

ONUREG® es un medicamento de venta con receta médica que se utiliza para el tratamiento continuado de adultos con leucemia mieloide aguda (LMA) que presentaron una primera remisión completa (RC) después de quimioterapia de inducción intensiva con o sin recuperación de los recuentos sanguíneos y que no son capaces de completar un tratamiento curativo intensivo.

Se desconoce si ONUREG® es seguro y eficaz en niños menores de 18 años de edad.



CONéctese

Ahora que su LMA está en primera remisión...

PARA PACIENTES ADULTOS

UNA GUÍA PARA COMENZAR



ONUREG[™]
(azacitidine) tablets
300mg • 200mg

No tome ONUREG® si usted:

es alérgico a azacitidine o a cualquiera de los componentes de ONUREG®.
Consulte en la Información del paciente una lista completa de los componentes de ONUREG®.
Consulte la Información de prescripción completa
y la Información para el paciente de ONUREG®.



PARA PACIENTES ADULTOS. Se desconoce si ONUREG® es seguro y eficaz en niños menores de 18 años de edad.

Consulte la Información de prescripción completa
y la Información para el paciente de ONUREG®.

 **ONUREG**[™]
(azacitidine) tablets
300 mg • 200 mg

Antes de tomar ONUREG[®], hable con su proveedor de atención médica

¿Qué debo informar a mi médico antes de tomar ONUREG[®]?

Antes de tomar ONUREG[®], informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluyendo si usted:

- Tiene problemas de riñón o hígado
- Está embarazada o planea quedar embarazada. ONUREG[®] puede dañar al feto
- **Mujeres que pueden quedar embarazadas:**
 - Su proveedor de atención médica debe realizarle una prueba de embarazo antes de que inicie el tratamiento con ONUREG[®]
 - Debe usar un método de control de la natalidad (anticonceptivo) eficaz durante el tratamiento y durante al menos 6 meses después de recibir la última dosis de ONUREG[®]
 - Informe de inmediato a su proveedor de atención médica si usted queda embarazada durante el tratamiento con ONUREG[®]
- **Varones con una pareja sexual femenina que puede quedar embarazada:**
 - Debe usar un método de control de la natalidad (anticonceptivo) eficaz durante el tratamiento y durante al menos 3 meses después de recibir la última dosis de ONUREG[®]
- Está amamantando o planea amamantar. Se desconoce si ONUREG[®] pasa a la leche materna. No amamante durante el tratamiento ni durante 1 semana después de recibir la última dosis de ONUREG[®]

Informe a su proveedor de atención médica acerca de los medicamentos que toma, incluyendo medicamentos de venta con receta médica y de venta libre, vitaminas y suplementos a base de hierbas.



Vea en la página 19 preguntas importantes para hacer a su equipo de atención médica



PARA PACIENTES ADULTOS. Se desconoce si ONUREG® es seguro y eficaz en niños menores de 18 años de edad.

Consulte la Información de prescripción completa
y la Información para el paciente de ONUREG®.

 **ONUREG**[™]
(azacitidine) tablets
300 mg • 200 mg

Usted y su equipo de atención médica han decidido que ONUREG[®] es adecuado para usted

Esta guía le ayudará a explicar la LMA y su tratamiento con ONUREG[®]. Aquí está lo que encontrará en el interior:

Entender la LMA y el tratamiento6

- ¿Qué es la LMA?
- Objetivos del tratamiento de la LMA
- Tratamiento continuado para la LMA

Entender el tratamiento continuado con ONUREG[®]8

- ¿Qué es ONUREG[®]?
- ¿Cómo funciona ONUREG[®]?
- ¿Cuáles son los posibles beneficios de ONUREG[®]?

Entender la seguridad y los efectos secundarios de ONUREG[®]12

- ¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de ONUREG[®]?

Cómo tomar ONUREG[®] y cómo guardarlo14

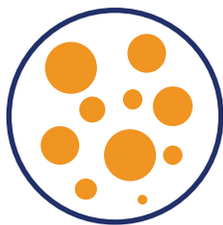
- ¿Cómo debo tomar ONUREG[®]?
- Consejos rápidos para tomar ONUREG[®]
- ¿Cómo debo guardar ONUREG[®]?

Recursos19

- Preguntas importantes para hacer a su equipo de atención médica
- Aprenda sobre la ayuda financiera a través de Bristol Myers Squibb Access Support[®]
- Recursos útiles para las personas con LMA

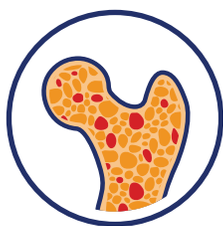
Glosario22

¿Qué es la leucemia mieloide aguda?



La LMA es un cáncer de la sangre que comienza en la médula ósea

La **médula ósea** es un tejido blando que se encuentra dentro de los huesos. La médula ósea normalmente produce **plaquetas** (que ayudan en la coagulación de la sangre), **glóbulos rojos** (que transportan el oxígeno por todo el cuerpo) y **glóbulos blancos** (que ayudan a luchar contra las infecciones). En la mayoría de los casos, la LMA puede pasar rápidamente de la médula ósea a la sangre y a veces, se puede propagar a otras partes del cuerpo.



En la LMA, la médula ósea fabrica células sanguíneas anormales

Normalmente, la médula ósea fabrica células inmaduras que se convierten en células sanguíneas maduras. En la LMA, no se forman células sanguíneas correctamente en la médula ósea y en su lugar se producen células jóvenes, inmaduras, llamadas mieloblastos, o "**blastos**" para abreviar. Los blastos no son capaces de luchar contra infecciones de la forma que pueden hacerlo las células sanguíneas sanas.

A medida que la médula ósea produce más y más blastos, no hay espacio para la producción de plaquetas, glóbulos rojos y glóbulos blancos normales. Cuando hay demasiados blastos y no hay suficientes células sanas, empiezan a producirse los síntomas de la LMA.



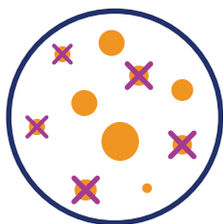
El tratamiento de alguien con LMA normalmente empieza lo antes posible

"**Aguda**" significa que esta enfermedad puede empeorar rápidamente si no se trata. Dependiendo de factores como la edad o el tipo de LMA, una persona con LMA puede recibir unos cuantos tratamientos antes de que empiece a sentirse mejor.



Aprenda más sobre la LMA con definiciones útiles en la página 22 del glosario

¿Qué es la leucemia mieloide aguda? (continuación)



Un objetivo principal del tratamiento es eliminar los blastos de la sangre y la médula ósea

La primera fase del tratamiento, llamada terapia de inducción, es normalmente la más potente contra los blastos. El objetivo de la **terapia de inducción**, es conseguir la **remisión completa**. La remisión completa, o remisión para abreviar, describe la ausencia de signos y síntomas de la LMA.*



Su equipo de atención médica decidirá si es necesario tratamiento después de la remisión

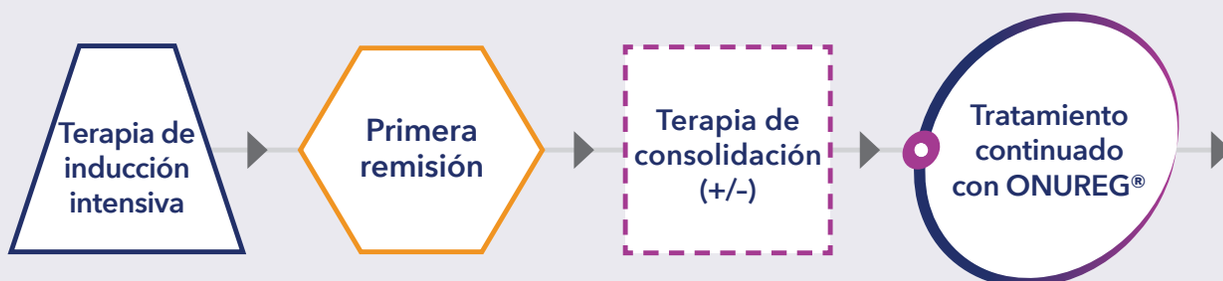
Los objetivos del tratamiento pueden incluir prevención de la reaparición de la LMA y ayudar a los pacientes a vivir más tiempo.*

Las opciones de tratamiento **posteriores a la remisión** incluyen:

- **Quimioterapia adicional:** Comprende medicamentos similares usados durante la inducción; sin embargo, a diferentes dosis. Este tratamiento también se conoce como **terapia de consolidación**
- **Trasplante de médula ósea:** Implica la transferencia de células madre saludables de un donante a una persona con LMA. Este tratamiento también se conoce como **trasplante de células madre** o un **trasplante hematopoyético de células madre**

El tratamiento continuado es otra opción posterior a la remisión para la LMA

Posible proceso de tratamiento para las personas con LMA



*Red Integral Nacional del Cáncer (National Comprehensive Cancer Network,® NCCN®) no da garantía de ningún tipo sobre su contenido, uso y aplicación y renuncia a cualquier responsabilidad por su aplicación o uso de cualquier modo.

Consulte la [Información de prescripción completa](#) y la [Información para el paciente](#) de ONUREG®.

 **ONUREG**[™]
(azacitidine) tablets
300 mg • 200 mg

¿Qué es ONUREG®?

ONUREG® es el primer tratamiento continuado aprobado por la FDA para personas con LMA que están en primera remisión

ONUREG® es un medicamento de venta con receta médica que se utiliza para el tratamiento continuado de adultos con leucemia mieloide aguda (LMA) que presentaron una primera remisión completa (RC) después de quimioterapia de inducción intensiva con o sin recuperación de sus recuentos sanguíneos y que no son capaces de completar un tratamiento curativo intensivo.

Se desconoce si ONUREG® es seguro y eficaz en niños menores de 18 años de edad.



Consulte la [Información de prescripción completa](#) y la [Información para el paciente](#) de ONUREG®.

 **ONUREG™**
(azacitidine) tablets
300 mg • 200 mg

¿Qué es ONUREG®? (continuación)

¿Cómo funciona ONUREG®?

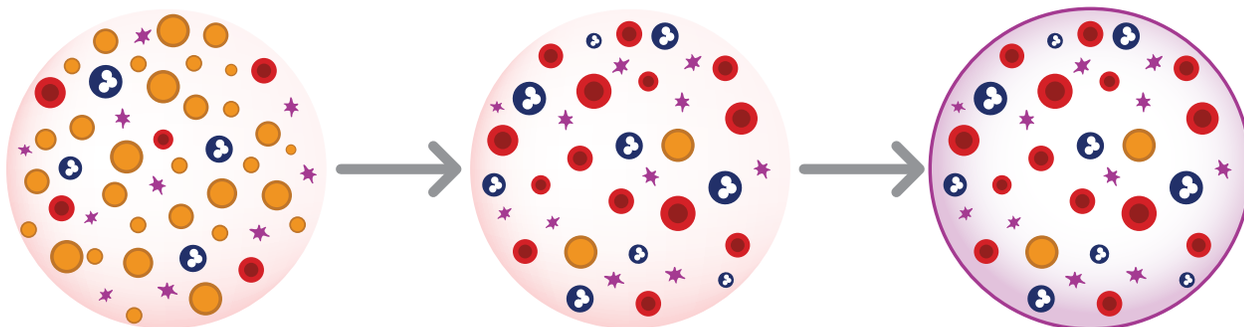
En estudios preclínicos, ONUREG® impidió el crecimiento de las células de LMA y evitó que aumentara su cantidad. En estos estudios, ONUREG® funcionó al incorporarse en el ADN y el ARN de las células cancerosas, y esto podría ayudar a reactivar determinados genes y ayudar a matar las células cancerosas.

ONUREG® se administra a personas en primera remisión.

Antes de recibir terapia de inducción con/sin tratamiento de consolidación

Después de recibir terapia de inducción con/sin tratamiento de consolidación

Durante el tratamiento continuado de la LMA con ONUREG®




Blasto


Glóbulo rojo


Glóbulo blanco


Plaqueta

¿Cuáles son los posibles beneficios de ONUREG®?

Se realizó un ensayo clínico para determinar la seguridad y la eficacia de ONUREG®

ONUREG® se estudió en 472 personas con LMA que lograron la primera remisión (no presentaban signos ni síntomas de LMA) después de la terapia de inducción intensiva con o sin terapia de consolidación, que tenían 55 años de edad o más y que no procedieron al trasplante.

- 238 personas elegidas al azar recibieron ONUREG®
- 234 personas recibieron placebo

El objetivo principal del ensayo era determinar cuánto más podrían vivir los adultos con LMA en primera remisión cuando tomaban ONUREG® en comparación con el placebo



Consulte la [Información de prescripción completa](#) y la [Información para el paciente](#) de ONUREG®.

 **ONUREG**[™]
(azacitidine) tablets
300 mg • 200 mg

¿Cuáles son los posibles beneficios de ONUREG®? (continuación)

*En el ensayo clínico,
las personas con LMA que tomaron ONUREG®
vivieron en general más que las personas
que tomaban placebo*

24.7
MESES

MEDIANA DE
SUPERVIVENCIA
GLOBAL CON
ONUREG®

MEDIANA DE SUPERVIVENCIA GLOBAL

ONUREG®
24.7
MESES

VS

Placebo
14.8
MESES

Aproximadamente diferencia de 10 meses respecto al placebo

La supervivencia global se refiere a cuánto tiempo las personas de un ensayo clínico estaban vivas después de comenzar el tratamiento. La mediana es el número central. Esto significa que la mitad de las personas que tomaron ONUREG® estaban vivas 24.7 meses después del inicio del tratamiento, lo que es más de 2 años.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de ONUREG®?

ONUREG® puede causar efectos secundarios graves, incluyendo:

Aparición o empeoramiento de recuentos bajos de glóbulos blancos (neutropenia)

La aparición o el empeoramiento de recuentos bajos de glóbulos blancos es común, pero también puede ser grave durante el tratamiento con ONUREG®. Si sus recuentos de glóbulos blancos son muy bajos, tiene un mayor riesgo de contraer infecciones.

Su proveedor de atención médica le revisará los recuentos de glóbulos blancos antes y durante el tratamiento con ONUREG®. Su proveedor de atención médica puede recetarle un medicamento para ayudar a aumentar el recuento de glóbulos blancos, si fuera necesario.

Informe de inmediato a su proveedor de atención médica si presenta cualquiera de estos síntomas:

- Fiebre o escalofríos
- Dolores en el cuerpo
- Sensación de mucho cansancio o debilidad
- Dolores de cabeza inusuales

Aparición o empeoramiento de recuentos bajos de plaquetas (también conocido como trombocitopenia)

Los recuentos bajos de plaquetas son comunes pero también pueden ser graves durante el tratamiento con ONUREG®. Su proveedor de atención médica le revisará sus recuentos plaquetarios antes y durante el tratamiento con ONUREG®. Informe de inmediato a su proveedor de atención médica si presenta sangrado o formación de moretones inusuales. Su proveedor de atención médica puede cambiarle la dosis o indicarle que deje de tomar ONUREG® si tiene recuentos bajos de células sanguíneas.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de ONUREG®? (continuación)

Problemas de fertilidad

ONUREG® puede causar problemas de fertilidad en hombres y mujeres, que podrían afectar su capacidad para tener hijos. Hable con su proveedor de atención médica si tiene inquietudes acerca de la fertilidad.

Los efectos secundarios más comunes de ONUREG® incluyen:

- Náusea y vómito
- Dolor en la zona del estómago (abdominal)
- Diarrea
 - Es posible que tenga que recibir tratamiento con medicamentos antidiarreicos
- Neumonía
- Cansancio o debilidad
- Dolor de las articulaciones
- Disminución del apetito
- Estreñimiento
- Dolor en brazos o piernas
- Mareo

Efectos secundarios durante los ciclos 1-2 de ONUREG®

En el ensayo clínico de ONUREG®, las náuseas, los vómitos y la diarrea fueron más comunes durante los primeros 2 ciclos de tratamiento. Estos efectos secundarios podrían mejorar con el tiempo y las experiencias pueden variar.

Hable con su proveedor de atención médica sobre lo que debe esperar con ONUREG®. Le recetarán medicamentos para ayudar a prevenir las náuseas y los vómitos durante el tratamiento, y pueden suspenderlo después de 2 ciclos si no presenta estos efectos secundarios. Es posible que también le receten medicamentos para ayudar con la diarrea, si fuera necesario.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de ONUREG®. Llame a su proveedor de atención médica para consultar acerca de los efectos secundarios.

Puede reportar los efectos secundarios a la FDA, al 1-800-FDA-1088.

Consulte la [Información de prescripción completa](#) y la [Información para el paciente](#) de ONUREG®.

 **ONUREG**[™]
(azacitidine) tablets
300 mg • 200 mg

¿Cómo debo tomar ONUREG®?

La dosis recomendada es una tableta de 300 mg por vía oral, una vez al día con o sin alimentos, durante 14 días de cada ciclo de tratamiento de 28 días

2 SEMANAS DE TRATAMIENTO



2 SEMANAS DE DESCANSO



- Su proveedor de atención médica le recetará un medicamento contra las náuseas para que lo tome y le ayude a prevenir las náuseas y los vómitos durante su tratamiento con ONUREG®
 - Tome el medicamento contra las náuseas 30 minutos antes de cada dosis de ONUREG®
 - Su proveedor de atención médica puede decidir suspenderle el medicamento contra las náuseas después del segundo ciclo de ONUREG®, si usted no presenta náuseas ni vómitos
- Si se salta una dosis de ONUREG® o si no toma su dosis a la hora habitual, tome la dosis lo antes posible ese día. Tome la siguiente dosis al día siguiente a la hora habitual. No tome 2 dosis el mismo día para compensar la dosis omitida
- Si vomita después de tomar una dosis de ONUREG®, no tome otra dosis el mismo día. Tome la siguiente dosis al día siguiente a la hora habitual

ONUREG® se suministra en un cartón blíster con **7 tabletas**. Recibirá **2 cartones blíster** para cada ciclo de tratamiento.



Consulte la [Información de prescripción completa](#) y la [Información para el paciente](#) de ONUREG®.

 **ONUREG™**
(azacitidine) tablets
300 mg • 200 mg

¿Cómo debo tomar ONUREG®? (continuación)

ONUREG® es un medicamento oral que puede tomar en casa o en cualquier sitio que sea conveniente para usted



Tome ONUREG® exactamente como le indique su proveedor de atención médica



Tome ONUREG® por vía oral 1 vez todos los días



Su proveedor de atención médica le recetará un medicamento contra las náuseas para que lo tome con ONUREG®

- Tómela 30 minutos antes de cada dosis de ONUREG®
-



Trague las tabletas enteras de ONUREG®. No corte, parta, triture ni mastique las tabletas

- Si el polvo de las tabletas de ONUREG® entra en contacto con la piel, lávese bien la zona de inmediato con jabón y agua
 - Si el polvo de las tabletas de ONUREG® entra en contacto con los ojos o la boca (membranas mucosas), lave la zona de inmediato con agua
-



Tome ONUREG® con o sin alimentos aproximadamente a la misma hora cada día



Consejos rápidos para tomar ONUREG®

¿Cómo puedo recordar tomar ONUREG® todos los días?

Se debe tomar una tableta de ONUREG® por vía oral una vez al día.

Estas son algunas formas que las personas usan para no olvidarse de tomar medicamentos orales, como ONUREG®, aproximadamente a la misma hora todos los días

RUTINA



Convierta la administración de su medicamento en parte de su rutina diaria. Por ejemplo, tome su medicamento inmediatamente después de cenar o antes de irse a la cama*

*ONUREG® se puede tomar con o sin alimentos.

RECORDATORIOS



Añada un recordatorio diario en su teléfono inteligente/a la aplicación de calendario de su teléfono

PROGRAMA



Cree un sistema para programar y realizar el seguimiento de su medicamento

APOYO



Haga partícipe a otros para que le ayuden a tomar su medicamento

Consejos rápidos para tomar ONUREG® (cont.)

¿Qué ocurre si presento efectos secundarios?

Considere los siguientes consejos si presenta cualquiera de los efectos secundarios comunes de ONUREG®. Hable con su equipo de atención médica sobre los efectos secundarios y consulte si estos consejos podrían ser apropiados para usted.

Fatiga

- ✓ Descanse. Tome siestas cortas (menos de 30 minutos)
- ✓ Hable con su equipo de atención médica sobre el ejercicio moderado
- ✓ Duerma lo suficiente en la noche

Náusea y vómito

- ✓ Pregunte a su proveedor de atención médica sobre los medicamentos contra las náuseas
- ✓ Haga ejercicios de relajación, tal como meditación o ejercicios de respiración
- ✓ Coma refrigerios o comidas pequeñas durante el día para mantener algo en el estómago

Diarrea

- ✓ Pregunte a su proveedor de atención médica si debe tomar medicamento para la diarrea
- ✓ Manténgase hidratado
- ✓ Hable con su proveedor de atención médica sobre cualquier cambio útil que pueda hacer en su dieta



Recuerde, si le preocupan los efectos secundarios que podría presentar mientras toma ONUREG®, hable con su equipo de atención médica

¿Cómo debo guardar ONUREG®?

Mantenga ONUREG® y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños

Guarde las tabletas de ONUREG® en el cartón blíster original a temperatura ambiente entre 68°F y 77°F (de 20°C a 25°C)

- ONUREG® se suministra en un cartón blíster con 7 tabletas. Tome ONUREG® exactamente como le indique su proveedor de atención médica
- Hable con su proveedor de atención médica acerca de cómo desechar (eliminar) de forma segura el medicamento ONUREG® sin usar o caducado



Información general sobre el uso seguro y eficaz de ONUREG®

En algunas ocasiones, se recetan medicamentos para propósitos diferentes a los mencionados en el folleto de información del paciente. No use ONUREG® para otra afección que no sea para la que se le recetó. No dé ONUREG® a otras personas, incluso aunque tengan los mismos síntomas que usted. Podría causarles daño.

Puede pedir a su farmacéutico o proveedor de atención médica información sobre ONUREG® que se haya escrito para profesionales de la salud.



Para obtener más información, visite ONUREG.com/mytreatment

Consulte la Información de prescripción completa y la Información para el paciente de ONUREG®.

 **ONUREG**[™]
(azacitidine) tablets
300 mg • 200 mg

Preguntas importantes para hacer a su equipo de atención médica

¿Por qué ONUREG® es adecuado para mí?

¿Cuáles son las cosas más importantes que necesito saber sobre ONUREG®?

¿Qué debo esperar mientras tomo ONUREG®?

¿Hay efectos secundarios a los que deba estar vigilante?

¿Hay alguna cosa que podrían darme si tengo náuseas, vómitos o diarrea?

¿Hay cosas que no debo hacer mientras tomo ONUREG®?

¿Dónde y cómo tomo ONUREG®?

¿Con qué frecuencia debo acudir a visitas de seguimiento o hacerme análisis de sangre mientras tomo ONUREG®?

¿Cuánto tiempo tardará ONUREG® en hacer efecto? ¿Cómo sabré si está funcionando?

BMS Access Support® puede ofrecer asistencia a los pacientes para el acceso y los reembolsos

Bristol Myers Squibb tiene el compromiso de ayudar a los pacientes a tener acceso a sus medicamentos recetados de BMS. Por ello ofrecemos BMS Access Support. BMS Access Support ofrece recursos para ayudar a los pacientes a entender su cobertura de seguro. Además, podemos compartir información sobre los recursos de ayuda financiera, incluyendo la asistencia con el copago para pacientes elegibles con seguro comercial.



Cómo podría ayudar BMS Access Support

Descubra cómo BMS puede trabajar con los pacientes y sus proveedores de atención médica para ayudar a acceder a la medicación recetada de BMS.



Opciones de ayuda financiera

Es posible que haya programas y servicios que podrían ayudar con el costo del tratamiento. Infórmese sobre qué otras opciones hay disponibles.



Recursos adicionales

Proporcionamos videos, herramientas y otros recursos que pueden ayudarle con sus necesidades de acceso y reembolso.

¿Tiene preguntas sobre nuestro programa o posible ayuda financiera?

Si tiene preguntas sobre la cobertura de un medicamento recetado de BMS, es posible que BMS Access Support pueda ayudarle. El paciente y su proveedor de atención médica pueden completar un formulario de inscripción para informarse de los programas que podrían servir de ayuda. Visite nuestro sitio web o comuníquese con BMS Access Support para obtener más información.



Llame a Bristol Myers Squibb Access Support al

1-800-861-0048, de lunes a viernes de 8:00 a.m. a 8:00 p.m. (horario de la costa este)



Visite www.BMSAccessSupport.com

Es responsabilidad del paciente y del proveedor de atención médica completar con exactitud la documentación relacionada con el reembolso o la cobertura. Bristol Myers Squibb y sus agentes no emiten ninguna garantía respecto al reembolso de cualquier servicio o producto.

Recursos útiles para las personas con LMA

A continuación presentamos más enlaces que pueden proporcionar más recursos. Bristol Myers Squibb no se responsabiliza del contenido de estos recursos.

American Cancer Society	www.cancer.org/cancer/acute-myeloid-leukemia.html WhatNext Support Network: www.whatnext.com (800) 227-2345
Blood & Marrow Transplant Information Network	www.BMTinfonet.org (847) 433-3313 (888) 597-7674
CancerCare	www.cancercare.org (800) 813-HOPE (4673)
Cancer.net	www.cancer.net (571) 483-1780 (888) 651-3038
Cancer Support Community	www.cancersupportcommunity.org (888) 793-9355
Know AML	www.know-aml.com
The Leukemia & Lymphoma Society® (LLS)	www.lls.org/leukemia/acute-myeloid-leukemia Buscador de organizaciones: www.lls.org/chapter-selection-page (800) 955-4572
MDS Foundation - You and AML	www.mds-foundation.org/what-is-aml (800) 637-0839
National Cancer Institute at the National Institutes of Health	www.cancer.gov/resources-for/patients (800) 422-6237 (1-800-4-CANCER)

Consulte la Información de prescripción completa y la Información para el paciente de ONUREG®.



Glosario

Aguda: Una enfermedad que avanzará rápidamente si no se trata

Blastos: Células inmaduras, jóvenes, que se acumulan en la médula ósea. No pueden luchar contra las infecciones de la forma que lo hacen los glóbulos blancos maduros sanos. También se conocen como mieloblastos

Glóbulos blancos: Ayudan al cuerpo a luchar contra las infecciones. Son una parte fundamental del sistema inmunitario del cuerpo

Glóbulos rojos: Llevan oxígeno desde los pulmones a todas las células del cuerpo

Médula ósea: El interior blando de los huesos donde se crean las células sanguíneas nuevas

Neutropenia: Un recuento bajo de neutrófilos (un tipo de glóbulo blanco)

Placebo: Una sustancia inactiva que no tiene ningún efecto terapéutico pero se puede utilizar para comparar los efectos de un medicamento activo

Plaquetas: Ayudan a prevenir los sangrados causados por cortes y hematomas (ayudan en la coagulación de la sangre)

Remisión completa/remisión: La ausencia de signos y síntomas de LMA

Terapia de consolidación: Tratamiento de quimioterapia adicional que se puede administrar después de la inducción. La terapia de consolidación comprende medicamentos similares utilizados durante la inducción; sin embargo, a diferentes dosis



Terapia de inducción intensiva: La primera fase del tratamiento que una persona con LMA recibe. Este tratamiento normalmente es más fuerte contra los blastos

Trasplante de células madre: Consulte “trasplante de médula ósea” en el lateral izquierdo

Trasplante de médula ósea: Un tipo de trasplante que implica la transferencia de células madre saludables de un donante a una persona con LMA. Este tratamiento también se conoce como trasplante de células madre o un trasplante hematopoyético de células madre

Tratamiento continuado: Medicamento que se utiliza en una persona con LMA en primera remisión, después de la primera fase del tratamiento contra el cáncer, durante un período prolongado de tiempo

Tratamiento posterior a la remisión: Tratamiento que se administra para que una persona con LMA continúe en remisión y puede ayudar a prevenir la reaparición de la LMA

Trombocitopenia: Un recuento bajo de plaquetas



PARA PACIENTES ADULTOS. Se desconoce si ONUREG® es seguro y eficaz en niños menores de 18 años de edad.

Consulte la [Información de prescripción completa](#) y la [Información para el paciente](#) de ONUREG®.

 **ONUREG**[™]
(azacitidine) tablets
300 mg • 200 mg



ONUREG[™]
(azacitidine) tablets
300mg • 200mg

Visite ONUREG.com/mytreatment para obtener más información



PARA PACIENTES ADULTOS. Se desconoce si ONUREG[®] es seguro y eficaz en niños menores de 18 años de edad.

Consulte la [Información de prescripción completa](#) y la [Información para el paciente de ONUREG[®]](#).

 Bristol Myers Squibb[™]

© 2023 Bristol-Myers Squibb Company. Todos los derechos reservados.
ONUREG es una marca comercial de Celgene Corporation, una compañía de Bristol-Myers Squibb Company.
BMS Access Support[®] es una marca comercial registrada de Bristol-Myers Squibb Company.
01/23 2011-US-2200287