



BIENVENIDO

Una guía **para comenzar**
con **Evrysdi**



¿Qué es Evrysdi?

Evrysdi es un medicamento de venta con receta utilizado para tratar la atrofia muscular espinal (spinal muscular atrophy, SMA) en niños y adultos.

Consulte la información de seguridad importante adicional en detalle y la información de prescripción completa complementaria.





¡Bienvenido
a Evrysdi!

Esta guía está aquí para ayudarlo
a comenzar con el tratamiento.

En las siguientes páginas,
encontrará respuestas a sus
preguntas y recursos útiles.

Información de seguridad importante

Antes de tomar Evrysdi, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluso en los siguientes casos:

- Si está embarazada o planea quedar embarazada, ya que Evrysdi puede causarle daño al bebé en gestación. Solicite asesoramiento a su proveedor de atención médica antes de tomar este medicamento.

2 Consulte la información de seguridad importante adicional en detalle y la información de prescripción completa complementaria.



 **Evrydsi**[®]
risdiplam 60 mg
powder for oral solution

Dónde comenzar: su **contacto local**

El equipo del enlace de asociación y acceso (Partnership and Access Liaison, PAL) son los puntos de contacto locales de Genentech para responder sus preguntas y ofrecer apoyo y orientación.

Un PAL puede:

- ✓ **Proporcionar** apoyo virtual o en persona
- ✓ **Responder** sus preguntas sobre Evrysdi
- ✓ **Explicar** la cobertura del seguro y las posibles opciones de apoyo financiero
- ✓ **Remitirlo** a recursos útiles



Información de seguridad importante (continuación)

Antes de tomar Evrysdi, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluso en los siguientes casos:

- Si es una mujer que puede quedar embarazada:
 - Antes de comenzar su tratamiento con Evrysdi, su proveedor de atención médica puede hacerle pruebas de embarazo.
 - Hable con su proveedor de atención médica sobre los métodos anticonceptivos que pueden ser adecuados para usted. Utilice un método anticonceptivo durante el tratamiento y durante al menos 1 mes después de dejar de tomar Evrysdi.

Consulte la información de seguridad importante adicional en detalle y la información de prescripción completa complementaria.



¡No dude en
comunicarse!

Conéctese a
Evrysdi.com/PAL
(833) 387-9734
(lunes a viernes,
9 AM a 8 PM
horario del este)





Información de seguridad importante (continuación)

Antes de tomar Evrysdi, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluso en los siguientes casos:

- Es una mujer que puede quedar embarazada:
 - **Registro de embarazos.** Hable de inmediato con su proveedor de atención médica si queda embarazada mientras toma Evrysdi. Pregunte sobre cómo registrarse en el Registro de embarazos de Evrysdi, que se creó para recopilar información sobre su salud y la de su bebé. Su proveedor de atención médica puede inscribirlo en este registro llamando al 1-833-760-1098 o visitando www.evrysdipregnancyregistry.com

Consulte la información de seguridad importante adicional en detalle y la información de prescripción completa complementaria.

Dónde comenzar: algunos **puntos a tener en cuenta**



- ✓ Evrysdi se entrega directamente en su puerta
- ✓ Una farmacia especializada* lo llamará para programar el horario de su entrega



- ✓ Cada entrega incluye todos los medicamentos y suministros que necesitará durante ~1 mes[†]



- ✓ Deberá conservar siempre Evrysdi en el refrigerador en el frasco ámbar original para protegerlo de la luz
- ✓ Cada envío incluye hasta 3 frascos de medicamento líquido

*Las farmacias especializadas no forman parte de Genentech y mantienen la independencia en sus operaciones y en su rol como proveedores de atención médica.

[†]La cantidad exacta de Evrysdi que reciba será en función de su dosis y en cuánto permite su plan de seguro que se entregue a la vez.





Estos son algunos elementos para tener en cuenta. Para obtener más detalles, consulte las **Instrucciones de uso** que vienen con su receta.

Información de seguridad importante (continuación)

Antes de tomar Evrydsi, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluso en los siguientes casos:

- Es un hombre adulto. Evrydsi puede afectar a la capacidad del hombre para tener hijos (fertilidad). Solicite asesoramiento a un proveedor de atención médica antes de tomar este medicamento.

Consulte la información de seguridad importante adicional en detalle y la información de prescripción completa complementaria.

Dónde comenzar: algunos **puntos a tener en cuenta**



- ✓ Planifique tomar Evrysdi por la boca o sonda de alimentación una vez al día después de una comida*
- ✓ Puede ser útil configurar recordatorios en su teléfono o calendario



- ✓ Su proveedor de atención médica determinará su dosis de acuerdo con su edad y peso



- ✓ Es posible haya apoyo financiero disponible para usted
- ✓ Puede encontrar más información en **[Evrysdi.com/asistencia](https://www.evrysdi.com/asistencia)**

*Evrysdi debe tomarse en el plazo de 5 minutos desde que se introduce en la jeringa.



Información de seguridad importante (continuación)

Antes de tomar Evrysdi, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluso en los siguientes casos:

- Está en período de lactancia o tiene planes de amamantar. Se desconoce si Evrysdi pasa a la leche materna y podría dañar al bebé.

Consulte la información de seguridad importante adicional en detalle y la información de prescripción completa complementaria.

Dónde comenzar: cuando tenga **preguntas**

VAYA A...

✓ **Su proveedor de atención médica**

SI TIENE PREGUNTAS SOBRE...

Qué esperar al iniciar el tratamiento, su dosis, posibles efectos secundarios, sus resultados con Evrysdi

✓ **La farmacia especializada**
(la empresa que lo llamará para programar su entrega)

Su administración de Evrysdi

✓ **Servicio de Apoyo de MySMA*** o un **enlace de asociación y acceso**
(Partnership and Access Liaison, PAL)
(833) 387-9734 (lunes a viernes, de 9 a. m. a 8 p. m., hora del este)

Posibles opciones de apoyo financiero, almacenamiento o toma de medicamentos, planificación de viajes, recursos útiles: también puede pedirle ayuda con estos elementos a su proveedor de atención médica o a una farmacia especializada.

*La inscripción en el servicio de Apoyo de MySMA a través del formulario de inicio de Evrysdi es obligatoria para recibir asistencia a través del programa. La participación en el servicio de Apoyo de MySMA no es necesaria para recibir tratamiento con Evrysdi.





Información de seguridad importante (continuación)

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma.

Consulte la información de seguridad importante adicional en detalle y la información de prescripción completa complementaria.

Almacenamiento de Evrydsi: su **entrega**

Evrydsi la entrega una farmacia especializada directamente a su puerta.* Evrydsi no está disponible en farmacias minoristas.

- Recibirá una llamada de la farmacia especializada para darle la bienvenida y programar un horario de entrega que funcione mejor para usted; su horario de entrega preferido se confirmará todos los meses.
- Cada entrega incluye un suministro de ~1 mes[†] de medicamentos y materiales

Si tiene **preguntas sobre su entrega**, llame a su farmacia especializada.



*Las farmacias especializadas no forman parte de Genentech y mantienen la independencia en sus operaciones y en su rol como proveedores de atención médica.

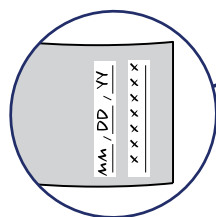
†La cantidad exacta de Evrydsi que reciba será en función de su dosis y en cuánto permite su plan de seguro que se entregue a la vez.



Almacenamiento de Evrydsi: su **entrega**

Cada paquete incluye:

Hasta 3 frascos de medicamento líquido Evrydsi de color ámbar con adaptador para el frasco y tapón



Deseche después de la fecha



1 o 2 jeringas reutilizables para uso oral

Punta Marcas de dosis Cilindro Émbolo

Su envío también incluirá **instrucciones de uso** completas e **información para el paciente**.

La farmacia especializada seleccionará la jeringa oral adecuada (1 ml, 6 ml o 12 ml) en función de la dosis recetada por su médico e incluirá 1 o 2 en su envío.

Información de seguridad importante (continuación)

En la farmacia le entregarán Evrydsi en forma de líquido. Si el medicamento del frasco es en polvo, **no lo utilice**. Comuníquese con su farmacéutico para solicitar un reemplazo.

Consulte la información de seguridad importante adicional en detalle y la información de prescripción completa complementaria.

Almacenamiento de Evrysdi: en el **hogar** o cuando **viaja**

Conservación de su medicamento

- Conserve siempre Evrysdi en posición vertical en el refrigerador (36 °F a 46 °F) en el frasco ámbar original para protegerlo de la luz. No congele Evrysdi ni ponga el medicamento en un recipiente diferente.
- Si no se dispone de refrigeración, Evrysdi se puede mantener a temperatura ambiente hasta 104 °F durante un total combinado de 5 días.
- Se puede sacar y volver a meter en un refrigerador.
- El tiempo total combinado que permanece fuera del refrigerador no debe pasar los 5 días.
- Cualquier porción de Evrysdi que se haya mantenido por encima de 104 °F debe desecharse.
- Guarde siempre su medicación en un lugar seguro fuera del alcance de los niños.
- Deseche cualquier medicamento no utilizado después de 64 días. Asegúrese de verificar la fecha de “Desechar después de” escrita en la etiqueta del frasco y de leer cuidadosamente las **Instrucciones de uso** que vienen con su Evrysdi.
- Para recibir una hielera de viaje para ayudar a almacenar su Evrysdi, comuníquese con un PAL al **(833) 387-9734**, de lunes a viernes, de 9 a. m. a 8 p. m., hora del este.



Cómo tomar Evrysdi: su **dosis**

Su proveedor de atención médica determinará su dosis de acuerdo con su edad y peso. Tome siempre su dosis exactamente como se le haya recetado.

Asegúrese de informar a su proveedor de atención médica si usted o la persona a su cuidado está tomando:

- otros medicamentos, vitaminas o suplementos dietarios, incluidos ablandadores de heces
- fibra adicional que pueda afectar las deposiciones, ya que es posible que estos deban ajustarse antes de comenzar a tomar Evrysdi



Si tiene **preguntas sobre su dosis**, hable con su proveedor de atención médica.

Información de seguridad importante (continuación)

Evite el contacto de Evrysdi con la piel o los ojos. Si Evrysdi entra en contacto con la piel, lave la zona con agua y jabón. Si Evrysdi entra en contacto con los ojos, enjuáguese los ojos con agua.

Consulte la información de seguridad importante adicional en detalle y la información de prescripción completa complementaria.

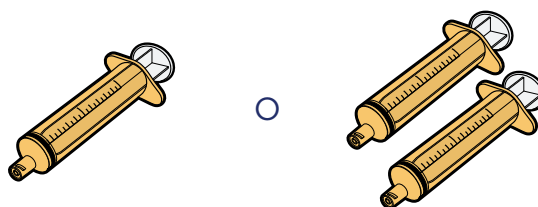
Cómo tomar Evrysdi: **preparar** su medicamento

Antes de preparar su primera dosis



Lea toda la **Información para el paciente** y las **Instrucciones de uso** que vienen con su receta y hable con su proveedor de atención médica antes de tomar la primera dosis.

Para empezar, tome una jeringa para uso oral limpia de la caja.



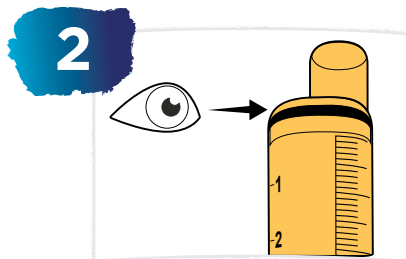
Su envase viene con 1 o 2 jeringas reusables para uso oral para tomar o administrar Evrysdi. **Tome o administre siempre la dosis exactamente como le haya indicado su proveedor de atención médica y administre con las jeringas reusables que vienen con su receta (ayudan a proteger a Evrysdi de la luz).**

Cómo tomar Evrysdi: **preparar** su medicamento

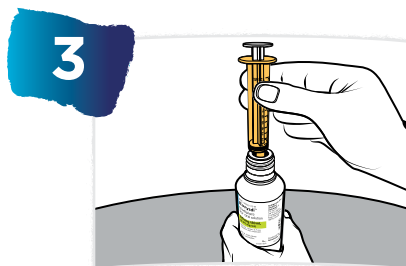
A continuación, llene la jeringa para uso oral con medicamento



Quite la tapa de seguridad para niños empujándola hacia abajo y girándola hacia la izquierda. No tire el tapón.



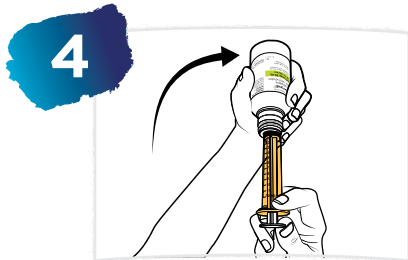
Empuje el émbolo de la jeringa hasta el fondo para eliminar el aire que pueda entrar.



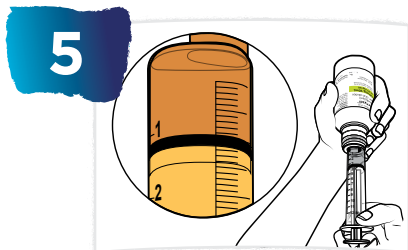
Coloque el frasco en posición vertical sobre una superficie plana, como una mesa o un mostrador. Introduzca la punta de la jeringa en el adaptador del frasco.

**Si
derrama
Evrysdi**

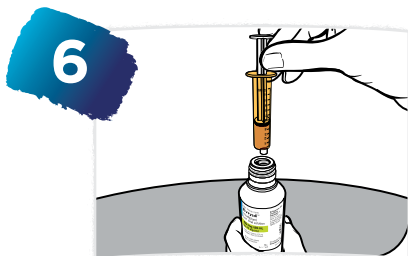
Seque la zona con una toalla de papel seca y, a continuación, límpiela con agua. Tire la toalla de papel a la basura y lávese bien las manos con agua y jabón. No necesita llevar guantes.



Con cuidado, ponga el frasco boca abajo, con la punta de la jeringa firmemente insertada en el adaptador del frasco.



Tire lentamente del émbolo para retirar la dosis recetada. La parte superior del tapón negro debe alinearse con la marca de ml que corresponde al volumen de dosis recetado.

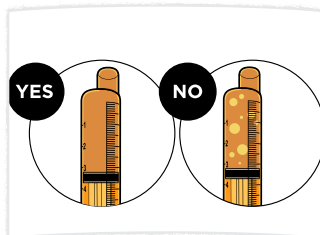
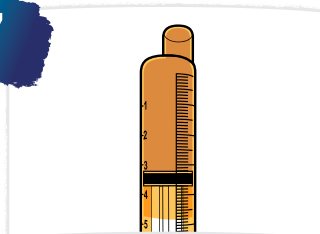


Después de extraer la dosis correcta, **continúe sujetando el émbolo en su sitio para evitar que se mueva.** Deje la jeringa en el adaptador del frasco y vuelva a poner el frasco en posición vertical. Vuelva a colocar el frasco en la superficie plana y retire suavemente la jeringa tirando de la jeringa hacia arriba mientras sujeta el émbolo en su sitio.

Cómo tomar Evrysdi: **preparar** su medicamento

Llene la jeringa para uso oral con medicamento (continuación)

7



Sujete la jeringa con la punta apuntando hacia arriba. Compruebe la jeringa para asegurarse de que no haya burbujas de aire en el medicamento. Si ve burbujas (especialmente las más grandes), es posible que no tenga la cantidad correcta de medicamento. **Si se forman burbujas, coloque la punta de la jeringa firmemente en el adaptador del frasco y utilice el émbolo para volver a colocar el medicamento en el frasco y, a continuación, repita los pasos 4 a 7.**

8



Vuelva a colocar el tapón en el frasco. Gire el tapón hacia la derecha y asegúrese de que está bien apretado antes de volver a poner el frasco en el refrigerador.

Administrar o tomar Evrysdi inmediatamente después de extraerlo a la jeringa

Si no se toma en el plazo de **5 minutos**, no tome esa dosis, vacíe la jeringa y deseche el medicamento no utilizado en la basura doméstica (pero no tire la jeringa) y prepare una nueva dosis

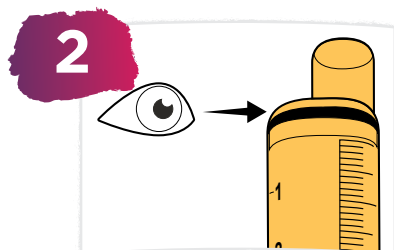
20 Consulte la información de seguridad importante adicional en detalle y la información de prescripción completa complementaria.

Cómo tomar Evrysdi: por **vía oral**

Usted o la persona que se encuentra en su cuidado debe permanecer sentado en posición vertical mientras toma Evrysdi.



Coloque la punta de la jeringa para uso oral dentro de la boca, tocando el interior de cualquiera de las mejillas. **Para evitar atragantamientos, no coloque la jeringa en la parte posterior de la boca.** Empuje lentamente el émbolo hasta el fondo hasta que se vacíe todo el medicamento de la jeringa. **Si empuja el émbolo demasiado rápido, puede atragantarse.**



Compruebe que no quede Evrysdi en el interior de la jeringa.



Usted o la persona que se encuentra en su cuidado deben beber algo de agua (aproximadamente 1 cucharada) después de tragar el medicamento para asegurarse de que se trague todo el medicamento.

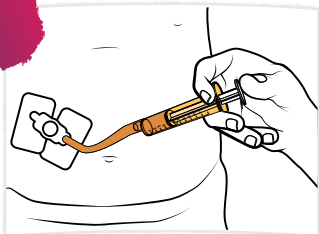
Cómo tomar Evrysdi

Usted o la persona que se encuentra en su cuidado deben tomar Evrysdi a la misma hora todos los días.

Evrysdi debe tomarse después de una comida. No debe mezclarse directamente con alimentos u otros líquidos.

Administración de Evrysdi: por **sonda de alimentación**

1

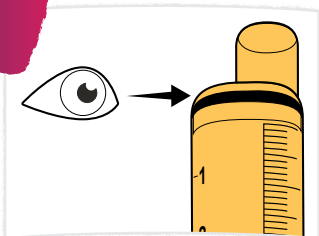


Coloque la punta de la jeringa en la sonda G o NG.

Empuje lentamente el émbolo hasta el fondo hasta que se vacíe la jeringa.

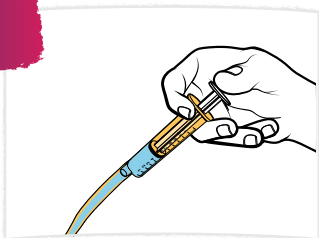


2



Asegúrese de comprobar la jeringa para asegurarse de que se ha administrado todo Evrysdi.

3



Lave la sonda de alimentación con agua (aproximadamente de 2 a 4 cucharaditas) inmediatamente después de administrar la dosis recetada.

Sonda G significa sonda de gastrostomía; sonda NG significa sonda nasogástrica.

22 **Consulte la información de seguridad importante adicional en detalle y la información de prescripción completa complementaria.**

Tomar Evrysdi: **qué hacer** si...

RECORDATORIOS IMPORTANTES

Si el medicamento se escupe o no se traga por completo

- No administre más medicamento ese día.
- Espere hasta el día siguiente para administrar la siguiente dosis a la hora habitual de administración.

Si se omite una dosis

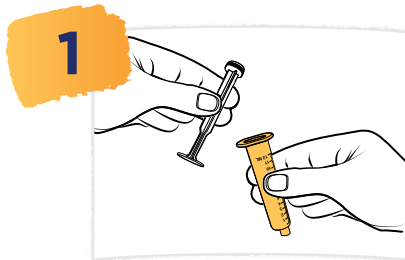
- La dosis debe tomarse lo antes posible, pero no más de 6 horas después de la hora habitual de administración.
- Si han pasado más de 6 horas, no tome la dosis omitida y tome o administre la próxima dosis al día siguiente.



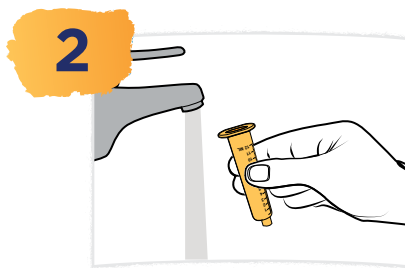
Escanee este código para encontrar un video demostrando cómo tomar Evrysdi

Tomar Evrysdi: **limpieza**

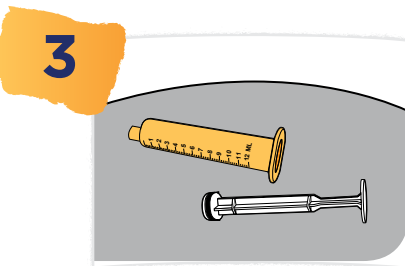
Limpie la jeringa para uso oral para reutilizarla



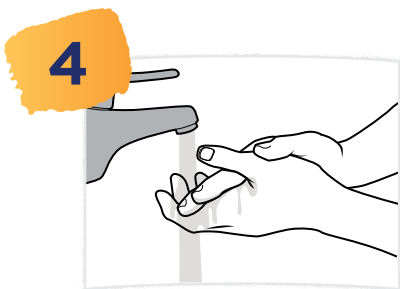
Separe el émbolo de la jeringa tirando del émbolo hacia fuera de la punta de la jeringa hasta que salga completamente de la jeringa.



Enjuague bien ambas piezas con agua.



Una vez limpios, déjelos secar sobre una superficie limpia.



Asegúrese de lavarse las manos con agua y jabón después de limpiar la jeringa.

Luego de que el cilindro y el émbolo de la jeringa para uso oral estén secos, vuelva a colocar el émbolo en el cilindro de la jeringa para uso oral y guarde la jeringa con el medicamento.

**Limpie siempre
la jeringa y el
émbolo a mano,
y nunca en el
lavavajillas**

Tomar Evrysdi: **limpieza**

Cómo desechar Evrysdi

- Siga la guía local para desechar adecuadamente el medicamento. Visite www.fda.gov/drugs/ensuring-safe-use-medicine/safe-disposal-medicines o póngase en contacto con su proveedor de atención médica para obtener más información



Si hay algo incorrecto con su entrega

- Si recibe un pedido incompleto, un frasco roto o un medicamento en forma de polvo, no tome el medicamento que recibió y póngase en contacto con su farmacia especializada inmediatamente.
- Póngase en contacto con la farmacia especializada si tiene preguntas sobre el envío y el embalaje.

Si observa fugas en algún frasco, seque el frasco con una toalla de papel seca y, a continuación, enjuague el frasco cerrado con agua. Guarde el frasco fuera de la vista y del alcance de los niños. Llame al número de reclamaciones sobre medicamentos de Genentech al **1-800-334-0290** para coordinar su sustitución gratuita y más instrucciones.

Si Evrysdi entra en contacto con la piel, lave la zona con agua y jabón. Si Evrysdi entra en contacto con los ojos, enjuáguese los ojos con agua.

Tomar Evrysdi: **recordatorios** importantes

LO QUE DEBE HACER

- ✓ Pregunte a su proveedor de atención médica cómo usar la jeringa para uso oral reutilizable y cómo medir la dosis diaria recetada
- ✓ Utilice siempre las jeringas para uso oral proporcionadas y póngase en contacto con su farmacia especializada inmediatamente si recibe jeringas para uso oral de un tamaño distinto
- ✓ Tome la dosis de Evrysdi que su proveedor de atención médica le haya recetado a usted o a la persona que lo cuida
- ✓ Tome la dosis a la misma hora todos los días después de una comida
- ✓ Almacene el medicamento en posición vertical en el frasco ámbar original y cierre el tapón del frasco completamente después de usarlo
- ✓ Mantenga Evrysdi frío (36 °F a 46 °F) Evrysdi debe almacenarse en el refrigerador. Almacene siempre el medicamento en un lugar seguro fuera del alcance de los niños
- ✓ Compruebe la fecha de caducidad para no utilizar medicamentos caducados (Evrysdi caduca 64 días después de ser preparado por un farmacéutico)
- ✓ Pregunte a su farmacia especializada la fecha de **“Desechar luego del”** si no está escrita en la etiqueta del frasco

LO QUE NO DEBE HACER

- ✗ No utilice Evrysdi si el adaptador del frasco no está en el frasco. Póngase en contacto con su farmacia especializada inmediatamente si recibe un frasco sin adaptador
- ✗ No utilice Evrysdi si está en polvo o si el frasco está dañado. Póngase en contacto con su farmacia especializada inmediatamente si recibe un frasco que contiene Evrysdi en polvo
- ✗ Evite el contacto de Evrysdi con la piel o los ojos. Si entra en contacto con la piel, lávese con agua y jabón. Si entra en contacto con los ojos, lávese con agua
- ✗ No mezcle Evrysdi en alimentos, líquidos, fórmula o leche
- ✗ No use Evrysdi si el frasco o las jeringas para uso oral están dañados
- ✗ No congele Evrysdi
- ✗ No ponga el medicamento en un envase diferente del que viene
- ✗ No tome una dosis parcial, incluso si es todo lo que le queda en un frasco
- ✗ No almacene las dosis de Evrysdi en la jeringa oral; deseche cualquier dosis que haya estado en la jeringa durante más de 5 minutos y prepare una nueva dosis

Si tiene preguntas sobre cómo tomar Evrysdi, comuníquese con su proveedor de atención médica. Un PAL también puede responder preguntas sobre Evrysdi; para comunicarse con un PAL, llame al **(833) 387-9734**, de lunes a viernes, de 9 a. m. a 8 p. m., hora del este.

Apoyo: estamos **aquí para ayudarle**

El servicio de Apoyo* de MySMA es un servicio de Genentech que puede ayudar a proporcionar información sobre Evrysdi.

El equipo está disponible para:



Responda sus preguntas



Proporcionar información sobre Evrysdi, incluido el cómo tomarlo



Ayudar a comprender la cobertura y los costos del seguro



Hablar sobre las opciones adecuadas de asistencia financiera de Evrysdi



Coordinar la preparación y entrega de su medicamento con la farmacia especializada

Para comunicarse con el equipo de soporte de MySMA:

Visite [Evrydsi.com/PAL](https://www.evrydsi.com/PAL)

Llame al **(833) 387-9734**

(de lunes a viernes, de 9 a. m. a 8 p. m., hora del este)

El servicio de apoyo de MySMA, incluido el PAL, no proporciona asesoramiento médico y no sustituye a su equipo médico. Su proveedor de atención médica debe ser siempre su principal recurso para cualquier pregunta sobre su salud y atención médica.

*La inscripción en el servicio de Apoyo de MySMA a través del formulario de inicio de Evrysdi es obligatoria para recibir asistencia a través del programa. La participación en el servicio de Apoyo de MySMA no es necesaria para recibir tratamiento con Evrysdi.

Consulte la información de seguridad importante adicional en detalle y la información de prescripción completa complementaria.

CONOZCA AL EQUIPO

Su contacto principal: **Los PAL**

Los enlaces de asociación y acceso (Partnership and Access Liaisons, PAL) son los principales puntos de contacto locales de Genentech aquí para apoyarlo. Comuníquese con un PAL para obtener respuestas a preguntas sobre Evrysdi (incluida la forma en que funciona, cómo tomarlo, qué resultados se observaron en los ensayos clínicos e información importante de seguridad), para ayudar a comprender su cobertura de seguro y las posibles opciones de apoyo financiero, y para conectarse con recursos útiles.

Apoyo adicional **Gerentes de casos**

Si bien el PAL es su contacto principal, un Gerente de caso colabora estrechamente con los PAL y los proveedores de atención médica para ayudarlo a comprender el proceso del seguro médico e identificar posibles opciones de apoyo financiero para Evrysdi.

El servicio de apoyo de MySMA, incluido el PAL, no proporciona asesoramiento médico y no sustituye a su equipo médico. Su proveedor de atención médica debe ser siempre su principal recurso para cualquier pregunta sobre su salud y atención médica.



Apoyo: opciones **financieras**

Su cobertura de seguro afecta al tipo de apoyo financiero para el que puede ser elegible

Según su seguro, las opciones de apoyo pueden incluir una de las siguientes:

Programa de copago de Evrysdi*

Pague tan solo \$5 por receta para Evrysdi si reúne los requisitos para el programa de copago de Evrysdi. El programa cubre el resto, hasta un límite anual de \$25,000 por año calendario.

*Este Programa de copagos de Evrysdi es válido ÚNICAMENTE para pacientes con un seguro comercial que cuentan con una receta válida para una indicación aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA) de un medicamento de Genentech. Los pacientes que usan Medicare, Medicaid o cualquier otro programa del gobierno federal o estatal para pagar sus medicamentos no son elegibles. Los términos y condiciones completos del programa se pueden encontrar en EvrysdiCopay.com.

Fundaciones de copago independientes†

Si necesita ayuda con el copago de su Evrysdi, podemos remitirlo a una fundación independiente de asistencia con copagos.

†Las fundaciones independientes de asistencia al copago tienen sus propias normas de elegibilidad. Genentech no tiene participación ni influencia en la toma de decisiones de la fundación independiente ni en los criterios de elegibilidad y no sabe si una fundación podrá ayudarlo. Solo podemos derivarlo a una fundación que le brinde asistencia para su estado patológico. Genentech no promociona ni muestra preferencia financiera por ninguna fundación en particular. Las fundaciones a las que lo derivamos no son las únicas que podrían ayudarlo.

Fundación de Pacientes de Genentech[†]

La Genentech Patient Foundation ofrece Evrysdi gratuito a personas que no tienen cobertura de seguro o que tienen problemas financieros y cumplen ciertos requisitos de elegibilidad.

[†] Si tiene seguro médico, debe intentar obtener otros tipos de asistencia financiera, si están disponibles. También deberá cumplir los requisitos de ingresos. Si no tiene seguro, o si su seguro no cubre su medicamento de Genentech, deberá cumplir una serie de requisitos de ingresos diferentes. Genentech se reserva el derecho de modificar o interrumpir el programa en cualquier momento y de verificar la exactitud de la información enviada.

Para
obtener más
información

Puede encontrar una guía detallada de las opciones de seguro y asistencia financiera en nuestro sitio web.

Si tiene preguntas sobre las posibles opciones de apoyo financiero, comuníquese con MySMA Support llamando al **(833) 387-9734** (de lunes a viernes, de 9 a. m. a 8 p. m., hora del este)



34 **Consulte la información de seguridad importante adicional en detalle y la información de prescripción completa complementaria.**

Apoyo: **recordatorios** útiles

✓ Recordar tomar su dosis diaria

Puede ser útil configurar recordatorios diarios en su teléfono o calendario, y tomar Evrysdi a la misma hora todos los días, para que forme parte de su rutina.

✓ Apoyo para preguntas sobre el seguro

El equipo de apoyo de MySMA puede ayudar a abordar las preguntas sobre seguro y asistencia financiera, y coordinar con su proveedor de atención médica y su compañía de seguros.* Puede comunicarse con ellos de lunes a viernes, de 9 a. m. a 8 p. m., hora del este, llamando al (833) 387-9734. También puede encontrar información detallada en nuestro sitio web.

✓ Planificar con anticipación las renovaciones

Si usted y su médico deciden continuar con su receta de Evrysdi, es posible que su compañía de seguros requiera pruebas específicas cada 6 a 12 meses para aprobar la renovación de su receta de Evrysdi. Es una buena idea planificar con anticipación cualquier cita que pueda necesitar con anticipación. El equipo de asistencia de MySMA puede ayudarlo a determinar qué se puede requerir.

*Usted y su médico son responsables de cumplimentar y enviar toda la documentación necesaria a su plan de seguro médico. Genentech no puede garantizar que su plan cubra algún tratamiento.



Apoyo: seguimiento de **sus resultados**

Dado que la experiencia de cada persona con un nuevo tratamiento puede ser diferente, puede ser útil llevar un registro de sus objetivos y resultados con el tiempo, y analizar ambos con su proveedor de atención médica.

Estas páginas son una manera simple de mantener sus notas organizadas al comenzar el tratamiento.

Por qué elegí Evrysdi: _____

Las habilidades que tengo ahora que son importantes que yo mantenga: _____

Mis expectativas para los primeros 6 meses de tratamiento con Evrysdi: _____

Mis expectativas a lo largo del tiempo (años): _____

Cómo va

(cómo me siento, cambios que he notado):

Después de 1 mes _____

Después de 4 meses _____

Después de 8 meses _____

Después de 1 año _____

Mis puntajes (en las pruebas que mi médico puede usar para medir mi progreso):

Antes de comenzar Evrysdi _____

Después de 6 meses _____

Después de 1 año _____

Después de 1.5 años _____

Después de 2 años _____

Consulte la información de seguridad importante adicional en detalle y la información de prescripción completa complementaria.

Apoyo: **preguntas** para su proveedor de **atención médica**

Preguntas para analizar con mi médico:

- ¿Debo ajustar alguno de los medicamentos que estoy tomando (incluidas vitaminas, suplementos de fibra y medicamentos recetados)?
- ¿Hay algún aspecto de mi nutrición que debamos ajustar, incluidos mi dieta o los horarios típicos de comidas?
- ¿Qué efectos secundarios podría experimentar al iniciar el tratamiento o conforme avance el tratamiento?
- Si experimento efectos secundarios, ¿cuál debería ser mi plan para abordarlos?
- ¿Cómo debo esperar sentirme durante el tratamiento?
- ¿Debo planificar un “período de ajuste” al iniciar Evrysdi?
- ¿Qué resultados debo esperar del tratamiento?
- ¿Cómo mediremos mi progreso?
- ¿Hay alguna prueba que pueda necesitar planificar para renovar mi receta cada año?

Más preguntas:

¡Es solo una nota!

Este kit de bienvenida incluye un **diario en blanco** que puede usar para hacer un seguimiento de sus resultados y tomar notas, y una **etiqueta reutilizable** en la que puede escribir información de contacto clave para facilitar la consulta.



Apoyo: **cosas que puede hacer** para los **efectos secundarios frecuentes**

Cada vez que empiece a tomar un nuevo medicamento, es importante que conozca los posibles efectos secundarios, qué debe tener en cuenta y los pasos a seguir si se producen.

Como siempre, su médico es el mejor recurso para cualquier pregunta. Es importante que hable con su médico si observa algún cambio, comienza a tomar algún medicamento nuevo o realiza cambios en su atención general. A continuación, encontrará algunos consejos que pueden ayudarle si experimenta estos cambios.

Si experimenta diarrea:

- Esto significa que defeca de manera suelta, acuosa y más frecuente.
- Algunos consejos dietéticos que puede considerar incluyen:
 - Beber más líquidos, como agua, caldos y jugos.
 - Evitar jugos o alimentos que tengan un efecto laxante, como ciruelas o jugo de ciruela.
 - Comer alimentos semisólidos y con bajo contenido en fibra de forma gradual, como galletas saladas, pan tostado, huevos, arroz o pollo.
 - Evitar productos lácteos, alimentos grasos, alimentos con alto contenido en fibra o alimentos de mucha temporada durante unos días.
- En los estudios clínicos de Evrysdi, el 17 % de los adultos y niños que tomaron Evrysdi experimentaron diarrea, con una frecuencia similar en lactantes. La mayoría de los casos* (8 de cada 10) duró menos de 1 semana; aproximadamente 1 de cada 10 casos duró más de 2 semanas.
- Informe a su proveedor de atención médica si está tomando otros medicamentos, vitaminas o suplementos dietarios, incluidos ablandadores de heces o fibras adicionales que puedan afectar las deposiciones.

Consulte la información de seguridad importante adicional en detalle y la información de prescripción completa complementaria.

Si experimenta erupción cutánea:

- Significa que tiene una zona de piel irritada o hinchada; puede picar y tornarse roja.
- Algunos consejos que puede considerar incluyen:
 - Usar lociones hidratantes
 - Tomarse un baño frío
 - Evitar los jabones duros
 - Usar crema de cortisona para aliviar la hinchazón (si no está infectada)
 - Evitar usar ropa ajustada

*Casos con una duración conocida.

Información de seguridad importante (continuación)

Los efectos secundarios más frecuentes de Evrysdi incluyen los siguientes:

- Para SMA de aparición tardía: fiebre, diarrea, erupción cutánea.
- Para SMA de inicio en la infancia: fiebre; diarrea; erupción cutánea; goteo nasal, estornudos y dolor de garganta (infección de las vías respiratorias superiores); infección pulmonar (infección de las vías respiratorias inferiores); estreñimiento; vómitos; tos

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de Evrysdi. Para obtener más información sobre el perfil de riesgos y beneficios de Evrysdi, consulte a su proveedor de atención médica o farmacia.



Preguntas frecuentes



¿Puedo obtener Evrysdi en una farmacia minorista?

Evrysdi no está disponible en una farmacia minorista, ya que requiere una mezcla específica y manipulación solo disponible en una farmacia especializada.



Si mi entrega llega después de lo esperado, ¿cómo sé que es seguro para usar?

Comuníquese de inmediato con el representante de su farmacia especializada para confirmar que su producto es seguro para tomar.



¿Qué debo hacer si hay un problema con mi pedido o si algún contenido de mi envío (frascos, jeringas para uso oral, etc.) está dañado, o si el sello de mi medicamento está roto?

Póngase en contacto con su representante de farmacia especializado inmediatamente.



¿Qué debo hacer si mi frasco de Evrysdi tiene una fuga?

Si observa fugas en algún frasco, seque el frasco con una toalla de papel seca y, a continuación, enjuague el frasco cerrado con agua. Guarde el frasco fuera de la vista y del alcance de los niños. Llame al número de reclamaciones sobre medicamentos de Genentech al **1-800-334-0290** para coordinar su sustitución gratuita y más instrucciones. Si Evrysdi entra en contacto con la piel, lave la zona con agua y jabón. Si Evrysdi entra en contacto con los ojos, enjuáguese los ojos con agua.



¿Qué sucede si tengo problemas con el empaque?

Si tiene problemas con el empaque, comuníquese con su farmacia especializada.



¿Mi producto debe tener una etiqueta de temperatura?

Evrysdi no requiere una etiqueta de temperatura. Debe almacenar Evrysdi en el refrigerador a 36 °F a 46 °F en todo momento. Comuníquese con su farmacia especializada si tiene preguntas sobre la temperatura correcta para su medicamento.

Preguntas frecuentes



¿Se puede guardar Evrysdi a temperatura ambiente?

Si no se dispone de refrigeración, Evrysdi se puede mantener a temperatura ambiente hasta 104 °F durante un total combinado de 5 días. Se puede sacar y volver a meter en un refrigerador. El tiempo total combinado que permanece fuera del refrigerador no debe pasar los 5 días.

Cualquier porción de Evrysdi que se haya mantenido por encima de 104 °F debe desecharse. Comuníquese con su farmacia especializada si tiene preguntas.



¿Durante cuánto tiempo se puede almacenar Evrysdi en el refrigerador?

El medicamento dura hasta 64 días después de ser preparado por un farmacéutico. En el frasco de Evrysdi, se indicará la fecha de caducidad. Puede ser útil marcar esa fecha en su calendario. Si recibe un frasco sin la fecha de “Desechar después de” escrita en la etiqueta del frasco, póngase en contacto con su farmacia especializada.



¿Cómo debo almacenar Evrysdi durante un viaje?

Si usted o la persona que se encuentra en su cuidado se encuentra lejos de casa, almacene Evrysdi en una hielera térmica (de 36 °F a 46 °F con bolsas de hielo), pero no lo congele. Conserve siempre Evrysdi en posición vertical en el frasco ámbar original para protegerlo de la luz. Podemos enviarle un refrigerador de viaje Evrysdi si lo necesita. Si viaja en avión, su proveedor de atención médica puede proporcionarle una carta que lo autorice a volar con medicamentos líquidos. Hable con su proveedor de atención médica sobre la mejor forma de viajar con Evrysdi.

Consulte la información de seguridad importante adicional en detalle y la información de prescripción completa complementaria.



¿Puedo tomar Evrysdi con alimentos o mezclarlo con líquido fuera de la jeringa para uso oral?

Evrysdi debe tomarse después de una comida. No debe mezclarse directamente con ningún alimento o líquido (incluida la fórmula o la leche materna) y solo debe tomarse con la jeringa para uso oral aprobada, que se ha diseñado para proteger la solución de la luz.



¿Qué necesito saber sobre nutrición?

Antes de comenzar el tratamiento, informe a su proveedor de atención médica qué alimentos come usted o la persona a su cuidado, en general, y qué horarios típicos de comidas. Analice si es posible que se deba ajustar alguna parte de su rutina.



¿Qué debo hacer si mi hijo/a escupe, vomita o no traga la dosis completa después de administrar el medicamento?

No administre más medicamento ese día. Espere hasta el día siguiente para administrar la siguiente dosis a la hora habitual de administración. Si su hijo sigue escupiendo o vomitando mientras toma Evrysdi, hable con su proveedor de atención médica.

Preguntas frecuentes



¿Qué efectos secundarios debo esperar al iniciar Evrysdi?

Cada persona reacciona de manera diferente cuando comienza un nuevo tratamiento. Los efectos secundarios pueden verse afectados por varios elementos, incluidos otros medicamentos que pueda estar tomando.

Antes de comenzar el tratamiento, informe a su proveedor de atención médica si usted o la persona a su cuidado están tomando otros medicamentos, vitaminas o suplementos dietarios, incluidos ablandadores de heces o fibras adicionales que puedan afectar las deposiciones. Es posible que su proveedor de atención médica desee ajustar estos medicamentos antes de comenzar a tomar Evrysdi.

Los efectos secundarios más frecuentes de Evrysdi para la SMA de aparición tardía y de inicio infantil incluyen fiebre, diarrea y erupción. La SMA de inicio en la infancia también incluyó infección de las vías respiratorias superiores, infección de las vías respiratorias inferiores, estreñimiento, vómitos y tos.

En los ensayos clínicos, el 17 % de los adultos y niños y el 15 % de los bebés que tomaron Evrysdi experimentaron diarrea. La mayoría (8 de cada 10) de los casos* de diarrea duró menos de 1 semana y el 12 % de los casos duró más de 2 semanas. Consulte la página 28 para ver algunos consejos útiles en caso de experimentar diarrea y asegúrese de hablar con su proveedor de atención médica.

*Casos con una duración conocida.



¿Qué ocurre si se omite una dosis?

La dosis debe tomarse lo antes posible, pero no más de 6 horas después de la hora habitual de administración. Si han pasado más de 6 horas, no tome la dosis omitida y tome o administre la próxima dosis al día siguiente a la hora habitual programada.



¿A quién debo llamar si tengo otras preguntas sobre Evrysdi?

Su proveedor de atención médica debe ser siempre su principal recurso para cualquier pregunta sobre su salud y atención médica. También puede ponerse en contacto con el servicio de Apoyo de MySMA para conectarse con un PAL, que puede responder preguntas sobre Evrysdi y remitirlo a recursos útiles. Los PAL también pueden ayudarlo a comprender sus opciones de seguro y apoyo financiero. Póngase en contacto con el servicio de Apoyo de MySMA al **(833) 387-9734** (de lunes a viernes, de 9 a. m. a 8 p. m., hora del este).

Información de seguridad importante

Antes de tomar Evrysdi, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluso en los siguientes casos:



- Está embarazada o planea quedar embarazada, ya que Evrysdi puede dañar al bebé en gestación. Solicite asesoramiento a su proveedor de atención médica antes de tomar este medicamento.
- Es una mujer que puede quedar embarazada:
 - Antes de comenzar su tratamiento con Evrysdi, su proveedor de atención médica puede hacerle pruebas de embarazo.
 - Hable con su proveedor de atención médica sobre los métodos anticonceptivos que pueden ser adecuados para usted. Utilice un método anticonceptivo durante el tratamiento y durante al menos 1 mes después de dejar de tomar Evrysdi.
 - **Registro de embarazos.** Hable de inmediato con su proveedor de atención médica si queda embarazada mientras toma Evrysdi. Pregunte sobre cómo registrarse en el Registro de embarazos de Evrysdi, que se creó para recopilar información sobre su salud y la de su bebé. Su proveedor de atención médica puede inscribirlo en este registro llamando al 1-833-760-1098 o visitando www.evrysdipregnancyregistry.com



- Es un hombre adulto. Evrysdi puede afectar a la capacidad del hombre para tener hijos (fertilidad). Solicite asesoramiento a un proveedor de atención médica antes de tomar este medicamento.



- Está en período de lactancia o tiene planes de amamantar. Se desconoce si Evrysdi pasa a la leche materna y podría dañar al bebé.

Consulte la Información de prescripción completa para obtener Información de seguridad importante adicional.



Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma.



En la farmacia le entregarán Evrysdi en forma de líquido. Si el medicamento del frasco es en polvo, **no lo utilice**. Comuníquese con su farmacia para solicitar un reemplazo.



Evite el contacto de Evrysdi con la piel o los ojos. Si Evrysdi entra en contacto con la piel, lave la zona con agua y jabón. Si Evrysdi entra en contacto con los ojos, enjuáguese los ojos con agua.



Los efectos secundarios más frecuentes de Evrysdi incluyen los siguientes:

- Para SMA de inicio tardío: fiebre, diarrea, erupción cutánea.
- Para SMA de inicio en la infancia: fiebre; diarrea; erupción cutánea; goteo nasal, estornudos y dolor de garganta (infección de las vías respiratorias superiores); infección pulmonar (infección de las vías respiratorias inferiores); estreñimiento; vómitos; tos.

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de Evrysdi. Para obtener más información sobre el perfil de riesgos y beneficios de Evrysdi, pregunte a su proveedor de atención médica o farmacéutico.

Puede informar sobre efectos secundarios a la FDA llamando al 1-800-FDA-1088 o en www.fda.gov/medwatch. También puede informarlos a Genentech al 1-888-835-2555.





Consulte la información de seguridad importante adicional en detalle y la información de prescripción completa complementaria.

Genentech © 2023 Genentech USA, Inc. Todos los derechos reservados. M-US-00017005(v2.0) 03/2023
A Member of the Roche Group

 **Evrysdi**[®]
risdiplam 60 mg powder for injection

ASPECTOS DESTACADOS DE LA INFORMACIÓN DE PRESCRIPCIÓN

Estos aspectos destacados no incluyen toda la información necesaria para usar EVRYSDI de manera segura y eficaz. Consulte la Información de prescripción completa de EVRYSDI.

EVRYSDI® (risdiplam) para solución oral

EVRYSDI® (risdiplam) tabletas, para uso oral

Aprobación inicial en EE. UU.: 2020

----- CAMBIOS IMPORTANTES RECIENTES -----

Dosificación y administración (2.1, 2.2, 2.4) 2/2025

----- INDICACIONES Y USO -----

EVRYSDI es un modificador del empalme de la proteína de la neurona motor de supervivencia 2 (SMN2) indicado para el tratamiento de la atrofia muscular espinal (AME) en pacientes pediátricos y adultos. (1)

----- DOSIFICACIÓN Y ADMINISTRACIÓN -----

- Se debe administrar una vez al día, con o sin alimentos, según la información de la tabla siguiente (2.1):

Edad y peso corporal	Dosificación diaria recomendada	Forma farmacéutica
Menos de 2 meses de edad	0.15 mg/kg	EVRYSDI para solución oral
De 2 meses a menos de 2 años de edad	0.2 mg/kg	
A partir de los 2 años con peso inferior a los 20 kg	0.25 mg/kg	
A partir de los 2 años con peso de 20 kg o más	5 mg	EVRYSDI para solución oral o EVRYSDI tabletas

- Tome la tableta completa de EVRYSDI con agua o disuelta en agua potable no clorada (p. ej., agua filtrada). (2.2)
- Administre EVRYSDI para solución oral con la jeringa oral proporcionada. (2.2)

- EVRYSDI para solución oral debe ser constituido por un proveedor de atención médica antes de administrarlo. (2.4)

- Consulte la Información de prescripción completa para leer las instrucciones de preparación y administración importantes. (2.2, 2.4)

----- FORMAS FARMACÉUTICAS Y CONCENTRACIONES -----

- Para solución oral: 60 mg de risdiplam como polvo para constitución, que proporciona 0.75 mg/ml de solución. (3)

- Tabletas: 5 mg

----- CONTRAINDICACIONES -----

Ninguna. (4)

----- REACCIONES ADVERSAS -----

Las reacciones adversas más frecuentes en la AME de inicio tardío (incidencia mínima del 10% de los pacientes tratados con EVRYSDI y con una frecuencia mayor que la del grupo de control) fueron fiebre, diarrea y erupción cutánea. (6.1)

Las reacciones adversas más frecuentes en la AME de inicio infantil fueron similares a las observadas en los pacientes con AME de inicio tardío. Además, las reacciones adversas con una incidencia mínima del 10% fueron infecciones de las vías respiratorias superiores, infecciones de las vías respiratorias inferiores, estreñimiento, vómito y tos. (6.1)

Para informar sobre PRESUNTAS REACCIONES ADVERSAS, comuníquese con Genentech al 1-888-835-2555 o con la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA) al 1-800-FDA-1088 o en www.fda.gov/medwatch.

----- INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS -----

Evite la administración simultánea de medicamentos que sean sustratos de transportadores de extrusión de múltiples fármacos y toxinas (MATE, por sus siglas en inglés). (7.1)

----- USO EN POBLACIONES ESPECÍFICAS -----

Embarazo: a partir de datos en animales, puede causar daño al feto. (8.1)

Consulte el punto 17 para obtener INFORMACIÓN DE ASESORAMIENTO PARA EL PACIENTE y el prospecto para el paciente aprobado por la FDA.

Revisado: 2/2025

INFORMACIÓN DE PRESCRIPCIÓN COMPLETA: CONTENIDO*

1 INDICACIONES Y USO

2 DOSIFICACIÓN Y ADMINISTRACIÓN

- Información de dosificación
- Instrucciones de administración importantes
- Dosis omitidas
- Preparación del polvo para solución oral por el proveedor de atención médica

3 FORMAS FARMACÉUTICAS Y CONCENTRACIONES

4 CONTRAINDICACIONES

6 REACCIONES ADVERSAS

- Experiencia en ensayos clínicos

7 INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

- Efecto de EVRYSDI sobre los sustratos de los transportadores de proteínas de extrusión de múltiples fármacos y toxinas (MATE)

8 USO EN POBLACIONES ESPECÍFICAS

- Embarazo
- Lactancia
- Mujeres y hombres con capacidad de procrear
- Uso pediátrico
- Uso geriátrico

11 DESCRIPCIÓN

12 FARMACOLOGÍA CLÍNICA

- Mecanismo de acción
- Farmacodinámica
- Farmacocinética

13 TOXICOLOGÍA NO CLÍNICA

- Carcinogénesis, mutagénesis, deterioro de la fertilidad
- Farmacología o toxicología animal

14 ESTUDIOS CLÍNICOS

- AME de inicio infantil
- AME de inicio tardío
- AME presintomática

16 PRESENTACIÓN/ALMACENAMIENTO Y MANEJO

- EVRYSDI para solución oral
- EVRYSDI tabletas

17 INFORMACIÓN DE ASESORAMIENTO PARA EL PACIENTE

* No se enumeran las secciones o subsecciones que se omitieron de la Información de prescripción completa.

INFORMACIÓN DE PRESCRIPCIÓN COMPLETA

1 INDICACIONES Y USO

EVERYSDI está indicado para el tratamiento de la atrofia muscular espinal (AME) en pacientes pediátricos y adultos.

2 DOSIFICACIÓN Y ADMINISTRACIÓN

2.1 Información de dosificación

EVERYSDI se administra por vía oral una vez al día, con o sin alimentos. La dosificación recomendada se determina según la edad y el peso corporal (consulte la Tabla 1). EVERYSDI tabletas está disponible para pacientes a quienes se les prescribe la dosis de 5 mg.

Tabla 1 Régimen de dosificación para pacientes adultos y pediátricos según edad y peso corporal

Edad y peso corporal	Dosificación diaria recomendada	Forma farmacéutica
Menos de 2 meses de edad	0.15 mg/kg	EVERYSDI para solución oral
De 2 meses a menos de 2 años de edad	0.2 mg/kg	
A partir de los 2 años con peso inferior a los 20 kg	0.25 mg/kg	
A partir de los 2 años con peso de 20 kg o más	5 mg	EVERYSDI para solución oral o EVERYSDI tabletas

2.2 Instrucciones de administración importantes

Se recomienda que un proveedor de atención médica hable con el paciente o el cuidador sobre el modo de preparar la dosis diaria recetada antes de la administración de la primera dosis [*consulte Instrucciones de uso de EVERYSDI para solución oral e Información para el paciente*].

EVERYSDI se toma por vía oral una vez al día, con o sin alimentos, aproximadamente a la misma hora todos los días.

EVERYSDI para solución oral

En bebés lactantes, EVERYSDI para solución oral se puede administrar antes o después del amamantamiento. EVERYSDI no se puede mezclar con leche o fórmula láctea.

Instruya a los pacientes o cuidadores para que administren la dosis con la jeringa oral reutilizable que se proporciona.

EVERYSDI para solución oral se debe tomar inmediatamente después de que se extraiga en la jeringa oral. Si EVERYSDI no se toma dentro de un lapso de 5 minutos, se debe descartar de la jeringa oral y se debe preparar una dosis nueva.

Instruya a los pacientes a que beban agua después de tomar EVERYSDI para solución oral, para asegurarse de que el medicamento se haya tragado por completo.

Si el paciente no puede tragar y tiene una sonda nasogástrica o de gastrostomía, EVERYSDI para solución oral se puede administrar por la sonda. La sonda se debe lavar con agua después de administrar EVERYSDI para solución oral [*consulte Instrucciones de uso*].

EVERYSDI tabletas

Tome las tabletas completas de EVRYSDI con agua. No las mastique, corte ni triture.

Las tabletas de EVRYSDI también pueden disolverse en una cucharadita (5 ml) de agua potable no clorada a temperatura (p. ej., agua filtrada). Las tabletas de EVRYSDI no deben disolverse en ningún otro líquido que no sea agua potable no clorada. No exponga la solución preparada a la luz solar. Revuelva el contenido del recipiente pequeño suavemente por hasta 3 minutos, hasta que esté totalmente mezclada (aunque pueden persistir algunas partículas). Administre la tableta disuelta inmediatamente. Para asegurarse de que no hayan quedado partículas en el recipiente pequeño, rellénelo con, al menos, una cucharada (15 ml) agua potable no clorada, revuelva y administre el contenido inmediatamente de nuevo.

EVERYSDI debe tomarse inmediatamente después de ser disuelto en agua potable no clorada. Deseche la solución preparada si no se usa dentro de los 10 minutos siguientes a la adición de agua potable no clorada.

No administre la solución preparada a través de una sonda nasogástrica o de gastrostomía. Si se requiere la administración a través de una sonda nasogástrica o de gastrostomía, debe usarse EVRYSDI para solución oral.

2.3 Dosis omitidas

Si se omite una dosis de EVRYSDI, se debe administrar EVRYSDI lo antes posible si han pasado menos de 6 horas de la dosis omitida; el cronograma de dosificación habitual se puede reanudar al día siguiente. En caso contrario, se debe saltar la administración de esa dosis, y la siguiente se debe tomar en el horario programado habitual al día siguiente.

Si una dosis no se tragó completamente o se produjo vómito después de tomar una dosis de EVRYSDI, no se debe administrar otra dosis para compensar la dosis perdida. El paciente debe esperar hasta el día siguiente para tomar la dosis siguiente en el horario programado habitual.

2.4 Preparación del polvo para solución oral por el proveedor de atención médica

El polvo de EVRYSDI debe ser constituido en una solución oral por un farmacéutico u otro proveedor de atención médica antes de dispensarlo al paciente.

Preparación de EVRYSDI para solución oral 0.75 mg/ml

El folleto “Instrucciones para la constitución” de EVRYSDI contiene instrucciones más detalladas sobre la preparación de la solución oral [*consulte Instrucciones para la constitución*].

Se debe tener precaución al manejar EVRYSDI en polvo para solución oral. Evite la inhalación y el contacto directo del polvo seco y la solución constituida con la piel o las mucosas. Si se produce dicho contacto, lávese bien la zona con agua y jabón; enjuáguese los ojos con agua. Use guantes desechables durante el procedimiento de preparación y limpieza.

1. Golpee suavemente el fondo del frasco de vidrio cerrado para aflojar el polvo.
2. Quite la tapa. No deseche la tapa.
3. Vierta con cuidado 79 ml de agua purificada en el frasco de EVRYSDI para obtener la solución oral de 0.75 mg/ml. No mezcle EVRYSDI con leche ni fórmula láctea.
4. Para insertar el adaptador a presión del frasco en la abertura del frasco, empújelo contra el borde del frasco. Asegúrese de que esté presionado completamente en el borde del frasco.

5. Vuelva a apretar la tapar el frasco con firmeza y agítelo durante 15 segundos. Espere 10 minutos. Deberá obtener una solución transparente. De no ser así, vuelva a agitar bien durante otros 15 segundos o hasta que se logre la solución transparente.
6. Anote la fecha de vencimiento de la solución oral constituida (que se calcula como 64 días después de la constitución) y el número de lote en la etiqueta del frasco. Despegue la parte de la etiqueta del frasco que lleva la fecha de vencimiento del polvo.
7. Vuelva a colocar el frasco en la caja original.
8. Seleccione las jeringas orales apropiadas (1 ml, 6 ml o 12 ml) según la dosificación del paciente y retire las otras jeringas orales de la caja.
9. Administre según las “Instrucciones de uso” y el prospecto para el paciente aprobado por la FDA. Advierta a los pacientes que lean la información importante de manejo descrita en las Instrucciones de uso.

Almacenamiento

Conserve la solución oral constituida de EVRYSDI en el frasco original de color ámbar para protegerla de la luz. Consérvela en refrigerador a una temperatura de entre 2 °C y 8 °C (de 36 °F a 46 °F). No la congele. Deseche cualquier porción no utilizada dentro de los 64 días después de la constitución. Conserve el frasco en posición vertical y herméticamente cerrado. Si no hay refrigeración disponible, EVRYSDI puede conservarse a una temperatura ambiente de hasta 40 °C (hasta 104 °F) por un total combinado de 5 días. EVRYSDI puede sacarse y volver a meterse en el refrigerador. El tiempo combinado total fuera de refrigeración no debe exceder de 5 días.

3 FORMAS FARMACÉUTICAS Y CONCENTRACIONES

EVRYSDI para solución oral: 60 mg en forma de polvo para constitución de color amarillo claro, amarillo pálido, amarillo, amarillo grisáceo, amarillo verdoso o verde claro. Después de la constitución, el volumen de la solución de color amarillo verdoso o amarillo es de 80 ml, lo que proporciona 60 mg/80 ml (0.75 mg/ml) de risdiplam.

EVRYSDI tabletas: 5 mg en forma de tableta de color amarillo pálido con recubrimiento de película, redonda y curvada, con las letras EVR grabadas en un lado.

4 CONTRAINDICACIONES

Ninguna.

6 REACCIONES ADVERSAS

6.1 Experiencia en ensayos clínicos

Debido a que los ensayos clínicos se llevan a cabo en condiciones muy variables, los índices de reacciones adversas observados en los ensayos clínicos de un fármaco no pueden compararse directamente con los índices de los ensayos clínicos de otro fármaco y pueden no reflejar los índices observados en la práctica.

En los ensayos clínicos que incluyeron pacientes con AME de inicio infantil, AME de inicio tardío y AME presintomática, se expuso a un total de 491 pacientes (51% mujeres, 74% caucásicos) a EVRYSDI por una duración media de 48.1 meses (rango: de 0.6 a 63.4 meses), con 231 pacientes que recibieron tratamiento durante más de 24 meses. En el momento de la primera dosis de EVRYSDI, 90 (18%) pacientes tenían 18 años o más, 119 (24%) tenían entre 12 años y menos de 18 años, 189 (39%) tenían entre 2 años y menos de 12 años, 67 (14%) tenían entre 2 meses y menos de 2 años, y 26 (5%) tenían menos de 2 meses.

Ensayo clínico con AME de inicio tardío

La seguridad de EVRYSDI para la AME de inicio tardío se fundamentó en datos de un estudio aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo (Parte 2 del Estudio 2) en pacientes con AME de Tipo 2 o 3 (n = 180) [consulte Estudios clínicos (14.2)]. La población de pacientes en la Parte 2 del Estudio 2 tenía entre 2 y 25 años al momento de la primera dosis.

Las reacciones adversas más frecuentes (reportadas en un mínimo del 10% de los pacientes tratados con EVRYSDI y con una incidencia mayor que la del grupo tratado con el placebo) en la Parte 2 del Estudio 2 fueron fiebre, diarrea y erupción cutánea. En la Tabla 2, se incluyen las reacciones adversas que se produjeron en un mínimo del 5% de los pacientes tratados con EVRYSDI y con una incidencia $\geq 5\%$ mayor que la del grupo tratado con el placebo en la Parte 2 del Estudio 2.

Tabla 2 Reacciones adversas informadas en el $\geq 5\%$ de los pacientes tratados con EVRYSDI y con una incidencia $\geq 5\%$ mayor que la del grupo tratado con el placebo en la Parte 2 del Estudio 2

Reacción adversa	EVRYSDI (N = 120) %	Placebo (N = 60) %
Fiebre ¹	22	17
Diarrea	17	8
Erupción cutánea ²	17	2
Úlceras aftosas y en la boca	7	0
Artralgia	5	0
Infección urinaria ³	5	0

¹ Incluye la pirexia y la hiperpirexia.

² Incluye erupción cutánea, eritema, erupción maculopapular, erupción eritematosa, exantema papular, dermatitis alérgica y foliculitis.

³ Incluye infección de las vías urinarias y cistitis.

Ensayo clínico con AME de inicio infantil

La seguridad del tratamiento con EVRYSDI para la AME de inicio infantil se fundamenta en datos de un estudio abierto en 62 pacientes (Estudio 1) [consulte Estudios clínicos (14.1)]. La población de pacientes tenía entre 2 y 7 meses de edad al momento de la primera dosis de EVRYSDI (rango de peso: 4.1 a 10.6 kg).

Las reacciones adversas reportadas con mayor frecuencia en pacientes con AME de inicio infantil tratados con EVRYSDI en el Estudio 1 fueron similares a las observadas en los pacientes con AME de inicio tardío en el Estudio 2. Además, se reportaron las siguientes reacciones adversas en $\geq 10\%$ de los pacientes: infección de las vías respiratorias superiores (que incluye nasofaringitis, rinitis), infección de las vías respiratorias inferiores (que incluye neumonía, bronquitis), estreñimiento, vómito y tos.

Ensayo clínico con AME presintomática

La seguridad del tratamiento con EVRYSDI para la AME presintomática se fundamentó en datos de un estudio abierto, de un solo grupo, en 26 pacientes (Estudio 3) [consulte Estudios clínicos (14.3)]. La población de pacientes tenía entre 16 a 41 días al momento de la primera dosis (rango de peso: 3.1 a 5.7 kg). El perfil de seguridad de EVRYSDI en pacientes presintomáticos en el Estudio 3 es coherente con el perfil de seguridad en los pacientes con AME sintomática tratados con EVRYSDI en ensayos clínicos.

7 INTERACCIONES FARMACOLÓGICAS

7.1 Efecto de EVRYSDI sobre los sustratos de los transportadores de proteínas de extrusión de múltiples fármacos y toxinas (MATE)

A partir de datos in vitro, EVRYSDI puede aumentar las concentraciones plasmáticas de los fármacos eliminados mediante MATE1 o MATE2-K [*consulte Farmacología clínica (12.3)*], como la metformina. Evite la administración simultánea de EVRYSDI con sustratos de MATE. Si no se puede evitar la administración simultánea, realice el monitoreo de toxicidades relacionadas con el fármaco y considere la reducción de la dosificación del medicamento administrado simultáneamente (a partir de lo que indique el prospecto de dicho medicamento) si es necesario.

8 USO EN POBLACIONES ESPECÍFICAS

8.1 Embarazo

Registro de exposición durante el embarazo

Mediante un registro de exposición durante el embarazo, se monitorean los resultados fetales/neonatales/de lactantes y del embarazo en mujeres expuestas a EVRYSDI durante el embarazo. Se recomienda que los médicos registren a las pacientes y se alienta a las mujeres embarazadas a que se registren llamando al 1-833-760-1098 o visitando <https://www.evrysdipregnancyregistry.com>.

Resumen de riesgos

No hay datos adecuados sobre el riesgo para el desarrollo asociado con la administración de EVRYSDI en mujeres embarazadas. En estudios en animales, la administración de risdiplam durante el embarazo o a lo largo del embarazo y la lactancia produjo efectos adversos en el desarrollo (mortalidad embriofetal, malformaciones, disminución del peso corporal fetal y deterioro reproductivo en las crías) en exposiciones al medicamento relevantes desde el punto de vista clínico o superiores a estas [*consulte Datos*].

Se desconoce el riesgo de fondo estimado de anomalías congénitas graves y de aborto espontáneo para las poblaciones indicadas. En la población general de los EE. UU., el riesgo de fondo estimado de anomalías congénitas graves es del 2% al 4% y el de abortos espontáneos en embarazos clínicamente reconocidos es del 15% al 20%. A partir de datos en animales, se debe asesorar a las mujeres embarazadas sobre el riesgo potencial para el feto.

Datos

Datos en animales

La administración oral de risdiplam (0, 1, 3 o 7.5 mg/kg/día) a ratas preñadas durante la organogénesis produjo disminución del peso corporal fetal y aumento de la incidencia de variaciones estructurales fetales en la dosis más alta analizada, que no se asoció con la toxicidad materna. El nivel sin efectos adversos observados sobre el desarrollo embriofetal (3 mg/kg/día) se asoció con la exposición plasmática materna (área bajo la curva, AUC por sus siglas en inglés) de aproximadamente 2 veces la de los seres humanos en la dosis máxima recomendada en seres humanos (Maximum Recommended Human Dose, MRHD) de 5 mg.

La administración oral de risdiplam (0, 1, 4 o 12 mg/kg/día) a conejas preñadas durante la organogénesis produjo mortalidad embriofetal, malformaciones fetales (hidrocefalia) y variaciones estructurales en la dosis más alta analizada, que se asoció con la toxicidad materna. La dosis sin efectos adversos observados en el desarrollo embriofetal (4 mg/kg/día) se asoció con la exposición plasmática materna (AUC) de aproximadamente 4 veces la de los seres humanos en la MRHD.

Cuando se administró el risdiplam (0, 0.75, 1.5 o 3 mg/kg/día) por vía oral a ratas durante la preñez y la lactancia, la gestación se prolongó en las madres, y se observó maduración sexual retardada (abertura vaginal) y deterioro de la función reproductiva (menor cantidad de cuerpos lúteos, sitios de implantación y embriones vivos) en las crías hembra en la dosis más alta. La dosis sin efectos adversos observados en el desarrollo prenatal y posnatal en ratas (1.5 mg/kg/día) se asoció con la exposición plasmática materna (AUC) similar a la de los seres humanos en la MRHD.

8.2 Lactancia

Resumen de riesgos

No hay datos sobre la presencia de risdiplam en la leche humana, los efectos en bebés lactantes ni los efectos sobre la producción de leche. El risdiplam se excretó en la leche de ratas lactantes que recibieron risdiplam por vía oral.

Se deben sopesar los beneficios de la lactancia para el desarrollo y la salud junto con la necesidad clínica de la madre de tomar EVRYSDI y cualquier efecto adverso posible sobre el bebé lactante originado por EVRYSDI o por la afección materna subyacente.

8.3 Mujeres y hombres con capacidad reproductiva

Los estudios del risdiplam en ratas jóvenes y adultas y en monos demostraron efectos adversos en los órganos reproductores, incluidas las células germinales, en animales de sexo masculino en exposiciones plasmáticas relevantes desde el punto de vista clínico [*consulte Uso en poblaciones específicas (8.4) y Toxicología no clínica (13.1)*].

Prueba de embarazo

Se recomienda realizar la prueba de embarazo en mujeres con capacidad reproductiva antes de iniciar la administración de EVRYSDI [*consulte Uso en poblaciones específicas (8.1)*].

Anticoncepción

EVRYSDI puede causar daño embriofetal cuando se administra a mujeres embarazadas [*consulte Uso en poblaciones específicas (8.1)*].

Pacientes de sexo femenino

Recomiende a las pacientes de sexo femenino con capacidad reproductiva que usen métodos anticonceptivos eficaces durante el tratamiento con EVRYSDI y durante al menos 1 mes después de la última administración del medicamento.

Infertilidad

Pacientes de sexo masculino

La fertilidad masculina podría verse afectada por el tratamiento con EVRYSDI [*consulte Toxicología no clínica (13.1)*].

Asesore a los pacientes de sexo masculino con capacidad reproductiva que reciban EVRYSDI acerca de los posibles efectos sobre la fertilidad. Los pacientes de sexo masculino pueden considerar la preservación del esperma antes del tratamiento.

8.4 Uso pediátrico

La seguridad y la eficacia de EVRYSDI se han determinado en pacientes pediátricos (de recién nacidos en adelante). El uso de EVRYSDI para la AME está respaldado por evidencia de estudios adecuados y bien controlados de EVRYSDI en pacientes con AME a partir de los 2 meses de edad. El uso de EVRYSDI para la AME en pacientes de menos de 2 meses está respaldado por datos farmacocinéticos y de seguridad de pacientes pediátricos a partir de los 16

días de edad y modelos y simulaciones farmacocinéticas para identificar el régimen de dosificación [consulte *Farmacología clínica (12.3)* y *Estudios clínicos (14)*].

Datos de toxicología en animales jóvenes

La administración oral de risdiplam (0, 0.75, 1.5, 2.5 mg/kg/día) a ratas jóvenes desde el día posnatal (PND, por sus siglas en inglés) 4 al PND 31 produjo disminución del crecimiento (peso corporal, longitud de la tibia) y maduración sexual retardada en los machos con las dosis media y alta. Las deficiencias de peso esquelético y corporal persistieron después del cese de la dosificación. Con la dosis alta se observaron cambios oftálmicos consistentes en vacuolas en el humor vítreo anterior. Después del cese de la dosificación se observaron disminuciones en los recuentos absolutos de linfocitos B en todas las dosis. En las dosis media y alta se produjeron disminuciones en el peso de los testículos y el epidídimo, que se correlacionaron con la degeneración del epitelio seminífero en los testículos; los hallazgos de histopatología fueron reversibles, pero el peso de los órganos se mantuvo igual después del cese de la dosificación. En la dosis alta se observó deterioro de la función reproductiva femenina (disminución del índice de apareamiento, del índice de fertilidad y de la tasa de concepción). No se identificó un nivel de dosis sin efectos adversos observados en el desarrollo de ratas antes del destete. La dosis más baja analizada (0.75 mg/kg/día) se asoció con exposiciones plasmáticas (AUC) inferiores a las de los seres humanos en la dosis máxima recomendada en seres humanos (MRHD) de 5 mg/día.

La administración oral de risdiplam (0, 1, 3 o 7.5 mg/kg/día) a ratas jóvenes desde el PND 22 al PND 112 produjo un aumento pronunciado de micronúcleos en la médula ósea, histopatología de los órganos reproductores masculinos (degeneración/necrosis del epitelio de los túbulos seminíferos, oligospermia/aspermia en el epidídimo, granulomas espermáticos), y efectos adversos sobre los parámetros espermáticos (disminución de la concentración y la motilidad del espermatozoide, aumento de las anomalías de la morfología espermática) en la dosis más alta analizada. Con las dosis media y alta, se observó un aumento de los linfocitos T (totales, cooperadores y citotóxicos). Los efectos reproductivos e inmunitarios persistieron después del cese de la dosificación. La dosis sin efectos (1 mg/kg/día) para efectos adversos observados en ratas jóvenes después del destete se asoció con exposiciones plasmáticas (AUC) inferiores a la de los seres humanos en la MRHD.

8.5 Uso geriátrico

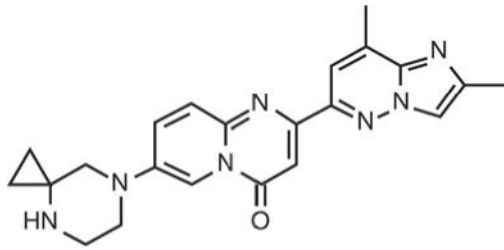
Los estudios clínicos de EVRYSDI no incluyeron a pacientes de 65 años o más para determinar si responden de manera distinta a la de los pacientes más jóvenes.

11 DESCRIPCIÓN

EVRYSDI para solución oral y EVRYSDI tabletas para uso oral contienen risdiplam, que es un modificador del empalme de ARN dirigido por la proteína de supervivencia de la neurona motora 2 (SMN2).

El nombre químico del risdiplam es 7-(4,7-diazaspiro[2.5]octan-7-il)-2-(2,8-dimetilimidazo[1,2-b]piridazin-6-il)pirido[1,2-a]pirimidin-4-ona. El risdiplam tiene un peso molecular de 401.46 g/mol. El risdiplam muestra solubilidad acuosa dependiente del pH; la mayor solubilidad ocurre con pH bajo y la solubilidad disminuye con el aumento del pH. El risdiplam tiene un pKa₁ de 3.78 (base) y un pKa₂ de 6.62 (base).

La fórmula molecular del risdiplam es $C_{22}H_{23}N_7O$, y la estructura química se muestra a continuación.



La presentación de EVRYSDI para solución oral es en polvo en un frasco de vidrio de color ámbar. Cada frasco contiene 60 mg de risdiplam. Los ingredientes inactivos de EVRYSDI son: ácido ascórbico, edetato disódico dihidrato, isomalt, manitol, polietilenglicol 6000, benzoato de sodio, saborizante de fresa, sucralosa y ácido tartárico.

El polvo se constituye con agua purificada hasta obtener 60 mg/80 ml (0.75 mg/ml) de risdiplam después de la constitución [*consulte Dosificación y administración (2.4)*].

Cada tableta de EVRYSDI contiene 5 mg de risdiplam. Los ingredientes inactivos de EVRYSDI tabletas son dióxido de silicio coloidal, crospovidona, manitol, celulosa microcristalina, polietilenglicol 3350, alcohol polivinílico, estearil fumarato de sodio, saborizante de fresa, talco, ácido tartárico, dióxido de titanio y óxido de hierro amarillo.

12 FARMACOLOGÍA CLÍNICA

12.1 Mecanismo de acción

El risdiplam es un modificador del empalme de la proteína de la neurona motor de supervivencia 2 (SMN2) diseñado para tratar a pacientes con atrofia muscular espinal (AME) causada por mutaciones en el cromosoma 5q que derivan en una deficiencia de proteínas de SMN. A través de ensayos in vitro y estudios en modelos de animales transgénicos de la AME, se demostró que el risdiplam aumenta la inclusión del exón 7 en transcripciones de ácido ribonucleico mensajero (ARNm) de SMN2 y la producción de la proteína de SMN de longitud completa en el cerebro.

Los datos in vitro e in vivo indican que el risdiplam puede ocasionar un empalme alternativo de genes adicionales, incluidos FOXM1 y MADD. Se considera que FOXM1 y MADD están implicados en la regulación del ciclo celular y la apoptosis, respectivamente, y se han identificado como posibles contribuyentes de los efectos adversos observados en animales.

12.2 Farmacodinámica

En ensayos clínicos para los pacientes con AME de inicio infantil y AME de inicio tardío, EVRYSDI derivó en un aumento de la proteína de SMN con un cambio mediano superior al doble desde el período inicial en un plazo de 4 semanas desde el inicio del tratamiento en todos los tipos de AME estudiados. El aumento se mantuvo a lo largo del período de tratamiento (de un mínimo de 24 meses).

Electrofisiología cardíaca

En la dosis máxima recomendada, no se observó una prolongación del intervalo QTc de importancia clínica.

12.3 Farmacocinética

Se ha caracterizado la farmacocinética de EVRYSDI en sujetos adultos sanos y en pacientes con AME.

Después de la administración de EVRYSDI como solución oral, la farmacocinética del risdiplam fue aproximadamente lineal entre 0.6 y 18 mg en un estudio de aumento de dosis única en sujetos adultos sanos, y entre 0.02 y 0.25 mg/kg una vez al día en un estudio de aumento de dosis múltiple en pacientes con AME. Después de la administración oral de risdiplam una vez al día en sujetos sanos se observó una acumulación de aproximadamente 3 veces la de las concentraciones plasmáticas máximas ($C_{m\acute{a}x}$) y del área bajo la curva de concentración plasmática en función del tiempo (AUC_{0-24h}). Las exposiciones al risdiplam alcanzan el estado estacionario entre 7 y 14 días después de la administración una vez al día. EVRYSDI tabletas (tomadas completas o disueltas en agua) demostró una biodisponibilidad comparable con la de EVRYSDI para solución oral en voluntarios adultos saludables bajo condiciones de ayuno y con alimentos.

Absorción

Después de la administración oral de risdiplam en condiciones de ayuno, la mediana de tiempo para alcanzar la concentración plasmática máxima ($T_{m\acute{a}x}$) fue de 3.26 a 4 horas. El $T_{m\acute{a}x}$ se demoró hasta 1 hora en la condición con alimentos, en comparación con la condición de ayuno.

Efecto de los alimentos

Los alimentos (desayuno alto en grasas y calorías) no tuvieron un efecto relevante en la exposición de risdiplam. En los estudios de eficacia clínica (Estudio 1 y Estudio 2), se administró risdiplam con el desayuno o después del amamantamiento.

Distribución

El volumen de distribución aparente en estado estacionario es de 190.4 l para un paciente de 31.3 kg.

El risdiplam se une predominantemente a la seroalbúmina, sin ningún tipo de unión a la glucoproteína alfa-1 ácida, con una fracción libre del 11%.

Eliminación

La depuración aparente (CL/F) del risdiplam es de 2.45 l/h para un paciente de 31.3 kg. La semivida de eliminación terminal del risdiplam fue de aproximadamente 50 horas en adultos sanos.

Metabolismo

El risdiplam se metaboliza principalmente por la flavina monooxigenasa 1 y 3 (FMO1 y FMO3) y además por los CYP 1A1, 2J2, 3A4 y 3A7.

El fármaco original fue el componente principal que se encontró en el plasma, que representó el 83% del material en circulación relacionado con el fármaco. El metabolito farmacológicamente inactivo M1 se identificó como el principal metabolito circulante.

Eliminación

Después de una dosis de 18 mg, aproximadamente el 53% de la dosis (14% de risdiplam inalterado) se excretó en las heces y el 28% en la orina (8% de risdiplam inalterado).

Poblaciones específicas

No hubo diferencias de importancia clínica en la farmacocinética de EVRYSDI en función de la raza o el género. No se espera que la insuficiencia renal altere las exposiciones al risdiplam.

No se ha estudiado el efecto de la edad avanzada en la farmacocinética de EVRYSDI.

Insuficiencia hepática

La farmacocinética y la seguridad del risdiplam se estudiaron en sujetos con insuficiencia hepática de leve a moderada (según se define en las clases A y B de la escala de Child-Pugh, respectivamente; n = 8 en cada caso) en comparación con sujetos con función hepática normal (n = 10). Luego de la administración de 5 mg de EVRYSDI, el AUC_{inf} y la C_{máx} del risdiplam fueron de aproximadamente el 20% y el 5% menos, respectivamente, en sujetos con insuficiencia hepática leve, y de aproximadamente el 8% y el 20% más, respectivamente, en sujetos con insuficiencia hepática moderada, en comparación con los sujetos sanos de control emparejados. La magnitud de estos cambios no se considera importante desde el punto de vista clínico. No se han estudiado la farmacocinética y la seguridad en pacientes con insuficiencia hepática grave (clase C de la escala de Child-Pugh).

Pacientes pediátricos

Se halló que el peso corporal y la edad tienen un efecto significativo sobre la farmacocinética del risdiplam. La exposición estimada (media del AUC_{0-24h}) en lactantes presintomáticos de 1 a 2 meses de edad fue de 2090 ng.h/ml en la dosis recomendada de 0.15 mg/kg una vez al día. La exposición estimada para los pacientes con AME de inicio infantil (de 2 a 7 meses al momento de la inscripción) fue de 1930 ng.h/ml en la dosis recomendada de 0.2 mg/kg una vez al día. La exposición estimada para los pacientes con AME de inicio tardío (de 2 a 25 años al momento de la inscripción) fue de 2070 ng.h/ml en la dosis recomendada (0.25 mg/kg una vez al día para pacientes con peso corporal de < 20 kg y 5 mg una vez al día para pacientes con peso corporal de ≥ 20 kg).

No hay datos disponibles sobre la farmacocinética del risdiplam en pacientes de menos de 16 días de edad [*consulte Uso en poblaciones específicas (8.4)*].

Estudios de interacciones farmacológicas

Efecto de otros fármacos en EVRYSDI

La administración simultánea de 200 mg de itraconazol (un inhibidor potente de CYP3A) dos veces al día con una dosis oral única de 6 mg de risdiplam no tuvo un efecto relevante desde el punto de vista clínico sobre la farmacocinética del risdiplam (11% de aumento en el AUC y 9% de disminución en la C_{máx}).

El risdiplam es un sustrato débil de los transportadores de proteínas MDR-1 humana y de resistencia al cáncer de mama (BCRP, por sus siglas en inglés) in vitro. No se espera que los inhibidores de MDR-1 humana o de BCRP causen un aumento de importancia clínica de las concentraciones de risdiplam.

Efecto de EVRYSDI en otros fármacos

El risdiplam y su principal metabolito circulante M1 no indujeron CYP1A2, 2B6, 2C8, 2C9, 2C19 ni 3A4 in vitro. El risdiplam y M1 no inhibieron (inhibición reversible o dependiente del tiempo) ninguna de las enzimas CYP analizadas (CYP1A2, 2B6, 2C8, 2C9, 2C19, 2D6), a excepción de CYP3A in vitro.

EVRYSDI es un inhibidor débil de CYP3A. En sujetos adultos sanos, la administración de EVRYSDI una vez al día durante 2 semanas aumentó ligeramente la exposición del midazolam, un sustrato sensible de CYP3A (AUC del 11%; C_{máx} del 16%); este aumento no se considera relevante desde el punto de vista clínico. A partir del modelado farmacocinético de base fisiológica (PBPK, por sus siglas en inglés), se espera un aumento similar en niños y lactantes de tan solo 2 meses de edad.

Los estudios in vitro han demostrado que el risdiplam y su metabolito principal no son inhibidores significativos de la MDR1 humana, el polipéptido transportador de aniones orgánicos (OATP, por sus siglas en inglés) 1B1, OATP1B3, los transportadores de aniones orgánicos 1 y 3 (OAT 1 y 3) y el transportador de cationes orgánicos humanos 2 (OCT2), en concentraciones relevantes desde el punto de vista clínico. No obstante, el risdiplam y su metabolito son inhibidores in vitro de los transportadores de extrusión de múltiples fármacos y toxinas (MATE) 1 y MATE2-K [*consulte Interacciones farmacológicas (7.1)*].

13 TOXICOLOGÍA NO CLÍNICA

13.1 Carcinogénesis, mutagénesis, deterioro de la fertilidad

Carcinogénesis

El risdiplam no fue carcinógeno en ratones Tg.rasH2 cuando se administraron dosis orales de hasta 9 mg/kg/día durante 26 semanas.

En un estudio de carcinogénesis de 2 años en ratas, la administración oral de risdiplam (0, 0.3, 1 o 3 mg/kg/día) resultó en el aumento de incidencia de carcinomas de células escamosas en la glándula prepuccial en machos, así como adenomas y carcinomas de células foliculares de tiroides combinados en hembras a la dosis más alta analizada. La dosis más alta no asociada con un aumento en los tumores (1 mg/kg/día) estuvo asociada con las exposiciones plasmáticas del fármaco (AUC) similares a las de los seres humanos en la dosis máxima recomendada en seres humanos (MRHD) de 5 mg/día.

Mutagénesis

El risdiplam fue negativo en un ensayo Ames in vitro. En un ensayo cometa y de micronúcleos de médula ósea combinado in vivo realizado en ratas, el risdiplam fue clastogénico, según lo evidencia el aumento de micronúcleos en la médula ósea, pero fue negativo en el ensayo cometa. Un aumento pronunciado de los micronúcleos de la médula ósea se observó también en estudios de toxicidad en ratas adultas y jóvenes [*consulte Uso en poblaciones específicas (8.4)*].

Deterioro de la fertilidad

La administración oral de risdiplam a ratas durante 4 semanas (0, 1, 3 o 9 mg/kg/día) o 26 semanas (0, 1, 3 o 7.5 mg/kg/día) produjo efectos histopatológicos en los testículos (espermatoцитos degenerados, degeneración/atrofia de los túbulos seminíferos) y el epidídimo (degeneración/necrosis del epitelio ductal) con las dosis media o alta. En la dosis alta del estudio de 26 semanas, las lesiones testiculares persistieron hasta el final del período de recuperación, que en ratas corresponde a aproximadamente un ciclo de espermatogénesis. La dosis sin efectos adversos observados en el sistema reproductor de ratas macho adultas (1 mg/kg/día) se asoció con exposiciones plasmáticas del fármaco (AUC) similares a la de los seres humanos en la dosis máxima recomendada en seres humanos (MRHD) de 5 mg/día.

Los efectos adversos del risdiplam en los testículos no se pudieron evaluar por completo en monos, debido a que la mayoría de los monos analizados eran sexualmente inmaduros. Sin embargo, la administración oral de risdiplam (0, 2, 4 o 6 mg/kg/día) durante 2 semanas produjo cambios histopatológicos en los testículos (aumentos de las células multinucleadas, degeneración de las células germinales) en la dosis más alta. En la dosis sin efectos observados de toxicidad testicular en monos, las exposiciones plasmáticas fueron de aproximadamente 3 veces la de los seres humanos en la MRHD.

La administración oral de risdiplam en ratas jóvenes después del destete produjo toxicidad reproductiva masculina (degeneración/necrosis del epitelio seminífero testicular con oligospermia/aspermia asociada en el epidídimo y parámetros espermáticos anómalos). La dosis sin efectos adversos observados en el sistema reproductor en ratas macho jóvenes después del

destete se asoció con exposiciones plasmáticas de aproximadamente 4 veces la de los seres humanos en la MRHD [*consulte Uso en poblaciones específicas (8.4)*].

13.2 Farmacología o toxicología animal

Toxicidad retiniana

En estudios en animales se observaron anomalías funcionales y estructurales de la retina inducidas por el risdiplam. En un estudio de toxicidad de 39 semanas en monos, la administración oral de risdiplam (0, 1.5, 3 o 7.5/5 mg/kg/día; dosis alta reducida después de 4 semanas) produjo anomalías funcionales en la electroretinografía (ERG) en todos los animales que recibieron dosis medias y altas en el primer punto de examen (Semana 20). Estos hallazgos se asociaron con degeneración retiniana, que se detectó mediante tomografía de coherencia óptica (TCO) en la Semana 22, el primer punto de examen. La degeneración retiniana, con pérdida de fotorreceptores periféricos, fue irreversible. La dosis sin efectos observados de los hallazgos retinianos (1.5 mg/kg/día) se asoció con exposiciones plasmáticas (AUC) similares a la de los seres humanos en la dosis máxima recomendada en seres humanos (MRHD) de 5 mg.

Efecto en los tejidos epiteliales

La administración oral de risdiplam a ratas y monos produjo cambios histopatológicos en el epitelio del tubo gastrointestinal (GI) [apoptosis/necrosis unicelular], la lámina propia (vacuolación), el páncreas exocrino (necrosis unicelular), la piel, la lengua y la laringe (paraqueratosis/hiperplasia/degeneración) con inflamación asociada. Los efectos en la piel y el epitelio gastrointestinal fueron reversibles. Las dosis sin efectos observados en los tejidos epiteliales en ratas y monos se asociaron con exposiciones plasmáticas (AUC) similares a la de los seres humanos en la MRHD.

14 ESTUDIOS CLÍNICOS

La eficacia de EVRYSDI para el tratamiento de los pacientes con AME de inicio infantil, inicio tardío y presintomática se evaluó en tres estudios clínicos, el Estudio 1 (NCT02913482), el Estudio 2 (NCT02908685) y el Estudio 3 (NCT03779334), respectivamente.

Los hallazgos generales de estos estudios respaldan la eficacia de EVRYSDI en pacientes pediátricos y adultos con AME, y parecen respaldar el inicio precoz del tratamiento con EVRYSDI.

14.1 AME de inicio infantil

El Estudio 1 fue un estudio abierto de 2 partes con el fin de investigar la eficacia, la seguridad, la farmacocinética y la farmacodinámica de EVRYSDI para solución oral en pacientes con AME de Tipo 1 (aparición de los síntomas entre los 28 días y los 3 meses de edad). Todos los pacientes tenían confirmación genética de delección homocigota o heterocigosis compuesta predictiva de la pérdida de la función del gen SMN1 y dos copias del gen SMN2.

La Parte 1 del Estudio 1 se diseñó como un estudio de determinación de dosis. En la Parte 2 del Estudio 1 se evaluó la seguridad y la eficacia de EVRYSDI en una dosis de 0.20 mg/kg, la dosis recomendada que se determinó en la Parte 1 [*consulte Dosificación y administración (2.4)*]. Los pacientes de la Parte 1 no participaron en la Parte 2.

Se inscribió a un total de 62 pacientes con AME de Tipo 1 sintomática en la Parte 1 (n = 21) y en la Parte 2 (n = 41) de FIREFISH; de ellos, 58 pacientes recibieron la dosis recomendada [*consulte Dosificación y administración (2.1)*]. La mediana de edad de la aparición de los signos y síntomas clínicos fue de 1.5 meses (rango: de 0.9 a 3.0 meses). La mediana de edad al momento de la inscripción fue de 5.6 meses (rango: de 2.2 a 6.9 meses) y la mediana del tiempo entre la aparición de los síntomas y la primera dosis fue de 3.7 meses (rango: de 1.0 a 6.0 meses). De estos pacientes, el 60% era de sexo femenino, el 57% era caucásico y el 29% era

asiático. Los datos demográficos y las características iniciales de la enfermedad fueron semejantes en la Parte 1 y la Parte 2 del estudio.

La eficacia se determinó basándose en la capacidad de sentarse sin apoyo durante un mínimo de 5 segundos (según lo medido por el ítem 22 de la escala de motricidad gruesa perteneciente a las Escalas Bayley de Desarrollo Infantil, Tercera Edición [BSID-III]) y a partir de la supervivencia sin ventilación permanente. La ventilación permanente se definió como la necesidad de una traqueotomía o más de 21 días consecutivos de ventilación no invasiva (≥ 16 horas al día) o intubación, en ausencia de un evento agudo reversible.

El criterio primario de valoración fue la proporción de pacientes con la capacidad de sentarse sin apoyo durante un mínimo de 5 segundos (escala de motricidad gruesa BSID-III, ítem 22) después de 12 meses de tratamiento en la Parte 2; 29% de los pacientes ($n = 12/41$) alcanzaron este hito.

Otros criterios de valoración de la eficacia en pacientes tratados con EVRYSDI en el Estudio 1 (Parte 1 y Parte 2 combinadas) se muestran en la Tabla 3.

Tabla 3 Resultados clave de la eficacia en el mes 12 y en el mes 24 (Estudio 1, Parte 1 y Parte 2)

Criterios de valoración de la eficacia	Proporción de pacientes en las Partes 1 y 2 en el mes 12	Proporción de pacientes en las Partes 1 y 2 en el mes 24
Función motora e hitos del desarrollo	N = 58 ^a	
BSID-III, ítem 22: sentarse sin apoyo durante un mínimo de 5 segundos	32.8%	60.3%
Supervivencia y supervivencia sin eventos	N = 62 ^b	
Vivo sin ventilación permanente	87.1%	83.8%

^a Se combinaron los resultados de todos los pacientes que recibieron la dosis recomendada de risdiplam (todos los pacientes de la Parte 2 y los de la cohorte de dosificación alta de la Parte 1; $n = 58$).

^b Se combinaron los resultados de todos los pacientes que recibieron cualquier dosis de risdiplam en la Parte 1 y la Parte 2 ($n = 62$).

En el mes 24, el 40% (23/58) de los pacientes que recibieron la dosis recomendada lograron sentarse sin apoyo durante 30 segundos (BSID-III, ítem 26). Además, en el mes 24, los pacientes siguieron alcanzando más hitos del desarrollo motor]; el 28% (16/58) de los pacientes logró ponerse de pie (16% [9/58] soportando el peso y 12% [7/58] de pie con apoyo), según lo medido por la Sección 2 del Examen Neurológico Infantil de Hammersmith (HINE-2), que evalúa los hitos del desarrollo motor.

La proporción de pacientes vivos sin ventilación permanente (supervivencia sin eventos) fue del 84% para todos los pacientes en el Mes 24 (Tabla 3). De 62 pacientes, 6 lactantes fallecieron (4 en los primeros 3 meses posteriores a la inscripción en el estudio) y un paciente más se retiró del tratamiento y falleció 3.5 meses más tarde. Cuatro pacientes necesitaron ventilación permanente en el Mes 24. Estos resultados indican una desviación clínicamente significativa de la historia natural de la AME de inicio infantil sin tratar. Como se describe en la historia natural de la AME de inicio infantil sin tratar, no se esperaría que los pacientes adquirieran la capacidad de sentarse de forma independiente, y se esperaría que no más del 25% de estos pacientes sobrevivieran sin ventilación permanente después de los 14 meses de edad.

14.2 AME de inicio tardío

El Estudio 2 fue un ensayo multicéntrico de 2 partes con el fin de investigar la eficacia, la seguridad, la farmacocinética y la farmacodinámica de EVRYSDI para solución oral en pacientes diagnosticados de AME de Tipo 2 o Tipo 3. La Parte 1 del Estudio 2 fue de determinación de la dosis y exploratoria en 51 pacientes (14% ambulatorios). La Parte 2 fue aleatorizada, doble ciego y controlada con placebo, y se describe a continuación.

El criterio primario de valoración en la Parte 2 del Estudio 2 fue el cambio desde el período inicial hasta el Mes 12 en el puntaje de la Escala de Medición de la Función Motora de 32 Ítems (MFM32, por sus siglas en inglés). Un criterio de valoración secundario clave fue la proporción de pacientes con un cambio de 3 puntos o más desde el período inicial hasta el Mes 12 en el puntaje total de la MFM32. La MFM32 mide las capacidades de la función motora que se relacionan con el funcionamiento diario. El puntaje total de la MFM32 se expresa como porcentaje (rango: 0 a 100) del puntaje máximo posible, donde los puntajes más altos indican una mejor función motora. Otro criterio de valoración secundario clave fue el Módulo Revisado de Extremidades Superiores (RULM). El RULM es un instrumento que se utiliza para valorar el desempeño motor de las extremidades superiores en pacientes con AME. Evalúa las funciones motoras distales y proximales del brazo. El puntaje total se encuentra entre 0 (ninguno de los ítems se puede realizar) y 37 (todas las actividades se logran hacer sin maniobras compensatorias de ningún tipo).

En la Parte 2 del Estudio 2 se inscribieron 180 pacientes no ambulatorios con AME de Tipo 2 (71%) o de Tipo 3 (29%). Los pacientes se aleatorizaron en proporción 2:1 para recibir EVRYSDI en la dosificación recomendada [*consulte Dosificación y administración (2.1)*] o placebo. La aleatorización se estratificó por grupo etario (2 a 5 años, 6 a 11 años, 12 a 17 años o 18 a 25 años de edad).

La mediana de la edad de los pacientes al inicio del tratamiento fue de 9.0 años (rango: de 2 a 25), y la mediana del tiempo entre la aparición de los síntomas iniciales de la AME y el primer tratamiento fue de 102.6 meses (rango: de 1 a 275). De los 180 pacientes incluidos en el ensayo, el 51% era de sexo femenino, el 67% era caucásico y el 19% era asiático. Al inicio, el 67% de los pacientes tenía escoliosis (32% de ellos con escoliosis grave). Los pacientes tenían un puntaje medio inicial de la MFM32 de 46.1 y un puntaje de RULM de 20.1. En general, las características demográficas iniciales fueron razonablemente equilibradas entre los grupos de tratamiento (EVRYSDI y placebo), con la excepción de la escoliosis (63% en el grupo que recibió EVRYSDI frente al 73% en el grupo que recibió placebo).

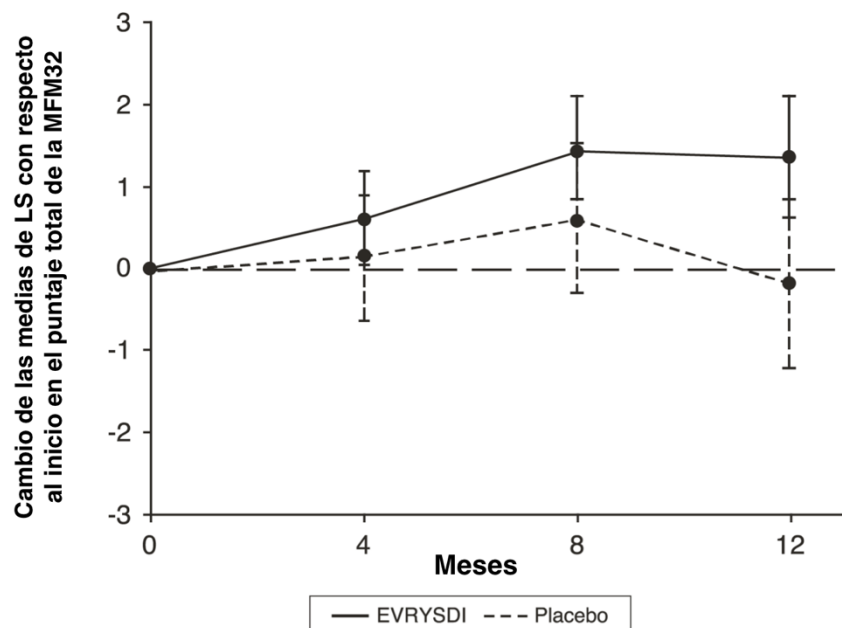
El análisis primario del cambio respecto del inicio en el puntaje total de la MFM32 al Mes 12 mostró una diferencia de importancia clínica y estadística entre los pacientes tratados con EVRYSDI y los tratados con placebo. Los resultados del análisis primario y los criterios de valoración secundarios clave se muestran en la Tabla 4 y la Figura 1.

Tabla 4 Resumen de la eficacia en pacientes con AME de inicio tardío en el Mes 12 del tratamiento (Parte 2 del Estudio 2)

Criterio de valoración	EVRYSDI (N = 120)	Placebo (N = 60)
Criterio primario de valoración:		
Cambio con respecto al inicio en el puntaje total de la MFM32 al Mes 12, medias de los mínimos cuadrados (LS, por sus siglas en inglés) [intervalo de confianza (IC) del 95%] ^{1,2,3}	1.36 (0.61, 2.11)	-0.19 (-1.22, 0.84)
Diferencia con respecto al placebo, estimación (IC del 95%) ¹	1.55 (0.30, 2.81)	
valor de p	0.0156	
Criterios de valoración secundarios:		
Proporción de pacientes con cambio del puntaje total de la MFM32 con respecto al inicio de 3 o más en el Mes 12 (IC del 95%) ^{2,3}	38.3% (28.9, 47.6)	23.7% (12.0, 35.4)
Cociente de probabilidades de la respuesta general (IC del 95%)	2.35 (1.01, 5.44)	
valor de p ajustado ⁴ (no ajustado) ⁵	0.0469 (0.0469)	
Cambio con respecto al inicio en el puntaje total de RULM al Mes 12, medias de LS (IC del 95%) ^{1,6}	1.61 (1.00, 2.22)	0.02 (-0.83, 0.87)
Diferencia con respecto al placebo, estimación (IC del 95%)	1.59 (0.55, 2.62)	
valor de p ajustado ⁴ (no ajustado) ¹	0.0469 (0.0028)	

1. El análisis de Modelo Mixto para Medidas Repetidas (MMRM, por sus siglas en inglés) incluyó el cambio con respecto al puntaje inicial total como la variable dependiente y, como variables independientes, el puntaje inicial total, el grupo de tratamiento, el tiempo, la interacción de tratamiento por tiempo y la variable de estratificación de aleatorización del grupo etario (2 a 5 años, 6 a 11 años, 12 a 17 años o 18 a 25 años).
2. El puntaje total de la MFM se calculó según el manual del usuario, expresado como porcentaje del puntaje máximo posible para la escala (es decir, la suma de los puntajes de los 32 ítems dividida entre 96 y multiplicada por 100).
3. Con base en la regla de datos faltantes para la MFM32, 6 pacientes fueron excluidos del análisis (EVRYSDI n = 115; control de placebo n = 59).
4. El valor de p ajustado se obtuvo para los criterios de valoración incluidos en el análisis jerárquico y se derivó a partir de todos los valores de p de los criterios de valoración en orden de jerarquía hasta el criterio de valoración actual.
5. El análisis de regresión logística incluyó el puntaje inicial total, el tratamiento y el grupo etario como variables independientes.
6. Con base en la regla de datos faltantes para el RULM, 3 pacientes fueron excluidos del análisis (EVRYSDI n = 119; control de placebo n = 58).

Figura 1 Cambio de la media con respecto al inicio en el puntaje total de la MFM32 durante 12 meses (Parte 2 del Estudio 2)^{1,2}



¹ Las barras de error denotan el intervalo de confianza del 95%.

² El puntaje total de la MFM se calculó según el manual del usuario, expresado como porcentaje del puntaje máximo posible para la escala (es decir, la suma de los 32 puntajes de los ítems dividida entre 96 y multiplicada por 100).

14.3 AME presintomática

El Estudio 3 fue un estudio clínico abierto, de un solo grupo, multicéntrico, para investigar la eficacia, la seguridad, la farmacocinética y la farmacodinámica de EVRYSDI en lactantes de hasta 6 semanas de edad (en la primera dosis) que han recibido un diagnóstico genético de AME, pero que aún no presentan síntomas.

La eficacia en pacientes con AME presintomática se evaluó en el Mes 12 en 26 pacientes tratados con EVRYSDI en el Estudio 3: 8 pacientes tenían 2 copias del gen SMN2, 13 pacientes tenían 3 copias y 5 pacientes tenían 4 o más copias. La mediana de edad de estos pacientes en la primera dosis fue de 25 días (rango: de 16 a 41), el 62% era de sexo femenino y el 85% era caucásico. La población de eficacia primaria (N = 5) incluyó pacientes con 2 copias de SMN2 y una amplitud CMAP al inicio de ≥ 1.5 mV.

El criterio primario de valoración de eficacia fue la proporción de pacientes con la capacidad de sentarse sin apoyo durante un mínimo de 5 segundos (escala de motricidad gruesa BSID-III, ítem 22) en el Mes 12. Este hito lo alcanzaron el 80% (4/5) de los pacientes de la población de eficacia primaria. Este hito también lo alcanzaron el 87.5% (7/8) de todos los pacientes con 2 copias de SMN2 y el 96.2% (25/26) de los pacientes de la población completa tratada.

En el Mes 12, el 80.8% (21/26) de los pacientes de la población completa tratada lograron sentarse sin apoyo durante 30 segundos (BSID-III, ítem 26). De los 26 pacientes tratados con EVRYSDI, 25 pacientes tuvieron hitos de desarrollo motor medidos por HINE-2 en el Mes 12. De estos, 24 (96%) pacientes pudieron sentarse (23 pacientes pudieron oscilar/rotar y 1 logró estar sentado de forma estable); 21 (84%) pudieron ponerse de pie (13 pacientes pudieron hacerlo sin ayuda y 8 pudieron hacerlo con apoyo); y 12 (48%) pacientes pudieron caminar de forma

independiente. A siete pacientes no se les evaluó la marcha al Mes 12. Los 26 pacientes estaban vivos a los 12 meses sin ventilación permanente.

16 PRESENTACIÓN/ALMACENAMIENTO Y MANEJO

16.1 EVRYSDI para solución oral

Presentación

Cada frasco de vidrio de color ámbar de EVRYSDI para solución oral está envasado con un adaptador de frasco, dos jeringas orales reutilizables de 1 ml, dos jeringas orales reutilizables de 6 ml y una jeringa oral reutilizable de 12 ml. EVRYSDI para solución oral es un polvo de color amarillo claro, amarillo pálido, amarillo, amarillo grisáceo, amarillo verdoso o verde claro. Cada frasco contiene 60 mg de risdiplam (NDC 50242-175-07).

Almacenamiento y manejo

Conserve el polvo seco a una temperatura entre 20 °C y 25 °C (de 68 °F a 77 °F); se permiten fluctuaciones entre 15 °C y 30 °C (de 59 °F a 86 °F) [*consulte la temperatura ambiente controlada de la Farmacopea de los Estados Unidos (USP, por sus siglas en inglés)*]. Consérvelo en la caja original.

Conserve la solución oral constituida de EVRYSDI en el frasco original de color ámbar para protegerla de la luz. Consérvela en refrigerador a una temperatura entre 2 °C y 8 °C (de 36 °F a 46 °F) [**consulte Dosificación y administración (2.4)**].

16.2 EVRYSDI tabletas

Presentación

Tableta de color amarillo pálido con recubrimiento de película, redonda y curvada, con las letras EVR grabadas en un lado; disponible en frascos de polietileno de alta densidad (HDPE, por sus siglas en inglés) de 30 tabletas con tapa a prueba de niños (NDC 50242-202-01).

Almacenamiento y manejo

Consérvelo a una temperatura entre 20 °C y 25 °C (de 68 °F a 77 °F); se permiten fluctuaciones entre 15 °C y 30 °C (de 59 °F a 86 °F) [*consulte la Temperatura Ambiente Controlada de la USP*]. Mantenga el frasco herméticamente cerrado para proteger el contenido de la humedad.

17 INFORMACIÓN DE ASESORAMIENTO PARA EL PACIENTE

Recomiende al paciente que lea el prospecto para el paciente aprobado por la FDA (Información para el paciente e Instrucciones de uso).

Embarazo y riesgo para el feto

Informe a las mujeres embarazadas y a las mujeres con capacidad reproductiva que, según estudios en animales, EVRYSDI puede causar daño al feto [*consulte Uso en poblaciones específicas (8.1)*].

Analícelo con las mujeres en edad reproductiva si están embarazadas, podrían estarlo o están intentando quedar embarazadas.

Recomiende a las mujeres con potencial reproductivo que usen métodos anticonceptivos eficaces durante el tratamiento con EVRYSDI y durante al menos 1 mes después de suspender el uso de EVRYSDI.

Recomiende a las pacientes de sexo femenino que informen de inmediato al médico prescriptor si se encuentran embarazadas o planean quedar embarazadas [*consulte Uso en poblaciones específicas (8.3)*].

Registro de embarazo

Aliente a las pacientes a inscribirse en el Registro de embarazo de EVRYSDI si quedan embarazadas mientras toman EVRYSDI [*consulte Uso en poblaciones específicas (8.1)*].

Posibles efectos sobre la fertilidad masculina

Advierta a los pacientes de sexo masculino sobre la posibilidad de que la fertilidad sea vea comprometida mientras reciben tratamiento con EVRYSDI [*consulte Uso en poblaciones específicas (8.3)*].

Instrucciones para la preparación de la solución oral

Recuerde a los pacientes/cuidadores que deben asegurarse de que EVRYSDI esté en forma líquida cuando lo reciban de la farmacia.

Indique a los pacientes/cuidadores que tomen EVRYSDI para solución oral, con o sin alimentos o después del amamantamiento, aproximadamente a la misma hora cada día. Sin embargo, debe dar instrucciones a los cuidadores para que no mezclen EVRYSDI con leche ni fórmula láctea.

Instruya a los pacientes/cuidadores que tomen EVRYSDI para solución oral inmediatamente después de que se extraiga con la jeringa oral [*consulte Dosificación y administración (2.1)*].

Instrucciones para EVRYSDI tabletas

Indique a los pacientes/cuidadores que tomen las tabletas completas de EVRYSDI con agua. No deben masticarlas, cortarlas ni triturarlas.

De manera alternativa, las tabletas pueden disolverse en una cucharadita (5 ml) de agua potable no clorada a temperatura ambiente (p. ej., agua filtrada) y tomarse inmediatamente. Las tabletas de EVRYSDI no deben disolverse en ningún líquido que no sea agua potable no clorada. Indique a los pacientes/cuidadores que la solución debe administrarse dentro de los 10 minutos siguientes a la adición de agua potable no clorada, de otro modo, debe descartarse.

Indique a los pacientes/cuidadores que la solución de tabletas de EVRYSDI es exclusivamente para administración por vía oral. Si se requiere la administración a través de una sonda nasogástrica o de gastrostomía, debe usarse EVRYSDI para solución oral.

Indique a los pacientes/cuidadores que deben lavarse las manos antes y después de preparar o tomar EVRYSDI tabletas.

Indique a los pacientes/cuidadores que deben evitar que la solución de la tableta toque la piel o los ojos. Indique a los pacientes/cuidadores que laven el área afectada con agua y jabón si la solución de la tableta llega a la piel. Indique a los pacientes/cuidadores que se enjuaguen los ojos con agua si la solución de la tableta llega a los ojos.

Indique a los pacientes/cuidadores que utilicen una toalla de papel seca para secar el área, en caso de que la solución se derrame, y después la laven con agua y jabón. Indique a los pacientes/cuidadores que tiren la toalla de papel en la basura y se laven las manos con agua y jabón.

EVERYSDI® [risdiplam]

Distribuido por:

Genentech, Inc.

Un miembro del Grupo Roche

1 DNA Way

South San Francisco, CA 94080-4990

EVERYSDI es una marca comercial registrada de

Genentech, Inc.

©2025 Genentech, Inc. Todos los derechos reservados.

Información para el paciente

**EVRYSDI® [ev-RIZ-dee]
(risdiplam)
para solución oral**

**EVRYSDI® [ev-RIZ-dee]
(risdiplam)
tabletas**

¿Qué es EVRYSDI?

- EVRYSDI es un medicamento de venta con receta que se utiliza para tratar la atrofia muscular espinal (AME) en niños y adultos.

Antes de tomar EVRYSDI, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluyendo si:

- está embarazada o planea quedar embarazada. Si está embarazada o planea quedar embarazada, pida recomendaciones al proveedor de atención médica antes de tomar este medicamento. EVRYSDI puede dañar al bebé en gestación.
- usted es una mujer que puede quedar embarazada:
 - Antes de tomar EVRYSDI, el proveedor de atención médica le puede hacer una prueba de embarazo. Debido a que EVRYSDI puede dañar al bebé en gestación, usted y su proveedor de atención médica deberán decidir si tomar EVRYSDI es lo mejor para usted durante este tiempo.
 - Hable con el proveedor de atención médica sobre los métodos anticonceptivos que pueden ser adecuados para usted. Use métodos anticonceptivos mientras se encuentre en tratamiento y durante al menos 1 mes después de suspender el uso de EVRYSDI.
 - **Registro de embarazo.** Hay un registro de embarazo para las mujeres que toman EVRYSDI durante el embarazo. La finalidad de este registro es recopilar información sobre la salud de las mujeres embarazadas y los bebés. Si está embarazada o queda embarazada mientras recibe EVRYSDI, informe a su proveedor de atención médica de inmediato. Hable con su proveedor de atención médica sobre cómo registrarse en el Registro de embarazo de EVRYSDI. Su proveedor de atención médica puede inscribirla en este registro llamando al 1-833-760-1098 o visitando <https://www.evrysdipregnancyregistry.com>.
- usted es un hombre adulto que tiene pensado engendrar hijos: EVRYSDI puede afectar la capacidad del hombre para tener hijos (fertilidad). Si esto le preocupa, asegúrese de pedir recomendaciones a un proveedor de atención médica.
- está amamantando o tiene pensado amamantar. No se sabe si EVRYSDI pasa a la leche materna y pueda dañar al bebé. Si tiene pensado amamantar, hable con su proveedor de atención médica sobre la mejor forma de alimentar al bebé mientras usted esté en tratamiento con EVRYSDI.

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma, incluidos medicamentos de venta con receta y de venta libre, vitaminas y suplementos de hierbas. Mantenga una lista de ellos para mostrarla a su proveedor de atención médica, incluido su farmacéutico, cuando obtenga un nuevo medicamento.

¿Cómo debo tomar EVRYSDI?

- En el caso de bebés y niños, el proveedor de atención médica decidirá la dosis diaria de EVRYSDI que se necesita, según la edad y el peso del niño. En el caso de los adultos, debe tomar 5 mg de EVRYSDI todos los días.
- El proveedor de atención médica prescribirá:
 - EVRYSDI para solución oral
 - EVRYSDI tabletas
- El proveedor de atención médica le dirá por cuánto tiempo usted o su hijo deberá tomar EVRYSDI. No suspenda el tratamiento con EVRYSDI, a menos que el proveedor de atención médica lo indique.
 - Tome EVRYSDI exactamente como se lo indique el proveedor de atención médica. No cambie la dosis sin consultarlo con el proveedor de atención médica.
- Evite que EVRYSDI toque la piel o los ojos. Si entra en contacto con la piel, lave la zona afectada con agua y jabón. Si entra en contacto con los ojos, enjuáguelos con agua.

Si está tomando EVRYSDI para solución oral:

- **consulte las Instrucciones de uso detalladas que vienen con EVRYSDI para saber cómo tomar o administrar EVRYSDI para solución oral**
- Debe recibir EVRYSDI de la farmacia como un líquido que se puede administrar por la boca o mediante una sonda de alimentación. Su farmacéutico u otro proveedor de atención médica preparan la solución líquida. Si el medicamento del frasco es un polvo, **no lo use**. Comuníquese con el farmacéutico para recibir un reemplazo.

- Tome EVRYSDI una vez al día, con o sin alimentos, aproximadamente a la misma hora cada día. Beba agua después para asegurarse de haber tragado por completo el medicamento.
- En bebés lactantes, EVRYSDI puede administrarse antes o después del amamantamiento.
- No mezcle EVRYSDI con leche ni fórmula láctea.
- Si no puede tragar y tiene una sonda nasogástrica (sonda NG) o de gastrostomía (sonda G), EVRYSDI para solución oral se puede administrar por la sonda.

Jeringas orales reutilizables para EVRYSDI para solución oral

- El farmacéutico le dará las jeringas orales reutilizables que necesita para tomar el medicamento y le explicará cómo usarlas. Debe recibir 1 o 2 jeringas orales idénticas, según la dosis diaria recetada.
- Extraiga (mida) la dosis de EVRYSDI del frasco con estas jeringas, ya que están fabricadas para proteger el medicamento de la luz.
- Una vez transferido a la jeringa oral, tome EVRYSDI de inmediato. No conserve la solución de EVRYSDI en la jeringa. Si EVRYSDI no se toma dentro de los 5 minutos siguientes a la extracción, deseche la solución presionando el émbolo y prepare una dosis nueva en la misma jeringa.
- No deseche las jeringas, ya que son reutilizables.
- Lave las jeringas después de usarlas, según las instrucciones.
- Comuníquese con el proveedor de atención médica o el farmacéutico si pierde las jeringas orales o si se dañan.

Si está tomando EVRYSDI tabletas:

- Tome EVRYSDI una vez al día, con o sin alimentos, aproximadamente a la misma hora cada día.
- No mastique, corte ni triture las tableta.
- Tome la tableta de EVRYSDI entera con un poco de agua.

O

- Puede tomar la tableta de EVRYSDI por la boca después de mezclarla con una cucharadita (5 ml) de agua potable no clorada a temperatura ambiente (p. ej., agua filtrada). Vea a continuación las instrucciones para tomar EVRYSDI de esta manera.

EVRYSDI tabletas mezclado con agua potable no clorada a temperatura ambiente (p. ej., agua filtrada)

- Lávese las manos antes y después de preparar o tomar EVRYSDI tabletas.
- Coloque la tableta de EVRYSDI en una taza o vaso pequeño con una cucharadita (5 ml) de agua potable no clorada a temperatura ambiente (p. ej., agua filtrada).
- No mezcle las tabletas de EVRYSDI con ningún otro líquido que no sea agua potable no clorada.
- No exponga la solución de la tableta de EVRYSDI a la luz solar.
- Revuelva el contenido del recipiente suavemente hasta que la tableta y el agua potable no clorada se hayan mezclado completamente (aunque es posible que persistan algunas partículas). Esto puede tardar hasta 3 minutos.
- Tome la mezcla de la tableta de EVRYSDI inmediatamente después de mezclarla con agua potable no clorada. Si no la toma dentro de los 10 minutos siguientes a la adición de agua potable no clorada, deseche la mezcla y prepare una nueva dosis.
- Después de haber tomado la solución la tableta de EVRYSDI, para asegurarse de que no hayan quedado medicamento, rellene el recipiente con al menos una cucharada (15 ml) agua potable no clorada, revuelva y tómela inmediatamente.
- Si la solución la tableta de EVRYSDI se derrama, utilice una toalla de papel seca para secar el área y después lávela con agua y jabón. Tire la toalla de papel en la basura y lávese las manos con agua y jabón.
- No administre la solución de la tableta de EVRYSDI a través de una sonda nasogástrica (sonda NG) o de gastrostomía (sonda G).

Si omite una dosis de EVRYSDI:

- Si recordó la dosis omitida en menos de 6 horas después de la hora en la que habitualmente tomaría EVRYSDI, tome la dosis. Continúe la administración de EVRYSDI a la hora habitual al día siguiente.
- Si recordó la dosis omitida más de 6 horas después de la hora en la que habitualmente toma EVRYSDI, debe saltar la administración de esa dosis. Tome la próxima dosis a la hora habitual al día siguiente.
- Si no traga por completo la dosis, o si vomita después de consumir la dosis, **no tome** otra dosis de EVRYSDI para compensarla. Espere hasta el día siguiente para tomar la siguiente dosis en el horario habitual.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de EVRYSDI?

Los efectos secundarios más comunes de EVRYSDI incluyen los siguientes:

- **Para la AME de inicio tardío:**

- fiebre
- diarrea
- erupción cutánea

- **Para la AME de inicio infantil:**

- fiebre
- goteo nasal, estornudos y dolor de garganta (infección de las vías respiratorias superiores)
- estreñimiento
- diarrea
- infección de los pulmones (infección de las vías respiratorias inferiores)
- vómito
- erupción cutánea
- tos

Esta no es una lista completa de los posibles efectos secundarios de EVRYSDI. Para obtener más información, consulte con su proveedor de atención médica o su farmacéutico.

Llame a su médico para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Puede informar sobre efectos secundarios a la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA, por sus siglas en inglés) al 1-800-FDA-1088.

¿Cómo debo conservar EVRYSDI?

EVRYSDI para solución oral:

- Conserve EVRYSDI en refrigerador a una temperatura entre 36 °F y 46 °F (de 2 °C a 8 °C). No lo congele.
- De ser necesario, EVRYSDI puede conservarse a una temperatura ambiente de hasta 104 °F (hasta 40 °C) por un período combinado de 5 días. EVRYSDI puede sacarse y volverse a meter en el refrigerador. El tiempo combinado total fuera de refrigeración no debe exceder de 5 días.
- Conserve EVRYSDI en el frasco original de color ámbar en posición vertical para protegerlo de la luz.
- Arroje a la basura (deseche) cualquier porción de EVRYSDI no utilizada 64 días después de que el farmacéutico lo haya mezclado (constituido) o si EVRYSDI estuvo a temperatura ambiente (por debajo de 104 °F [40 °C]) por un total de tiempo combinado de más de 5 días. Deseche EVRYSDI si ha estado a una temperatura superior a 104 °F (40 °C). Consulte la fecha de vencimiento (“Discard After”) que aparece en la etiqueta del frasco. (Consulte las **Instrucciones de uso** que vienen con EVRYSDI para solución oral).

EVRYSDI tabletas:

- Consérvelo a una temperatura ambiente entre 68°F y 77°F (de 20°C a 25°C).
- Mantenga el frasco herméticamente cerrado a fin de proteger el contenido de la humedad.

Mantenga EVRYSDI y todos los medicamentos y jeringas fuera del alcance de los niños.

Información general sobre el uso seguro y eficaz de EVRYSDI.

A veces, los medicamentos se recetan con fines diferentes de los indicados en la hoja de Información para el paciente. No use EVRYSDI para tratar una afección para la cual no se recetó. No proporcione EVRYSDI a otras personas, incluso si tienen los mismos síntomas que usted. Esto puede ocasionarles daño. Puede pedirle a su farmacéutico o a su proveedor de atención médica información sobre EVRYSDI que está dirigida a profesionales de la salud.

¿Cuáles son los ingredientes de EVRYSDI?

Ingrediente activo: risdiplam

Ingredientes inactivos:

EVRYSDI para solución oral: ácido ascórbico, edetato disódico dihidrato, isomalt, manitol, polietilenglicol 6000, benzoato de sodio, saborizante de fresa, sucralosa y ácido tartárico.

EVRYSDI tabletas: dióxido de silicio coloidal, crospovidona, manitol, celulosa microcristalina, polietilenglicol 3350, alcohol polivinílico, estearil fumarato de sodio, saborizante de fresa, talco, ácido tartárico, dióxido de titanio y óxido de hierro amarillo.

Distribuido por: **Genentech, Inc.**, Un miembro del Grupo Roche, 1 DNA Way, South San Francisco, CA 94080-4990

EVRYSDI es una marca comercial registrada de Genentech, Inc.

©2025 Genentech, Inc. Todos los derechos reservados.

Para obtener más información, vaya a www.EVRYSDI.com o llame al 1-833-387-9734.

Esta Información para el paciente ha sido aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos.

Publicación: 2/2025