



INFORMACIÓN

— sobre —

 **ZARXIO**[®]
(filgrastim-sndz)

Subcutaneous or Intravenous Injection
300 mcg/0.5 mL | 480 mcg/0.8 mL

Guía para pacientes

Consulte la información importante de seguridad en las páginas 2 a 5 y la información de prescripción completa que se adjunta.



¿Qué es ZARXIO® (filgrastim-sndz)?

ZARXIO es una forma artificial de factor estimulante de colonias de granulocitos (Granulocyte Colony-Stimulating Factor, G-CSF) llamada filgrastim. El G-CSF es una sustancia que el cuerpo produce. Estimula el crecimiento de neutrófilos, un tipo de glóbulo blanco importante para que el cuerpo combata infecciones.

Algunos tratamientos para el cáncer disminuyen los recuentos de glóbulos blancos, lo cual aumenta el riesgo de infección. Un nivel bajo de neutrófilos se conoce como neutropenia.

Se considera adecuada la administración de ZARXIO mientras se recibe una quimioterapia fuerte.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

No reciba ZARXIO si ha tenido una reacción alérgica grave a G-CSF humanos, como productos con filgrastim o pegfilgrastim.

Consulte la información importante de seguridad adicional en las páginas 3 a 5 y la información de prescripción completa que se adjunta.





¿Qué es un medicamento biosimilar?

ZARXIO es el primer medicamento biosimilar aprobado en los Estados Unidos.

Un medicamento biosimilar es aquel que ha sido aprobado por la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA) como “sumamente similar” a un medicamento biológico anteriormente aprobado. Los medicamentos biosimilares pueden estar disponibles a un menor costo que el medicamento biológico de referencia.



¿Para qué está aprobado ZARXIO?

ZARXIO es un medicamento de venta con receta que se usa para ayudar a reducir la probabilidad de infección debido a un bajo recuento de glóbulos blancos en personas con ciertos tipos de cáncer (no mielóide) que reciben medicamentos contra el cáncer (quimioterapia) que pueden causar fiebre y un recuento bajo de glóbulos blancos.



¿Qué más debo saber acerca de ZARXIO?

En las siguientes páginas de este folleto, encontrará información sobre cómo se administra ZARXIO.

Si tiene más preguntas, consulte a su proveedor de atención médica o enfermero.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

Antes de recibir ZARXIO, informe a su médico todas sus afecciones médicas, incluyendo:

- Si tiene un trastorno de células falciformes

Consulte la información importante de seguridad adicional en las páginas 4 y 5 y la información de prescripción completa que se adjunta.

 **ZARXIO**[®]
(filgrastim-sndz)

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

- Si tiene un problema de riñón, ya que podría necesitar análisis de orina más frecuentes.
- Si está recibiendo radioterapia.
- Si es alérgico al látex. El capuchón de la aguja en la jeringa precargada contiene caucho natural (derivado del látex). No manipule la jeringa precargada si es alérgico al látex.
- Si está embarazada o tiene planeado quedar embarazada. No se sabe si ZARXIO perjudicará a su bebé en gestación.
- Si está amamantando o tiene planeado amamantar. No se sabe si ZARXIO pasa a la leche materna.

Informe a su médico todos los medicamentos que toma, incluidos medicamentos de venta libre y de venta con receta, vitaminas y suplementos a base de hierbas.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de ZARXIO?

ZARXIO puede causar efectos secundarios graves, incluidos los siguientes:

- **Rotura de bazo.** El bazo podría aumentar de tamaño y romperse. Una rotura de bazo puede causar la muerte. Llame a su médico de inmediato si siente dolor en la parte superior izquierda del estómago (abdomen) o en el hombro izquierdo.
- **Un problema pulmonar grave llamado síndrome de dificultad respiratoria aguda (Acute Respiratory Distress Syndrome, ARDS).** Llame a su médico o reciba atención médica de emergencia inmediatamente si presenta falta de aliento con o sin fiebre, problemas para respirar o respiración acelerada.
- **Reacciones alérgicas graves.** ZARXIO puede causar reacciones alérgicas graves. Estas reacciones pueden causar sarpullido por todo el cuerpo, falta de aliento, sibilancias, mareos, hinchazón alrededor de la boca o los ojos, frecuencia cardíaca acelerada y sudor. Si tiene alguno de estos síntomas, deje de usar ZARXIO y llame a su médico o reciba atención de emergencia inmediatamente.
- **Crisis de células falciformes.** Es posible que presente una crisis grave de células falciformes si tiene un trastorno de células falciformes y recibe ZARXIO. Se han dado casos de crisis graves de células falciformes en personas con trastornos de células falciformes que recibían filgrastim, los cuales en ocasiones han provocado la muerte. Llame a su médico de inmediato si tiene síntomas de crisis de células falciformes, como dolor o dificultad para respirar.
- **Lesión renal (glomerulonefritis).** Se ha observado lesión renal en pacientes que recibieron productos con filgrastim. Llame a su médico de inmediato si presenta hinchazón en el rostro o los tobillos, sangre en la orina u orina color café, o si nota que orina menos de lo habitual.

Consulte la información importante de seguridad adicional en la página 5 y la información de prescripción completa que se adjunta.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

- **Síndrome de fuga capilar.** ZARXIO puede provocar la filtración de líquido de los vasos sanguíneos a los tejidos del cuerpo. Esta afección se denomina “síndrome de fuga capilar” (Capillary Leak Syndrome, CLS). El CLS puede provocar la aparición rápida de síntomas que pueden ser potencialmente mortales. Reciba atención médica de emergencia inmediatamente si presenta cualquiera de los siguientes síntomas:
 - Inflamación o hinchazón y micción con menor frecuencia.
 - Problemas para respirar.
 - Hinchazón del área del estómago (abdomen) y sensación de saciedad.
 - Mareos o sensación de desmayo.
 - Sensación general de cansancio.
- **Síndrome mielodisplásico (SMD) y leucemia mieloide aguda (LMA).**
 - ZARXIO puede aumentar el riesgo de desarrollar una afección precancerosa llamada SMD o un tipo de cáncer de la sangre llamado LMA en personas que nacieron con un recuento bajo de glóbulos blancos (neutropenia congénita)
 - Si tiene cáncer de mama o cáncer de pulmón, cuando ZARXIO se usa con quimioterapia y radioterapia, o solo con radioterapia, puede tener un mayor riesgo de desarrollar SMD o LMA.
 - Los síntomas de SMD y LMA pueden incluir cansancio, fiebre y fácil aparición de hematomas o hemorragias.
 - Llame a su proveedor de atención médica si presenta alguno de estos síntomas durante el tratamiento con ZARXIO.
- **Disminución de recuento de plaquetas (trombocitopenia).** El médico analizará su sangre durante el tratamiento con ZARXIO. Informe al médico si presenta sangrado o moretones inusuales mientras recibe ZARXIO. Esto podría implicar una disminución de las plaquetas, lo cual reduce la capacidad de coagulación de la sangre.
- **Aumento del recuento de glóbulos blancos (leucocitosis).** El médico analizará su sangre durante el tratamiento con ZARXIO.
- **Inflamación de los vasos sanguíneos (vasculitis cutánea).** Informe a su médico si presenta puntos color púrpura o enrojecimiento en la piel.
- **Inflamación de la aorta (aortitis).** Se ha informado inflamación de la aorta (el vaso sanguíneo grande que transporta la sangre desde el corazón al cuerpo) en pacientes que recibieron productos de filgrastim. Los síntomas pueden incluir fiebre, dolor abdominal, sensación de cansancio y dolor de espalda. Llame a su proveedor de atención médica si experimenta estos síntomas.

Los efectos secundarios más frecuentes de ZARXIO incluyen dolor en los huesos y los músculos.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de ZARXIO. Llame a su médico para recibir asesoramiento médico sobre los efectos secundarios.

Consulte la información de prescripción completa que se adjunta.

Le recomendamos informar los efectos secundarios negativos de los fármacos con receta a la FDA. Visite www.fda.gov/medwatch, o llame al 1-800-FDA-1088.





¿Cómo se administra ZARXIO?

Un proveedor de atención médica o enfermero puede colocar las inyecciones de ZARXIO mediante infusión intravenosa (i.v.) o debajo de la piel (inyección subcutánea). El proveedor de atención médica podrá decidir que usted o su cuidador coloque las inyecciones subcutáneas en su hogar. Si ZARXIO se administra en el hogar, consulte las Instrucciones de uso detalladas que se incluyen con su receta para obtener información sobre cómo preparar e inyectar una dosis de ZARXIO.

Se les mostrará a usted y a su cuidador cómo preparar e inyectar ZARXIO antes de usarlo.



¿Cómo administro una inyección de ZARXIO?

Un proveedor de atención médica lo capacitará para inyectarse ZARXIO. Le explicará qué dosis debe administrarse y con qué frecuencia debe inyectarla. No debe intentar colocarse una inyección subcutánea hasta que haya recibido la capacitación correspondiente por parte de un proveedor de atención médica.



¿Cómo me preparo para una inyección de ZARXIO?

Además de la jeringa precargada que se incluye en la caja, usted necesitará:

- 1 toallita con alcohol
- 1 gasa o bola de algodón
- Recipiente para desechar objetos punzantes
- 1 venda adhesiva

No debe inyectar una dosis de ZARXIO de menos de 0.3 ml (180 mcg) de una jeringa precargada con ZARXIO. Una dosis de menos de 0.3 ml no puede medirse con precisión con una jeringa precargada con ZARXIO.

Consulte la información importante de seguridad en las páginas 2 a 5 y la información de prescripción completa que se adjunta.



¿Cómo debo guardar ZARXIO?

- Guarde ZARXIO en el refrigerador a una temperatura de entre 36 °F y 46 °F (entre 2 °C y 8 °C).
- Evite congelar ZARXIO. Si está congelado, descongélelo en el refrigerador antes de usarlo. Tire (deseche) ZARXIO si se ha congelado más de una vez.
- Guarde ZARXIO en la caja original para protegerlo de la luz.
- No agite ZARXIO.
- Retire ZARXIO del refrigerador 30 minutos antes de usarlo y deje que alcance la temperatura ambiente antes de preparar una inyección.
- Se puede permitir que ZARXIO alcance la temperatura ambiente por un máximo de 4 días. Tire (deseche) todo ZARXIO que haya quedado a temperatura ambiente por más de 4 días.
- Después de que inyecte la dosis, deseche (bote) todo ZARXIO sin usar que haya quedado en la jeringa precargada. No guarde ZARXIO sin usar en la jeringa precargada para usarlo más tarde.

Mantenga ZARXIO y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.

Consulte la información importante de seguridad en las páginas 2 a 5 y la información de prescripción completa que se adjunta.

 **ZARXIO**[®]
(filgrastim-sndz)

Cuando esté listo para administrar la inyección, siga estos pasos:

PREPARACIÓN DE LA INYECCIÓN

- 1 Busque una superficie de trabajo limpia, lisa y bien iluminada.
- 2 Retire del refrigerador la caja que contiene la jeringa precargada con ZARXIO y déjela **cerrada sobre la superficie de trabajo** durante aproximadamente 30 minutos para que alcance la temperatura ambiente.
- 3 Lávese bien las manos con agua y jabón.

RECORDATORIOS IMPORTANTES

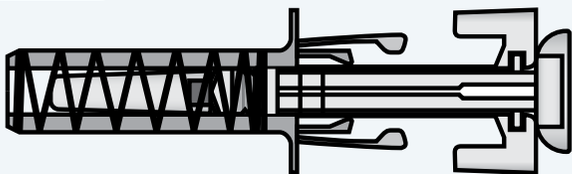
- **No se inyecte ni inyecte a otra persona hasta que se le haya mostrado cómo inyectar ZARXIO.** Su proveedor de atención médica o enfermero le mostrará cómo preparar e inyectar ZARXIO correctamente con la jeringa precargada con ZARXIO y el capuchón de protección UltraSafe Passive™. Hable con su proveedor de atención médica o enfermero si tiene alguna pregunta.
- No debe inyectar una dosis de ZARXIO de menos de 0.3 ml (180 mcg) de una jeringa precargada con ZARXIO. Una dosis de menos de 0.3 ml no puede medirse con precisión con una jeringa precargada con ZARXIO.
- **No use** la jeringa precargada con ZARXIO si el precinto de la caja externa o el precinto del blíster están rotos.
- Conserve la jeringa precargada con ZARXIO en la caja precintada hasta que esté listo para usarla.
- **El capuchón de la aguja en la jeringa precargada contiene caucho natural (derivado del látex). No manipule la jeringa precargada si es alérgico al látex.**
- La jeringa precargada cuenta con un capuchón de protección que se activará para cubrir la aguja después de colocar la inyección. El capuchón de protección evitará que cualquier persona que manipule la jeringa precargada sufra lesiones por punción con la aguja.
- Evite tocar las lengüetas del capuchón de protección de la jeringa antes de usarla. Si las toca, podría hacer que el capuchón de protección de la jeringa se active antes de tiempo.
- No quite el capuchón de la aguja hasta justo antes de colocar la inyección.
- Deseche (bote) la jeringa precargada con ZARXIO que usó inmediatamente después de usarla. **No vuelva a usar una jeringa precargada con ZARXIO.** Consulte "¿Cómo desecho (tiro) jeringas precargadas con ZARXIO que ya usé?" en la página 15.

Revise las instrucciones de uso completas que se incluyen en la información de prescripción completa que se adjunta.

PREPARACIÓN DE LA DOSIS

- 4 Retire la jeringa precargada con ZARXIO de la caja externa y retírela del blíster.
- 5 Verifique la fecha de vencimiento. **No use** la jeringa precargada con ZARXIO si ha pasado la fecha de vencimiento.
- 6 Observe a través del visor de la jeringa precargada con ZARXIO. El líquido en el interior debe ser transparente. El aspecto debe ser entre incoloro y levemente amarillo. Es posible que vea una pequeña burbuja de aire en el líquido. Esto es normal. **No use** la jeringa precargada si el líquido contiene partículas visibles o si se ve turbio o con distinto color. En tal caso, devuelva a la farmacia la jeringa precargada con ZARXIO y la caja en la que la recibió.
- 7 No use la jeringa precargada con ZARXIO si está rota. Devuelva a la farmacia la jeringa precargada rota y la caja en la que la recibió.
- 8 Asegúrese de que el capuchón de protección de plástico transparente esté cubriendo el cilindro de la jeringa de vidrio. Si el capuchón de protección transparente está cubriendo el capuchón de la aguja (**consulte la Figura A**), el capuchón de protección ya ha sido activado. **No use la jeringa precargada**. Busque otra jeringa precargada que no haya sido activada y que esté lista para ser usada (**consulte la Figura B**).

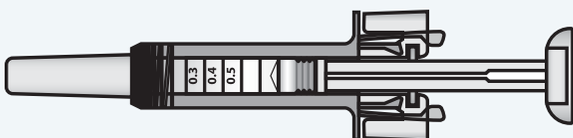
FIGURA A



No usar: La **Figura A** muestra un capuchón de protección que ya ha sido activado.

No use una jeringa precargada con ZARXIO que haya sido activada.

FIGURA B



Lista para usar: La **Figura B** muestra un capuchón de protección que aún no ha sido activado. La jeringa precargada está lista para usar.

Consulte la información importante de seguridad en las páginas 2 a 5 y la información de prescripción completa que se adjunta.

 **ZARXIO**[®]
(filgrastim-sndz)

PREPARACIÓN DEL LUGAR DE INYECCIÓN

9

Elija el lugar donde colocará la inyección. Las zonas del cuerpo que puede usar como lugar de inyección incluyen:

- La parte delantera de los muslos (**consulte la Figura C**).
- La zona inferior del estómago (abdomen), pero no la zona que se encuentra a 2 pulgadas alrededor del ombligo (**consulte la Figura C**).
- Si un cuidador le coloca la inyección:
 - Parte superior externa de los brazos (**consulte la Figura C y Figura D**).
 - Zonas superiores de las nalgas (**consulte la Figura D**).
- Elija un lugar distinto para cada inyección de ZARXIO.
- **No** coloque la inyección en zonas donde la piel presente moretones o esté sensible, roja, escamosa o dura.
- Evite zonas con cicatrices o estrías.

FIGURA C

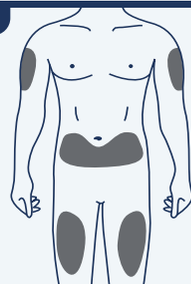
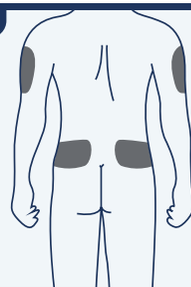


FIGURA D



10

Limpie el lugar de la inyección; para ello, use la toallita con alcohol y realice movimientos circulares. Déjelo secar antes de colocar la inyección. No vuelva a tocar la zona que limpió antes de colocar la inyección.

Consulte la información importante de seguridad en las páginas 2 a 5 y la información de prescripción completa que se adjunta.



CÓMO COLOCAR LA INYECCIÓN

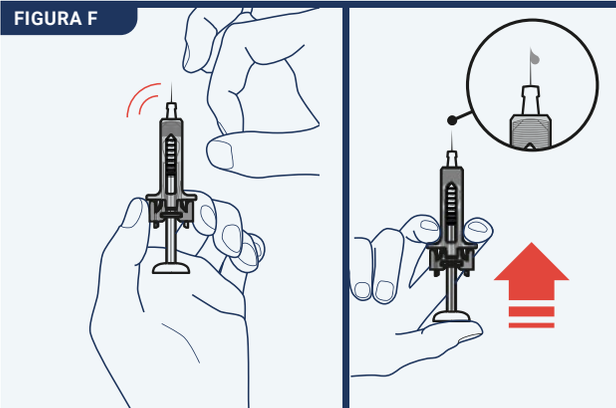
- 11** Sujete la jeringa precargada por el cuerpo (el capuchón de protección de plástico transparente) con la aguja hacia arriba (**consulte la Figura E**). Sujetar la jeringa con la aguja hacia arriba ayuda a evitar que el medicamento gotee por la aguja. Retire cuidadosamente el capuchón de la aguja tirando de forma recta. Deseche el capuchón de la aguja.

FIGURA E



- 12** Verifique si en la jeringa hay burbujas de aire. Golpee suavemente la jeringa con los dedos hasta que la burbuja de aire suba a la parte superior de la jeringa (**consulte la Figura F**). Empuje lentamente el émbolo hacia arriba para eliminar el aire de la jeringa y deténgase cuando vea que comienza a aparecer una gota pequeña en la punta de aguja (**consulte la Figura F**).

FIGURA F



Consulte la información importante de seguridad en las páginas 2 a 5 y la información de prescripción completa que se adjunta.

 **ZARXIO**[®]
(filgrastim-sndz)

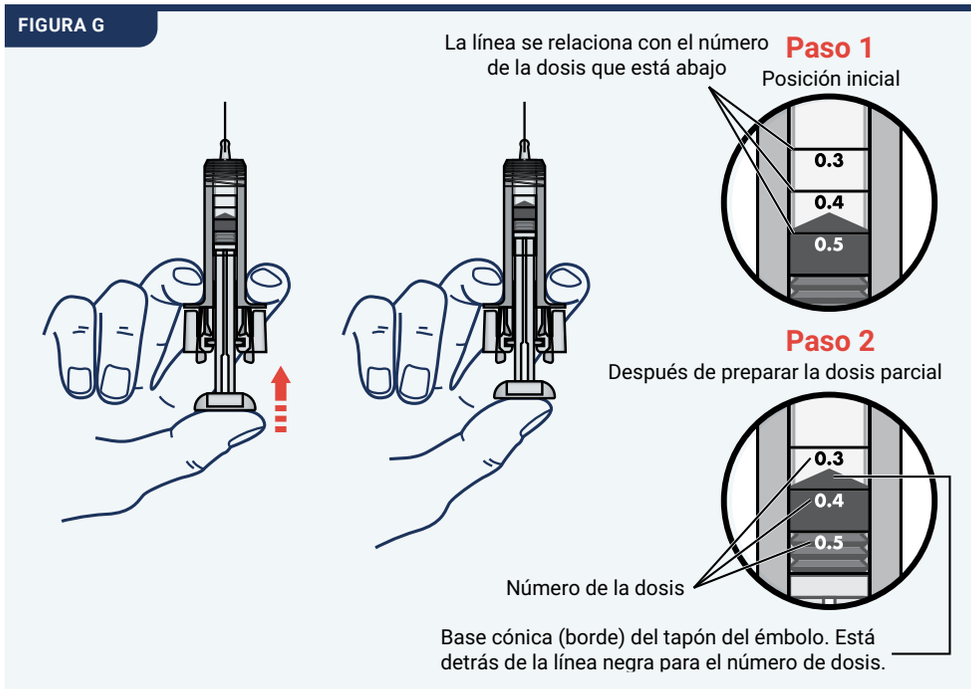
- 13** Sujetando la jeringa como se muestra (**consulte la Figura G**), presione lentamente el émbolo para eliminar el exceso de medicamento hasta que el borde de la base cónica del tapón del émbolo esté alineado con la marca de la jeringa que corresponde a su dosis recetada. Consulte en la **Figura G** un ejemplo para una dosis de 0.4 ml.

Tenga cuidado de no tocar las lengüetas del capuchón de protección antes de usarlo. El capuchón de protección podría activarse antes de tiempo.

Verifique nuevamente que la jeringa contenga la dosis correcta de ZARXIO.

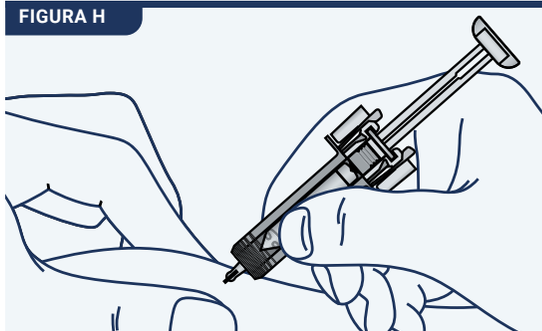
Llame a su proveedor de atención médica o enfermero si tiene problemas para medir o inyectar su dosis de ZARXIO.

FIGURA G



- 14** Con una mano, pellizque suavemente la piel en el lugar de la inyección. Con la otra mano, inserte la aguja en la piel como se muestra (**consulte la Figura H**). Inserte la totalidad de la aguja para asegurarse de inyectar la dosis completa.

FIGURA H

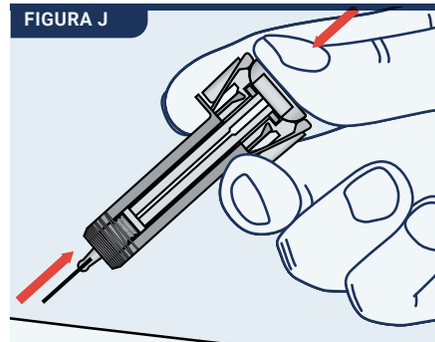


Consulte la información importante de seguridad en las páginas 2 a 5 y la información de prescripción completa que se adjunta.

- 15** Sujete la jeringa precargada con ZARXIO como se muestra (**consulte la Figura I**). Presione lentamente el émbolo hasta que haga tope, de modo que la punta del émbolo se encuentre por completo entre las lengüetas del capuchón de protección. Mantenga el émbolo totalmente presionado mientras deja la jeringa en el lugar por 5 segundos.



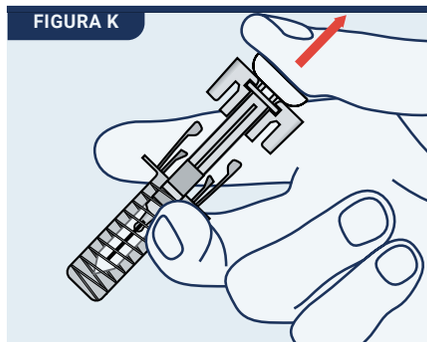
- 16** Mantenga el émbolo totalmente presionado mientras retira la jeringa del lugar de inyección cuidadosamente y de forma recta (**consulte la Figura J**).



Consulte la información importante de seguridad en las páginas 2 a 5 y la información de prescripción completa que se adjunta.

 **ZARXIO**[®]
(filgrastim-sndz)

- 17 Suelte lentamente el émbolo y deje que el capuchón de protección cubra de manera automática la aguja expuesta (**consulte la Figura K**).



- 18 Es posible que presente una pequeña cantidad de sangre en el lugar de la inyección. Puede presionar una gasa o bola de algodón en el lugar de la inyección y mantenerla allí por 10 segundos. No frote el lugar de la inyección. Si es necesario, puede cubrir el lugar de la inyección con una pequeña venda adhesiva.

Consulte la información importante de seguridad en las páginas 2 a 5 y la información de prescripción completa que se adjunta.



¿Cómo desecho (boto) jeringas precargadas con ZARXIO que ya usé?

Después de que se inyecte la dosis, deseche (bote) todo ZARXIO sin usar que haya quedado en la jeringa precargada. No guarde ZARXIO sin usar en la jeringa precargada para usarlo más tarde.

Coloque las jeringas precargadas usadas en un recipiente para desechar objetos punzantes aprobado por la FDA (**consulte la Figura L**) inmediatamente después de usarlas. **No tire (deseche)** las jeringas precargadas con ZARXIO en la basura de su hogar.

Si no tiene un recipiente para desechar objetos punzantes aprobado por la FDA, puede usar un recipiente de su hogar que reúna las siguientes condiciones:

- Debe estar hecho de plástico resistente.
- Debe poder cerrarse de forma hermética, con una tapa resistente a las punciones y sin que puedan salirse los objetos punzantes.
- Debe mantenerse derecho y estable mientras se lo usa.
- Debe ser resistente a las fugas.
- Debe etiquetarse correctamente para advertir que contiene desechos peligrosos.



Cuando el recipiente para desechar objetos punzantes esté casi lleno, deberá seguir las pautas de su comunidad en relación con la manera correcta de desechar dicho recipiente. Es posible que existan leyes estatales o locales sobre cómo desechar agujas, jeringas y jeringas precargadas que estén usadas. Para obtener más información sobre la eliminación segura de objetos punzantes y para obtener información específica sobre la eliminación de objetos punzantes en el estado en el que vive, visite el sitio web de la FDA en <http://www.fda.gov/safesharpsdisposal>.

No vuelva a usar la jeringa precargada.

No recicle la jeringa ni el recipiente para desechar objetos punzantes, ni los tire a la basura de su hogar.

Importante: Mantenga siempre el recipiente para desechar objetos punzantes fuera del alcance de los niños.

Consulte la información importante de seguridad en las páginas 2 a 5 y la información de prescripción completa que se adjunta.

ZARXIO[®]
(filgrastim-sndz)

Algunas posibles preguntas para su proveedor de atención médica acerca de ZARXIO



Tener una comunicación abierta con su equipo de atención médica es una forma importante de asegurarse de que está sacando el mayor provecho a su tratamiento. Si el proveedor de atención médica le recetó ZARXIO, le recomendamos que haga las siguientes preguntas:

¿Por qué me recetó ZARXIO como parte de mi plan de tratamiento?

¿Cuáles son los efectos secundarios más frecuentes que podría desarrollar mientras recibo ZARXIO?

¿Cuáles son los riesgos y beneficios de recibir ZARXIO?

Consulte la información importante de seguridad en las páginas 2 a 5 y la información de prescripción completa que se adjunta.



¿Por cuánto tiempo deberé recibir ZARXIO?

¿Debo seguir algún otro paso para prevenir infecciones y otras complicaciones de la neutropenia?

Consulte la información importante de seguridad en las páginas 2 a 5 y la información de prescripción completa que se adjunta.



Puede recibir la primera dosis de ZARXIO y las siguientes sin costo alguno*

Servicios de apoyo al paciente

Sandoz One Source proporciona servicios de apoyo al paciente diseñados para ayudar a simplificar y apoyar el acceso del paciente.

\$0 de gasto de bolsillo para la **primera dosis o ciclo** | **\$0** de gasto de bolsillo para las **dosis o ciclos posteriores**

- Para pacientes elegibles* que tienen seguro comercial
- Sin requisitos de ingresos
- La tarjeta virtual de copago garantiza que los pacientes tengan acceso inmediato a sus beneficios

* Requisitos de elegibilidad: la receta debe ser para una indicación aprobada. Este programa no es un seguro de salud. Este programa está destinado solo a pacientes con seguro; los pacientes que paguen en efectivo o que no tengan seguro no son elegibles. Los pacientes no son elegibles si el pago de la receta para ZARXIO está, total o parcialmente, a cargo de programas que reciben fondos estatales o federales como, por ejemplo, Medicare (incluida la Parte D, incluso en la interrupción en la cobertura) o Medicaid, Medigap, el Departamento de Asuntos de los Veteranos (Veterans Affairs, VA), el Departamento de Defensa (Department of Defense, DOD) o TRICARE, o planes privados de indemnización que no cubren fármacos con receta o planes de seguro de una organización para el mantenimiento de la salud (Health Maintenance Organization, HMO) que le reembolsan al paciente el costo total de sus fármacos de venta con receta, o en los casos en que la ley lo prohíba. El Programa de Copago puede aplicarse a los gastos de bolsillo que se hayan producido en los 120 días anteriores a la fecha de inscripción. El programa de copagos no podrá combinarse con ningún otro descuento, cupón u oferta. El Programa de Copago no tiene valor en efectivo. Sandoz se reserva el derecho de rescindir, revocar o enmendar esta oferta sin más aviso.

El Programa de asistencia a los pacientes de Sandoz proporciona ciertos medicamentos de forma gratuita a los pacientes con necesidades económicas demostradas. Puede ser elegible si está experimentando dificultades económicas, no puede permitirse el costo del tratamiento y tiene una cobertura de prescripción limitada o nula.



Inscríbese en Apoyo al paciente hoy en **ZARXIO.com**

Consulte la información importante de seguridad en las páginas 2 a 5 y la información de prescripción completa que se adjunta.

ZARXIO es una marca comercial registrada de Novartis AG.
UltraSafe Passive es una marca comercial de Becton, Dickinson and Company.
©2023 Sandoz Inc. 100 College Road West, Princeton, NJ 08540.
Todos los derechos reservados. MLR ID 125168-1 08/23

 **ZARXIO**[®]
(filgrastim-sndz)