

Brixadi[®]
(buprenorphine) extended-release
injection for subcutaneous use 
Weekly 8 • 16 • 24 • 32 mg **Monthly** 64 • 96 • 128 mg

Información básica sobre BRIXADI

Encuentre ayuda para prepararse
para el siguiente paso en su camino
hacia la recuperación



Información importante de seguridad

¿Cuál es la información más importante que debo saber acerca de BRIXADI?

- Debido al riesgo grave de posibles efectos perjudiciales o muerte por autoinyectarse BRIXADI en una vena (por vía intravenosa), solo está disponible mediante un programa restringido llamado Programa de estrategia de evaluación y mitigación de riesgos (Risk Evaluation and Mitigation Strategy, REMS) de BRIXADI.
- BRIXADI no está disponible en farmacias de venta minorista.
- Solo un proveedor de atención médica le inyectará BRIXADI.



Escanee el código QR para
obtener más información y
recursos en [BRIXADI.com](https://www.brixadi.com).

Consulte la [Guía del medicamento](#) y la [Información completa para la prescripción de BRIXADI](#), incluido el Recuadro de advertencia, que acompañan a este documento o en [BRIXADI.com](https://www.brixadi.com).

La adicción a los opioides no es una opción, pero su camino hacia la recuperación sí lo es

Acerca del trastorno por consumo de opioides (TCO)

El TCO, a veces llamado adicción a los opioides, es una enfermedad crónica que puede afectar a cualquier persona. Los opioides desencadenan una intensa descarga de dopamina, una sustancia química de recompensa, en el cerebro. Con el tiempo, el cerebro de las personas con TCO anhela la descarga de dopamina que experimentan cuando consumen opioides. Usted también puede tener síntomas de abstinencia cuando no está tomando opioides.

Cómo obtener ayuda para mejorar

La mejora comienza con la búsqueda de ayuda. Al igual que otras afecciones crónicas, como enfermedades cardíacas, asma o diabetes, el TCO se puede tratar con medicamentos recetados por un proveedor de atención médica. De ahí la gran importancia de los medicamentos recetados por un proveedor de atención médica, además del asesoramiento.



Los estudios demuestran que la combinación de medicamentos y asesoramiento aumenta las posibilidades de una recuperación exitosa.

¿Qué es BRIXADI?

BRIXADI es un medicamento recetado que se usa para tratar la adicción (dependencia) de moderada a grave a los opioides (recetados o ilegales) en personas:

- que han comenzado el tratamiento con una dosis única de un medicamento con buprenorfina en forma de comprimido sublingual o película bucal (transmucosa);
- que ya están recibiendo tratamiento con buprenorfina.

BRIXADI debe utilizarse como parte de un plan de tratamiento completo que también incluya asesoramiento y terapia conductual.

Consulte la Guía del medicamento y la Información completa para la prescripción de BRIXADI, incluido el Recuadro de advertencia, que acompañan a este documento o en BRIXADI.com.

Tratamiento con buprenorfina para el TCO

Un medicamento frecuente que se usa para tratar el TCO se llama buprenorfina. La buprenorfina puede bloquear los efectos de los opioides. Está disponible en 2 formas:

- **Para administración oral diaria (tomada por vía oral en forma de comprimido o película disoluble)**
- **Inyección de acción prolongada**



Información importante de seguridad (continuación)

¿Cuál es la información más importante que debo saber acerca de BRIXADI? (continuación)

- La inyección de liberación prolongada para administración subcutánea de BRIXADI (buprenorfina) contiene un medicamento llamado buprenorfina. La buprenorfina es un opioide que puede causar problemas respiratorios graves y potencialmente mortales, en especial si usted toma o consume otros medicamentos o drogas determinados.
- Hable con su proveedor de atención médica sobre la naloxona. La naloxona es un medicamento que está disponible para los pacientes para el tratamiento de emergencia de una sobredosis de opioides. Si se administra naloxona, debe llamar al 911 o buscar de inmediato ayuda médica de emergencia para tratar una sobredosis o el consumo accidental de un opioide.

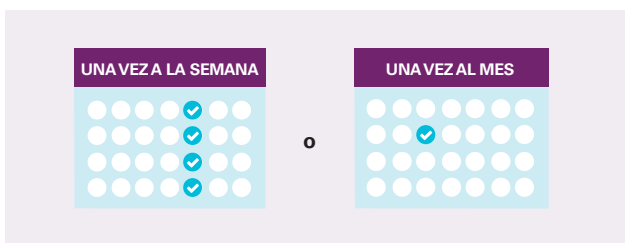
No importa dónde se encuentre en su camino hacia la recuperación, BRIXADI puede ser una opción para usted

Acerca de BRIXADI

BRIXADI es una inyección que contiene el medicamento buprenorfina. La buprenorfina se ha utilizado durante muchos años para tratar el TCO. Puede ayudar a reducir el consumo de opioides al bloquear los efectos gratificantes de los opioides.

Opciones de dosificación con BRIXADI

BRIXADI está disponible en dosis para administración una vez a la semana y una vez al mes. El medicamento se libera de manera constante en su cuerpo durante toda la semana o el mes. Usted y su proveedor de atención médica pueden elegir qué dosis es adecuada para usted.



¿Quién puede recibir BRIXADI?

- Si ya está recibiendo buprenorfina para el TCO, en forma de comprimido o película disoluble diario, puede cambiar directamente a una inyección de BRIXADI.
- Si actualmente no está recibiendo un tratamiento con buprenorfina para el TCO, su proveedor de atención médica le administrará una dosis de prueba de buprenorfina en forma de comprimido o película disoluble antes de comenzar con una inyección semanal de BRIXADI.

Información importante de seguridad (continuación)

- **BRIXADI puede causar problemas respiratorios graves y potencialmente mortales. Obtenga ayuda de emergencia de inmediato si:**
 - se siente débil;
 - se siente mareado;
 - está confundido;
 - siente somnolencia o falta de coordinación;
 - tiene visión borrosa;
 - arrastra las palabras al hablar;
 - está respirando más lento de lo normal;
 - no puede pensar bien o con claridad.
- **No debe usar BRIXADI con determinados medicamentos. Usar BRIXADI con otros medicamentos opioides, benzodiazepinas, alcohol y otros depresores del sistema nervioso central (incluyendo drogas ilícitas) puede causar somnolencia intensa, disminución de la percepción, problemas respiratorios, coma y muerte.**



BRIXADI debe utilizarse como parte de un plan de tratamiento completo que incluya asesoramiento y terapia conductual.

- En caso de emergencia, solicite a sus familiares que informen al personal de la sala de emergencias que usted tiene dependencia física a un opiáceo y que está recibiendo tratamiento con BRIXADI.
- Es posible que tenga niveles detectables de BRIXADI en el cuerpo durante varios meses después de suspender el tratamiento con este medicamento.

No reciba BRIXADI si es alérgico a la buprenorfina o a cualquiera de los componentes de BRIXADI:

- BRIXADI semanal: etanol anhidro, fosfatidilcolina de soja (soja), dioleato de glicerol

Consulte la Guía del medicamento y la Información completa para la prescripción de BRIXADI, incluido el Recuadro de advertencia, que acompañan a este documento o en BRIXADI.com.

Características del tratamiento con BRIXADI



Información importante de seguridad (continuación)

No reciba BRIXADI si es alérgico a la buprenorfina o a cualquiera de los componentes de BRIXADI (continuación):

- BRIXADI mensual: N-metilpirrolidona, fosfatidilcolina de soya (soja), dioleato de glicerol

Antes de recibir BRIXADI, informe a su proveedor de atención médica de todas sus enfermedades, incluso si tiene:

- Problemas para respirar o problemas de los pulmones.
- Una curvatura anormal en la columna vertebral que afecta su respiración.
- Enfermedad de Addison.
- La próstata agrandada (varones).



Con BRIXADI, no necesitará tomar buprenorfina cada día. No tendrá que recogerlo en la farmacia ni acordarse de llevarlo al trabajo o cuando viaje.



BRIXADI se estudió en 428 pacientes. Estos pacientes consumían heroína, fentanilo u otros opioides. BRIXADI los ayudó a reducir el consumo de opioides ilícitos. El perfil de seguridad de BRIXADI fue, en general, similar al de la buprenorfina oral, excepto por las reacciones en el lugar de la inyección. No se informaron reacciones graves en el lugar de la inyección.



Las opciones de dosificación semanal y mensual, y las diferentes concentraciones de dosis permiten a usted y a su proveedor de atención médica crear un plan de medicación que se adapte a sus necesidades.



Si en la actualidad está tomando ciertas dosis de buprenorfina oral, quizá pueda cambiar directamente a BRIXADI.



No tendrá que almacenar BRIXADI en su hogar, y si tiene niños, no tendrá que preocuparse por que lo encuentren por accidente.

- Problemas para orinar.
- Problemas del hígado, los riñones o la vesícula biliar.
- Antecedentes de alcoholismo.
- Una lesión en el cerebro o un problema cerebral.
- Problemas de salud mental.
- Problemas de las glándulas suprarrenales o de la glándula tiroidea.
- Alergia al látex. El capuchón de la aguja de BRIXADI contiene látex.

Consulte la Guía del medicamento y la Información completa para la prescripción de BRIXADI, incluido el Recuadro de advertencia, que acompañan a este documento o en BRIXADI.com.

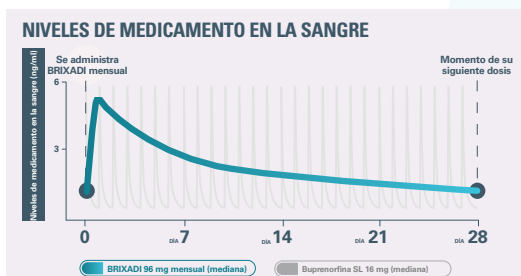
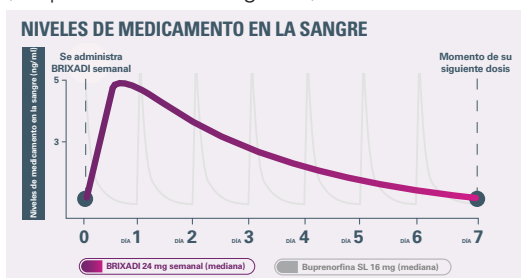
Qué esperar al comenzar a recibir tratamiento con BRIXADI

¿Cómo funciona BRIXADI?

Su proveedor de atención médica inyecta BRIXADI en forma de líquido justo debajo de la piel (por vía subcutánea). Después de la inyección, BRIXADI cambia a una forma de gel llamada depósito. El depósito no siempre se siente debajo de la piel. El depósito libera buprenorfina poco a poco en su cuerpo durante toda la semana o el mes a un ritmo constante. Esto significa que usted puede no tener altibajos diarios con BRIXADI.

La buprenorfina se libera a un ritmo constante

En los gráficos que aparecen a continuación se muestra el nivel de buprenorfina en la sangre en estado estacionario (después de 4 dosis seguidas).



SL, sublingual (debajo de la lengua).

Modelo basado en 236 sujetos y más de 10,000 observaciones provenientes de 4 estudios clínicos.

Información importante de seguridad (continuación)

Informe a su proveedor de atención médica lo siguiente:

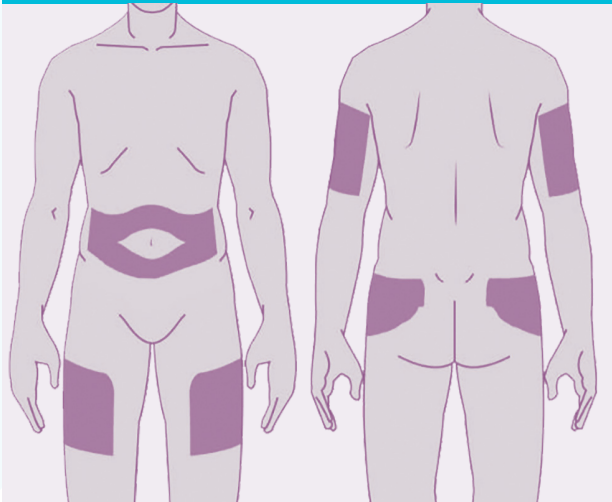
- **Si está embarazada o planea quedar embarazada.** Si recibe BRIXADI durante el embarazo, su bebé puede tener síntomas de abstinencia de opioides al nacer que podrían ser potencialmente mortales si no se reconocen y tratan. Hable con su proveedor de atención médica si está embarazada o queda embarazada.
- **Si está amamantando.** BRIXADI puede pasar a la leche materna y podría dañar a su bebé. Hable con su proveedor de atención médica acerca de cuál es la mejor manera de alimentar a su bebé durante el tratamiento con BRIXADI. Si amamanta a su bebé durante el tratamiento con BRIXADI, vigíelo para detectar un aumento de la somnolencia y problemas para respirar.

¿Cómo recibiré BRIXADI?

Su proveedor de atención médica inyectará el medicamento con una pequeña aguja justo debajo de la piel (por vía subcutánea) en una de las siguientes áreas: nalga, muslo, estómago (abdomen) o parte superior del brazo.

- Para BRIXADI semanal, su proveedor de atención médica necesitará rotar los lugares entre las inyecciones.
- Si comenzó el tratamiento con buprenorfina recientemente, el área de la parte superior del brazo sólo debe usarse después de 4 dosis consecutivas (una vez que se haya alcanzado el estado estacionario).

Dónde se inyecta BRIXADI



Informe a su proveedor de atención médica de todos los medicamentos que toma, incluyendo los recetados y de venta libre, las vitaminas y los suplementos herbales. Hable con su proveedor de atención médica antes de comenzar a usar cualquier medicamento nuevo durante el tratamiento con BRIXADI o después de suspenderlo.

¿Qué debo evitar mientras esté recibiendo BRIXADI?

- **No conduzca un automóvil, no opere maquinaria pesada ni realice otras actividades peligrosas hasta que sepa cómo le afecta BRIXADI.** BRIXADI puede causar somnolencia y tiempos de reacción lentos.

Consulte la **Guía del medicamento** y la **Información completa para la prescripción de BRIXADI**, incluido el Recuadro de advertencia, que acompañan a este documento o en BRIXADI.com.

Opciones de dosificación de BRIXADI equivalentes a dosis de buprenorfina oral

Dosis diaria de buprenorfina sublingual*	BRIXADI semanal	BRIXADI mensual
6 mg o menos	8 mg	-
8 a 10 mg	16 mg	64 mg
12 a 16 mg	24 mg	96 mg
18 a 24 mg	32 mg	128 mg

*Un comprimido sublingual de SUBOXONE® (buprenorfina y naloxona) de 8 mg/2 mg proporciona una exposición a la buprenorfina equivalente a un comprimido sublingual de SUBUTEX® (HCl de buprenorfina) de 8 mg o un comprimido sublingual de Zubsolv® (buprenorfina y naloxona) de 5.7 mg/1.4 mg.



Recuerde hablar con su proveedor de atención médica sobre cómo se está sintiendo mientras recibe BRIXADI o si tiene inquietudes o preguntas.

Información importante de seguridad (continuación)

¿Qué debo evitar mientras esté recibiendo BRIXADI? (continuación)

BRIXADI puede causar somnolencia, mareos o aturdimiento. Esto puede suceder más a menudo durante los primeros días después de la inyección y cuando se está cambiando la dosis.

- **No debe beber alcohol** ni utilizar medicamentos recetados o de venta libre que contengan alcohol durante el tratamiento con BRIXADI, porque esto puede producir pérdida del conocimiento o incluso la muerte.



¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de BRIXADI?

BRIXADI puede causar efectos secundarios graves, entre ellos:

- **Dificultad para respirar.** Usar BRIXADI con otros medicamentos opioides, benzodiazepinas, alcohol u otros depresores del sistema nervioso central puede causar problemas respiratorios que pueden producir coma y la muerte.
- **Somnolencia, mareos y problemas de coordinación.**
- **Dependencia física o abuso.**

Consulte la Guía del medicamento y la Información completa para la prescripción de BRIXADI, incluido el Recuadro de advertencia, que acompañan a este documento o en BRIXADI.com.

¿Qué más debo saber acerca de BRIXADI?

¿Tengo que tener abstinencia antes de cambiar de buprenorfina oral a BRIXADI?

La abstinencia no es un requisito para cambiar de buprenorfina oral a BRIXADI. Hable con su proveedor de atención médica si le preocupa la abstinencia al cambiar de buprenorfina oral a BRIXADI.

¿Cuánto tiempo estaré en tratamiento con BRIXADI?

El TCO es una enfermedad crónica y con recaídas, lo que significa que puede ser necesario un tratamiento a largo plazo (que incluya medicamentos y asesoramiento). Su proveedor de atención médica decidirá por cuánto tiempo debe recibir el medicamento. Hable con su proveedor de atención médica acerca de sus objetivos de tratamiento.



Información importante de seguridad (continuación)

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de BRIXADI? (continuación)

- **Problemas del hígado.** Llame de inmediato a su proveedor de atención médica si nota alguno de estos síntomas:
 - pigmentación amarilla (ictericia) de la piel o de lo blanco de los ojos
 - orina oscura o de "color té"
 - heces (deposiciones) de color claro
 - pérdida del apetito
 - dolor, molestias o sensibilidad en el lado derecho del área abdominal
 - náuseas



Escanee el código QR para
obtener respuestas a las
preguntas frecuentes.

Su proveedor de atención médica debe realizar pruebas para evaluar el hígado antes y durante el tratamiento con BRIXADI.

- **Reacción alérgica.** Es posible que tenga una erupción en la piel, urticaria, hinchazón de la cara, sibilancias, aturdimiento al cambiar de posición, sensación de desmayo o pérdida del conocimiento. Llame a su proveedor de atención médica u obtenga ayuda de emergencia de inmediato.

Consulte la Guía del medicamento y la Información completa para la prescripción de BRIXADI, incluido el Recuadro de advertencia, que acompañan a este documento o en BRIXADI.com.

¿Cómo obtengo mi receta?

Después de que se me recete BRIXADI, ¿qué necesito hacer para asegurarme de que mi receta se surta de manera oportuna?

Su proveedor de atención médica puede obtener BRIXADI para usted por medio de una farmacia especializada. Una farmacia especializada es diferente de una farmacia de venta minorista local. Después de que su proveedor de atención médica le recete BRIXADI, es posible que usted reciba una llamada o un mensaje de texto de una farmacia especializada. Sin embargo, si su proveedor de atención médica no obtiene BRIXADI para usted mediante una farmacia especializada, no recibirá una llamada ni un mensaje de texto.



Asegúrese de **responder la llamada o el mensaje de texto**, o es posible que el medicamento no llegue a tiempo al consultorio de su proveedor de atención médica.



Recuerde anotar el nombre y número de teléfono de la farmacia especializada que recibió su receta de BRIXADI:

Nombre de la farmacia especializada:

Número de teléfono de la farmacia especializada:

Información importante de seguridad (continuación)

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de BRIXADI? (continuación)

- **Abstinencia de opioides.** Llame de inmediato a su proveedor de atención médica si tiene cualquiera de estos síntomas:
 - temblores
 - sudar más de lo normal
 - sentir más calor o frío de lo normal
 - goteo nasal
 - ojos llorosos
 - piel de gallina
 - diarrea
 - vómitos
 - dolores musculares

Estos síntomas pueden comenzar semanas o meses después de su última dosis de BRIXADI. Informe a su proveedor de atención médica si presenta alguno de estos síntomas.

¿Puedo obtener ayuda para pagar BRIXADI?

Puede ser elegible* para pagar tan poco como

\$0 por inyección

Si tiene un seguro privado, puede ser elegible* para pagar tan poco como \$0 por inyección mediante el Programa de ahorros de copago de BRIXADI (BRIXADI Copay Savings Program). Los ahorros de copago se restablecen al comienzo de cada año calendario.



Escanee el código QR para obtener orientación sobre cómo inscribirse en el [Programa de ahorros de copago de BRIXADI](#).

*Los pacientes no son elegibles para ahorros de copago si participan en un programa de atención médica federal o estatal, lo cual incluye, entre otros, Medicaid, Medicare, Asuntos de Veteranos (Veterans Affairs, VA), Departamento de Defensa (Department of Defense, DoD), TRICARE u otro programa de asistencia al paciente o farmacéutico federal y estatal. Sin validez cuando lo prohíba la ley. Aplican términos y condiciones del programa.

- **Disminución de la presión arterial.** Es posible que se sienta mareado si se levanta demasiado rápido después de estar sentado o acostado.
- **Los efectos secundarios más frecuentes de BRIXADI son:** dolor en el lugar de la inyección, dolor de cabeza, estreñimiento, náuseas, enrojecimiento en el lugar de la inyección, picazón en el lugar de la inyección, dificultad para dormir (insomnio) e infección de las vías urinarias.

BRIXADI puede afectar la fecundidad en varones y mujeres. Hable con su proveedor de atención médica si esto le preocupa. Estos no son todos los posibles efectos secundarios de BRIXADI. Llame a su proveedor de atención médica para obtener asesoramiento médico acerca de los efectos secundarios.

Consulte la [Guía del medicamento y la Información completa para la prescripción de BRIXADI](#), incluido el Recuadro de advertencia, que acompañan a este documento o en BRIXADI.com.

Información importante de seguridad

¿Cuál es la información más importante que debo saber acerca de BRIXADI?

- **Debido al riesgo grave de posibles efectos perjudiciales o muerte por autoinyectarse BRIXADI en una vena (por vía intravenosa), solo está disponible mediante un programa restringido llamado Programa de estrategia de evaluación y mitigación de riesgos (Risk Evaluation and Mitigation Strategy, REMS) de BRIXADI.**
 - **BRIXADI no está disponible en farmacias de venta minorista.**
 - **Solo un proveedor de atención médica le inyectará BRIXADI.**
- La inyección de liberación prolongada para administración subcutánea de BRIXADI (buprenorfina) contiene un medicamento llamado buprenorfina. La buprenorfina es un opioide que puede causar problemas respiratorios graves y potencialmente mortales, en especial si usted toma o consume otros medicamentos o drogas determinados.
- Hable con su proveedor de atención médica sobre la naloxona. La naloxona es un medicamento que está disponible para los pacientes para el tratamiento de emergencia de una sobredosis de opioides. Si se administra naloxona, debe llamar al 911 o buscar de inmediato ayuda médica de emergencia para tratar una sobredosis o el consumo accidental de un opioide.
- **BRIXADI puede causar problemas respiratorios graves y potencialmente mortales. Obtenga ayuda de emergencia de inmediato si:**
 - se siente débil;
 - se siente mareado;
 - está confundido;
 - siente somnolencia o falta de coordinación;
 - tiene visión borrosa;
 - arrastra las palabras al hablar;
 - está respirando más lento de lo normal;
 - no puede pensar bien o con claridad.
- **No debe usar BRIXADI con determinados medicamentos. Usar BRIXADI con otros medicamentos opioides, benzodiazepinas, alcohol y otros depresores del sistema nervioso central (incluyendo drogas ilícitas) puede causar somnolencia intensa, disminución de la percepción, problemas respiratorios, coma y muerte.**
- En caso de emergencia, solicite a sus familiares que informen al personal de la sala de emergencias que usted tiene dependencia física a un opioide y que está recibiendo tratamiento con BRIXADI.
- Es posible que tenga niveles detectables de BRIXADI en el cuerpo durante varios meses después de suspender el tratamiento con este medicamento.

No reciba BRIXADI si es alérgico a la buprenorfina o a cualquiera de los componentes de BRIXADI:

- BRIXADI semanal: etanol anhidro, fosfatidilcolina de soya (soja), dioleato de glicerol
- BRIXADI mensual: N-metilpirrolidona, fosfatidilcolina de soya (soja), dioleato de glicerol

Antes de recibir BRIXADI, informe a su proveedor de atención médica de todas sus enfermedades, incluso si tiene:

- Problemas para respirar o problemas de los pulmones.
- Una curvatura anormal en la columna vertebral que afecta su respiración.
- Enfermedad de Addison.
- La próstata agrandada (varones).
- Problemas para orinar.
- Problemas del hígado, los riñones o la vesícula biliar.
- Antecedentes de alcoholismo.
- Una lesión en el cerebro o un problema cerebral.
- Problemas de salud mental.
- Problemas de las glándulas suprarrenales o de la glándula tiroidea.
- Alergia al látex. El capuchón de la aguja de BRIXADI contiene látex.

Informe a su proveedor de atención médica lo siguiente:

- **Si está embarazada o planea quedar embarazada.** Si recibe BRIXADI durante el embarazo, su bebé puede tener síntomas de abstinencia de opioides al nacer que podrían ser potencialmente mortales si no se reconocen y tratan. Hable con su proveedor de atención médica si está embarazada o queda embarazada.
- **Si está amamantando.** BRIXADI puede pasar a la leche materna y podría dañar a su bebé. Hable con su proveedor de atención médica acerca de cuál es la mejor manera de alimentar a su bebé durante el tratamiento con BRIXADI. Si amamanta a su bebé durante el tratamiento con BRIXADI, vigílelo para detectar un aumento de la somnolencia y problemas para respirar.

Informe a su proveedor de atención médica de todos los medicamentos que toma, incluyendo los recetados y de venta libre, las vitaminas y los suplementos herbales. Hable con su proveedor de atención médica antes de comenzar a usar cualquier medicamento nuevo durante el tratamiento con BRIXADI o después de suspenderlo.

Consulte la Guía del medicamento y la Información completa para la prescripción de BRIXADI, incluido el Recuadro de advertencia, que acompañan a este documento o en BRIXADI.com.

¿Qué debo evitar mientras esté recibiendo BRIXADI?

- **No conduzca un automóvil, no opere maquinaria pesada ni realice otras actividades peligrosas hasta que sepa cómo le afecta BRIXADI.** BRIXADI puede causar somnolencia y tiempos de reacción lentos. BRIXADI puede hacer que tenga somnolencia, mareos o aturdimiento. Esto puede suceder más a menudo durante los primeros días después de la inyección y cuando se está cambiando la dosis.
- **No debe beber alcohol** ni utilizar medicamentos recetados o de venta libre que contengan alcohol durante el tratamiento con BRIXADI, porque esto puede producir pérdida del conocimiento o incluso la muerte.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de BRIXADI?

BRIXADI puede causar efectos secundarios graves, entre ellos:

- **Dificultad para respirar.** Usar BRIXADI con otros medicamentos opioides, benzodiazepinas, alcohol u otros depresores del sistema nervioso central puede causar problemas respiratorios que pueden producir coma y la muerte.
- **Somnolencia, mareos y problemas de coordinación.**
- **Dependencia física o abuso.**
- **Problemas del hígado.** Llame de inmediato a su proveedor de atención médica si nota alguno de estos síntomas:
 - pigmentación amarilla (ictericia) de la piel o de lo blanco de los ojos
 - orina oscura o de "color té"
 - heces (deposiciones) de color claro
 - pérdida del apetito
 - dolor, molestias o sensibilidad en el lado derecho del área abdominal
 - náuseas

Su proveedor de atención médica debe realizar pruebas para evaluar el hígado antes y durante el tratamiento con BRIXADI.

- **Reacción alérgica.** Es posible que tenga una erupción en la piel, urticaria, hinchazón de la cara, sibilancias, aturdimiento al cambiar de posición, sensación de desmayo o pérdida del conocimiento. Llame a su proveedor de atención médica u obtenga ayuda de emergencia de inmediato.

• **Abstinencia de opioides.** Llame de inmediato a su proveedor de atención médica si tiene alguno de estos síntomas:

- temblores
- sudar más de lo normal
- sentir más calor o frío de lo normal
- goteo nasal
- ojos llorosos
- piel de gallina
- diarrea
- vómitos
- dolores musculares

Estos síntomas pueden comenzar semanas o meses después de su última dosis de BRIXADI. Informe a su proveedor de atención médica si presenta alguno de estos síntomas.

• **Disminución de la presión arterial.** Es posible que se sienta mareado si se levanta demasiado rápido después de estar sentado o acostado.

• **Los efectos secundarios más frecuentes de BRIXADI son:** dolor en el lugar de la inyección, dolor de cabeza, estreñimiento, náuseas, enrojecimiento en el lugar de la inyección, picazón en el lugar de la inyección, dificultad para dormir (insomnio) e infección de las vías urinarias.

BRIXADI puede afectar la fecundidad en varones y mujeres. Hable con su proveedor de atención médica si esto le preocupa.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de BRIXADI. Llame a su proveedor de atención médica para obtener asesoramiento médico acerca de los efectos secundarios.

Le recomendamos que informe a la Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos (Food and Drug Administration, FDA) de los efectos secundarios negativos de los medicamentos recetados. Visite www.fda.gov/medwatch o llame al 1-800-FDA-1088.

Para obtener más información acerca de BRIXADI, consulte a su proveedor de atención médica, visite www.BRIXADI.com o llame al 1-833-274-9234.

Esta información no reemplaza la consulta con su proveedor de atención médica para obtener asesoramiento médico sobre su afección o tratamiento.

Consulte la Guía del medicamento y la Información completa para la prescripción de BRIXADI, incluido el Recuadro de advertencia, que acompañan a este documento o en BRIXADI.com.

Brixadi[®]

(buprenorphine) extended-release
injection for subcutaneous use 

Weekly 8 • 16 • 24 • 32 mg **Monthly** 64 • 96 • 128 mg

Puntos clave para recordar



EITCO es una enfermedad crónica y con recaídas que puede tratarse como otras enfermedades crónicas.



BRIXADI es un medicamento que se utiliza junto con asesoramiento para tratar el TCO de moderado a grave.



BRIXADI está disponible en una dosis de una vez a la semana o una vez al mes que puede ayudar a reducir el consumo de opioides.



Hable con su proveedor de atención médica acerca de comenzar o cambiar a BRIXADI.

Información importante de seguridad (continuación)

¿Cuál es la información más importante que debo saber acerca de BRIXADI?

- Debido al riesgo grave de posibles efectos perjudiciales o muerte por autoinyectarse BRIXADI en una vena (por vía intravenosa), solo está disponible mediante un programa restringido llamado Programa de estrategia de evaluación y mitigación de riesgos (Risk Evaluation and Mitigation Strategy, REMS) de BRIXADI.
- BRIXADI no está disponible en farmacias de venta minorista.
- Solo un proveedor de atención médica le inyectará BRIXADI.

Consulte la Guía del medicamento y la Información completa para la prescripción de BRIXADI, incluido el Recuadro de advertencia, que acompañan a este documento o en BRIXADI.com.

Todas las marcas registradas son propiedad de sus respectivos dueños.

© 2024 Braeburn Inc. Todos los derechos reservados.

Plymouth Meeting, PA 19462

BRX-1387/agosto de 2024 www.braeburnrx.com