

NINLARO® (ixazomib) Instrucciones para abrir el paquete

Usos de NINLARO

NINLARO es un medicamento de venta con receta que se usa en combinación con los medicamentos REVLIMID® (lenalidomida) y dexametasona para el tratamiento de personas con mieloma múltiple que han recibido al menos una terapia previa para esta enfermedad.

Se desconoce si NINLARO es inocuo y eficaz en los niños.

Este folleto contiene instrucciones paso a paso para manipular su paquete y cápsulas de NINLARO.

También puede ver un video sobre cómo manipular el paquete y las cápsulas de NINLARO en TakingNINLARO.com.



Antes de que abra el paquete, asegúrese de empujar la tarjeta del medicamento hacia adentro de la ranura para ayudar a liberarlo. NINLARO también se encuentra disponible en dosificaciones de 3 mg y 2.3 mg.



Mientras presiona con su pulgar, tire de la tarjeta del medicamento con los dedos pulgar e índice de su otra mano.



Evite el contacto directo con el contenido de la cápsula. Después de tomar el medicamento, lávese las manos con agua y jabón.

Siempre almacene NINLARO en su empaque original hasta que sea momento de tomarlo. **Recuerde: Tome NINLARO al menos 1 hora antes o al menos 2 horas después de comer. Tome NINLARO con el estómago vacío, no lo tome con alimentos. Trague la cápsula entera con agua.**

Consulte la [información para el paciente](#) de la [información de prescripción](#) completa de NINLARO (ixazomib) adjunta.



Presione con su pulgar para liberar el mecanismo de cierre.



Empuje levemente la cápsula a través de la lámina.

PRECAUCIONES DE MANIPULACIÓN SEGURA

- No almacene por encima de los **86 °F/30 °C**
- Almacene a temperatura ambiente (69 °F/21 °C)**
- No congele (**32 °F/0 °C**)



El contenido de la cápsula de NINLARO puede ser nocivo para su piel y sus ojos. No debe triturar, masticar ni abrir las cápsulas. Si una cápsula de NINLARO se rompe, evite el contacto con su contenido. Si ocurre contacto con la piel, lave minuciosamente con agua y jabón. Si ocurre contacto con los ojos, enjuague minuciosamente con agua.

Desecho seguro: pregunte a su farmacéutico o equipo de atención médica cómo desechar el NINLARO sin utilizar.

Conserve fuera del alcance de los niños.

 **NINLARO®**
(ixazomib) capsules
4mg | 3mg | 2.3mg

Información de seguridad importante para NINLARO® (ixazomib)

NINLARO podría causar efectos secundarios graves como los siguientes:

- **Baja cantidad de plaquetas (trombocitopenia)**, frecuente con el uso de NINLARO y que algunas veces puede ser grave. Si su cantidad de plaquetas es demasiado baja, podría necesitar una transfusión de estas células. Notifique a su proveedor médico si presenta signos de una cantidad baja de plaquetas, como sangrado y aparición fácil de moretones.
- **Problemas estomacales e intestinales (gastrointestinales)**. El uso de NINLARO con frecuencia causa diarrea, estreñimiento, náuseas y vómitos, que algunas veces pueden ser graves. Llame a su proveedor médico si presenta cualquiera de estos síntomas y no desaparecen durante el tratamiento con NINLARO. Su proveedor médico podría recetarle medicinas para ayudar a mitigar sus síntomas.
- **Problemas con los nervios**, frecuentes con el uso de NINLARO y que también podrían ser graves. Hable con su proveedor médico si presenta cualquier síntoma nuevo o si empeoran los síntomas que ya tiene como hormigueo, entumecimiento, dolor, sensación de ardor en los pies o las manos o debilidad en los brazos o las piernas.
- **Hinchazón**, frecuente con el uso de NINLARO y que algunas veces podría ser grave. Notifique a su proveedor médico si presenta hinchazón en los brazos, las manos, las piernas, los tobillos o los pies, o si aumenta de peso a causa de la hinchazón.
- **Reacciones cutáneas**. Hable con su proveedor médico si presenta una erupción nueva o si empeora la que ya tiene.
- **Microangiopatía trombótica (Thrombotic microangiopathy, TMA)**. Esta es una afección caracterizada por la formación de coágulos sanguíneos y lesiones en los pequeños vasos sanguíneos; estos a su vez podrían causar daños a sus riñones, cerebro y otros órganos, y ocasionar la muerte. Obtenga inmediatamente asistencia médica si presenta cualquiera de los siguientes signos y síntomas durante el tratamiento con NINLARO: fiebre, moretones, hemorragias nasales, cansancio o disminución de la micción (menos cantidad de orina).
- **Problemas hepáticos**. Informe a su proveedor médico si tiene estos signos de un problema hepático: color amarillento de la piel o el blanco de los ojos; dolor en el área superior derecha del vientre.

Se han observado otros efectos secundarios frecuentes. Hable con su proveedor médico si le comienza a doler la espalda o empeora el dolor de espalda que ya tiene, si presenta erupción y dolor en la piel (culebrilla) como resultado de la reactivación del virus de la varicela (herpes zóster), disminución de los glóbulos blancos (neutropenia) que podría aumentar el riesgo de infecciones, o trastornos de la vista como visión borrosa, ojos secos y ojos rojos (conjuntivitis).

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de NINLARO. Hable con su proveedor para que le dé consejo médico sobre los efectos secundarios. Puede informar los efectos secundarios a la FDA al 1-800-FDA-1088.

Antes de tomar NINLARO, notifique a su proveedor médico todas sus afecciones, incluso si:

- Tiene problemas hepáticos o problemas renales o recibe diálisis.
- Usted o su compañera está embarazada o planea quedar embarazada. NINLARO puede causar daños a un bebé en gestación. Evite embarazarse durante el tratamiento con NINLARO. Los pacientes de ambos sexos que reciben NINLARO deben usar un anticonceptivo eficaz durante el tratamiento y por 90 días después de que tomen la última dosis de NINLARO. Si usa anticonceptivos hormonales (por ejemplo, la píldora), debe usar un método anticonceptivo de barrera adicional (por ejemplo, diafragma o preservativo).
- Si está lactando o planea lactar. No lacte durante el tratamiento con NINLARO ni por 90 días después de que tome la última dosis de NINLARO.

Notifique a su proveedor médico todos los medicamentos que toma, incluidos los de venta con receta y los de venta libre, vitaminas y suplementos herbarios, o hable con él antes de comenzar a tomar cualquier medicamento nuevo.

Consulte la información para el paciente de la información de prescripción completa adjunta.



Todas las marcas registradas son propiedad de sus respectivos propietarios.

©2020 Millennium Pharmaceuticals, Inc., una subsidiaria totalmente de propiedad de Takeda Pharmaceutical Company Limited.
Todos los derechos reservados. 4/20 MAT-USO-IXA-19-00078