

Inicie la conversación acerca de la administración una vez a la semana de SKYTROFA®



Esta guía se desarrolló en conjunto con nuestros **Embajadores cuidadores de SKYTROFA**: Padres y cuidadores reales cuyos niños toman SKYTROFA. Independientemente de si el tratamiento es algo nuevo para usted o si ya tiene experiencia en el tratamiento con la hormona del crecimiento, utilice las siguientes preguntas generales para obtener más información sobre SKYTROFA de parte de su equipo de atención médica le entregue.

1. ¿Qué es la administración una vez a la semana de SKYTROFA? _____

- a. ¿Cuáles son los componentes principales del medicamento? _____

2. ¿Cuánto se prevé que crecerá mi hijo en el tratamiento con SKYTROFA? _____

3. ¿Cómo le administro SKYTROFA a mi hijo? _____

4. ¿Cuál será la dosis inicial del tratamiento de mi hijo y es posible que esta cambie? _____

5. ¿Con qué frecuencia mi hijo necesitará realizarse análisis de sangre y de laboratorio? _____

- a. ¿Para qué sirven? _____

6. ¿Mi seguro cubre SKYTROFA? _____
- a. ¿El consultorio brindará su ayuda para obtener las autorizaciones previas y la documentación? _____

- b. Una vez iniciado el tratamiento con SKYTROFA, ¿qué recursos están disponibles para recibir ayuda con la cobertura vigente del seguro? _____

- c. ¿SKYTROFA ofrece ahorros en copagos? _____



¿El tratamiento con la hormona del crecimiento es algo nuevo para usted? Revise las preguntas en la **página 2**. ¿Se encuentra actualmente en un tratamiento distinto con la hormona del crecimiento? Utilice las preguntas en la **página 3** como ayuda para hablar con su médico sobre cómo cambiarse a SKYTROFA.

— ¿Para qué se utiliza SKYTROFA®?

SKYTROFA es un medicamento de venta con receta para el reemplazo de la hormona del crecimiento en niños de 1 año o mayores que pesan al menos 26 libras (11,5 kilogramos) y que tienen carencia de hormona del crecimiento (GHD, por sus siglas en inglés).

— ¿Qué advertencias debo saber sobre SKYTROFA?

Se han notificado muertes durante el uso de tratamientos como SKYTROFA en pacientes con enfermedad crítica, a causa de complicaciones después de determinadas cirugías, lesiones graves o en personas con insuficiencia respiratoria.

Consulte la Información de seguridad importante por completo y **haga clic aquí** para obtener la Información de prescripción completa de SKYTROFA.

¿El tratamiento con la hormona del crecimiento es algo nuevo para usted?



Estas preguntas serán más útiles si a su hijo no se le han administrado anteriormente inyecciones de la hormona del crecimiento. Es importante hacer estas preguntas cuando inicie el tratamiento con SKYTROFA®:

1. ¿Con qué frecuencia necesita mi hijo administrarse SKYTROFA? _____

- a. ¿Qué sucede si nos saltamos una dosis? _____

2. ¿Cómo almaceno SKYTROFA? _____

3. ¿Qué capacitación se proporciona para el autoinyector de SKYTROFA? _____

4. ¿Hay algo que deba preocuparme en cuanto a la seguridad? _____

5. ¿Cuáles son los requisitos para comenzar el tratamiento con SKYTROFA? _____

6. ¿Qué tipo de apoyo al tratamiento está disponible? _____

- a. ¿Dónde puedo encontrar otros recursos para el tratamiento con SKYTROFA? _____

Puede escribir otras preguntas o notas aquí: _____

— ¿Qué advertencias debo saber sobre SKYTROFA? (continuación)

Se ha informado de reacciones de hipersensibilidad graves, incluidas reacciones anafilácticas e hinchazón debajo de la piel, mientras se administraban tratamientos como SKYTROFA. Busque atención médica de inmediato si se producen los acontecimientos siguientes después de la administración de SKYTROFA: urticaria, dificultad para respirar e hinchazón del rostro, los ojos, los labios o la boca. No debe utilizarse si hay antecedentes de reacciones de hipersensibilidad a cualquiera de los componentes de SKYTROFA.

Los supervivientes de cáncer infantil que han recibido radioterapia en el cerebro o la cabeza corren un mayor riesgo de presentar cánceres secundarios y, por precaución, deben vigilarse para detectar una recidiva. Debe evaluarse con el profesional médico cualquier cambio en la conducta, así como dolores de cabeza o alteraciones de la visión recientes, o cambios en el color de la piel, las marcas de nacimiento o los lunares.

Los niños que tienen baja estatura causada por determinados factores genéticos raros corren un mayor riesgo de presentar cáncer. Hable con el profesional médico sobre los riesgos y beneficios de iniciar el tratamiento con SKYTROFA.

Los pacientes podrían presentar una intolerancia a la glucosa o diabetes de tipo 2, o su diabetes podría empeorar mientras reciben SKYTROFA. Podría ser necesario ajustar la dosis de los antidiabéticos durante el tratamiento con hormona del crecimiento.

Se informó de aumentos en la presión del cerebro en una pequeña cantidad de pacientes que recibían tratamientos como SKYTROFA, que puede causar alteraciones de la visión, dolor de cabeza, náuseas o vómitos. Puede reducirse o suspenderse el tratamiento si se presenta cualquiera de estos síntomas.

SKYTROFA puede hacer que el cuerpo retenga líquidos, lo que podría ocasionar hinchazón, dolor articular o dolor muscular, y suele desaparecer cuando se suspende el tratamiento o se reduce la dosis.

Consulte la Información de seguridad importante por completo y [haga clic aquí](#) para obtener la Información de prescripción completa de SKYTROFA.

Está considerando cambiarse a la administración una vez a la semana de SKYTROFA®?



Si su hijo se encuentra actualmente en un tratamiento diario con la hormona del crecimiento, estas preguntas lo ayudarán a guiar su conversación sobre qué esperar cuando cambie a SKYTROFA:

1. Analice su plan de tratamiento actual para la GHD y cómo le afecta en las siguientes áreas:
 - a. En su rutina _____

 - b. En la vida social y las actividades extracurriculares de su hijo _____

 - c. En las vacaciones o en los campamentos de verano _____

 - d. En las consideraciones adicionales sobre su estilo de vida _____

2. Descubra en qué se diferencia SKYTROFA del tratamiento actual de su hijo:
 - a. ¿Cómo se debe almacenar SKYTROFA? _____

 - b. ¿Qué sucede si nos saltamos una dosis? _____

 - c. ¿Cómo podemos evitar saltarnos las dosis? _____

3. ¿Qué resultados podemos esperar después de cambiarnos a SKYTROFA? _____

 - a. ¿Cuáles son los posibles efectos secundarios? _____

4. ¿Cómo utilizo el autoinyector de SKYTROFA? _____

5. ¿Mi seguro me exigirá realizar pasos adicionales para cambiarme a SKYTROFA? _____

 - a. ¿Qué tipo de apoyo se encuentra disponible para que pueda resolver los problemas con el seguro o la cobertura? _____

Puede escribir otras preguntas o notas aquí: _____

— ¿Qué advertencias debo saber sobre SKYTROFA? (continuación)

Los pacientes que reciben SKYTROFA y han tenido carencia de hormonas hipofisarias, o están en riesgo de tenerla, podrían correr el riesgo de presentar concentraciones séricas reducidas de cortisol o desmascaramiento de hipoadrenalismo central. Deberá examinarse periódicamente a los pacientes para detectar concentraciones séricas bajas de cortisol o determinar la necesidad de aumentar la dosis de los glucocorticoides que están recibiendo.

Debe vigilarse la función de la tiroides, ya que los niveles tiroideos bajos pueden inhibir la acción de SKYTROFA. Pueden volverse evidentes o empeorar los niveles bajos de las hormonas tiroideas durante el tratamiento con SKYTROFA.

Consulte la Información de seguridad importante por completo y [haga clic aquí](#) para obtener la Información de prescripción completa de SKYTROFA.



Hable con su médico sobre la administración una vez a la semanal de SKYTROFA®!



Escanee el código QR para obtener más información.

— ¿Qué advertencias debo saber sobre SKYTROFA? (continuación)

Los niños que tienen un crecimiento acelerado podrían presentar cojera o dolor de cadera o rodilla. Si un niño que recibe tratamiento con SKYTROFA comienza a cojear o tiene dolor de cadera o rodilla, deberá notificarse esto al médico del niño y el niño deberá ser examinado. Los niños y los cuidadores deben tener en cuenta que los productos de hormona del crecimiento humano pueden disminuir el flujo sanguíneo a los huesos.

En los niños que tienen un crecimiento acelerado, puede empeorar la curvatura de la columna, lo que se conoce como escoliosis. Los pacientes con escoliosis deben ser revisados con frecuencia para asegurarse de que su estado no empeore durante el tratamiento con SKYTROFA.

SKYTROFA puede causar inflamación del páncreas que podría producir dolor en el abdomen.

El uso continuo de SKYTROFA puede causar pérdida de tejido graso alrededor del lugar de inyección. Debe alternarse el lugar de inyección cada vez que se administre SKYTROFA a fin de evitar este riesgo.

Debido al riesgo de muerte, SKYTROFA no debe usarse en pacientes con síndrome de Prader-Willi muy obesos o que tienen problemas respiratorios graves. SKYTROFA no está indicado para el tratamiento del síndrome de Prader-Willi.

— No debe usar SKYTROFA en los siguientes casos:

- Si presenta una enfermedad crítica inmediatamente después de una cirugía de corazón abierto, una cirugía abdominal o un traumatismo accidental, o bien si tiene problemas respiratorios graves conocidos como insuficiencia respiratoria;
- Si presentó una reacción a SKYTROFA o a cualquiera de sus componentes;
- Si tiene huesos que dejaron de crecer;
- Si tiene cáncer;
- Si tiene problemas de la visión a causa de la diabetes; o
- Si tiene una enfermedad llamada síndrome de Prader-Willi y sobrepeso; tiene antecedentes de problemas respiratorios de las vías superiores, tiene apnea del sueño, o ha tenido problemas respiratorios graves, debido a que existe el riesgo de muerte repentina.

— ¿Cuáles son los efectos secundarios de SKYTROFA?

Algunos de los efectos secundarios más frecuentes son infección viral, fiebre, tos, náuseas y vómitos, sangrado, diarrea, dolor abdominal, y dolor articular y artritis.

— ¿Qué otros medicamentos podrían interactuar con SKYTROFA?

Asegúrese de informar a su profesional médico de todos los medicamentos que utilice, incluidos los corticoesteroides o productos que contengan estrógenos (como determinados anticonceptivos), así como los antidiabéticos. Estos no son todos los fármacos que podrían interactuar con SKYTROFA.

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de SKYTROFA. Llame a su médico para pedirle asesoramiento acerca de los efectos secundarios. **Le recomendamos que notifique los efectos secundarios a la FDA llamando al 1-800-FDA-1088 o visitando www.fda.gov/medwatch. También puede notificar los efectos secundarios a Ascendis Pharma llamando al 1-844-442-7236.**

Consulte la Información de seguridad importante por completo y **haga clic aquí** para obtener la Información de prescripción completa de SKYTROFA.



© Octubre de 2024 Ascendis Pharma Endocrinology, Inc. Todos los derechos reservados. SKYTROFA®, Ascendis®, el logotipo de Ascendis Pharma y el logotipo de la empresa son marcas comerciales propiedad del Ascendis Pharma Group. US-COMMGHP-2200015 10/24

