



TRODELVY[®]
sacituzumab govitecan-hziy
180 mg for injection



Representación de una actriz.

COMIENCE CON TRODELVY

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 14 y 15.
Consulte los Datos Importantes, incluida la Advertencia Importante.



¿QUÉ ES TRODELVY?

TRODELVY[®] (sacituzumab govitecán-hziy) es un medicamento de venta con receta que se usa para tratar a adultos con cáncer de mama con receptores hormonales (RH) y sin sobreexpresión del receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2) que se ha extendido a otras partes del cuerpo (metastásico) o que no se pueden extirpar mediante cirugía, y que recibieron previamente hormonoterapia y al menos dos tratamientos adicionales para la enfermedad metastásica.

Se desconoce si TRODELVY es seguro y eficaz en personas con problemas hepáticos moderados o graves o en niños.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

TRODELVY puede causar efectos secundarios graves, como un recuento bajo de glóbulos blancos y diarrea:

- **El recuento bajo de glóbulos blancos (neutropenia)** es frecuente y, a veces, puede ser grave y provocar infecciones que pueden ser potencialmente mortales o causar la muerte desde el primer ciclo de tratamiento. Su proveedor de atención médica debe comprobar sus recuentos de células sanguíneas durante el tratamiento y podría administrarle un medicamento para ayudar a prevenir la neutropenia desde el primer ciclo de tratamiento si usted presenta un mayor riesgo de desarrollar un recuento bajo de glóbulos blancos con fiebre (neutropenia febril). Si su recuento de glóbulos blancos es demasiado bajo, es posible que su proveedor de atención médica necesite retrasar el tratamiento o reducir su dosis, administrarle un medicamento para tratar el recuento bajo de células sanguíneas o, en algunos casos, interrumpir TRODELVY de forma permanente. Es posible que su proveedor de atención médica necesite administrarle antibióticos si presenta fiebre mientras su recuento de glóbulos blancos es bajo. **Llame inmediatamente a su proveedor de atención médica si presenta alguno de los siguientes signos de infección:** fiebre, escalofríos, tos, falta de aire, ardor o dolor al orinar.
- **Diarrea grave.** La diarrea es frecuente y puede ser grave. La diarrea grave puede provocar la pérdida de demasiado líquido corporal (deshidratación) y problemas renales. Su proveedor de atención médica debe monitorear si tiene diarrea y administrarle medicamentos según sea necesario para ayudarle a controlarla. Si pierde demasiado líquido corporal, es posible que su proveedor de atención médica deba administrarle líquidos y electrolitos para sustituir las sales corporales. Si tiene diarrea durante su tratamiento con TRODELVY, su proveedor de atención médica debe comprobar si una infección puede ser la causa. Su proveedor de atención médica puede disminuir su dosis, retrasar el tratamiento o interrumpir TRODELVY de forma permanente si su diarrea es grave y no puede controlarse con medicamentos antidiarreicos.
 - **Llame a su proveedor de atención médica inmediatamente** la primera vez que tenga diarrea durante el tratamiento con TRODELVY; si tiene heces negras o con sangre; si tiene síntomas de deshidratación, como aturdimiento, mareos o desmayo; si no puede tomar líquidos por vía oral debido a náuseas o vómitos; o si no puede tener la diarrea bajo control en un plazo de 24 horas.

No reciba TRODELVY si ha tenido una reacción alérgica grave a TRODELVY. Si no está seguro, pregunte a su proveedor de atención médica.

Las reacciones alérgicas y relacionadas con la infusión pueden ser graves y potencialmente mortales. Informe inmediatamente a su proveedor de atención médica o al personal de enfermería si experimenta alguno de los siguientes síntomas durante la infusión de TRODELVY o dentro de las 24 horas siguientes: hinchazón en la cara, de los labios, de la lengua o de la garganta; urticaria; erupción cutánea, picazón o rubor en la piel; fiebre; dificultad para respirar o sibilancias; aturdimiento, mareos, sensación de desmayo o desmayo; escalofríos o escalofríos con temblores infecciosos intensos y de comienzo brusco.

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 14 y 15. Consulte los [Datos importantes](#), incluida la Advertencia importante.

UNA MIRADA HACIA ADENTRO

Elija una sección para avanzar

→ ¿QUÉ ES TRODELVY?	4
→ Cómo actúa	6
→ Resultados del ensayo clínico	8
→ Manejar los Efectos Secundarios	10
→ Ahorro y apoyo	16



¿Todo listo para hablar sobre TRODELVY con su proveedor de atención médica?

Cree su propia guía de análisis

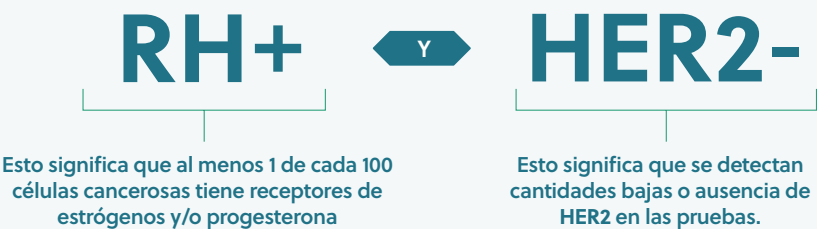
Descargar la guía →



¿QUÉ ES TRODELVY?

TRODELVY puede ser una opción para ciertos adultos con cáncer de mama metastásico (CMm) RH+/HER2- tratado previamente.

TRODELVY es para determinados adultos con cáncer de mama metastásico que cumplen los siguientes requisitos:



Además de un diagnóstico de RH+/HER2-, también debe haber recibido tratamiento con:



¿Qué sucede si mi cáncer es RH+ y HER2-bajo?

TRODELVY se puede utilizar en determinados adultos cuyo cáncer sea RH+ y HER2-negativo, lo que incluye cáncer que sea HER2-bajo.

Abreviaturas: HER2- = HER2- = negativo para el receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano; RH+ = positivo para receptores hormonales; CMm = cáncer de mama metastásico

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

Las náuseas y los vómitos son frecuentes con TRODELVY y a veces pueden ser graves. Antes de cada dosis de TRODELVY, recibirá medicamentos para ayudar a prevenir las náuseas y los vómitos, junto con medicamentos para llevarse a casa e instrucciones sobre cómo tomarlos. Llame a su proveedor de atención médica inmediatamente si tiene náuseas o vómitos que no puede controlar con los medicamentos que se le han recetado. Su proveedor de atención médica puede disminuir su dosis, retrasar el tratamiento o interrumpir TRODELVY de forma permanente si sus náuseas y vómitos son graves y no pueden controlarse con medicamentos antináuseas.

TRODELVY es un medicamento de venta con receta que se usa para tratar a adultos con cáncer de mama con receptores hormonales (RH) y sin sobreexpresión del receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2) que se ha extendido a otras partes del cuerpo o que no se puede extirpar mediante cirugía, y que ha recibido previamente hormonoterapia y al menos dos tratamientos adicionales para la enfermedad metastásica.

CÓMO ACTÚA

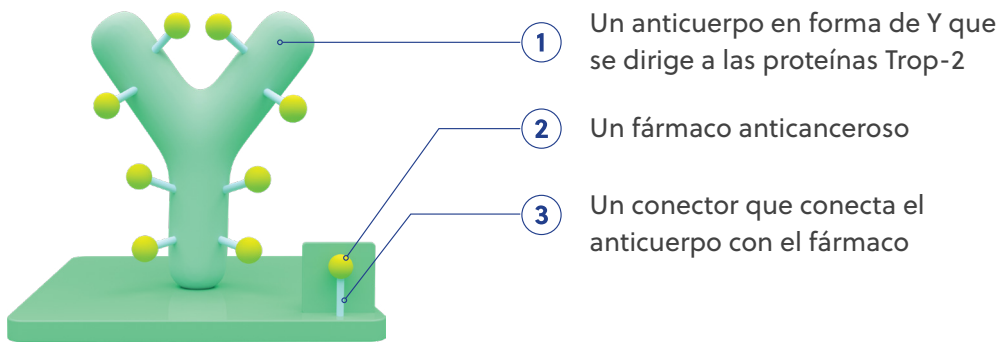
TRODELVY está diseñado para buscar y destruir células con Trop-2

TRODELVY es un tipo de tratamiento llamado un conjugado anticuerpo-fármaco (CAF), administrado como infusión intravenosa (IV). Está diseñado para administrar el medicamento de forma diferente a la quimioterapia tradicional uniéndose a una proteína específica llamada Trop-2 que se encuentra en la superficie de determinadas células. Una vez que TRODELVY se une a estas células, administra un potente medicamento contra el cáncer para ayudar a destruirlas.

La información de los estudios de laboratorio sugiere que así es como funciona TRODELVY. Se desconoce el beneficio clínico de estas observaciones.

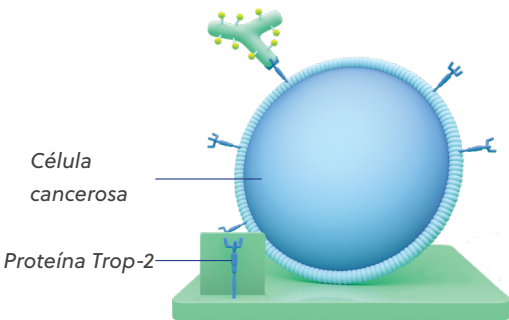
No se requieren pruebas para Trop-2

TRODELVY consta de 3 partes



TRODELVY se dirige a las células con Trop-2

Los científicos descubrieron que los adultos con determinados tipos de cáncer tienen células tumorales que con frecuencia contienen más proteínas Trop-2 que las células normales (o células no cancerosas) TRODELVY se une a las células con Trop-2.

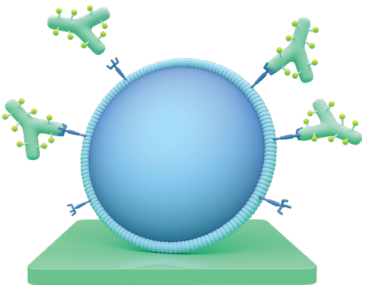


INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

Antes de recibir TRODELVY, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluso en los siguientes casos:

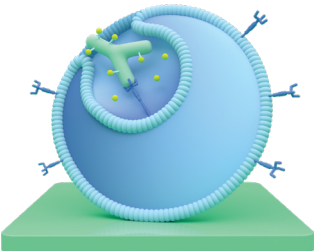
- Se le ha informado que usted es portador de un gen para UGT1A1*28, que puede aumentar su riesgo de sufrir efectos secundarios con TRODELVY, especialmente recuentos bajos de glóbulos blancos, con o sin fiebre, y recuentos bajos de glóbulos rojos.
- Tiene problemas hepáticos.

Cuando TRODELVY encuentra una célula con Trop-2, sucede lo siguiente:



BUSCA

TRODELVY se une a Trop-2.



ENTRA

Una vez unido, TRODELVY ingresa a la célula cancerosa.



DESTRUYE

Una vez que TRODELVY entra, libera el medicamento contra el cáncer matando la célula.



Usted y Crystal aprenderán cómo TRODELVY está diseñado para actuar como un barco de carga.

Desglosar la ciencia detrás de TRODELVY

En este video, acompañará a Crystal, una mujer con curiosidad por TRODELVY y cómo funciona, mientras recibe asesoramiento de un proveedor de atención médica y algunos invitados inesperados. Usted y Crystal aprenderán cómo TRODELVY está diseñado para actuar como un barco de carga.



[Haga clic para ver un video sobre cómo está diseñado TRODELVY y cómo funciona.](#)

Profundización en el ensayo clínico sobre el CMm RH+/HER2

TRODELVY se evaluó en un ensayo clínico de fase 3 frente a la quimioterapia tradicional

Los investigadores estudiaron TRODELVY en 543 adultos con cáncer de mama RH+/HER2- que se había extendido a otras partes del cuerpo (metastásico) o que no podía extirparse mediante cirugía, y que habían recibido tratamientos previos.*

Los ensayos clínicos de fase 3 evalúan la seguridad y cómo funciona un medicamento en comparación con un tratamiento estándar.



- * Todos los adultos habían recibido:
- Terapia endocrina
 - Inhibidor de CDK4/6 (un tipo de terapia dirigida)
 - Taxano (un tipo de quimioterapia)
 - **Al menos 2 y no más de 4** quimioterapias previas para el cáncer de mama metastásico. Una de las quimioterapias podría haberse administrado como tratamiento neoadyuvante o adyuvante si la recidiva se hubiera producido dentro de los 12 meses

Se administraron terapia endocrina, inhibidor de CDK4/6 y tratamientos con taxanos en un contexto neoadyuvante, adyuvante o metastásico.

Neoadyuvante: El primer tratamiento administrado para reducir un tumor antes de la cirugía o después de otro tratamiento primario.

Adyuvante: Un tratamiento secundario contra el cáncer administrado después del tratamiento primario para ayudar a reducir las probabilidades de que el cáncer reaparezca.

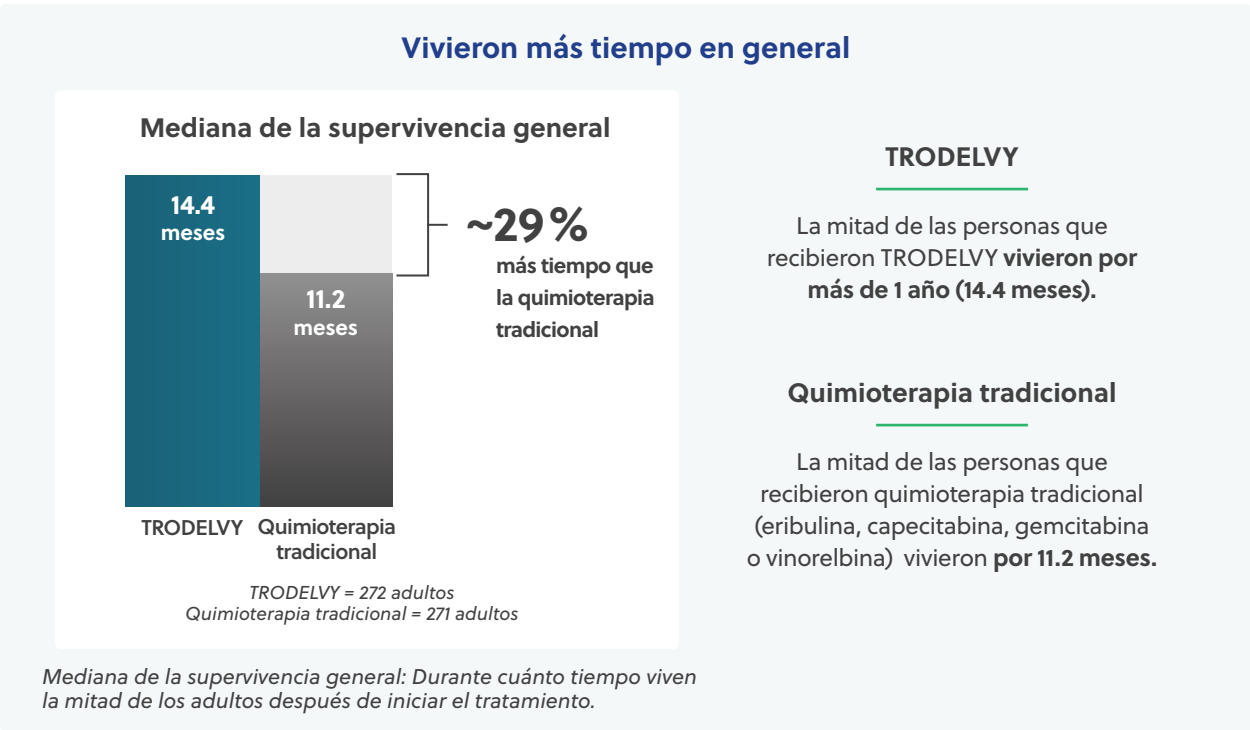
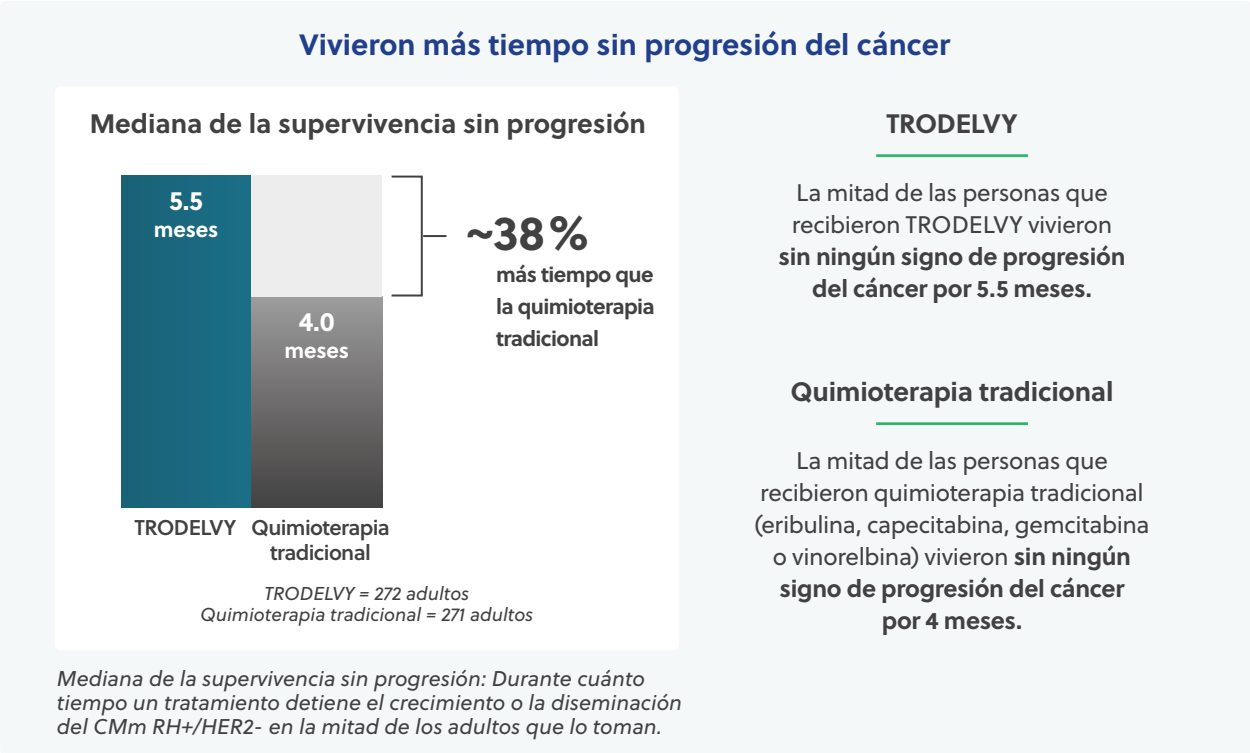
Abreviaturas: HER2- = negativo para el receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano; RH+ = positivo para receptores hormonales; CMm = cáncer de mama metastásico

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

Antes de recibir TRODELVY, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluso en los siguientes casos: (cont.)

- Está embarazada o planea quedar embarazada. TRODELVY puede dañar al feto. Su proveedor de atención médica debe comprobar si está embarazada antes de empezar a recibir TRODELVY. TRODELVY puede causar problemas de fertilidad en las mujeres, lo que podría afectar a su capacidad para tener un bebé. Hable con su proveedor de atención médica si le preocupa la fertilidad.

TRODELVY ayudó a los adultos a vivir más tiempo que la quimioterapia tradicional:



Efectos secundarios de TRODELVY

En los ensayos de fase 3, TRODELVY provocó **efectos secundarios graves**, como recuento bajo de glóbulos blancos, diarrea grave, reacciones graves relacionadas con la infusión y reacciones alérgicas graves, que podrían ser potencialmente mortales, así como también náuseas y vómitos.



Para aquellos que reciben TRODELVY en el ensayo clínico sobre el CMm RH+/HER2-:

- Las reacciones adversas graves ocurrieron en el **28%** de los adultos
- Las reacciones adversas graves en **>1%** de los adultos incluyeron diarrea (**5 %**), neutropenia con fiebre (**4 %**), neutropenia (**3 %**), dolor abdominal (**2 %**), colitis (**2 %**), colitis neutropénica (**2 %**), neumonía (**2 %**) y vómitos (**2 %**)
- El **6 %** de los adultos interrumpió el tratamiento debido a efectos secundarios
- Se produjeron efectos secundarios que provocaron la interrupción del tratamiento con TRODELVY en el **66 %** de los adultos
- Las dosis se redujeron en el **33 %** de los adultos para ayudar a manejar los efectos secundarios

Los efectos secundarios más frecuentes experimentados por adultos en los ensayos clínicos con TRODELVY incluyeron disminución de glóbulos blancos (leucocitos, neutrófilos* y linfocitos) y glóbulos rojos, diarrea, náuseas, sensación de cansancio o debilidad, caída del cabello, estreñimiento, aumento de los niveles de azúcar en la sangre, disminución de los niveles de proteínas (albúmina) en la sangre, vómitos, disminución del apetito, cambios en la prueba de función renal, aumento de los niveles de enzimas como la fosfatasa alcalina en la sangre (prueba de detección de problemas hepáticos u óseos) y disminución de los niveles de magnesio, potasio y sodio en la sangre.

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de TRODELVY. Llame a su médico para que lo asesore acerca de los efectos secundarios. Le recomendamos que informe a la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA) los efectos secundarios negativos de los medicamentos de venta con receta. Visite www.fda.gov/medwatch, o llame al 1-800-FDA-1088.

Abordar los efectos secundarios

Aunque algunos efectos secundarios pueden ser inmediatos, otros pueden presentarse con el tiempo. Su equipo de atención médica puede ser capaz de ayudar en el manejo de algunos efectos secundarios recetando otros medicamentos. Con frecuencia, puede que su médico modifique su dosis de TRODELVY. Es posible que su proveedor de atención médica necesite disminuir su dosis, retrasar el tratamiento o interrumpir permanentemente su tratamiento con TRODELVY.

** La disminución del recuento de neutrófilos se llama neutropenia.*

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

Antes de recibir TRODELVY, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluso en los siguientes casos: (cont.)

- Las mujeres que pueden quedar embarazadas deben usar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento y durante los 6 meses posteriores a la última dosis de TRODELVY. Hable con su proveedor de atención médica acerca de los métodos anticonceptivos que pueden ser adecuados para usted durante este período. Si queda embarazada durante el tratamiento con TRODELVY, informe de inmediato a su proveedor de atención médica.
- Los hombres con una pareja femenina que puedan quedarse embarazadas deben utilizar un anticonceptivo eficaz durante el tratamiento y durante 3 meses después de su última dosis de TRODELVY.

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 14 y 15. Consulte los **Datos Importantes**, incluida la Advertencia Importante.



Representación de actores.

Conversaciones difíciles pero necesarias sobre los efectos secundarios

Su proveedor de atención médica podría ayudar a controlar los efectos secundarios de TRODELVY. Es fundamental comunicarse con su proveedor en forma temprana y con frecuencia si se producen efectos secundarios. Es común analizar los efectos secundarios con su proveedor de atención médica. Hágale cualquier pregunta que tenga. Estas son algunas preguntas útiles que puede querer hacer y por qué son importantes.

?? Según su experiencia, ¿qué efectos secundarios debería esperar?

Algunos efectos secundarios de TRODELVY pueden ser similares a los efectos secundarios de la quimioterapia tradicional. La gravedad de los efectos secundarios es diferente para cada persona. Pregunte a su proveedor de atención médica sobre los posibles efectos secundarios de TRODELVY. Podría darle una imagen más clara de lo que debe esperar.

?? ¿Qué debo comunicarle sobre los efectos secundarios? ¿Con qué frecuencia debo comunicarme?

Hable con su proveedor de atención médica tan pronto como tenga algún efecto secundario mientras recibe TRODELVY. Su proveedor puede reducir su dosis para encontrar la que mejor funciona para usted. Esto puede ayudar en el manejo de algunos efectos secundarios y puede ayudarla a continuar el tratamiento si es adecuado para usted. Algunos efectos secundarios pueden requerir que su proveedor de atención médica demore el tratamiento o interrumpa de forma permanente su tratamiento con TRODELVY. No haga ningún cambio en su plan de tratamiento ni en el uso de los medicamentos que le hayan recetado sin que su proveedor de atención médica se lo indique.

?? ¿Qué pasos suele recomendar para manejar los efectos secundarios?

Su proveedor de atención médica es el mejor recurso que usted tiene. Es posible que conozca los medicamentos que puede recibir y los cambios en el estilo de vida que usted puede hacer para ayudar a manejar algunos efectos secundarios.



INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

Antes de recibir TRODELVY, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluso en los siguientes casos: (cont.)

- Está amamantando o planea amamantar. Se desconoce si TRODELVY pasa a la leche materna y puede dañar a su bebé. No amamante durante el tratamiento ni durante 1 mes después de su última dosis de TRODELVY.

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los que se venden con receta y los de venta libre, vitaminas y suplementos a base de hierbas. Ciertos medicamentos pueden afectar al funcionamiento de TRODELVY.


Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 14 y 15.
Consulte los [Datos importantes](#), incluida la Advertencia importante.

Tómese un descanso para el cuidado personal

Pensar en los posibles efectos secundarios y en cómo puede manejarlos no es divertido, pero es una parte importante de cualquier tratamiento. Siga los siguientes pasos para hacer una pausa y demostrarse amabilidad afectuosa.


1

Simplemente cierre los ojos y ponga sus manos sobre el corazón.



2

Cuando esté lista, tome 3 respiraciones profundas dejando que el pecho y el abdomen se expandan y contraigan.



3

Siga respirando y, cuando esté lista, repita estas frases:

“Me amo y me acepto a mí misma.

Me honro y me apoyo.

Practico la paz y la paciencia.

Merezco mi propia compasión y amabilidad.”

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

Entre los efectos secundarios más frecuentes de TRODELVY, se incluyen disminución de glóbulos blancos (leucocitos y linfocitos) y recuentos de glóbulos rojos, sensación de cansancio o debilidad, caída del cabello, estreñimiento, aumento de los niveles de azúcar en sangre, disminución de los niveles de proteínas (albúmina) en sangre, disminución del apetito, cambios en la prueba de función renal, aumento de los niveles de una enzima llamada fosfatasa alcalina en sangre (prueba de problemas hepáticos u óseos), disminución de los niveles de magnesio, potasio y sodio en la sangre.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de TRODELVY. Llame a su proveedor de atención médica para obtener asesoramiento médico acerca de los efectos secundarios. Le recomendamos que informe acerca de los efectos secundarios negativos de los medicamentos de venta con receta a la FDA. Visite www.fda.gov/medwatch, o llame al 1-800-FDA-1088.

¿QUÉ ES TRODELVY?

TRODELVY® (sacituzumab govitecán-hziy) es un medicamento de venta con receta que se usa para tratar adultos con cáncer de mama con receptor hormonal (RH) positivo y receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2) negativo que se ha extendido a otras partes del cuerpo o que no se puede extirpar mediante cirugía, y que han recibido previamente hormonoterapia y al menos dos tratamientos adicionales para la enfermedad metastásica.

Se desconoce si TRODELVY es seguro y eficaz en personas con problemas hepáticos moderados o graves o en niños.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

TRODELVY puede causar efectos secundarios graves, como un recuento bajo de glóbulos blancos y diarrea:

- **El recuento bajo de glóbulos blancos (neutropenia)** es frecuente y, a veces, puede ser grave y provocar infecciones que pueden ser potencialmente mortales o causar la muerte desde el primer ciclo de tratamiento. Su proveedor de atención médica debe comprobar sus recuentos de células sanguíneas durante el tratamiento y podría administrarle un medicamento para ayudar a prevenir la neutropenia desde el primer ciclo de tratamiento si usted presenta un mayor riesgo de desarrollar un recuento bajo de glóbulos blancos con fiebre (neutropenia febril). Si su recuento de glóbulos blancos es demasiado bajo, es posible que su proveedor de atención médica necesite retrasar el tratamiento o reducir su dosis, administrarle un medicamento para tratar el recuento bajo de células sanguíneas o, en algunos casos, interrumpir TRODELVY de forma permanente. Es posible que su proveedor de atención médica necesite administrarle antibióticos si presenta fiebre mientras su recuento de glóbulos blancos es bajo. **Llame inmediatamente a su proveedor de atención médica si presenta alguno de los siguientes signos de infección:** fiebre, escalofríos, tos, falta de aire, ardor o dolor al orinar.
- **Diarrea grave.** La diarrea es frecuente y puede ser grave. La diarrea grave puede provocar la pérdida de demasiado líquido corporal (deshidratación) y problemas renales. Su proveedor de atención médica debe monitorear si tiene diarrea y administrarle medicamentos según sea necesario para ayudarle a controlarla. Si pierde demasiado líquido corporal, es posible que su proveedor de atención médica deba administrarle líquidos y electrolitos para sustituir las sales corporales. Si tiene diarrea durante su tratamiento con TRODELVY, su proveedor de atención médica debe comprobar si una infección puede ser la causa. Su proveedor de atención médica puede disminuir su dosis, retrasar el tratamiento o interrumpir TRODELVY de forma permanente si su diarrea es grave y no puede controlarse con medicamentos antidiarreicos.
 - **Llame a su proveedor de atención médica inmediatamente** la primera vez que tenga diarrea durante el tratamiento con TRODELVY; si tiene heces negras o con sangre; si tiene síntomas de deshidratación, como aturdimiento, mareos o desmayo; si no puede tomar líquidos por vía oral debido a náuseas o vómitos; o si no puede tener la diarrea bajo control en un plazo de 24 horas.

No reciba TRODELVY si ha tenido una reacción alérgica grave a TRODELVY. Si no está seguro, pregunte a su proveedor de atención médica.

Las reacciones alérgicas y relacionadas con la infusión pueden ser graves y potencialmente mortales. Informe inmediatamente a su proveedor de atención médica o al personal de enfermería si experimenta alguno de los siguientes síntomas durante la infusión de TRODELVY o dentro de las 24 horas siguientes: hinchazón en la cara, de los labios, de la lengua o de la garganta; urticaria; erupción cutánea, picazón o rubor en la piel; fiebre; dificultad para respirar o sibilancias; aturdimiento, mareos, sensación de desmayo o desmayo; escalofríos o escalofríos infecciosos intensos y de comienzo brusco.

Las náuseas y los vómitos son frecuentes y a veces pueden ser graves. Antes de cada dosis de TRODELVY, recibirá medicamentos para ayudar a prevenir las náuseas y los vómitos, junto con medicamentos para llevarse a casa e instrucciones sobre cómo tomarlos. Llame a su proveedor de atención médica inmediatamente si tiene náuseas o vómitos que no puede controlar con los medicamentos que se le han recetado. Su proveedor de atención médica puede disminuir su dosis, retrasar el tratamiento o interrumpir TRODELVY de forma permanente si sus náuseas y vómitos son graves y no pueden controlarse con medicamentos antináuseas.

Antes de recibir TRODELVY, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluso en los siguientes casos:

- se le ha informado que usted es portador de un gen para UGT1A1*28, que puede aumentar su riesgo de sufrir efectos secundarios con TRODELVY, especialmente recuentos bajos de glóbulos blancos, con o sin fiebre, y recuentos bajos de glóbulos rojos.
- tiene problemas hepáticos.
- está embarazada o planea quedar embarazada. TRODELVY puede dañar al feto. Su proveedor de atención médica debe comprobar si está embarazada antes de empezar a recibir TRODELVY. TRODELVY puede causar problemas de fertilidad en las mujeres, lo que podría afectar a su capacidad para tener un bebé. Hable con su proveedor de atención médica si le preocupa la fertilidad.
 - Las mujeres que pueden quedar embarazadas deben usar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento y durante los 6 meses posteriores a la última dosis de TRODELVY. Hable con su proveedor de atención médica acerca de los métodos anticonceptivos que pueden ser adecuados para usted durante este período. Si queda embarazada durante el tratamiento con TRODELVY, informe de inmediato a su proveedor de atención médica.
 - Los hombres con una pareja femenina que puedan quedarse embarazadas deben utilizar un anticonceptivo eficaz durante el tratamiento y durante 3 meses después de su última dosis de TRODELVY.
- Se desconoce si TRODELVY pasa a la leche materna y puede dañar a su bebé. No amamante durante el tratamiento ni durante 1 mes después de su última dosis de TRODELVY.

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los que se venden con receta y los de venta libre, vitaminas y suplementos a base de hierbas. Ciertos medicamentos pueden afectar al funcionamiento de TRODELVY.

Entre los efectos secundarios más frecuentes de TRODELVY, se incluyen disminución de glóbulos blancos (leucocitos y linfocitos) y recuentos de glóbulos rojos, sensación de cansancio o debilidad, caída del cabello, estreñimiento, aumento de los niveles de azúcar en sangre, disminución de los niveles de proteínas (albúmina) en sangre, disminución del apetito, cambios en la prueba de función renal, aumento de los niveles de una enzima llamada fosfatasa alcalina en sangre (prueba de problemas hepáticos u óseos), disminución de los niveles de magnesio, potasio y sodio en la sangre.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de TRODELVY. Llame a su proveedor de atención médica para obtener asesoramiento médico acerca de los efectos secundarios. Le recomendamos que informe acerca de los efectos secundarios negativos de los medicamentos de venta con receta a la FDA. Visite www.fda.gov/medwatch, o llame al 1-800-FDA-1088.

Consulte los [Datos Importantes](#), sobre TRODELVY, incluida la Advertencia Importante.



Información sobre el costo y la cobertura de su receta de TRODELVY

Ayuda oncológica de GILEAD es un programa de ayuda para el paciente que le proporciona información y recursos para ayudarlo a comprender la cobertura y las opciones de pago de su medicamento recetado de Gilead. Incluye ofrecer investigaciones sobre los beneficios, información sobre la autorización previa y el proceso de apelación, e investigar las opciones de apoyo financiero para los pacientes elegibles (como el programa de copago para pacientes elegibles con seguro comercial y el programa de asistencia al paciente [PAP] para los pacientes elegibles sin seguro).

Para obtener información adicional, comuníquese con un especialista del programa de ayuda oncológica de GILEAD.

De lunes a viernes, de 9:00 AM a 7:00 PM, hora del este, al 1-844-TRODELVY (1-844-876-3358). También puede visitar www.gileadoncologysupport.com para obtener más información.



¿Tiene más preguntas sobre TRODELVY?

Hable con su profesional sanitario y [revise las preguntas frecuentes](#).

Consulte toda la Información Importante de Seguridad en las páginas 14 y 15.

Consulte la sección de [Datos importantes](#), incluida la Advertencia importante sobre el recuento bajo de glóbulos blancos y diarrea.



TRODELVY, el logotipo de TRODELVY, GILEAD y el logotipo de GILEAD son marcas comerciales de Gilead Sciences, Inc. o de sus compañías relacionadas. Las otras marcas son propiedad de sus respectivos dueños.

© 2025 Gilead Sciences, Inc. Todos los derechos reservados. US-TROC-0788 08/25