

¿Está considerando el uso de IBRANCE® (palbociclib)?



Estas preguntas pueden ayudar a iniciar la conversación con su equipo de atención médica:

- ¿Cuáles son mis opciones para tratar el cáncer de mama HR+/HER2 metastático?

- ¿Cómo actúa IBRANCE?

- ¿Por qué IBRANCE se toma con un inhibidor de la aromatasa* o fulvestrant?

*El inhibidor de la aromatasa es una clase de tratamiento que incluye: letrozol, anastrozol y exemestano.

Indicaciones e Información Importante de Seguridad Seleccionada

IBRANCE (palbociclib) en cápsulas y comprimidos de 125 mg es un medicamento recetado que se utiliza en adultos para tratar el cáncer de mama con receptores hormonales positivos (HR+), negativos para el receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2-) que se ha diseminado a otras partes del cuerpo (metastático) en combinación con un inhibidor de la aromatasa como primera terapia hormonal, o fulvestrant en personas con progresión de la enfermedad después del tratamiento hormonal. IBRANCE también se utiliza en adultos para tratar el cáncer de mama HR+, HER2- que presenta una anomalía en el gen de la subunidad alfa catalítica de la fosfatidilinositol-3-quinasa (*PIK3CA*) y se ha extendido a tejidos cercanos o ganglios linfáticos (localmente avanzado) o a otras partes del cuerpo (metastático) en combinación con inavolisib y fulvestrant en personas con progresión de la enfermedad durante o después del tratamiento hormonal adyuvante. Se desconoce si IBRANCE es seguro y eficaz en menores.

IBRANCE puede causar efectos secundarios graves, incluyendo recuentos bajos de leucocitos (neutropenia).

Los recuentos bajos de glóbulos blancos son muy frecuentes cuando se toma IBRANCE y pueden causar infecciones graves que pueden provocar la muerte. Su proveedor de atención médica debe verificar sus recuentos de glóbulos blancos antes y durante el tratamiento.

Si presenta recuentos bajos de glóbulos blancos durante el tratamiento con IBRANCE, su proveedor de atención médica puede interrumpir el tratamiento, disminuir la dosis o indicarle que espere para comenzar el ciclo de tratamiento. Comuníquese de inmediato a su proveedor de atención médica si presenta signos y síntomas de recuentos bajos de glóbulos blancos o de infecciones, como fiebre y escalofríos.

¿Está considerando el uso de IBRANCE® (palbociclib)?



Estas preguntas pueden ayudar a iniciar la conversación con su equipo de atención médica:

- ¿Según su experiencia con IBRANCE, qué cree que puedo esperar?

- ¿Cuáles son los posibles efectos secundarios del tratamiento combinado con IBRANCE?

- ¿Qué resultados hay de los ensayos clínicos y de la evidencia del mundo real sobre IBRANCE?

- ¿En qué se diferencia esto de otras opciones de tratamiento similares, si es que hay alguna diferencia?

Información Importante de Seguridad Seleccionada

Problemas pulmonares (neumonitis). IBRANCE puede provocar una inflamación de los pulmones grave o potencialmente fatal durante el tratamiento y puede conducir a la muerte. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene algún síntoma nuevo o si sus síntomas empeoran, que incluyen: dolor de pecho, tos con o sin flema, dificultad para respirar o falta de aire

Su proveedor de atención médica puede interrumpir o detener por completo el tratamiento con IBRANCE si sus síntomas son intensos.

Consulte la Información de seguridad importante adicional a lo largo del documento y en la página 4. Haga clic en la [Información Completa de Prescripción](#) y la [Información Para el Paciente](#) o visite IBRANCE.com.

¿Está considerando el uso de IBRANCE® (palbociclib)?



Estas preguntas pueden ayudar a iniciar la conversación con su equipo de atención médica:

- Si me recetaron IBRANCE, ¿hay algún estudio que deba hacerme?

- ¿Conoce algún recurso disponible que pueda ayudar durante el tratamiento?

- ¿Conoce algún recurso que ofrezca apoyo financiero para IBRANCE?

- ¿Cuáles son mis próximos pasos?

Información Importante de Seguridad Seleccionada

¿Qué debo decirle a mi proveedor de atención médica antes de tomar IBRANCE?

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

- tiene fiebre, escalofríos o cualquier otro signo o síntoma de infección.
- tiene problemas hepáticos o renales.
- está embarazada o planea embarazarse; IBRANCE puede hacer daño a su bebé por nacer.

Consulte la Información de seguridad importante adicional a lo largo del documento y en la página 4. Haga clic en la [Información Completa de Prescripción](#) y la [Información Para el Paciente](#) o visite IBRANCE.com.

Información Importante de Seguridad

IBRANCE® (palbociclib) puede causar efectos secundarios graves, como los siguientes:

Recuentos bajos de glóbulos blancos (neutropenia).

Los recuentos bajos de glóbulos blancos son muy frecuentes cuando se toma IBRANCE y pueden causar infecciones graves que pueden provocar la muerte. Su proveedor de atención médica debe verificar sus recuentos de glóbulos blancos antes y durante el tratamiento.

Si presenta recuentos bajos de glóbulos blancos durante el tratamiento con IBRANCE, su proveedor de atención médica puede interrumpir el tratamiento, disminuir la dosis o indicarle que espere para comenzar el ciclo de tratamiento. Comuníquese de inmediato a su proveedor de atención médica si presenta signos y síntomas de recuentos bajos de glóbulos blancos o de infecciones, como fiebre y escalofríos.

Problemas pulmonares (neumonitis). IBRANCE puede causar una inflamación de los pulmones grave o potencialmente fatal durante el tratamiento y puede conducir a la muerte. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene algún síntoma nuevo o si sus síntomas empeoran, que incluyen:

- dolor de pecho
- tos con o sin flema
- dificultad para respirar o falta de aire

Su proveedor de atención médica puede interrumpir o detener por completo el tratamiento con IBRANCE si sus síntomas son intensos.

¿Qué debo decirle a mi proveedor de atención médica antes de tomar IBRANCE?

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

- tiene fiebre, escalofríos o cualquier otro signo o síntoma de infección.
- tiene problemas hepáticos o renales.
- está embarazada o planea embarazarse; IBRANCE puede hacer daño a su bebé por nacer.
- **Las mujeres** con capacidad de quedar embarazadas deben utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento y, como mínimo, durante 3 semanas después de tomar la última dosis de IBRANCE. Es posible que su proveedor de atención médica le pida someterse a una prueba de embarazo antes de iniciar el tratamiento con IBRANCE.
- **Los hombres** que tengan parejas del sexo femenino que puedan quedar embarazadas deben utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento con IBRANCE y, como mínimo, durante 3 meses después de tomar la última dosis de IBRANCE.
- está amamantando o planea hacerlo. Se desconoce si IBRANCE se excreta en la leche materna. No amamante mientras esté en tratamiento con IBRANCE ni durante 3 semanas después de tomar la última dosis.

Los efectos secundarios más frecuentes de IBRANCE cuando se utiliza con letrozol o fulvestrant incluyen:

- Recuentos bajos de glóbulos rojos y recuentos bajos de plaquetas. Llame inmediatamente a su proveedor de atención médica si presenta alguno de estos síntomas durante el tratamiento:

- mareos
- falta de aire
- debilidad
- sangrado o aparición de moretones más fácilmente
- sangrados nasales
- infecciones • cansancio • náuseas • dolor en la boca • anomalías en los análisis de sangre hepáticos • diarrea • debilitamiento o caída del cabello • aumento de la creatinina en sangre.

Los efectos secundarios más frecuentes de IBRANCE cuando se utiliza en combinación con inavolisib más fulvestrant incluyen:

- niveles elevados de azúcar en sangre que provocan sed y micción excesivas • dolor en la boca • diarrea • disminución del recuento de glóbulos blancos, glóbulos rojos y plaquetas • disminución de los niveles de calcio, potasio, sodio y magnesio en sangre • cansancio • anomalías en los análisis de sangre hepáticos • náuseas • sarpullido • pérdida del apetito • infección por COVID-19 • dolor de cabeza

IBRANCE puede causar problemas de fertilidad en los hombres. Esto puede afectar su capacidad de engendrar un hijo. Si esto le preocupa, antes de tomar IBRANCE hable con su proveedor de atención médica sobre sus opciones de planificación familiar.

Informe a su proveedor de atención médica si tiene efectos secundarios que le molestan o no desaparecen.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de IBRANCE. Llame a su médico para que le asesore sobre los efectos secundarios.

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos de venta con receta y los de venta libre, vitaminas y suplementos a base de hierbas. IBRANCE y otros medicamentos pueden afectarse mutuamente, causando efectos secundarios.

Conozca todos los medicamentos que toma. Tenga una lista de dichos medicamentos para mostrársela a su proveedor de atención médica o farmacéutico cuando obtenga un medicamento nuevo.

No beba jugo de toronja ni coma productos a base de toronja mientras toma IBRANCE, ya que pueden aumentar la cantidad de IBRANCE en la sangre.

Informe a su proveedor de atención médica si comienza a tomar un nuevo medicamento. Tome IBRANCE exactamente como se lo indique su proveedor de atención médica.

Cuando se utilice IBRANCE en combinación con inavolisib y fulvestrant, o con un inhibidor de la aromatasa, lea también la Información para el paciente sobre los productos prescritos.

Haga clic en la [Información de Prescripción Completa](#) y la [Información Para el Paciente](#) o visite IBRANCE.com.

