

## PARA PACIENTES Y COMPAÑEROS DE CUIDADOS



---

Para obtener más información, visite [www.briumvipatientsupport.com](http://www.briumvipatientsupport.com) o llame al **1-833-BRIUMVI (1-833-274-8684)** de lunes a viernes, de 8:00 a.m. a 8:00 p.m., hora del Este.

Para obtener más información sobre **BRIUMVI**, visite [www.briumvi.com](http://www.briumvi.com).

---

Consulte la **Información importante de seguridad** en las páginas 8-10 y la **Información farmacoterapéutica completa** adjunta.

---

# Le damos la bienvenida a BRIUMVI Patient Support

BRIUMVI Patient Support ofrece un programa flexible para apoyar el proceso del tratamiento de la forma que le resulte más conveniente. Nuestro programa se centra en lo más importante, que incluye lo siguiente:



## Administrador de casos especializado

Será el punto de contacto exclusivo y le ayudará durante todo el proceso del tratamiento



## Apoyo con el seguro

Información que le ayudará a entender su cobertura de seguro y a localizar un centro de infusión cercano que acepte su seguro



## Asistencia financiera

Opciones que pueden ayudarle con el costo de BRIUMVI, incluido el Programa de asistencia para copagos de BRIUMVI, en el que los pacientes elegibles **pueden quedar exentos de hacer un copago** por tratamiento con BRIUMVI, así como ayuda para cubrir los costos relacionados con la infusión\*

## Inscríbase ahora para comenzar con BRIUMVI Patient Support

Para comenzar con BRIUMVI Patient Support, el proveedor trabajará con usted para completar, firmar y enviar un Formulario de inicio.

Hemos logrado que el proceso de inscripción sea rápido y sencillo. Para obtener más información, visite [briumvipatientsupport.com](http://briumvipatientsupport.com) o llame al 1-833-BRIUMVI (1-833-274-8684). Los Administradores de casos están disponibles de lunes a viernes, de 8:00 a.m. a 8:00 p.m., hora del Este.

\*Solo para pacientes con seguro comercial. Se aplican otros requisitos de elegibilidad. Visite [www.briumvicopayterms.com](http://www.briumvicopayterms.com) para ver los términos y condiciones completos.

Consulte la **Información importante de seguridad en las páginas 8-10** y la **Información farmacoterapéutica completa adjunta.**

1



## Asignación del Administrador de casos

Su Administrador de casos especializado se comunicará con usted para explicarle qué puede esperar al inscribirse en el programa.

2



## Determinación de la cobertura del seguro

Su Administrador de casos se comunicará con su compañía de seguros para obtener detalles de la cobertura para el medicamento recetado, BRIUMVI.

3



## Asistencia financiera

Su Administrador de casos le ayudará a entender si puede ser elegible para las opciones de asistencia financiera.

4



## Apoyo con las infusiones

Su Administrador de casos se comunicará con usted para confirmar la fecha programada para la infusión y ayudarle a encontrar un centro de infusión cercano, si es necesario, y seguirá contactándose con usted a través del método de comunicación que usted prefiera durante todo el proceso del tratamiento.

Consulte la **Información importante de seguridad en las páginas 8-10** y la **Información farmacoterapéutica completa adjunta**.

# Qué esperar después de la inscripción (cont.)

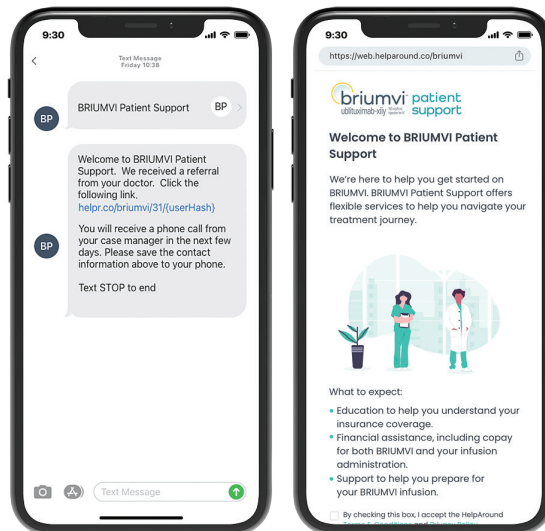


1

## Asignación del Administrador de casos

Después de la inscripción, se le asignará un Administrador de casos especializado de BRIUMVI Patient Support, quien se contactará con usted a través del método de comunicación que usted prefiera. Esta persona le ayudará a comenzar a recibir BRIUMVI y durante todo el proceso del tratamiento.

Una vez que recibamos su Formulario de inicio, le enviaremos un mensaje de texto para continuar con el proceso de inscripción.\* A la derecha se muestra un ejemplo de los mensajes que puede recibir.



2

## Determinación de la cobertura del seguro

El paso siguiente es determinar su cobertura de seguro. Su Administrador de casos revisará su seguro y analizará junto con usted lo siguiente:

- cómo su seguro puede cubrir BRIUMVI;
- si se necesitan requisitos específicos para acceder a BRIUMVI;
- sus costos de desembolso personal (OOP, por sus siglas en inglés) para BRIUMVI.

\*Solo para pacientes admitidos con un número de teléfono móvil válido.

Consulte la **Información importante de seguridad en las páginas 8-10** y la **Información farmacoterapéutica completa adjunta**.



## Asistencia financiera

A continuación, su Administrador de casos revisará si usted es elegible para las opciones de asistencia financiera.

- Si tiene un seguro médico comercial (también conocido como seguro privado, que a menudo se obtiene a través de un empleador), puede ser elegible para el **Programa de asistencia para copagos de BRIUMVI**.\*

### Costos del tratamiento:

- Puede que los pacientes elegibles no tengan que hacer ningún copago por tratamiento con BRIUMVI hasta el máximo anual de \$20,000.

### Costos de infusión y administración:

- Es posible que se cubran hasta \$550 de los costos OOP de los pacientes elegibles por la primera infusión y luego hasta \$350 por infusión.
- Si no tiene seguro o tiene un seguro insuficiente y cumple determinados criterios de elegibilidad económica, puede ser elegible para el **Programa de asistencia al paciente de BRIUMVI**. Puede pedirle a su Administrador de casos más información sobre el Programa de asistencia al paciente de BRIUMVI.
- Si no es elegible para recibir ayuda financiera, hay organizaciones benéficas externas que podrían ayudarle.†

\*Solo para pacientes con seguro comercial. Se aplican otros requisitos de elegibilidad. Visite [www.briumvicopayterms.com](http://www.briumvicopayterms.com) para ver los términos y condiciones completos.

†TG Therapeutics no está afiliada a estas organizaciones. Cada organización establece su propio proceso de elegibilidad y solicitud, y es independiente de TG Therapeutics. TG Therapeutics no garantiza que un paciente reciba ningún tipo de ayuda ni que se disponga de financiación. Comuníquese directamente con cada organización para obtener más información.

Consulte la **Información importante de seguridad en las páginas 8-10** y la **Información farmacoterapéutica completa adjunta**.

## Qué esperar después de la inscripción (cont.)



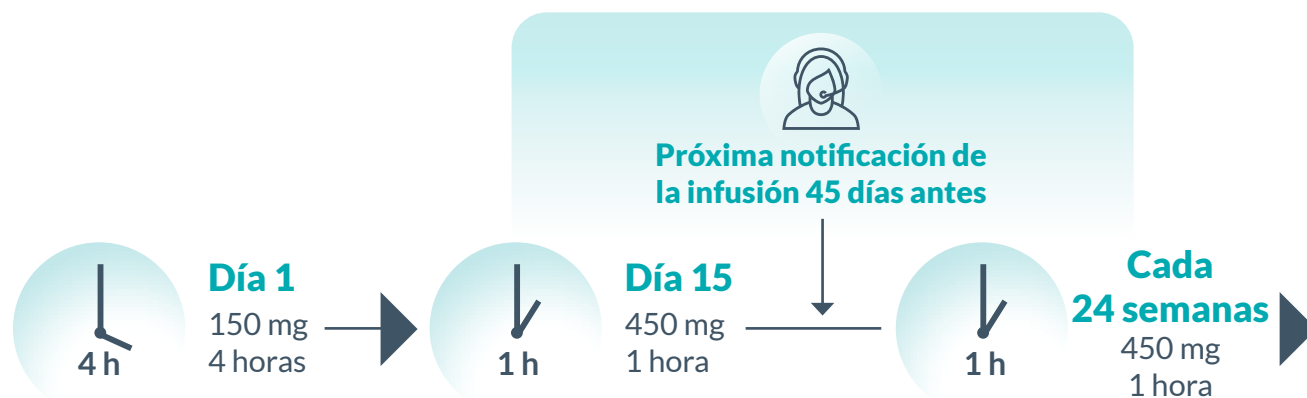
4

### Apoyo con las infusiones

Una vez verificada su cobertura de seguro, su Administrador de casos se asegurará de que su centro de infusión tenga toda la información necesaria para programar una cita lo antes posible.

Si el proveedor no hace infusiones en su consultorio, su Administrador de casos puede ayudarle a encontrar un centro de infusiones cercano que acepte su seguro.

Aproximadamente 45 días antes de la fecha programada para la infusión, recibirá una notificación de su Administrador de casos para confirmar la fecha de la infusión y analizar cualquier cambio en su plan de seguro, en el profesional que receta el medicamento o en la ubicación del centro de infusión.



Consulte la **Información importante de seguridad** en las páginas 8-10 y la **Información farmacoterapéutica completa** adjunta.

## Asistencia para compañeros de cuidados

Los compañeros de cuidados son una parte muy importante del proceso del tratamiento. Si usted es un compañero de cuidados y está interesado en recursos de apoyo o en relacionarse con otros compañeros de cuidados, visite los sitios web útiles que se indican a continuación.\* Estas organizaciones ayudan a los amigos o seres queridos que ayudan a los pacientes con esclerosis múltiple (MS, por sus siglas en inglés).

### **Caregiving.com** ♥ **caregiving.com**

Ofrece recursos multimedia útiles a las personas que apoyan a los pacientes con MS. El sitio web contiene pódcast con invitados, seminarios web y chats diarios virtuales, así como blogs escritos por familiares cuidadores.

### **Caregiveraction.org**

Ofrece recursos de aprendizaje y apoyo entre pares para ayudar a mejorar la vida de quienes cuidan a personas con MS. Visite el sitio web mencionado anteriormente o llame al 1-855-CARE-640.



\*TG Therapeutics no está afiliada a estas organizaciones independientes y no recomienda una organización más que otra. Tenga en cuenta que el contenido de estos sitios web es responsabilidad exclusiva de los proveedores de los sitios web. TG Therapeutics no controla, revisa, edita ni influye en este contenido de terceros de ninguna manera y no garantiza los servicios ofrecidos por ninguna organización mencionada aquí.

**Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 8-10 y la Información farmacoterapéutica completa adjunta.**

# Información importante de seguridad

---

## ¿Quién no debe recibir BRIUMVI?

**No** reciba BRIUMVI si tiene una infección activa por el virus de la hepatitis B (HBV, por sus siglas en inglés).

**No** reciba BRIUMVI si ha tenido una reacción alérgica a BRIUMVI potencialmente mortal. Informe a su proveedor de atención médica de si ha tenido una reacción alérgica a BRIUMVI o a cualquiera de sus componentes en el pasado.

## ¿Cuál es la información más importante que debo saber sobre BRIUMVI?

### **BRIUMVI puede causar efectos secundarios graves, como los siguientes:**

- **Reacciones a la infusión:** las reacciones a la infusión son uno de los efectos secundarios más frecuentes de BRIUMVI, que pueden ser graves y ser motivo de hospitalización. Se le vigilará durante la infusión y, posiblemente, después de cada infusión de BRIUMVI para detectar signos y síntomas de una reacción a la infusión. Informe al proveedor de atención médica de si tiene alguno de estos síntomas:

- fiebre
- escalofríos
- dolor de cabeza
- síntomas similares a los de la gripe
- latido cardíaco rápido
- urticaria
- picazón en la piel
- mareos

- sensación de desvanecimiento
- hinchazón de la lengua o la garganta
- dificultad para respirar
- sibilancias
- náuseas
- dolor abdominal
- irritación de garganta
- enrojecimiento de la cara o la piel

**Estas reacciones a la infusión pueden producirse durante 24 horas después de la infusión.** Es importante que llame al proveedor de atención médica de inmediato si después de cada infusión tiene alguno de los signos o síntomas mencionados anteriormente. Si tiene una reacción a la infusión, es posible que el proveedor de atención médica deba suspender o reducir la velocidad de la infusión.

- **Infección:**

- Las infecciones son un efecto secundario frecuente, y las infecciones de las vías respiratorias superiores son uno de los efectos secundarios más frecuentes de BRIUMVI. BRIUMVI aumenta el riesgo de contraer infecciones causadas por bacterias o virus que pueden ser potencialmente mortales o causar la muerte. Informe al proveedor de atención médica de si tiene una infección o alguno de estos signos de infección: fiebre, escalofríos, tos que no desaparece o dolor al orinar. El proveedor de atención médica debe retrasar su tratamiento con BRIUMVI hasta que desaparezca la infección.

**Consulte la Información farmacoterapéutica completa adjunta.**



- **Reactivación del virus de la hepatitis B (HBV):** antes de iniciar el tratamiento con BRIUMVI, el proveedor de atención médica le hará análisis de sangre para comprobar si tiene una infección por el virus de la hepatitis B. Si alguna vez ha tenido una infección por el virus de la hepatitis B, este virus puede reactivarse durante o después del tratamiento con BRIUMVI. La reactivación del virus de la hepatitis B puede causar problemas hepáticos graves incluida la insuficiencia hepática o la muerte. El proveedor de atención médica vigilará si corre riesgo de que el virus de la hepatitis B se reactive durante el tratamiento y después de dejar de recibir BRIUMVI.
  - **Sistema inmunitario debilitado:** recibir BRIUMVI antes o después de tomar otros medicamentos que debilitan el sistema inmunitario podría aumentar el riesgo de contraer infecciones.
  - **Leucoencefalopatía multifocal progresiva (PML, por sus siglas en inglés):** la PML puede ocurrir con BRIUMVI. La PML es una infección cerebral poco frecuente y grave causada por un virus que puede empeorar en días o semanas. Puede causar la muerte o una discapacidad grave. Informe inmediatamente al proveedor de atención médica de si presenta signos o síntomas neurológicos nuevos o que hayan empeorado. Estos síntomas pueden incluir debilidad en un lado del cuerpo, pérdida de coordinación de los brazos y las piernas, problemas de visión, alteraciones del pensamiento y la memoria que pueden causar confusión y cambios de personalidad.
  - **Nivel bajo de inmunoglobulinas:** BRIUMVI puede causar una disminución de algunos tipos de anticuerpos. El proveedor de atención médica le hará análisis de sangre para controlar sus niveles de inmunoglobulina en la sangre.
- Antes de recibir BRIUMVI, informe al proveedor de atención médica de todas sus afecciones médicas, incluso si usted:**
- Tiene o cree que tiene una infección.
  - Toma o tiene previsto tomar medicamentos que afecten el sistema inmunitario. Estos medicamentos pueden aumentar el riesgo de contraer una infección.
  - Ha tenido alguna vez hepatitis B o es portador del virus de la hepatitis B.
  - Se ha vacunado recientemente o tiene una cita programada para vacunarse.
  - **Debe recibir las vacunas “vivas” o “vivas atenuadas” necesarias al menos 4 semanas antes de iniciar el tratamiento con BRIUMVI. No debe recibir** vacunas “vivas” o “vivas atenuadas” mientras esté recibiendo el tratamiento con BRIUMVI y hasta que el proveedor de atención médica le indique que su sistema inmunitario ya no está debilitado.
  - **Siempre que sea posible, debe recibir cualquier vacuna “muerta” al menos 2 semanas antes de iniciar el tratamiento con BRIUMVI.** Si desea recibir alguna vacuna muerta durante el tratamiento con BRIUMVI, consulte con el proveedor de atención médica.

## Información importante de seguridad (cont.)

---

- Si tiene un bebé y usted ha recibido BRIUMVI durante el embarazo: es importante que informe al proveedor de atención médica de su bebé si usted quiere recibir BRIUMVI para que este pueda decidir cuándo se debe vacunar al bebé.
- Si está embarazada, cree que podría estar embarazada o planea quedar embarazada. BRIUMVI puede dañar al feto. Debe utilizar un método anticonceptivo durante el tratamiento con BRIUMVI y durante al menos 6 meses después de la última infusión de BRIUMVI. Hable con el proveedor de atención médica sobre el método anticonceptivo adecuado para usted durante este tiempo.
- Si está amamantando o tiene previsto amamantar: no se sabe si BRIUMVI pasa a la leche materna. Hable con el proveedor de atención médica sobre la mejor forma de alimentar a su bebé si usted toma BRIUMVI.

**Informe al proveedor de atención médica de todos los medicamentos que toma**, incluidos los medicamentos recetados y de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas.

### ¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de BRIUMVI?

**Algunos de los efectos secundarios más frecuentes de BRIUMVI son los siguientes:**

- Reacciones a la infusión, infecciones de las vías respiratorias superiores e inferiores, infecciones por herpes, dolor en las extremidades, insomnio y cansancio.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de BRIUMVI. Llame al médico para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Puede notificar los efectos secundarios a la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA, por sus siglas en inglés) llamando al **1-800-FDA-1088**. También puede notificar efectos secundarios a TG Therapeutics llamando al **1-877-TGTXINC (1-877-848-9462)**.

Para obtener más información importante, visite [www.briumvi.com](http://www.briumvi.com) o llame al 1-833-BRIUMVI (**1-833-274-8684**).

**Consulte la Información farmacoterapéutica completa adjunta.**



Consulte la **Información importante de seguridad** en las páginas 8-10 y la **Información farmacoterapéutica completa** adjunta.



**briumvi**<sup>™</sup> **patient**  
ublituximab-xiiy 150 mg/6 mL  
injection for IV **support**

Visite [www.briumvipatientsupport.com](http://www.briumvipatientsupport.com) o  
llame al 1-833-BRIUMVI (1-833-274-8684) para obtener más información  
sobre la ayuda que puede brindar BRIUMVI Patient Support.

---

**Para obtener más información sobre BRIUMVI, visite [www.briumvi.com](http://www.briumvi.com).**

---

**Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 8-10 y la Información farmacoterapéutica completa adjunta.**

© 2023 TG Therapeutics, Inc. Todos los derechos reservados.  
BRIUMVI y sus logotipos son marcas comerciales de TG Therapeutics, Inc.  
US-BR-2300088 04/23



**TG Therapeutics**