

Cómo escribir recetas de VILTEPSO® de la manera correcta

Formulario de receta de VILTEPSO

Formulario de receta de VILTEPSO (viltolarsen) con tres pasos destacados:

- PASO 1:** Datos del médico (Nombre, Centro de salud, Dirección, NPI, Datos de contacto).
- PASO 2:** Datos del paciente y la receta (Nombre del paciente, Fecha de nacimiento, Peso, Dosis e instrucciones).
- PASO 3:** Datos de contacto de emergencia y firma del médico.

Las recetas escritas de manera incorrecta pueden provocar retrasos en el tratamiento. Por lo general, esto puede ocurrir con los medicamentos basados en el peso y administrados por vía intravenosa, como VILTEPSO.

En esta guía de instrucciones le informamos los pasos clave que debe seguir y los puntos importantes del uso del Formulario de receta de VILTEPSO. Recuerde lo siguiente: *recetar VILTEPSO con precisión ayuda a minimizar el tiempo transcurrido hasta que el paciente accede al tratamiento.* Puede encontrar el formulario de receta en Viltepsos.com/support.

PARA TENER EN CUENTA

Las leyes que regulan la manera de escribir las recetas varían según el estado, por lo que es importante cumplir con los requisitos específicos del estado para cada paciente.

Pasos clave que se deben seguir cuando escribe una receta de VILTEPSO:

PASO 1: COMPLETAR LA SECCIÓN DE DATOS DEL MÉDICO

- Nombre del médico
- Centro de salud
- Dirección
- Núm. de identificación de proveedor nacional (NPI, National Provider Identifier)
- Datos de contacto (en caso de que surja algún problema o se necesite alguna aclaración)

PASO 2: COMPLETAR LA SECCIÓN DE DATOS DEL PACIENTE & LA RECETA

- Nombre del paciente
- Fecha de nacimiento
- Peso (en kilogramos)
 - Esto es muy importante porque VILTEPSO es un producto basado en el peso (se administra una dosis semanal de 80 miligramos por kilogramo)
- Dosis & instrucciones
 - Multiplique el peso del paciente (en kg) por 80 para obtener su dosis semanal (en mg). Por ejemplo, si un paciente pesa 10 kg, su dosis semanal de VILTEPSO será de 800 mg
 - Escriba el cálculo de la dosis en el cuadro de instrucciones. Por ejemplo, 800 mg por semana

- Días de suministro
 - Dependiendo de la cobertura del pagador, VILTEPSO puede dispensarse como un *beneficio de farmacia* (4 semanas cada vez) o como un *beneficio médico* (1 o 2 semanas cada vez). En *ambos casos*, marque la casilla “28”
 - Si este no es el caso, marque la casilla “Otros” y complete con la información que corresponda
- Resurtidos
 - Las recetas de VILTEPSO suelen tener una validez de un año. Por lo tanto, asegúrese de controlar el peso del paciente a lo largo del año y de ajustar la dosis de VILTEPSO según sea necesario

PASO 3: COMPLETAR LA SECCIÓN DE DATOS LEGALES OBLIGATORIOS

- Nombre del médico en letra de imprenta
- Fecha
- Firma

RECUERDE LO SIGUIENTE: ¡Escribir las recetas de VILTEPSO de la manera correcta ayuda a minimizar el tiempo transcurrido hasta que el paciente accede al tratamiento!

Indicación: VILTEPSO está indicado para el tratamiento de la distrofia muscular de Duchenne (DMD) en pacientes que tienen una mutación confirmada del gen de la DMD que es susceptible a la omisión del exón 53. Esta indicación está aceptada bajo aprobación acelerada basada en un aumento en la producción de distrofina en el músculo esquelético observado en pacientes tratados con VILTEPSO. La continuación de la aprobación para esta indicación puede estar sujeta a la verificación y descripción del beneficio clínico en un ensayo de confirmación.

Información importante de seguridad

Advertencias y precauciones: Se observó toxicidad renal en animales que recibieron viltolarsen. Si bien no se observó toxicidad renal en los estudios clínicos de VILTEPSO, la experiencia clínica con VILTEPSO es limitada, y se ha observado toxicidad renal, que incluye glomerulonefritis potencialmente mortal, tras la administración de algunos oligonucleótidos antisentido. Debe vigilarse la función renal de los pacientes que reciben VILTEPSO. Puede que la medición de la creatinina en sangre no sea una forma confiable de evaluar la función renal en pacientes con DMD.

Antes de iniciar el tratamiento con VILTEPSO, deben medirse la cistatina C en sangre, la tira reactiva de orina y el cociente proteínas/creatinina en orina. Considere también la posibilidad de medir la tasa de filtración glomerular antes de iniciar el tratamiento con VILTEPSO. Durante el tratamiento, controle la tira reactiva de orina todos los meses, y la cistatina C sérica y el cociente proteínas/creatinina en orina cada tres meses.

La orina no debe contener VILTEPSO excretado para controlar el nivel de proteína en orina. Obtenga la muestra de orina antes de administrar VILTEPSO o, como mínimo, 48 horas después de la infusión más reciente. Como alternativa, use una prueba de laboratorio en la que no utilice el reactivo rojo de pirogalol, que tiene el potencial de generar un resultado falso positivo debido a la reacción cruzada con el VILTEPSO en la orina. Si se detecta un aumento persistente de la cistatina C sérica o proteinuria, se debe derivar al paciente a un nefrólogo pediátrico para una evaluación más exhaustiva.

Reacciones adversas: Las reacciones adversas más frecuentes son la infección de las vías respiratorias superiores, reacción en el lugar de la inyección, tos y fiebre.

Para informar acerca de un evento adverso o para realizar consultas generales, llame a Información Médica de NS Pharma al 1-866-NSPHARM (1-866-677-4276).

Para obtener más información sobre VILTEPSO, consulte el [prospecto](#) completo.