

Breyanzi® es un medicamento de venta con receta médica que se utiliza para tratar el linfoma de células B grandes, un tipo de linfoma ahodgkiniano, cuando:

- su primer tratamiento no funcionó o su cáncer reapareció en menos de un año de su primer tratamiento O
- su primer tratamiento no funcionó o su cáncer reapareció después del primer tratamiento y usted no es elegible para un trasplante de células madre hematopoyéticas debido a sus condiciones médicas o su edad O
- al menos dos tipos de tratamiento no funcionaron o dejaron de funcionar.

Breyanzi es diferente a otros medicamentos contra el cáncer porque está elaborado con sus propios glóbulos blancos, que fueron modificados genéticamente para que reconozcan y ataquen las células de su linfoma.

Si es necesario volver a tratar el linfoma de células B grandes, pregunte a su médico sobre Breyanzi.

La remisión es posible. *Potenciado por usted.*

Breyanzi es una terapia con células CAR T que usa células de su propio sistema inmunitario para localizar y combatir el linfoma.

No es un paciente real.



Información de seguridad importante seleccionada

¿Cuál es la información más importante que debo saber sobre BREYANZI?

BREYANZI puede causar efectos secundarios que pueden poner en riesgo la vida y causar la muerte. Llame a su proveedor de atención médica u obtenga ayuda de emergencia de inmediato si presenta cualquiera de los siguientes síntomas:

- dificultad para respirar
- fiebre (100.4 °F/38 °C o más alta)
- escalofríos/temblores
- confusión
- náuseas, vómitos, diarrea intensas
- latidos cardíacos irregulares o acelerados
- mareos/aturdimiento
- debilidad o fatiga intensa

Haga clic para ver la Información importante de seguridad en las páginas 2-4 y la Información de prescripción completa, incluyendo los recuadros de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.

Breyanzi[™]
(lisocabtagene maraleucel) SUSPENSION FOR IV INFUSION

Si es necesario volver a tratar el linfoma, es posible que sea el momento de pensar en Breyanzi®

Si el cáncer no responde al tratamiento o el tratamiento ha dejado de funcionar, es posible que se esté preguntando qué pasará a continuación. Este folleto le ayudará a aprender sobre la terapia con células CAR-T Breyanzi, para que sepa qué puede esperar del tratamiento. Recuerde, solo su médico puede decidir si Breyanzi es adecuado para usted.

Lo que encontrará en este folleto:

- Qué es Breyanzi y cómo funciona
- Resultados del tratamiento
- Cómo recibirá Breyanzi
- Qué apoyo de Bristol Myers Squibb podría estar disponible para usted

"Recomendaría a cualquiera que sea candidato o piense que puede ser candidato a la terapia con células CAR-T Breyanzi que le pregunte a su médico al respecto".

-Karla, tratada con Breyanzi

Cada persona que aparece en esta publicación recibió compensación de Bristol Myers Squibb por compartir su historia. Los resultados individuales pueden variar.

Información de seguridad importante seleccionada

¿Cuál es la información más importante que debo saber sobre BREYANZI? (continuación)

Es importante que informe a sus proveedores de atención médica que ha recibido Breyanzi y que les muestre su Tarjeta de bolsillo como paciente de Breyanzi. Es posible que su proveedor de atención médica le administre otros medicamentos para tratar los efectos secundarios.

Haga clic para ver la Información importante de seguridad en las páginas 2-4 y la Información de prescripción completa, incluyendo los recuadros de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.

No es un paciente real.



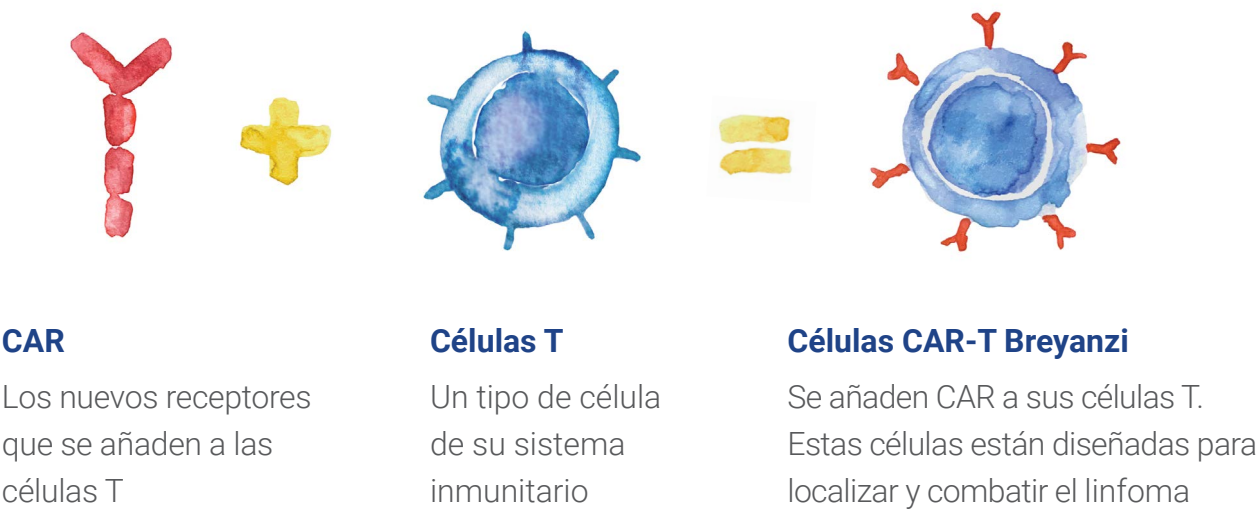
Breyanzi
(lisocabtagene maraleucel) SUSPENSION FOR IV INFUSION

Desarrollado para localizar y combatir el linfoma

Breyanzi® se ha creado específicamente para usted, con sus propias células T

- Su sistema inmunitario está formado por muchas células que ayudan a proteger el organismo de enfermedades, incluido el cáncer
- Una de las principales células inmunitarias son las células T
- Las células T tienen unos ganchos en su superficie (llamados receptores) que pueden adherirse a algunas células cancerosas y ayudar a destruirlas. Algunos tipos de cáncer pueden evitar las células T y seguir creciendo

Cómo se elabora Breyanzi



Información de seguridad importante seleccionada

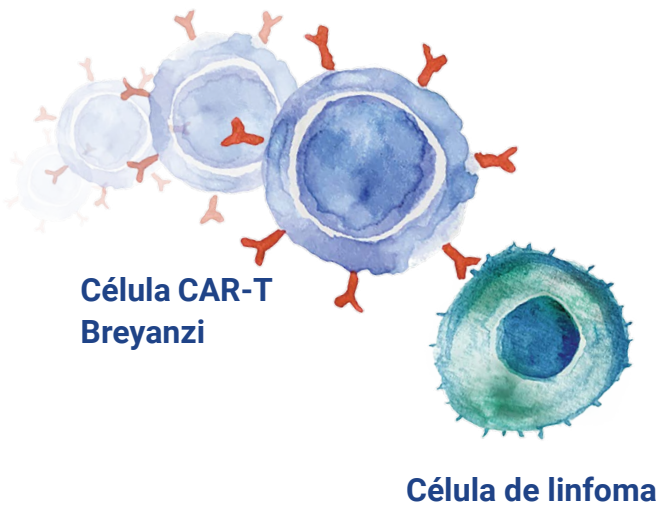
Antes de recibir BREYANZI, informe a su proveedor de atención médica sobre todos sus problemas médicos, incluyendo si tiene o tuvo:

- Problemas neurológicos (como convulsiones, accidente cerebrovascular o pérdida de memoria)
- Problemas pulmonares o respiratorios
- Problemas cardíacos
- Problemas hepáticos
- Problemas renales
- Una infección reciente o en curso

Informe a su proveedor de atención médica acerca de todos los medicamentos que toma, incluidos medicamentos de venta con receta médica y de venta libre, vitaminas y complementos a base de hierbas.

Cómo funciona Breyanzi en su organismo

- Una vez que se elaboran las células CAR-T Breyanzi, se reintroducen en el cuerpo mediante una infusión
- Después de la infusión, las células CAR-T buscan un marcador que se encuentra en determinadas células del linfoma, así como en algunas células sanas
- Breyanzi se une al marcador en las células del linfoma lo que permite a Breyanzi y a su organismo localizar y combatir el cáncer



"Hay que tener la esperanza de que existe una posibilidad. Eso es lo que fue para mí la terapia con células CAR-T".

–David, tratado con Breyanzi

Haga clic para ver la Información importante de seguridad en las páginas 2-4 y la Información de prescripción completa, incluyendo los recuadros de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.



Acerca de los 3 estudios clínicos de Breyanzi®

Breyanzi se ha estudiado en más de 400 personas en 3 estudios clínicos. Algunas personas recibieron tratamiento con Breyanzi como **tratamiento de segunda línea**, que es el tratamiento que se administra si el cáncer reaparece o no responde al primer tratamiento.

Otras personas recibieron tratamiento con Breyanzi después de haber recibido al menos otros 2 tratamientos. Esto se llama **tratamiento de última línea**. Muchas personas presentaron respuesta a Breyanzi, incluso después de que otros tratamientos no funcionaran o dejaran de funcionar.

Acerca del estudio 1: Breyanzi como tratamiento de segunda línea

¿Quiénes participaron en este estudio?

184 personas con linfoma de células B grandes. Todas habían recibido previamente 1 línea de tratamiento que no funcionó o dejó de funcionar en los 12 meses posteriores a la administración del primer tratamiento.

¿Qué tratamiento se administró?

Las personas fueron aleatorizadas a los siguientes grupos de tratamiento:

- Terapia con células CAR-T Breyanzi
- Tratamiento estándar (quimioterapia seguida de terapia con dosis alta y trasplante de células madre)

Durante el estudio, las personas en el grupo que recibió el tratamiento estándar pudieron recibir Breyanzi si:

- No respondieron al tratamiento estándar después de 9 semanas
- El cáncer progresó en cualquier momento
- Fue necesario otro medicamento

¿Cuál fue el objetivo del estudio?

Determinar la seguridad y eficacia de Breyanzi en comparación con el tratamiento estándar.

Información de seguridad importante seleccionada

¿Cómo recibiré BREYANZI?

- BREYANZI se elabora a partir de sus propios glóbulos blancos, de forma que se le extraerá sangre mediante un proceso llamado leucaféresis.
- Toma aproximadamente de 3 a 4 semanas desde el momento en que el centro de producción recibe sus células hasta que están disponibles para ser enviadas a su proveedor de atención médica, pero este tiempo puede variar.
- Antes de recibir BREYANZI, recibirá 3 días de quimioterapia para preparar su cuerpo.

Haga clic para ver la Información importante de seguridad en las páginas 2-4 y la Información de prescripción completa, incluyendo los recuadros de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.

El poder de pasar más tiempo sin un episodio

4 veces más tiempo sin un episodio

Un episodio se definió como el empeoramiento del cáncer, la ausencia de respuesta al tratamiento contra el cáncer o la necesidad de iniciar un nuevo tratamiento para el linfoma.

En el primer seguimiento (mediana de 6,2 meses), la mediana de tiempo sin un episodio fue de 10,1 meses frente a 2,3 meses (mediana) con el tratamiento estándar.*



3 de cada 4 personas (68 de 92) presentaron una respuesta completa a los 17 meses y medio (mediana)

Respuesta completa significa que no se encontró ningún signo de cáncer en el cuerpo. Respuesta completa no significa que el cáncer se haya curado.

*La mediana es el número que ocupa la posición central en un grupo de números ordenados de menor a mayor.

Acerca del estudio 2: Breyanzi® como tratamiento de segunda línea

¿Quiénes participaron en este estudio?

- 61 personas con linfoma de células B grandes que no pudieron recibir un trasplante de células madre
- Todas habían recibido previamente 1 línea de tratamiento que no funcionó o que dejó de funcionar

¿Cuál fue el objetivo del estudio?

Determinar la seguridad y eficacia de Breyanzi cuando el trasplante de células madre no es una opción.



Información de seguridad importante seleccionada

¿Cómo recibiré BREYANZI? (continuación)

- Cuando BREYANZI esté listo, su proveedor de atención médica se lo administrará a través de un catéter que le colocarán en la vena. BREYANZI se administra como infusiones de 2 tipos diferentes de células.
 - Recibirá infusiones de un tipo de células, seguido de inmediato por el otro tipo de células.
 - El tiempo de la infusión variará, pero normalmente será menos de 15 minutos para cada uno de los 2 tipos de células.
- Durante la primera semana, será vigilado diariamente por el centro en el que haya recibido.

El poder de responder al tratamiento sin un trasplante de células madre

80% de las personas (49 de 61) presentó respuesta a Breyanzi

El 54% de las personas (33 de 61) logró una **respuesta completa**

Respuesta completa significa que no se encontró ningún signo de cáncer en el cuerpo. Respuesta completa no significa que el cáncer se haya curado.

El 26% de las personas (16 de 61) logró una **respuesta parcial**

Respuesta parcial significa que se ha reducido la cantidad de cáncer.

Se logró la remisión en 1 mes con Breyanzi una vez*

En el estudio clínico, se observó respuesta completa o remisión en 1 mes (mediana) después de la infusión. En algunas personas, esto varió de 0.8 meses a 6.9 meses.

La remisión es una disminución o desaparición de los signos y síntomas del cáncer.

*El proceso de tratamiento incluye la extracción de la sangre, la elaboración de las células CAR-T, la administración y el monitoreo de efectos secundarios.

Estos son los resultados que presentaron las personas del estudio clínico con Breyanzi. Es posible que sus resultados sean diferentes.

Haga clic para ver la Información importante de seguridad en las páginas 2-4 y la Información de prescripción completa, incluyendo los recuadros de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.



Acerca del estudio 3: Breyanzi® como tratamiento de última línea

¿Quiénes participaron en este estudio?

192 personas con linfoma de células B grandes que habían recibido al menos otros 2 tipos de tratamiento que no funcionó o dejó de funcionar.

¿Cuál fue el objetivo del estudio?

Determinar la seguridad y eficacia de Breyanzi.

"Mi exploración mostró que estaba en remisión 45 días después de la infusión de las células CAR-T. Mi cumpleaños fue realmente una celebración".

—Bill, tratado con Breyanzi



Información de seguridad importante seleccionada

¿Cómo recibiré BREYANZI? (continuación)

- Deberá planificar mantenerse cerca de esta ubicación durante al menos 4 semanas después de recibir BREYANZI. Su proveedor de atención médica revisará si el tratamiento está funcionando y le ayudará con cualquier efecto secundario que pueda ocurrir.
- Es posible que sea hospitalizado a causa de los efectos secundarios y su proveedor de atención médica le dará el alta si los efectos secundarios están bajo control y es seguro para usted abandonar el hospital.
- Su proveedor de atención médica querrá hacerle análisis de sangre para hacer seguimiento a su evolución. Es importante que le realicen análisis de sangre. Si pierde una cita, llame a su proveedor de atención médica lo antes posible para reprogramarla.

Haga clic para ver la Información importante de seguridad en las páginas 2-4 y la Información de prescripción completa, incluyendo los recuadros de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.

El poder de una remisión duradera

73% de las personas (141 de 192) presentaron respuesta a Breyanzi

El 54% de las personas (104 de 192) logró una **respuesta completa**

Respuesta completa significa que no se encontró ningún signo de cáncer en el cuerpo. Respuesta completa no significa que el cáncer se haya curado.

El 19% de las personas (37 de 192) logró una **respuesta parcial**

Respuesta parcial significa que se ha reducido la cantidad de cáncer.

En un estudio clínico, la mitad de las personas que recibieron Breyanzi estaban vivas 2 años después del tratamiento

La supervivencia global no fue una medición clave en este estudio y no se ha establecido el impacto del tratamiento sobre la supervivencia. Estos datos incluyeron los resultados de 257 personas que completaron el estudio original y participaron en un estudio de seguimiento.

Información de seguridad importante seleccionada

¿Qué debo evitar después de recibir BREYANZI?

- No conduzca, opere maquinaria pesada ni realice otras actividades que podrían ser peligrosas si no está mentalmente alerta, durante al menos 8 semanas después de recibir BREYANZI, ya que el tratamiento puede causar problemas temporales de memoria y coordinación, incluyendo somnolencia, confusión, mareos y convulsiones.
- No done sangre, órganos, tejidos ni células para trasplante.

Breyanzi
(lisocabtagene maraleucel) SUSPENSION FOR IV INFUSION

Los efectos secundarios más frecuentes con Breyanzi®

Se pueden producir efectos secundarios que deberá tratar su equipo de atención médica.

Cuando se usó Breyanzi como tratamiento de segunda línea o de línea final, los efectos secundarios más frecuentes fueron:

- Fiebre (100.4 °F/38 °C o más alta)
- Síndrome de liberación de citocinas
- Mucho cansancio
- Dolor en los músculos y los huesos
- Náuseas

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de Breyanzi. Vea los posibles efectos secundarios graves en las páginas 16-19.

Es importante que informe a sus proveedores de atención médica que ha recibido Breyanzi y que les muestre su Tarjeta de bolsillo como paciente de Breyanzi. Es posible que su proveedor de atención médica le administre otros medicamentos para tratar los efectos secundarios.

Llame a su proveedor de atención médica o busque ayuda de emergencia inmediatamente si presenta cualquiera de los efectos secundarios mencionados arriba.

Información de seguridad importante seleccionada

¿Cuáles son los efectos secundarios posibles o razonablemente probables de BREYANZI?

Los efectos secundarios más frecuentes de BREYANZI son:

- | | |
|---|--|
| • fatiga | • náuseas, vómitos, diarrea intensas |
| • dificultad para respirar | • dolor de cabeza |
| • fiebre (100.4 °F/38 °C o más alta) | • mareos/aturdimiento |
| • escalofríos/temblores | • latidos cardíacos irregulares o acelerados |
| • confusión | • hinchazón |
| • dificultad para hablar o problemas de dicción | |

Haga clic para ver la Información importante de seguridad en las páginas 2-4 y la Información de prescripción completa, incluyendo los recuadros de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.



No es un paciente real.

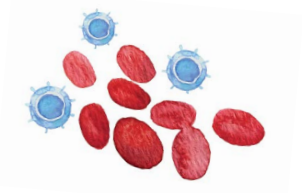
Breyanzi
(lisocabtagene maraleucel) SUSPENSION FOR IV INFUSION

Su tratamiento con Breyanzi® está centrado en usted

Cada paso de su tratamiento es importante. Cada persona es diferente y el tiempo que toma completar el proceso de tratamiento con las células CAR-T Breyanzi podría variar. Debido

al riesgo de efectos secundarios que pueden poner en peligro la vida y provocar la muerte, Breyanzi solo está disponible en centros de tratamiento autorizados y se debe ser infundido y monitoreado por equipos de atención médica con entrenamiento especial.

Obtención de la sangre

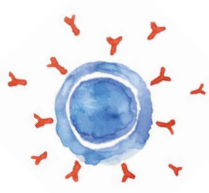


Se obtendrán sus glóbulos blancos mediante un proceso llamado aféresis (a veces llamado leucaféresis)

Se extrae la sangre y los componentes se separan en grupos. Se obtienen sus células T y las otras partes de la sangre se devuelven al cuerpo.

La aféresis puede realizarse en **1 día** y suele tardar **entre 2 y 6 horas**.

Creación de Breyanzi



Sus células T se enviarán a un centro de producción

En el centro de producción, se añadirán receptores de antígenos quiméricos (CAR) a sus células T para crear las células CAR-T Breyanzi que son únicas para usted.

Durante este tiempo, es posible que reciba otros tratamientos contra el cáncer.

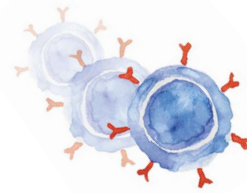
Quimioterapia a dosis baja



Antes de la infusión de Breyanzi, recibirá quimioterapia a dosis baja

Recibirá **3 días** de una quimioterapia a dosis baja, llamada quimioterapia agotadora de linfocitos, para ayudar a preparar su cuerpo para Breyanzi

Recepción de Breyanzi



Recibirá Breyanzi como infusiones de 2 tipos diferentes de células

Breyanzi se administra como infusiones de 2 tipos diferentes de células. Estas infusiones se administran una tras la otra y cada una tarda **menos de 15 minutos**, pero los tiempos pueden variar.

Breyanzi se administrará en un centro de tratamiento autorizado por un equipo de atención médica especialmente entrenado. Su proveedor de atención médica decidirá si es necesario que se quede en el hospital o si le pueden dar de alta después del tratamiento.

Monitoreo



Le monitorearán estrechamente para detectar efectos secundarios después de recibir la infusión de Breyanzi

Durante la primera semana, el centro donde recibió el tratamiento con Breyanzi lo monitoreará diariamente. Haga planes para quedarse cerca de este lugar **durante al menos 4 semanas después de la infusión**.

Es posible que lo hospitalicen a causa de los efectos secundarios y su proveedor de atención médica le dará el alta si sus efectos secundarios están bajo control y es seguro para usted abandonar el hospital.

Monitoreo a largo plazo

Su proveedor de atención médica querrá hacerle análisis de sangre para hacer seguimiento a su evolución. Es importante que le realicen análisis de sangre. Si pierde una cita, llame a su proveedor de atención médica lo antes posible para reprogramarla.

Información de seguridad importante seleccionada

¿Cuáles son los efectos secundarios posibles o razonablemente probables de BREYANZI? (continuación)

BREYANZI puede aumentar el riesgo de infecciones potencialmente que pueden poner en peligro la vida y provocar la muerte. Informe de inmediato a su proveedor de atención médica si tiene fiebre, escalofríos o cualquier signo o síntoma de infección.

Haga clic para ver la Información importante de seguridad en las páginas 2-4 y la Información de prescripción completa, incluyendo los recuadros de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.

Información de seguridad importante seleccionada

¿Cuáles son los efectos secundarios posibles o razonablemente probables de BREYANZI? (continuación)

BREYANZI puede reducir uno o más tipos de sus células sanguíneas (glóbulos rojos, glóbulos blancos o plaquetas). Después del tratamiento, su proveedor de atención médica le realizará análisis de sangre para revisar si esto ocurre.



Síndrome de liberación de citocinas (SLC)

El síndrome de liberación de citocinas, o SLC, ocurre cuando las células inmunes liberan una gran cantidad de proteínas, llamadas citocinas, a la sangre. Algunos síntomas del SLC incluyen: fiebre, escalofríos, frecuencia cardíaca acelerada, dolor de cabeza e oxigenación insuficiente de los tejidos.

Cuando Breyanzi® se usó como tratamiento de segunda línea en estudios clínicos: El 45% de las personas (68 de 150) presentó SLC de leve a grave

- El 1.3% de las personas presentó SLC grave
- La mediana de tiempo hasta que se produjo el SLC después de la infusión fue de **4 días** y la mediana de la duración fue de **4 días**
- El SLC por lo general ocurrió entre **1 y 63 días** después de recibir Breyanzi y duró entre **1 y 16 días**



Información de seguridad importante seleccionada

¿Cuáles son los efectos secundarios posibles o razonablemente probables de BREYANZI? (continuación)

Informe de inmediato a su proveedor de atención médica si tiene fiebre, se siente cansado o presenta moretones o sangrado. La presencia de BREYANZI en la sangre puede causar un resultado falso positivo en la prueba de detección del VIH en algunas pruebas comerciales.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de BREYANZI. Llame a su médico para recibir asesoría acerca de los efectos secundarios. Para obtener más información, visite BREYANZI.com o llame al 1-888-805-4555. Puede comunicar los efectos secundarios a la FDA. Visite www.fda.gov/medwatch o llame al 1-800-FDA-1088.

Haga clic para ver la Información importante de seguridad en las páginas 2-4 y la Información de prescripción completa, incluyendo los recuadros de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.

Cuando se usó Breyanzi como la línea última de tratamiento en un estudio clínico: El 46% de las personas (122 de 268) presentó SLC de leve a potencialmente mortal o mortal

- El **4%** de las personas presentó SLC grave o mortal. Una persona presentó SLC mortal y 2 presentaban SLC al momento de fallecer
- La mediana de tiempo hasta que se produjo el SLC después de la infusión fue de **5 días** y la mediana de la duración fue de **5 días**
- El SLC normalmente ocurrió entre **1 y 15 días** después de recibir Breyanzi y duró entre **1 y 17 días**



Llame a su equipo de atención médica si presenta cualquier efecto secundario. Si se producen signos o síntomas de SLC en cualquier momento, busque atención médica inmediata.

Breyanzi
(lisocabtagene maraleucel) SUSPENSION
FOR IV INFUSION

Toxicidad neurológica

La toxicidad neurológica es un efecto secundario grave del sistema nervioso. Puede provocar una afección que podría cambiar el funcionamiento del cerebro o su estructura, así como temblores que no puede controlar, dificultad para hablar, dolor de cabeza, mareos y también puede causar que sea difícil pensar con claridad.

Cuando Breyanzi® se usó como tratamiento de segunda línea en estudios clínicos: El 27% de las personas (41 de 150) presentó toxicidad neurológica de leve a grave

- El **7%** de las personas experimentó toxicidad neurológica grave y 1 persona presentó toxicidad neurológica continua hasta el momento de la muerte
- La mediana de tiempo hasta que se produjo el primer episodio neurológico después de la infusión fue de **8 días** y la mediana de la duración fue de **6 días**
- La toxicidad neurológica por lo general ocurrió entre **1 y 63 días** después de recibir Breyanzi y duró entre **1 y 119 días**



Cuando se usó Breyanzi como la línea última de tratamiento en un estudio clínico: El 35% de las personas (96 de 268) presentó toxicidad neurológica de leve a potencialmente mortal o mortal

- El **12%** de las personas presentó toxicidad neurológica grave o mortal. Tres personas presentaron toxicidad neurológica mortal y 7 presentaron toxicidad neurológica al momento de fallecer
- La mediana de tiempo hasta que se produjo el primer episodio neurológico después de la infusión fue de **8 días** y la mediana de la duración fue de **12 días**
- La toxicidad neurológica por lo general ocurrió entre **1 y 46 días** después de recibir Breyanzi y duró entre **1 y 87 días**



Llame a su equipo de atención médica si presenta cualquier efecto secundario. Si se producen signos o síntomas de toxicidad neurológica en cualquier momento, busque atención médica inmediata.

Haga clic para ver la Información importante de seguridad en las páginas 2-4 y la Información de prescripción completa, incluyendo los recuadros de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.

Preguntas para su médico sobre Breyanzi®

Inicie la conversación con su equipo de atención médica para saber si Breyanzi es adecuado para usted.



¿Qué es Breyanzi?

¿En qué se diferencia Breyanzi de otros tratamientos (tales como quimioterapia o trasplante de células madre)?

Haga clic para ver la Información importante de seguridad en las páginas 2-4 y la Información de prescripción completa, incluyendo los recuadros de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.

¿Es posible la remisión con Breyanzi?

¿Cómo se comparan los resultados observados con Breyanzi con otros tratamientos?

¿Qué efectos secundarios debo conocer?

Preguntas para su médico sobre Breyanzi® (continuación)



¿Breyanzi es adecuado para mí? ¿Qué necesitamos hacer a continuación?

¿Qué implica el proceso de tratamiento?
¿Usted estará disponible durante todo el tratamiento?

Haga clic para ver la Información importante de seguridad en las páginas 2-4 y la Información de prescripción completa, incluyendo los recuadros de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.

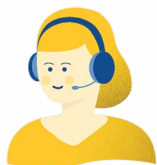
¿Cómo será mi vida diaria durante el proceso de tratamiento con Breyanzi?

¿Necesito tener un cuidador durante todo el tratamiento?

¿Hay programas de apoyo disponibles a través de Bristol Myers Squibb, u otras organizaciones, que puedan ayudarme durante todo el proceso de tratamiento?

Un tratamiento personalizado requiere apoyo personalizado

Cell Therapy 360®: Su socio en el proceso de tratamiento con células CAR-T



Un asesor de apoyo
exclusivo para el paciente



Apoyo financiero

Los servicios y programas de apoyo ofrecidos a través de Cell Therapy 360 solo están disponibles para las personas que reciben una terapia con células CAR-T de Bristol Myers Squibb, como Breyanzi. Aplican ciertas restricciones y requisitos de elegibilidad.

Para obtener más información sobre los programas de apoyo disponibles a través de Cell Therapy 360®:

- Consulte a su equipo de atención médica para obtener más información
- Visite **CellTherapy360.com**
- Llame al 1-888-805-4555 (disponible de lunes a domingo las 24 horas para recibir ayuda)



Haga clic para ver la Información importante de seguridad en las páginas 2-4 y la Información de prescripción completa, incluyendo los recuadros de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.



© 2023 Juno Therapeutics, Inc., a Bristol Myers Squibb company.
BREYANZI y el logotipo relacionado son marcas registradas de Juno Therapeutics, Inc., una empresa de Bristol Myers Squibb. CELL THERAPY 360 y el logotipo relacionado son marcas comerciales de Celgene Corporation, una empresa de Bristol Myers Squibb. 03/23 2009-US-2300011

