

PARA PACIENTES Y CUIDADORES



Visite **www.briumvipatientsupport.com** o llame al **1-833-BRIUMVI (1-833-274-8684)** de lunes a viernes, de 8 A. M. a 8 P. M., hora estándar del este, para obtener más información.

Para obtener más información sobre BRIUMVI, visite www.briumvi.com.

Consulte la **información de seguridad importante en las páginas 8 a 10, la información de prescripción completa y la guía del medicamento adjuntas.**

Bienvenido a Soporte al paciente de BRIUMVI

Soporte al paciente de BRIUMVI está diseñado para respaldar el proceso de tratamiento de la forma que mejor le funcione. Nuestro programa se centra en lo más importante, incluido lo siguiente:



Gestor de casos especializado

Quién será su único punto de contacto y lo ayudará a lo largo de su proceso de tratamiento.



Soporte de seguros

Información para ayudarlo a entender su cobertura del seguro y localizar un centro de infusión cercano que acepte su seguro.



Asistencia financiera

Opciones que pueden ayudarlo con el costo de BRIUMVI, incluido el programa de asistencia con el copago de BRIUMVI, en la que los pacientes elegibles pueden pagar **tan solo \$0 de copago** por tratamiento con BRIUMVI, así como ayudar a cubrir los costos relacionados con la infusión*.

Inscríbase ahora para comenzar con Soporte al paciente de BRIUMVI

Para comenzar con Soporte al paciente de BRIUMVI, su 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 o llame al 1-833-BRIUMVI (1-833-274-8684). Los gestores de casos están disponibles de lunes a viernes, de 8 A. M. a 8 P. M., hora estándar del este.

*Solo para pacientes con seguro comercial. Se aplican otros requisitos de elegibilidad. Visite www.briumvicopayterms.com para ver los términos y condiciones completos.

Consulte la **información de seguridad importante en las páginas 8 a 10, la información de prescripción completa y la guía del medicamento adjuntas.**

Qué esperar tras la inscripción



Asignación del gestor de casos

Una vez que recibamos el formulario de inicio de su proveedor, se le asignará un gestor de casos especializado que lo asistirá para que comience a recibir BRIUMVI y lo ayudará a lo largo de su proceso de tratamiento. Su gestor de casos lo llamará desde el **1-833-274-8684**. Su gestor de casos también le enviará un mensaje de texto desde el número **1-848-274-2788**. Es importante **abrir el mensaje de texto y dar su consentimiento** para que su gestor de casos pueda interactuar con usted a través de mensajes de texto.



Escanee el código QR con su teléfono para guardar el número de su gestor de casos ahora.



Determinación de la cobertura del seguro

Su gestor de casos llamará a la empresa de seguros para recopilar detalles de la cobertura para su tratamiento con BRIUMVI, incluidos posibles costos de bolsillo.

Consulte la **información de seguridad importante en las páginas 8 a 10, la información de prescripción completa y la guía del medicamento adjuntas.**

Qué esperar tras la inscripción (cont.)



Asistencia financiera

Su gestor de casos lo ayudará a entender si puede ser elegible para obtener **opciones de asistencia financiera, como el programa de asistencia con copagos de BRIUMVI**,* que proporciona asistencia financiera a pacientes con seguro comercial. Si no tiene seguro o tiene un seguro insuficiente y cumple con ciertos criterios de elegibilidad financiera, es posible que reúna los requisitos para participar en el Programa de asistencia al paciente de BRIUMVI.

> Programa de asistencia con copagos de BRIUMVI

Costos del tratamiento:

- Los pacientes elegibles pueden pagar tan solo \$0 de copago por tratamiento con BRIUMVI hasta un máximo anual de \$20,000.

Costos de infusión y administración:

- Es posible que los costos de bolsillo de los pacientes elegibles estén cubiertos hasta \$550 por la primera infusión y, luego, hasta \$350 por infusión a partir de entonces.

- > Si no es elegible para recibir asistencia financiera, hay organizaciones benéficas externas que pueden ayudarlo[†].

*Solo para pacientes con seguro comercial. Se aplican otros requisitos de elegibilidad. Visite www.briumvicopayterms.com para ver los términos y condiciones completos.

[†]TG Therapeutics no está afiliado con 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 asistencia o que se disponga de financiamiento. Comuníquese directamente con cada organización para obtener más información.

Consulte la información de seguridad importante en las páginas 8 a 10, la información de prescripción completa y la guía del medicamento adjuntas.

Qué esperar tras la inscripción (cont.)

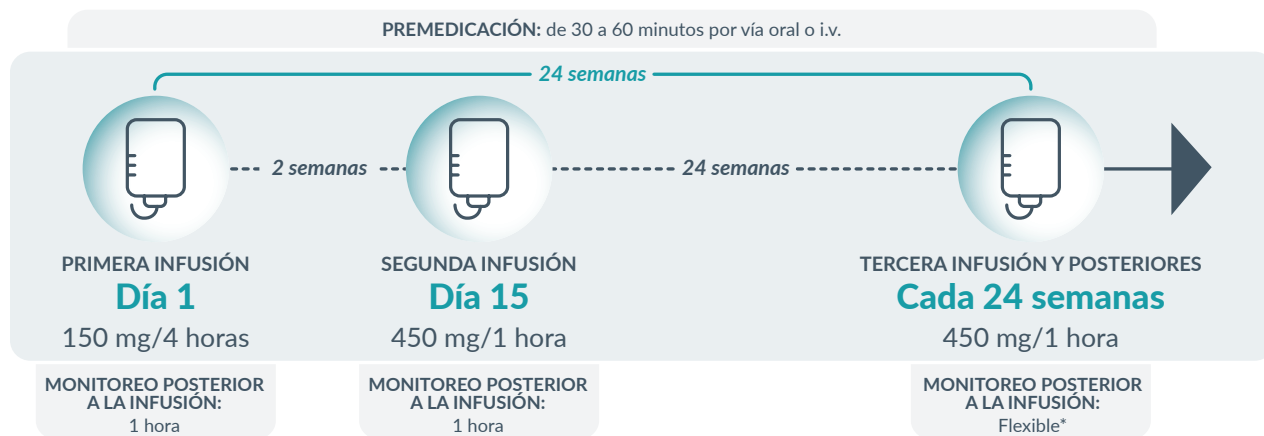


Soporte para la infusión

Su gestor de casos le enviará **un mensaje de texto para confirmar su cita de infusión de BRIUMVI y continuará enviándole mensajes antes de cada fecha de infusión programada** para recopilar cualquier cambio con su proveedor y/o plan del seguro. Es importante que responda para que su gestor de casos pueda ayudarlo a mantener el rumbo con su cronograma de tratamiento con BRIUMVI.

Si su proveedor no administra infusiones en su consultorio, su gestor de casos puede ayudarlo a encontrar un centro de infusión cercano que acepte su seguro.

Aproximadamente 45 días antes de su fecha de infusión programada, recibirá una notificación de su gestor de casos para confirmar su fecha de infusión y analizar cualquier cambio en su plan del seguro, médico que emite la receta y/o ubicación del centro de infusión.



*La supervisión posterior a las infusiones de las infusiones subsecuentes queda a criterio del médico, a menos que se haya observado reacción a la infusión y/o hipersensibilidad.

Consulte la información de seguridad importante en las páginas 8 a 10, la información de prescripción completa y la guía del medicamento adjuntas.

Su gestor de casos está aquí para ayudarlo a lo largo de su proceso de tratamiento.

1 Inscripción

Su proveedor trabajará con usted para que complete, firme y envíe el formulario de inicio.



2 Mensaje de texto de bienvenida

Recibirá un mensaje de texto desde el número **1-848-274-2788** para obtener su consentimiento para que Soporte al paciente de BRIUMVI pueda interactuar con usted a través de mensajes de texto.



3 Llamada de bienvenida

Su gestor de casos lo llamará para proporcionarle una descripción general del Soporte al paciente de BRIUMVI.



4 Verificación del seguro

Su gestor de casos llamará a su plan de salud para recopilar información sobre su cobertura del seguro y los potenciales costos de bolsillo para BRIUMVI.



5 Asistencia financiera

Si se le solicita, su gestor de casos coordinará la potencial asistencia financiera con usted y su proveedor de atención médica.



7 Reverificación del seguro

Su gestor de casos le enviará un mensaje de texto aproximadamente 45 días antes de cada infusión para confirmar su fecha de infusión y verificar cualquier cambio con su proveedor de atención médica y/o cobertura del seguro. Su gestor de casos utilizará esta información para verificar su cobertura del seguro antes de cada infusión.



6 Confirmación de infusión

Su gestor de casos le enviará un mensaje de texto para confirmar sus infusiones iniciales (día 1 y día 15) y cada infusión a partir de entonces. También puede llamar al 1-833-274-8684 para confirmar su infusión.



Involucrarse con su gestor de casos puede ayudarlo a mantener el rumbo con su cronograma de tratamiento con BRIUMVI.

Visite www.briumvipatientsupport.com o llame al 1-833-BRIUMVI (1-833-274-8684) de lunes a viernes, de 8 a. m. a 8 p. m., hora estándar del este, para obtener más información.

Consulte la información de seguridad importante en las páginas 8 a 10, la información de prescripción completa y la guía del medicamento adjuntas.

Asistencia para cuidadores

Los cuidadores son una parte muy importante del proceso del tratamiento. Si usted es un cuidador y está interesado en programas de asistencia o en conectarse con otros cuidadores, visite los sitios web útiles que se enumeran a continuación.* Estas organizaciones ayudan a los amigos o seres queridos que asisten a los pacientes que tienen esclerosis múltiple (EM).

Caregiving.com **caregiving.com**

Ofrece recursos virtuales útiles para las personas que asisten a quienes tienen EM. El sitio web organiza podcasts, seminarios web y chats virtuales diarios, así como blogs escritos por familiares que las cuidan.

Caregiveraction.org

Ofrece recursos de aprendizaje y asistencia de pares para ayudar a mejorar la vida de los familiares que cuidan a personas que tienen EM. 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 sobre la otra. Tenga en cuenta que el contenido de estos sitios web es responsabilidad exclusiva de los proveedores de sitios web. TG Therapeutics no controla, revisa, edita ni influye en este contenido de terceros de ninguna manera y no ofrece ninguna garantía en cuanto a los servicios ofrecidos por ninguna organización que se enumera aquí.

Consulte la información de seguridad importante en las páginas 8 a 10, la información de prescripción completa y la guía del medicamento adjuntas.

Información de seguridad importante

¿Quién no debe recibir BRIUMVI?

No reciba BRIUMVI si tiene una infección activa por el virus de la hepatitis B (VHB).

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

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

BRIUMVI puede causar efectos secundarios graves, como:

- **Reacciones a la infusión:** las reacciones a la infusión son uno de los efectos secundarios más frecuentes de BRIUMVI, que pueden ser serios y pueden requerir su hospitalización. Se le supervisará durante la infusión y es posible que se le supervise después de cada infusión de BRIUMVI para detectar signos y síntomas de una reacción a la infusión. Informe a su proveedor de atención médica si experimenta alguno de estos síntomas:

- fiebre
- escalofríos
- dolor de cabeza
- síntomas pseudogripales
- latido cardíaco rápido
- urticaria
- picor en la piel
- mareos

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

Estas reacciones a la infusión pueden ocurrir durante las 24 horas después de la infusión.

Es importante que llame a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta alguno de los signos o síntomas enumerados anteriormente después de cada infusión.

Si presenta una reacción a la infusión, su proveedor de atención médica puede tener que detener o disminuir la velocidad de su infusión.

- **Infección:**

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

Consulte la **información de prescripción completa** y la **guía del medicamento que se adjunta**.

- **Reactivación del virus de la hepatitis B (VHB):** antes de iniciar el tratamiento con BRIUMVI, su proveedor de atención médica le hará análisis de sangre para comprobar la presencia de infección vírica por el virus de la hepatitis B. Si alguna vez tuvo infección por el virus de la hepatitis B, el virus de la hepatitis B puede volver a activarse durante o después del tratamiento con BRIUMVI. El virus de la hepatitis B que vuelve a activarse (llamado reactivación) puede causar problemas hepáticos graves, incluida la insuficiencia hepática o la muerte. Su proveedor de atención médica lo supervisará si está en riesgo de reactivación del virus de la hepatitis B durante el tratamiento y después de dejar de recibir BRIUMVI.
 - **Sistema inmunitario debilitado:** la administración de BRIUMVI antes o después de otros medicamentos que debilitan el sistema inmunitario podría aumentar su riesgo de contraer infecciones.
 - **Leucoencefalopatía multifocal progresiva (LMP):** puede desarrollarse LMP con BRIUMVI. La LMP es una infección cerebral grave y poco frecuente causada por un virus que puede empeorar durante días o semanas. La LMP puede provocar la muerte o una discapacidad grave. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene signos o síntomas neurológicos nuevos o que empeoran. Estos síntomas pueden incluir debilidad en un lado del cuerpo, pérdida de coordinación en brazos y piernas, problemas de visión, cambios en el pensamiento y la memoria que pueden provocar confusión y cambios de personalidad.
 - **Inmunoglobulinas bajas:** BRIUMVI puede causar una disminución de algunos tipos de anticuerpos. Su proveedor de atención médica le hará análisis de sangre para comprobar sus niveles de inmunoglobulina en sangre.
- Antes de recibir BRIUMVI, informe a su proveedor de atención médica de todas sus afecciones médicas, incluido si:**
- Tiene o cree que tiene una infección.
 - Toma o planifica tomar medicamentos que afectan al sistema inmunitario. Estos medicamentos pueden aumentar el riesgo de contraer una infección.
 - Tuvo hepatitis B alguna vez o es portador del virus de la hepatitis B.
 - Se vacunó recientemente o tiene programado recibir alguna vacuna.
 - **Debe recibir todas las vacunas “elaboradas con virus vivos” o “con virus vivos de virulencia atenuada” necesarias al menos 4 semanas antes de iniciar el tratamiento con BRIUMVI. No debe recibir** vacunas “elaboradas con virus vivos” o “con virus vivos de virulencia atenuada” mientras esté recibiendo tratamiento con BRIUMVI y hasta que su proveedor de atención médica le diga que su sistema inmunitario ya no está debilitado.
 - **Cuando sea posible, debe recibir cualquier vacuna “inactivada” al menos 2 semanas antes de iniciar el tratamiento con BRIUMVI.** Si desea recibir vacunas no elaboradas con microbios vivos mientras recibe tratamiento con BRIUMVI, hable con su proveedor de atención médica.

Información de seguridad importante

- Si tiene un bebé y recibió BRIUMVI durante el embarazo, es importante que informe al proveedor de atención médica de su bebé que está recibiendo BRIUMVI para que puedan decidir cuándo debe ser vacunado su bebé.
- Está embarazada, cree que podría estar embarazada o tiene previsto quedar embarazada. BRIUMVI puede dañar al feto. Debe utilizar un método anticonceptivo (contracepción) durante el tratamiento con BRIUMVI y durante al menos 6 meses después de su última infusión de BRIUMVI. Hable con su proveedor de atención médica sobre qué método anticonceptivo es adecuado para usted durante este tiempo.
- Está amamantando o planifica hacerlo. Se desconoce si BRIUMVI pasa a su leche materna. Hable con su proveedor de atención médica sobre la mejor forma de alimentar a su bebé si recibe BRIUMVI.

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que tome, incluidos los medicamentos de venta con receta y de venta libre, vitaminas y suplementos a base de hierbas.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de BRIUMVI?

Los efectos secundarios más frecuentes de BRIUMVI incluyen los siguientes:

- Reacciones a la infusión, infecciones de las vías respiratorias altas y bajas, herpes, dolor en las extremidades, insomnio y fatiga.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de BRIUMVI. Llame a su médico para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Puede notificar efectos secundarios a la FDA en el **1-800-FDA-1088**. También puede notificar efectos secundarios a TG Therapeutics al **1-877-TGTXINC (1-877-848-9462)**.

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

Consulte la **información de prescripción completa** y la **guía del medicamento** que se adjunta.



Consulte la **información de seguridad importante** en las páginas 8 a 10, la **información de prescripción completa** y la **guía del medicamento adjuntas**.

Qué esperar tras la inscripción:



Asignación del gestor de casos

Una vez que recibamos el formulario de inicio de su proveedor, se le asignará un gestor de casos especializado que lo asistirá para que comience a recibir BRIUMVI y lo ayudará a lo largo de su proceso de tratamiento. Su gestor de casos lo llamará desde el **1-833-274-8684**. Su gestor de casos también le enviará un mensaje de texto desde el número **1-848-274-2788**. Es importante abrir **el mensaje de texto y dar su consentimiento** para que su gestor de casos pueda interactuar con usted a través de mensajes de texto.



Escanee el código QR con su teléfono para guardar el número de su gestor de casos ahora.



Determinación de la cobertura del seguro

Su gestor de casos llamará a **la empresa de seguros para recopilar detalles de la cobertura** para su tratamiento con BRIUMVI, incluidos sus posibles costos de bolsillo.



Asistencia financiera

Su gestor de casos lo ayudará a entender si puede ser elegible para obtener **opciones de asistencia financiera, como el programa de asistencia con copagos de BRIUMVI,*** que proporciona asistencia financiera a pacientes con seguro comercial. Si no tiene seguro o tiene un seguro insuficiente y cumple con ciertos criterios de elegibilidad financiera, es posible que reúna los requisitos para participar en el Programa de asistencia al paciente de BRIUMVI.



Soporte para la infusión

Su gestor de casos le enviará **un mensaje de texto para confirmar su cita de infusión de BRIUMVI y continuará enviándole mensajes antes de cada fecha de infusión programada** para recopilar cualquier cambio con su proveedor y/o plan del seguro. Es importante que responda para que su gestor de casos pueda ayudarlo a mantener el rumbo con su cronograma de tratamiento con BRIUMVI.

Visite www.briumvipatientsupport.com o llame al **1-833-BRIUMVI (1-833-274-8684)** de lunes a viernes, de 8 a. m. a 8 p. m., hora estándar del este, para obtener más información.

*Solo para pacientes con seguro comercial. Se aplican otros requisitos de elegibilidad. Visite www.briumvicopayterms.com para ver los términos y condiciones completos. Visite www.briumvipatientsupport.com o llame al 1-833-BRIUMVI (1-833-274-8684) de lunes a viernes, de 8 a. m. a 8 p. m., hora estándar del este, para obtener más información.

Consulte la **información de seguridad importante en las páginas 8 a 10**, la información de prescripción completa y la guía del medicamento adjuntas.