

- **Síndrome de fuga capilar.** Neulasta® puede provocar que el líquido se filtre de los vasos sanguíneos a los tejidos del cuerpo. Esta afección se denomina "síndrome de fuga capilar" (SFC). El SFC puede provocar rápidamente síntomas que pueden ser potencialmente mortales. Obtenga ayuda médica de urgencia de inmediato si presenta alguno de los siguientes síntomas:
  - hinchazón o tumefacción y orina menos de lo habitual
  - dificultad para respirar
  - hinchazón de la zona del estómago (abdomen) y sensación de plenitud
  - mareos o sensación de desmayo
  - sensación general de cansancio
- **Síndrome mielodisplásico y leucemia mieloide aguda.** Si tiene cáncer de mama o cáncer de pulmón, cuando Neulasta® se utiliza con quimioterapia y radioterapia, o solo con radioterapia, puede tener un mayor riesgo de desarrollar una afección sanguínea precancerosa llamada síndrome mielodisplásico (SMD) o un cáncer de la sangre llamado leucemia mieloide aguda (LMA). Los síntomas pueden incluir cansancio, fiebre o que hematomas o hemorragias aparezcan con facilidad. Llame a su proveedor de atención médica si presenta estos síntomas durante el tratamiento con Neulasta®.
- **Inflamación de la aorta (aortitis).** Se ha notificado inflamación de la aorta (el vaso sanguíneo grande que transporta la sangre desde el corazón al cuerpo) en pacientes que recibieron Neulasta®. Los síntomas pueden incluir fiebre, dolor abdominal, sensación de cansancio y dolor de espalda. Llame a su proveedor de atención médica si experimenta estos síntomas.

El efecto secundario más frecuente de Neulasta® es el dolor en los huesos y en los brazos y piernas.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de Neulasta®. Llame a su proveedor de atención médica para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Puede notificar los efectos secundarios negativos a la FDA en el **1-800-FDA-1088**.

Consulte la **Información para el paciente sobre Neulasta®**.

Inyección de Neulasta®: 6 mg/0.6 ml en una jeringa precargada de dosis única para uso manual solamente.

Inyección de Neulasta®: 6 mg/0.6 ml en una jeringa precargada de dosis única envasada conjuntamente con el inyector corporal (OBI) para Neulasta® (kit Neulasta® Onpro®).

Neulasta® se administra en forma de inyección bajo la piel (subcutánea).

**Consulte la información de seguridad importante adicional a lo largo de este folleto.**

**Referencias:** 1. Lyman GH. Impact of chemotherapy dose intensity on cancer patient outcomes. *J Natl Compr Canc Netw*. 2009;7(1):99-108. 2. Vogel CL, Wojtukiewicz MZ, Carroll RR, et al. First and subsequent cycle use of pegfilgrastim prevents febrile neutropenia in patients with breast cancer: a multicenter, double-blind, placebo-controlled phase III study. *J Clin Oncol*. 2005;23(6):1178-1184. 3. Datos de archivo, Amgen; [1]; 2024. 4. American Cancer Society. Chemotherapy side effects. <https://www.cancer.org/cancer/managing-cancer/treatment-types/chemotherapy/chemotherapy-side-effects.html>. Consultado el 16 de julio de 2024. 5. Weycker D, Barron R, Kartashov A, Legg J, Lyman GH. Incidence, treatment, and consequences of chemotherapy-induced febrile neutropenia in the inpatient and outpatient settings. *J Oncol Pharm Pract*. 2014;20(3):190-198. 6. Neulasta® (pegfilgrastim) Prescribing Information, Amgen. 7. Datos de archivo, Amgen; 2017. 8. Datos de archivo, Amgen; 2016. 9. Neulasta® (pegfilgrastim) Onpro® kit Healthcare Provider Instructions for Use, Amgen. 10. American Cancer Society. Watching for and preventing infections. <https://www.cancer.org/cancer/managing-cancer/side-effects/infections/preventing-infections-in-people-with-cancer.html>. Consultado el 16 de julio de 2024. 11. Datos de archivo, Amgen; 2023. 12. Datos de archivo, Amgen; [2]; 2024.



Para obtener más información,  
visite [Neulasta.com](https://Neulasta.com)

One Amgen Center Drive  
Thousand Oaks, CA 91320-1799  
[www.amgen.com](https://www.amgen.com)



© 2024 Amgen Inc. Todos los derechos reservados. Prohibida su reproducción.  
USA-OCF-82765 11/24

La quimioterapia potente combate el cáncer. Pero también puede ponerle en riesgo de contraer una infección, lo que puede alterar su plan de tratamiento contra el cáncer.<sup>1</sup>

**Neulasta® Onpro® le ayuda a combatir el riesgo de infección desde casa y reduce el riesgo de hospitalización.<sup>2,\*</sup>**



**Más de 1.6 millones de pacientes**  
han utilizado Neulasta® Onpro®  
en todo el mundo<sup>3</sup>

\*Si, por cualquier motivo, cree que no recibió su dosis completa de Neulasta® o que su inyector corporal (OBI) no funciona correctamente, póngase en contacto inmediatamente con su proveedor de atención médica, ya que una dosis incompleta podría aumentar el riesgo de infección.

#### Indicación

Neulasta® es un medicamento de venta con receta que se utiliza para ayudar a reducir la probabilidad de infección debido a un bajo recuento de glóbulos blancos en personas con ciertos tipos de cáncer (no mieloides) que reciben medicamentos contra el cáncer (quimioterapia) que pueden causar fiebre y un bajo recuento de glóbulos blancos.

#### Información de seguridad importante

**No tome Neulasta® si ha tenido una reacción alérgica grave al pegfilgrastim o filgrastim.**

**Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.**



Introducción



Descubra cómo podría pagar  
**\$5 o menos por dosis\***

\*Para pacientes con seguro comercial aptos, hasta un límite anual.

# El diagnóstico de cáncer puede ser abrumador. Si su plan de tratamiento incluye quimioterapia fuerte, esta guía puede ayudarle.

En las siguientes páginas, aprenderá cómo Neulasta® puede ayudar a reducir el riesgo de infección y cómo Neulasta® Onpro® está diseñado para permitirle quedarse en casa, sin tener que volver a consultar a su médico en otra cita.

**¿Ya está usando Neulasta® Onpro®? Encuentre información práctica sobre el uso del producto en las páginas 12-15.**

## ÍNDICE

|    |                                                        |
|----|--------------------------------------------------------|
| 2  | Introducción                                           |
| 4  | Quimioterapia y sus glóbulos blancos                   |
| 6  | Cómo funciona Neulasta®                                |
| 8  | Quédesse en casa con Neulasta® Onpro®                  |
| 10 | Retos frecuentes                                       |
| 12 | Su dispositivo Neulasta® Onpro®                        |
| 14 | <b>Descripción general del uso de Neulasta® Onpro®</b> |
| 16 | Lucha contra el riesgo de infección                    |
| 18 | Preguntas que puede hacerle a su médico                |
| 20 | Qué esperar                                            |
| 22 | Recursos financieros                                   |
| 24 | Pagar por Neulasta® Onpro®                             |
| 26 | Lo que debe saber sobre Neulasta® Onpro®               |
| 28 | Información de seguridad importante                    |

## Información de seguridad importante

**Antes de recibir Neulasta®, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluso si:**

- Tiene un trastorno de células falciformes
- Ha tenido una reacción cutánea grave a los adhesivos acrílicos
- Es alérgico al látex – La tapa de la aguja de la jeringa precargada contiene goma natural seca (derivada del látex)
- Tiene problemas renales
- Está embarazada o planea quedar embarazada. Se desconoce si Neulasta® puede dañar al feto
- Está amamantando o planea hacerlo. Se desconoce si Neulasta® pasa a la leche materna

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos con o sin receta, vitaminas y suplementos herbales.

**Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.**

## Quimioterapia y sus glóbulos blancos

La quimioterapia potente pone a su cuerpo en riesgo de infección que puede alterar sus tratamientos contra el cáncer.<sup>1</sup>

La quimioterapia funciona al eliminar las células cancerosas de crecimiento rápido. Uno de los efectos secundarios de la quimioterapia es que puede disminuir el número de glóbulos blancos en su organismo. Tener un recuento bajo de glóbulos blancos puede debilitar su sistema inmunitario, lo que aumenta el riesgo de infección.<sup>4</sup>

### Sobre la neutropenia febril y cómo puede afectar negativamente su tratamiento contra el cáncer

El recuento bajo de glóbulos blancos se denomina neutropenia. Cuando se combina con fiebre, se denomina neutropenia febril (NF), y puede ser un signo de que tiene una infección, que es uno de los efectos secundarios más graves de la quimioterapia potente. De hecho, según un estudio de datos de pacientes de 2007-2010, más del 80% de los pacientes estadounidenses con neutropenia febril requieren hospitalización.<sup>5</sup>



> 80 %  
de los  
pacientes con  
NF requieren  
hospitalización<sup>5</sup>

## Cómo funciona Neulasta®

El pegfilgrastim es una inyección de factor estimulante de colonias de granulocitos (G-CSF) que se receta para prevenir la neutropenia febril (NF).<sup>6</sup> Neulasta® se ha utilizado en más de 1.6 millones de pacientes en todo el mundo.<sup>3,\*</sup> Neulasta® ofrece Onpro®, el primer inyector corporal (OBI) diseñado para administrar automáticamente su Neulasta® en el momento adecuado.<sup>†</sup>

<sup>†</sup>Si, por cualquier motivo, cree que no recibió su dosis completa de Neulasta® o que su inyector corporal (OBI) no funciona correctamente, póngase en contacto inmediatamente con su proveedor de atención médica, ya que una dosis incompleta podría aumentar el riesgo de infección.

## Neulasta® del día siguiente redujo la incidencia de NF en un 94% y las hospitalizaciones relacionadas con NF en un 93%.

Un estudio de 928 pacientes con cáncer de mama mostró que cuando se administra una vez en cada ciclo de quimioterapia, Neulasta® ayudó a proteger contra el riesgo de infección y redujo las hospitalizaciones. El 17% de las pacientes contrajo infecciones cuando no recibieron tratamiento con Neulasta®, mientras que solo el 1% de las pacientes contrajo infecciones cuando recibieron tratamiento con Neulasta®, una reducción del 94%. El 14% de las pacientes fueron hospitalizadas cuando no recibieron tratamiento con Neulasta®, mientras que solo el 1% de las pacientes tratadas con Neulasta® fueron hospitalizadas, una reducción del 93%.<sup>2</sup>



en la neutropenia  
febril



en las  
hospitalizaciones  
relacionadas con NF

\*Marzo de 2015 a Abril de 2024

Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.



## Uso de Neulasta® del día siguiente desde su primer ciclo de quimioterapia

Un estudio de pacientes con diferentes tipos de cáncer mostró que más pacientes que recibieron Neulasta® permanecieron en su régimen de quimioterapia que los pacientes que no recibieron una dosis de refuerzo de glóbulos blancos.<sup>7</sup>



Neulasta® Onpro® puede ayudarle a asegurarse de que sigue por buen camino con su régimen de quimioterapia.<sup>7</sup>

### Información de seguridad importante

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios graves de Neulasta®?

**Rotura del bazo.** Su bazo puede agrandarse y romperse mientras toma Neulasta®. Una rotura del bazo puede causar la muerte. Llame a su proveedor de atención médica inmediatamente si tiene dolor en la zona superior izquierda del estómago o en la punta del hombro izquierdo.

Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.

Quédese en casa con Neulasta® Onpro®

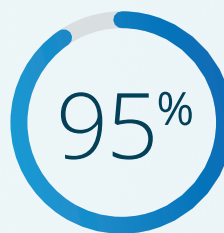
Onpro® está diseñado para administrar automáticamente su dosis en el momento adecuado: El día después de la quimioterapia<sup>6</sup>



Más de 1.6 millones de pacientes han utilizado Neulasta® Onpro® en todo el mundo<sup>3</sup>

Neulasta® Onpro® reduce el riesgo de neutropenia febril sin tener que volver al consultorio médico.<sup>6</sup>

En la actualidad, con Neulasta® Onpro®, la mayoría de los pacientes pueden pasar el día después de una quimioterapia intensa en casa. Además, es difícil para algunos pacientes regresar a su médico al día siguiente para recibir Neulasta®. Olvidar una dosis de Neulasta® puede aumentar el riesgo de neutropenia febril.<sup>5,6</sup>



El 95% de los pacientes volvería a elegir Onpro®<sup>8</sup>

Antes de su primera ronda de quimioterapia potente, pregunte a su médico si Neulasta® Onpro® puede formar parte de su plan de tratamiento.

#### Información de seguridad importante

**Un problema pulmonar grave llamado síndrome de dificultad respiratoria aguda (SDRA).** Llame a su proveedor de atención médica o busque ayuda médica de urgencia de inmediato si tiene disnea con o sin fiebre, problemas para respirar o frecuencia respiratoria acelerada.

Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.

## Neulasta® Onpro® puede ayudar con los retos comunes

Para muchos pacientes, en ningún lugar se está como en casa al día después de la quimioterapia. No hay motivo para volver al consultorio del médico si puede quedarse en casa. Pregunte a su médico si Neulasta® Onpro® es adecuado para usted.

Neulasta® Onpro® puede ser adecuado para usted si:<sup>6</sup>

- Es un adulto
- Se siente cómodo con las Instrucciones de uso para el paciente
- No tiene alergias a los acrílicos



\*Si, por cualquier motivo, cree que no recibió su dosis completa de Neulasta® o inyector corporal no funciona correctamente, póngase en contacto inmediatamente con su proveedor de atención médica, ya que una dosis incompleta podría aumentar el riesgo de infección.

### Información de seguridad importante

**Reacciones alérgicas graves.** Neulasta® puede provocar reacciones alérgicas graves. Estas reacciones pueden causar erupción cutánea en todo el cuerpo, disnea, sibilancias, mareos, hinchazón alrededor de la boca o los ojos, frecuencia cardíaca acelerada y sudoración.

Consulte las páginas 26 y 27 para obtener más información importante.

Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.

## Su dispositivo Neulasta® Onpro®

Justo después de su tratamiento de quimioterapia potente, su proveedor de atención médica le aplicará el inyector corporal (OBI) en la piel. El inyector corporal está diseñado para administrar automáticamente su dosis de Neulasta® durante 45 minutos, aproximadamente 27 horas después de la activación. **Compruebe la luz de estado y el indicador de llenado para confirmar la administración de la dosis antes de retirar y desechar el inyector corporal como se indica en las instrucciones de uso para el paciente.**

### Audio

Cuando escuche un pitido, compruebe la luz de estado. Si es rojo parpadeante, llame a su proveedor de atención médica de inmediato, ya que es posible que necesite una dosis de reemplazo.

Cuando se complete la administración de la dosis, sonará un pitido largo, y la luz de estado cambiará a verde fijo.

### Ventana de la cánula

Le permite ver la cánula (un tubo corto y blando) por la que pasa Neulasta® durante la administración de la dosis de 45 minutos.



El resumen no reemplaza a las Instrucciones de uso para el paciente. Si está utilizando Neulasta® Onpro®, es importante que revise las Instrucciones de uso para el paciente y llame a su médico si tiene alguna pregunta.



**Verde parpadeante:** El inyector corporal funciona correctamente. Esta luz parpadea más rápidamente durante la administración de la dosis.

**Verde fijo (o apagado):** La administración del medicamento debe estar completa. Compruebe si el indicador de llenado dice "vacío" y si no hay adhesivo humedecido visiblemente.

**Rojo parpadeante:** Error del inyector corporal: llame a su proveedor de atención médica inmediatamente.

Recuerde: Cuando el inyector corporal emita un pitido, compruebe la luz de estado.

### Luz de estado

### Almohadilla adhesiva

La almohadilla fija el inyector corporal directamente a la piel de la parte posterior del brazo o del abdomen.

### Indicador de llenado

La línea negra debe estar en FULL (lleno) hasta que el inyector corporal comience a administrar su dosis de Neulasta®. La línea negra debe estar en EMPTY (vacío) cuando se haya completado la administración de Neulasta®.

## Información importante

### Mientras el inyector corporal esté en su lugar, debe evitar:

- Viajar, conducir o manejar maquinaria pesada durante 26-29 horas después de la aplicación con el inyector corporal.
- Dormir sobre el inyector corporal o ejercer presión sobre el mismo. Es posible que el inyector corporal no funcione correctamente.
- Golpear el inyector corporal o arrancarlo del cuerpo.

**Consulte las páginas 28 y 29 para obtener más información importante.**

**Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.**

## Descripción general del uso de Neulasta® Onpro®



## Qué esperar al usar Neulasta® Onpro®

Esta información es un resumen y no reemplaza a las Instrucciones de uso para el paciente. Es importante que revise detenidamente las Instrucciones de uso para el paciente. Estas instrucciones incluyen todo lo que necesita saber sobre el inyector corporal. Si tiene alguna pregunta, póngase en contacto con su proveedor de atención médica.



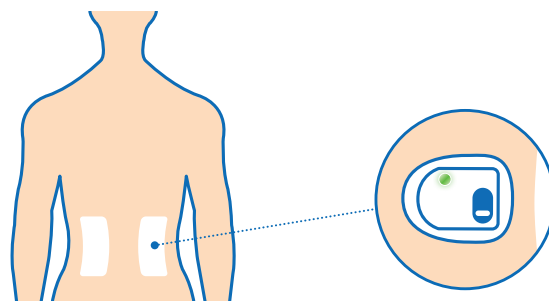
**Para un ajuste más seguro**, su médico o enfermero puede añadir **un extensor adhesivo que se ajuste alrededor del inyector corporal llamado PodPal™** si lo considera apropiado.

### Información de seguridad importante

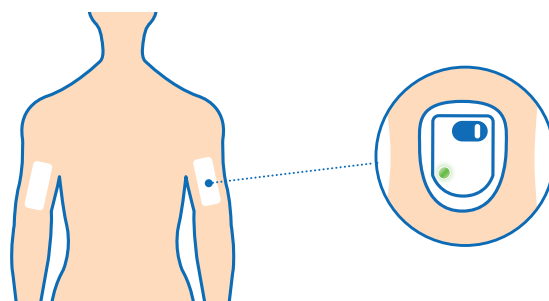
Si tiene una reacción alérgica durante la administración de Neulasta®, retire el inyector corporal de Neulasta® agarrándolo por el borde de la almohadilla adhesiva y desprendiéndole del inyector. Obtenga ayuda médica de urgencia de inmediato.

## En el consultorio del médico

El mismo día de la quimioterapia, su proveedor de atención médica preparará una zona de la piel y aplicará el inyector corporal.



Abdomen



Parte posterior de la parte superior del brazo

### Aplicación del inyector corporal

Una vez que su médico confirme que el inyector corporal se aplicó correctamente en su piel, puede regresar a casa.

Durante las siguientes 27 horas, compruebe ocasionalmente la luz de estado durante al menos 10 segundos. Si la luz de estado es verde parpadeante, funciona correctamente.

### Información de seguridad importante

**Crisis de células falciformes.** Puede tener una crisis de grave de células falciformes, que podría provocar la muerte, si tiene un trastorno de células falciformes y recibe Neulasta®.

Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.

## Lucha contra el riesgo de infección



### Haga todo lo posible para reducir el riesgo de infección

Durante la quimioterapia potente, puede estar en riesgo de infección. Puede haber formas de protegerse a sí mismo.

Estas son algunas de las cosas que puede hacer:<sup>10</sup>

- Lávese las manos con frecuencia con agua tibia y jabón. Esto es especialmente importante después de ir al baño y antes de cocinar y comer.
- Evite las personas que tienen enfermedades, como resfriados o gripe, que pueda contraer.
- Limpie los cortes y rasguños de inmediato con agua tibia y jabón. Cubra con un vendaje. Pregúntele a su médico y equipo de atención si usar cremas antibióticas es adecuado para usted.
- Evite las aglomeraciones en las que los gérmenes pueden proliferar.
- Tenga cuidado de no cortarse ni lastimarse. Utilice una máquina de afeitar eléctrica en lugar de una cuchilla de afeitar. Utilice guantes de protección cuando trabaje en el jardín o limpie la casa para evitar cortes y rasguños.

### Esté atento a los signos de infección

Es muy importante que informe a su médico o enfermero si experimenta alguno de los siguientes síntomas:<sup>10</sup>

- Fiebre
- Cualquier zona nueva de enrojecimiento, sensibilidad o hinchazón
- Pus o secreción amarillenta de una lesión u otro lugar
- Nueva tos o dificultad para respirar
- Nuevo dolor abdominal (vientre)
- Temblores que pueden ir seguidos de sudoración
- Ardor o dolor al orinar
- Dolor de garganta
- Úlceras o manchas blancas en la boca

#### Información de seguridad importante

**Lesión renal (glomerulonefritis).** Neulasta® puede causar daño renal. Llame a su proveedor de atención médica inmediatamente si presenta alguno de los siguientes síntomas: hinchazón de la cara o los tobillos, sangre en la orina u orina de color oscuro, u orina menos de lo habitual.

Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.

## Preguntas que puede hacerle a su médico



### ¿Alguna pregunta? Pregúntele a su médico

Es importante que se sienta libre de hablar con su médico o enfermero sobre su tratamiento en cualquier momento. Hacer preguntas puede ayudar mucho a aclarar cualquier confusión que pueda tener.

Y como otro par de oídos puede ser útil, pueda que quiera llevar a un amigo o familiar a las citas con el médico.

Las siguientes son algunas preguntas que quizás quiera hacer:

- ¿Qué tipo de quimioterapia estoy recibiendo?
- ¿Estoy en riesgo de infección?
- ¿Qué podría ocurrir si contraigo una infección grave?
- ¿Debería Neulasta® formar parte de mi plan de tratamiento?
- ¿Durante cuánto tiempo tendré que usar Neulasta®?
- ¿Es Neulasta® Onpro® una opción para mí?
- ¿Mi seguro cubre Neulasta® o Neulasta® Onpro®?

### Pida hoy mismo su recipiente de eliminación GRATUITO

Visite [Neulasta.com/Resources](https://Neulasta.com/Resources)

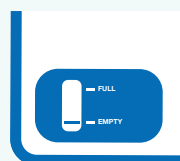
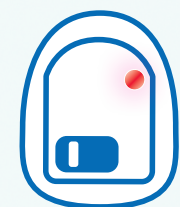
#### Información de seguridad importante

##### **Aumento del recuento de glóbulos blancos (leucocitosis).**

Su proveedor de atención médica examinará su sangre durante el tratamiento con Neulasta®.

Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.

Descripción general del uso  
de Neulasta® Onpro®



Qué esperar en casa

Mientras use Neulasta® Onpro® en casa, tendrá que hacer algunas cosas.

**Compruebe la luz, escuche el pitido:** Compruebe de vez en cuando la luz de estado para asegurarse de que parpadea en verde. Su inyector corporal emitirá un pitido cuando necesite su atención.

**Si la luz parpadea en rojo,** llame a su proveedor de atención médica inmediatamente.

El día de la administración

**1. Marque su calendario:** Sepa cuándo se espera que comience la administración de Neulasta®. Un cuidador debe estar con usted la primera vez que reciba Neulasta® con el inyector corporal. Si el inyector corporal está en la parte posterior de su brazo, tenga siempre un cuidador con usted para monitorearlo.

**2. La administración de la dosis comienza:** Durante la administración, la luz verde parpadeará. La administración de la dosis tarda unos 45 minutos en completarse.

**3. Escuche hasta oír 1 pitido largo:** Una vez finalizada la administración de la dosis, escuchará un pitido largo y la luz se volverá verde fija (o la luz se apagará).

**4. Confirme la administración de la dosis:** La línea negra en el indicador de llenado del inyector corporal estará en vacío una vez se finalice la administración de la dosis.

**5. Retire el inyector corporal y deséchelo:** Despegue lentamente el inyector corporal y utilice el programa gratuito del recipiente de eliminación de objetos punzantes para ayudarlo a desecharlo de manera fácil y segura.

**Para solicitar su recipiente de eliminación GRATUITO, llame al 1-844-MYNEULASTA o visite [Neulasta.com/Resources](https://www.neulasta.com/Resources)**

Información importante

**Mantenga el inyector corporal al menos a 4 pulgadas de distancia de equipos eléctricos como teléfonos móviles, teléfonos inalámbricos, microondas y otros electrodomésticos comunes.** Si el inyector corporal está demasiado cerca de equipos eléctricos, puede que no funcione correctamente y puede provocar que se omita una dosis de Neulasta® o que sea incompleta.

**Consulte las páginas 26 y 27 para obtener más información importante.**

**Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.**

4-panel dimensions 15.5" x 9"

Nombre \_\_\_\_\_

Dirección \_\_\_\_\_

Ciudad \_\_\_\_\_

Estado \_\_\_\_\_ Código postal \_\_\_\_\_

Teléfono \_\_\_\_\_

Humedezca el adhesivo en los tres lados del formulario, y luego dóblelo hacia abajo para sellarlo.

Deje el formulario completo en un buzón de correo.

Debe recibir su recipiente de eliminación en aproximadamente 7 a 10 días hábiles.

¿Preguntas? Llame al 1-844-MYNEULASTA o visite [www.Neulasta.com](https://www.Neulasta.com)

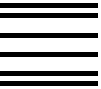


Pida hoy mismo  
su recipiente de  
eliminación GRATUITO

Visite [Neulasta.com/Resources](https://www.Neulasta.com/Resources) o complete la información a continuación y envíela por correo.

Es importante que revise detenidamente las Instrucciones de uso para el paciente. Estas instrucciones incluyen todo lo que necesita saber sobre el inyector corporal. La información contenida en este folleto no reemplaza a las Instrucciones de uso para el paciente. Póngase en contacto con su proveedor de atención médica si tiene alguna pregunta.

NO SE REQUIERE  
ESTAMPILLA SI  
SE ENVÍA POR  
CORREO EN LOS  
ESTADOS UNIDOS



**CORREO DE RESPUESTA COMERCIAL**  
CORREO DE PRIMERA CLASE PERMISO NO. 912 CHARLOTTE, NC

EL PORTE SE PAGARÁ POR EL DESTINATARIO

AMGEN ASSIST  
PO BOX 220354  
CHARLOTTE NC 28222-9924



Apoyo financiero

Programa de copago Amgen® SupportPlus

El Programa de copago Amgen SupportPlus puede ayudar a los pacientes elegibles con seguro privado o comercial a reducir los gastos de bolsillo.

- Pague tan poco como **\$0\*** de su propio bolsillo para cada dosis
- Se puede aplicar a un deducible, coaseguro, y copago\*
- Sin requisito de elegibilidad de ingresos

¿Qué pasa si no tengo seguro privado o comercial (por ejemplo, comprado por mí mismo o a través de un empleador)?

Amgen SupportPlus puede proporcionar información sobre fundaciones independientes sin ánimo de lucro que pueden ayudar.†

Obtenga más información sobre las formas en que Amgen SupportPlus puede ayudarlo a acceder a sus medicamentos recetados.

Visite [AmgenSupportPlus.com](https://AmgenSupportPlus.com) para obtener más información.

O llame a Amgen SupportPlus al **[866-264-2778]**  
De lunes a viernes **[9:00]** a. m. a **[8:00]** p. m., hora del este, para obtener más información.

\*Se aplican criterios de elegibilidad y máximos del programa. Consulte [AmgenSupportPlus.com/copay](https://AmgenSupportPlus.com/copay) para conocer los Términos y condiciones completos.

†La elegibilidad para los recursos proporcionados por programas independientes de asistencia a pacientes sin ánimo de lucro se basa en los criterios sin ánimo de lucro. Amgen no tiene ningún control sobre estos programas y proporciona información solo como cortesía.



Estamos aquí, justo cuando nos necesita

Apoyo personalizado al paciente diseñado para usted.

Programa Nurse Partners de Amgen®

El programa Nurse Partners\* de Amgen® dedicado puede ofrecer apoyo complementario para ayudarlo en su experiencia con el tratamiento, incluido:

- Orientación sobre recursos que pueden ayudar a reducir los gastos de bolsillo de los medicamentos
- Asistencia para ayudarlo a mantenerse al día con su medicación
- Respuestas a sus preguntas sobre Amgen SupportPlus

Conéctese con un profesional de enfermería dedicado del programa Nurse Partners de Amgen al inscribirse en Amgen SupportPlus:

Descargue y complete el formulario de inscripción de Amgen SupportPlus que se encuentra en [AmgenSupportPlus.com](https://AmgenSupportPlus.com) y entréguelo a su médico para que lo complete y envíe por fax al 1-888-407-9787.  
Llame al 866-264-2778 para inscribirse por teléfono.

\*Los profesionales de enfermería del programa Nurse Partners de Amgen solo están disponibles para pacientes a los que se les recetan ciertos productos de Amgen. Ellos no forman parte de su equipo de tratamiento y no brindan asesoramiento médico, servicios de enfermería ni servicios de gestión de casos. Los profesionales de enfermería del programa Nurse Partners de Amgen no inyectarán a los pacientes medicamentos Amgen. Los pacientes siempre deben consultar a su proveedor de atención médica sobre decisiones médicas o inquietudes sobre el tratamiento.

**LLAME a Amgen SupportPlus**  
al (866) 264-2778 de lunes a viernes, de 9 a. m. a 8 p. m., hora del Este, o visite [AmgenSupportPlus.com](https://AmgenSupportPlus.com) para obtener más información sobre cómo Amgen puede ayudarlo.

Pagar por Neulasta® Onpro®

Cobertura de seguro para Neulasta® Onpro®



A través de todos los tipos de seguros, la mayoría de los pacientes pagan **\$5 o menos por dosis\*** de Neulasta Onpro.<sup>11</sup>

Sin importar el tipo de seguro que tenga, la **mayoría de los planes de seguros comerciales y de Medicare<sup>†</sup> tienen cobertura** para Neulasta Onpro.<sup>12</sup>

\*Estos datos se basan en datos de reclamaciones pagadas de proveedores de datos nacionales para el período del 01/01/23 al 12/31/23. Su costo real puede variar dependiendo de su dosis, cobertura de seguro y elegibilidad para programas de apoyo. Hable con su proveedor de seguros para obtener información específica sobre su cobertura de medicamentos recetados.

†Estos datos se basan en reclamaciones de seguros de proveedores de datos nacionales hasta el 4 de junio de 2024. Hable con su proveedor de seguros para obtener información específica sobre su cobertura de medicamentos recetados.

Con recursos de apoyo financiero y otros servicios de apoyo al paciente útiles, estamos aquí para ayudarlo en el camino.

**AMGEN®** Support<sup>+</sup>

Estamos aquí, justo cuando nos necesita.

LLAME a Amgen SupportPlus

al (866) 264-2778 de lunes a viernes, de 9 a. m. a 8 p. m., hora del Este, o visite [AmgenSupportPlus.com](https://www.AmgenSupportPlus.com) para obtener más información sobre cómo Amgen puede ayudarlo.

## Cosas que debe saber sobre Neulasta® Onpro®



- Consulte las Instrucciones de uso del inyector corporal para obtener información sobre el que ha elegido su médico.
  - Conozca la hora en la que se espera que comience la administración de su dosis de Neulasta®.
  - Evite viajar, conducir o manejar maquinaria pesada durante las 26-29 horas después de aplicar el inyector corporal. Evite actividades y lugares que puedan interferir en el monitoreo durante el período de 45 minutos en el que se espera que el inyector corporal administre Neulasta®, y durante 1 hora después de la administración.
- Un cuidador debe estar con usted la primera vez que reciba Neulasta® con el inyector corporal.
- Si se coloca en la parte posterior del brazo, un cuidador debe estar disponible para controlar el estado del inyector corporal.
- Si tiene una reacción alérgica durante la administración de Neulasta®, retire el inyector corporal al agarrar el borde de la almohadilla adhesiva y despeguela. Obtenga ayuda médica de urgencia de inmediato.
- Solo debe recibir una dosis de Neulasta® el día que su proveedor de atención médica le indique.
- No debe recibir la dosis de Neulasta® antes de que transcurran 24 horas desde que termine de recibir la quimioterapia. El inyector corporal está programado para administrar su dosis aproximadamente 27 horas después de que su proveedor de atención médica le coloque el inyector corporal en la piel.

- No exponga el inyector corporal a lo siguiente porque podría dañarse y usted se podría lesionar:
  - Diagnóstico por imágenes (por ejemplo, tomografía computarizada, resonancia magnética, ecografía, radiografía)
  - Radioterapia
  - Entornos ricos en oxígeno, como cámaras hiperbáricas
- Evite los escáneres de rayos X de los aeropuertos. En su lugar, solicite un cacheo manual. Tenga cuidado durante el cacheo manual para evitar que el inyector corporal se salga accidentalmente.
- Mantenga el inyector corporal al menos a 4 pulgadas de distancia de equipos eléctricos como teléfonos móviles, teléfonos inalámbricos, microondas y otros electrodomésticos comunes. Si el inyector corporal está demasiado cerca de equipos eléctricos, puede que no funcione correctamente y puede provocar que se omita una dosis de Neulasta® o que sea incompleta.
- El inyector corporal es solo para pacientes adultos.
- Si su inyector corporal no funciona correctamente, es posible que se salte su dosis o que no reciba la dosis completa de Neulasta®. Si omite su dosis o no recibe su dosis completa de Neulasta®, puede tener un mayor riesgo de desarrollar fiebre o infección.
- Llame a su proveedor de atención médica de inmediato, ya que puede necesitar una dosis de reemplazo, si ocurre alguna de las siguientes situaciones:
  - El inyector corporal para Neulasta® se suelta antes o durante la administración de una dosis. No vuelva a aplicarlo.
  - El inyector corporal para Neulasta® tiene fugas.
  - El adhesivo en su inyector corporal para Neulasta® se humedece (satura) con líquido o gotea. Esto puede significar que Neulasta® se está filtrando de su inyector corporal para Neulasta®. Si esto sucede, es posible que solo reciba parte de su dosis de Neulasta® o que no reciba ninguna dosis.
  - La luz de estado de inyector corporal para Neulasta® parpadea en rojo.

Revise las Instrucciones de uso para el paciente para obtener instrucciones e información sobre el inyector corporal. Comente cualquier pregunta que tenga con su proveedor de atención médica. La información contenida en esta guía es tan solo un resumen. No pretende reemplazar ninguna instrucción de su proveedor de atención médica ni las instrucciones de uso que vienen incluidas en el inyector corporal.

**Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.**

# Información de seguridad importante

**No** tome Neulasta® si ha tenido una reacción alérgica grave al pegfilgrastim o filgrastim.

**Antes de recibir Neulasta®, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluso si:**

- Tiene un trastorno de células falciformes
- Ha tenido una reacción cutánea grave a los adhesivos acrílicos
- Es alérgico al látex – la tapa de la aguja de la jeringa precargada contiene goma natural seca (derivada del látex)
- Tiene problemas renales
- Está embarazada o planea quedar embarazada. Se desconoce si Neulasta® puede dañar al feto
- Está amamantando o planea hacerlo. Se desconoce si Neulasta® pasa a la leche materna

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos con o sin receta, vitaminas y suplementos herbales.

**¿Cuáles son los posibles efectos secundarios graves de Neulasta®?**

- **Rotura del bazo.** Su bazo puede agrandarse y romperse mientras toma Neulasta®. Una rotura del bazo puede causar la muerte. Llame a su proveedor de atención médica inmediatamente si tiene dolor en la zona superior izquierda del estómago o en la punta del hombro izquierdo.
- **Un problema pulmonar grave llamado síndrome de dificultad respiratoria aguda (SDRA).** Llame a su proveedor de atención médica o busque ayuda médica de urgencia de inmediato si tiene dificultad para respirar con o sin fiebre, problemas al respirar o frecuencia respiratoria acelerada.
- **Reacciones alérgicas graves.** Neulasta® puede provocar reacciones alérgicas graves. Estas reacciones pueden causar erupción cutánea en todo el cuerpo, disnea, sibilancias, mareos, hinchazón alrededor de la boca o los ojos, frecuencia cardíaca acelerada y sudoración.

**Si tiene una reacción alérgica durante la administración de Neulasta®, retire el inyector corporal de Neulasta® agarrándolo por el borde de la almohadilla adhesiva y desprendiéndolo del inyector. Obtenga ayuda médica de urgencia de inmediato.**

- **Crisis de células falciformes.** Puede tener una crisis de grave de células falciformes, que podría provocar la muerte, si tiene un trastorno de células falciformes y recibe Neulasta®.
- **Lesión renal (glomerulonefritis).** Neulasta® puede causar daño renal. Llame a su proveedor de atención médica inmediatamente si presenta alguno de los siguientes síntomas: hinchazón de la cara o los tobillos, sangre en la orina u orina de color oscuro, u orina menos de lo habitual.
- **Aumento del recuento de glóbulos blancos (leucocitosis).** Su proveedor de atención médica examinará su sangre durante el tratamiento con Neulasta®.
- **Disminución del recuento de plaquetas (trombocitopenia).** Su proveedor de atención médica examinará su sangre durante el tratamiento con Neulasta®. Informe a su proveedor de atención médica si tiene sangrado o hematomas inusuales durante el tratamiento con Neulasta®. Esto podría ser un signo de disminución del recuento plaquetario, lo que puede reducir la capacidad de coagulación de la sangre.

La quimioterapia potente combate el cáncer. Pero también puede ponerle en riesgo de contraer una infección, lo que puede alterar su plan de tratamiento contra el cáncer.<sup>1</sup>

**Neulasta® Onpro® le ayuda a combatir el riesgo de infección desde casa y reduce el riesgo de hospitalización.<sup>2,\*</sup>**



**Más de 1.6 millones de pacientes**  
han utilizado Neulasta® Onpro®  
en todo el mundo<sup>3</sup>

\*Si, por cualquier motivo, cree que no recibió su dosis completa de Neulasta® o que su inyector corporal (OBI) no funciona correctamente, póngase en contacto inmediatamente con su proveedor de atención médica, ya que una dosis incompleta podría aumentar el riesgo de infección.

### **Indicación**

Neulasta® es un medicamento de venta con receta que se utiliza para ayudar a reducir la probabilidad de infección debido a un bajo recuento de glóbulos blancos en personas con ciertos tipos de cáncer (no mieloides) que reciben medicamentos contra el cáncer (quimioterapia) que pueden causar fiebre y un bajo recuento de glóbulos blancos.

### **Información de seguridad importante**

No tome Neulasta® si ha tenido una reacción alérgica grave al pegfilgrastim o filgrastim.

Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.

## Introducción



Descubra cómo podría pagar  
**\$5 o menos por dosis\***

\*Para pacientes con seguro comercial aptos, hasta un límite anual.

El diagnóstico de cáncer puede ser abrumador. Si su plan de tratamiento incluye quimioterapia fuerte, esta guía puede ayudarle.

En las siguientes páginas, aprenderá cómo Neulasta® puede ayudar a reducir el riesgo de infección y cómo Neulasta® Onpro® está diseñado para permitirle quedarse en casa, sin tener que volver a consultar a su médico en otra cita.

**¿Ya está usando Neulasta® Onpro®? Encuentre información práctica sobre el uso del producto en las páginas 12-15.**

### ÍNDICE

- 2 Introducción
- 4 Quimioterapia y sus glóbulos blancos
- 6 Cómo funciona Neulasta®
- 8 Quédesse en casa con Neulasta® Onpro®
- 10 Retos frecuentes
- 12 Su dispositivo Neulasta® Onpro®
- 14 Descripción general del uso de Neulasta® Onpro®**
- 16 Lucha contra el riesgo de infección
- 18 Preguntas que puede hacerle a su médico
- 20 Qué esperar
- 22 Recursos financieros
- 24 Pagar por Neulasta® Onpro®
- 26 Lo que debe saber sobre Neulasta® Onpro®
- 28 Información de seguridad importante

### Información de seguridad importante

**Antes de recibir Neulasta®, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluso si:**

- Tiene un trastorno de células falciformes
- Ha tenido una reacción cutánea grave a los adhesivos acrílicos
- Es alérgico al látex – La tapa de la aguja de la jeringa precargada contiene goma natural seca (derivada del látex)
- Tiene problemas renales
- Está embarazada o planea quedar embarazada. Se desconoce si Neulasta® puede dañar al feto
- Está amamantando o planea hacerlo. Se desconoce si Neulasta® pasa a la leche materna

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos con o sin receta, vitaminas y suplementos herbales.

**Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.**

## Quimioterapia y sus glóbulos blancos

La quimioterapia potente pone a su cuerpo en riesgo de infección que puede alterar sus tratamientos contra el cáncer.<sup>1</sup>

La quimioterapia funciona al eliminar las células cancerosas de crecimiento rápido. Uno de los efectos secundarios de la quimioterapia es que puede disminuir el número de glóbulos blancos en su organismo. Tener un recuento bajo de glóbulos blancos puede debilitar su sistema inmunitario, lo que aumenta el riesgo de infección.<sup>4</sup>

## Sobre la neutropenia febril y cómo puede afectar negativamente su tratamiento contra el cáncer

El recuento bajo de glóbulos blancos se denomina neutropenia. Cuando se combina con fiebre, se denomina neutropenia febril (NF), y puede ser un signo de que tiene una infección, que es uno de los efectos secundarios más graves de la quimioterapia potente. De hecho, según un estudio de datos de pacientes de 2007-2010, más del 80% de los pacientes estadounidenses con neutropenia febril requieren hospitalización.<sup>5</sup>



> 80 %  
de los  
pacientes con  
NF requieren  
hospitalización<sup>5</sup>

## Cómo funciona Neulasta®

El pegfilgrastim es una inyección de factor estimulante de colonias de granulocitos (G-CSF) que se receta para prevenir la neutropenia febril (NF).<sup>6</sup> Neulasta® se ha utilizado en más de 1.6 millones de pacientes en todo el mundo.<sup>3,\*</sup> Neulasta® ofrece Onpro®, el primer inyector corporal (OBI) diseñado para administrar automáticamente su Neulasta® en el momento adecuado.<sup>†</sup>

\*Si, por cualquier motivo, cree que no recibió su dosis completa de Neulasta® o que su inyector corporal (OBI) no funciona correctamente, póngase en contacto inmediatamente con su proveedor de atención médica, ya que una dosis incompleta podría aumentar el riesgo de infección.

## Neulasta® del día siguiente redujo la incidencia de NF en un 94% y las hospitalizaciones relacionadas con NF en un 93%.

Un estudio de 928 pacientes con cáncer de mama mostró que cuando se administra una vez en cada ciclo de quimioterapia, Neulasta® ayudó a proteger contra el riesgo de infección y redujo las hospitalizaciones. El 17% de las pacientes contrajo infecciones cuando no recibieron tratamiento con Neulasta®, mientras que solo el 1% de las pacientes contrajo infecciones cuando recibieron tratamiento con Neulasta®, una reducción del 94%. El 14% de las pacientes fueron hospitalizadas cuando no recibieron tratamiento con Neulasta®, mientras que solo el 1% de las pacientes tratadas con Neulasta® fueron hospitalizadas, una reducción del 93%.<sup>2</sup>



**en la neutropenia febril**



**en las hospitalizaciones relacionadas con NF**

\*Marzo de 2015 a Abril de 2024

**Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.**



## Uso de Neulasta® del día siguiente desde su primer ciclo de quimioterapia

Un estudio de pacientes con diferentes tipos de cáncer mostró que más pacientes que recibieron Neulasta® permanecieron en su régimen de quimioterapia que los pacientes que no recibieron una dosis de refuerzo de glóbulos blancos.<sup>7</sup>



**Neulasta® Onpro® puede ayudarle a asegurarse de que sigue por buen camino con su régimen de quimioterapia.<sup>7</sup>**

### Información de seguridad importante

**¿Cuáles son los posibles efectos secundarios graves de Neulasta®?**

**Rotura del bazo.** Su bazo puede agrandarse y romperse mientras toma Neulasta®. Una rotura del bazo puede causar la muerte. Llame a su proveedor de atención médica inmediatamente si tiene dolor en la zona superior izquierda del estómago o en la punta del hombro izquierdo.

**Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.**

Quédese en casa con Neulasta® Onpro®

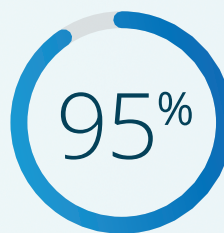
Onpro® está diseñado para administrar automáticamente su dosis en el momento adecuado: El día después de la quimioterapia<sup>6</sup>



Más de 1.6 millones de pacientes han utilizado Neulasta® Onpro® en todo el mundo<sup>3</sup>

Neulasta® Onpro® reduce el riesgo de neutropenia febril sin tener que volver al consultorio médico.<sup>6</sup>

En la actualidad, con Neulasta® Onpro®, la mayoría de los pacientes pueden pasar el día después de una quimioterapia intensa en casa. Además, es difícil para algunos pacientes regresar a su médico al día siguiente para recibir Neulasta®. Olvidar una dosis de Neulasta® puede aumentar el riesgo de neutropenia febril.<sup>5,6</sup>



El 95% de los pacientes volvería a elegir Onpro®<sup>8</sup>

Antes de su primera ronda de quimioterapia potente, pregunte a su médico si Neulasta® Onpro® puede formar parte de su plan de tratamiento.

#### Información de seguridad importante

**Un problema pulmonar grave llamado síndrome de dificultad respiratoria aguda (SDRA).** Llame a su proveedor de atención médica o busque ayuda médica de urgencia de inmediato si tiene disnea con o sin fiebre, problemas para respirar o frecuencia respiratoria acelerada.

Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.

## Neulasta® Onpro® puede ayudar con los retos comunes

Para muchos pacientes, en ningún lugar se está como en casa al día después de la quimioterapia. No hay motivo para volver al consultorio del médico si puede quedarse en casa. Pregunte a su médico si Neulasta® Onpro® es adecuado para usted.

Neulasta® Onpro® puede ser adecuado para usted si:<sup>6</sup>

- Es un adulto
- Se siente cómodo con las Instrucciones de uso para el paciente
- No tiene alergias a los acrílicos



\*Si, por cualquier motivo, cree que no recibió su dosis completa de Neulasta® o inyector corporal no funciona correctamente, póngase en contacto inmediatamente con su proveedor de atención médica, ya que una dosis incompleta podría aumentar el riesgo de infección.

### Información de seguridad importante

**Reacciones alérgicas graves.** Neulasta® puede provocar reacciones alérgicas graves. Estas reacciones pueden causar erupción cutánea en todo el cuerpo, disnea, sibilancias, mareos, hinchazón alrededor de la boca o los ojos, frecuencia cardíaca acelerada y sudoración.

**Consulte las páginas 26 y 27 para obtener más información importante.**

**Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.**

## Su dispositivo Neulasta® Onpro®

Justo después de su tratamiento de quimioterapia potente, su proveedor de atención médica le aplicará el inyector corporal (OBI) en la piel. El inyector corporal está diseñado para administrar automáticamente su dosis de Neulasta® durante 45 minutos, aproximadamente 27 horas después de la activación. **Compruebe la luz de estado y el indicador de llenado para confirmar la administración de la dosis antes de retirar y desechar el inyector corporal como se indica en las instrucciones de uso para el paciente.**

### Audio

Cuando escuche un pitido, compruebe la luz de estado. Si es rojo parpadeante, llame a su proveedor de atención médica de inmediato, ya que es posible que necesite una dosis de reemplazo.

Cuando se complete la administración de la dosis, sonará un pitido largo, y la luz de estado cambiará a verde fijo.

### Ventana de la cánula

Le permite ver la cánula (un tubo corto y blando) por la que pasa Neulasta® durante la administración de la dosis de 45 minutos.



El resumen no reemplaza a las Instrucciones de uso para el paciente. Si está utilizando Neulasta® Onpro®, es importante que revise las Instrucciones de uso para el paciente y llame a su médico si tiene alguna pregunta.



**Verde parpadeante:** El inyector corporal funciona correctamente. Esta luz parpadea más rápidamente durante la administración de la dosis.

**Verde fijo (o apagado):** La administración del medicamento debe estar completa. Compruebe si el indicador de llenado dice "vacío" y si no hay adhesivo humedecido visiblemente.

**Rojo parpadeante:** Error del inyector corporal: llame a su proveedor de atención médica inmediatamente.

Recuerde: Cuando el inyector corporal emita un pitido, compruebe la luz de estado.

### Luz de estado

### Almohadilla adhesiva

La almohadilla fija el inyector corporal directamente a la piel de la parte posterior del brazo o del abdomen.

### Indicador de llenado

La línea negra debe estar en FULL (lleno) hasta que el inyector corporal comience a administrar su dosis de Neulasta®. La línea negra debe estar en EMPTY (vacío) cuando se haya completado la administración de Neulasta®.

## Información importante

### Mientras el inyector corporal esté en su lugar, debe evitar:

- Viajar, conducir o manejar maquinaria pesada durante 26-29 horas después de la aplicación con el inyector corporal.
- Dormir sobre el inyector corporal o ejercer presión sobre el mismo. Es posible que el inyector corporal no funcione correctamente.
- Golpear el inyector corporal o arrancarlo del cuerpo.

**Consulte las páginas 28 y 29 para obtener más información importante.**

**Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.**

## Descripción general del uso de Neulasta® Onpro®



## Qué esperar al usar Neulasta® Onpro®

Esta información es un resumen y no reemplaza a las Instrucciones de uso para el paciente. Es importante que revise detenidamente las Instrucciones de uso para el paciente. Estas instrucciones incluyen todo lo que necesita saber sobre el inyector corporal. Si tiene alguna pregunta, póngase en contacto con su proveedor de atención médica.



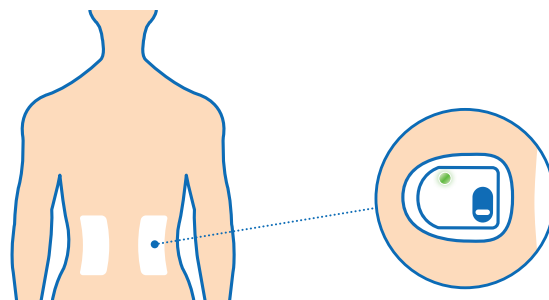
**Para un ajuste más seguro**, su médico o enfermero puede añadir **un extensor adhesivo que se ajuste alrededor del inyector corporal llamado PodPal™** si lo considera apropiado.

### Información de seguridad importante

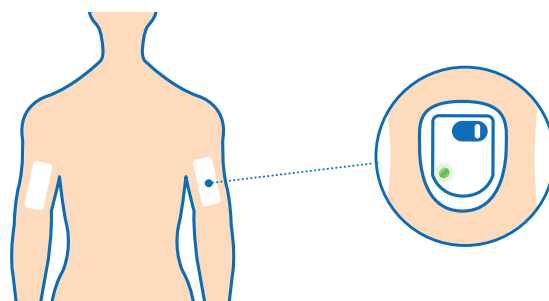
Si tiene una reacción alérgica durante la administración de Neulasta®, retire el inyector corporal de Neulasta® agarrándolo por el borde de la almohadilla adhesiva y desprendiéndole del inyector. Obtenga ayuda médica de urgencia de inmediato.

## En el consultorio del médico

El mismo día de la quimioterapia, su proveedor de atención médica preparará una zona de la piel y aplicará el inyector corporal.



Abdomen



Parte posterior de la parte superior del brazo

### Aplicación del inyector corporal

Una vez que su médico confirme que el inyector corporal se aplicó correctamente en su piel, puede regresar a casa.

Durante las siguientes 27 horas, compruebe ocasionalmente la luz de estado durante al menos 10 segundos. Si la luz de estado es verde parpadeante, funciona correctamente.

### Información de seguridad importante

**Crisis de células falciformes.** Puede tener una crisis de grave de células falciformes, que podría provocar la muerte, si tiene un trastorno de células falciformes y recibe Neulasta®.

Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.

## Lucha contra el riesgo de infección



### Haga todo lo posible para reducir el riesgo de infección

Durante la quimioterapia potente, puede estar en riesgo de infección. Puede haber formas de protegerse a sí mismo.

Estas son algunas de las cosas que puede hacer:<sup>10</sup>

- Lávese las manos con frecuencia con agua tibia y jabón. Esto es especialmente importante después de ir al baño y antes de cocinar y comer.
- Evite las personas que tienen enfermedades, como resfriados o gripe, que pueda contraer.
- Limpie los cortes y rasguños de inmediato con agua tibia y jabón. Cubra con un vendaje. Pregúntele a su médico y equipo de atención si usar cremas antibióticas es adecuado para usted.
- Evite las aglomeraciones en las que los gérmenes pueden proliferar.
- Tenga cuidado de no cortarse ni lastimarse. Utilice una máquina de afeitar eléctrica en lugar de una cuchilla de afeitar. Utilice guantes de protección cuando trabaje en el jardín o limpie la casa para evitar cortes y rasguños.

### Esté atento a los signos de infección

Es muy importante que informe a su médico o enfermero si experimenta alguno de los siguientes síntomas:<sup>10</sup>

- Fiebre
- Cualquier zona nueva de enrojecimiento, sensibilidad o hinchazón
- Pus o secreción amarillenta de una lesión u otro lugar
- Nueva tos o dificultad para respirar
- Nuevo dolor abdominal (vientre)
- Temblores que pueden ir seguidos de sudoración
- Ardor o dolor al orinar
- Dolor de garganta
- Úlceras o manchas blancas en la boca

#### Información de seguridad importante

**Lesión renal (glomerulonefritis).** Neulasta® puede causar daño renal. Llame a su proveedor de atención médica inmediatamente si presenta alguno de los siguientes síntomas: hinchazón de la cara o los tobillos, sangre en la orina u orina de color oscuro, u orina menos de lo habitual.

Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.

## Preguntas que puede hacerle a su médico



### ¿Alguna pregunta? Pregúntele a su médico

Es importante que se sienta libre de hablar con su médico o enfermero sobre su tratamiento en cualquier momento. Hacer preguntas puede ayudar mucho a aclarar cualquier confusión que pueda tener.

Y como otro par de oídos puede ser útil, pueda que quiera llevar a un amigo o familiar a las citas con el médico.

Las siguientes son algunas preguntas que quizás quiera hacer:

- ¿Qué tipo de quimioterapia estoy recibiendo?
- ¿Estoy en riesgo de infección?
- ¿Qué podría ocurrir si contraigo una infección grave?
- ¿Debería Neulasta® formar parte de mi plan de tratamiento?
- ¿Durante cuánto tiempo tendré que usar Neulasta®?
- ¿Es Neulasta® Onpro® una opción para mí?
- ¿Mi seguro cubre Neulasta® o Neulasta® Onpro®?

### Pida hoy mismo su recipiente de eliminación GRATUITO

Visite [Neulasta.com/Resources](https://neulasta.com/Resources)

#### Información de seguridad importante

##### **Aumento del recuento de glóbulos blancos (leucocitosis).**

Su proveedor de atención médica examinará su sangre durante el tratamiento con Neulasta®.

Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.

## Descripción general del uso de Neulasta® Onpro®



Es importante que revise detenidamente las Instrucciones de uso para el paciente. Estas instrucciones incluyen todo lo que necesita saber sobre el inyector corporal. La información contenida en este folleto no reemplaza a las Instrucciones de uso para el paciente. Póngase en contacto con su proveedor de atención médica si tiene alguna pregunta.

## Qué esperar en casa

Mientras use Neulasta® Onpro® en casa, tendrá que hacer algunas cosas.

**Compruebe la luz, escuche el pitido:** Compruebe de vez en cuando la luz de estado para asegurarse de que parpadea en verde. Su inyector corporal emitirá un pitido cuando necesite su atención.

**Si la luz parpadea en rojo,** llame a su proveedor de atención médica inmediatamente.

## El día de la administración

- 1. Marque su calendario:** Sepa cuándo se espera que comience la administración de Neulasta®. Un cuidador debe estar con usted la primera vez que reciba Neulasta® con el inyector corporal. Si el inyector corporal está en la parte posterior de su brazo, tenga siempre un cuidador con usted para monitorearlo.
- 2. La administración de la dosis comienza:** Durante la administración, la luz verde parpadeará. La administración de la dosis tarda unos 45 minutos en completarse.
- 3. Escuche hasta oír 1 pitido largo:** Una vez finalizada la administración de la dosis, escuchará un pitido largo y la luz se volverá verde fija (o la luz se apagará).
- 4. Confirme la administración de la dosis:** La línea negra en el indicador de llenado del inyector corporal estará en vacío una vez se finalice la administración de la dosis.
- 5. Retire el inyector corporal y deséchelo:** Despegue lentamente el inyector corporal y utilice el programa gratuito del recipiente de eliminación de objetos punzantes para ayudarlo a desecharlo de manera fácil y segura.

**Para solicitar su recipiente de eliminación GRATUITO, llame al 1-844-MYNEULASTA o visite [Neulasta.com/Resources](https://www.neulasta.com/Resources)**

## Información importante

**Mantenga el inyector corporal al menos a 4 pulgadas de distancia de equipos eléctricos como teléfonos móviles, teléfonos inalámbricos, microondas y otros electrodomésticos comunes.** Si el inyector corporal está demasiado cerca de equipos eléctricos, puede que no funcione correctamente y puede provocar que se omita una dosis de Neulasta® o que sea incompleta.

**Consulte las páginas 26 y 27 para obtener más información importante.**

**Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.**

## Apoyo financiero

### Programa de copago Amgen® SupportPlus

El Programa de copago Amgen SupportPlus puede ayudar a los pacientes elegibles con seguro privado o comercial a reducir los gastos de bolsillo.

- Pague tan poco como **\$0\*** de su propio bolsillo para cada dosis
- Se puede aplicar a un deducible, coaseguro, y copago\*
- Sin requisito de elegibilidad de ingresos

### ¿Qué pasa si no tengo seguro privado o comercial (por ejemplo, comprado por mí mismo o a través de un empleador)?

Amgen SupportPlus puede proporcionar información sobre fundaciones independientes sin ánimo de lucro que pueden ayudar.†

Obtenga más información sobre las formas en que Amgen SupportPlus puede ayudarlo a acceder a sus medicamentos recetados.

Visite [AmgenSupportPlus.com](https://AmgenSupportPlus.com) para obtener más información.

O llame a Amgen SupportPlus al **[866-264-2778]**  
De lunes a viernes **[9:00]** a. m. a **[8:00]** p. m., hora del este, para obtener más información.

\*Se aplican criterios de elegibilidad y máximos del programa. Consulte [AmgenSupportPlus.com/copay](https://AmgenSupportPlus.com/copay) para conocer los Términos y condiciones completos.

†La elegibilidad para los recursos proporcionados por programas independientes de asistencia a pacientes sin ánimo de lucro se basa en los criterios sin ánimo de lucro. Amgen no tiene ningún control sobre estos programas y proporciona información solo como cortesía.



### Estamos aquí, justo cuando nos necesita

Apoyo personalizado al paciente diseñado para usted.

### Programa Nurse Partners de Amgen®

El programa Nurse Partners\* de Amgen® dedicado puede ofrecer apoyo complementario para ayudarlo en su experiencia con el tratamiento, incluido:

- Orientación sobre recursos que pueden ayudar a reducir los gastos de bolsillo de los medicamentos
- Asistencia para ayudarlo a mantenerse al día con su medicación
- Respuestas a sus preguntas sobre Amgen SupportPlus

Conéctese con un profesional de enfermería dedicado del programa Nurse Partners de Amgen al inscribirse en Amgen SupportPlus:

Descargue y complete el formulario de inscripción de Amgen SupportPlus que se encuentra en [AmgenSupportPlus.com](https://AmgenSupportPlus.com) y entréguelo a su médico para que lo complete y envíe por fax al 1-888-407-9787.

Llame al 866-264-2778 para inscribirse por teléfono.

\*Los profesionales de enfermería del programa Nurse Partners de Amgen solo están disponibles para pacientes a los que se les recetan ciertos productos de Amgen. Ellos no forman parte de su equipo de tratamiento y no brindan asesoramiento médico, servicios de enfermería ni servicios de gestión de casos. Los profesionales de enfermería del programa Nurse Partners de Amgen no inyectarán a los pacientes medicamentos Amgen. Los pacientes siempre deben consultar a su proveedor de atención médica sobre decisiones médicas o inquietudes sobre el tratamiento.

## LLAME a Amgen SupportPlus

al (866) 264-2778 de lunes a viernes, de 9 a. m. a 8 p. m., hora del Este, o visite [AmgenSupportPlus.com](https://AmgenSupportPlus.com) para obtener más información sobre cómo Amgen puede ayudarlo.

## Pagar por Neulasta® Onpro®

## Cobertura de seguro para Neulasta® Onpro®

A través de todos los tipos de seguros, la mayoría de los pacientes pagan **\$5 o menos por dosis\*** de Neulasta Onpro.<sup>11</sup>

\*Estos datos se basan en datos de reclamaciones pagadas de proveedores de datos nacionales para el período del 01/01/23 al 12/31/23. Su costo real puede variar dependiendo de su dosis, cobertura de seguro y elegibilidad para programas de apoyo. Hable con su proveedor de seguros para obtener información específica sobre su cobertura de medicamentos recetados.

Sin importar el tipo de seguro que tenga, la **mayoría de los planes de seguros comerciales y de Medicare<sup>†</sup> tienen cobertura** para Neulasta Onpro.<sup>12</sup>

†Estos datos se basan en reclamaciones de seguros de proveedores de datos nacionales hasta el 4 de junio de 2024. Hable con su proveedor de seguros para obtener información específica sobre su cobertura de medicamentos recetados.

Con recursos de apoyo financiero y otros servicios de apoyo al paciente útiles, estamos aquí para ayudarlo en el camino.

**AMGEN®** Support<sup>+</sup>

Estamos aquí, justo cuando nos necesita.

**LLAME a Amgen SupportPlus**

al (866) 264-2778 de lunes a viernes, de 9 a. m. a 8 p. m., hora del Este, o visite [AmgenSupportPlus.com](https://www.AmgenSupportPlus.com) para obtener más información sobre cómo Amgen puede ayudarlo.

## Cosas que debe saber sobre Neulasta® Onpro®



- Consulte las Instrucciones de uso del inyector corporal para obtener información sobre el que ha elegido su médico.
  - Conozca la hora en la que se espera que comience la administración de su dosis de Neulasta®.
  - Evite viajar, conducir o manejar maquinaria pesada durante las 26-29 horas después de aplicar el inyector corporal. Evite actividades y lugares que puedan interferir en el monitoreo durante el período de 45 minutos en el que se espera que el inyector corporal administre Neulasta®, y durante 1 hora después de la administración.
- Un cuidador debe estar con usted la primera vez que reciba Neulasta® con el inyector corporal.
- Si se coloca en la parte posterior del brazo, un cuidador debe estar disponible para controlar el estado del inyector corporal.
- Si tiene una reacción alérgica durante la administración de Neulasta®, retire el inyector corporal al agarrar el borde de la almohadilla adhesiva y despeguela. Obtenga ayuda médica de urgencia de inmediato.
- Solo debe recibir una dosis de Neulasta® el día que su proveedor de atención médica le indique.
- No debe recibir la dosis de Neulasta® antes de que transcurran 24 horas desde que termine de recibir la quimioterapia. El inyector corporal está programado para administrar su dosis aproximadamente 27 horas después de que su proveedor de atención médica le coloque el inyector corporal en la piel.

- No exponga el inyector corporal a lo siguiente porque podría dañarse y usted se podría lesionar:
  - Diagnóstico por imágenes (por ejemplo, tomografía computarizada, resonancia magnética, ecografía, radiografía)
  - Radioterapia
  - Entornos ricos en oxígeno, como cámaras hiperbáricas
- Evite los escáneres de rayos X de los aeropuertos. En su lugar, solicite un cacheo manual. Tenga cuidado durante el cacheo manual para evitar que el inyector corporal se salga accidentalmente.
- Mantenga el inyector corporal al menos a 4 pulgadas de distancia de equipos eléctricos como teléfonos móviles, teléfonos inalámbricos, microondas y otros electrodomésticos comunes. Si el inyector corporal está demasiado cerca de equipos eléctricos, puede que no funcione correctamente y puede provocar que se omita una dosis de Neulasta® o que sea incompleta.
- El inyector corporal es solo para pacientes adultos.
- Si su inyector corporal no funciona correctamente, es posible que se salte su dosis o que no reciba la dosis completa de Neulasta®. Si omite su dosis o no recibe su dosis completa de Neulasta®, puede tener un mayor riesgo de desarrollar fiebre o infección.
- Llame a su proveedor de atención médica de inmediato, ya que puede necesitar una dosis de reemplazo, si ocurre alguna de las siguientes situaciones:
  - El inyector corporal para Neulasta® se suelta antes o durante la administración de una dosis. No vuelva a aplicarlo.
  - El inyector corporal para Neulasta® tiene fugas.
  - El adhesivo en su inyector corporal para Neulasta® se humedece (satura) con líquido o gotea. Esto puede significar que Neulasta® se está filtrando de su inyector corporal para Neulasta®. Si esto sucede, es posible que solo reciba parte de su dosis de Neulasta® o que no reciba ninguna dosis.
  - La luz de estado de inyector corporal para Neulasta® parpadea en rojo.

Revise las Instrucciones de uso para el paciente para obtener instrucciones e información sobre el inyector corporal. Comente cualquier pregunta que tenga con su proveedor de atención médica. La información contenida en esta guía es tan solo un resumen. No pretende reemplazar ninguna instrucción de su proveedor de atención médica ni las instrucciones de uso que vienen incluidas en el inyector corporal.

**Lea la información de seguridad importante adicional en las páginas 28 y 29.**

# Información de seguridad importante

No tome Neulasta® si ha tenido una reacción alérgica grave al pegfilgrastim o filgrastim.

**Antes de recibir Neulasta®, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluso si:**

- Tiene un trastorno de células falciformes
- Ha tenido una reacción cutánea grave a los adhesivos acrílicos
- Es alérgico al látex – la tapa de la aguja de la jeringa precargada contiene goma natural seca (derivada del látex)
- Tiene problemas renales
- Está embarazada o planea quedar embarazada. Se desconoce si Neulasta® puede dañar al feto
- Está amamantando o planea hacerlo. Se desconoce si Neulasta® pasa a la leche materna

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos con o sin receta, vitaminas y suplementos herbales.

**¿Cuáles son los posibles efectos secundarios graves de Neulasta®?**

- **Rotura del bazo.** Su bazo puede agrandarse y romperse mientras toma Neulasta®. Una rotura del bazo puede causar la muerte. Llame a su proveedor de atención médica inmediatamente si tiene dolor en la zona superior izquierda del estómago o en la punta del hombro izquierdo.
- **Un problema pulmonar grave llamado síndrome de dificultad respiratoria aguda (SDRA).** Llame a su proveedor de atención médica o busque ayuda médica de urgencia de inmediato si tiene dificultad para respirar con o sin fiebre, problemas al respirar o frecuencia respiratoria acelerada.
- **Reacciones alérgicas graves.** Neulasta® puede provocar reacciones alérgicas graves. Estas reacciones pueden causar erupción cutánea en todo el cuerpo, disnea, sibilancias, mareos, hinchazón alrededor de la boca o los ojos, frecuencia cardíaca acelerada y sudoración.

**Si tiene una reacción alérgica durante la administración de Neulasta®, retire el inyector corporal de Neulasta® agarrándolo por el borde de la almohadilla adhesiva y desprendiéndolo del inyector. Obtenga ayuda médica de urgencia de inmediato.**

- **Crisis de células falciformes.** Puede tener una crisis de grave de células falciformes, que podría provocar la muerte, si tiene un trastorno de células falciformes y recibe Neulasta®.
- **Lesión renal (glomerulonefritis).** Neulasta® puede causar daño renal. Llame a su proveedor de atención médica inmediatamente si presenta alguno de los siguientes síntomas: hinchazón de la cara o los tobillos, sangre en la orina u orina de color oscuro, u orina menos de lo habitual.
- **Aumento del recuento de glóbulos blancos (leucocitosis).** Su proveedor de atención médica examinará su sangre durante el tratamiento con Neulasta®.
- **Disminución del recuento de plaquetas (trombocitopenia).** Su proveedor de atención médica examinará su sangre durante el tratamiento con Neulasta®. Informe a su proveedor de atención médica si tiene sangrado o hematomas inusuales durante el tratamiento con Neulasta®. Esto podría ser un signo de disminución del recuento plaquetario, lo que puede reducir la capacidad de coagulación de la sangre.

- **Síndrome de fuga capilar.** Neulasta® puede provocar que el líquido se filtre de los vasos sanguíneos a los tejidos del cuerpo. Esta afección se denomina “síndrome de fuga capilar” (SFC). El SFC puede provocar rápidamente síntomas que pueden ser potencialmente mortales. Obtenga ayuda médica de urgencia de inmediato si presenta alguno de los siguientes síntomas:
  - hinchazón o tumefacción y orina menos de lo habitual
  - dificultad para respirar
  - hinchazón de la zona del estómago (abdomen) y sensación de plenitud
  - mareos o sensación de desmayo
  - sensación general de cansancio
- **Síndrome mielodisplásico y leucemia mieloide aguda.** Si tiene cáncer de mama o cáncer de pulmón, cuando Neulasta® se utiliza con quimioterapia y radioterapia, o solo con radioterapia, puede tener un mayor riesgo de desarrollar una afección sanguínea precancerosa llamada síndrome mielodisplásico (SMD) o un cáncer de la sangre llamado leucemia mieloide aguda (LMA). Los síntomas pueden incluir cansancio, fiebre o que hematomas o hemorragias aparezcan con facilidad. Llame a su proveedor de atención médica si presenta estos síntomas durante el tratamiento con Neulasta®.
- **Inflamación de la aorta (aortitis).** Se ha notificado inflamación de la aorta (el vaso sanguíneo grande que transporta la sangre desde el corazón al cuerpo) en pacientes que recibieron Neulasta®. Los síntomas pueden incluir fiebre, dolor abdominal, sensación de cansancio y dolor de espalda. Llame a su proveedor de atención médica si experimenta estos síntomas.

El efecto secundario más frecuente de Neulasta® es el dolor en los huesos y en los brazos y piernas.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de Neulasta®. Llame a su proveedor de atención médica para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Puede notificar los efectos secundarios negativos a la FDA en el **1-800-FDA-1088**.

Consulte la **Información para el paciente sobre Neulasta®**.

Inyección de Neulasta®: 6 mg/0.6 ml en una jeringa precargada de dosis única para uso manual solamente.

Inyección de Neulasta®: 6 mg/0.6 ml en una jeringa precargada de dosis única envasada conjuntamente con el inyector corporal (OBI) para Neulasta® (kit Neulasta® Onpro®).

Neulasta® se administra en forma de inyección bajo la piel (subcutánea).

**Consulte la información de seguridad importante adicional a lo largo de este folleto.**

**Referencias:** 1. Lyman GH. Impact of chemotherapy dose intensity on cancer patient outcomes. *J Natl Compr Canc Netw*. 2009;7(1):99-108. 2. Vogel CL, Wojtukiewicz MZ, Carroll RR, et al. First and subsequent cycle use of pegfilgrastim prevents febrile neutropenia in patients with breast cancer: a multicenter, double-blind, placebo-controlled phase III study. *J Clin Oncol*. 2005;23(6):1178-1184. 3. Datos de archivo, Amgen; [1]; 2024. 4. American Cancer Society. Chemotherapy side effects. <https://www.cancer.org/cancer/managing-cancer/treatment-types/chemotherapy/chemotherapy-side-effects.html>. Consultado el 16 de julio de 2024. 5. Weycker D, Barron R, Kartashov A, Legg J, Lyman GH. Incidence, treatment, and consequences of chemotherapy-induced febrile neutropenia in the inpatient and outpatient settings. *J Oncol Pharm Pract*. 2014;20(3):190-198. 6. Neulasta® (pegfilgrastim) Prescribing Information, Amgen. 7. Datos de archivo, Amgen; 2017. 8. Datos de archivo, Amgen; 2016. 9. Neulasta® (pegfilgrastim) Onpro® kit Healthcare Provider Instructions for Use, Amgen. 10. American Cancer Society. Watching for and preventing infections. <https://www.cancer.org/cancer/managing-cancer/side-effects/infections/preventing-infections-in-people-with-cancer.html>. Consultado el 16 de julio de 2024. 11. Datos de archivo, Amgen; 2023. 12. Datos de archivo, Amgen; [2]; 2024.



Para obtener más información,  
visite [Neulasta.com](https://www.neulasta.com)

One Amgen Center Drive  
Thousand Oaks, CA 91320-1799  
[www.amgen.com](https://www.amgen.com)



© 2024 Amgen Inc. Todos los derechos reservados. Prohibida su reproducción.  
USA-OCF-82765 11/24

[neulasta.com](https://www.neulasta.com)

## **AFFIDAVIT OF ACCURACY**

**Project number:** O-480730

**Delivered on:** 11/06/24

**File Name(s) Received:**

Neulasta\_ASC-33217\_Digital\_Artwork.pdf

Neulasta\_ASC-33217\_Print\_Artwork.pdf

**File Name(s) Delivered:**

Neulasta Patient Brochure - Spanish-OBI.pdf

CQ fluency hereby certifies that the translation of the above-referenced document(s) has been completed by highly qualified linguists following the applicable processes and workflows of our Quality Management system, in conformance with the requirements set forth by ISO 9001:2015 and ISO 17100:2015.

As such, we hereby certify that nothing has been omitted or added, and that to the best of our knowledge and ability the Spanish (US) deliverable is an accurate representation of the English version.

Signature: Mariana Pezzi  
Mariana Pezzi (Nov 6, 2024 13:26 EST)

Printed Name: Pezzi, Mariana

Title: Associate Project Manager

Date: 11/06/24

Reason for  
signing: I have reviewed and approve of the information above.

# Affidavit-O-480730

Final Audit Report

2024-11-06

|                 |                                              |
|-----------------|----------------------------------------------|
| Created:        | 2024-11-06                                   |
| By:             | CQ Fluency (cqfadobe170@cqfluency.com)       |
| Status:         | Signed                                       |
| Transaction ID: | CBJCHBCAABAAL1gge_M1cCgNulyl1xTKTzcPJEWaskLa |

## "Affidavit-O-480730" History

-  Document created by CQ Fluency (cqfadobe170@cqfluency.com)  
2024-11-06 - 6:24:24 PM GMT- IP address: 20.185.4.36
-  Document emailed to Mariana Pezzi (mariana.pezzi@cqfluency.com) for signature  
2024-11-06 - 6:24:41 PM GMT
-  Email viewed by Mariana Pezzi (mariana.pezzi@cqfluency.com)  
2024-11-06 - 6:25:43 PM GMT- IP address: 104.47.59.254
-  Document e-signed by Mariana Pezzi (mariana.pezzi@cqfluency.com)  
Signature Date: 2024-11-06 - 6:26:07 PM GMT - Time Source: server- IP address: 20.185.4.36
-  Agreement completed.  
2024-11-06 - 6:26:07 PM GMT