



Cómo iniciar el tratamiento de sus pacientes

Una herramienta educativa para el consultorio que lo ayudará a tener conversaciones más productivas con sus pacientes.

Consulte la Información importante de seguridad que aparece a lo largo de esta presentación y la Información de prescripción médica completa que se adjunta.

RYTARY[®]
(carbidopa and levodopa)

EXTENDED-RELEASE CAPSULES

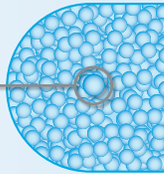
23.75 mg/95 mg • 36.25 mg/145 mg
48.75 mg/195 mg • 61.25 mg/245 mg

¿CÓMO FUNCIONA RYTARY?

Cada cápsula de RYTARY contiene una combinación única de perlas de CD/LD de liberación gradual

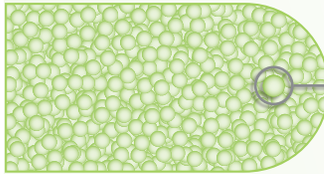
1/3 de la cápsula contiene perlas de liberación inmediata que **comienzan a actuar (se absorben) rápidamente**

1/3 
LIBERACIÓN
INMEDIATA



2/3 de la cápsula contienen perlas de liberación prolongada que, cuando se combinan con las perlas de liberación inmediata, **actúan durante 4 o 5 horas**

 **2/3**
LIBERACIÓN
PROLONGADA



CD/LD: carbidopa/levodopa.

INDICACIÓN

RYTARY es un medicamento recetado que contiene una combinación de carbidopa y levodopa para el tratamiento de la enfermedad de Parkinson, la enfermedad de Parkinson ocasionada por una infección o inflamación del cerebro o síntomas similares a los de la enfermedad de Parkinson que pueden ser causados por envenenamiento con monóxido de carbono o manganeso.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

RYTARY no debe tomarse con los medicamentos antidepresivos conocidos con el nombre de inhibidores no selectivos de la monoamino oxidasa (MAO), ya que tomar estos dos medicamentos con una diferencia de dos semanas entre sí puede elevar la presión arterial.

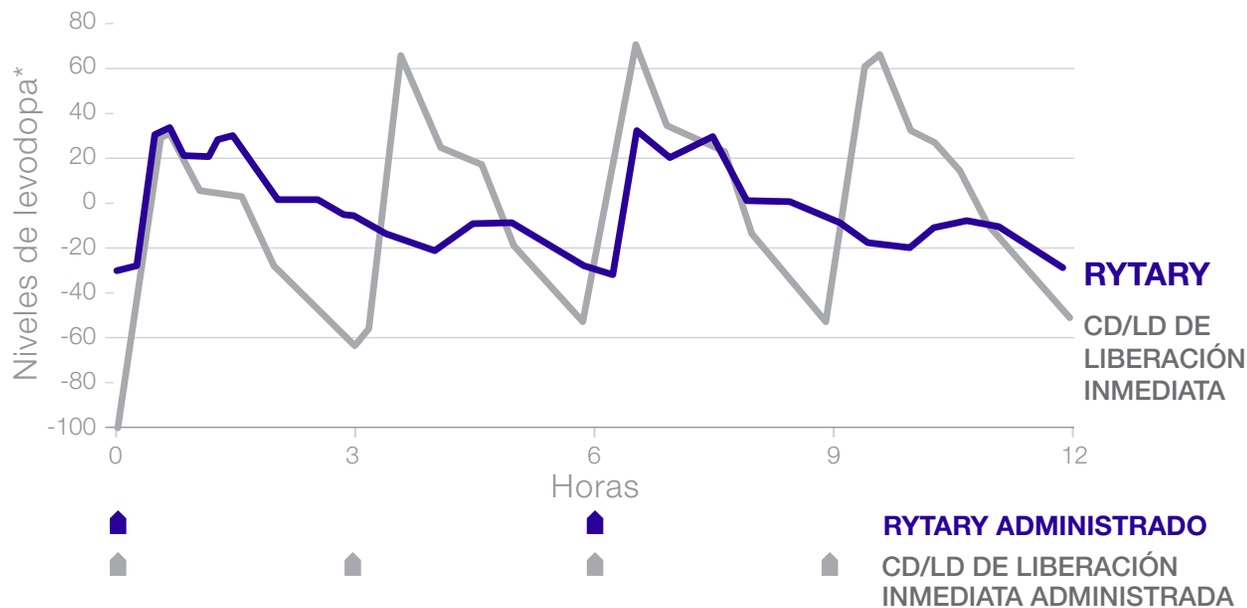
Consulte la Información importante de seguridad adicional que aparece a lo largo de esta presentación y la Información de prescripción médica completa que se adjunta.

RYTARY
(carbidopa and levodopa)

EXTENDED-RELEASE CAPSULES
23.75 mg/95 mg • 36.25 mg/145 mg
48.75 mg/195 mg • 61.25 mg/245 mg

¿QUÉ DIFERENCIA A RYTARY?

RYTARY puede estabilizar los altibajos creados por la CD/LD de liberación inmediata.



RYTARY se administró cada 6 horas, mientras que la CD/LD de liberación inmediata se administró cada 3 horas.

*Desviación porcentual de la concentración promedio de LD en estado constante.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

RYTARY podría causarle adormecimiento mientras realiza sus actividades habituales, incluso sin previo aviso, y hasta un año después de haber comenzado a tomar este medicamento. Tomar RYTARY junto con otros sedantes y bebidas alcohólicas podría ocasionar efectos sedativos adicionales. Comuníquese a su profesional de atención médica si tiene cualquier clase de trastorno del sueño o si siente somnolencia o adormecimiento.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que aparece a lo largo de esta presentación y la Información de prescripción médica completa que se adjunta.

RYTARY
(carbidopa and levodopa)

EXTENDED-RELEASE CAPSULES
23.75 mg/95 mg • 36.25 mg/145 mg
48.75 mg/195 mg • 61.25 mg/245 mg

Tomar RYTARY puede causar:

X2 en reducción
del periodo
"OFF"

en comparación con la carbidopa/levodopa de liberación inmediata (IR CD/LD)

En un estudio clínico, las personas con enfermedad de Parkinson avanzada que toman RYTARY experimentaron un 13,1 % de reducción del periodo "OFF" durante las horas de vigilia (en comparación con solo el 6,2 % de las personas que tomaron CD/LD de liberación inmediata)*.

- RYTARY al comienzo y al final del estudio†: de 36,9 % a 23,8 %
- CD/LD de liberación inmediata al comienzo y al final del estudio†: de 36,0 % a 29,8 %

**"Horas de vigilia" es un término que se usa para describir las horas del día en las que está despierto. La medida principal de este estudio fue el porcentaje de periodo "OFF" durante las horas de vigilia.

†Final del estudio = semana 22 o terminación temprana.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

Algunos efectos secundarios de RYTARY, incluidos la somnolencia y los mareos, pueden afectar su capacidad para conducir u operar una máquina. No conduzca un automóvil, ni opere una máquina, ni realice actividades para las que deba estar alerta, hasta que conozca los efectos que RYTARY produce en usted.

Hable con su profesional de atención médica antes de disminuir la dosis o dejar de tomar RYTARY, ya que hacerlo podría provocar efectos secundarios graves. Llame de inmediato a su profesional de atención médica si experimenta síndrome de abstinencia, incluidos síntomas como fiebre, confusión o rigidez muscular severa.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que aparece a lo largo de esta presentación y la Información de prescripción médica completa que se adjunta.

RYTARY
(carbidopa and levodopa)

EXTENDED-RELEASE CAPSULES
23.75 mg/95 mg • 36.25 mg/145 mg
48.75 mg/195 mg • 61.25 mg/245 mg

¿CÓMO SE TOMA RYTARY?

RYTARY no es un tipo de medicamento de dosis estándar

Tenga en cuenta los siguientes puntos clave al comienzo de su plan de tratamiento con RYTARY:



Su dosis de RYTARY no será la misma que la de CD/LD de liberación inmediata.



Es posible que su dosis deba ajustarse.



Encontrar la dosis justa puede tomar tiempo.

Por eso es importante que sea transparente y honesto sobre sus avances, especialmente si experimenta:

Periodos "OFF" muy largos

Una demora del periodo "ON"

Mucha disquinesia

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

Asegúrese de informarle a su profesional de atención médica si tiene alguna enfermedad coronaria, en especial si ha sufrido un ataque cardíaco o siente latidos del corazón irregulares. Algunas personas con antecedentes o factores de riesgo de enfermedad coronaria han sufrido problemas cardíacos durante el tratamiento con RYTARY.

Algunos pacientes que toman RYTARY pueden experimentar alucinaciones (visiones, sonidos o sensaciones irreales) o pensamientos y conductas anormales (tales como sospecha excesiva, creencias en cosas que no son reales, confusión, agitación, comportamiento agresivo y pensamiento desorganizado). Si tiene alucinaciones o pensamientos o conductas anormales, hable con su profesional de atención médica.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que aparece a lo largo de esta presentación y la Información de prescripción médica completa que se adjunta.

RYTARY
(carbidopa and levodopa)

EXTENDED-RELEASE CAPSULES
23.75 mg/95 mg • 36.25 mg/145 mg
48.75 mg/195 mg • 61.25 mg/245 mg

¿CÓMO SE TOMA RYTARY?

Consejos adicionales para tomar RYTARY

Como con cualquier medicamento, es importante que entienda cómo tomarlo. Por ejemplo:



QUÉ HACER

Tome sus dosis de RYTARY con o sin comida, y le sugerimos tomar la primera dosis del día 1 a 2 horas antes de comer.



QUÉ HACER

Trague las cápsulas de RYTARY enteras. O puede separar la cápsula en dos, esparcir todo el contenido de ambas mitades de la cápsula sobre una pequeña cantidad de puré de manzana (1 o 2 cucharadas) y consumir la mezcla inmediatamente.



QUÉ NO HACER

No mastique, parta ni triture las cápsulas de RYTARY.

También debería evitar comer alimentos con alto contenido de grasas, calorías o proteínas, ya que este tipo de alimentos puede afectar la manera en que su cuerpo absorbe RYTARY.

NOTA: Si recibió un Kit de bienvenida de RYTARY, use el imán de dosificación y el diario de tratamiento para hacer un seguimiento de su plan de tratamiento con RYTARY. Su profesional de atención médica también puede darle un registro de tratamiento, que puede completar con su información de dosis específica.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

Algunos pacientes que toman ciertos medicamentos para tratar la enfermedad de Parkinson sienten deseos intensos de apostar, un mayor deseo sexual y otros deseos intensos, e incapacidad para controlarlos. Si usted o los miembros de su familia advierten que está teniendo impulsos o conductas inusuales, hable con su profesional de atención médica.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que aparece a lo largo de esta presentación y la Información de prescripción médica completa que se adjunta.

RYTARY
(carbidopa and levodopa)

EXTENDED-RELEASE CAPSULES
23.75 mg/95 mg • 36.25 mg/145 mg
48.75 mg/195 mg • 61.25 mg/245 mg

¿QUÉ TIPO DE APOYO
HAY DISPONIBLE?

MYRYTARY[®]
PATIENT SUPPORT PROGRAM

- Averigüe cuál será el costo de su receta.
- Conozca las opciones de asequibilidad disponibles para usted.



PREGÚNTEME
sobre la inscripción.



VISITE
MyRYTARY.com
para descargar
un formulario de
inscripción.



LLAME
al 1-844-467-2928
de lunes a viernes, de
8:00 A. M. a 8:00 P. M.,
hora del este.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

Infórmele a su profesional de atención médica si comienza a realizar movimientos involuntarios anormales o si estos empeoran durante el tratamiento con RYTARY.

Infórmele a su profesional de atención médica si tuvo úlcera péptica alguna vez, pues RYTARY podría aumentar las probabilidades de sangrado estomacal.

Infórmele a su profesional de atención médica si tiene glaucoma, dado que RYTARY podría aumentar la presión ocular.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que aparece a lo largo de esta presentación y la Información de prescripción médica completa que se adjunta.

RYTARY[®]
(carbidopa and levodopa)

EXTENDED-RELEASE CAPSULES
23.75 mg/95 mg • 36.25 mg/145 mg
48.75 mg/195 mg • 61.25 mg/245 mg

¿QUÉ TIPO DE APOYO HAY DISPONIBLE?

El kit de bienvenida de RYTARY

Una colección de recursos diseñada para brindarle apoyo en su viaje

Cada Kit de bienvenida de RYTARY contiene los siguientes materiales:



Tarjeta de bienvenida



Guía de inicio rápido de RYTARY



Folleto de RYTARY



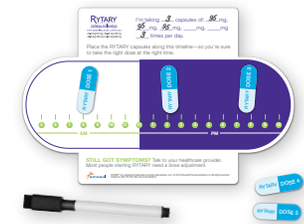
Folleto del Programa de Apoyo



Diario de tratamiento de RYTARY



Folleto de SPARK



Ímán de dosificación

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

Los pacientes con enfermedad de Parkinson tienen un riesgo más elevado de desarrollar melanoma, una forma de cáncer de piel. Consulte con su profesional de atención médica para realizarse exámenes de piel periódicos durante el tratamiento con RYTARY.

Los efectos secundarios más frecuentes que pueden ocurrir con RYTARY son náuseas, mareos, dolor de cabeza, insomnio, sueños anormales, sequedad bucal, movimientos anormales involuntarios, ansiedad, constipación, vómitos y baja presión arterial al levantarse. Después de un periodo prolongado de estar sentado o recostado, levántese lentamente.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que aparece a lo largo de esta presentación y la Información de prescripción médica completa que se adjunta.

RYTARY
(carbidopa and levodopa)

EXTENDED-RELEASE CAPSULES
23.75 mg/95 mg • 36.25 mg/145 mg
48.75 mg/195 mg • 61.25 mg/245 mg

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

Después del uso en el mercado, algunos pacientes que toman RYTARY han experimentado pensamientos suicidas o han intentado suicidarse. No se ha establecido una relación causal.

Infórmele a su profesional de atención médica si tiene pensamientos suicidas o si ha intentado suicidarse.

Infórmele a su profesional de atención médica si queda embarazada o si tiene pensado quedar embarazada durante el tratamiento, o si tiene pensado amamantar o está amamantando a un bebé.

Se han informado efectos adversos por sobredosis involuntaria de esta medicación. Si accidentalmente toma una dosis más alta que la dosis indicada, comuníquese con su profesional de atención médica de inmediato.

Asegúrese de informarle a su profesional de atención médica sobre todos los medicamentos recetados y de venta libre que usted toma, incluidos los suplementos, y en especial aquellos para tratar enfermedad de Parkinson, cardiopatía, presión arterial, pensamientos anormales, tuberculosis y trastornos del sueño, y los suplementos que contengan hierro. No tome otras presentaciones de carbidopa/levodopa junto con RYTARY sin consultar con su profesional de atención médica.

Asegúrese de seguir las instrucciones al tomar el medicamento. Usted puede tomar RYTARY con o sin comida; no obstante, tomar RYTARY con las comidas podría reducir o retrasar su efecto. Por tal motivo, procure tomar la primera dosis del día 1 a 2 horas antes de comer. Trague la cápsula de RYTARY entera; no la mastique, parta ni triture. Si tiene dificultades para tragar

la cápsula, puede separar ambas mitades y esparcir todo el contenido de ambas mitades de la cápsula sobre una pequeña cantidad de puré de manzana (1 o 2 cucharadas). Consuma la mezcla de inmediato. No conserve la mezcla del medicamento con el alimento para utilizarla más tarde.

Nota: El objetivo de la información para pacientes en tratamiento con RYTARY que se incluye anteriormente tiene como finalidad ayudarlos a usar este medicamento de manera segura y eficaz. No constituye una divulgación sobre todos los posibles efectos adversos o deseados. Comuníquese a su profesional de atención médica si tiene algún efecto secundario al tomar RYTARY. Este puede ajustar el medicamento para reducir esos efectos.

Para informar POSIBLES REACCIONES ADVERSAS, comuníquese con Amneal Specialty, una división de Amneal Pharmaceuticals LLC, al 1-877-835-5472, o con la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA, por sus siglas en inglés) al 1-800-FDA-1088 o en www.fda.gov/medwatch.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que aparece a lo largo de esta presentación y la Información de prescripción médica completa que se adjunta.

RYTARY[®]
(carbidopa and levodopa)
EXTENDED-RELEASE CAPSULES
23.75 mg/95 mg • 36.25 mg/145 mg
48.75 mg/195 mg • 61.25 mg/245 mg



RYTARY® y MyRYTARY® son marcas registradas de Impax Laboratories, LLC.
© 2019 Amneal Pharmaceuticals LLC.
Distribuida por Amneal Specialty, una división de Amneal Pharmaceuticals LLC.
Todos los derechos reservados. Impreso en EE. UU. PP-HCP-RYT-US-0087 12/2019

RYTARY®
(carbidopa and levodopa)
EXTENDED-RELEASE CAPSULES
23.75 mg/95 mg • 36.25 mg/145 mg
48.75 mg/195 mg • 61.25 mg/245 mg