

ONCE-YEARLY *Uninterrupted*
SUPPRELIN® LA
(histrelin acetate) subcutaneous implant
50 mg

Infancia. Sin interrupciones.

Cuándo considerar un tratamiento para su hijo con pubertad precoz central (CPP)

Cinco buenas razones para preguntarle a su médico sobre SUPPRELIN® LA

- 1** Aprobado por la FDA, con supresión probada de la hormona luteinizante (LH) en el 100 % de los niños tratados en el primer mes*
- 2** El tratamiento de dosis única de liberación más prolongada para la CPP†
- 3** Libera tratamiento CPP continuo, cada día, durante doce meses completos
- 4** No requiere inyección intramuscular profunda ni agujas de calibre grueso
- 5** Elegido por médicos y padres durante más de 16 años, con miles de implantes utilizados para tratar pacientes cada año en los EE. UU.

Paciente hipotético.

*En un estudio clínico realizado en 36 pacientes (33 niñas y 3 niños), la LH se suprimió en el 100% de los pacientes después del primer mes de tratamiento con SUPPRELIN® LA.

Proceso de monitoreo:

†Acuda a todas las consultas médicas programadas. El médico realizará exámenes regulares y pruebas de sangre para comprobar si hay signos de pubertad. El profesional de la salud de su hijo podría recomendarle evitar juegos o ejercicios intensos durante aproximadamente una semana después de la inserción de SUPPRELIN® LA. El médico decidirá cuándo interrumpir el tratamiento para que la pubertad continúe de manera normal.

Hable hoy con su médico

Pregunte cómo la mayoría de los pacientes elegibles pagan \$0 de su bolsillo por SUPPRELIN® LA. Se aplican restricciones.‡

En un estudio clínico se demostró lo siguiente:

‡Oferta válida sólo en EE.UU. y nula donde esté prohibida o restringida por la ley. La oferta no es válida para recetas que puedan ser reembolsadas en virtud de un programa de asistencia sanitaria federal o estatal, incluidos Medicare, Medicaid o cualquier otro programa de asistencia médica federal o estatal, incluidos los programas estatales de asistencia médica farmacéutica. Los pacientes mayores de 18 años no son elegibles. Endo tiene derecho a rescindir, revocar o modificar este programa sin previo aviso. Para participar en este programa se requiere un diagnóstico confirmado que coincida con el código de diagnóstico E22.8 de la CIE-10-CM. Esta oferta no es transferible. El paciente, el farmacéutico y el prescriptor acuerdan no solicitar el reembolso de la totalidad o parte del beneficio recibido por el paciente a través de esta oferta. El paciente es responsable de informar de la recepción de este beneficio de cupón a cualquier aseguradora, plan de salud u otro tercero que pague o reembolse cualquier parte de la receta surtida utilizando el cupón, según sea necesario.

¿QUÉ ES SUPPRELIN® LA?

- SUPPRELIN® LA es un medicamento implantado de hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) utilizado para el tratamiento de niños con pubertad precoz central (CPP).
- Se desconoce si SUPPRELIN® LA es seguro y eficaz en niños menores de 2 años de edad.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

- Se debe evitar el uso de SUPPRELIN® LA si su hijo es alérgico a la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH), a los medicamentos agonistas de GnRH, o cualquiera de los principios del implante de SUPPRELIN® LA, o si está embarazada o queda embarazada. SUPPRELIN® LA puede provocar defectos congénitos o pérdida del embarazo. Si su hija se embaraza, llame a su médico.

Consulte la Información Importante de Seguridad adicional al reverso.

Consulte la Información de Prescripción completa adjunta, incluida la Guía del Medicamento.

ONCE-YEARLY *Uninterrupted*

SUPPRELIN[®] LA
(histrelin acetate) subcutaneous implant
50 mg

Para saber más, visite SupprelinLA.com

¿QUÉ ES SUPPRELIN[®] LA?

- SUPPRELIN[®] LA es un medicamento implantado de hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) utilizado para el tratamiento de niños con pubertad precoz central (CPP).
- Se desconoce si SUPPRELIN[®] LA es seguro y eficaz en niños menores de 2 años de edad.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

- Se debe evitar el uso de SUPPRELIN[®] LA si su hijo es alérgico a la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH), a los medicamentos agonistas de la GnRH o a cualquiera de los principios del implante SUPPRELIN[®] LA o si está embarazada o se embaraza. SUPPRELIN[®] LA puede causar defectos de nacimiento o la pérdida del bebé. Si su hija queda embarazada, llame a su médico.
- Durante la primera semana de tratamiento, SUPPRELIN[®] LA puede provocar un aumento de algunas hormonas. Durante este período, podrá notar más señales de pubertad en su hijo, incluso un ligero sangrado vaginal y aumento del tamaño de las mamas en el caso de las niñas. A las 4 semanas de tratamiento, usted debería ver señales de detención de la pubertad en su hijo.
- Algunas personas han sufrido roturas de implantes durante el proceso de extracción.
- En algunas personas, el implante de SUPPRELIN[®] LA colocado en el brazo atraviesa la piel (extrusión). **Llame al médico de su hijo de inmediato si el implante de SUPPRELIN[®] LA atraviesa la piel.**
- Algunas personas que toman agonistas de la GnRH como SUPPRELIN[®] LA sufrieron nuevos problemas mentales (psiquiátricos) o el empeoramiento de estos problemas e incluso depresión. Los problemas mentales (psiquiátricos) pueden incluir síntomas emocionales como llanto, irritabilidad, agitación (impaciencia), ira, y actitudes agresivas. **Antes de que se hijo reciba SUPPRELIN[®] LA, infórmele al médico si su hijo tiene antecedentes de problemas mentales. Llame al médico de su hijo de inmediato si este tiene algún síntoma o problema mental reciente o que empeora mientras está bajo tratamiento con SUPPRELIN[®] LA.**
- Algunas personas que toman agonistas de la GnRH como SUPPRELIN[®] LA han tenido convulsiones. El riesgo de tener convulsiones es más alto en las personas con antecedentes de convulsiones, epilepsia, problemas o tumores en el cerebro o los vasos cerebrales (cerebrovasculares), o en personas que están tomando medicamentos que se han relacionado con convulsiones como el bupropión o los inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (SSRIs). También tuvieron convulsiones personas que no habían tenido ninguno de estos problemas. **Antes de que su hijo reciba SUPPRELIN[®] LA, infórmele al médico si su hijo tiene antecedentes de estos problemas, así como de todos los medicamentos que toma. Llame al médico de su hijo de inmediato si este sufre una convulsión mientras está bajo tratamiento con SUPPRELIN[®] LA.**
- El aumento de la presión en el líquido que rodea el cerebro puede darse en niños que toman medicamentos agonistas de GnRH, incluido SUPPRELIN[®] LA. **Llame de inmediato al médico de su hijo si presenta alguno de los siguientes síntomas durante el tratamiento con SUPPRELIN[®] LA: dolor de cabeza; problemas oculares, como visión borrosa, visión doble y disminución de la vista; dolor ocular; zumbido de oídos; mareos; náuseas.**
- El médico de su hijo debe llevar a cabo pruebas para asegurarse de que su hijo tiene CPP antes del tratamiento con SUPPRELIN[®] LA. SUPPRELIN[®] LA dura 12 meses. Un implante suministra el medicamento durante 12 meses. Después de los 12 meses, se debe retirar SUPPRELIN[®] LA. Es posible que el médico inserte un nuevo SUPPRELIN[®] LA en ese momento para continuar con el tratamiento.
- SUPPRELIN[®] LA se coloca debajo de la piel en la cara interior de la parte superior del brazo. El médico anestesiará el brazo de su hijo, hará una pequeña incisión, y luego colocará SUPPRELIN[®] LA debajo de la piel. La incisión podrá ser cerrada con puntos o tiras quirúrgicas y cubierta por un vendaje de presión.
- Su hijo debe mantener el brazo limpio y seco y no deberá nadar o bañarse durante las 24 horas posteriores a recibir el implante SUPPRELIN[®] LA. Se puede retirar el vendaje después de 24 horas. **No** retire las tiras quirúrgicas. Caerán solas en unos pocos días. Su hijo debe evitar durante 7 días los juegos o ejercicios bruscos que impliquen el uso del brazo implantado. Usted y su hijo deben realizar un control de rutina de la zona de la inserción hasta que la incisión haya cicatrizado. Una vez que la incisión haya cicatrizado, su hijo puede retomar las actividades habituales. El médico le dará las instrucciones completas.
- Asista a todas las visitas médicas programadas. El médico de su hijo realizará exámenes y análisis de sangre periódicos en busca de señales de pubertad. A veces, el médico tendrá que realizar pruebas especiales, como una ecografía o una resonancia magnética, si es difícil hallar el implante de SUPPRELIN[®] LA bajo la piel de su hijo.
- Los efectos secundarios más comunes de SUPPRELIN[®] LA son las reacciones de la piel en la zona de la inserción del implante. Estas reacciones pueden incluir dolor, enrojecimiento, formación de hematomas, inflamación, e hinchazón alrededor o en la zona del implante. Llame al médico de su hijo si este presenta hemorragia, enrojecimiento, o dolor intenso en la zona de inserción del implante.

Se recomienda informar a la FDA sobre los efectos secundarios negativos de los medicamentos recetados. Visite MedWatch o llame al 1-800-FDA-1088.

Consulte la Información de Prescripción completa adjunta, incluida la Guía del Medicamento.



© 2025 Endo, Inc. o una de sus filiales. Todos los derechos reservados.
SP-06058/Mayo 2025 www.SUPPRELINLA.com 1-800-462-ENDO (3636)