

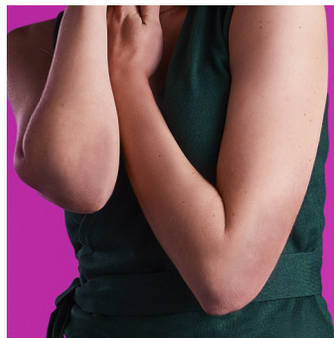
¿QUÉ TAL LE HA IDO CON SU PSORIASIS EN PLACAS DE MODERADA A SEVERA? DÉJESELO SABER A SU DERMATÓLOGO.

Esta guía puede ayudarle a analizar sobre qué le ha funcionado, que no le está funcionando y qué le gustaría conversar con su dermatólogo. Complete lo siguiente y llévelo a su próxima cita. Prepararse por adelantado podrá ayudarle a sacarle provecho a su próxima visita.

De lo siguiente, ¿alguno explica cómo se siente?



Mis síntomas afectan mis actividades diarias y cómo interacciono con otras personas



Tengo que lidiar con síntomas molestos como picor, dolor o ardor



No estoy viendo tanta mejoría de mis placas como esperaba



No quiero tomar ni aplicarme medicamentos múltiples veces al día

SUS OBJETIVOS DE TRATAMIENTO PARA LA PSORIASIS EN PLACAS DE MODERADA A SEVERA

Me interesa analizar un tratamiento que: *pueda proveerme aclaramiento de la piel, que se ajuste a mi rutina diaria, que me ayude con los síntomas de dolor, picor, ardor, quemazón, apretamiento, etc*

CONSIDERE ESTAS PREGUNTAS PARA HACERLE A SU DERMATÓLOGO.

Pueden ayudarle a guiar la conversación con su dermatólogo sobre la psoriasis en placas de moderada a severa.

- ¿Habrá una opción de tratamiento distinta que pudiera considerar?
- ¿Cómo entiende que puedo lograr mayor aclaramiento de la piel?
- ¿Qué pudiera esperar de un tratamiento que actúa dentro del cuerpo?
- ¿Habrá un tratamiento que me ayude con estos síntomas?

CONOZCA SUS OPCIONES

Escoja su(s) mejor(es) respuesta(s) para cada pregunta a continuación y úsela para ayudarse a guiar su próxima conversación con su dermatólogo.

Piense en su condición actual

¿QUÉ ÁREAS SON LAS MÁS PROBLEMÁTICAS?

.....
.....

¿QUÉ SÍNTOMAS SON LOS MÁS QUE ME MOLESTAN?

Dolor	Picor
Ardor	Quemazón
Apretamiento de la piel	

¿CUÁL ES EL MAYOR OBSTÁCULO PARA MANEJAR MI PSORIASIS?

.....
.....

¿QUÉ ES LO MÁS IMPORTANTE PARA MÍ DE UN TRATAMIENTO PARA LA PSORIASIS EN PLACAS DE MODERADA A SEVERA?

Una dosificación que se ajuste a mi estilo de vida	Mejora de los síntomas
Información de efectos secundarios	Otro:

¿CUÁLES SON LOS CAMBIOS QUE ESPERO DE UN TRATAMIENTO CONTINUO?

.....
.....

Inicie una conversación

Quiero hablar de opciones que puedan ayudarme con mis áreas problemáticas.

Analicemos las opciones que pueden ayudarme a mejorar mis síntomas.

Me interesa conocer qué opciones tengo disponibles.

Me gustaría saber si hay un tratamiento que pudiera ofrecerme lo que estoy buscando.

Verdaderamente deseo que juntos establezcamos los objetivos de tratamiento.

Converse con su dermatólogo en su próxima visita. Conozca qué es lo que puede funcionarle mejor.

Información importante sobre SOTYKTUTM (deucravacitinib)

Este es un resumen de la información importante que debe conocer sobre SOTYKTU. Su dermatólogo puede ayudarlo a contestar cualquier pregunta que pueda tener sobre este medicamento. Guarde esta información en un lugar seguro para que pueda usarla de referencia antes y durante su tratamiento.

Esté pendiente a los siguientes íconos según lea:



Converse con su dermatólogo



Llame a un dermatólogo de inmediato



Información útil para recordar

¿Qué es SOTYKTU?

SOTYKTU es un medicamento recetado de uso oral para tratar:

- ✓ **Psoriasis en placas de moderada a severa en adultos** que pueden beneficiarse de terapia sistémica (píldoras o inyecciones que actúan dentro del cuerpo) o fototerapia (tratamiento que usa luz ultravioleta o UV).
- ✗ No se conoce si SOTYKTU es seguro y eficaz en niños menores de 18 años.

¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre SOTYKTU?

SOTYKTU puede causar efectos secundarios graves, incluidas:

Reacciones alérgicas graves. Deje de tomar SOTYKTU y busque ayuda médica de inmediato si presenta alguno de los siguientes síntomas de una reacción alérgica grave:

- Sensación de desmayo
- Dificultad para respirar o
- Apretamiento del pecho
- Hinchazón de la cara, párpados, labios, boca, lengua o garganta
- apretamiento de la garganta
- Erupción cutánea, ronchas

Infecciones. SOTYKTU es un medicamento que afecta el sistema inmunitario. SOTYKTU puede disminuir la capacidad del sistema inmunitario para combatir infecciones y puede aumentar el riesgo de infecciones. Su dermatólogo debe verificar la posibilidad de infecciones antes de comenzar SOTYKTU. Algunas personas han contraído infecciones graves mientras toman SOTYKTU, como infecciones pulmonares, incluidas neumonía y tuberculosis (TB), y COVID-19.

Antes de comenzar SOTYKTU, su dermatólogo debe verificar la posibilidad de TB. Si presenta TB activa o antecedentes de TB, pudiera recibir tratamiento contra la TB antes de comenzar el tratamiento de SOTYKTU. Su dermatólogo debe vigilar minuciosamente la posibilidad de signos y síntomas de TB durante el tratamiento con SOTYKTU.

Si contrae una infección grave, su profesional de la salud puede indicarle que deje de tomar SOTYKTU hasta que su infección esté controlada.



Llame o visite a un dermatólogo presenta algún síntoma de TB.



Llame o visite a un dermatólogo de inmediato si presenta una infección o desarrolla algún síntoma nuevo o empeoramiento de una infección, entre ellos:

- Fiebre, sudoración o escalofríos
- Flema (mucosidad) con sangre
- Diarrea o dolor estomacal
- Dolores musculares
- Piel tibia, rojiza o dolorida o llagas en el cuerpo distintas de las de la psoriasis
- Ardor al orinar u orinar más frecuente de lo normal
- Pérdida de peso
- Tos
- Falta de aliento
- Sensación de mucho cansancio

SOTYKTU no debe usarse en personas con una infección grave activa, incluidas infecciones localizadas. No debe comenzar a tomar SOTYKTU si tiene algún tipo de infección a menos que su dermatólogo le diga que puede hacerlo.

Puede correr un mayor riesgo de desarrollar culebrilla (herpes zóster).

Antes de comenzar SOTYKTU, infórmele a su dermatólogo si:

- Presenta **algún tipo de infección o síntoma de una infección** (vea los síntomas mencionados en "**¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre SOTYKTU**"), pues SOTYKTU puede disminuir la capacidad de su sistema inmunitario para combatir infecciones y puede aumentar el riesgo de infecciones. Las infecciones incluyen:
 - **Alguna infección para la cual esté recibiendo tratamiento.**
 - **Alguna infección que no desaparece o antecedentes de infecciones que recurren.**
 - **Tuberculosis (TB)**, un tipo de infección pulmonar. Infórmele a su dermatólogo si tiene TB o ha estado en contacto cercano con alguien que tiene TB.
 - **Hepatitis B o C.** Infórmele a su dermatólogo si tiene o ha tenido hepatitis B o C.

Después de comenzar a tomar SOTYKTU, llame a su dermatólogo de inmediato si presenta una infección o síntomas de una infección. SOTYKTU puede hacerlo más propenso a contraer infecciones o a empeorar cualquier infección que tenga.

Cáncer. Se han informado de ciertos tipos de cáncer, incluido linfoma, en personas que toman SOTYKTU. Infórmele a su dermatólogo si alguna vez ha padecido de algún tipo de cáncer.

Problemas musculares (rabdomiólisis). SOTYKTU puede causar problemas musculares que pueden ser severos. El tratamiento con SOTYKTU puede aumentar el nivel de una enzima en la sangre conocida como creatina fosfoquinasa (CPK, por sus siglas en inglés) que puede ser señal de daño muscular. Un aumento de CPK es común en personas que toman SOTYKTU. Su dermatólogo puede indicarle que deje de tomar SOTYKTU si el nivel de CPK en la sangre es muy alto o si presenta signos y síntomas de problemas musculares severos. Infórmele a su dermatólogo de inmediato si presenta alguno de estos signos o síntomas de problemas musculares severos:

- Dolor, sensibilidad al tacto o debilidad muscular sin explicación
- Sensación de mucho cansancio
- Fiebre
- Orina color oscuro

Un **efecto secundario grave** es un efecto secundario que puede requerir tratamiento médico u hospitalización, causar daño permanente o atentar contra la vida o, a veces ser mortal.

¿Qué debo analizar con mi dermatólogo antes de comenzar el tratamiento?



Infórmele a su dermatólogo de **todos sus padecimientos**, incluido si:

- Padece de problemas hepáticos o renales.
- Tiene niveles altos de grasas en la sangre (triglicéridos).



Infórmele a su dermatólogo si **recientemente ha recibido o tiene programado recibir una vacuna (inmunización)**.

Durante el tratamiento con SOTYKTU, debe evitar recibir vacunas atenuadas (vacunas que usan una pequeña cantidad de virus debilitado). Las vacunas atenuadas comunes (entre otras) incluyen:

- Sarampión, paperas y rubeola (MMR)
- Rotavirus
- Viruela
- Varicela
- Fiebre amarilla



Converse con su dermatólogo si:



Está embarazada o tiene planes de quedar embarazada. Se desconoce si SOTYKTU puede causar daño al feto.



Está lactando o tiene planes de lactar. Se desconoce si SOTYKTU pasa a la leche materna.



Infórmele a su dermatólogo si queda embarazada o piensa que está embarazada durante el tratamiento de SOTYKTU. Notifique el embarazo a Bristol-Myers Squibb llamando al 1-800-721-5072.



Infórmele a su dermatólogo sobre **todos los medicamentos que usa**, incluidos:

- Medicamentos recetados
- Vitaminas
- Medicamentos sin receta
- Suplementos herbarios

Tenga una lista de estos para mostrarla a su dermatólogo y farmacéutico cuando obtenga un medicamento nuevo.

¿Cuáles son los efectos secundarios posibles de SOTYKTU?

SOTYKTU puede causar efectos secundarios graves, entre ellos:

- **Cambios en ciertos resultados de pruebas de laboratorio.** Han ocurrido cambios en pruebas de laboratorio en algunas personas que toman SOTYKTU. Su dermatólogo puede hacer análisis de sangre antes de comenzar a tomar SOTYKTU y durante el tratamiento con SOTYKTU para verificar lo siguiente:
 - **Aumento de triglicéridos.** Demasiada grasa en la sangre puede causar problemas cardíacos.
 - **Aumento de enzimas hepáticas.** Si las enzimas hepáticas aumentan demasiado, puede que su dermatólogo tenga que hacer pruebas hepáticas adicionales e indicarle que deje de tomar SOTYKTU si se entiende que SOTYKTU le está causando daño a su hígado.
- **Riesgos potenciales por la inhibición de las cinasas de Janus (JAK, por sus siglas en inglés).** SOTYKTU es un inhibidor de la tirosina cinasa 2 (TYK2). TYK2 es parte de la familia de las JAK. No se conoce si tomar SOTYKTU posee los mismos riesgos que cuando se usan los inhibidores de JAK. Ha ocurrido un aumento en el riesgo de muerte (por cualquier causa) en personas de 50 años o más con al menos un factor de riesgo de enfermedad cardíaca (cardiovascular) que usaron un inhibidor de JAK para tratar la artritis reumatoide (AR) en comparación con personas que tomaron otro medicamento en la clase de medicamentos conocidos como bloqueadores del TNF. SOTYKTU no es para usarse en personas con AR.

¿Cuáles son los efectos secundarios más comunes de SOTYKTU?

Los efectos secundarios más comunes de SOTYKTU incluyen:

- **Resfriado común, dolor de garganta y sinusitis** (infecciones del tracto respiratorio superior)
- **Úlceras bucales** (herpes simple)
- **Llagas dentro de los labios, encías, lengua o paladar** (aftas)
- **Inflamación de los folículos pilosos** (foliculitis)
- **Acné**

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de SOTYKTU.



Llame a su dermatólogo, farmacéutico u otro miembro de su equipo de profesionales de la salud para recibir más información respecto a los efectos secundarios. De presentar algún efecto secundario y si desea notificarlos a la FDA, puede acceder a www.fda.gov/medwatch o llamar al 1-800-FDA-1088.

¿Cómo debo tomar SOTYKTU?

Tome SOTYKTU exactamente como su dermatólogo le indique.

- ✓ Toma 1 vez todos los días
- ✓ Puede tomarlo con o sin alimentos
- ✗ No triture, parta ni mastique las tabletas de SOTYKTU



SOTYKTU está disponible en tableta redonda de 6 miligramos (mg) color rosa. Cada píldora está marcada con "BMS 895" y "6 mg."

No tome SOTYKTU si presenta alergia a deucravacitinib o a alguno de los ingredientes de SOTYKTU.

Ingredientes inactivos: lactosa anhidra, croscarmelosa sódica, acetato de hipromelosa succinato, estearato de magnesio, celulosa microcristalina y dióxido de silicón

Ingredientes inactivos de la cubierta de la píldora: polivinilo alcohol, dióxido de titanio, polietileno glicol, talco, óxido ferroso rojo y amarillo

¿Cómo debo guardar SOTYKTU?

Guarde SOTYKTU a temperatura ambiente entre 68°F a 77°F (20°C a 25°C).

Guarde SOTYKTU y todos sus medicamentos fuera del alcance de los niños.

i Para más información, consulte la [Información de Prescripción completa](#) y la [Guía del Medicamento](#) para SOTYKTU. Converse con el equipo de profesionales de la salud para más información de este medicamento.