

Guía de discusión entre el médico y el paciente

Pregúntese: ¿RUCONEST es adecuado para mí?

Si su respuesta es **SÍ** a alguna de las siguientes preguntas, podría estar listo para usar RUCONEST.

RUCONEST es una terapia con un inhibidor de la esterasa C1 (INH C1) sin plasma para el tratamiento de ataques agudos en adultos y adolescentes con angioedema hereditario (AEH). No se estableció la eficacia en los estudios clínicos en los pacientes con AEH que sufren ataques laríngeos.

La reacción adversa grave informada en los estudios clínicos de RUCONEST fue anafilaxia. Las reacciones adversas más frecuentes informadas fueron dolor de cabeza, náuseas y diarrea.

| ¿Está interesado en una terapia que pueda tratar un ataque con una sola dosis? Sí No |
|--|
| ¿Es importante para usted estar lo más preparado posible para un ataque de AEH? |
| ¿Está interesado en una terapia sin plasma para el AEH que trate el origen del problema? |

Consulte a su médico sobre RUCONEST, una terapia con INH C1 sin plasma.

Si desea aprender más sobre RUCONEST, llame al **1-855-613-4HAE (4423)** o visite **www.ruconest.com** hoy mismo.

Consulte la Información de seguridad importante adjunta en la página siguiente.



INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

RUCONEST® (inhibidor de la esterasa C1 [recombinante]) no es apto para todos. No use RUCONEST si tiene un historial conocido de alergia a los conejos o a los productos que contienen conejo. No use RUCONEST si tiene un historial de reacciones alérgicas inmediatas y potencialmente mortales a las preparaciones inhibidoras de la esterasa C1. incluida anafilaxia.

Si experimenta ronchas, protuberancias elevadas de color rojo claro que producen picazón (urticaria), opresión en el pecho, sibilancias, presión arterial baja (hipotensión) y/o anafilaxia durante una inyección de RUCONEST, o después de esta, interrumpa el uso de RUCONEST y comuníquese con su médico de inmediato. Estos pueden ser signos y síntomas de reacciones alérgicas.

Productos similares a RUCONEST se han asociado con eventos tromboembólicos. Antes de usar RUCONEST, informe a su médico si tiene un catéter/dispositivo de acceso venoso permanente, historial de coágulos sanguíneos (trombosis), engrosamiento de las paredes de las arterias (ateroesclerosis), si usa anticonceptivos orales (es decir, estrógeno o progesterona) o si tiene un sobrepeso excesivo y dificultad significativa para moverse.

Si está embarazada, planea quedar embarazada o está lactando, consulte a su proveedor de atención médica antes de usar RUCONEST.

Los efectos secundarios más frecuentes de RUCONEST en estudios clínicos incluyen: dolor de cabeza, náuseas y diarrea. Se ha informado anafilaxia como efecto secundario grave en estudios clínicos con RUCONEST.

Se recomienda que informe a la Administración de Drogas y Alimentos (Food and Drug Administration, FDA) los efectos secundarios negativos de los medicamentos recetados.

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

Para obtener información sobre el producto, obtener informes de eventos adversos e informes de quejas sobre el producto, comuníquese con el número gratuito de Pharming, EE. UU.:

(844) 474-2764 Número corporativo principal

(800) 930-5221 Farmacovigilancia, quejas sobre el producto, información médica

Consulte la Información de prescripción completa adjunta, incluida la Información sobre el producto para el paciente <u>aquí</u> o visite <u>www.ruconest.com</u>.



