

PUEDES CON ESTO

LUTATHERA®
(lutetium Lu177 dotatate)
injection, for intravenous use

Más de 20,000 pacientes eligieron LUTATHERA
para la oportunidad de retrasar la progresión
de TNE, únase a su fuerza



Representación de actores.

TNE, tumor neuroendocrino.

¿Qué es LUTATHERA?

LUTATHERA® (lutetium Lu 177 dotatate) es un medicamento con receta que se utiliza para tratar a adultos y niños a partir de 12 años con un tipo de cáncer conocido como tumores neuroendocrinos gastroenteropancreáticos (TNE-GEP) que son positivos para el receptor hormonal somatostatina, incluidos los TNE-GEP del intestino primitivo proximal, medio y distal.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

¿Cuáles son algunos aspectos importantes que debe saber sobre la seguridad de LUTATHERA?

LUTATHERA está asociado a algunas consideraciones de seguridad graves y, en algunos casos, pueden requerir que su proveedor de atención médica ajuste o interrumpa su tratamiento.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.

 **NOVARTIS**

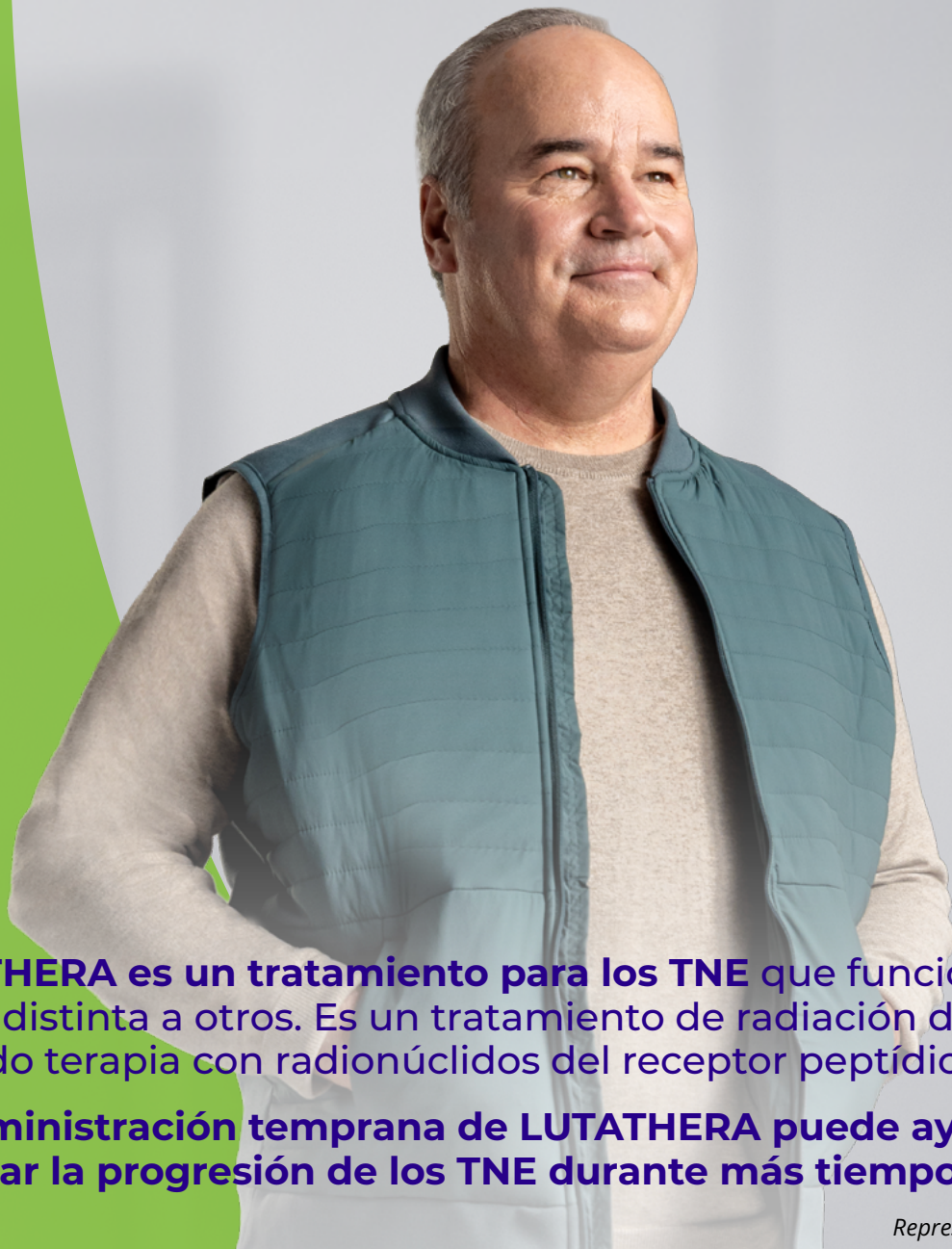


**Ahora estoy considerando
LUTATHERA**

Me han recetado LUTATHERA

Estoy buscando más apoyo

Si está considerando utilizar LUTATHERA o si ha iniciado el tratamiento, esta guía puede mostrarle cómo LUTATHERA puede ayudar



LUTATHERA es un tratamiento para los TNE que funciona de forma distinta a otros. Es un tratamiento de radiación dirigida llamado terapia con radionúclidos del receptor peptídico (TRRP).

La administración temprana de LUTATHERA puede ayudar a retardar la progresión de los TNE durante más tiempo.

Representación de actores.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

¿Cuáles son algunos aspectos importantes que debe saber sobre la seguridad de LUTATHERA? (continuación)

Siga siempre las instrucciones de su proveedor de atención médica.

Las consideraciones de seguridad incluyen lo siguiente:

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.

 **LUTATHERA**[®]
(lutetium Lu 177 dotatate)
injection, for intravenous use

02



**Ahora estoy considerando
LUTATHERA**

**Me han
recetado LUTATHERA**

**Estoy buscando
más apoyo**

¿En qué punto del proceso se encuentra?

Ahora estoy considerando LUTATHERA **04**

¿Qué es la progresión de TNE? 04

¿Por qué es importante mi estado de SSTR? 06

¿Estoy listo para LUTATHERA? 07

Resultados probados en pacientes que acaban de ser diagnosticados 08

Resultados probados en pacientes cuyos TNE progresaron después de los SSA 10

Tenga una conversación con su médico 12

Me han recetado LUTATHERA **13**

Comprensión de los efectos secundarios con LUTATHERA 13

¿Cómo recibiré LUTATHERA? 15

¿Qué debo saber sobre la radiación dirigida? 17

Qué esperar antes, durante y después de cada tratamiento 19

Estoy buscando más apoyo **21**

Novartis Patient Support™ 21

Encontrar mi comunidad de TNE 23

Palabras importantes que debe conocer 24

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la **Información de prescripción** completa de LUTATHERA.



03

 **Ahora estoy considerando LUTATHERA**

Me han recetado LUTATHERA

Estoy buscando más apoyo

Con el tiempo, los tumores de 3 de cada 4 pacientes con TNE empeoraron.



Hable con su médico para averiguar cómo LUTATHERA puede ayudar a retardar el crecimiento de los tumores.

Representación de actores.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

- **Exposición a la radiación:** el tratamiento con LUTATHERA lo expondrá a la radiación, lo que puede contribuir a su exposición a la radiación a largo plazo. La exposición a la radiación general se asocia con un aumento del riesgo de cáncer.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.

 **LUTATHERA**[®]
(lutetium Lu 177 dotatate)
injection, for intravenous use

04



**Ahora estoy considerando
LUTATHERA**

**Me han
recetado LUTATHERA**

**Estoy buscando
más apoyo**

Algunos tumores crecen más rápido y necesitan un tratamiento que pueda ayudar a retardar la progresión



Los TNE crecen y se diseminan con el tiempo, lo que también se conoce como progresión.

Los TNE pueden progresar sin que usted se dé cuenta, normalmente progresan lentamente, pero algunos pueden progresar más rápido y extenderse rápidamente.

Se puede saber qué tan probable es que los TNE progresen con algo llamado grado tumoral. Su médico puede verificar el grado tumoral con un marcador llamado puntuación Ki-67.

Una puntuación Ki-67 le indica cuántas células se están dividiendo. La puntuación Ki-67 es un porcentaje entre el 0 % y el 100 %. Las puntuaciones más altas significan que el cáncer está creciendo rápidamente y que el grado tumoral es mayor. Las puntuaciones más bajas significan que el cáncer crece lentamente y el grado tumoral es menor.

Grado tumoral	1	2	3
Puntuación Ki-67	Menos del 3 %	Del 3 % al 20 %	Más del 20 %

Hay opciones de tratamiento disponibles para ayudar a retardar el crecimiento del TNE. Uno de los primeros tratamientos que su médico podría comentarle son los análogos de la somatostatina (somatostatin analogue, SSA). **Si necesita más que un SSA para tratar su cáncer, su médico podría recomendar LUTATHERA.**

Las exploraciones y seguimientos periódicos con su médico pueden ayudarle a determinar si su cáncer está progresando y necesita más tratamiento.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

- **Exposición a la radiación (continuación):** la radiación será detectable en la orina durante un máximo de 30 días después de la administración del fármaco. Es importante que minimice la exposición a la radiación en los contactos domésticos de acuerdo con las buenas prácticas de seguridad en materia de radiación, según lo recomendado por su proveedor de atención médica.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.



05

Ahora estoy considerando
LUTATHERA

Me han
recetado LUTATHERA

Estoy buscando
más apoyo



¿Por qué es importante mi estado de SSTR?

9 de cada 10 pacientes con TNE son SSTR+.

Los TNE tienen proteínas en la superficie de sus células llamadas receptores de somatostatina (somatostatin receptor, SSTR). Si su médico le dice que es positivo para el receptor de somatostatina (SSTR+), su tumor tiene estas proteínas.

Puede averiguar si su TNE es SSTR+ al solicitar a su médico que programe una prueba de diagnóstico por imágenes para SSTR. LUTATHERA busca y ataca específicamente las células tumorales SSTR+.

Representaciones de actores.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

- **Problemas de la médula ósea:** el tratamiento con LUTATHERA aumenta el riesgo de mielodepresión, una afección en la que disminuye la actividad de la médula ósea, lo que provoca una disminución de los recuentos de células sanguíneas.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.

 **LUTATHERA**[®]
(lutetium Lu 177 dotatate)
injection, for intravenous use

06

 Ahora estoy considerando
LUTATHERA

Me han
recetado LUTATHERA

Estoy buscando
más apoyo

Si su TNE es SSTR+, ¿podría estar listo para comenzar con LUTATHERA?



Obtenga más información sobre quién es elegible para LUTATHERA



INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

- **Problemas de la médula ósea (continuación):** puede experimentar efectos secundarios relacionados con la sangre, como un nivel bajo de glóbulos rojos (anemia), un número bajo de células responsables de la coagulación de la sangre (trombocitopenia) y un número bajo de glóbulos blancos (neutropenia).

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.



07

Ahora estoy considerando
LUTATHERA

Me han
recetado LUTATHERA

Estoy buscando
más apoyo



Si está buscando un primer tratamiento después del diagnóstico, LUTATHERA puede ayudar a retardar la progresión de TNE

En un estudio de 226 pacientes con TNE de crecimiento más rápido, se demostró que LUTATHERA con un SSA reduce la velocidad de crecimiento o diseminación de los tumores **durante más de un año** respecto del tratamiento con SSA solo.

La mitad de los pacientes que recibieron LUTATHERA con un SSA no experimentaron un crecimiento o una propagación del cáncer durante 22.8 meses, en comparación con los 8.5 meses con un SSA solo, aproximadamente 3 veces más tiempo sin que su cáncer empeorara.



Los datos proceden del ensayo NETTER-2, que incluyó a 226 pacientes a los que se les había diagnosticado recientemente TNE SSTR+ de crecimiento más rápido (Ki-67, del 10 % al 55 %). Se dividieron en 2 grupos: 151 recibieron LUTATHERA y un SSA de acción prolongada, y 75 recibieron un SSA de acción prolongada y dosis alta solo.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

- **Problemas de la médula ósea (continuación):** hable con su proveedor de atención médica si experimenta signos o síntomas de infección, fiebre, escalofríos, mareos, falta de aire o aumento de sangrado o moretones. Es posible que su proveedor de atención médica deba ajustar o interrumpir su tratamiento en consecuencia.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.



08

Ahora estoy considerando
LUTATHERA

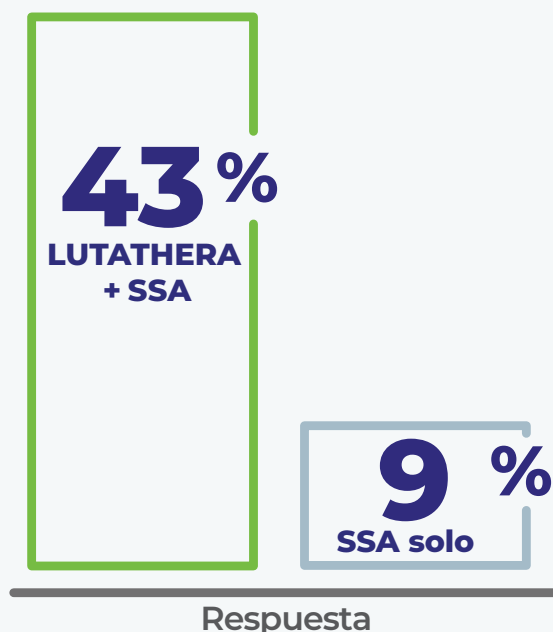
Me han
recetado LUTATHERA

Estoy buscando
más apoyo



Con LUTATHERA, 4 veces más pacientes también observaron cómo sus tumores se reducían o desaparecían

Más pacientes con TNE de crecimiento más rápido observaron cómo sus tumores se reducían o desaparecían, lo que también se conoce como respuesta global, con LUTATHERA + SSA en comparación con el SSA solo.



Elegir el primer tratamiento para el cáncer es un gran paso después de recibir su diagnóstico de TNE. Hable con su médico sobre el inicio del tratamiento con LUTATHERA

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

- **Cáncer secundario de médula ósea y de la sangre:** otras afecciones graves que puede desarrollar como resultado directo del tratamiento con LUTATHERA incluyen trastornos de la sangre y la médula ósea conocidos como síndrome mielodisplásico secundario y cáncer conocido como leucemia aguda.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.

 **LUTATHERA**[®]
(lutetium Lu 177 dotatate)
injection, for intravenous use

09

 Ahora estoy considerando
LUTATHERA

Me han
recetado LUTATHERA

Estoy buscando
más apoyo

Si sus TNE han progresado con un SSA, LUTATHERA puede retrasar por más tiempo la progresión de los TNE

En un estudio de 229 pacientes cuyos TNE progresaron con un SSA solo, LUTATHERA + SSA ayudó a retrasar el crecimiento o la diseminación de los tumores en **más de 2 años**.

LUTATHERA + SSA dio a los pacientes más tiempo sin que su cáncer creciera o progresara: 28.4 meses en comparación con 8.5 meses con un SSA solo, o más de 2 años sin que su cáncer empeorara.



Los datos proceden del ensayo NETTER-1, que incluyó a 229 pacientes con TNE SSTR+ que tenían tumores de crecimiento más lento (Ki-67, del 0 % al 20 %) y que progresaron durante el tratamiento con un SSA. Se dividieron en 2 grupos: 116 recibieron LUTATHERA y un SSA de acción prolongada, y 113 recibieron un SSA de acción prolongada y dosis alta solo.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

- **Cáncer secundario de médula ósea y de la sangre (continuación):** su proveedor de atención médica comprobará de forma rutinaria sus recuentos de células sanguíneas y le dirá si son demasiado bajos o demasiado altos.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.



10

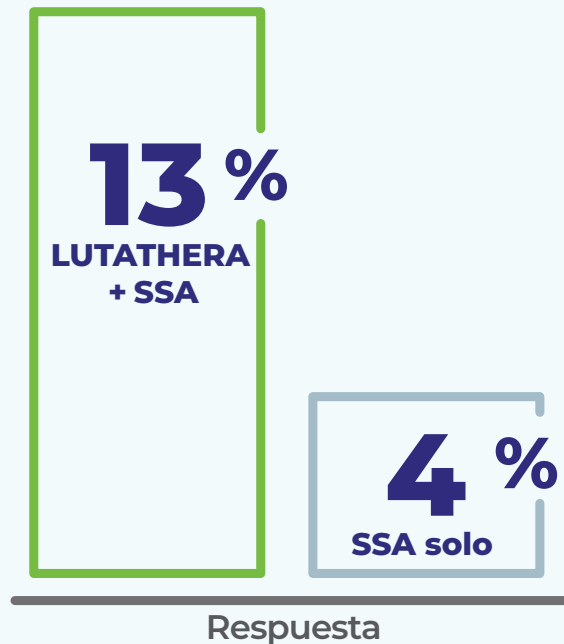


Ahora estoy considerando
LUTATHERA

Me han
recetado LUTATHERA

Estoy buscando
más apoyo

3 veces más pacientes que habían recibido tratamiento con SSA antes observaron cómo su tumor se reducía o desaparecía con LUTATHERA. Más pacientes cuyos TNE habían progresado con un SSA solo observaron cómo sus tumores se reducían o desaparecían, lo que también se conoce como respuesta global, con LUTATHERA + SSA en comparación con los que recibían un SSA solo.



Si su TNE ha progresado después de recibir un SSA solo, hable con su médico hoy mismo sobre agregar LUTATHERA a su plan de tratamiento

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

- **Problemas renales:** el tratamiento con LUTATHERA expondrá sus riñones a la radiación y puede afectar a la capacidad para funcionar de forma normal. Es posible que corra un mayor riesgo de sufrir problemas renales después del tratamiento con LUTATHERA si ya padece insuficiencia renal antes del tratamiento.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.

 **LUTATHERA**[®]
(lutetium Lu 177 dotatate)
injection, for intravenous use

11

 Ahora estoy considerando
LUTATHERA

Me han
recetado LUTATHERA

Estoy buscando
más apoyo

LUTATHERA puede ser adecuado para usted independientemente de si ha recibido o no tratamiento previo para los TNE

Pregunte a su médico si LUTATHERA es la opción adecuada para usted ahora mismo.

Algunas preguntas para iniciar la conversación:

1. ¿Dónde está ubicado mi cáncer?
2. ¿Qué grado tienen mis TNE?
3. ¿Es mi cáncer SSTR+?
4. ¿Con qué rapidez está creciendo/progresando mi cáncer?



Representación de actores.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

- **Problemas renales (continuación):** en algunos casos, los pacientes han experimentado insuficiencia renal después del tratamiento con LUTATHERA. Su proveedor de atención médica le proporcionará una solución de aminoácidos antes, durante y después de LUTATHERA para ayudarle a proteger sus riñones. Debe mantenerse bien hidratado antes del tratamiento, el día del tratamiento y después de este.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.

 **LUTATHERA**[®]
(lutetium Lu 177 dotatate)
injection, for intravenous use

12



**Ahora estoy considerando
LUTATHERA**

**Me han
recetado LUTATHERA**

**Estoy buscando
más apoyo**

Comprendiendo los efectos secundarios con LUTATHERA

Todos los medicamentos con receta tienen efectos secundarios que debe considerar. Es natural querer conocer los posibles efectos secundarios antes de iniciar el tratamiento. Consulte a su equipo de atención médica si tiene alguna pregunta o desea obtener más información.

¿Cuáles son los efectos secundarios más frecuentes de LUTATHERA?

En ensayos clínicos, los efectos secundarios más frecuentes y más graves de LUTATHERA incluyen:

- Disminución del recuento de células sanguíneas
- Vómitos
- Aumento de la glucosa en sangre
- Aumento de enzimas hepáticas
- Náuseas
- Disminución de los niveles de potasio en sangre

Algunos de los efectos secundarios que debe conocer antes de empezar a recibir LUTATHERA incluyen:

- Exposición a la radiación
- Problemas renales
- Problemas de las glándulas hormonales (crisis carcinóide)
- Problemas de la médula ósea
- Problemas hepáticos
- Toxicidad embriofetal
- Cáncer secundario de médula ósea y de la sangre
- Reacciones alérgicas
- Infertilidad

Existen otros posibles efectos secundarios de LUTATHERA. Hable con su equipo de atención médica si desarrolla algún efecto secundario. Le recomendamos que reporte los efectos secundarios negativos de los medicamentos recetados a la FDA.

Visite www.fda.gov/medwatch, o llame al **1-800-FDA-1088**.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

- **Problemas renales (continuación):** debe orinar con frecuencia antes de la administración de LUTATHERA, el día de la administración y el día después de esta. Su médico vigilará su función renal y puede suspender, reducir o detener su tratamiento con LUTATHERA en consecuencia.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.



¿Qué sucede si tengo efectos secundarios?

Su equipo de atención médica lo monitoreará durante el tratamiento para detectar efectos secundarios. Esto incluye la realización de análisis de sangre u otras pruebas. Si experimenta efectos secundarios, su equipo de atención médica puede ayudarle de muchas maneras que incluyen:

- Administración de medicamentos para aliviar los efectos secundarios (por ejemplo, tratamiento para proteger los riñones)
- Retrasar el tratamiento con LUTATHERA
- Cambio de la dosis de LUTATHERA
- Interrupción del tratamiento con LUTATHERA si es necesario



Representación de actores.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

- **Problemas hepáticos:** en los estudios clínicos de LUTATHERA, se notificó que menos del 1 % de los pacientes presentaban sangrado tumoral (hemorragia), hinchazón (edema) o daño tisular (necrosis) en el hígado.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.



14



Ahora estoy considerando
LUTATHERA

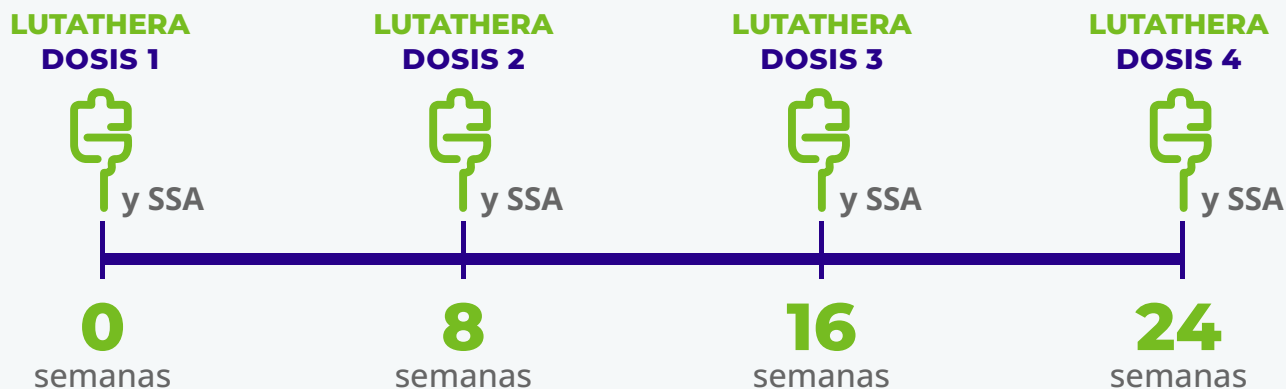
Me han recetado LUTATHERA

Estoy buscando
más apoyo

¿Cómo recibiré LUTATHERA?

Su médico lo enviará a un centro de tratamiento capacitado específicamente para administrar LUTATHERA.

LUTATHERA se administra en 4 tratamientos intravenosos (i.v.), una vez cada 8 semanas



Entre **4 y 24 horas después de cada dosis** de LUTATHERA, recibirá una inyección intramuscular (i.m.) de **SSA de acción prolongada**.

Después de su última dosis de LUTATHERA, podrá continuar recibiendo SSA de acción prolongada cada 4 semanas durante **un máximo de 18 meses**.

Usted y su médico trabajarán juntos para decidir el mejor plan de administración de dosis para su cáncer

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

- **Problemas hepáticos (continuación):** si tiene tumores en el hígado, es posible que tenga más probabilidades de experimentar estos efectos secundarios. Informe inmediatamente a su proveedor de atención médica si presenta alguno de estos signos y síntomas de problemas hepáticos: coloración amarillenta de la piel o del blanco de los ojos (ictericia), oscurecimiento inusual de la orina, cansancio inusual, dolor en la parte superior derecha del estómago (abdomen), confusión o hinchazón en la zona del estómago (abdomen). Su proveedor de atención médica controlará su hígado mediante análisis de sangre y es posible que deba suspender, reducir o detener su tratamiento con LUTATHERA en consecuencia.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.

 **LUTATHERA**[®]
(lutetium Lu 177 dotatate)
injection, for intravenous use

15



Ahora estoy considerando
LUTATHERA

Me han recetado LUTATHERA

Estoy buscando
más apoyo

A woman with short dark hair, wearing a beige ribbed sweater, is holding a light blue mug with both hands. She is smiling slightly and looking towards the camera. The background is a soft-focus indoor setting with light-colored curtains. A green curved shape is on the left side of the image.

Hay más de 440 centros de tratamiento con LUTATHERA en los Estados Unidos. Encuentre uno cerca de usted



Representación de actores.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

- **Reacciones alérgicas:** se han producido reacciones alérgicas en personas tratadas con LUTATHERA. Informe a su proveedor de atención médica si presenta síntomas de una reacción alérgica.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.

 **LUTATHERA**[®]
(lutetium Lu 177 dotatate)
injection, for intravenous use

16



Ahora estoy considerando
LUTATHERA

Me han recetado LUTATHERA

Estoy buscando
más apoyo

¿Qué debo saber sobre la radiación dirigida?

Es comprensible que tenga preguntas sobre la radiación dirigida que administra LUTATHERA. Obtener información sobre cómo funciona en su cuerpo puede ayudarle a sentirse más informado sobre el tratamiento.



La radiación no recorre más de 2.2 milímetros

La radiación beta de la infusión de LUTATHERA no se extiende más de 2.2 milímetros (aproximadamente 1/10 de pulgada) en el tejido. Esto **es similar al grosor de una moneda de cinco centavos**.



La exposición a la radiación de las personas que lo rodean es menor que la de una radiografía de tórax

En un ensayo clínico, la exposición total media a los cuidadores en los 5 días posteriores a un tratamiento fue **inferior a la exposición de 1 radiografía de tórax**.



La radiación de LUTATHERA no permanecerá mucho tiempo en el cuerpo

En un plazo de 2 días, la mayor parte de la radiación abandonará el cuerpo.

En un plazo de 2 semanas, más del 99 % de la radiación desaparecerá.

Tendrá que esperar hasta que disminuya la cantidad de radiación en el cuerpo antes de poder irse del centro de tratamiento. Después de cada infusión, su equipo de atención monitoreará la radiación en su cuerpo y le dirá cuándo es seguro retirarse.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

- **Reacciones alérgicas (continuación):** busque ayuda de emergencia de inmediato para cualquier reacción alérgica grave. Los síntomas pueden incluir dificultad para respirar o tragar, bubones (urticaria), erupción cutánea o picor, hinchazón de la cara, los labios, la lengua, la garganta o los brazos.
- **Problemas de las glándulas hormonales (crisis carcinoide):** durante el tratamiento, puede experimentar ciertos síntomas relacionados con las hormonas liberadas por el cáncer. Estos síntomas pueden incluir rubefacción, diarrea, dificultad para respirar (broncoespasmo) y presión arterial baja (hipotensión), y pueden producirse durante su primer tratamiento con LUTATHERA o en el plazo de las primeras 24 horas. Su proveedor de atención médica le hará un seguimiento estricto. Hable con su proveedor de atención médica si experimenta alguno de estos signos o síntomas.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.



17



Ahora estoy considerando
LUTATHERA

Me han recetado LUTATHERA

Estoy buscando
más apoyo

Ayudar a reducir la exposición a la radiación después del tratamiento

Su cuerpo, sangre y orina emiten radiación durante un período de tiempo después de recibir LUTATHERA. Es importante que siga estas instrucciones y cualquier otra de su médico.



Manténgase hidratado

- Beba mucho líquido el día antes del tratamiento, el mismo día y al día siguiente para ayudar a deshacerse de cualquier radiación adicional



Mantenga distancia después del tratamiento y separe sus pertenencias*

- Separe sus pertenencias
- Permanezca al menos a 3 pies de sus seres queridos (y mascotas)
- Duerma en una habitación separada y evite tener relaciones sexuales durante 3 días



Separe la ropa sucia

- En el centro de tratamiento, cámbiese a pijamas quirúrgicas/batas del hospital
- En casa, use toallas y paños separados y lave la ropa por separado durante al menos 3 días después del tratamiento



Dúchese todos los días

- Dúchese diariamente después del tratamiento



Permanezca sentado en el inodoro

- Utilice el inodoro sentado y tire la cadena dos veces durante al menos 3 días después de su dosis de LUTATHERA
- Sus seres queridos deben usar guantes cuando proporcionen asistencia para el baño



Deseche los residuos

- Enjuague o deseche los objetos que hayan estado expuestos a líquidos corporales
- Separe la basura contaminada de la basura doméstica

*Pida más información a su médico o técnico en radiología.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

- **Advertencia de embarazo:** informe a su proveedor de atención médica si está embarazada.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.

 **LUTATHERA**[®]
(lutetium Lu 177 dotatate)
injection, for intravenous use

¿Qué esperar antes de cada dosis de LUTATHERA?

4 SEMANAS O MÁS ANTES DEL TRATAMIENTO

- Su médico interrumpirá su tratamiento con SSA de acción prolongada hasta su primera dosis de LUTATHERA.
- Es posible que reciba un SSA de acción corta para ayudarle con los síntomas antes de empezar a recibir LUTATHERA

24 HORAS O MÁS ANTES DEL TRATAMIENTO

- Su médico interrumpirá el tratamiento con SSA de acción corta al menos 24 horas antes de cada infusión

Obtenga más información sobre cómo podría ser su tratamiento con LUTATHERA



INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

- **Advertencia de embarazo (continuación):** LUTATHERA puede dañar al feto. Las mujeres deben utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento y durante 7 meses después de la última dosis de LUTATHERA.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.



19



Ahora estoy considerando
LUTATHERA

Me han recetado LUTATHERA

Estoy buscando
más apoyo

¿Qué esperar el día de la infusión?

ANTES DE RECIBIR LA INFUSIÓN EN EL CENTRO DE TRATAMIENTO

- Se le dará un medicamento para ayudar en caso de que tenga náuseas y vómitos
- Treinta minutos antes de la administración de LUTATHERA, comenzará a recibir una infusión de aminoácidos. Esto ayudará a proteger los riñones

ADMINISTRACIÓN DE LA INFUSIÓN DE LUTATHERA

- El tiempo total de infusión es aproximadamente de 4 a 5 horas
 - La infusión de LUTATHERA dura de 30 a 40 minutos
 - Continuará con la infusión de aminoácidos durante al menos 3 horas después de la infusión de LUTATHERA para proteger los riñones
 - Su equipo de atención médica lo monitoreará a lo largo del día

¿Cómo es el seguimiento después de la infusión?

DE 4 A 24 HORAS DESPUÉS DE LA INFUSIÓN

- Su equipo de atención médica le dirá cuándo y dónde recibirá un SSA de acción prolongada

ANÁLISIS DE LABORATORIO

- Su equipo de atención médica programará análisis de sangre regulares y otras pruebas para observar cómo se siente durante el tratamiento
- Estos análisis pueden indicarle a su equipo de atención médica si está teniendo efectos secundarios y lo ayudarán a brindarle la atención que necesita

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

- **Advertencia de embarazo (continuación):** los hombres con parejas de sexo femenino deben utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento con LUTATHERA y hasta 4 meses después de la última dosis.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.



20



Ahora estoy considerando
LUTATHERA

Me han recetado LUTATHERA

Estoy buscando
más apoyo

Novartis Patient Support™

LUTATHERA es una infusión administrada en su centro de tratamiento más cercano

Dado que LUTATHERA utiliza radiación, su médico lo enviará a un centro de tratamiento con un equipo de atención médica capacitado para administrar LUTATHERA.



Explorar el proceso del seguro médico

Su equipo dedicado de Novartis Patient Support trabajará con su proveedor de seguro a fin de ayudarle a gestionar la cobertura de seguro para LUTATHERA.



Recibir apoyo financiero*

Si tiene un seguro privado, podría ser elegible para copago y pagar tan solo \$0 por su tratamiento con LUTATHERA.



Responder preguntas durante el proceso del tratamiento

Hay apoyo en vivo individual disponible para los pacientes que inician el tratamiento. Nuestras guías de pacientes pueden ayudar a responder las preguntas de tratamiento más frecuentes.

Si ya le han recetado LUTATHERA, inscríbase en Novartis Patient Support.

Llame al 1-844-638-7222,

de lunes a viernes, de 8 A. M. a 8 P. M. hora del este, excepto días feriados.

Solicite a su proveedor de atención médica que lo ayude a inscribirse para recibir asistencia, como la oferta de Co-Pay Plus.

***Se aplican limitaciones.** Hasta \$15,000 en el transcurso del tratamiento. Oferta no válida con Medicare, Medicaid o cualquier otro programa federal o estatal. Novartis se reserva el derecho de rescindir, revocar o enmendar este programa sin previo aviso. Pueden aplicarse limitaciones adicionales. Consulte los Términos y condiciones en lutathera.com/copay-terms para obtener detalles.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

- **Advertencia de lactancia:** no debe amamantar durante el tratamiento con LUTATHERA ni durante los 2.5 meses posteriores a su última dosis de LUTATHERA.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.



21



**Ahora estoy considerando
LUTATHERA**

**Me han
recetado LUTATHERA**

Estoy buscando más apoyo

Conozca a Donna, una de los más de 20,000 pacientes que eligieron el tratamiento con LUTATHERA



“Mi oncólogo local me había sugerido LUTATHERA como opción para retardar la progresión. Esta fue la mejor opción a largo plazo para mí y para la carga de mi enfermedad en ese momento”.

Paciente real

Vea cómo Donna, una paciente real, tomó el control de su proceso de TNE con LUTATHERA



INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

- **Problemas de fertilidad:** el tratamiento con LUTATHERA puede causar infertilidad.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.

 **LUTATHERA**[®]
(lutetium Lu 177 dotatate)
injection, for intravenous use

22



Ahora estoy considerando
LUTATHERA

Me han
recetado LUTATHERA

Estoy buscando más apoyo

Buscar mi comunidad TNE



Cancer Support Community (CSC)

5614 Connecticut Avenue, NW Suite 280

Washington, DC 20015

888-793-9355

www.cancersupportcommunity.org



NorCal CarciNET Strength in Community

Northern California CarciNET Community (NorCal CarciNET)

484 Lake Park Ave, # 676

Oakland, CA 94610

info@norcalcarcinet.org

www.norcalcarcinet.org



Neuroendocrine Tumor Research Foundation (NETRF)

100 Hancock Street, Third floor

Quincy, MA 02171

1-617-946-1780

info@netrf.org

www.netrf.org



The Neuroendocrine Cancer Awareness Network (NCAN)

3074 Brookchase Boulevard

Fort Mill, SC 29707

1-866-850-9555

info@netcancerawareness.org

www.netcancerawareness.org



The Healing NET Foundation

415 Spence Lane

Nashville, TN 37210

1-615-369-6463

info@thehealingnet.org

www.thehealingnet.org



Neuroendocrine Cancer Foundation (NCF)

PO Box 370466

Denver, CO 80237

info@ncf.net

www.ncf.net

Proporcionado con fines informativos únicamente. Esto no pretende ser una recomendación ni un respaldo de ninguna organización. Las organizaciones y los sitios web mencionados son mantenidos por terceros sobre los que Novartis Pharmaceuticals Corporation no tiene control. Como tal, Novartis Pharmaceuticals Corporation no hace ninguna declaración en cuanto a la exactitud o cualquier otro aspecto de la información suministrada por estas organizaciones o contenida en estos sitios web. Los nombres y logotipos de las organizaciones antes mencionadas son marcas comerciales de sus respectivos propietarios y se utilizan con permiso.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.



23



Ahora estoy considerando
LUTATHERA

Me han
recetado LUTATHERA

Estoy buscando más apoyo

Palabras importantes que debe conocer

Infusión de aminoácidos: una infusión de bloques de construcción de proteínas que ayudan a proteger los riñones durante el tratamiento con radiación

Radiación beta: un tipo de radiación que se ha demostrado que elimina las células cancerosas

Tumor neuroendocrino gastroenteropancreático (TNE-GEP): un tipo de cáncer que proviene de las células neuroendocrinas del tubo digestivo (como el estómago, el intestino delgado, el colon, el recto, el apéndice) o del páncreas

Grado: qué tan normales o anormales se ven las células cancerosas bajo el microscopio. Cuanto más anormal sea una célula cancerosa, más agresiva es y más alto será el grado

Hormona: una sustancia química producida en el cuerpo que se desplaza a través del torrente sanguíneo para ayudar a regular las funciones del cuerpo

Intramuscular (i.m.): inyección en un músculo

Ki-67: proteína en células que se dividen activamente, utilizada para evaluar la tasa de crecimiento celular y determinar el grado tumoral

Riñones: órganos que filtran los desechos del cuerpo

Ganglios linfáticos: tejidos con forma de alubia que filtran líquido en el cuerpo para detectar sustancias o células dañinas

Células neuroendocrinas: células que regulan la función del cuerpo a través de hormonas y otros mensajeros

Tumor neuroendocrino (TNE): tumor que proviene de células que liberan hormonas en la sangre en respuesta a una señal del sistema nervioso

Tasa de respuesta general (TRG): el porcentaje de pacientes cuyo cáncer se redujo o desapareció en respuesta al tratamiento

Páncreas: glándula detrás del estómago que libera enzimas que ayudan con la digestión y las hormonas a regular el azúcar en sangre

Terapia con radionúclidos del receptor de péptidos (TRRP): un tipo de radioterapia que se dirige específicamente a los tumores neuroendocrinos al unirse a las proteínas de la superficie de las células tumorales y destruirlas

Progresión: cuando el cáncer empeora o se extiende por todo el cuerpo

Supervivencia sin progresión (SSP): medida de la cantidad de tiempo durante y después del tratamiento que vive un paciente sin progresión del cáncer

Análogo de la somatostatina (SSA): fármaco fabricado que imita la hormona natural somatostatina

Receptor de somatostatina (SSTR): proteína de la superficie de las células que se une a una hormona llamada somatostatina, que ayuda a controlar la liberación de otras hormonas

Obtención de imágenes de SSTR: una exploración que le realizará su médico para observar si sus células cancerosas tienen SSTR. Es posible que haya oído hablar de ese estudio como tomografía por emisión de positrones (TEP) con galio/cobre

Fase: qué tan grande es el cáncer y qué tan lejos se ha extendido a otras partes del cuerpo

Radiación dirigida: tratamiento que utiliza radiación para destruir con precisión las células cancerosas al tiempo que minimiza el daño a las células sanas

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.

 **LUTATHERA**
(lutetium Lu 177 dotatate)
injection, for intravenous use

24



Ahora estoy considerando
LUTATHERA

Me han
recetado LUTATHERA

Estoy buscando más apoyo

¿Qué es LUTATHERA?

LUTATHERA® (lutetium Lu 177 dotatate) es un medicamento con receta que se utiliza para tratar a adultos y niños a partir de 12 años con un tipo de cáncer conocido como tumores neuroendocrinos gastroenteropancreáticos (TNE-GEP) que son positivos para el receptor hormonal somatostatina, incluidos los TNE-GEP del intestino primitivo proximal, medio y distal.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

¿Cuáles son algunos aspectos importantes que debe saber sobre la seguridad de LUTATHERA?

LUTATHERA está asociado a algunas consideraciones de seguridad graves y, en algunos casos, pueden requerir que su proveedor de atención médica ajuste o interrumpa su tratamiento. Siga siempre las instrucciones de su proveedor de atención médica. Las consideraciones de seguridad incluyen lo siguiente:

- **Exposición a la radiación:** el tratamiento con LUTATHERA lo expone a la radiación, lo que puede contribuir a su exposición a la radiación a largo plazo. La exposición a la radiación general se asocia con un aumento del riesgo de cáncer. La radiación será detectable en la orina durante un máximo de 30 días después de la administración del fármaco. Es importante que minimice la exposición a la radiación en los contactos domésticos de acuerdo con las buenas prácticas de seguridad en materia de radiación, según lo recomendado por su proveedor de atención médica.
- **Problemas de la médula ósea:** el tratamiento con LUTATHERA aumenta el riesgo de mielodepresión, una afección en la que disminuye la actividad de la médula ósea, lo que provoca una disminución de los recuentos de células sanguíneas. Puede experimentar efectos secundarios relacionados con la sangre, como un nivel bajo de glóbulos rojos (anemia), un número bajo de células responsables de la coagulación de la sangre (trombocitopenia) y un número bajo de glóbulos blancos (neutropenia). Hable con su proveedor de atención médica si experimenta signos o síntomas de infección, fiebre, escalofríos, mareos, falta de aire o aumento
- de sangrado o moretones. Es posible que su proveedor de atención médica deba ajustar o interrumpir su tratamiento en consecuencia.
- **Cáncer secundario de médula ósea y de la sangre:** otras afecciones graves que puede desarrollar como resultado directo del tratamiento con LUTATHERA incluyen trastornos de la sangre y la médula ósea conocidos como síndrome mielodisplásico secundario y cáncer conocido como leucemia aguda. Su proveedor de atención médica comprobará de forma rutinaria sus recuentos de células sanguíneas y le dirá si son demasiado bajos o demasiado altos.
- **Problemas renales:** el tratamiento con LUTATHERA expone sus riñones a la radiación y puede afectar a la capacidad para funcionar de forma normal. Es posible que corra un mayor riesgo de sufrir problemas renales después del tratamiento con LUTATHERA si ya padece insuficiencia renal antes del tratamiento. En algunos casos, los pacientes han experimentado insuficiencia renal después del tratamiento con LUTATHERA. Su proveedor de atención médica le proporcionará una solución de aminoácidos antes, durante y después de LUTATHERA para ayudarlo a proteger sus riñones. Debe mantenerse bien hidratado antes del tratamiento, el día del tratamiento y después de este. Debe orinar con frecuencia antes de la administración de LUTATHERA, el día de la administración y el día después de esta. Su médico vigilará su función renal y puede suspender, reducir o detener su tratamiento con LUTATHERA en consecuencia.
- **Problemas hepáticos:** en los estudios clínicos de LUTATHERA, se notificó que menos del 1 % de los pacientes presentaban sangrado tumoral (hemorragia), hinchazón (edema) o daño tisular (necrosis) en el hígado. Si tiene tumores en el hígado, es posible que tenga más probabilidades de experimentar estos efectos secundarios. Informe inmediatamente a su proveedor de atención médica si presenta alguno de estos signos y síntomas de problemas hepáticos: coloración amarillenta de la piel o del blanco de los ojos

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la [Información de prescripción](#) completa de LUTATHERA.



25



Ahora estoy considerando
LUTATHERA

Me han
recetado LUTATHERA

Estoy buscando más apoyo

(ictericia), oscurecimiento inusual de la orina, cansancio inusual, dolor en la parte superior derecha del estómago (abdomen), confusión o hinchazón en la zona del estómago (abdomen). Su proveedor de atención médica controlará su hígado mediante análisis de sangre y es posible que deba suspender, reducir o detener su tratamiento con LUTATHERA en consecuencia.

- **Reacciones alérgicas:** se han producido reacciones alérgicas en personas tratadas con LUTATHERA. Informe a su proveedor de atención médica si presenta síntomas de una reacción alérgica. Busque ayuda de emergencia de inmediato para cualquier reacción alérgica grave. Los síntomas pueden incluir dificultad para respirar o tragar, bubones (urticaria), erupción cutánea o picor, hinchazón de la cara, los labios, la lengua, la garganta o los brazos.

- **Problemas de las glándulas hormonales (crisis carcinoide):** durante el tratamiento, puede experimentar ciertos síntomas relacionados con las hormonas liberadas por el cáncer. Estos síntomas pueden incluir rubefacción, diarrea, dificultad para respirar (broncoespasmo) y presión arterial baja (hipotensión), y pueden producirse durante su primer tratamiento con LUTATHERA o en el plazo de las primeras 24 horas. Su proveedor de atención médica le hará un seguimiento estricto. Hable con su proveedor de atención médica si experimenta alguno de estos signos o síntomas.

- **Advertencia de embarazo:** informe a su proveedor de atención médica si está embarazada. LUTATHERA puede dañar al feto. Las mujeres deben utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento y durante 7 meses después de la última dosis de LUTATHERA. Los hombres con parejas de sexo femenino deben utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento con LUTATHERA y hasta 4 meses después de la última dosis.

- **Advertencia de lactancia:** no debe amamantar durante el tratamiento con LUTATHERA ni durante los 2.5 meses posteriores a su última dosis de LUTATHERA.

- **Problemas de fertilidad:** el tratamiento con LUTATHERA puede causar infertilidad. Esto se debe a que la radiación absorbida por sus testículos u ovarios durante el período de tratamiento se encuentra dentro del intervalo de exposición en el que puede producirse infertilidad temporal o permanente.

¿Cuáles son los efectos secundarios más frecuentes de LUTATHERA?

Los efectos secundarios más frecuentes y más graves de LUTATHERA incluyen disminución de los recuentos de células sanguíneas, aumento de las enzimas hepáticas, vómitos, náuseas, aumento de la glucosa en sangre y disminución de los niveles de potasio en sangre.

Hable con su médico si desarrolla alguno de estos efectos secundarios. Existen otros posibles efectos secundarios de LUTATHERA. Para obtener más información y obtener más información sobre LUTATHERA, hable con su médico o proveedor de atención médica.

Las reacciones adversas observadas en niños de 12 años o más fueron similares a las observadas en adultos tratados con LUTATHERA.

¿Qué otros medicamentos pueden interactuar con LUTATHERA?

Informe a su proveedor de atención médica si está tomando cualquier otro medicamento. Debe dejar de tomar su análogo de la somatostatina de acción prolongada al menos 4 semanas antes del tratamiento con LUTATHERA. Puede continuar tomando análogos de la somatostatina de acción corta hasta 24 horas antes de su tratamiento con LUTATHERA.

Le pedimos que reporte los efectos secundarios negativos de los medicamentos recetados a la FDA. Visite www.fda.gov/medwatch, o llame al 1-800-FDA-1088.

Consulte la **Información de prescripción** completa de LUTATHERA.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se encuentra en el documento y la **Información de prescripción** completa de LUTATHERA.



26



Ahora estoy considerando
LUTATHERA

Me han
recetado LUTATHERA

Estoy buscando más apoyo

PUEDES CON ESTO

Más de 20,000 pacientes
eligieron LUTATHERA para
la oportunidad de retrasar
la progresión de TNE,
únase a su fuerza



Visite LUTATHERA.com para obtener más información



Representación de actores.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

- **Problemas de fertilidad (continuación):** esto se debe a que la radiación absorbida por sus testículos u ovarios durante el período de tratamiento se encuentra dentro del intervalo de exposición en el que puede producirse infertilidad temporal o permanente.



Novartis Pharmaceuticals Corporation
East Hanover, New Jersey 07936-1080

© 2026

Novartis Impreso en los EE. UU.

 **LUTATHERA®**
(lutetium Lu177 dotatate)
injection, for intravenous use

6/26

FA-11647577