incluidos: hinchazón: dolor o sensibilidad en una o ambas piernas; dolor repentino e inexplicable en el pecho o en la parte superior de la espalda; falta de aire, o dificultad para respirar.

Posible aumento del riesgo de padecer cánceres nuevos (secundarios): las personas que toman otro inhibidor de JAK para la artritis reumatoide tienen un mayor riesgo de padecer cánceres nuevos (secundarios), incluidos el linfoma y otros cánceres. Las personas que fuman o que fumaron en el pasado tienen un riesgo adicional de padecer nuevos tipos de cáncer.

Los efectos secundarios más frecuentes de Jakafi incluyen:

para ciertos tipos de mielofibrosis (MF) y policitemia vera (PV), recuentos bajos de plaquetas o glóbulos rojos, moretones, mareos, dolor de cabeza y diarrea; para la enfermedad del injerto contra el huésped (EICH) aguda, recuentos bajos de plaquetas, recuentos bajos de glóbulos rojos o blancos, infecciones e hinchazón; y para la EICH crónica, recuentos bajos de glóbulos rojos o plaquetas, e infecciones, incluidas las infecciones virales.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de Jakafi. Para obtener más información, consulte a su farmacéutico o a su proveedor de atención médica. Llame a su médico para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios.

Antes de tomar Jakafi, informe a su proveedor de atención médica sobre:

todos los medicamentos, vitaminas, v suplementos a base de hierbas que tome y todas sus afecciones médicas, incluso si tiene una infección, tiene o tuvo recuentos baios de glóbulos blancos o rojos, tiene o tuvo tuberculosis (TB) o estuvo en contacto cercano con alguien que tiene TB, tuvo culebrilla (herpes zóster), tiene o tuvo hepatitis B, tiene o tuvo problemas hepáticos o renales, recibe diálisis, tiene colesterol o triglicéridos altos, tuvo cáncer, es fumador actual o fumó en el pasado, o tuvo un coágulo de sangre, un ataque cardíaco, otros problemas cardíacos o accidentes cerebrovasculares, o tiene cualquier otra afección médica. Tome lakafi exactamente como le indique

su proveedor de atención médica. No cambie la dosis ni deje de tomar Jakafi sin antes hablar con su proveedor de atención médica.

Las mujeres no deben tomar Jakafi mientras estén embarazadas o planeen quedar embarazadas. No se debe amamantar durante el tratamiento con Jakafi ni durante 2 semanas después de la última dosis.

Consulte la <u>Información de</u> <u>prescripción completa que se</u> <u>adjunta</u>, la que incluye un análisis más completo de los riesgos asociados con Jakafi.

Se recomienda que informe los efectos secundarios negativos de los fármacos de venta con receta a la FDA. Visite www.fda.gov/medwatch, o llame al 1-800-FDA-1088.

También puede informar los efectos secundarios a Incyte Medical Information llamando al 1-855-463-3463.



¿Qué debo informarle a mi profesional de atención médica antes de tomar Jakafi?

Antes de tomar Jakafi® (ruxolitinib), informe a su profesional de atención médica sobre todos los medicamentos que toma, incluidas las vitaminas y los suplementos a base de hierbas. Tomar Jakafi con algunos otros medicamentos puede influir en la forma en que actúa Jakafi. Informe especialmente a su profesional de atención médica si toma medicamentos para la micosis, las infecciones bacterianas o el VIH/sida.

Informe a su profesional de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluso si tiene una infección; tiene o tuvo recuentos bajos de glóbulos blancos o rojos; tiene o tuvo tuberculosis (TB) o estuvo en contacto cercano con alguien que tiene TB; tuvo culebrilla (herpes zóster); tiene o tuvo hepatitis B; tiene o tuvo problemas hepáticos o renales; recibe diálisis (debe tomar Jakafi después de recibir la diálisis); tiene colesterol o triglicéridos altos; tuvo cáncer; es fumador actual o fumó en el pasado; o tuvo un coágulo de sangre, un ataque cardíaco, otros problemas cardíacos o accidentes cerebrovasculares, o tiene cualquier otra afección médica.

Es posible que sufra cambios en sus niveles de colesterol en sangre. Su profesional de atención médica le hará análisis de sangre para controlar los niveles de colesterol durante el tratamiento con Jakafi.

Debe informar a su médico si está embarazada o planea quedar embarazada, o si está amamantando.



"Es muy importante hacer un seguimiento de sus recuentos".

Rob | Paciente actual que toma Jakafi para la PV desde el 2017

Esta es la experiencia de Rob con Jakafi. Los resultados individuales pueden variar.

¿Cómo recibiré Jakafi?

No podrá conseguir Jakafi en una farmacia local. Jakafi se le proporcionará desde una farmacia especializada o de pedidos por correo. Es importante que informe a su farmacéutico local que toma Jakafi, y también es importante que le informe a la farmacia especializada sobre cualquier otro medicamento, vitamina y suplemento que tome. De esa manera, su farmacéutico puede ayudarlo a evitar cualquier posible interacción entre los fármacos.



Monitoree sus medicamentos.

Es importante que lleve un registro de los diversos medicamentos y suplementos que toma, y que los analice con su profesional de atención médica. Considere la posibilidad de utilizar un diario de medicamentos para ayudar a registrar y hacer un seguimiento de todos los medicamentos de venta con receta y de venta libre, y de las vitaminas o los suplementos naturales/a base de hierbas que tome. Asegúrese de traerlo a su próxima cita.

Consulte la Información de seguridad importante en las páginas <u>8 y 9</u>, y <u>la Información de prescripción completa adjunta</u>, que incluye un análisis más completo de los riesgos asociados con Jakafi.



¿Qué dosis debo tomar?



Tome solo la dosis de Jakafi® (ruxolitinib) que su profesional de atención médica le recete, según las instrucciones de este.

Los frascos y los comprimidos que se muestran no son del tamaño real.

Su profesional de atención médica tendrá en cuenta varios factores para determinar la dosis de Jakafi adecuada para usted, entre los que se encuentran los siguientes:

- Si está tomando Jakafi para la MF o la PV
- Los resultados de sus análisis de sangre
- Otras afecciones médicas que pueda padecer
- Otros medicamentos que pueda estar tomando



¿Sabía que...

Si tiene PV, es importante analizar si puede beneficiarse de un aumento de la dosis de Jakafi a partir de la dosis con la que comenzó para ayudar a controlar su PV. Hable con su profesional de atención médica sobre si una dosis más alta podría ser adecuada para usted.

Es importante que tome la dosis que le recetaron y con la frecuencia indicada. Si omite una dosis de Jakafi, tome la siguiente dosis según lo programado. No tome una dosis adicional.

Si toma más de la dosis recetada, llame a su profesional de atención médica o diríjase de inmediato al departamento de emergencia del hospital más cercano. Lleve el frasco de Jakafi.

¿Cómo tomo Jakafi?

Tome Jakafi exactamente como le indique su profesional de atención médica. La dosis inicial de Jakafi suele ser un comprimido dos veces al día por vía oral.

Es importante tomar ambas dosis de Jakafi según lo recetado, ya que el medicamento que contiene Jakafi debe permanecer en el cuerpo durante un tiempo determinado para que sea eficaz.



En ciertos casos, su profesional de atención médica puede comenzar con una dosis más baja o reducir temporalmente la dosis de Jakafi a una vez al día. Siga siempre las indicaciones de su profesional de atención médica.



Es importante que tome el medicamento aproximadamente a la misma hora todos los días. Tomar Jakafi al mismo tiempo que realiza otra actividad diaria, como cepillarse los dientes, puede ayudarle a recordar tomarlo.



Puede tomar Jakafi con o sin alimentos. No beba jugo de toronja mientras tome Jakafi. El jugo de toronja puede afectar la cantidad de Jakafi presente en la sangre.



No deje de tomar Jakafi sin hablar con su proveedor de atención **médica.** Sin embargo, si comienza a sangrar, deje de tomar Jakafi y llame a su profesional de atención médica de inmediato.

Consulte la Información de seguridad importante en las páginas <u>8 y 9</u>, y <u>la Información de prescripción completa adjunta</u>, que incluye un análisis más completo de los riesgos asociados con Jakafi.



¿Cómo me monitoreará mi profesional de atención médica mientras tomo Jakafi?

Antes de que comience el tratamiento y periódicamente durante el tratamiento, es posible que su profesional de atención médica le realice un análisis de sangre llamado hemograma completo (complete blood count, CBC). Los resultados de esta prueba pueden ayudar a su profesional de atención médica a:

- Determinar la dosis inicial adecuada de Jakafi® (ruxolitinib) para usted
- **Monitorear sus recuentos sanguíneos** durante el tratamiento para monitorear el progreso de su afección
- Ajustar su dosis de Jakafi, si es necesario (la mayoría de los ajustes de dosis se realizarán en los primeros dos meses, pero podrían hacerse en cualquier momento durante el tratamiento)



Tami | Paciente actual que toma Jakafi para la MF de alto riesgo desde el 2015

Esta es la experiencia de Tami con Jakafi. Los resultados individuales pueden variar.

Su profesional de atención médica puede controlar sus niveles de colesterol en sangre, ya que usted puede experimentar cambios en estos niveles durante su tratamiento con Jakafi.

Consulte la Información de seguridad importante en las páginas <u>8 y 9</u>, y <u>la Información de prescripción completa adjunta</u>, que incluye un análisis más completo de los riesgos asociados con Jakafi.

Su profesional de atención médica también puede realizarle exámenes físicos regulares, actualizar sus antecedentes médicos o preguntarle si toma algún medicamento nuevo. En algunos casos, es posible que su profesional de atención médica le realice una biopsia de médula ósea. Esta prueba implica la obtención de una muestra de médula ósea con una aguja. Los resultados de esta biopsia le pueden indicar a su profesional de atención médica si usted tiene tejido cicatricial o fibroso en la médula ósea, lo que es característico de la mielofibrosis.

Es importante que hable con su profesional de atención médica sobre cómo se siente y cómo le afecta su afección, incluso si no está seguro de que su afección sea la causa de esos sentimientos.



Hablar con su profesional de atención médica los ayuda a ambos a:

- Comprender cómo su afección lo está afectando.
- Monitorear cómo su afección está cambiando con el tiempo.
- Analizar las opciones para controlar su afección.



¿Qué debo saber sobre la anemia (recuentos bajos de glóbulos rojos)?

Jakafi® (ruxolitinib) puede provocar anemia (recuentos bajos de glóbulos rojos). La anemia se produce cuando los niveles de glóbulos rojos y hemoglobina (la parte del glóbulo rojo que transporta oxígeno) son demasiado bajos. Cuando comience a tomar Jakafi, debe estar atento a los síntomas de la anemia y analizarlos con su profesional de atención médica.

Los siguientes son algunos de los síntomas de la anemia:

- Fatiga (cansancio extremo) o falta de energía
- Falta de aire

Si presenta anemia, su profesional de atención médica determinará la mejor manera de tratarla.

¿Durante cuánto tiempo tendré que tomar Jakafi?

Si su profesional de atención médica decide que Jakafi es adecuado para usted, es importante que continúe tomándolo según lo recetado. Jakafi es un tratamiento a largo plazo.

Su profesional de atención médica puede dejar pasar hasta 6 meses para determinar si Jakafi funciona para usted. Si no nota una mejoría después de 6 meses del tratamiento, es posible que su profesional de atención médica le pida que deje de tomar Jakafi.

¿Es Jakafi adecuado para usted?

Si tiene PV y no se benefició o no puede tolerar la HU, hable con su profesional de atención médica para saber si Jakafi puede ser una opción para usted.

Si tiene MF intermedia o de alto riesgo, consulte a su profesional de atención médica si es un posible candidato para el tratamiento con Jakafi.



Siga las instrucciones de dosificación

Recuerde siempre tomar Jakafi, y cualquier otro medicamento, exactamente como lo indicó su profesional de atención médica. Si tiene alguna pregunta o inquietud sobre su plan de tratamiento, asegúrese de comentarla con su profesional de atención médica lo antes posible.



Es importante que tome Jakafi exactamente según las indicaciones de su profesional de atención médica. No deje de tomar Jakafi sin hablar con su profesional de atención médica. La única excepción es que si comienza a sangrar, deje de tomar Jakafi y llame a su profesional de atención médica.

Consulte la Información de seguridad importante en las páginas <u>8 y 9</u>, y <u>la Información de prescripción completa adjunta</u>, que incluye un análisis más completo de los riesgos asociados con Jakafi.





IncyteCARES para Jakafi: ayuda para obtener acceso y apoyo

Programa para pacientes elegibles a los que se les recetó Jakafi[®] (ruxolitinib)

En IncyteCARES para Jakafi, nuestro equipo puede ayudar con el acceso y el apoyo para su tratamiento. Podemos ayudar con los servicios de acceso y apoyo, que incluyen:



Verificación de la cobertura

Podemos consultar el plan de seguro de un paciente sobre su cobertura para Jakafi y cualquier costo de bolsillo requerido.



Asistencia con el seguro

Podemos ayudar a los pacientes a comprender cómo funciona su plan de seguro. También podemos ofrecer información sobre requisitos de autorización previa y cómo apelar los rechazos o las restricciones del seguro.



Coordinación de entregas

Podemos coordinar que la receta del paciente para Jakafi se surta en una farmacia especializada aprobada y se entregue directamente en el hogar del paciente o en el consultorio del profesional de atención médica.



Programa de ahorros

Para pacientes con cobertura de fármacos recetados comerciales: los pacientes elegibles pagan tan solo \$0 por mes, sujeto a ciertos límites.*





¿Está listo para inscribirse en IncyteCARES para Jakafi?

Una vez que le hayan recetado Jakafi, puede hacer lo siguiente:

 Llamar a IncyteCARES para comenzar con Jakafi al 1-855-452-5234.



 Pedirle a su profesional de atención médica que le emite la receta que lo inscriba.

Tenga en cuenta que no todos los pacientes a los que se les ha recetado Jakafi son elegibles para inscribirse en IncyteCARES para Jakafi o para recibir todos los servicios que prestamos.

Obtenga más información en IncyteCARES.com/Jakafi.



Programa de Asistencia para Pacientes (Patient Assistance Program, PAP)

Se ofrece un medicamento gratuito a los pacientes elegibles que no tienen seguro o tienen un seguro insuficiente para Jakafi.*



Cobertura temporal

Para demoras en la cobertura del seguro, los pacientes elegibles pueden recibir un suministro gratuito a corto plazo de Jakafi.*



Educación y apoyo al paciente

Mediante nuestro centro de atención telefónica, IncyteCARES para representantes de Jakafi puede responder preguntas de pacientes y cuidadores sobre la PV, la MF y Jakafi.



Conexión con otros servicios de apoyo

En el caso de los pacientes que necesitan apoyo adicional más allá de lo que podemos proporcionar directamente, IncyteCARES para Jakafi puede ofrecer información sobre otras organizaciones independientes que podrían ayudar.

¿Le han recetado Jakafi?

¡Vea un video informativo para ver cómo nuestro equipo puede ayudar! Visite WhatIsIncyteCARES.com o escanee el código QR a la derecha.



:Mire ahora!

^{*}Se aplican términos y condiciones. Los términos de estos programas pueden cambiar en cualquier momento. No se aplican contingencias de compra ni otras obligaciones.

Para obtener más información sobre



visite Jakafi-info.com.

