

Folleto para personas que toman o están considerando tomar FOTIVDA

FOTIVDA® es un medicamento de venta con receta que se utiliza para tratar a los adultos con cáncer de riñón avanzado (carcinoma de células renales avanzado o CCR) que ha sido tratado con 2 o más medicamentos previos y ha vuelto a aparecer o no ha respondido al tratamiento.

Se desconoce si FOTIVDA es seguro y eficaz en niños.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

Antes de tomar FOTIVDA, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluido, si tiene presión arterial alta, antecedentes de insuficiencia cardíaca, antecedentes de coágulos de sangre en las venas o arterias (incluido un accidente cerebrovascular, ataque cardíaco, o cambio en la visión), problemas hemorrágicos, problemas de tiroides, problemas hepáticos, una herida sin cicatrizar, si tiene previsto someterse a una intervención quirúrgica o se ha sometido a una intervención quirúrgica reciente, o es alérgico a FD & C No. 5 (tartrazina) o aspirina.

Consulte la Información importante completa de seguridad en todo el documento y <u>haga clic</u> <u>aquí</u> para ver la Información para el paciente en la Información de prescripción completa.



Para seguir adelante

Cuando el cáncer de riñón avanzado reaparece, se habla de *recidiva*. Y cuando sus medicamentos actuales dejan de funcionar, se dice que su cáncer es *refractario*. Si experimenta una de estas circunstancias, probablemente se sienta preocupado y se pregunte cuál es el siguiente paso.

Debe saber que no está solo y que hay opciones de tratamiento que pueden ayudarle.

El primer paso es entablar una conversación abierta y honesta con su proveedor de atención médica. De esta forma, puede sentirse mejor informado, tranquilo y listo para dar el siguiente paso en su tratamiento. Podría resultarle útil prepararse para su próxima visita con una lista de las cosas que quiere preguntar o de las que quiere hablar.

Preguntas para su equipo de atención médica:

- ¿Cuáles son algunas de mis opciones para continuar con el tratamiento?
- ¿Qué opciones de tratamiento están respaldadas por resultados clínicos significativos?
- ¿Cuáles son los diferentes efectos secundarios con las opciones de tratamiento disponibles?
- ¿Cómo decidiremos si una opción de tratamiento está funcionando?
- ¿Hay alguna opción de tratamiento que pueda adaptarse a mi rutina diaria?
- ¿Hay algún programa con el que pueda comunicarme para obtener apoyo y recursos durante el tratamiento?



Infórmese. Involúcrese. Siéntase empoderado.

¿Qué es FOTIVDA?





FOTIVDA es el primer y único tratamiento aprobado con TKI del VEGFR para el cáncer de riñón avanzado después de haber recibido 2 medicamentos previos.

Estas son algunas cosas importantes que debe saber sobre FOTIVDA:

- ✓ Efectividad demostrada y perfil de seguridad establecido
- ✓ Cómoda administración oral una vez al día, con o sin alimentos, durante 21 días, seguidos de un descanso de 7 días
- ✓ Programa de apoyo personalizado con una amplia variedad de servicios para ayudarle a lo largo del tratamiento

TKI = inhibidor de la tirosina cinasa (tyrosine kinase inhibitor); VEGFR = ReceptorReceptor del factor de crecimiento endotelial vascular (vascular endothelial growth factor receptor).

También puede obtener más información en **www.FOTIVDA.com** o utilizando el código de Respuesta rápida (Quick Response, QR) que aparece aquí.



INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

Informe a su proveedor de atención médica si está embarazada o planea quedar embarazada. La FOTIVDA puede dañar al bebé en gestación. Si puede quedarse embarazada:

- Su proveedor de atención médica debe realizar una prueba de embarazo antes de comenzar el tratamiento.
- Use un método anticonceptivo (de control de la natalidad) eficaz durante el tratamiento y durante un mes después de la última dosis.
- Hable con su proveedor de atención médica sobre los métodos anticonceptivos que pueden ser adecuados para usted.
- Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si queda embarazada o cree que podría estarlo.
- No amamante durante el tratamiento y durante 1 mes después de la última dosis de FOTIVDA.

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma y sobre cualquier medicamento nuevo. Tomar FOTIVDA junto con otros medicamentos puede afectar al funcionamiento de FOTIVDA.

Consulte la Información importante completa de seguridad en todo el documento y <u>haga clic</u> <u>aquí</u> para ver la Información para el paciente en la Información de prescripción completa.



FOTIVDA ayudó a extender significativamente la vida de las personas sin que el cáncer creciera o se diseminara

FOTIVDA mostró control tumoral

La efectividad y la seguridad de FOTIVDA se demostraron en un estudio clínico grande (350 personas en total) en personas con cáncer de riñón avanzado recidivante o refractario en las que, al menos, 2 medicamentos dejaron de funcionar. Estos medicamentos incluían una inmunoterapia y otros tratamientos. Durante el estudio, se eligió aleatoriamente a 175 personas para tomar FOTIVDA y a 175 para tomar sorafenib.

Los resultados:

44%

de aumento del tiempo sin crecimiento o diseminación del tumor

(5.6 meses para FOTIVDA frente a 3.9 meses para sorafenib)

28 % (49/175) no presentaron

crecimiento o diseminación del cáncer durante 1 año

(en comparación con el 11 % [19/175] que toma sorafenib)

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

FOTIVDA puede causar efectos secundarios graves, como los siguientes:

Presión arterial alta (hipertensión). La presión arterial alta puede ser grave, incluido un aumento repentino y grave de la presión arterial (crisis hipertensiva) que puede provocar la muerte. Debe comprobar su presión arterial con regularidad e informar a su proveedor de atención médica si tiene un aumento de la presión arterial o experimenta confusión, dolores de cabeza, mareos, dolor en el pecho o falta de aire.

Insuficiencia cardíaca. La insuficiencia cardíaca puede ser grave y, en ocasiones, provocar la muerte. Su proveedor de atención médica debe comprobar regularmente si hay síntomas de insuficiencia cardíaca, como falta de aire o hinchazón de los tobillos.

El doble de personas que tomaron FOTIVDA experimentaron una reducción en el tamaño del tumor

18 % (32/175) presentaron

reducción del tumor

(en comparación con el 8 % [14/175] que toma sorafenib)

Más personas que tomaron FOTIVDA tuvieron control de la enfermedad

73 % (128/172) presentaron

control de la enfermedad

(en comparación con el 65 % [114/175] que toma sorafenib)

Consulte la Información importante completa de seguridad en todo el documento y <u>haga clic</u> <u>aquí</u> para ver la Información para el paciente en la Información de prescripción completa.



Más personas continuaron el tratamiento con FOTIVDA

Casi el **80**% pudieron

seguir con el tratamiento

sin interrupción por los efectos secundarios (en comparación con el 70 % que toma sorafenib)



76% fueron capaces de

tomar la dosis completa

sin reducirla debido a los efectos secundarios (en comparación con el 61 % que toma sorafenib)

Hable con su proveedor de atención médica sobre FOTIVDA y averigüe si es adecuado para usted.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

Ataque al corazón y coágulos de sangre en las venas o arterias. Los coágulos de sangre pueden ser graves y, en ocasiones, provocar la muerte. Informe a su proveedor de atención médica o busque ayuda médica de emergencia de inmediato si tiene nuevo dolor o presión en el pecho, entumecimiento o debilidad en un lado del cuerpo, dolor en los brazos, la espalda, el cuello o la mandíbula; dificultad para hablar, falta de aire, dolor de cabeza intenso y repentino, cambios en la visión, hinchazón de brazos o piernas.

Problemas hemorrágicos. Los sangrados pueden ser graves y, en ocasiones, provocar la muerte. Informe u obtenga ayuda médica inmediatamente si tiene sangrado inusual de las encías, heces rojas o negras (parecen de alquitrán), sangrado menstrual o vaginal más abundante de lo normal, moretones que se producen sin una causa conocida o que aumentan de tamaño, dolores de cabeza, sensación de mareo o debilidad, sangrado intenso o que no se puede controlar, toser sangre o coágulos de sangre, orina rosa o marrón, vómitos de sangre o vómito que parece "posos de café", dolor inesperado, hinchazón o dolor en las articulaciones.

Consulte la Información importante completa de seguridad en todo el documento y <u>haga clicaquí</u> para ver la Información para el paciente en la Información de prescripción completa.



Posibles efectos secundarios de FOTIVDA

| Posibles efectos secundarios graves | |
|--|---|
| Presión arterial alta (hipertensión) | Insuficiencia cardíaca |
| Ataque al corazón y coágulos de sangre en las venas o arterias | Problemas hemorrágicos |
| Proteína en la orina | Problemas de la glándula tiroidea |
| Riesgo de problemas de cicatrización | Síndrome de leucoencefalopatía posterior reversible (Reversible Posterior Leukoencephalopathy Syndrome, RPLS) |
| Reacciones alérgicas a la tartrazina (FD&C Yellow No. 5) | |
| Efectos secundarios más frecuentes | |
| Cansancio | Niveles bajos de hormonas tiroideas |
| Diarrea | Tos |
| Disminución del apetito | Llagas en la boca |
| Náuseas | Disminución de los niveles de sal (sodio) y fosfato en sangre |
| Ronquera | Aumento de los niveles de lipasa en sangre (un análisis de sangre que se realiza para controlar el páncreas) |

Recuerde que no hay 2 experiencias de tratamiento iguales: es posible que no experimente todos estos efectos secundarios cuando tome FOTIVDA. Llame a su proveedor de atención médica inmediatamente si experimenta algún efecto secundario.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

Proteína en la orina. Su proveedor de atención médica debe comprobar la presencia de proteínas en la orina antes y durante el tratamiento.

Desgarro (perforación) en el estómago o los intestinos o una conexión anormal entre dos o más partes del cuerpo (fístula). Busque ayuda médica de inmediato si experimenta sensibilidad o dolor en la área del estómago (abdomen) que sea intenso y no desaparezca.

Problemas de la glándula tiroidea. Su proveedor de atención médica debe realizar análisis de sangre para comprobar el funcionamiento de su glándula tiroidea antes y durante el tratamiento, y puede recetarle medicamentos si desarrolla problemas en la glándula tiroidea.

Riesgo de problemas de cicatrización. Las heridas pueden no curarse adecuadamente durante el tratamiento. Informe a su proveedor de atención médica si tiene previsto someterse a una intervención quirúrgica antes de iniciar el tratamiento o durante este, incluida una cirugía dental. Debe dejar de tomar FOTIVDA al menos 24 días antes de la cirugía prevista. Su proveedor de atención médica debe decirle cuándo puede empezar a tomar FOTIVDA de nuevo después de la cirugía.

Síndrome de leucoencefalopatía posterior reversible (RPLS). El RPLS es una afección que puede darse. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene dolores de cabeza, convulsiones, confusión, ceguera o cambios en la visión, o dificultad para pensar.

Reacciones alérgicas a la tartrazina (FD&C Yellow No. 5). FOTIVDA contiene un colorante llamado FD&C Yellow No. 5 (tartrazina) que puede causar reacciones de tipo alérgico, como asma bronquial, en ciertas personas. Esto se produce con más frecuencia en personas que también son alérgicas a la aspirina.

Consulte la Información importante completa de seguridad en todo el documento y <u>haga clic</u> <u>aquí</u> para ver la Información para el paciente en la Información de prescripción completa.



9

FOTIVDA tomado una vez al día se adapta a su estilo de vida

Tres semanas en tratamiento, una semana sin tratamiento

- · Una cápsula, una vez al día
- · Con agua, con o sin alimentos
- Cada 21 días, seguidos de un descanso de 7 días



INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

Los efectos secundarios más frecuentes de FOTIVDA incluyen cansancio, diarrea, disminución del apetito, náuseas, ronquera, niveles bajos de hormonas tiroideas, tos, llagas en la boca, disminución de los niveles de sal (sodio) y fosfato en sangre, aumento de los niveles de lipasa en sang

Otros efectos secundarios incluyen vómitos y debilidad o falta de energía.

FOTIVDA puede causar problemas de fertilidad en hombres y mujeres, lo que puede afectar a su capacidad para tener hijos.

Su proveedor de atención médica puede cambiar su dosis, suspender temporalmente o interrumpir permanentemente el tratamiento con FOTIVDA si tiene ciertos efectos secundarios.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de FOTIVDA.

Las personas que toman FOTIVDA pueden recibir apoyo personalizado y continuo

AVEO ACE es un programa integral dedicado a proporcionarles apoyo personalizado a usted y a sus seres queridos durante todo el tratamiento con FOTIVDA. Independientemente de su seguro o de sus circunstancias financieras, los especialistas del Programa AVEO ACE lo pondrán en contacto con los recursos que usted necesita, para que el acceso a FOTIVDA sea sencillo y sin complicaciones.

Trabaje con su compañía de seguros para analizar sus beneficios y poder obtener información sobre su cobertura para usted y sus Cobertura profesionales médicos. del seguro Le ayudan a acceder al tratamiento con FOTIVDA si hay retrasos o interrupciones inesperados de la cobertura del seguro. Reúna los requisitos para el Programa de asistencia de copagos de AVEO ACE y pague tan solo \$0 por cada receta, hasta un límite anual de \$25,000. Los pacientes deben tener un seguro comercial para poder participar en este programa. **Asistencia** Obtenga FOTIVDA sin costo alguno si carece de una cobertura financiera de seguro adecuada para FOTIVDA y cumple con ciertos criterios financieros. Conéctese con fundaciones de terceros que pueden ayudarle a reducir sus gastos de bolsillo de FOTIVDA. Cuando se une al Programa de ayuda para pacientes AVEO ACE, es posible que se le asigne un enfermero especialista en oncología con una formación especial como punto de contacto único, quien puede: Educación Proporcionar información general sobre el tratamiento con FOTIVDA y lo que se puede esperar durante el tratamiento. y apoyo Proporcionar recursos para ayudarles a usted y a sus seres continuos queridos a entender y manejar las posibles emociones experimentadas durante el tratamiento.

AVEO ACE no garantiza la cobertura ni el reembolso. Las decisiones de cobertura y reembolso las toman las compañías de seguros tras la recepción de reclamaciones. AVEO ACE es un servicio proporcionado por AVEO Oncology. Los representantes no están afiliados a su equipo de atención médica. Las preguntas médicas deben seguir remitiéndose a su proveedor de atención médica.

Para obtener más información sobre el Programa AVEO ACE, visite **www.FOTIVDA.com** o llame al **1-833-FOTIVDA** (1-833-368-4832).

Consulte la Información importante completa de seguridad en todo el documento y <u>haga clic</u> <u>aquí</u> para ver la Información para el paciente en la Información de prescripción completa.



10

Para el cáncer de riñón avanzado

Pregunte a su proveedor de atención médica sobre FOTIVDA, la fuerza impulsora para seguir adelante con su tratamiento

No es un paciente ni un proveedor de atención médica real

FOTIVDA ayudó a extender significativamente la vida de las personas sin que el cáncer creciera o se diseminara

- La mediana de la supervivencia sin progresión fue de 5.6 meses con FOTIVDA y de 3.9 meses con sorafenib.
- Los efectos secundarios más frecuentes de FOTIVDA incluyen cansancio, niveles bajos de hormonas tiroideas, diarrea, tos, disminución del apetito, llagas en la boca, náuseas, disminución de los niveles sanguíneos de sal (sodio) y fosfato, ronquera y aumento de los niveles de lipasa en la sangre.

Infórmese. Involúcrese. Siéntase empoderado.

Para obtener más información sobre FOTIVDA, visite **<u>www.FOTIVDA.com</u>** o escanee el código QR que aparece aquí.



INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

Para notificar POSIBLES REACCIONES ADVERSAS, póngase en contacto con AVEO Pharmaceuticals, Inc. llamando al 1-833-FOTIVDA (1-833-368-4832) o a la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA) llamando al 1-800-FDA-1088 o en www.fda.gov/medwatch.

Consulte la información importante completa de seguridad en todo el documento y <u>haga clic aquí</u> para ver la Información para el paciente en la Información completa de la receta.



