

Guía para el tratamiento  
de la EICH crónica  
con REZUROCK



REZUROCK<sup>®</sup>  
(belumosudil) tablets

Cuando la **EICH CRÓNICA** no deja de afectar su vida

**ROCK ON** con  
**REZUROCK**

Les devuelve el equilibrio a usted y a su sistema inmunitario.

EICH: enfermedad de injerto contra huésped.

## USO

REZUROCK<sup>®</sup> (belumosudil) es un medicamento de venta con receta que se utiliza para tratar a adultos y niños de 12 años de edad en adelante con enfermedad de injerto contra huésped crónica (EICH crónica) después de haber recibido al menos 2 tratamientos anteriores (tratamientos sistémicos) y que no han funcionado. Se desconoce si REZUROCK es seguro y eficaz en niños menores de 12 años.

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

**Antes de tomar REZUROCK, informe a su médico de todas sus afecciones médicas, incluso si:**

- tiene problemas renales o hepáticos.

**Para Información Importante de Seguridad adicional, por favor mire todo el folleto.**

**Lea la Información de Prescripción completa adjunta. [Inglés](#) [Español](#)**

# La EICH crónica hace que el sistema inmunitario esté **DESEQUILIBRADO**

Aprender sobre la EICH crónica puede ayudarle a entender lo que sucede en su cuerpo y por qué. También puede ayudarle a tomar **DECISIONES IMPORTANTES SOBRE EL TRATAMIENTO CON SU EQUIPO DE ATENCIÓN MÉDICA.**



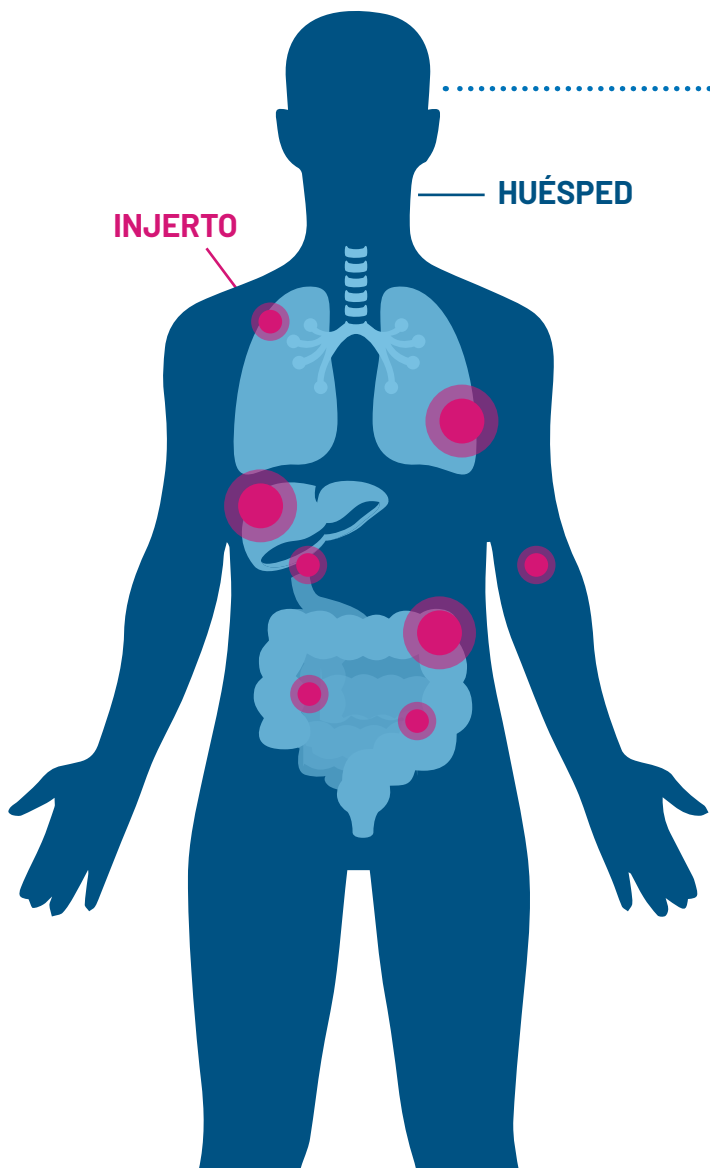
La EICH crónica es una complicación frecuente y grave que puede ocurrir **DESPUÉS DE UN TRASPLANTE DE CÉLULAS MADRE SANGUÍNEAS.**



Ocurre **EN APROXIMADAMENTE LA MITAD** de las personas que reciben células madre de un donante.

## **LA EICH CRÓNICA ES MÁS FRECUENTE EN PERSONAS QUE**

- Recibieron un trasplante de células madre sanguíneas que eran incompatibles
- Recibieron un trasplante con células de donante procedentes del torrente sanguíneo en lugar de células de donante obtenidas de la médula ósea o la sangre del cordón umbilical
- Tuvieron EICH aguda
- Son hombres que recibieron células de una mujer
- Tienen más edad



Durante un trasplante de células madre sanguíneas, se incorporan **células madre de un donante (el injerto)** a **su cuerpo (el huésped)**.

## LAS CÉLULAS DEL DONANTE PODRÍAN ATACAR

A LAS CÉLULAS Y LOS ÓRGANOS DE SU CUERPO

PORQUE LOS CONSIDERAN UNA AMENAZA.

Cuando esto sucede, puede provocar EICH crónica. La EICH crónica hace que el sistema inmunitario esté **DESEQUILIBRADO**, y fabrique una cantidad excesiva de determinadas células y moléculas y una cantidad insuficiente de otras. Esto produce inflamación (hinchazón) y fibrosis (endurecimiento, formación de cicatrices), que pueden dañar los órganos.

# La EICH crónica es DIFERENTE EN CADA PERSONA

La EICH crónica puede ocurrir en cualquier momento después del trasplante. Puede afectar el cuerpo y cómo uno se siente de muchas maneras, por eso **ES IMPORTANTE RECONOCER LOS SÍNTOMAS RÁPIDAMENTE** y hablar de ellos con su equipo de atención médica.

## LA EICH CRÓNICA PUEDE AFECTAR MUCHAS PARTES DIFERENTES DEL CUERPO, COMO



Piel



Ojos



Boca



Articulaciones  
y  
músculos



Estómago  
e  
intestinos



Hígado



Pulmones

## Los síntomas frecuentes de la EICH crónica son:

- Erupciones o cambios de color de la piel
- Engrosamiento o tirantez de la piel
- Rigidez articular y problemas con los dedos, las manos, los codos, las rodillas o los tobillos
- Sequedad ocular o cambios en la visión
- Tos crónica, falta de aliento o dificultad para respirar
- Náuseas, vómitos, diarrea o falta del apetito
- Deterioro general de la salud, incluida la fatiga

## ALGUNAS PERSONAS TAMBIÉN TIENEN



Falta de energía



Menos capacidad  
para realizar las  
tareas cotidianas

# Conozca sus opciones PARA LA EICH CRÓNICA

## Tratamiento de la EICH crónica

El tratamiento de la EICH crónica se basa en los órganos afectados, la intensidad de los síntomas y la repercusión de la enfermedad en la vida cotidiana.

## Medicamentos para tratar la EICH crónica

Los profesionales sanitarios pueden probar diferentes medicamentos, incluidos los inmunodepresores, para ayudar a tratar la EICH crónica. No obstante, para algunas personas podrían no ser suficientes y necesitarán una forma diferente de abordarla.



Si tiene EICH crónica y sigue teniendo síntomas, **HABLE CON SU EQUIPO DE ATENCIÓN MÉDICA SOBRE LAS OPCIONES DE TRATAMIENTO.**



## NO ESTÁ SOLO

Toque o haga clic para escuchar a otras personas con EICH crónica hablar sobre su enfermedad.



REZUROCK

# FUNCIONA DE MANERA DIFERENTE

REZUROCK<sup>®</sup>  
(belumosudil) tablets

**REZUROCK** puede ayudar a **REEQUILIBRAR** su sistema inmunitario. Es el único medicamento aprobado para la EICH crónica que bloquea la vía **ROCK2** en el organismo. Esto puede reducir la **INFLAMACIÓN** y la **FIBROSIS** que pueden producirse con la EICH crónica.



## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

**Antes de tomar REZUROCK, informe a su médico de todas sus afecciones médicas, incluso si: (cont.)**

- está embarazada o planea quedar embarazada. REZUROCK puede dañar al feto. Si puede quedar embarazada, su médico le hará una prueba de embarazo antes de iniciar el tratamiento con REZUROCK. Informe a su médico si queda embarazada o cree que pudiera estarlo durante el tratamiento con REZUROCK.

**Para Información Importante de Seguridad adicional, por favor mire todo el folleto. Lea la Información de Prescripción completa adjunta. [Inglés](#) [Español](#)**

# Una vía diferente para TRATAR LA EICH CRÓNICA

**REZUROCK**<sup>®</sup>  
(belumosudil) tablets

## Acerca de la vía ROCK2

Muchos sistemas del organismo funcionan a través de lo que se denominan **"VÍAS"**. Estas vías son una serie de acciones que tienen lugar entre las células y las moléculas del organismo. Una de esas vías se llama **"ROCK2"**.

En las personas con EICH crónica, esta vía ROCK2 es demasiado activa. Esto provoca una disminución de las células y moléculas que ayudan a mantener controlado el sistema inmunitario y un aumento de las células y moléculas que causan inflamación y fibrosis. El resultado es un sistema inmunitario **DESEQUILIBRADO**.



La **INFLAMACIÓN** es la hinchazón que se produce porque el organismo está tratando de protegerse. La inflamación que persiste durante mucho tiempo, como en la EICH crónica, puede dañar el organismo.



La **FIBROSIS** es el crecimiento de tejido cicatricial que endurece los órganos e impide que funcionen correctamente. En algunas personas, la fibrosis aparece cuando la inflamación persiste durante mucho tiempo. También es posible que se forme tejido cicatricial sin inflamación.

Visite **REZUROCK.com** para ver un video sobre **CÓMO FUNCIONA REZUROCK**.

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

**Antes de tomar REZUROCK, informe a su médico de todas sus afecciones médicas, incluso si: (cont.)**

- **Las mujeres** que pueden quedar embarazadas deben utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento con REZUROCK y durante 1 semana después de la última dosis.
- **Los varones** cuyas parejas pueden quedar embarazadas deben utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento con REZUROCK y durante 1 semana después de la última dosis.

**Para Información Importante de Seguridad adicional, por favor mire todo el folleto.**

**Lea la Información de Prescripción completa adjunta. [Inglés](#) [Español](#)**

# CÓMO PUEDE AYUDARLE REZUROCK...

**REZUROCK**<sup>®</sup>  
(belumosudil) tablets

REZUROCK es para pacientes de 12 años de edad en adelante con enfermedad de injerto contra huésped crónica (EICH crónica) después de 2 tratamientos anteriores que no han funcionado.

REZUROCK se evaluó en 2 estudios clínicos en los que participaron 186 personas con EICH crónica. Un estudio, llamado ROCKstar, contó con 132 personas. El otro estudio, llamado KD025-208, contó con 54 personas.

## EN LOS ESTUDIOS, TOMARON REZUROCK DIFERENTES TIPOS DE PERSONAS, COMO:

- Personas que probaron inmunodepresores, como corticoides, y otros medicamentos para la EICH crónica y no lograron controlar los síntomas.
- Personas con EICH crónica leve, moderada y grave.
- Personas con EICH crónica en 1 o más órganos.

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

**Antes de tomar REZUROCK, informe a su médico de todas sus afecciones médicas, incluso si: (cont.)**

- está amamantando o tiene previsto amamantar.  
Se desconoce si REZUROCK pasa a la leche materna. No dé el pecho durante el tratamiento con REZUROCK ni durante 1 semana después de la última dosis.

**Para Información Importante de Seguridad adicional, por favor mire todo el folleto.**

**Lea la Información de Prescripción completa adjunta.**

**[Inglés Español](#)**





# 75%

(3 de cada  
4 personas)

de las personas del estudio **ROCKstar** observaron una mejoría de la **EICH crónica**.

- Más de la mitad de las personas que vieron una mejoría lo hicieron entre las **SEMANAS 4 Y 8**
- Casi todas las personas que vieron una mejoría lo hicieron en la **SEMANA 24**
- Los medicamentos pueden afectar a cada persona de manera diferente. Algunas personas tardan más tiempo en responder, sobre todo si tienen una dolencia grave causada por fibrosis

## LA RESPUESTA SE OBSERVÓ EN VARIOS ÓRGANOS



Piel



Ojos



Boca



Articulaciones  
y músculos



Tracto  
gastroin-  
testinal



Hígado



Pulmones



Esófago

Algunas personas que están tomando REZUROCK

- **TUVIERON UNA REDUCCIÓN OBSERVADA EN EL USO DE ESTEROIDES<sup>a</sup>**
- **PRESENTARON MEJORAS EN LA CALIDAD DE VIDA**, reportadas en un análisis exploratorio<sup>b</sup>

<sup>a</sup>No se puede alcanzar ninguna conclusión definitiva acerca del efecto de REZUROCK a partir de estos datos.

<sup>b</sup>Un análisis exploratorio permite entender mejor un problema, pero no es una prueba. Es difícil medir la calidad de vida porque cada persona es diferente y tendrá una experiencia única con el tratamiento.

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

**Informe a su médico sobre todos los medicamentos que toma**, incluidos los medicamentos recetados y de venta libre, vitaminas y suplementos a base de hierbas. REZUROCK puede afectar el mecanismo de acción de otros medicamentos, y otros medicamentos pueden afectar al mecanismo de acción de REZUROCK.

**Para Información Importante de Seguridad adicional, por favor mire todo el folleto. Lea la Información de Prescripción completa adjunta. [Inglés](#) [Español](#)**

# ¿QUÉ EFECTOS SECUNDARIOS debería conocer sobre REZUROCK?

REZUROCK<sup>®</sup>  
(belumosudil) tablets



Los **efectos secundarios más frecuentes** comunicados por personas tratadas con REZUROCK en 2 estudios clínicos fueron:

- Infecciones
- Cansancio o debilidad
- Náuseas
- Diarrea
- Dificultad para respirar
- Tos
- Hinchazón
- Sangrado
- Dolor de estómago (abdominal)
- Dolor muscular o de huesos
- Dolor de cabeza
- Presión arterial alta

REZUROCK puede afectar la fertilidad en hombres y mujeres. Hable con su médico si esto le preocupa.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de REZUROCK.

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

Sepa qué medicamentos toma. Haga una lista de todos ellos para mostrársela al médico y al farmacéutico cuando empiece a tomar un medicamento nuevo.

**Para Información Importante de Seguridad adicional, por favor mire todo el folleto. Lea la Información de Prescripción completa adjunta. [Inglés](#) [Español](#)**

# INFORMACIÓN ADICIONAL

REZUROCK<sup>®</sup>  
(belumosudil) tablets



En los estudios clínicos **NO HUBO CASOS NUEVOS** de infección por citomegalovirus (CMV) y hubo solo 1 caso de infección recurrente por CMV.

El CMV es una infección grave frecuente que puede producirse en personas que han recibido un trasplante de células madre sanguíneas.



Alrededor del **4 % DE LAS PERSONAS** (1 de cada 25 personas) que participaron en los estudios clínicos presentaron citopenia grave, una enfermedad que provoca una disminución de la cantidad de ciertas células sanguíneas.

**Hable con su equipo de atención médica para saber si REZUROCK es adecuado para usted.**



Si tiene EICH crónica, hable con su médico sobre la posibilidad de seguir tomando REZUROCK durante el tiempo que sea necesario. **ESTO ES MUY IMPORTANTE.**

Asegúrese de comunicarle a su médico cualquier efecto secundario que pueda tener. Puede ayudarle a encontrar distintas formas de manejarlos.

**Para Información Importante de Seguridad, por favor mire todo el folleto. Lea la Información de Prescripción completa adjunta. [Inglés](#) [Español](#)**

# Cómo TOMAR REZUROCK

REZUROCK<sup>®</sup>  
(belumosudil) tablets

El comprimido de REZUROCK 200 mg se toma por vía oral **una vez al día con una comida.**



El comprimido de REZUROCK debe tragarse entero con un vaso de agua.  
**NO CORTE, TRITURE NI MASTIQUE EL COMPRIMIDO.**



Tome REZUROCK aproximadamente a la misma hora todos los días con una comida. **UNA COMIDA NO ES UN TENTEMPÍE.** Es aproximadamente la misma cantidad de calorías que podría ingerir en el almuerzo o la cena.



Si se olvida de tomar una dosis de REZUROCK, tómela en cuanto se acuerde ese mismo día. Tome la siguiente dosis de REZUROCK a la hora habitual al día siguiente.  
**NO TOME DOSIS ADICIONALES DE REZUROCK** para compensar una dosis olvidada.

## Tome REZUROCK según las indicaciones de su equipo de atención médica

- Hable siempre con su equipo de atención médica sobre cualquier cambio en sus medicamentos
- No empiece a tomar ni deje de tomar ningún medicamento sin hablar primero con su equipo de atención médica. Si tiene un efecto secundario, asegúrese de comunicarlo de inmediato a su equipo de atención médica
- Informe siempre a su equipo de atención médica sobre todos los medicamentos que toma

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

### ¿Cómo debo tomar REZUROCK?

- Tome REZUROCK exactamente como se lo indique su médico.

**Para Información Importante de Seguridad adicional, por favor mire todo el folleto.  
Lea la Información de Prescripción completa adjunta. [Inglés](#) [Español](#)**

# REZUROCK<sup>®</sup>

(belumosudil) tablets

## Cómo conservar REZUROCK

Conserve REZUROCK a temperatura ambiente, entre 68 °F y 77 °F (20 °C a 25 °C). REZUROCK debe conservarse en su envase original para protegerlo de la humedad. Asegúrese de cerrar bien la tapa cada vez que tome un comprimido. No tire la bolsa desecante dentro del frasco.

Si está tomando REZUROCK, asegúrese de informar a su equipo sanitario sobre todos los medicamentos recetados y de venta libre (incluidos los inhibidores de la bomba de protones o IBP), vitaminas y productos de herbolario que esté tomando, ya que pueden afectar el funcionamiento de REZUROCK.

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

### ¿Cómo debo tomar REZUROCK? (cont.)

- No cambie la dosis ni deje de tomar REZUROCK sin hablar antes con su médico.



## HAY MÁS POR CONOCER

Haga clic o toque para ver las actualizaciones de REZUROCK o visite [REZUROCK.com](http://REZUROCK.com).



Para Información Importante de Seguridad adicional, por favor mire todo el folleto. Lea la Información de Prescripción completa adjunta. [Inglés](#) [Español](#)

# Cómo OBTENER REZUROCK

  
REZUROCK<sup>®</sup>  
(belumosudil) tablets

A través de Kadmon ASSIST, nos esforzamos por ayudar y apoyar a las personas con EICH crónica y a sus cuidadores durante todo el proceso del tratamiento.



Visite [REZUROCK.com](https://www.rezurock.com) o llame al **1-844-KADMON1 (523-6661)** para averiguar si reúne los requisitos para recibir ayuda para empezar el tratamiento con REZUROCK.

**Hable con su equipo de atención médica sobre la inscripción en Kadmon ASSIST.**

Kadmon ASSIST está a disposición de las personas que reúnan los requisitos para ayudarles a:

- ✓ Determinar la cobertura del seguro y los costes de REZUROCK
- ✓ Encontrar un programa de ahorros para el que pueda calificar
- ✓ Recibir medicamentos directamente de una farmacia especializada

Sanofi no proporciona asesoramiento médico, diagnóstico ni recomendaciones de tratamiento.

# EL APOYO COMIENZA AQUÍ

REZUROCK<sup>®</sup>  
(belumosudil) tablets

Obtenga más información sobre los programas de apoyo de Kadmon ASSIST diseñados para personas que necesitan tratamiento para la EICH crónica en **REZUROCK.com** o llame al **1-844-KADMON1 (523-6661)**.

Nuestro equipo de Kadmon ASSIST está a su disposición para ayudarle de **lunes a viernes de 8 A. M. a 8 P. M. ET.**

Las personas que reúnen los requisitos y tienen seguro privado o comercial pueden recibir REZUROCK por

## TAN SOLO \$0 POR MES

a través del Programa de Ahorro en Copagos Comerciales de Kadmon ASSIST.<sup>a</sup>



<sup>a</sup>Términos y condiciones del paciente: El Programa de Ahorro en Copagos Comerciales de Kadmon ASSIST ofrece ayuda de copagos/coseguros para los costos de desembolso personal en las recetas de REZUROCK<sup>®</sup> (belumosudil) en comprimidos. Se aplica un beneficio máximo anual. Límite de un suministro de 30 días por 30 días. Este programa no es un seguro de salud. Este programa es solo para pacientes con seguro privado o comercial; los pacientes sin seguro o que pagan en efectivo no reúnen los requisitos. Los pacientes no cumplen los requisitos si los medicamentos recetados son pagados, parcial o totalmente, por programas financiados por el estado o el gobierno federal, los que incluyen, entre otros, Medicare (incluida la Parte D, incluso durante el período sin cobertura) o Medicaid, Medigap, VA, DOD, TriCare, indemnización privada o planes de seguro HMO que le reembolsan el costo total de sus medicamentos recetados, o donde esté prohibido por ley. El programa de copagos no puede combinarse con ningún otro reembolso, cupón u oferta. Sanofi se reserva el derecho de rescindir, revocar o modificar esta oferta en cualquier momento sin previo aviso. El ahorro que genere el programa puede variar dependiendo de los costos de desembolso personal de los pacientes. Este programa tiene la finalidad de ayudar a los pacientes a solventar el uso de REZUROCK. Es posible que los pacientes tengan planes de seguro que intenten disminuir el impacto de la ayuda que ofrece el programa. En esas situaciones, el programa puede cambiar sus términos. La tarjeta es válida hasta el 31 de diciembre del año en que se active. El 1 de enero del año siguiente, la tarjeta se reinicia automáticamente y está sujeta a límites anuales si el beneficio de medicamentos recetados sigue siendo el mismo. Es posible que un representante de Sanofi se comunique con el paciente para hacer el seguimiento de cualquier evento adverso que se pueda informar. Tras el registro, los pacientes reciben todos los detalles del programa.

# USO E INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD



## USO

REZUROCK® (belumosudil) es un medicamento de venta con receta que se utiliza para tratar a adultos y niños de 12 años de edad en adelante con enfermedad de injerto contra huésped crónica (EICH crónica) después de haber recibido al menos 2 tratamientos anteriores (tratamientos sistémicos) y que no han funcionado. Se desconoce si REZUROCK es seguro y eficaz en niños menores de 12 años.

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

**Antes de tomar REZUROCK, informe a su médico de todas sus afecciones médicas, incluso si:**

- tiene problemas renales o hepáticos.
- está embarazada o planea quedar embarazada. REZUROCK puede dañar al feto. Si puede quedar embarazada, su médico le hará una prueba de embarazo antes de iniciar el tratamiento con REZUROCK. Informe a su médico si queda embarazada o cree que pudiera estarlo durante el tratamiento con REZUROCK.
  - **Las mujeres** que pueden quedar embarazadas deben utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento con REZUROCK y durante 1 semana después de la última dosis.
  - **Los varones** cuyas parejas pueden quedar embarazadas deben utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento con REZUROCK y durante 1 semana después de la última dosis.
- está amamantando o tiene previsto amamantar. Se desconoce si REZUROCK pasa a la leche materna. No dé el pecho durante el tratamiento con REZUROCK ni durante 1 semana después de la última dosis.

**Informe a su médico sobre todos los medicamentos que toma**, incluidos los medicamentos recetados y de venta libre, vitaminas y suplementos a base de hierbas. REZUROCK puede afectar el mecanismo de acción de otros medicamentos, y otros medicamentos pueden afectar al mecanismo de acción de REZUROCK. Sepa qué medicamentos toma. Haga una lista de todos ellos para mostrársela al médico y al farmacéutico cuando empiece a tomar un medicamento nuevo.

## ¿Cómo debo tomar REZUROCK?

- Tome REZUROCK exactamente como se lo indique su médico.
- No cambie la dosis ni deje de tomar REZUROCK sin hablar antes con su médico.
- Tome REZUROCK 1 vez al día con una comida.
- Tome REZUROCK aproximadamente a la misma hora todos los días.

**Para Información Importante de Seguridad adicional, por favor mire todo el folleto.**

**Lea la Información de Prescripción completa adjunta. [Inglés](#) [Español](#)**



## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

### ¿Cómo debo tomar REZUROCK? (cont.)

- Trague los comprimidos de REZUROCK enteros con un vaso de agua.
- No corte, triture ni mastique los comprimidos de REZUROCK.
- Su médico le hará análisis de sangre para controlar el hígado al menos 1 vez al mes durante el tratamiento con REZUROCK.
- Si omite una dosis de REZUROCK, tómela en cuanto se acuerde ese mismo día. Tome la siguiente dosis de REZUROCK a la hora habitual al día siguiente. No tome dosis adicionales de REZUROCK para compensar una dosis olvidada.
- Si toma demasiado REZUROCK, llame a su médico o acuda a la sala de urgencias del hospital más cercano de inmediato.

### ¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de REZUROCK?

#### Los efectos secundarios más frecuentes de REZUROCK son:

- infecciones
- cansancio o debilidad
- náuseas
- diarrea
- dificultad para respirar
- tos
- hinchazón
- sangrado
- dolor de estómago (abdominal)
- dolor muscular o de huesos
- dolor de cabeza
- presión arterial alta

#### **Su médico puede cambiar su dosis de REZUROCK, suspender temporalmente o interrumpir permanentemente el tratamiento con REZUROCK si presenta determinados efectos secundarios.**

REZUROCK puede afectar la fertilidad en hombres y mujeres. Hable con su médico si esto le preocupa. Estos no son todos los posibles efectos secundarios de REZUROCK. Consulte a su médico para que lo asesore sobre los efectos secundarios.

Le recomendamos que informe a la FDA los efectos secundarios de los medicamentos recetados. Visite [www.FDA.gov/medwatch](http://www.FDA.gov/medwatch) o llame al **1-800-FDA-1088**. También puede comunicarse con Kadmon Pharmaceuticals, LLC, una empresa de Sanofi, al **1-800-633-1610** para reportar efectos secundarios.

**Para Información Importante de Seguridad adicional, por favor mire todo el folleto.  
Lea la Información de Prescripción completa adjunta. [Inglés Español](#)**

# ROCK ON CON REZUROCK

- REZUROCK es el único medicamento aprobado que bloquea la vía ROCK2 para ayudar a **REEQUILIBRAR** su sistema inmunitario. **PUEDEN REDUCIR LA INFLAMACIÓN Y LA FIBROSIS** que pueden producirse con la EICH crónica
- **EL 75 % DE LAS PERSONAS** (3 de cada 4 personas) del estudio ROCKstar observaron **UNA MEJORÍA EN LA EICH CRÓNICA**
- Más de la mitad de las personas que vieron una mejoría lo hicieron entre las **SEMANAS 4 Y 8**
- Algunas personas **TUVIERON UNA REDUCCIÓN OBSERVADA EN EL USO DE ESTEROIDES<sup>a</sup>**
- **HUBO MEJORAS EN LA CALIDAD DE VIDA OBSERVADAS POR ALGUNAS PERSONAS** descritas en un análisis exploratorio<sup>b</sup>
- REZUROCK es un **COMPRIMIDO**, que se toma por vía oral, aprobado para la **ADMINISTRACIÓN UNA VEZ AL DÍA**



A través del programa Kadmon ASSIST, nos esforzamos por ayudar y apoyar a las personas con EICH crónica y a sus cuidadores durante todo el proceso del tratamiento.

**¿Listo para ROCK ON? Pregunte a su equipo de atención médica si REZUROCK es adecuado para usted. Para obtener más información sobre REZUROCK, la EICH crónica y Kadmon ASSIST, visite [REZUROCK.com](https://www.rezurock.com).**

<sup>a</sup>No se puede alcanzar ninguna conclusión definitiva acerca del efecto de REZUROCK a partir de estos datos.

<sup>b</sup>Un análisis exploratorio permite entender mejor un problema, pero no es una prueba. Es difícil medir la calidad de vida porque cada persona es diferente y tendrá una experiencia única con el tratamiento.

## USO

REZUROCK<sup>®</sup> (belumosudil) es un medicamento de venta con receta que se utiliza para tratar a adultos y niños de 12 años de edad en adelante con enfermedad de injerto contra huésped crónica (EICH crónica) después de haber recibido al menos 2 tratamientos anteriores (tratamientos sistémicos) y que no han funcionado. Se desconoce si REZUROCK es seguro y eficaz en niños menores de 12 años.

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

### ¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de REZUROCK?

REZUROCK puede afectar la fertilidad en hombres y mujeres. Hable con su médico si esto le preocupa.

**Para Información Importante de Seguridad adicional, por favor mire todo el folleto.**

**Lea la Información de Prescripción completa adjunta. [Inglés Español](#)**

Sanofi no proporciona asesoramiento médico, diagnóstico ni tratamiento. La información sanitaria aquí contenida se facilita únicamente con fines educativos generales. Su médico es la mejor fuente de información sobre su salud. Consulte su médico si tiene alguna pregunta sobre su salud o tratamiento.



© 2024 Sanofi. Todos los derechos reservados. REZUROCK es fabricado por Kadmon Pharmaceuticals, LLC, una compañía de Sanofi.  
REZUROCK, Kadmon ASSIST y Sanofi son marcas registradas de Sanofi o sus afiliados.  
MAT-US-2203951-v4.0-06/2024

