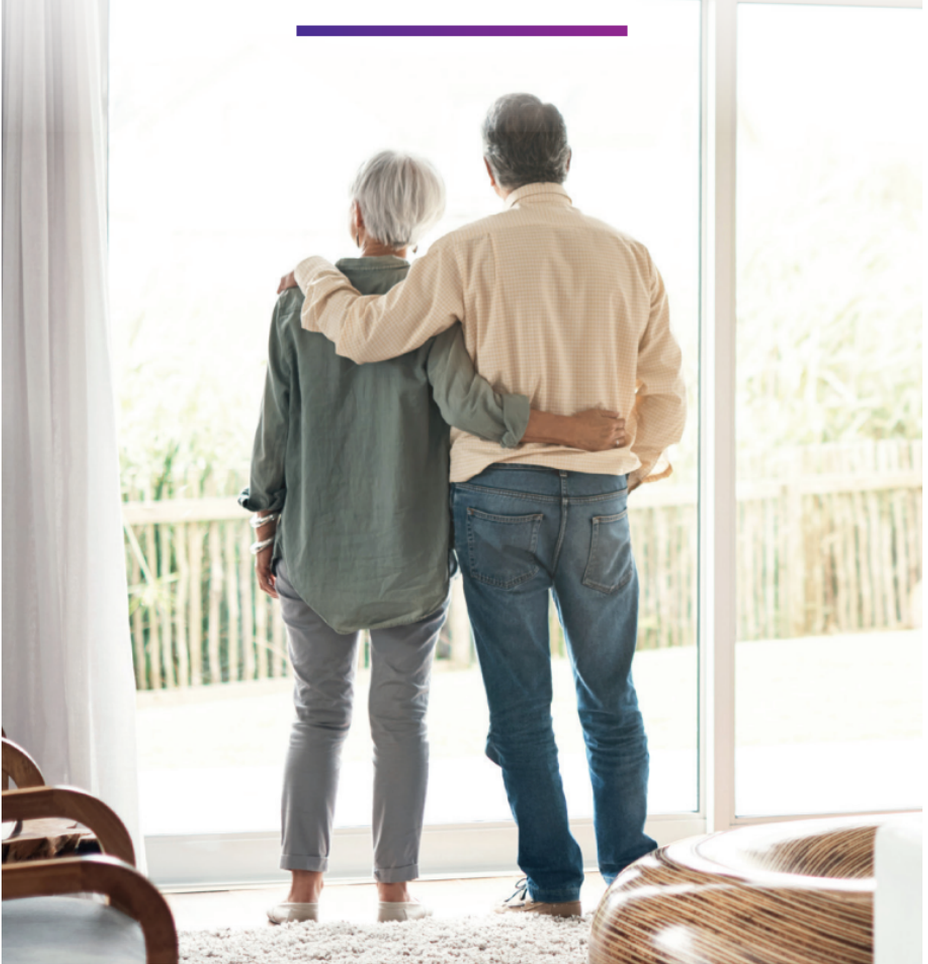


# QUÉ DEBE ESPERAR CON JAKAFI®

Una guía para los pacientes y sus cuidadores



Jakafi® (ruxolitinib) se usa para tratar a adultos y niños a partir de los 12 años con enfermedad injerto contra huésped (EICH) aguda que han tomado corticoesteroides y no funcionaron lo suficientemente bien.

Hay herramientas, información y recursos adicionales disponibles en [UnderstandingJakafi.com](https://www.understandingjakafi.com)

Consulte la Información de seguridad importante que comienza en la [página 12](#) y [haga clic aquí](#) para ver la Información de prescripción completa, que incluye un análisis más completo de los riesgos asociados con Jakafi.



**Jakafi**<sup>®</sup>   
ruxolitinib (tablets)  
5mg • 10mg • 15mg • 20mg • 25mg

## Acerca de Jakafi y la enfermedad de injerto contra huésped aguda

después de que los corticoesteroides no funcionaron lo suficientemente bien

El viaje de su tratamiento depende de sus circunstancias individuales y de las decisiones que tome con su equipo de trasplante. Juntos, pueden analizar Jakafi: el *primer medicamento recetado aprobado por la FDA* utilizado para tratar a adultos y niños a partir de los 12 años con enfermedad injerto contra huésped (EICH) aguda que han tomado corticoesteroides y que no funcionaron lo suficientemente bien.

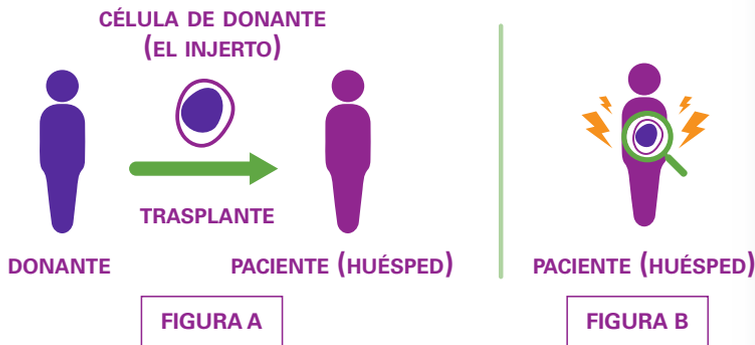
### Consideraciones importantes de seguridad

Jakafi<sup>®</sup> (ruxolitinib) puede causar efectos secundarios graves, incluidos recuentos sanguíneos bajos e infecciones. Algunas personas que toman Jakafi han desarrollado ciertos tipos de cáncer de piel no melanoma. También pueden producirse aumentos en los niveles de colesterol en sangre. En pacientes que tomaron otro inhibidor de JAK para tratar la artritis reumatoide, hubo un aumento del riesgo de eventos cardiovasculares potencialmente mortales, como ataque cardíaco o accidente cerebrovascular, en pacientes con factores de riesgo para estos eventos que fuman ahora o que fumaron en el pasado, así como un aumento del riesgo de coágulos sanguíneos en las piernas o los pulmones y nuevos cánceres (secundarios) como linfoma, especialmente en pacientes que fuman ahora o que fumaron en el pasado. Los efectos secundarios más frecuentes de Jakafi para la EICH aguda incluyen: recuentos bajos de plaquetas, recuentos bajos de glóbulos rojos o blancos, infecciones e hinchazón. Llame a su médico para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios.

**Para obtener más información sobre estos y otros riesgos, lea la Información de seguridad importante a partir de la [página 12](#) y [haga clic aquí](#) para ver la Información de prescripción completa.**

## ¿Qué es la enfermedad de injerto contra huésped aguda?

La **enfermedad injerto contra huésped (EICH) aguda** es una complicación grave que puede afectar a las personas que se han sometido a un trasplante de células madre utilizando células de un donante. Este tipo de procedimiento se denomina **trasplante alogénico de células madre**. Durante un trasplante alogénico de células madre, las células de un paciente se reemplazan con células de donante. **(Figura A)**



La EICH aguda ocurre cuando las células del donante (denominadas **injerto**) atacan los órganos y tejidos del paciente que los recibió (o el **huésped**). Por este motivo, la afección se conoce como enfermedad de injerto contra huésped. **(Figura B)**

Aunque la EICH aguda puede ocurrir en cualquier momento después del trasplante, se diagnostica con frecuencia en los primeros meses. Su equipo de trasplante se apoya en una combinación de factores, incluidos sus síntomas y los órganos afectados, para diagnosticar la EICH aguda.

## ¿Qué partes del cuerpo se ven afectadas por la EICH aguda?

La EICH aguda afecta principalmente la piel, el hígado y el tracto gastrointestinal (estómago, intestinos y colon). Los pacientes pueden experimentar síntomas u otros problemas de salud en cualquiera de estos órganos debido a la EICH aguda.

## Síntomas y signos de la EICH aguda

Los siguientes son todos síntomas y signos frecuentes de la EICH aguda. **Si usted o un ser querido nota que experimenta algún síntoma nuevo o que empeora, comuníquese con su equipo de trasplante de inmediato.** Tomar medidas de manera temprana con la EICH aguda puede marcar una diferencia en su recuperación y salud.



### Piel

Erupción cutánea de tipo quemadura solar leve a grave (puede aparecer en cualquier parte del cuerpo, puede cubrir todo el cuerpo) | Formación de ampollas y descamación de la piel



### Tracto gastrointestinal (estómago, intestinos, colon)

Diarrea | Dolor abdominal | Náuseas  
Vómitos | Hinchazón | Sangre en las heces



### Hígado

Efectos identificados por análisis de sangre | Pocos signos externos, pero pueden incluir: coloración amarilla de la piel o los ojos (ictericia); dolor en la parte superior del vientre; orina oscura de color té

Consulte la Información de seguridad importante que comienza en la **página 12** y **haga clic aquí** para ver la Información de prescripción completa, que incluye un análisis más completo de los riesgos asociados con Jakafi.

**Jakafi**<sup>®</sup>  
ruxolitinib (tablets)  
5mg • 10mg • 15mg • 20mg • 25mg



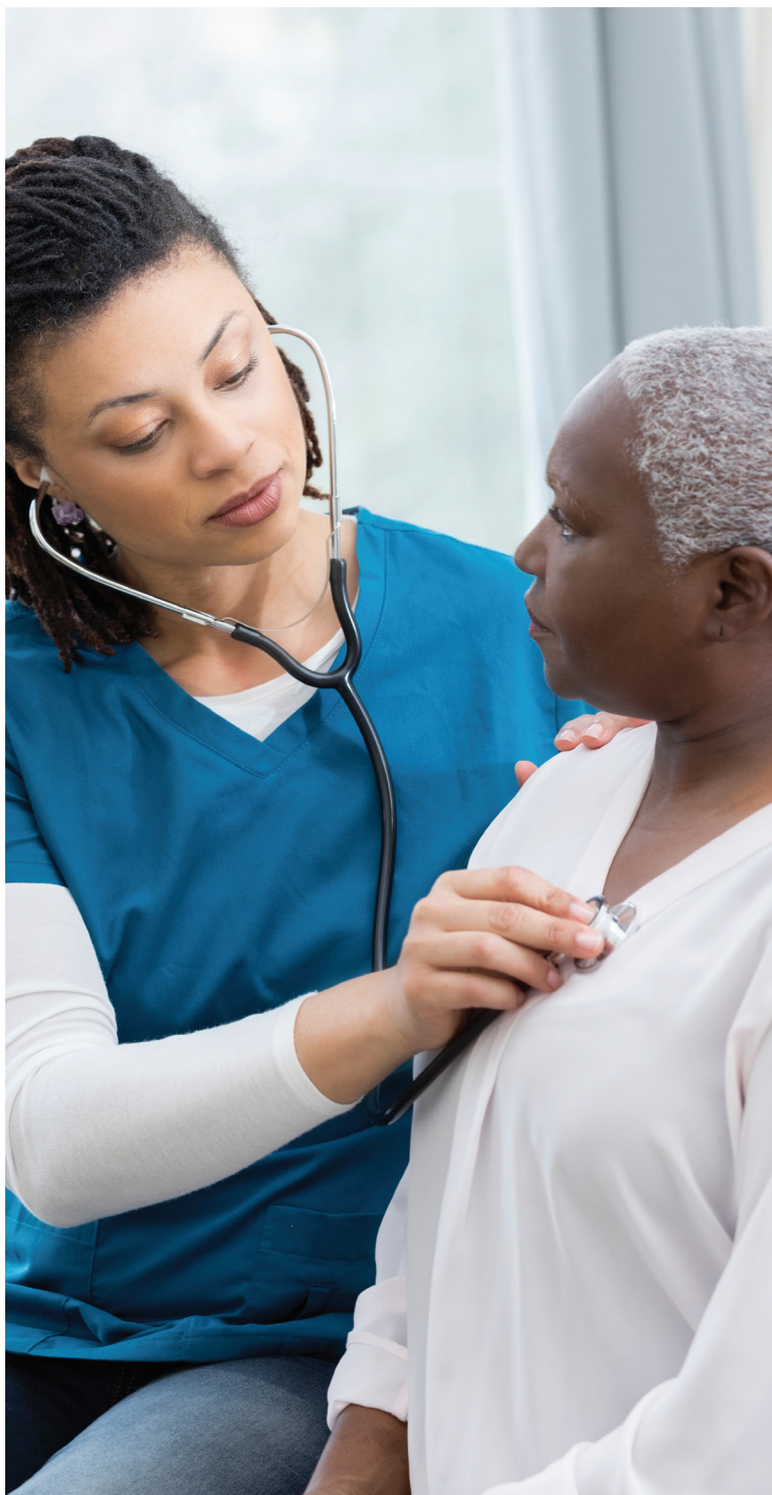
## Cuando los corticosteroides no funcionan lo suficientemente bien

Los corticosteroides (también conocidos como corticosteroides) son el tratamiento estándar para pacientes con enfermedad injerto contra huésped (EICH) aguda de diagnóstico reciente. Los corticosteroides pueden ayudar a bloquear o minimizar el ataque de las células del donante a los órganos del paciente y reducir la inflamación.

Si bien el tratamiento con esteroides es exitoso para algunos pacientes, otros no responden inicialmente o no responden completamente. Esto se conoce como EICH aguda **resistente al tratamiento con esteroides**. Estos pacientes pueden necesitar otras terapias para tratar su afección.

Consulte la Información de seguridad importante que comienza en la [página 12](#) y [haga clic aquí](#) para ver la Información de prescripción completa, que incluye un análisis más completo de los riesgos asociados con Jakafi.

**Jakafi**<sup>®</sup>  
ruxolitinib (tablets)  
5mg • 10mg • 15mg • 20mg • 25mg



## ¿Qué es Jakafi® (ruxolitinib)?

**Jakafi (JAK-ah-fye)**, también conocido como ruxolitinib, es un medicamento por receta disponible como comprimido. Se usa para tratar a adultos y niños a partir de los 12 años con enfermedad injerto contra huésped (EICH) aguda que han tomado corticoesteroides y no funcionaron lo suficientemente bien.

Jakafi es el *primer medicamento recetado aprobado por la FDA* para el tratamiento de estos pacientes.

## ¿Cómo funciona Jakafi?

Las proteínas conocidas como **quinasas Jano**, o JAK, participan en múltiples pasos que provocan inflamación y problemas relacionados en la EICH aguda. Jakafi ayuda a reducir la actividad de las JAK.

Jakafi también puede ayudar a disminuir el nivel de proteínas llamadas citocinas. Las citocinas contribuyen a la inflamación y al ataque de las células trasplantadas del donante a los órganos del huésped.

## ¿Qué es un ensayo clínico?

Para comprender mejor cómo funcionan los medicamentos y qué efectos secundarios pueden causar, los investigadores realizan ensayos clínicos en los que los pacientes con una enfermedad a menudo reciben un medicamento y los investigadores observan los resultados.

## ¿Hubo un estudio clínico con Jakafi para la EICH aguda?

Sí, Jakafi se estudió en un estudio clínico en pacientes con EICH aguda que habían tomado esteroides y no funcionaron lo suficientemente bien.

Consulte la Información de seguridad importante que comienza en la [página 12](#) y [haga clic aquí](#) para ver la Información de prescripción completa, que incluye un análisis más completo de los riesgos asociados con Jakafi.

## ¿Quiénes se incluyeron en el estudio clínico de Jakafi® (ruxolitinib) para la EICH?

En el estudio clínico de Jakafi se inscribieron 71 pacientes con **enfermedad de injerto contra huésped (EICH)** aguda que no respondían bien a los esteroides con o sin otros medicamentos que suprimen el sistema inmunitario. Todos los pacientes fueron tratados con Jakafi.



Se evaluaron 49 pacientes que no habían respondido al tratamiento con esteroides *solamente (EICH aguda resistente a esteroides)* para ver qué tan bien funcionó el tratamiento.

### ¿Qué más debo saber sobre estos 49 pacientes?

- Los pacientes tenían EICH aguda de moderada a grave, y alrededor del 73 % (36 pacientes) tenían **enfermedad grave**.
- EICH aguda que afectó **al menos 2 órganos** en alrededor del 55 % (27 pacientes).
- Además de los esteroides, el 96 % (47 pacientes) estaba recibiendo otros medicamentos que suprimen el sistema inmunitario.
- La edad promedio de los pacientes era de 57 años.

## Consideraciones importantes de seguridad

Jakafi® (ruxolitinib) puede causar efectos secundarios graves, incluidos recuentos sanguíneos bajos e infecciones. Algunas personas que toman Jakafi han desarrollado ciertos tipos de cáncer de piel no melanoma. También pueden producirse aumentos en los niveles de colesterol en sangre. En pacientes que tomaron otro inhibidor de JAK para tratar la artritis reumatoide, hubo un aumento del riesgo de eventos cardiovasculares potencialmente mortales, como ataque cardíaco o accidente cerebrovascular, en pacientes con factores de riesgo para estos eventos que fuman ahora o que fumaron en el pasado, así como un aumento del riesgo de coágulos sanguíneos en las piernas o los pulmones y nuevos cánceres (secundarios) como linfoma, especialmente en pacientes que fuman ahora o que fumaron en el pasado. Los efectos secundarios más frecuentes de Jakafi para la EICH aguda incluyen: recuentos bajos de plaquetas, recuentos bajos de glóbulos rojos o blancos, infecciones e hinchazón. Llame a su médico para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios.

## ¿Cómo se definió la respuesta a Jakafi?

**La respuesta se midió a 1 mes (el día 28 del tratamiento) y significó cualquiera de los siguientes puntos:**

- Resolución completa de signos y síntomas de GVHD aguda o
- Al menos cierta mejoría en la piel, el tracto gastrointestinal o los signos y síntomas hepáticos, sin empeoramiento o síntomas nuevos en otro órgano

## Posibles beneficios de Jakafi



**28 de 49 pacientes**

que no habían respondido al tratamiento con esteroides solo **tuvieron una respuesta al mes**



Alrededor del 68 % de los pacientes que respondieron al tratamiento (19 de 28 pacientes) lo hicieron **en un plazo de 7 días**.



**En una evaluación separada:** Aproximadamente el 47 % de los pacientes (14 de 30) que aún recibían corticosteroides y Jakafi al mes tuvieron una **reducción de la dosis de corticosteroides del 50 % o más**.



Sus resultados con Jakafi pueden variar. **Hable con su equipo de trasplante** sobre cualquier pregunta que tenga.

## Consideraciones importantes de seguridad (cont.)

**Para obtener más información sobre estos y otros riesgos, lea la Información de seguridad importante a partir de la [página 12](#) y [haga clic aquí](#) para ver la Información de prescripción completa.**

# INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

## ¿Qué información de seguridad importante debo conocer?

### **Jakafi puede causar efectos secundarios graves, que incluyen:**

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

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

**Cáncer:** Algunas personas han tenido ciertos tipos de cáncer de piel no melanoma durante el tratamiento con Jakafi. Su proveedor de atención médica controlará regularmente su piel durante el tratamiento con Jakafi. Informe a su proveedor de atención médica si desarrolla lesiones de piel nuevas o cambiantes durante el tratamiento con Jakafi.

**Aumentos de colesterol:** Es posible que tenga 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.

### **Existe un mayor riesgo de sufrir eventos cardiovasculares graves, como ataque cardíaco, accidente cerebrovascular o muerte, en personas con factores de riesgo cardiovascular, que son o fueron fumadoras, mientras utilizan inhibidores de JAK para tratar la artritis reumatoide:**

Busque ayuda de emergencia de inmediato si tiene algún síntoma de ataque cardíaco o accidente cerebrovascular mientras toma Jakafi, incluyendo: molestias en el centro del pecho que duran más de unos minutos; o que desaparece y regresa, apretamiento grave, dolor, opresión, o pesadez en el pecho, garganta, cuello, o mandíbula, dolor o molestia en los brazos; parte trasera, cuello, mandíbula, o estómago, falta de aire con o sin molestias en el pecho; desencadenamiento de una transpiración fría, náuseas o vómitos; aturdimiento; debilidad en una parte o en un lado del cuerpo; dificultad para hablar estallando en un sudor frío

**Aumento del riesgo de coágulos de sangre:** Han ocurrido coágulos de sangre en las venas de las piernas (trombosis venosa profunda, TVP) o en 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 y síntoma de coágulos de sangre 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; o falta de aire o dificultad para respirar.

### **Aumento posible del riesgo de nuevos cánceres (secundarios):**

Las personas que toman otro inhibidor de JAK para la artritis reumatoide tienen un mayor riesgo de nuevos cánceres (secundarios), incluidos linfoma y otros cánceres. Las personas que fuman o que fumaron en el pasado tienen un riesgo adicional de desarrollar 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 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 virales.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de Jakafi. Consulte a su farmacéutico o proveedor de atención médica para obtener más información. 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, y suplementos a base de hierbas que esté tomando y 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 ha estado 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, fuma o fumaba en el pasado, tuvo un coágulo de sangre, ataque cardíaco, otros problemas cardíacos o accidentes cerebrovasculares, o tiene cualquier otra afección médica. Tome Jakafi exactamente como le indique su proveedor de atención médica. No cambie su 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 debe amamantar durante el tratamiento con Jakafi ni durante 2 semanas después de la última dosis.

### **Haga [clic aquí](#) para ver la Información de prescripción completa, que incluye un análisis más completo de los riesgos asociados con Jakafi.**

Se le recomienda que informe los efectos secundarios negativos de los fármacos recetados a la FDA. Visite [www.fda.gov/medwatch](http://www.fda.gov/medwatch), o llame al **1-800-FDA-1088**.

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

## ¿Qué debe decirle a su equipo de trasplante antes de tomar Jakafi® (ruxolitinib)?

Antes de tomar Jakafi, informe a su equipo de trasplante sobre todos los medicamentos que toma, incluidas las vitaminas y los suplementos a base de hierbas, y especialmente los medicamentos para infecciones micóticas o bacterianas o VIH/SIDA. Tomar Jakafi con otros medicamentos puede afectar el funcionamiento de Jakafi.

Informe a su equipo de trasplante sobre todas sus afecciones médicas, incluso si tiene una infección o si tiene o alguna vez ha tenido tuberculosis (o estuvo en contacto cercano con alguien que la tiene), hepatitis B, problemas hepáticos o renales, cáncer de piel o colesterol o triglicéridos altos, o si está en diálisis (Jakafi debe tomarse después de su diálisis).

También debe informar a su equipo de trasplante si está embarazada o planea quedar embarazada, o si está amamantando.



### Consejo útil:

Es importante que usted o su cuidador lleven un registro de los diversos medicamentos que toman y los analicen con sus diversos profesionales de atención médica. Considere usar el Diario de medicamentos desplegable incluido en este folleto para registrar todos los medicamentos de venta con receta y de venta libre, las vitaminas y los suplementos naturales/a base de hierbas que esté tomando.

## ¿Cómo recibirá Jakafi?

Si está en el hospital, su equipo de atención le proporcionará Jakafi. Si está en su casa, Jakafi acudirá a usted desde una farmacia de especialidades o de pedidos por correo. No podrá retirar Jakafi en una farmacia local. Es importante que informe a su farmacéutico local que está tomando Jakafi y también que le informe a la farmacia especializada sobre cualquier otro medicamento, vitamina y suplemento que esté tomando. De esa manera, sus farmacéuticos pueden ayudarlo a evitar cualquier posible interacción entre los fármacos.

## ¿Qué dosis debo tomar?

Tome solo la dosis de Jakafi que su profesional de atención médica le recete, siguiendo las instrucciones de este.



*Los comprimidos y el frasco que se muestran no son del tamaño real.*



La dosis inicial recomendada para la mayoría de los pacientes con enfermedad de injerto contra huésped aguda es de 5 mg administrados por vía oral dos veces al día.

Su proveedor de atención médica determinará la dosis adecuada de Jakafi para usted teniendo en cuenta varios factores, entre ellos:

- Resultados de sus análisis de sangre, incluida la prueba de la función hepática
- Otras afecciones médicas que pueda tener
- Otros medicamentos que pueda estar tomando

Según estos criterios, su profesional de atención médica puede cambiar su dosis o pedirle que deje de tomar Jakafi en algún momento. No cambie su dosis ni deje de tomar Jakafi sin antes hablar con su profesional de atención médica. Sin embargo, si comienza a sangrar, deje de tomar Jakafi y llame a su profesional de atención médica de inmediato.

Es importante que tome la dosis que le recetaron y con la frecuencia que le recetaron. 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 al departamento de emergencias del hospital más cercano de inmediato. Lleve el frasco de Jakafi con usted.

Consulte la Información de seguridad importante que comienza en la [página 12](#) y [haga clic aquí](#) para ver la Información de prescripción completa, que incluye un análisis más completo de los riesgos asociados con Jakafi.

**Jakafi®**  
ruxolitinib (tablets)  
5mg • 10mg • 15mg • 20mg • 25mg

## ¿Cómo tomo Jakafi® (ruxolitinib)?

Tome Jakafi exactamente como le indique su proveedor de atención médica. Es importante tomar Jakafi según lo indicado.



En ciertos casos, su profesional de atención médica **puede comenzar con una dosis más baja, reducir temporalmente su dosis de Jakafi o interrumpir temporalmente o suspender su dosis.** Siga siempre las indicaciones de su proveedor de atención médica.



**Es importante que tome su medicamento aproximadamente a la misma hora todos los días.** Puede ayudarlo a recordar tomar Jakafi si lo toma al mismo tiempo que realiza otra actividad diaria, como cepillarse los dientes.



Puede tomar Jakafi **con o sin alimentos.**

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

Antes de que comience el tratamiento y periódicamente durante el tratamiento, su proveedor de atención médica puede realizar un análisis de sangre llamado **hemograma completo.**

Su proveedor de atención médica también puede realizarle un análisis de sangre de la función hepática.

**Los resultados de estas pruebas pueden ayudar a su profesional de atención médica a:**

- **Controlar sus recuentos sanguíneos y función hepática** durante el tratamiento
- **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).

Su proveedor 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.

Su proveedor de atención médica también puede realizar exámenes físicos regulares, actualizar sus antecedentes médicos o preguntarle si está tomando algún medicamento nuevo.

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.



## Hablar con su equipo de trasplante

Es importante que usted y su cuidador hablen con su equipo de trasplante sobre cómo se siente y cómo su afección lo está afectando, incluso si no está seguro de que la manera en que se siente sea causada por su afección. Hablar con su equipo de trasplante les ayuda a ambos a:

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



### Consejo útil:

El Diario de medicamentos desplegable, en este folleto, le permite registrar sus dosis diarias del medicamento y también le proporciona espacio para enumerar a sus diversos profesionales de la salud y su información de contacto, de modo que todo esté disponible en un solo lugar para usted y su cuidador.

## ¿Cuánto tiempo tendré que tomar Jakafi® (ruxolitinib)?

El tiempo que continúe tomando Jakafi depende de su situación única y de cómo usted y su profesional de atención médica decidan avanzar con su tratamiento.

Después de que haya estado tomando Jakafi durante 6 meses y si ha dejado de tomar sus esteroides, su profesional de atención médica puede comenzar a disminuir gradualmente su dosis de Jakafi, suponiendo que cualquier signo o síntoma de enfermedad injerto contra huésped (EICH) aguda no regrese o empeore durante esta disminución. Si los signos o síntomas de EICH aguda regresan o empeoran durante este tiempo, su profesional de atención médica puede aumentar nuevamente su dosis de Jakafi.

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.



### Consejo útil:

Si usted o sus seres queridos necesitan apoyo adicional, nuestros representantes de IncyteCARES pueden ayudarlo a conectarse con recursos de asesoramiento, financieros y otros recursos útiles. Consulte las [páginas 22 a 23](#) para obtener información.

Consulte la Información de seguridad importante que comienza en la [página 12](#) y [haga clic aquí](#) para ver la Información de prescripción completa, que incluye un análisis más completo de los riesgos asociados con Jakafi.

**Jakafi**®  
ruxolitinib (tablets)  
5mg • 10mg • 15mg • 20mg • 25mg

# Mi diario de medicamentos

Mantenerse al tanto de sus medicamentos después del trasplante de células madre puede ser difícil. Este **Diario de medicamentos** tiene como objetivo ayudar. Le brinda un lugar útil para anotar todos sus medicamentos y marcarlos a medida que los toma cada día, por lo que es menos probable que se olvide.

Considere llevar su Diario de medicamentos a sus citas de atención médica para compartirlo y analizarlo con sus diversos profesionales de atención médica.

Seguir las recomendaciones de su equipo de atención médica es la **mejor manera de continuar avanzando** después del trasplante.



ABRIR AQUÍ

## Mi equipo de atención médica

Nombre: \_\_\_\_\_

Especialidad: \_\_\_\_\_

Teléfono: \_\_\_\_\_

Correo electrónico: \_\_\_\_\_

Nombre: \_\_\_\_\_

Especialidad: \_\_\_\_\_

Teléfono: \_\_\_\_\_

Correo electrónico: \_\_\_\_\_

Nombre: \_\_\_\_\_

Especialidad: \_\_\_\_\_

Teléfono: \_\_\_\_\_

Correo electrónico: \_\_\_\_\_

Nombre: \_\_\_\_\_

Especialidad: \_\_\_\_\_

Teléfono: \_\_\_\_\_

Correo electrónico: \_\_\_\_\_

Nombre: \_\_\_\_\_

Especialidad: \_\_\_\_\_

Teléfono: \_\_\_\_\_

Correo electrónico: \_\_\_\_\_

Nombre: \_\_\_\_\_

Especialidad: \_\_\_\_\_

Teléfono: \_\_\_\_\_

Correo electrónico: \_\_\_\_\_

Nombre: \_\_\_\_\_

Especialidad: \_\_\_\_\_

Teléfono: \_\_\_\_\_

Correo electrónico: \_\_\_\_\_



# IncyteCARES para Jakafi: Cómo ayudarlo con el acceso y el apoyo

## Un programa de asistencia y apoyo para pacientes a quienes se les recetó Jakafi® (ruxolitinib)



### 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 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 medicamentos recetados comerciales: los pacientes elegibles pagan solo \$0 por mes, sujeto a ciertos límites.\*



### Programa de asistencia al paciente (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.†

\*Los pacientes no asegurados, que pagan en efectivo o que participan en el Programa de Financiación Alternativa (AFP) no son elegibles. No válido para pacientes asegurados a través de Medicare Parte D, Medicare Advantage, Medicaid, TRICARE o cualquier programa estatal de asistencia médica o farmacéutica. La inscripción del paciente en un programa de ajuste de copagos, como un programa maximizador o acumulador, puede afectar al valor de esta oferta. Se aplica el beneficio máximo anual, así como otras restricciones. Se requiere una receta válida de Jakafi® (ruxolitinib) para una indicación aprobada por la FDA o un uso reconocido por la compendia. Consulte los [Términos y condiciones](#) para pacientes o llame a IncyteCARES para Jakafi al **1-855-452-5234**. La actualización entró en vigor a partir del 1 de enero de 2024.

†Se aplican términos, condiciones y requisitos de elegibilidad adicionales. Se requiere una receta válida para Jakafi para una indicación aprobada por la FDA. Los pacientes asegurados a través de Medicare, Medicaid y TRICARE, o un programa estatal de asistencia médica, no son elegibles. El producto gratuito se ofrece a pacientes elegibles sin ninguna condición de compra ni otra obligación.



## 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 enfermedad injerto contra huésped 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.



**Conéctese con  
IncyteCARES para  
Jakafi hoy mismo.**

Llame al **1-855-452-5234**  
de lunes a viernes, de  
8 a. m. a 8 p. m., hora del este

Obtenga más información en  
[IncyteCARES.com/Jakafi](https://www.incyte.com/jakafi)



Para obtener más información sobre Jakafi,  
visite [UnderstandingJakafi.com](https://www.understandingjakafi.com)



Incyte y el logotipo de Incyte son marcas registradas de Incyte.  
Jakafi y el logotipo de Jakafi son marcas comerciales registradas de Incyte.  
© 2024, Incyte. MAT-JAK-05082 05/24