RADICAVA® (edaravone) ayuda a retrasar la pérdida de funciones físicas en pacientes con esclerosis lateral amiotrófica (ELA).

PARA SUS MOMENTOS GRANDES Y PEQUEÑOS



RADICAVA ORS® (edaravone) puede adaptarse a su rutina con una dosis de 5 ml por vía oral de un tratamiento de eficacia comprobada.



INDICACIÓN

RADICAVA (edaravone) y RADICAVA ORS (edaravone) están indicados para el tratamiento de la esclerosis lateral amiotrófica (ELA).

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

No reciba RADICAVA o RADICAVA ORS si tiene alergias al edaravone o a cualquiera de los ingredientes de RADICAVA o de RADICAVA ORS.

Antes de tomar RADICAVA o RADICAVA ORS, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluyendo si usted:

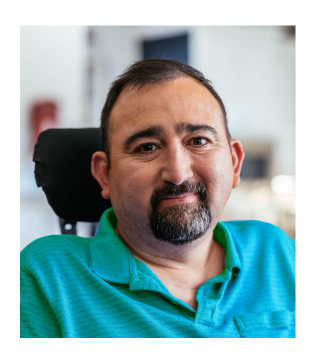
- tiene asma.
- tiene alergia a otros medicamentos.

Consulte toda la Información de Seguridad Importante en la página 15 y toda la Información de Prescripción y la Información del Paciente.

RADICAVA ORS® (edaravone):

Una Formulación por Vía Oral de un Tratamiento de Eficacia Comprobada

La ELA puede avanzar rápidamente. Iniciar el tratamiento con RADICAVA ORS® puede ser un paso importante para manejar su ELA.



"Cuando hablé con mi neurólogo sobre RADICAVA® (edaravone), repasamos los posibles efectos secundarios, y ambos estuvimos de acuerdo en que debía iniciar el tratamiento. Fue muy importante para mí empezar con RADICAVA® lo antes posible, ya que se ha demostrado que retrasa la pérdida de funciones físicas".

Juan, viviendo con ELA

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE (continuación)

Antes de tomar RADICAVA o RADICAVA ORS, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluyendo si usted: (continuación)

- está embarazada o planea quedar embarazada. Se desconoce si RADICAVA o RADICAVA ORS pueden causar daños a su bebé nonato.
- está lactando o planea hacerlo. Se desconoce si RADICAVA o RADICAVA ORS pueden pasar a la leche materna. Usted y su proveedor de atención médica deberían decidir si usted recibirá RADICAVA o RADICAVA ORS o si va a lactar.

Mencione a su proveedor de atención médica todos los medicamentos que toma, incluyendo los recetados y los que se venden sin receta, como vitaminas y suplementos a base de hierbas.

Edavarone, el ingrediente activo de RADICAVA ORS®, ha demostrado su eficacia al retrasar en un 33% (aproximadamente un tercio) la pérdida de funciones físicas según la ALSFRS-R en comparación con un placebo, a las 24 semanas.

Experiencia con edaravone

Ha sido estudiado por más de diez años	RADICAVA ORS® ha sido evaluado en
de investigación y desarrollo	más de 7 estudios médicos
Más de 10000 personas con ELA han elegido	Recetado por
tratarse con RADICAVA ORS®	más de 2000 proveedores de
o RADICAVA®³	atención médica ª

Diseñado pensando en usted

- Dosis de 5 ml (una cucharadita) que se toma por vía oral usando la jeringa oral incluida con el medicamento o que se administra por sonda de alimentación^{b,c}
- Puede administrarse en unos pocos minutos en los días de tratamiento
- No es necessario agua ni pasos de mezcla adicionales (se requiere agitación)



^aCon base en las recetas de RADICAVA ORS[®] y RADICAVA[®] presentadas en EE. UU. al mes de febrero de 2023. No verificado independientemente.

^bEl ciclo inicial del tratamiento comienza con una dosis diaria de RADICAVA ORS® durante 14 días, seguido de un período de 14 días sin tomar el medicamento. Los ciclos posteriores del tratamiento incluyen su ingesta en 10 de 14 días, seguido de un período de 14 días sin tomar el medicamento.

^cUtilice la jeringa de 5 ml incluida con el producto. No utilice una cucharadita casera para medir el medicamento. ALSFRS-R=Escala de clasificación funcional de ELA, Revisada.

Consulte toda la Información de Seguridad Importante en la página 15 y toda la Información de Prescripción y la Información del Paciente.



Supervisión de la Progresión

La ELA es una enfermedad neurológica que progresa a diferentes ritmos para distintas personas. Para ayudar a evaluar las funciones físicas suyas con el tiempo, su médico podría usar una escala de clasificación funcional para personas con ELA, conocida como ALSFRS-R. La ALSFRS-R evalúa su estado actual y le ayudará a rastrear la progresión de la enfermedad en el futuro.

En la ALSFRS-R, mientras más alta sea la puntuación, mejores serán las funciones físicas.

Perder o conservar un solo punto en la ALSFRS-R

El ritmo promedio de disminución según ALSFRS-R es de 1.02 puntos al mes (base de datos

puede tener un impacto significativo.

de PRO-ACT).



La ALSFRS-R consiste de 12 preguntas en 4 categorías:

	Bulbo Raquídeo	• Habla	• Salivación	• Deglución	1 punto de pérdida funcional en la capacidad de deglutir puede significar que pase de poder ingerir la cantidad suficiente de alimentos sin ayuda, a necesitar una sonda de alimentación complementaria.
25	Motoras Finas	• Escritura	Cortar alimentos	Vestirse y higiene personal	1 punto de pérdida funcional en las manos puede significar que pase de poder alimentarse sin ayuda, a necesitar ayuda para hacerlo.
a	Motoras Gruesas	• Voltearse en la cama	• Caminar	Subir escaleras	1 punto de pérdida funcional en las piernas puede significar que pase de poder caminar con asistencia (por ejemplo, con un bastón), a no poder caminar.
	Respiratorias	Insuficiencia respiratoria o falta de aire (disnea)	 Problemas para respirar en decúbito (ortopnea) 	Insuficiencia respiratoria	1 punto de pérdida funcional en la capacidad para respirar puede significar que pase de respirar sin ayuda, a necesitar ocasionalmente un ventilador (o máquina) que le ayude a respirar.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE (continuación)

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de RADICAVA y RADICAVA ORS?

RADICAVA y RADICAVA ORS pueden provocar efectos secundarios graves, incluyendo reacciones de hipersensibilidad (alérgicas) y reacciones alérgicas a los sulfitos.

- Han ocurrido reacciones de hipersensibilidad en personas que reciben RADICAVA o toman RADICAVA ORS y pueden suceder después de que se haya administrado el medicamento.
- RADICAVA y RADICAVA ORS contienen bisulfito sódico, un sulfito que puede provocar un tipo de reacción alérgica que puede ser grave y potencialmente fatal. El bisulfito sódico también puede causar ataques de asma leves en algunas personas. La sensibilidad al sulfito puede ocurrir más frecuentemente en personas con asma que en personas que no padezcan de asma.
- Informe a su médico de inmediato o vaya a la sala de emergencias más cercana si tiene alguno de los siguientes síntomas: urticaria; hinchazón de los labios, la lengua o la cara; desmayo; problemas para respirar; sibilancia; problemas para deglutir; mareos; picazón; o un ataque de asma (en personas con asma).

Actualmente, no existen tratamientos para detener o revertir la progresión de la ELA, pero sí hay medicamentos disponibles que pueden ayudar a retrasar la pérdida de funciones físicas.

Mientras más pronto inicie su tratamiento, más pronto podría comenzar a retrasar la pérdida de funciones físicas.

Para ver cómo funciona la ALSFRS-R y el impacto de perder o conservar puntos, visite RadicavaORS.com.

PRO-ACT=Recursos Agrupados de Ensayos Clínicos de ELA de Acceso Abierto.

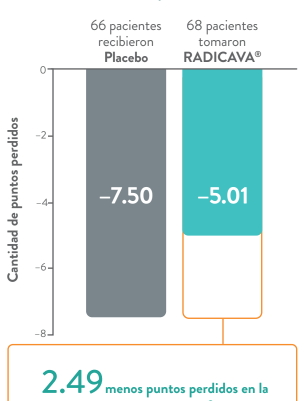
Consulte toda la Información de Seguridad Importante en la página 15 y toda la Información de Prescripción y la Información del Paciente.



Cómo Podría Ayudar RADICAVA ORS® (edaravone)

RADICAVA ORS® es la formulación por vía oral de edaravone.

RADICAVA® (edaravone) retrasó la pérdida de funciones físicas frente al placebo a las 24 semanas.



ALSFRS-R con RADICAVA®

Esto significa un 33% menos de deterioro en las funciones físicas de los pacientes que tomaron RADICAVA® frente a los que tomaron placebo.

En el estudio clínico, RADICAVA® retrasó la pérdida de funciones físicas según la ALSFRS-R. A las 24 semanas (unos 6 meses), las funciones físicas de los pacientes que no recibieron RADICAVA® se deterioraron más rápidamente. Estos pacientes perdieron un promedio de 2.49 puntos más que los que recibieron RADICAVA®.

Los resultados individuales pueden variar.

En la ALSFRS-R, cuanto menos puntos se pierdan, mejores serán las funciones físicas.



Los pacientes que tomaron RADICAVA® perdieron menos puntos en la ALSFRS-R a los 6 meses.

3 VECES más pacientes que recibieron RADICAVA® perdieron **2 puntos o** menos (39.1 % RADICAVA® vs 13.2 % placebo)



3 VECES más pacientes que recibieron el placebo perdieron **11 puntos o más** (23.5% placebo vs 7.2% RADICAVA®)



Una cantidad similar de pacientes en ambos tratamientos perdieron entre 3 y 10 puntos (37/69 con RADICAVA® y 43/68 con el placebo).

Más del 90% de los pacientes en cada grupo también fueron tratados con riluzole.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE (continuación)

; Cuáles son los posibles efectos secundarios de RADICAVA y RADICAVA ORS? (continuación)

Su proveedor de atención médica estará pendiente de usted durante su tratamiento por si presenta señales o síntomas de cualesquier efectos secundarios o reacciones alérgicas graves.

Los efectos secundarios más comunes incluyen moretones (contusiones), problemas para caminar (trastorno de la marcha), y dolor de cabeza.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de RADICAVA o RADICAVA ORS. Llame a su médico para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Puede reportar efectos secundarios a la Administración de Medicamentos y Alimentos (FDA) llamando al 1-800-FDA-1088. También puede reportar efectos secundarios en www.fda.gov/medwatch o llamando a Mitsubishi Tanabe Pharma America, Inc. al 1-888-292-0058.

"Cuando llegó el momento de tomar RADICAVA®, investigué exhaustivamente toda la información disponible y mantuve conversaciones profundas con mi neurólogo y decidimos que era la opción adecuada para mí".

Juan, viviendo con ELA

Consulte toda la Información de Seguridad Importante en la página 15 y toda la Información de Prescripción y la Información del Paciente.



RADICAVA ORS® Se Toleró Bien,

en General

RADICAVA ORS® es la formulación oral de RADICAVA® (edaravone) y tiene un perfil de seguridad similar.

Los perfiles de seguridad de RADICAVA® y RADICAVA ORS® se establecieron en más de 500 pacientes con ELA en varios estudios clínicos.



INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE (continuación)

No reciba RADICAVA o RADICAVA ORS si tiene alergias al edaravone o a cualquiera de los ingredientes de RADICAVA o de RADICAVA ORS.

Antes de tomar RADICAVA o RADICAVA ORS, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluyendo si usted:

- tiene asma.
- tiene alergia a otros medicamentos.
- está embarazada o planea quedar embarazada. Se desconoce si RADICAVA o RADICAVA ORS pueden causar daños a su bebé nonato.

Perfil de efectos secundarios



La seguridad de la formulación por vía intravenosa de RADICAVA® se evaluó en varios estudios controlados con placebo en 184 pacientes con ELA.



RADICAVA ORS® se toleró bien, en general, en un estudio clínico de 6 meses en el que participaron 185 pacientes con ELA.

• Los efectos secundarios más comunes incluyen moretones (contusiones) [15%], problemas para caminar (trastorno de la marcha) [13%] y dolor de cabeza [10%]. Un 7.6% de pacientes que tomaron RADICAVA ORS® también presentaron fatiga

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de RADICAVA® o RADICAVA ORS®.

En el estudio de seguridad de 6 meses en el que participaron 185 pacientes con ELA, menos del 6% (11 de 185) de los pacientes dejó de tomar RADICAVA ORS® debido a efectos secundarios.

- Aproximadamente el 1% (2 de 185) de los pacientes dejaron de tomar RADICAVA ORS® por la aparición de efectos secundarios gastrointestinales (diarrea y dificultad para deglutir)
 - Otras razones para dejar de tomar el medicamento en ~1% (2 de 185) de los pacientes incluyeron fallo respiratorio y debilidad muscular

Otras consideraciones

- RADICAVA ORS® y RADICAVA® se han utilizados en estudios clínicos con otros medicamentos aprobados para la ELA, incluido el riluzole
- Asegúrese de informarle a su médico si tiene alergia a otros medicamentos y comuníquele todos los medicamentos que esté tomando

La Información de Prescripción no requiere de la supervisión de la función renal o hepática.

IV=intravenoso.

Consulte toda la Información de Seguridad Importante en la página 15 y toda la Información de Prescripción y la Información del Paciente.



Tomar RADICAVA ORS® (edaravone)

RADICAVA ORS® ofrece una opción por vía oral que se adapta a su rutina.



La dosis de 5 ml puede administrarse en unos pocos minutos en los días de tratamiento^a



RADICAVA ORS® puede tomarse por vía oral o administrarse por vía de una sonda de alimentación



Puede almacenarse a temperatura ambiente para que la tome en casa o sobre la marcha^b



RADICAVA ORS® contiene 1.1 mg de sodio por dosis (las directrices de dieta recomiendan menos de 2300 mg de sodio al día)



Tiene que agitarse, pero no requiere agua ni pasos adicionales para mezclarse



RADICAVA ORS® contiene sorbitol, un ingrediente con un sabor ligeramente dulce

^aUtilice la jeringa de 5 ml incluida con el producto. No utilice una cucharadita casera para medir el medicamento.

^bAlmacene RADICAVA ORS® en posición vertical a temperatura ambiente, entre 68°F y 77°F (20°C y 25°C). Evite el contacto con la luz.



INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE (continuación)

Antes de tomar RADICAVA o RADICAVA ORS, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluyendo si usted: (continuación)

 está lactando o planea hacerlo. Se desconoce si RADICAVA o RADICAVA ORS pueden pasar a la leche materna. Usted y su proveedor de atención médica deberían decidir si usted recibirá RADICAVA o RADICAVA ORS o si va a lactar.

Mencione a su proveedor de atención médica todos los medicamentos que toma, incluyendo los recetados y los que se venden sin receta, como vitaminas y suplementos a base de hierbas.



Ciclo de tratamiento inicial



Tomar durante 14 días

Dejar de tomar durante 14 días

RADICAVA ORS® se toma una vez al día durante 14 días, seguida de un período de 14 días consecutivos sin tomar el medicamento.



Ciclo de tratamiento de mantenimiento



Tomar durante 10 días en un período de 14 días

Dejar de tomar durante 14 días

RADICAVA ORS® se toma 10 días en un período de 14 días y se deja de tomar durante 14 días consecutivos cada mes.

Se puede tomar RADICAVA ORS® diariamente los **10 días que se elijan** durante el período de tratamiento de 14 días.

Guía de ayuno para RADICAVA ORS®

RADICAVA ORS® debería tomarse en las mañanas en ayunas, después de ayunar durante la noche.

- No se debe consumir alimentos ni bebidas (salvo agua) durante 1 hora después de la administración
- Su médico puede resolver cualquier duda que tenga sobre la dosis

	Tiempos de ayuno antes y después de la administración		
Tipo de comida/suplemento ingerido	Antes	Después	
Comida alta en grasa (800 a 1000 calorías, 50% grasa)	8 horas	1 hora	
Comida baja en grasa (400 a 500 calorías, 25% grasa)	4 horas	1 hora	
Suplemento calórico (250 calorías, p. ej, bebida con proteína)	2 horas	1 hora	

Busque atención médica de inmediato si presenta signos o síntomas de reacción alérgica.

Consulte toda la Información de Seguridad Importante en la página 15 y toda la Información de Prescripción y la Información del Paciente.



Recursos para ayudarle durante su tratamiento

Sin importar en qué etapa del proceso de ELA se encuentre, desde el diagnóstico hasta el tratamiento, el **JourneyMate Support Program**™ le ofrece comprensión, respuestas, y recursos que le ayudarán a seguir adelante.

Los experimentados miembros del equipo del programa están capacitados para abordar sus necesidades educativas y para ofrecerle respuestas personalizadas y recursos para vivir con ELA.



Especialista en Recursos:

Un recurso del **JourneyMate Support Program**™ al que puede recurrir para encontrar información general sobre ELA y sobre RADICAVA ORS® (edaravone).



Especialista en Seguros y Acceso:

Este especialista puede ayudarle a entender sus opciones de cobertura de seguro y asistencia financiera, opciones de farmacias especializadas y los pasos para acceder a su receta de RADICAVA ORS®.



Instructor Clínico de ELA:

Una vez que le han recetado RADICAVA ORS®, un Instructor Clínico de ELA puede brindarle información personalizada a usted y a su familia acerca de RADICAVA ORS® y también proporcionarle recursos durante su tratamiento.

Para obtener más información, llame al 1-855-457-6968 o visite RadicavaORS.com.

El JourneyMate Support Program™ ofrece apoyo y recursos educativos a los pacientes que están considerando o a quienes ya se les ha recetado un producto de Mitsubishi Tanabe Pharma America, Inc. (MTPA). Un Instructor Clínico de ELA es un recurso educativo para pacientes a quienes se les ha recetado un producto de MTPA. Un Instructor Clínico de ELA es facilitado por MTPA y VMS y no está afiliado ni es proporcionado por un médico. Un Instructor Clínico de ELA no ofrece asesoría médica. El programa no ofrece asesoría médica y no sustituye al médico del paciente. Todas las preguntas sobre cualquier afección, diagnóstico o tratamiento, deben hacerse al médico del paciente. Si el paciente tiene alguna emergencia médica, debe llamar al 911. Cualquier reacción adversa o quejas sobre el producto deben informarse llamando al 1-888-292-0058.

Apoyo para Veteranos Con ELA

Beneficios del Departamento de Asuntos de Veteranos (VA)

El VA ofrece apoyo y beneficios para veteranos con ELA, incluyendo acceso a tratamiento.



"Por motivos que se desconocen, los veteranos militares tienen más probabilidades de ser diagnosticados con ELA que el público en general. La incorporación de RADICAVA ORS® a la Farmacopea Nacional del VA simboliza no solo la dedicación y el reconocimiento de los veteranos por parte de MTPA y el VA, sino un importante paso adelante para aquellos en la comunidad de ELA que necesitan una opción de alternativa de tratamiento".

 Juan Reyes, veterano militar de EE. UU. y paciente embajador de MTPA que vive con ELA

Para obtener más información sobre el apoyo y los beneficios para veteranos con ELA, visite ALSveterans.com.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE (continuación)

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de RADICAVA y RADICAVA ORS?
RADICAVA y RADICAVA ORS pueden provocar efectos secundarios graves, incluyendo reacciones de hipersensibilidad (alérgicas) y reacciones alérgicas a los sulfitos.

- Han ocurrido reacciones de hipersensibilidad en personas que reciben RADICAVA o toman RADICAVA ORS y pueden suceder después de que se haya administrado el medicamento.
- RADICAVA y RADICAVA ORS contienen bisulfito sódico, un sulfito que puede provocar un tipo de reacción alérgica que puede ser grave y potencialmente fatal. El bisulfito sódico también puede causar ataques de asma leves en algunas personas. La sensibilidad al sulfito puede ocurrir más frecuentemente en personas con asma que en personas que no padezcan de asma.

Consulte toda la Información de Seguridad Importante en la página 15 y toda la Información de Prescripción y la Información del Paciente.



Recursos Adicionales para Usted

Cómo Podría Ayudar RADICAVA® (edaravone)



Haga clic en el video arriba para ver cómo se demostró que RADICAVA® trata a personas con ELA.

Dosificación y Administración de RADICAVA ORS® (edaravone)



Haga clic en el video arriba para ver cómo preparar y tomar el medicamento.

Explore otros videos útiles e informativos en RadicavaORS.com.



INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE (continuación)

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de RADICAVA y RADICAVA ORS? (continuación)

• Informe a su médico de inmediato o vaya a la sala de emergencias más cercana si tiene alguno de los siguientes síntomas: urticaria; hinchazón de los labios, la lengua o la cara; desmayo; problemas para respirar; sibilancia; problemas para deglutir; mareos; picazón; o un ataque de asma (en personas con asma).

Consulte toda la Información de Seguridad Importante en la página 15 y toda la Información de Prescripción y la Información del Paciente.

INDICACIÓN

RADICAVA (edaravone) y RADICAVA ORS (edaravone) están indicados para el tratamiento de la esclerosis lateral amiotrófica (ELA).

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

No reciba RADICAVA o RADICAVA ORS si tiene alergias al edaravone o a cualquiera de los ingredientes de RADICAVA o de RADICAVA ORS.

Antes de tomar RADICAVA o RADICAVA ORS, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluyendo si usted:

- tiene asma.
- tiene alergia a otros medicamentos.
- está embarazada o planea quedar embarazada. Se desconoce si RADICAVA o RADICAVA ORS pueden causar daños a su bebé nonato.
- está lactando o planea hacerlo. Se desconoce si RADICAVA o RADICAVA ORS pueden pasar a la leche materna. Usted y su proveedor de atención médica deberían decidir si usted recibirá RADICAVA o RADICAVA ORS o si va a lactar.

Mencione a su proveedor de atención médica todos los medicamentos que toma, incluyendo los recetados y los que se venden sin receta, como vitaminas y suplementos a base de hierbas.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de RADICAVA y RADICAVA ORS?

RADICAVA y RADICAVA ORS pueden provocar efectos secundarios graves, incluyendo reacciones de hipersensibilidad (alérgicas) y reacciones alérgicas a los sulfitos.

- Han ocurrido reacciones de hipersensibilidad en personas que reciben RADICAVA o toman RADICAVA ORS y pueden suceder después de que se haya administrado el medicamento.
- RADICAVA y RADICAVA ORS contienen bisulfito sódico, un sulfito que puede provocar un tipo de reacción alérgica que puede ser grave y potencialmente fatal. El bisulfito sódico también puede causar ataques de asma leves en algunas personas. La sensibilidad al sulfito puede ocurrir más frecuentemente en personas con asma que en personas que no padezcan de asma.
- Informe a su médico de inmediato o vaya a la sala de emergencias más cercana si tiene alguno de los siguientes síntomas: urticaria; hinchazón de los labios, la lengua o la cara; desmayo; problemas para respirar; sibilancia; problemas para deglutir; mareos; picazón; o un ataque de asma (en personas con asma).

Su proveedor de atención médica estará pendiente de usted durante su tratamiento por si presenta señales o síntomas de cualesquier efectos secundarios o reacciones alérgicas graves.

Los efectos secundarios más comunes incluyen moretones (contusiones), problemas para caminar (trastorno de la marcha), y dolor de cabeza.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de RADICAVA o RADICAVA ORS.

Llame a su médico para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Puede reportar efectos secundarios a la Administración de Medicamentos y Alimentos (FDA) llamando al 1-800-FDA-1088. También puede reportar efectos secundarios en www.fda.gov/medwatch o llamando a Mitsubishi Tanabe Pharma America, Inc. al 1-888-292-0058.

Consulte toda la Información de Prescripción y la Información del Paciente.



Hable con su médico hoy mismo sobre RADICAVA ORS® (edaravone).



Una vez que usted y su médico hayan decidido que RADICAVA ORS® es adecuado para usted:

- 1. Llene un Formulario de Inscripción e Investigación de Beneficios (BIF) con su médico para ayudarle a comprender la cobertura de su seguro y determinar cuándo comenzar con su tratamiento.
- Si tiene alguna pregunta tras completar el BIF, llame al JourneyMate Support Program™
 al 1-844-772-4548 para hablar con un Especialista en Seguros y Acceso.

Existen estudios médicos que les permiten a los pacientes seguir tomando edaravone durante el tratamiento del estudio.

Hágale saber a su médico sobre cualquier estudio médico en el que tenga pensado participar

Visite RadicavaORS.com para obtener más información sobre ELA y el tratamiento con RADICAVA ORS®.

Vea historias de pacientes reales en ShareYourALSStory.com.

"Debido a que mi evaluación y diagnóstico fueron al mismo tiempo, mi médico me dio la opción de un medicamento para la ELA, RADICAVA® (edaravone). Demostró... que podía ralentizar la progresión de la enfermedad. Si no investigó esta opción, le animo a que hable con su médico al respecto".

Susan, viviendo con ELA

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE (continuación)

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de RADICAVA y RADICAVA ORS? (continuación) Su proveedor de atención médica estará pendiente de usted durante su tratamiento por si presenta señales o síntomas de cualesquier efectos secundarios o reacciones alérgicas graves.

Los efectos secundarios más comunes incluyen moretones (contusiones), problemas para caminar (trastorno de la marcha), y dolor de cabeza.

Consulte toda la Información de Seguridad Importante en la página 15 y toda la Información de Prescripción y la Información del Paciente adjuntas.



RADICAVA, RADICAVA ORS y el símbolo corporativo de Mitsubishi Tanabe Pharma America son marcas registradas, y el logotipo de RADICAVA ORS es una marca comercial, de Mitsubishi Tanabe Pharma Corporation.
JourneyMate Support Program es marca registrada de Mitsubishi Tanabe Pharma America, Inc.
Solo para personas en los Estados Unidos.
© 2023 Mitsubishi Tanabe Pharma America, Inc. Todos los derechos reservados. CP-OE-US-0537 06/23