

# Introducción a ELREXFIO

Guía para comprender cómo se administra ELREXFIO, los posibles efectos secundarios y el apoyo disponible durante el tratamiento



## ¿Qué es ELREXFIO?

ELREXFIO es un medicamento de prescripción que se utiliza para tratar a adultos con mieloma múltiple que:

- ya han recibido al menos 4 regímenes de tratamiento, incluyendo un inhibidor del proteasoma, un agente inmunomodulador y un anticuerpo monoclonal anti-CD38 para tratar su mieloma múltiple, y
- su cáncer ha reaparecido o no respondió al tratamiento anterior

ELREXFIO se aprobó con base en las respuestas de los pacientes y la durabilidad de la respuesta. Hay estudios en curso para confirmar su beneficio clínico. Se desconoce si ELREXFIO es seguro y efectivo en niños.

## INFORMACIÓN DE SEGURIDAD SELECCIONADA

ELREXFIO puede causar efectos secundarios serios, potencialmente mortales o que pueden provocar la muerte, como el síndrome de liberación de citocinas (SLC) y problemas neurológicos. El SLC es común durante el tratamiento con ELREXFIO.

Informe a su proveedor de atención médica o busque ayuda médica de inmediato si presenta cualquier signo o síntoma de SLC o problemas neurológicos, incluyendo:

- fiebre de 38 °C (100.4 °F) o superior
- dificultad para respirar
- escalofríos
- mareos o aturdimiento
- latidos cardíacos rápidos
- dolor de cabeza
- aumento de las enzimas hepáticas en la sangre
- agitación, dificultad para mantenerse despierto, confusión o desorientación, o ver u oír cosas que no son reales (alucinaciones)
- dificultad para hablar, pensar, recordar cosas, prestar atención o comprender cosas
- problemas para caminar, debilidad muscular, temblores, pérdida del equilibrio o espasmos musculares
- entumecimiento y hormigueo (sensación de “alfileres y agujas”)
- ardor, dolor punzante o agudo
- cambios en su escritura a mano

Consulte la Información Adicional Importante sobre seguridad en las páginas 16 a 18.

Consulte la Información para Prescribir completa, incluyendo el RECUADRO DE ADVERTENCIA, y la guía de bolsillo del medicamento.

## Índice

Dosis de ELREXFIO .....	4-5
Efectos secundarios de ELREXFIO .....	6-9
Apoyo de Pfizer para ayudarlo durante el tratamiento .....	10-11
Preguntas para su proveedor de atención médica.....	12-13
Seguimiento de su tratamiento .....	14-15
Información importante de seguridad .....	16-18

Consulte la Información Importante de Seguridad en las páginas 16 a 18.  
Consulte la Información para Prescribir completa, incluyendo el RECUADRO DE  
ADVERTENCIA, y la guía de bolsillo del medicamento.



## Dosis de ELREXFIO

ELREXFIO es una monoterapia lista para usar. Una monoterapia es un tratamiento único. Esto significa que no se administra en combinación con otros tratamientos para mieloma múltiple. Un miembro de su equipo de atención médica le administrará ELREXFIO mediante una inyección subcutánea rápida en el abdomen, el muslo u otra zona del cuerpo.

Durante la primera semana de tratamiento, comenzará con 2 dosis “progresivas” de ELREXFIO. El aumento gradual hasta alcanzar la dosis completa ayudará al sistema inmunitario de su organismo a adaptarse a ELREXFIO. Luego, recibirá su primera dosis completa de “tratamiento”.

- La dosis “progresiva” 1 se administra normalmente el día 1 del tratamiento
- Para la dosis “progresiva” 2, se aumentará su dosis de ELREXFIO, y se administra normalmente el día 4 del tratamiento
- Debe permanecer hospitalizado mientras recibe las 2 primeras dosis debido al riesgo de SLC, durante 48 horas después de la dosis 1 y 24 horas después de la dosis 2
- Su dosis de ELREXFIO se aumentará de nuevo cuando reciba la primera dosis completa del “tratamiento”, que suele administrarse el día 8 del tratamiento

Después de completar el “programa de dosificación progresiva”, es probable que comience un tratamiento semanal con ELREXFIO en el consultorio de su proveedor de atención médica o en otro centro ambulatorio. A medida que continúe con el tratamiento, su médico evaluará cómo está respondiendo al tratamiento y decidirá si puede cambiar a:

- Después de 6 meses, un programa de dosificación cada 2 semanas
- Después de aproximadamente 12 meses, un programa de dosificación una vez al mes (cada 4 semanas)

Su médico determinará durante cuánto tiempo recibirá el tratamiento con ELREXFIO.



Consulte la Información Importante de Seguridad en las páginas 16 a 18.

Consulte la Información para Prescribir completa, incluyendo el RECUADRO DE ADVERTENCIA, y la guía de bolsillo del medicamento.

## “Esquema de dosificación progresiva”

- Antes de cada dosis progresiva y de la primera dosis completa de tratamiento con ELREXFIO, recibirá medicamentos para ayudar a reducir el riesgo de síndrome de liberación de citocinas (SLC), un efecto secundario serio.
- Su equipo de atención médica lo monitoreará para detectar síntomas de SLC y problemas neurológicos.



## Esquema de dosificación continua

- Siguiendo el esquema de dosificación progresiva, ELREXFIO se administra una vez a la semana
- Su médico decidirá el tiempo entre sus dosis y la duración del tratamiento con ELREXFIO:
  - Después de 6 meses de tratamiento, si ha tenido una respuesta parcial o mejor durante al menos 2 meses, un programa de dosificación cada dos semanas podría ser adecuado para usted
  - Después de mantener una respuesta con un programa de dosificación cada dos semanas durante 6 meses, un programa de dosificación una vez al mes (cada 4 semanas) podría ser adecuado para usted





## Posibles efectos secundarios con ELREXFIO

Es importante conocer los posibles efectos secundarios mientras se toma ELREXFIO. La mayoría de las personas que tuvieron efectos secundarios durante el tratamiento con ELREXFIO pudieron controlarlos y continuar con el tratamiento.

ELREXFIO puede causar efectos secundarios serios y potencialmente mortales. Estos incluyen el síndrome de liberación de citocinas (SLC) y problemas neurológicos.

El SLC es el resultado de una hiperactividad del sistema inmunitario. Informe a su proveedor de atención médica o busque ayuda médica de inmediato si presenta cualquier signo o síntoma de SLC, incluyendo:

- Fiebre de 38 °C (100.4 °F) o superior
- Mareos o aturdimiento
- Dolor de cabeza
- Dificultad para respirar
- Latidos cardíacos rápidos
- Aumento de las enzimas hepáticas en la sangre
- Escalofrío

El SLC es común durante el tratamiento con ELREXFIO y también puede ser serio, potencialmente mortal o provocar la muerte.

En un estudio clínico, el 58% de las personas que tomaron ELREXFIO tuvieron el SLC. La mayoría de los casos de SLC fueron de bajo grado. La mayoría ocurrieron al principio y se resolvieron con el tratamiento adecuado.



Consulte la Información Importante de Seguridad en las páginas 16 a 18.

Consulte la [Información para Prescribir completa](#), incluyendo el **RECUADRO DE ADVERTENCIA**, y la [guía de bolsillo del medicamento](#).

Los problemas neurológicos son posibles efectos secundarios serios de ELREXFIO. En un estudio clínico, el 59% de las personas que tomaron ELREXFIO tuvieron problemas neurológicos. El 7% de las personas tuvieron problemas neurológicos graves (ocurrencias de grado 3 o 4).

Informe a su proveedor de atención médica o busque ayuda médica de inmediato si presenta cualquier signo o síntoma de problemas neurológicos, entre ellos:

- Dolor de cabeza
- Agitación, dificultad para permanecer despierto, confusión o desorientación, o ver u oír cosas que no son reales (alucinaciones)
- Dificultad para hablar, pensar, recordar cosas, prestar atención o comprender cosas
- Problemas para caminar, debilidad muscular, temblores, pérdida del equilibrio o espasmos musculares
- Entumecimiento y hormigueo (sensación de “alfileres y agujas”)
- Ardor, dolor punzante o agudo
- Cambios en su escritura a mano

### **Programa de Evaluación y Mitigación de Riesgos (REMS) de ELREXFIO**

La Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA, siglas en inglés) exige un programa de seguridad de medicamentos para ELREXFIO debido al riesgo de SLC y problemas neurológicos. Este programa de seguridad de medicamentos, denominado Programa de Estrategia de Evaluación y Mitigación de Riesgos (REMS, por sus siglas en inglés), exige que los profesionales de atención médica conozcan y controlen los efectos secundarios serios que pueden ocurrir al tomar ELREXFIO.

Como parte del programa REMS de ELREXFIO, su proveedor de atención médica le entregará una tarjeta de bolsillo para pacientes de ELREXFIO antes o durante su primer tratamiento con ELREXFIO. Esta tarjeta informará a sus otros proveedores de atención médica que se le ha recetado ELREXFIO e incluye los síntomas del SLC o los problemas neurológicos a los que debe prestar atención en caso de que los presente. **Busque ayuda médica de inmediato si presenta alguno de los síntomas que se mencionan en la tarjeta de bolsillo para pacientes de ELREXFIO.** Es posible que necesite recibir tratamiento en un hospital. Lleve siempre consigo su tarjeta de bolsillo para pacientes de ELREXFIO y muéstrésela a todos sus proveedores de atención médica. Para mayor comodidad, tome una foto y guárdela en su teléfono para poder acceder a ella rápidamente en cualquier momento.

# Otros efectos secundarios de ELREXFIO

## Algunos otros efectos secundarios de ELREXFIO pueden incluir:

**Infecciones:** Las infecciones del tracto respiratorio superior y la neumonía son frecuentes durante el tratamiento con ELREXFIO. ELREXFIO puede causar infecciones bacterianas y virales graves, potencialmente mortales o que pueden provocar la muerte.

En las personas que recibieron ELREXFIO según el programa de dosificación recomendado, las infecciones serias, incluidas las infecciones oportunistas, ocurrieron en 42% de las personas, las infecciones de grado 3 o 4 en 31% de las personas e infecciones mortales en el 7% de las personas. Las personas con infecciones activas no deben iniciar el tratamiento con ELREXFIO.

La mayoría de las infecciones respondieron al tratamiento. En un estudio clínico, el 6.5% de las personas con una infección tuvieron que suspender de forma permanente el tratamiento con ELREXFIO. Su proveedor de atención médica puede recetarle tratamientos para ayudar a prevenir algunas infecciones mientras toma ELREXFIO.

**Disminución del recuento de glóbulos blancos:** La disminución del recuento de glóbulos blancos es frecuente con ELREXFIO y también puede ser grave. Con un recuento bajo de glóbulos blancos puede ocurrir fiebre y puede ser un signo de que tiene una infección. Su proveedor de atención médica le tratará según sea necesario.

**Problemas hepáticos:** ELREXFIO puede provocar aumento de las enzimas hepáticas y la bilirrubina en la sangre. Estos aumentos pueden ocurrir con o sin SLC. Informe a su proveedor de atención médica si presenta alguno de los siguientes signos o síntomas de problemas hepáticos:

- Cansancio
- Pérdida de apetito
- Dolor en la parte superior derecha del estómago (abdomen)
- Orina oscura
- Coloración amarillenta de la piel o de la parte blanca de los ojos

Su proveedor de atención médica le hará análisis de sangre y lo monitoreará para detectar signos y síntomas de estos efectos secundarios serios antes de comenzar y durante el tratamiento con ELREXFIO, y puede suspender temporal o definitivamente el tratamiento con ELREXFIO si presenta ciertos efectos secundarios.

Consulte la Información Importante de Seguridad en las páginas 16 a 18.

Consulte la Información para Prescribir completa, incluyendo el RECUADRO DE ADVERTENCIA, y la guía de bolsillo del medicamento.



Además de los efectos secundarios serios, ELREXFIO puede provocar otros efectos secundarios. Los efectos secundarios más comunes de ELREXFIO incluyen:

- Cansancio
- Reacción en el lugar de la inyección, como enrojecimiento, comezón, dolor, moretones, sarpullido, hinchazón y sensibilidad
- Diarrea
- Dolor muscular y óseo
- Disminución del apetito
- Sarpullido
- Tos
- Náuseas
- Fiebre

Los resultados anormales graves más comunes en los análisis de sangre con ELREXFIO incluyen disminución de glóbulos blancos, glóbulos rojos y plaquetas.

En un estudio clínico, la mayoría de las personas que tuvieron efectos secundarios durante el tratamiento con ELREXFIO pudieron controlarlos y continuar con el tratamiento.



# Apoyo de Pfizer para ayudarlo durante el tratamiento

Si le han recetado ELREXFIO, puede recibir apoyo personalizado de un Asistente de Acceso del Paciente de Pfizer durante su tratamiento. Cuando se inscriba en Pfizer Oncology Together™, asegúrese de optar por el apoyo del Asistente de Acceso del paciente. Se le asignará un Asistente de Acceso del Pacientes que trabajará directamente con usted y su equipo de atención médica para proporcionarle:

- **Acceso y asistencia financiera para pacientes elegibles:** Los Asistentes de Acceso de Pacientes pueden ayudarle a coordinar la cobertura de su seguro, lo que incluye informarle a usted y a su equipo de atención médica cuánto de su tratamiento cubre el seguro y cuáles pueden ser los gastos que deberá pagar de su bolsillo
  - Si necesita ayuda financiera para pagar su medicamento, ellos pueden ayudarle a identificar posibles recursos para pacientes con seguro comercial, Medicare/seguro gubernamental o para aquellos que no tienen seguro
- **Coordinación del tratamiento†:** Su Asistente de Acceso del Paciente puede confirmar su plan de alta hospitalaria con usted y su equipo de atención médica, y proporcionarle la información que necesita para recibir tratamiento en el consultorio de su proveedor de atención médica
- **Apoyo durante su tratamiento\*†:** Los Asistentes de Acceso de Pacientes pueden coordinarse con usted para confirmar la logística, proporcionarle recordatorios de citas y el seguimiento de las necesidades del seguro

\*Los Asistentes de Acceso de Pacientes proporcionarán apoyo a los pacientes durante los primeros 6 meses de tratamiento con ELREXFIO.

†Algunos servicios se prestan a través de organizaciones de terceros que operan de forma independiente y no están controladas por Pfizer. La disponibilidad de los servicios y los requisitos de elegibilidad los determinan exclusivamente estas organizaciones.

Consulte la Información Importante de Seguridad en las páginas 16 a 18.

Consulte la Información para Prescribir completa, incluyendo el RECUADRO DE ADVERTENCIA, y la guía de bolsillo del medicamento.

Para obtener ayuda del Asistente de Acceso del Paciente, visite [www.myPANsupport.com](http://www.myPANsupport.com) o llame al **1-877-744-5671** (de lunes a viernes, de 8:00 A. M. a 8:00 P. M., hora del Este) para más información.

### Ayuda financiera

Si lo necesita, Pfizer Oncology Together puede ayudarle a encontrar opciones de ayuda financiera para su ELREXFIO recetado, incluido un programa de ahorro en copagos para pacientes elegibles con seguro médico privado. Se aplican límites, términos y condiciones.



# Preguntas para su proveedor de atención médica

A continuación, se incluyen algunas preguntas que puede plantearle a su proveedor de atención médica para comprender mejor qué esperar durante el tratamiento con ELREXFIO.

¿Dónde recibiré mis dosis “progresivas” de ELREXFIO durante mi primera semana de tratamiento?

¿Dónde y cuándo recibiré mis dosis continuas?

¿Cuánto tiempo durarán mis citas cuando reciba el tratamiento con ELREXFIO?

Consulte la Información Importante de Seguridad en las páginas 16 a 18.

Consulte [la Información para Prescribir completa](#), incluyendo el RECUADRO DE ADVERTENCIA, y la [guía de bolsillo del medicamento](#).

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios que pueden ocurrir con ELREXFIO y qué puedo hacer para controlarlos?

¿Cuánto tiempo pueden durar los posibles efectos secundarios después de recibir ELREXFIO?

¿Hay algún cambio que deba hacer en mi dieta mientras recibo ELREXFIO?  
¿Qué hay de otros medicamentos, vitaminas o suplementos?

# Seguimiento de su tratamiento

Utilice esta tabla para llevar un registro de su tratamiento mientras recibe ELREXFIO. Asegúrese de incluir información como: cómo se siente después de cada dosis y cualquier indicación de su proveedor de atención médica.

Fecha:	Cómo se siente:	Notas:



Fecha:	Cómo se siente:	Notas:

# Información Importante de Seguridad

**ELREXFIO puede causar efectos secundarios serios, potencialmente mortales o que pueden provocar la muerte, como el síndrome de liberación de citocinas (SLC) y problemas neurológicos. El SLC es común durante el tratamiento con ELREXFIO.**

**Informe a su proveedor de atención médica o busque ayuda médica de inmediato si presenta cualquier signo o síntoma de SLC o problemas neurológicos, como:**

- fiebre de 38 °C (100.4 °F) o superior
- dificultad para respirar
- escalofríos
- mareos o aturdimiento
- latidos cardíacos rápidos
- dolor de cabeza
- aumento de las enzimas hepáticas en la sangre
- agitación, dificultad para mantenerse despierto, confusión o desorientación, o ver u oír cosas que no son reales (alucinaciones)
- dificultad para hablar, pensar, recordar cosas, prestar atención o comprender cosas
- problemas para caminar, debilidad muscular, temblores, pérdida del equilibrio o espasmos musculares
- entumecimiento y hormigueo (sensación de “alfileres y agujas”)
- ardor, dolor punzante o agudo
- cambios en su escritura a mano

**Debido al riesgo del SLC**, recibirá ELREXFIO en un “programa de dosificación progresiva” y deberá permanecer hospitalizado durante 48 horas después de la primera dosis “progresiva” y durante 24 horas después de la segunda dosis “progresiva” de ELREXFIO.

- Para su primera dosis, recibirá una dosis «progresiva» menor de ELREXFIO el día 1
- Para su segunda dosis, recibirá una dosis “progresiva” mayor de ELREXFIO, que normalmente se administra el día 4 del tratamiento.
- Para su tercera dosis, recibirá la primera dosis “de tratamiento” completa de ELREXFIO, que normalmente se administra el día 8. Si por cualquier motivo se retrasa la dosis de ELREXFIO, es posible que deba repetir el programa de dosificación progresiva

Si tu dosis de ELREXFIO se retrasa por alguna razón, es posible que necesites repetir el esquema de aumento gradual de dosis.

Antes de cada dosis progresiva y de la primera dosis completa del tratamiento con ELREXFIO, recibirá medicamentos para ayudar a reducir el riesgo de SLC. Su proveedor de atención médica decidirá si necesita recibir medicamentos para ayudar a reducir el riesgo del SLC con dosis futuras.

**ELREXFIO solo está disponible a través del Programa de Estrategia de Evaluación y Mitigación de Riesgos (REMS, por sus siglas en inglés) de ELREXFIO debido al riesgo del SLC y problemas neurológicos.** Y Recibirá una tarjeta de bolsillo para pacientes de ELREXFIO de su proveedor de atención médica. **Lleve consigo la tarjeta de bolsillo para pacientes de ELREXFIO en todo momento y muéstrese la a todos sus proveedores de atención médica.** La tarjeta de bolsillo para pacientes de ELREXFIO enumera los signos y síntomas del SLC y los problemas neurológicos. **Busque ayuda médica de inmediato si presenta alguno de los síntomas que se mencionan en la tarjeta de identificación para pacientes de ELREXFIO.** Es posible que necesite recibir tratamiento en un hospital.

Consulte la Información para Prescribir completa, incluyendo el RECUADRO DE ADVERTENCIA, y la guía de bolsillo del medicamento.

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

- tiene una infección
- está embarazada o planea quedar embarazada. ELREXFIO puede dañar al bebé no nacido. **Las mujeres que puedan quedar embarazadas** <1645>Las mujeres que puedan quedar embarazadas </1645>deben realizarse una prueba de embarazo antes de iniciar el tratamiento con ELREXFIO y deben utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento y durante los 4 meses posteriores a la última dosis de ELREXFIO. Informe inmediatamente a su proveedor de atención médica si queda embarazada o cree que puede estar embarazada durante el tratamiento con ELREXFIO
- Está amamantando o planea hacerlo. Se desconoce si ELREXFIO se transmite a la leche materna. No amamante durante el tratamiento ni durante los 4 meses posteriores a la última dosis de ELREXFIO

**Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma**, incluidos los medicamentos recetados y de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas.

**No** conduzca, maneje maquinaria pesada o potencialmente peligrosa ni realice otras actividades peligrosas durante el tratamiento con ELREXFIO:

- durante las 48 horas después de completar cada una de las 2 dosis de ELREXFIO que forman parte del «programa dosificación progresiva» y su primera dosis completa del tratamiento, y
- en cualquier momento durante el tratamiento con ELREXFIO si presenta algún síntoma neurológico nuevo, como mareos, confusión, temblores, somnolencia o cualquier otro síntoma que afecte al estado de conciencia, hasta que los síntomas desaparezcan.

**Infecciones:** Las infecciones del tracto respiratorio superior y la neumonía son frecuentes durante el tratamiento con ELREXFIO. ELREXFIO puede causar infecciones bacterianas y virales graves, potencialmente mortales o que pueden provocar la muerte.

- Su proveedor de atención médica puede recetarle medicamentos para ayudar a prevenir infecciones y tratarlo según sea necesario si desarrolla una infección durante el tratamiento con ELREXFIO
- Informe de inmediato a su proveedor de atención médica si presenta algún signo o síntoma de infección durante el tratamiento con ELREXFIO, incluyendo: fiebre de 38 °C (100.4 °F) o más, escalofríos, tos, dificultad para respirar, dolor en el pecho, dolor de garganta, dolor al orinar o sensación de debilidad o malestar general
- Las personas con infecciones activas no deben iniciar el tratamiento con ELREXFIO

**Disminución del recuento de glóbulos blancos:** La disminución del recuento de glóbulos blancos es común durante el tratamiento con ELREXFIO y también puede ser grave. Con un recuento bajo de glóbulos blancos puede ocurrir fiebre y puede ser un signo de que tiene una infección.

Su proveedor de atención médica le tratará según sea necesario.

# Información Importante de Seguridad (continuación)

**Problemas hepáticos:** ELREXFIO puede provocar aumento de las enzimas hepáticas y la bilirrubina en la sangre. Estos aumentos pueden ocurrir con o sin SLC. Informe a su proveedor de atención médica si presenta algún síntoma de problema hepático, como:

- cansancio
- pérdida de apetito
- dolor en la parte superior derecha del abdomen
- orina oscura
- coloración amarillenta de la piel o de la parte blanca de los ojos

**Los efectos secundarios más comunes de ELREXFIO incluyen:**

- cansancio
- reacción en el lugar de la inyección, como enrojecimiento, comezón, dolor, moretones, sarpullido, hinchazón y sensibilidad
- diarrea
- dolor muscular y óseo
- disminución del apetito
- sarpullido
- tos
- náuseas
- fiebre

Los resultados anormales graves más comunes en los análisis de sangre con ELREXFIO incluyen disminución de glóbulos blancos, glóbulos rojos y plaquetas.

Su proveedor de atención médica puede suspender ELREXFIO de forma temporal o permanente si presenta alguno de los efectos secundarios enumerados y estos son graves. Estos no son todos los posibles efectos secundarios de ELREXFIO.

Llame a su proveedor de atención médica para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Puede informar los efectos secundarios a la FDA llamando al 1-800-FDA-1088.

## ¿Qué es ELREXFIO?

ELREXFIO es un medicamento recetado que se utiliza para tratar a adultos con mieloma múltiple que:

- ya han recibido al menos 4 regímenes de tratamiento, incluyendo un inhibidor del proteasoma, un agente inmunomodulador y un anticuerpo monoclonal anti-CD38 para tratar su mieloma múltiple, **y**
- su cáncer ha reaparecido o no ha respondido al tratamiento anterior.

ELREXFIO se aprobó con base en las respuestas de los pacientes y la durabilidad de la respuesta. Hay estudios en curso para confirmar su beneficio clínico. Se desconoce si ELREXFIO es seguro y efectivo en niños.

Consulte la Información para Prescribir completa, incluyendo el RECUADRO DE ADVERTENCIA, y la guía de bolsillo del medicamento.





Visite [ELREXFIO.com](https://ELREXFIO.com) para más información y recursos adicionales.



 **ELREXFIO**<sup>®</sup>  
(elranatamab-bcmm)  
INJECTION FOR  
SUBCUTANEOUS USE | 44 mg/1.1 mL  
76 mg/1.9 mL



© 2025 Pfizer Inc. Todos los derechos reservados.

Impreso en EE. UU. / Septiembre de 2025 PP-L1A-USA-0644

Consulte la Información para Prescribir completa, incluyendo el  
RECUADRO DE ADVERTENCIA, y la guía de bolsillo del medicamento.