

SU GUÍA DE CONVERSACIÓN SOBRE TRODELVY

Aproveche al máximo las conversaciones sobre TRODELVY con su médico



¿QUÉ ES TRODELVY?

TRODELVY® (sacituzumab govitecan-hziy) es un medicamento de venta con receta que se usa para tratar adultos con cáncer de mama triple negativo (negativo para receptores hormonales de estrógenos y progesterona y HER2) que se ha extendido a otras partes del cuerpo (metastásico) o que no se puede extirpar mediante cirugía, y que han recibido dos o más tratamientos previos, incluido al menos un tratamiento 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 con dosis futuras de TRODELVY 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.

Consulte la Información importante de seguridad adicional y haga clic para ver los [datos importantes](#) sobre TRODELVY, incluida la Advertencia importante.

Temas prioritarios

Tener prioridades claras puede ayudarlo a conseguir lo que necesita de las conversaciones con los médicos y los miembros del personal de enfermería, así que **elija 3 temas de los que definitivamente quiere hablar y haga esas preguntas primero**. Si le queda tiempo en la cita, puede pasar a los demás temas.

☐ ¿TRODELVY es adecuado para mí?

- ¿Qué tratamientos previos son necesarios para que cumpla los requisitos para recibir el tratamiento con TRODELVY?
- ¿Cómo afecta mi estado HER2 negativo que pueda recibir TRODELVY?
- ¿Por qué es importante que enumere los otros medicamentos que estoy tomando?

☐ Posibles efectos secundarios

- ¿Cuáles son los efectos secundarios más frecuentes y más graves de TRODELVY?
- ¿Cuándo suelen empezar los efectos secundarios y cuánto duran?
- ¿Qué medicamentos se pueden administrar para tratar los efectos secundarios, como la diarrea, la neutropenia, las náuseas y los vómitos?

☐ Resultados del ensayo clínico

- ¿Qué rendimiento tuvo TRODELVY en comparación con la quimioterapia tradicional?
- ¿Cuáles fueron los resultados de TRODELVY en el ensayo clínico?
- ¿Cuántas personas participaron en los ensayos clínicos de TRODELVY?

☐ Cómo actúa TRODELVY

- ¿En qué se diferencia la manera en que actúa TRODELVY de la quimioterapia tradicional?
- Dado que TRODELVY es un conjugado de anticuerpo y fármaco que actúa sobre la Trop-2, ¿tengo que hacerme una prueba de Trop-2?
- ¿Hay alguna forma de visualizar cómo funciona TRODELVY?

Los temas continúan en la página siguiente >

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

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

Reacciones alérgicas y relacionadas con la infusión pueden ser graves y potencialmente mortales. Informe a su proveedor de atención médica o personal de enfermería de inmediato si experimenta alguno de los siguientes síntomas durante la infusión de TRODELVY o en las 24 horas siguientes: hinchazón de la cara, los labios, la lengua o la garganta; urticaria; erupción cutánea, picor o rubefacción de la piel; fiebre; dificultad para respirar o sibilancias; aturdimiento, mareos, sensación de desmayo o desmayo; o escalofríos o escalofríos con temblores (estremecimiento).

Consulte la Información importante de seguridad adicional y haga clic para ver los [datos importantes sobre TRODELVY](#), incluida la Advertencia importante.

Temas prioritarios (cont.)

☐ La opinión y la experiencia de mi médico

- ¿Es frecuente la alopecia entre los pacientes que reciben tratamiento con TRODELVY?
- ¿En qué situaciones ha modificado la dosis de TRODELVY?
- ¿Cuáles son las estrategias que ha utilizado para controlar ciertos efectos secundarios de TRODELVY?

☐ Información de dosificación

- ¿Con qué frecuencia tendré que acudir a las citas (para las infusiones, algún control, otros medicamentos, etc.)?
- Dado que TRODELVY es una infusión intravenosa, ¿necesito tener una vía?
- Si tengo problemas para tolerar la dosis inicial de TRODELVY, ¿una reducción de la dosis es una opción que me recomendaría?

☐ Información y apoyo financiero

- ¿Conoce algún programa de apoyo financiero para TRODELVY?
- Dada la situación de mi seguro, ¿es posible que me cubran TRODELVY y los medicamentos que pueda necesitar para tratar ciertos efectos secundarios?
- ¿Conoce alguna comunidad u otros grupos que puedan ofrecer apoyo?

☐ Otro _____



¿Tiene algún amigo o familiar que lo acompañe a menudo a las citas?
También puede **pedirles que elijan sus 3 temas principales** y trabajar
juntos para obtener respuestas a todas sus preguntas.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

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.

Consulte la Información importante de seguridad adicional y haga clic para ver los [datos importantes](#) sobre TRODELVY, incluida la Advertencia importante.

¿Qué es importante para usted?

Usted es el experto en lo que es importante para usted, y compartirlo puede servir para que su equipo de atención médica lo ayude de verdad mientras planifican cuál es el siguiente paso.

Pruebe estas ideas para empezar la conversación:

- Durante mi siguiente tratamiento, quiero asegurarme de poder priorizar _____.
- Algo importante para mí sobre mi próximo tratamiento es _____.
- Cuando pienso en la vida con mi siguiente tratamiento, pienso en _____.
- Otro: _____.
- Otro: _____.

Añada algunas notas a continuación sobre su plan para mantenerse en el buen camino.

- ¿A quién puedo pedir apoyo? _____

- ¿Cuál es el primer pequeño paso que puedo dar? _____

- ¿Qué me mantendrá motivado? _____

Hablar sobre lo que le importa es especialmente esencial cuando se trata de los efectos secundarios y de desarrollar un plan de gestión personalizado con su equipo de atención médica.

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:

- Está embarazada o planifica 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.

Consulte la Información importante de seguridad adicional y haga clic para ver los [datos importantes](#) sobre TRODELVY, incluida la Advertencia importante.

Optimización de su comunicación

Una buena comunicación entre usted y su médico puede ayudarlo a sentir que están en el mismo equipo. **Pruebe estas ideas para mejorar su comunicación en las áreas que son importantes para usted.**

Si se da cuenta de que está pensando...	Intente...
Espero tener todas las respuestas que necesito para cuando termine mi cita	Haga una lista: antes de la cita, anote sus preguntas para asegurarse de que cubra todo lo que es importante para usted.
No recuerdo lo que el médico me dijo la última vez	Tome notas: lleve papel y un bolígrafo o use una aplicación en su teléfono para tomar notas y anotar las respuestas del médico. Es útil tener la información para consultarla en el futuro.
Esto parece una conversación sobre estadísticas y datos, ¿debo compartir lo que me ha estado pasando?	Mantenga un diario o notas: hacer un seguimiento de sus experiencias de forma regular puede ayudarlo a recordar detalles importantes y proporcionar información relevante y precisa a su médico.
Pareciera que mi médico y yo tenemos prioridades diferentes para los pasos siguientes.	Cree un sistema de apoyo: para tener apoyo cuando defienda sus necesidades, lleve a sus citas a un amigo o a un familiar de confianza.
Hablar sobre los efectos secundarios me preocupa y me incomoda	Practique de antemano: antes de comentar un tema particularmente difícil con el médico, practique lo que quiere decir o escríbalo para ordenar sus pensamientos.

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 hasta 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 hasta 3 meses después de su última dosis de TRODELVY.
- Está amamantando o planifica amamantar. Se desconoce si TRODELVY pasa a la leche materna y puede dañar a su bebé. No amamante durante el tratamiento ni hasta 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 el funcionamiento de TRODELVY.

Consulte la Información importante de seguridad adicional y haga clic para ver los [datos importantes](#) sobre TRODELVY, incluida la Advertencia importante.

Esta guía está diseñada para iniciar conversaciones y ayudarle a aprovecharlas al máximo. Desde el médico hasta el personal de enfermería, estas conversaciones pueden convertirse en la base de una relación sólida.



¿Quiere más apoyo como este?

Escanee el código para ver otros recursos

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 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.

Consulte la Información importante de seguridad adicional y haga clic para ver los [datos importantes](#) sobre TRODELVY, incluida la Advertencia importante.



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 comerciales son propiedad de sus respectivos dueños.

© 2025 Gilead Sciences, Inc. Todos los derechos reservados. US-TROC-0763 06/25