

# Está EN SU PODER hacer preguntas

Sus preguntas son importantes y siempre debe comentarlas con su equipo de atención médica

Antes de su próxima cita con el médico o la de su ser querido, descargue esta guía para ayudarlo a prepararse para la conversación. Puede utilizar el espacio debajo de cada pregunta y en la página 3 para tomar notas.

## ¿Qué es BRAFTOVI + MEKTOVI?

BRAFTOVI (encorafenib) y MEKTOVI (binimetinib) son medicamentos de venta con receta que se usan juntos para tratar a adultos con un tipo de cáncer de piel llamado melanoma:

- que se haya extendido a otras partes del cuerpo o que no pueda extirparse mediante cirugía, y
- que tiene un determinado tipo de gen "BRAF" anómalo

BRAFTOVI no se debe utilizar para tratar a personas con melanoma BRAF de tipo salvaje. Su proveedor de atención médica realizará una prueba para asegurarse de que BRAFTOVI y MEKTOVI sean adecuados para usted.

Se desconoce si BRAFTOVI y MEKTOVI son seguros y eficaces en niños.

## Preguntas sobre este diagnóstico

¿Qué significa que mi melanoma es "metastásico"?

---

---

¿Qué significa cuando mi médico dice que mi melanoma es "irresecable"?

---

---

¿Qué son los biomarcadores? ¿Deberían realizarse pruebas de biomarcadores?

---

---

¿Dar positivo en la prueba para el biomarcador BRAF ayudaría a identificar las opciones de tratamiento adecuadas para mí?

---

---

## Información de seguridad importante seleccionada

**BRAFTOVI y MEKTOVI pueden causar efectos secundarios graves, incluido el riesgo de nuevos cánceres de piel.** Revise su piel y comunique a su proveedor de atención médica de inmediato sobre cualquier cambio en la piel, como una verruga nueva, una llaga o un bulto rojizo que sangra o no se cura; cambio en el tamaño o color de un lunar.

Consulte la Información de seguridad importante adicional en las páginas 4 y 5 y la Información de prescripción completa de BRAFTOVI, incluida la Guía del medicamento, y la Información de prescripción completa de MEKTOVI, incluida la Guía del medicamento, para obtener información adicional.

## Preguntas sobre el inicio del tratamiento con BRAFTOVI + MEKTOVI

¿Una terapia dirigida contra BRAF sería adecuada para mi tipo de melanoma?

---

---

¿Es BRAFTOVI + MEKTOVI una opción de tratamiento basada en mi diagnóstico?

---

---

¿Cómo funciona BRAFTOVI + MEKTOVI?

---

---

## Preguntas sobre la toma de BRAFTOVI + MEKTOVI

¿Qué información debo conocer sobre cómo tomar BRAFTOVI + MEKTOVI?

---

---

¿Puedo tomar BRAFTOVI y MEKTOVI con o sin una comida o un refrigerio?

---

---

¿Qué debo hacer si olvido tomar una dosis de BRAFTOVI o MEKTOVI?

---

---

¿Qué debo saber sobre los posibles efectos secundarios graves de BRAFTOVI + MEKTOVI?  
¿Cuáles son los efectos secundarios frecuentes de esta combinación de tratamiento?

---

---

¿Mi seguro cubrirá BRAFTOVI + MEKTOVI? ¿Existen opciones adicionales de apoyo económico?

---

---

**Pfizer Oncology together™**

Recurra a Pfizer Oncology Together para obtener información sobre los recursos de asistencia económica y recibir apoyo.



LLAME AL **1-877-744-5675**  
(de lunes a viernes, de 8 a. m. a 8 p. m., hora del este)

VISITE [PfizerOncologyTogether.com](https://PfizerOncologyTogether.com)

## Información de seguridad importante seleccionada

**BRAFTOVI y MEKTOVI pueden causar efectos secundarios graves, incluidos problemas cardíacos o insuficiencia cardíaca.** Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta alguno de los siguientes signos y síntomas de un problema cardíaco: sensación de que el corazón late rápido o que tiene palpitaciones; falta de aire; hinchazón en las manos, los tobillos, las piernas o los pies; sensación de desmayo o vahídos.

Consulte la **Información de seguridad importante adicional** en las páginas 4 y 5 y la **Información de prescripción completa** de BRAFTOVI, incluida la **Guía del medicamento**, y la **Información de prescripción completa** de MEKTOVI, incluida la **Guía del medicamento**, para obtener información adicional.

 **BRAFTOVI** +  **MEKTOVI**  
(encorafenib) 75 mg capsulas (binimetinib) 15 mg tablets



## Información de seguridad importante e indicación

### ¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre BRAFTOVI y MEKTOVI?

**BRAFTOVI (encorafenib) y MEKTOVI (binimetinib) pueden causar efectos secundarios graves, incluidos los siguientes:**

- **Riesgo de nuevos cánceres de piel.** BRAFTOVI, cuando se usa solo o con MEKTOVI, puede causar cánceres de piel llamados carcinoma cutáneo de células escamosas o carcinoma de células basales. Hable con su proveedor de atención médica sobre el riesgo de padecer estos cánceres.

Revise su piel e informe a su proveedor de atención médica de inmediato sobre cualquier cambio en la piel, incluidos:

- verrugas nuevas
- llaga en la piel o bulto rojizo que sangra o no cicatriza
- cambio en el tamaño o color de un lunar

Su proveedor de atención médica debe revisar su piel antes del tratamiento, cada 2 meses durante el tratamiento y hasta 6 meses después de que interrumpa el tratamiento para ver si hay nuevos cánceres de piel.

Su proveedor de atención médica también debe examinar si hay presencia de cánceres que no se producen en la piel. Informe a su proveedor de atención médica sobre cualquier síntoma nuevo que surja durante el tratamiento.

- **Problemas cardíacos, incluida insuficiencia cardíaca.** BRAFTOVI, cuando se toma con MEKTOVI, puede causar problemas cardíacos. Su proveedor de atención médica controlará su función cardíaca antes del tratamiento y durante este. Informe a su proveedor de atención médica inmediatamente si presenta alguno de los siguientes signos y síntomas de un problema cardíaco:

- sensación de que el corazón late rápido o que tiene palpitaciones
- falta de aire
- hinchazón en las manos, los tobillos, las piernas o los pies
- sensación de desmayo o vahídos

- **Problemas hepáticos.** BRAFTOVI, cuando se toma con MEKTOVI, puede causar problemas hepáticos. Su proveedor de atención médica realizará análisis de sangre para controlar la función del hígado antes de su tratamiento y durante este. Informe a su proveedor de atención médica si presenta alguno de los siguientes signos y síntomas de un problema hepático:

- coloración amarillenta en la piel o los ojos
- orina oscura o marrón (de color té)
- náuseas o vómitos
- pérdida del apetito
- cansancio
- moretones
- sangrado

- **Problemas musculares (rabdomiólisis).** MEKTOVI, cuando se toma con BRAFTOVI, puede causar problemas musculares que pueden ser graves. MEKTOVI puede aumentar el nivel de una enzima en la sangre llamada creatina fosfoquinasa (CPK) y puede ser un signo de daño muscular. Su proveedor de atención médica debe hacer análisis de sangre para controlar sus niveles de CPK antes del tratamiento y durante este. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta alguno de estos síntomas:

- debilidad
- dolores o molestias musculares
- orina rojiza oscura

- **Problemas de sangrado.** BRAFTOVI, cuando se toma con MEKTOVI, puede causar problemas de sangrado graves, incluso en el estómago o el cerebro, que pueden provocar la muerte. Informe a su proveedor de atención médica y busque ayuda médica de inmediato si presenta algún signo de sangrado, incluidos los siguientes:

- dolores de cabeza, mareos o sensación de debilidad
- tos con sangre o coágulos de sangre
- vómito con sangre o vómito con aspecto de "borra de café"
- heces rojas o negras que parecen alquitrán

- **Coágulos de sangre.** MEKTOVI, cuando se toma con BRAFTOVI, puede causar coágulos de sangre en los brazos o las piernas, que pueden llegar hasta los pulmones y provocar la muerte. Busque ayuda médica de inmediato si tiene los siguientes síntomas:

- dolor en el pecho
- falta de aire repentina o problemas para respirar
- dolor en las piernas con o sin hinchazón
- hinchazón de los brazos y las piernas
- palidez y frío en un brazo o una pierna

- **Problemas oculares.** BRAFTOVI, cuando se toma con MEKTOVI, puede causar problemas oculares. Su proveedor de atención médica debe realizarle un examen ocular regularmente durante el tratamiento. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta algún síntoma nuevo o empeoramiento de los problemas oculares, incluidos los siguientes:

- visión borrosa, pérdida de visión u otros cambios en la visión
- ver puntos de colores
- ver halos (borde borroso alrededor de los objetos)
- dolor, hinchazón o enrojecimiento de los ojos

- **Cambios en la actividad eléctrica del corazón llamada prolongación del intervalo QT.** La prolongación del intervalo QT puede causar latidos cardíacos irregulares que pueden ser potencialmente mortales. Su proveedor de atención médica debe hacerle pruebas antes de empezar a tomar BRAFTOVI con MEKTOVI y durante el tratamiento para revisar sus sales corporales (electrolitos).

Consulte la **Información de prescripción completa de BRAFTOVI, incluida la Guía del medicamento, y la Información de prescripción completa de MEKTOVI, incluida la Guía del medicamento, para obtener información adicional.**

## Información de seguridad importante e indicación (continuación)

Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene sensación de desmayo, vahídos, mareos o sensación de latidos cardíacos irregulares o rápidos durante el tratamiento con BRAFTOVI (encorafenib) y MEKTOVI (binimetinib). Estos síntomas pueden estar relacionados con la prolongación del intervalo QT.

• **Problemas pulmonares o respiratorios.** MEKTOVI, cuando se toma con BRAFTOVI, puede causar problemas pulmonares o respiratorios. Informe a su proveedor de atención médica si tiene algún síntoma nuevo o empeoramiento de los problemas pulmonares, incluidos los siguientes:

- falta de aire
- tos

Su proveedor de atención médica puede cambiar la dosis, o interrumpir el tratamiento con BRAFTOVI y MEKTOVI de forma temporal o permanente si usted tiene determinados efectos secundarios.

**Informe a su equipo de atención médica si está embarazada o planea quedar embarazada.** BRAFTOVI y MEKTOVI pueden dañar a su bebé en gestación.

- Las mujeres que pueden quedar embarazadas deben utilizar un método anticonceptivo no hormonal eficaz durante y al menos por:
  - 2 semanas después de la última dosis de BRAFTOVI
  - 30 días después de la última dosis de MEKTOVI
- Los métodos anticonceptivos que contengan hormonas (como las píldoras anticonceptivas, las inyecciones o los sistemas transdérmicos) podrían no funcionar bien durante el tratamiento con BRAFTOVI.
- Su proveedor de atención médica realizará una prueba para la detección del embarazo antes de que empiece a tomar BRAFTOVI y MEKTOVI. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si queda embarazada o cree que podría quedar embarazada durante el tratamiento.

**Hable con su equipo de atención médica si está amamantando o planea amamantar.** Se desconoce si cualquiera de los tratamientos pasa a la leche materna. No amamante durante el tratamiento con BRAFTOVI y MEKTOVI ni durante:

- 2 semanas después de la última dosis de BRAFTOVI
- 3 días después de la última dosis de MEKTOVI

BRAFTOVI puede causar problemas de fertilidad en los hombres. Hable con su proveedor de atención médica si esto le preocupa.

**Los efectos secundarios más frecuentes de BRAFTOVI cuando se toma con MEKTOVI incluyen:** fatiga, náuseas, diarrea, vómitos, dolor en el área del estómago (abdominal) y dolor o hinchazón de las articulaciones (artralgia).

**Antes de tomar BRAFTOVI + MEKTOVI, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluido si usted:**

- Ha tenido problemas de sangrado.
- Tiene problemas oculares.
- Tiene problemas cardíacos, incluida una afección llamada síndrome del QT largo.
- Le han dicho que tiene niveles bajos de potasio, calcio o magnesio en sangre.
- Tiene problemas hepáticos o renales.
- Ha tenido coágulos de sangre.
- Tiene problemas pulmonares o respiratorios.
- Tiene problemas musculares.
- Tiene presión arterial alta (hipertensión).
- Está embarazada o planea quedar embarazada.
- Está amamantando o planea amamantar.

**Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma,** incluidos los medicamentos de venta con receta y de venta libre, vitaminas y suplementos a base de hierbas. BRAFTOVI y ciertos otros medicamentos pueden afectarse entre sí, causando efectos secundarios o alterando la forma en que funciona BRAFTOVI u otros medicamentos. También debe evitar el uso de productos con toronja durante el tratamiento con BRAFTOVI.

**Estos no son todos los posibles efectos secundarios de BRAFTOVI y MEKTOVI.** Llame a su médico para obtener consejo médico sobre los efectos secundarios. Puede reportar los efectos secundarios a la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA) al **1-800-FDA-1088** o visite [www.fda.gov/medwatch](http://www.fda.gov/medwatch). También puede reportar los efectos secundarios a Pfizer Inc. llamando al **1-800-438-1985**.

### ¿Qué es BRAFTOVI + MEKTOVI?

BRAFTOVI y MEKTOVI son medicamentos de venta con receta que se usan juntos para tratar a adultos con un tipo de cáncer de piel llamado melanoma:

- que se haya extendido a otras partes del cuerpo o que no pueda extirparse mediante cirugía, **y**
- que tiene un determinado tipo de gen "BRAF" anómalo

BRAFTOVI no se debe utilizar para tratar a personas con melanoma BRAF de tipo salvaje. Su proveedor de atención médica realizará una prueba para asegurarse de que BRAFTOVI y MEKTOVI sean adecuados para usted.

Se desconoce si BRAFTOVI y MEKTOVI son seguros y eficaces en niños.

**Consulte la Información de prescripción completa de BRAFTOVI, incluida la Guía del medicamento, y la Información de prescripción completa de MEKTOVI, incluida la Guía del medicamento, para obtener información adicional.**



BRAFTOVI® and MEKTOVI® are registered trademarks of Array BioPharma Inc. in the United States and various other countries.  
© 2024 Pfizer Inc. All rights reserved. PP-BMK-USA-0923; March 2024

