



LA COMBINACIÓN

TKI+IO MÁS RECETADA

Primer tratamiento combinado
para el cáncer de riñón avanzado

CABOMETRYX es un TKI (inhibidor de tirosina quinasa), OPDIVO es una IO (inmunoterapia). Según datos de IQVIA BrandImpact, a septiembre de 2025. Sujeto a cambios sin aviso previo.



Cómo usar CABOMETRYX PARA TRATAR EL CÁNCER DE RIÑÓN AVANZADO

Representación
de un paciente

¿Qué es CABOMETRYX?

CABOMETRYX es un medicamento recetado que se usa para tratar:

- A personas con cáncer de riñón (carcinoma de células renales). CABOMETRYX se puede utilizar:
 - En combinación con nivolumab para tratar a personas con carcinoma de células renales (CCR) que se ha propagado (CCR avanzado) y que aún no han recibido tratamiento para el CCR avanzado.
 - Como medicamento único para tratar a personas con CCR avanzado.

No se sabe si CABOMETRYX es seguro y efectivo en niños.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de CABOMETRYX?

CABOMETRYX podría provocar efectos secundarios graves, incluido sangrado (hemorragia).

CABOMETRYX puede causar sangrado grave que podría provocar la muerte. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si experimenta alguna señal de sangrado durante el tratamiento con CABOMETRYX, incluidas las siguientes: tos con sangre o coágulos de sangre, vómito de sangre o con forma de granos de café, heces rojas o negras (como brea), sangrado menstrual más espeso de lo normal o cualquier sangrado inusual o espeso.

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 22-25 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

Obtenga más información acerca del tratamiento que le recetaron

¡Le damos la bienvenida! En este manual, encontrará más información sobre CABOMETRYX, un medicamento que se utiliza para tratar el cáncer de riñón avanzado (carcinoma de células renales) que se ha propagado.

Posiblemente le hayan recetado CABOMETRYX solo o en combinación con un medicamento llamado OPDIVO® (nivolumab) si aún no ha recibido tratamiento.

Recuerde



Siempre hable con su equipo de atención médica si tiene alguna pregunta.



[Haga clic aquí](#) para visitar CABOMETRYX.com y obtener más información y recursos útiles.



La información en este manual no sustituye el asesoramiento de su equipo de atención médica.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

Un desgarro en el estómago o en la pared intestinal (perforación) o una conexión anormal entre dos partes del cuerpo (fístula). Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene sensibilidad o dolor en el área del estómago (abdomen) que es grave o que no desaparece.

Coágulos de sangre, derrames cerebrales, ataques al corazón y dolor en el pecho. Si experimenta alguno de los siguientes problemas, obtenga ayuda de emergencia de inmediato:

- hinchazón o dolor en los brazos o las piernas
- falta de aire
- sensación de aturdimiento o desmayos
- más sudoración de lo normal
- adormecimiento o debilidad en el rostro, los brazos o las piernas, especialmente en un lado del cuerpo
- confusión repentina o dificultad para hablar o entender
- dificultad repentina para ver con uno o ambos ojos
- dificultad repentina para caminar
- mareos, pérdida del equilibrio o de la coordinación
- fuerte dolor de cabeza repentino

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 22-25 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

Cómo funcionaría CABOMETRYX

4

Estudios clínicos de CABOMETRYX

como tratamiento combinado

8

solo

16

Cómo tomar CABOMETRYX

18

Información importante de seguridad

22

Cómo trabajar con el equipo de atención médica para manejar determinados efectos secundarios

26

Cómo acceder a información sobre apoyo financiero y recursos



28

HAGA CLIC AQUÍ para obtener recursos educativos gratuitos para su tratamiento



30

OPDIVO® y el logo relacionado son marcas registradas y OPDIVO Qvantig™ y el logo relacionado son marcas de Bristol-Myers Squibb Company.



3

Cómo funcionaría CABOMETYX (cabozantinib)

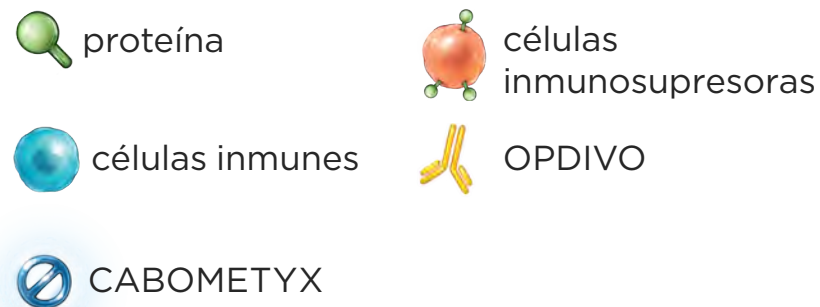
CABOMETYX es un tipo de medicamento conocido como inhibidor de la tirosina cinasa (TKI, por sus siglas en inglés). OPDIVO® (nivolumab) es un tipo de medicamento usado en tratamientos llamados inmunoterapia.

Estos dos medicamentos se pueden recetar juntos y funcionan de manera diferente para tratar el cáncer de riñón avanzado.

En las siguientes páginas encontrará información sobre:

- Cómo actúa el cáncer de riñón avanzado
- Cómo funcionaría CABOMETYX solo
- Cómo funcionaría CABOMETYX en combinación con OPDIVO. Estos 2 tratamientos funcionan de manera diferente.

Leyenda



Ver
CABOMETYX
en acción



HAGA
CLIC
AQUÍ

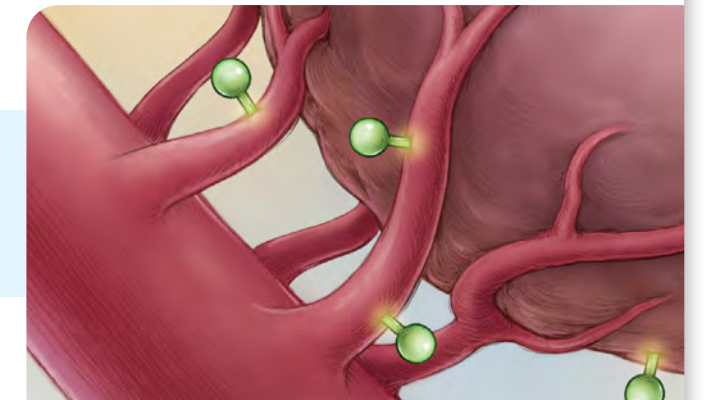
Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 22-25 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

Cómo actúa el cáncer

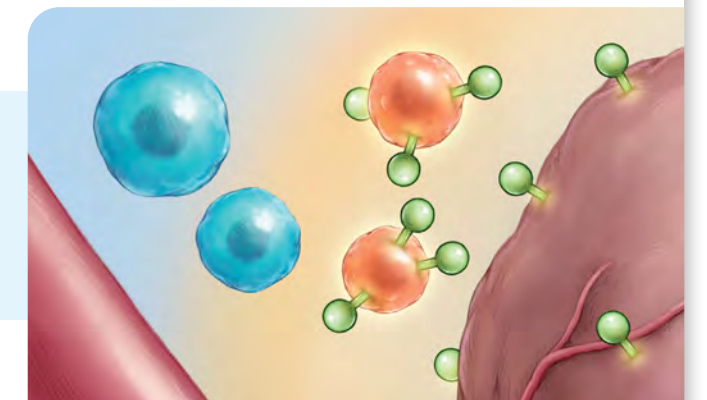
Las células de su cuerpo incluyen proteínas que envían señales a las células para que crezcan y se dividan.



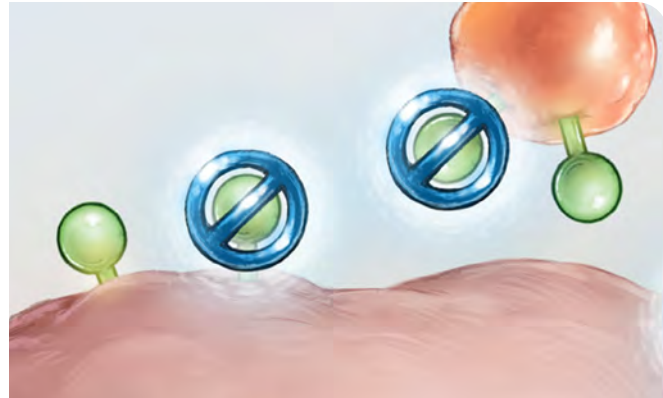
En el cáncer, estas señales hacen que los vasos sanguíneos crezcan y alimenten al tumor (angiogénesis).



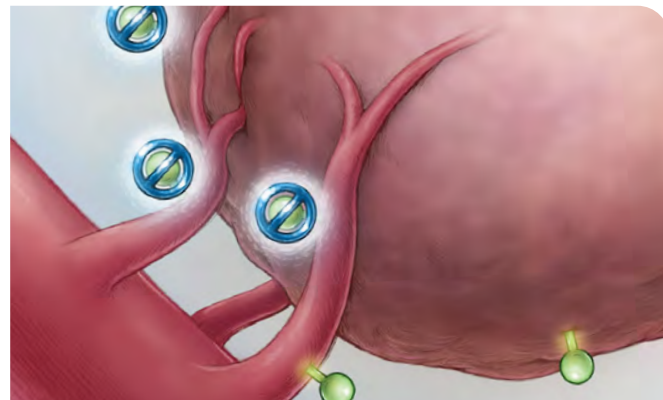
Las células inmunes que generalmente ayudan a encontrar y destruir las células cancerígenas son bloqueadas por células inmunosupresoras.



Cómo funcionaría CABOMETYX (cabozantinib) solo



Se cree que CABOMETYX reduce o demora las señales que las proteínas envían a las células cancerígenas para que estas crezcan y se dividan.



CABOMETYX puede limitar el crecimiento de los vasos sanguíneos que alimentan al tumor Y puede ayudar a que el cuerpo destruya las células cancerígenas.



Con CABOMETYX, es probable que los tumores dejen de crecer.

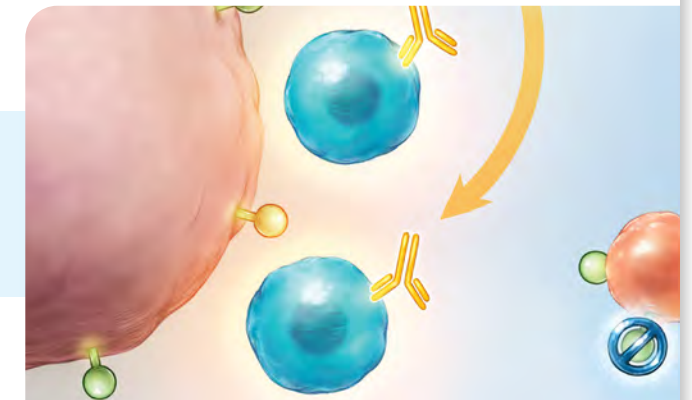
El tratamiento con CABOMETYX, ya sea solo o en combinación con OPDIVO, puede afectar tanto a las células cancerígenas como a las normales. Esto puede provocar ciertos efectos secundarios. Para obtener más información sobre los efectos secundarios de CABOMETYX, consulte la Información importante de seguridad en las páginas 22-25, y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción. Para obtener más información sobre OPDIVO, incluidos los posibles efectos secundarios, visite OPDIVO.com.

Cómo funcionaría CABOMETYX en combinación con OPDIVO® (nivolumab)

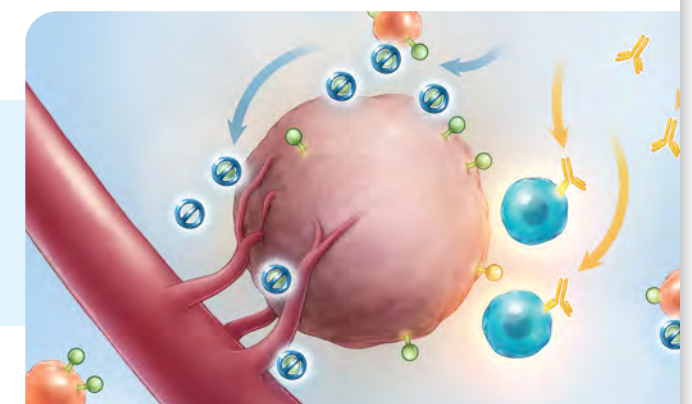
A veces, CABOMETYX se indica en combinación con un medicamento de inmunoterapia llamado OPDIVO.



OPDIVO ayuda a que las células inmunes puedan reconocer y atacar las células cancerígenas que se esconden.



CABOMETYX + OPDIVO pueden ayudar a mejorar la capacidad de su cuerpo para combatir el cáncer de riñón avanzado.



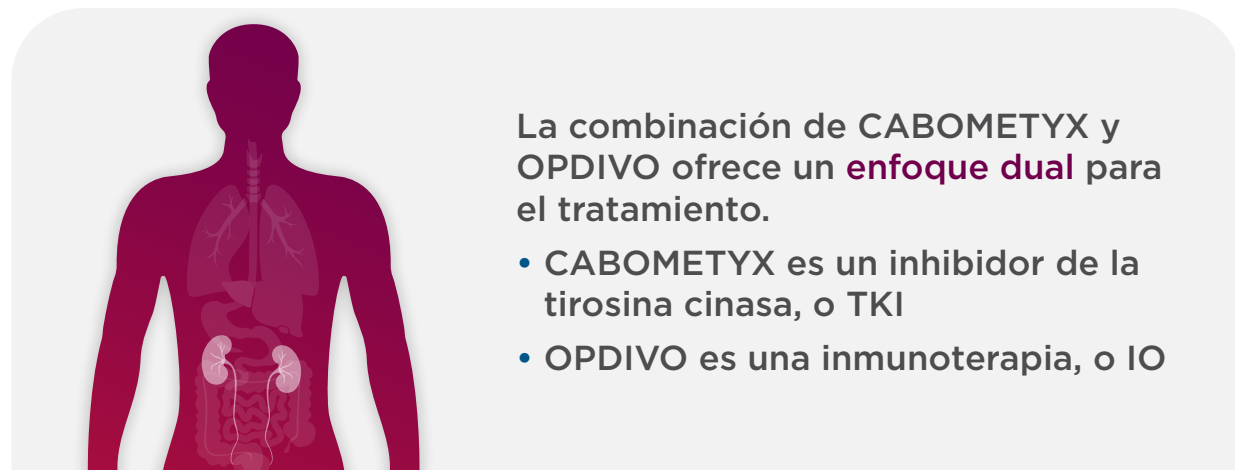
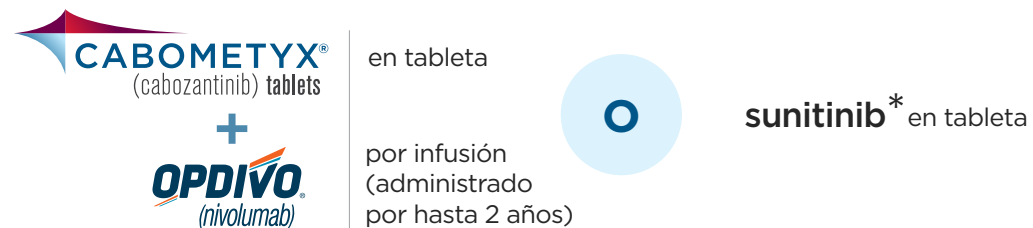
Leyenda



Si tiene cáncer de riñón avanzado o en estadio 4 y aún no ha recibido tratamiento, CABOMETYX podría ayudarle.

CABOMETYX fue probado y evaluado como primer tratamiento en un estudio clínico.

El estudio clínico de CABOMETYX incluyó a personas con cáncer de riñón que se había propagado fuera del riñón hacia otras partes del cuerpo. Para ellas, este sería su primer tratamiento, también conocido como tratamiento de primera línea.



INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

Presión arterial alta (hipertensión). La hipertensión es común durante el tratamiento con CABOMETYX y, a veces, puede ser grave. Su proveedor de atención médica le controlará la presión arterial antes de comenzar el tratamiento con CABOMETYX y regularmente durante el tratamiento con CABOMETYX. Si es necesario, también podría recetarle medicamentos para tratar la presión arterial alta. Informe a su proveedor de atención médica si presenta dolores de cabeza intensos, hemorragias nasales, cansancio o confusión, cambios en la visión, dolor en el pecho, dificultad para respirar, latidos cardíacos irregulares o sangre en la orina.

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 22-25 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

Un total de 651 personas participaron en el estudio clínico, divididas en dos grupos:



Las personas permanecieron bajo tratamiento hasta que sus tumores comenzaron a crecer o hasta que presentaron un efecto secundario que no se pudo manejar.

Se hicieron estos 2 análisis del estudio clínico en diferentes momentos:

El primer análisis se realizó para apoyar la aprobación de CABOMETYX + OPDIVO como tratamiento combinado para personas con cáncer de riñón avanzado que no habían recibido tratamiento previo.

Este estudio clínico analizó los resultados de las personas con una mediana[†] de seguimiento de 18.1 meses, es decir, **1 año y medio.**

Un análisis posterior, que es típico de los estudios clínicos, analizó los resultados de las personas en una mediana[†] de seguimiento de 67.6 meses, es decir **5 años y medio.**

Dado que el análisis de seguimiento usó un tipo de evaluación diferente al del primer análisis, no debe considerarse concluyente.

*Sunitinib es un medicamento recetado que se utiliza para tratar a adultos con cáncer de riñón avanzado.
[†]La mediana es el valor medio en un conjunto de medidas. Para algunas personas el tiempo fue más corto; para otras, más largo.

Resultados comprobados al **año y medio:**

En promedio, las personas que tomaron CABOMETYX + OPDIVO vivieron más tiempo sin que sus tumores crecieran o se propagaran

Las personas pudieron vivir

**2 VECES
MÁS SIN
CRECIMIENTO
DEL TUMOR**

Mediana* de **16.6** meses para los que recibieron CABOMETYX frente a **8.3** meses para los que recibieron sunitinib (según los resultados obtenidos con una mediana* de seguimiento de 18.1 meses)

Los resultados individuales pueden variar.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

Problemas cardíacos. CABOMETYX puede causar insuficiencia cardíaca que podría provocar la muerte. Su proveedor de atención médica podría evaluar el funcionamiento de su corazón antes de comenzar el tratamiento con CABOMETYX y durante el mismo. Infórmele a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta cualquiera de los siguientes signos y síntomas: sensación de que el corazón late con fuerza, muy rápido o de manera irregular; falta de aire; hinchazón en los tobillos o pies; sensación de aturdimiento o cansancio.

Diarrea. La diarrea es común durante el tratamiento con CABOMETYX y puede ser grave. Si es necesario, su proveedor de atención médica podría recetarle medicamentos para tratar la diarrea. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si, con frecuencia, sus heces son blandas o líquidas.

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 22-25 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

Análisis de seguimiento a los **5 años y medio:**

Tiempo promedio en meses durante el cual las personas estuvieron sin que sus tumores crecieran o se propagaran

Mediana* de
16.4 meses para los que recibieron CABOMETYX + OPDIVO
8.3 meses para los que recibieron sunitinib
(según los resultados obtenidos con una mediana* de seguimiento de 67.6 meses)

Tenga en cuenta que el análisis de seguimiento no se basó en el mismo tipo de evaluación que el análisis al año y medio y no es concluyente; los resultados individuales pueden variar.

*La mediana es el valor medio en un conjunto de medidas. Para algunas personas el tiempo fue más corto; para otras, más largo.

Resultados comprobados al **año y medio**:

La combinación de CABOMETRYX + OPDIVO redujo el riesgo de muerte en un 40%, en comparación con sunitinib. Cuando se analizaron los datos del estudio, todavía no se conocía la mediana* de supervivencia para ninguno de los dos tratamientos, porque muchas personas seguían con vida.†

Los resultados individuales pueden variar.

Análisis de seguimiento a los **5 años y medio**:

Tiempo promedio en meses durante el cual las personas vivieron

46.5 meses para los que recibieron CABOMETRYX + OPDIVO

35.5 meses para los que recibieron sunitinib

Mediana* de supervivencia general

Porcentaje de personas que seguían vivas a los 5 años

41% para los que recibieron CABOMETRYX + OPDIVO

35% para los que recibieron sunitinib

Tenga en cuenta que el análisis de seguimiento no se basó en el mismo tipo de evaluación que el análisis al año y medio y no es concluyente; los resultados individuales pueden variar.

*La mediana es el valor medio en un conjunto de medidas. Para algunas personas el tiempo fue más corto; para otras, más largo.

†En el análisis final preestablecido, la mediana de supervivencia general fue de 37.7 meses para los que recibieron CABOMETRYX + OPDIVO, frente a 34.3 meses para los que recibieron sunitinib (según los resultados obtenidos con una mediana* de seguimiento de 32.9 meses).

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

Problemas de hígado. Pueden producirse problemas de hígado durante el tratamiento con CABOMETRYX. Cuando CABOMETRYX se toma en combinación con nivolumab, pueden ocurrir cambios graves en las pruebas de función hepática con más frecuencia que si toma CABOMETRYX solo. Su proveedor de atención médica le pedirá análisis de sangre para controlar el funcionamiento del hígado antes de comenzar el tratamiento con CABOMETRYX y durante el mismo. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta síntomas de problemas de hígado que incluyen: coloración amarillenta de la piel o el blanco de los ojos, náuseas o vómitos intensos, dolor en el lado derecho del área del estómago (abdomen), orina oscura, sangrado o hematomas más fácilmente de lo normal.

Un problema de la piel llamado reacción cutánea mano-pie. Las reacciones cutáneas mano-pie son comunes con CABOMETRYX y pueden ser graves. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene erupciones, enrojecimiento, dolor, hinchazón o ampollas en las palmas de las manos o las plantas de los pies.

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 22-25 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

Cabozantinib + nivolumab es una **opción preferida como tratamiento de primera línea** para ciertas personas con cáncer de riñón avanzado (CCR), ya sea de células claras o no claras, según un grupo sin fines de lucro integrado por los principales centros oncológicos de EE. UU.‡

‡Este grupo se conoce como la National Comprehensive Cancer Network[®] (NCCN[®]), una organización sin fines de lucro que trabaja para mejorar la calidad, eficacia, equidad y accesibilidad de la atención. Las intervenciones preferidas son aquellas respaldadas por una mayor eficacia, seguridad y evidencia, y, cuando corresponde, por su asequibilidad.

Con autorización de las Guías de Práctica Clínica en Oncología de la NCCN (NCCN Guidelines[®]) para el cáncer de riñón, V.1.2026. © National Comprehensive Cancer Network, Inc. 2025. Todos los derechos reservados. Consultado el 15 de octubre de 2025. Para acceder a la versión más reciente y completa de la guía, visite NCCN.org. La NCCN no ofrece garantía alguna sobre el contenido, uso o aplicación de estas guías y no asume responsabilidad por su uso en ningún contexto.

Resultados comprobados al **año y medio**:

LOS TUMORES SE REDUJERON EN TAMAÑO EN
2 **VECES**
MÁS LA CANTIDAD DE PERSONAS

55.7% CABOMETYX + OPDIVO frente a **27.1%** sunitinib (respuestas completas + parciales)

LOS TUMORES DESAPARECIERON POR COMPLETO EN CASI
2 **VECES**
MÁS LA CANTIDAD DE PERSONAS

8% CABOMETYX + OPDIVO frente a **4.6%** sunitinib (respuesta completa)

Los resultados individuales pueden variar.

Resultados del estudio al **año y medio**:

Porcentaje de personas cuyos tumores se mantuvieron estables o se redujeron en tamaño

88% de los que recibieron CABOMETYX + OPDIVO
32.2% logró estabilizar el crecimiento del tumor y **55.7%** experimentó una reducción de su tamaño

vs

69% de los que recibieron sunitinib
42.1% logró estabilizar el crecimiento del tumor y **27.1%** experimentó una reducción de su tamaño

5.6% de las personas presentó progresión con CABOMETYX + OPDIVO, frente al **13.7%** de las personas que tomaron sunitinib

Es importante tener en cuenta que este análisis no es concluyente y que los resultados de cada persona pueden variar.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

Problemas con las glándulas adrenales. Su proveedor de atención médica le controlará esta complicación. Puede recetarle una terapia de remplazo hormonal o medicamentos con corticoides, de ser necesario. Informe de inmediato a su proveedor de atención médica si desarrolla cualquiera de los siguientes signos o síntomas: cansancio extremo, mareos o desmayos, debilidad, náuseas o vómitos.

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 22-25 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

Análisis de seguimiento a los **5 años y medio**:

Porcentaje de personas cuyos tumores se redujeron en tamaño

55.7% de los que recibieron CABOMETYX + OPDIVO
27.4% de los que recibieron sunitinib (respuestas completas + parciales)

Porcentaje de personas cuyos tumores desaparecieron por completo

13.9% de los que recibieron CABOMETYX + OPDIVO
4.6% de los que recibieron sunitinib (respuesta completa)

Análisis de seguimiento a los **5 años y medio**:

Porcentaje de personas cuyos tumores se mantuvieron estables o se redujeron en tamaño

88% de los que recibieron CABOMETYX + OPDIVO
32.2% logró estabilizar el crecimiento del tumor y **55.7%** experimentó una reducción de su tamaño

vs

69% de los que recibieron sunitinib
41.5% logró estabilizar el crecimiento del tumor y **27.4%** experimentó una reducción de su tamaño

6.5% de las personas presentó progresión con CABOMETYX + OPDIVO, frente al **14.3%** de las personas que tomaron sunitinib

Tenga en cuenta que el análisis de seguimiento no se basó en el mismo tipo de evaluación que el análisis al año y medio y no es concluyente; los resultados individuales pueden variar.

Desaparecieron por completo se conoce como respuesta completa y significa que no hay signos visibles de cáncer en respuesta al tratamiento; sin embargo, esto no significa necesariamente que el cáncer se haya curado.

Estabilizado (enfermedad estable) significa que los cambios en el tamaño de los tumores fueron demasiado pequeños como para considerarse crecimiento o reducción. Esto puede deberse al comportamiento natural de los tumores más que al efecto del medicamento.

Respuesta parcial se refiere a una disminución del tamaño del tumor o de la extensión del cáncer en el cuerpo en respuesta al tratamiento.



Para personas que fueron previamente tratadas:

En un estudio clínico se inscribieron adultos con cáncer de riñón avanzado que habían recibido al menos 1 tratamiento previo: 330 recibieron CABOMETYX y 328 recibieron everolimus.*

Las personas permanecieron bajo tratamiento hasta que sus tumores comenzaron a crecer o hasta que presentaron un efecto secundario que no se pudo manejar.

Los resultados del estudio demostraron que:

En promedio, las personas que tomaron CABOMETYX vivieron más tiempo sin que sus tumores crecieran o se propagaran

Las personas pudieron **VIVIR CASI 2 VECES MÁS SIN CRECIMIENTO DEL TUMOR**

Mediana de **7.4** meses para los que recibieron CABOMETYX frente a **3.8** meses para los que recibieron everolimus

Los resultados individuales pueden variar.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

Problemas de mandíbula graves (osteonecrosis). Su proveedor de atención médica debería revisarle la boca antes de comenzar el tratamiento con CABOMETYX y durante el mismo. Informe a su dentista que está tomando CABOMETYX. Es importante que practique una buena higiene bucal durante el tratamiento con CABOMETYX. Informe de inmediato a su proveedor de atención médica si desarrolla cualquier síntoma de problemas mandibulares, incluidos dolor mandibular, dolor de dientes o llagas en las encías.

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 22-25 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

En promedio, las personas que tomaron CABOMETYX tuvieron una mayor supervivencia

Las personas tenían más probabilidades de **VIVIR MÁS TIEMPO**

Mediana[†] de **21.4** meses para los que recibieron CABOMETYX frente a **16.5** meses para los que recibieron everolimus

Las personas que tomaron CABOMETYX tuvieron una mayor tasa de reducción del tumor

LOS TUMORES SE REDUJERON EN TAMAÑO EN 5 VECES MÁS LA CANTIDAD DE PERSONAS

17% de los que recibieron CABOMETYX frente a **3%** de los que recibieron everolimus. En el estudio clínico, el tumor debía reducirse al menos el 30%, lo cual debía confirmarse con un segundo escáner.

*Everolimus es un medicamento recetado que se utiliza para tratar adultos con cáncer de riñón avanzado cuando otros medicamentos no funcionaron.

[†]La mediana es el valor medio en un conjunto de medidas. Para algunas personas el tiempo fue más corto; para otras, más largo.

Dosis de CABOMETYX (cabozantinib)

CABOMETYX es una **tableta no quimioterapéutica que se puede tomar en casa una vez al día o según las indicaciones del médico.**

Tome CABOMETYX según las indicaciones de su médico. No suspenda ningún medicamento sin consultar antes con su médico.

Las dosis iniciales recomendadas:

Si toma **CABOMETYX en combinación con OPDIVO®** (nivolumab) u **OPDIVO Qvantig™** (nivolumab+hyaluronidase-nvhy)

Consulte con su equipo de atención médica para saber qué opción de administración de OPDIVO es la más adecuada para usted.



CABOMETYX
tableta
40 mg una vez al día



OPDIVO
infusión/IV
cada 2 semanas
o
cada 4 semanas



CABOMETYX
tableta
40 mg una vez al día



OPDIVO Qvantig
inyección
cada 2 semanas
o
cada 4 semanas

Si toma CABOMETYX solo

 **CABOMETYX** tableta 60 mg una vez al día

Su médico o enfermera determinarán la dosis adecuada para usted

Los ajustes de dosis son frecuentes y se observaron durante el **estudio clínico que demostró la eficacia y seguridad de CABOMETYX.**

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 22-25 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

Cada persona que toma CABOMETYX podría responder de manera diferente

No todos mantendrán la misma dosis de CABOMETYX. Encontrar la dosis adecuada para usted puede ayudarlo a continuar con el tratamiento.

Su equipo de atención médica trabajará con usted para encontrar un equilibrio entre la eficacia del tratamiento y el manejo de los efectos secundarios.



La dosis del medicamento se puede ajustar en función de cómo responda su cuerpo.



Los ajustes de dosis no son un contratiempo, ya que pueden ayudarlo a continuar con el tratamiento.



La reducción de la dosis es una forma de personalizar el tratamiento según sus necesidades.

Vea este video donde profesionales de la salud explican por qué los ajustes de dosis son comunes durante el tratamiento.



 **HAGA CLIC AQUÍ**

Consulte con su equipo médico sobre posibles formas de controlar ciertos efectos secundarios, ya sea mediante cambios en el estilo de vida o con medicamentos que ellos le recomienden.

Tenga en cuenta que no todos los efectos secundarios se pueden controlar y algunos podrían requerir la discontinuación permanente del medicamento.

Cómo tomar CABOMETRYX (cabozantinib)

QUÉ HACER



- Trague las tabletas de CABOMETRYX enteras
- Tome su dosis de CABOMETRYX a la misma hora todos los días o según indicaciones del médico
- Tome CABOMETRYX con el estómago vacío, al menos una hora antes o al menos dos horas después de comer

QUÉ NO HACER



- No tome CABOMETRYX con la comida
- No triture, mastique ni parta las tabletas



- **No tome jugo de pomelo (toronja), no coma pomelo y no ingiera suplementos que contengan pomelo ni hierbas de San Juan (“St. John’s wort”)** durante el tratamiento con CABOMETRYX

Informe a su equipo de atención médica sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos, las vitaminas y los suplementos herbales recetados o de venta libre.

Llame a su médico o enfermera de inmediato si toma demasiado CABOMETRYX

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 22-25 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

¿Qué sucede si olvida tomar CABOMETRYX?

Si su próxima dosis es en:

Menos de 12 horas

- No compense la dosis olvidada
- Tome la siguiente dosis en el horario habitual

12 horas o más

- Hable con su médico o enfermera si se saltea una dosis

Este contenido no representa asesoramiento médico. Hable con su médico si tiene alguna pregunta.

Vea este video para conocer la experiencia de pacientes reales y obtener consejos, incluidos algunos sobre cómo recordar tomar CABOMETRYX.



HAGA CLIC AQUÍ

Indicaciones e información importante de seguridad

¿Qué es CABOMETYX?

CABOMETYX es un medicamento recetado que se usa para tratar:

- A personas con cáncer de riñón (carcinoma de células renales). CABOMETYX se puede utilizar:
 - En combinación con nivolumab para tratar a personas con carcinoma de células renales (CCR) que se ha propagado (CCR avanzado) y que aún no han recibido tratamiento para el CCR avanzado.
 - Como medicamento único para tratar a personas con CCR avanzado.

No se sabe si CABOMETYX es seguro y efectivo en niños.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de CABOMETYX?

CABOMETYX podría provocar efectos secundarios graves, incluidos los siguientes:

Sangrado (hemorragia). CABOMETYX puede causar sangrado grave que podría provocar la muerte. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si experimenta alguna señal de sangrado durante el tratamiento con CABOMETYX, incluidas las siguientes:

- tos con sangre o coágulos de sangre
- sangrado menstrual más espeso de lo normal
- vómito de sangre o con forma de granos de café
- cualquier sangrado inusual o espeso
- heces rojas o negras (como brea)

Un desgarramiento en el estómago o en la pared intestinal (perforación) o una conexión anormal entre dos partes del cuerpo (fístula). Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene sensibilidad o dolor en el área del estómago (abdomen) que es grave o que no desaparece.

Coágulos de sangre, derrames cerebrales, ataques al corazón y dolor en el pecho.

Si experimenta alguno de los siguientes problemas, obtenga ayuda de emergencia de inmediato:

- hinchazón o dolor en los brazos o las piernas
- confusión repentina o dificultad para hablar o entender
- falta de aire
- dificultad repentina para ver con uno o ambos ojos
- sensación de aturdimiento o desmayos
- dificultad repentina para caminar
- más sudoración de lo normal
- mareos, pérdida del equilibrio o de la coordinación
- adormecimiento o debilidad en el rostro, los brazos o las piernas, especialmente en un lado del cuerpo
- fuerte dolor de cabeza repentino

Presión arterial alta (hipertensión). La hipertensión es común durante el tratamiento con CABOMETYX y, a veces, puede ser grave. Su proveedor de atención médica le controlará la presión arterial antes de comenzar el tratamiento con CABOMETYX y regularmente durante el tratamiento con CABOMETYX. Si es necesario, también podría recetarle medicamentos para tratar la presión arterial alta. Informe a su proveedor de atención médica si presenta dolores de cabeza intensos, hemorragias nasales, cansancio o confusión, cambios en la visión, dolor en el pecho, dificultad para respirar, latidos cardíacos irregulares o sangre en la orina.

Problemas cardíacos. CABOMETYX puede causar insuficiencia cardíaca que podría provocar la muerte. Su proveedor de atención médica podría evaluar el funcionamiento de su corazón antes de comenzar el tratamiento con CABOMETYX y durante el mismo. Infórmele a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta cualquiera de los siguientes signos y síntomas: sensación de que el corazón late con fuerza, muy rápido o de manera irregular; falta de aire; hinchazón en los tobillos o pies; sensación de aturdimiento o cansancio.

Diarrea. La diarrea es común durante el tratamiento con CABOMETYX y puede ser grave. Si es necesario, su proveedor de atención médica podría recetarle medicamentos para tratar la diarrea. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si, con frecuencia, sus heces son blandas o líquidas.

Un problema de la piel llamado reacción cutánea mano-pie. Las reacciones cutáneas mano-pie son comunes con CABOMETYX y pueden ser graves. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene erupciones, enrojecimiento, dolor, hinchazón o ampollas en las palmas de las manos o las plantas de los pies.

Problemas de hígado. Pueden producirse problemas de hígado durante el tratamiento con CABOMETYX. Cuando CABOMETYX se toma en combinación con nivolumab, pueden ocurrir cambios graves en las pruebas de función hepática con más frecuencia que si toma CABOMETYX solo. Su proveedor de atención médica le pedirá análisis de sangre para controlar el funcionamiento del hígado antes de comenzar el tratamiento con CABOMETYX y durante el mismo.

Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta síntomas de problemas de hígado que incluyen: coloración amarillenta de la piel o el blanco de los ojos, náuseas o vómitos intensos, dolor en el lado derecho del área del estómago (abdomen), orina oscura, sangrado o hematomas más fácilmente de lo normal.

Problemas con las glándulas adrenales. Su proveedor de atención médica le controlará esta complicación. Puede recetarle una terapia de remplazo hormonal o medicamentos con corticoides, de ser necesario. Informe de inmediato a su proveedor de atención médica si desarrolla cualquiera de los siguientes signos o síntomas: cansancio extremo, mareos o desmayos, debilidad, náuseas o vómitos.

Proteína en la orina y posibles problemas renales. Entre los síntomas podrían incluirse hinchazón en las manos, los brazos, las piernas o los pies. Su proveedor de atención médica le controlará este problema durante el tratamiento con CABOMETYX.

Problemas de mandíbula graves (osteonecrosis). Su proveedor de atención médica debería revisarle la boca antes de comenzar el tratamiento con CABOMETYX y durante el mismo. Informe a su dentista que está tomando CABOMETYX. Es importante que practique una buena higiene bucal durante el tratamiento con CABOMETYX. Informe de inmediato a su proveedor de atención médica si desarrolla cualquier síntoma de problemas mandibulares, incluidos dolor mandibular, dolor de dientes o llagas en las encías.

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 22-25 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

Información importante de seguridad

(cont.)

Problemas con la cicatrización de heridas. En las personas que toman CABOMETRYX se han observado problemas para cicatrizar heridas. Informe a su proveedor de atención médica si piensa realizarse una cirugía antes o durante el tratamiento con CABOMETRYX.

- Debe dejar de tomar CABOMETRYX al menos 3 semanas antes de cualquier cirugía programada.
- Su proveedor de atención médica le indicará cuándo puede comenzar a tomar CABOMETRYX nuevamente luego de la cirugía.

Síndrome de leucoencefalopatía posterior reversible (SLPR). Durante el tratamiento con CABOMETRYX, puede desarrollarse una afección llamada síndrome de leucoencefalopatía posterior reversible. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene dolores de cabeza, convulsiones, confusión, cambios en la visión o problemas para pensar.

Cambio en la función tiroidea. CABOMETRYX puede ocasionar cambios en la función tiroidea, incluidos cambios en los niveles de las hormonas tiroideas en sangre. Su proveedor de atención médica le pedirá análisis de sangre para controlar el funcionamiento de la tiroides antes de comenzar el tratamiento con CABOMETRYX y durante el mismo.

Disminución de los niveles de calcio en sangre (hipocalcemia). CABOMETRYX puede ocasionarle una disminución de calcio en la sangre. Su proveedor de atención médica realizará análisis de sangre para verificar este problema y le proporcionará calcio, de ser necesario. **Infórmele a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta cualquiera de los siguientes signos o síntomas:**

- rigidez o espasmos musculares
- convulsiones
- adormecimiento u hormigueo en los dedos de la mano o del pie, o alrededor de la boca
- aumento de peso repentino
- hinchazón en brazos, manos, piernas y tobillos

Su proveedor de atención médica puede cambiar la dosis de CABOMETRYX, suspender su administración temporariamente o interrumpir el tratamiento de manera permanente si usted presenta determinados efectos secundarios.

Entre los efectos secundarios más comunes de CABOMETRYX se incluyen:

- cansancio
- disminución del apetito
- náuseas y vómitos
- pérdida de peso
- estreñimiento

Los efectos secundarios más habituales de CABOMETRYX cuando se usa con nivolumab son los siguientes:

- cansancio
- disminución del apetito
- llagas en la boca
- náuseas
- erupciones
- cambio en el sabor de los alimentos
- niveles bajos de la hormona tiroidea (hipotiroidismo)
- dolor en el área estomacal (abdomen)
- dolor en músculos, huesos y articulaciones
- tos
- infección del tracto respiratorio superior

CABOMETRYX puede provocar problemas de fertilidad en hombres y mujeres que podrían afectar sus posibilidades de concebir. Hable con su proveedor de atención médica si tiene preguntas acerca de la fertilidad.

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 22-25 y haga clic aquí para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de CABOMETRYX. Llame a su médico para obtener asesoramiento sobre los efectos secundarios. Puede informar los efectos secundarios a la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA) al 1-800-FDA-1088 o en www.fda.gov/medwatch.

Si su proveedor de atención médica le receta CABOMETRYX junto con nivolumab, lea también la Guía de Medicamentos que viene con nivolumab.

Antes de tomar CABOMETRYX, informe a su proveedor de atención médica todas las afecciones médicas que tenga, incluida cualquiera de las siguientes:

- ha tenido un problema hepático que no sea cáncer de hígado
- tiene una historia de sangrado reciente, por ejemplo, tos o vómitos con sangre o heces negras (como brea)
- tiene una herida abierta o en proceso de cicatrización
- tiene presión arterial alta
- tiene bajos niveles de calcio en sangre (hipocalcemia)
- piensa realizarse una cirugía o un procedimiento dental, o se ha realizado una cirugía recientemente. Debe suspender el tratamiento con CABOMETRYX al menos 3 semanas antes de cualquier cirugía programada
- está embarazada o piensa quedar embarazada, CABOMETRYX puede hacerle daño a su bebé
 - Si puede quedar embarazada, su proveedor de atención médica revisará su estado antes de comenzar el tratamiento con CABOMETRYX.
 - Las mujeres que pueden quedar embarazadas deben utilizar un método anticonceptivo efectivo durante el tratamiento y durante 4 meses después de la última dosis de CABOMETRYX.
 - Hable con su proveedor de atención médica sobre los métodos anticonceptivos que sean adecuados para usted.
 - Si queda embarazada o piensa que lo está, informe a su proveedor de atención médica de inmediato.
- si está amamantando o piensa hacerlo. No se sabe si CABOMETRYX pasa a la leche materna. No amamante durante el tratamiento ni durante los 4 meses posteriores a la última dosis de CABOMETRYX.

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos, las vitaminas y los suplementos herbales recetados o de venta libre. CABOMETRYX y otros medicamentos determinados podrían afectarse mutuamente y provocar efectos secundarios.

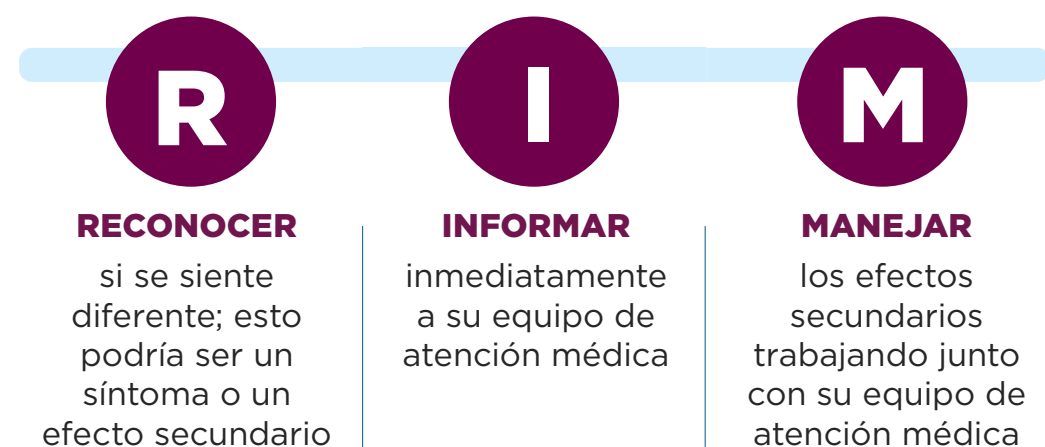
¿Qué debo evitar mientras tomo CABOMETRYX?

Evite tomar jugo de pomelo, comer pomelo o tomar suplementos que contengan pomelo o hierba de San Juan durante el tratamiento con CABOMETRYX.

Cómo trabajar con el equipo de atención médica para manejar determinados efectos secundarios

CABOMETRYX puede causar ciertos efectos secundarios. Cuanto antes comparta información, antes podrá su equipo de atención médica ayudarlo a controlar ciertos efectos secundarios.

Nuestro enfoque, llamado **RIM**, lo ayudará a compartir sus efectos secundarios con su equipo de atención médica



Los efectos secundarios pueden ocurrir en cualquier momento, incluso durante las primeras semanas o meses luego de haber comenzado el tratamiento con CABOMETRYX.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD ESPECÍFICA

Síndrome de leucoencefalopatía posterior reversible (SLPR). Durante el tratamiento con CABOMETRYX, puede desarrollarse una afección llamada síndrome de leucoencefalopatía posterior reversible. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene dolores de cabeza, convulsiones, confusión, cambios en la visión o problemas para pensar.

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 22-25 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

Los miembros de su equipo de atención médica lo conocen y son expertos en el manejo de su afección, pero no pueden hacerlo sin **su ayuda**.



Comuníquese con su equipo de inmediato si tiene alguna pregunta o inquietud.



Participe activamente en su tratamiento al saber a quién debe contactar y cómo debe comunicarse con ellos para que respondan a sus preguntas.

Cuanto antes los contacte, antes podrán ayudarlo



Su contacto principal puede ser su oncólogo o enfermera.

Consulte con ellos quién dentro del equipo tiene la experiencia adecuada para ayudarlo y colabore activamente con esa persona para abordar cualquier problema o acceder al apoyo adicional que pueda estar disponible para usted.

Otros miembros del equipo pueden incluir:

- enfermera navegadora
- trabajadora social
- navegador de pacientes
- farmacéutico
- psiquiatra
- nutricionista
- asistente de salud en el hogar

Información sobre apoyo financiero y recursos



Para obtener más información sobre cómo EASE puede ayudarlo, comuníquese con nosotros llamando al:

1-844-900-EASE
(1-844-900-3273)

Exelixis Access Services (EASE) es el recurso indicado si tiene preguntas y necesidades acerca de la cobertura de seguro, la asistencia financiera y el apoyo para el tratamiento con CABOMETYX® (cabozantinib).

Ayuda para comenzar y permanecer en tratamiento con CABOMETYX

Su Administrador de casos de EASE está disponible por teléfono para ayudarlo a:

- Entender si su seguro médico cubre tabletas de CABOMETYX y cuáles serían sus costos de bolsillo asociados con este medicamento
- Conocer sus opciones de asistencia financiera



para inscribirse y obtener más información sobre EASE

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 22-25 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

Si tiene un seguro comercial...



Programa de copago de EASE

Los pacientes elegibles que tienen un seguro comercial pueden pagar desde tan solo \$0 al mes. Se aplican límites anuales y de transacción. El programa de copago de EASE no está disponible para pacientes que reciben reembolsos por medicamentos recetados bajo ningún programa de seguro federal, estatal o financiado por el gobierno o donde lo prohíba la ley. Se aplican términos y condiciones adicionales.

Si no tiene seguro o no puede pagar el medicamento...



Programa de asistencia para pacientes de EASE

Si reúne los requisitos, puede recibir CABOMETYX sin costo. Se aplican restricciones y normas de elegibilidad adicionales.

Esta descripción del programa de servicios de acceso de Exelixis® tiene solo fines informativos. Exelixis no hace declaraciones ni garantías con respecto al reembolso o la cobertura de un servicio o artículo. La información proporcionada mediante el programa de servicios de acceso de Exelixis no constituye asesoramiento médico ni legal, y no tiene el objetivo de sustituir una consulta con un proveedor de atención médica licenciado, un asesor legal o cualquier otro tercero pagador correspondiente. Exelixis se reserva el derecho de modificar el programa en cualquier momento, sin aviso previo.

Acceso. Asistencia. En todo el camino.



LLAME AL:
1-844-900-EASE
(1-844-900-3273)



De lunes a viernes, de
8:00 a. m. a 8:00 p. m.
Hora del Este

**¡INSCRÍBASE
hoy mismo!**
(ver abajo)

Obtenga apoyo durante su tratamiento

El programa de apoyo BE CONNECTED está diseñado para ofrecer información educativa para usted o alguien a quien usted cuida que está tomando CABOMETYX y para brindarle más información sobre qué esperar durante el tratamiento.

- Reconocer efectos secundarios y trabajar con su equipo de atención médica para manejarlos
- Dónde encontrar recursos útiles
- Consejos para mejorar el estilo de vida y bienestar
- Información sobre organizaciones que pueden brindarle apoyo

Si tiene preguntas sobre el tratamiento, hable con su equipo de atención médica.

Consulte la Información importante de seguridad en las páginas 22-25 y [haga clic aquí](#) para la Información para pacientes en la Información completa de prescripción.

