

LOS ↘

3 PASOS

..... PARA COMENZAR CON

 **FILSPARI**[®]
(sparsentan) tablets
200 mg/400 mg

Cambie al tratamiento mejorado con FILSPARI[®], que ha demostrado reducir poderosamente la proteinuria y conservar la función renal al actuar directamente en los riñones

**CONTINÚE PARA
CONOCER MÁS**



La imagen es solo para fines ilustrativos.

¿QUÉ ES FILSPARI[®] (sparsentan)?

FILSPARI es un medicamento con receta que se usa para ralentizar el deterioro de la función renal en adultos con una enfermedad renal llamada nefropatía primaria por inmunoglobulina A (IgA nephropathy, IgAN), que están en riesgo de que su enfermedad empeore. Se desconoce si FILSPARI es seguro y eficaz en niños.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

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

FILSPARI solo está disponible a través del Programa de estrategia de evaluación y mitigación de riesgos (Risk Evaluation and Mitigation Strategy, REMS) de FILSPARI debido al **riesgo grave de problemas hepáticos y defectos congénitos graves**. Antes de empezar a recibir tratamiento con FILSPARI, debe leer y aceptar todas las instrucciones del Programa REMS de FILSPARI.

Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo este folleto, incluidos los efectos secundarios graves, y la [Guía de medicación](#).

3 PASOS PARA COMENZAR CON FILSPARI®



1 ANALIZAR Y FIRMAR 2 FORMULARIOS

Primero, deberá firmar 2 formularios que su médico le enviará.

El formulario de inicio de FILSPARI.

Su firma en el formulario de inicio de FILSPARI es necesaria para inscribirlo en el programa de apoyo de Travers TotalCare®.

- Travers TotalCare® es un programa gratuito diseñado para ayudarle a obtener acceso a FILSPARI lo más rápido posible y para ayudarle a mantenerse con su medicamento.
- Poco después de inscribirse, un educador de enfermería de Travers TotalCare® se comunicará con usted para brindarle apoyo.



Para obtener más detalles, escanee para ver el video de incorporación

El formulario de inscripción del paciente para REMS de FILSPARI.

Después de que usted y su médico revisen, y de que usted comprenda los riesgos graves de seguridad de FILSPARI, también deberá leer y firmar el formulario de inscripción del paciente para el Programa de estrategia de evaluación y mitigación de riesgos (REMS).

- FILSPARI solo está disponible a través de este programa requerido por la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA), que ayuda a su médico a monitorear los riesgos graves de seguridad para que pueda sentirse seguro con su elección de tratamiento.

Su médico confirmará la cobertura de FILSPARI con su compañía de seguros. Si no tiene seguro o si su seguro no cubre suficiente para FILSPARI, puede tener apoyo adicional disponible.

Vaya a la [página 5](#) para obtener más información.

2 COMPLETAR SUS ANÁLISIS DE LABORATORIO TODOS LOS MESES

El Programa REMS de FILSPARI requiere que se controle regularmente su función hepática y estado de embarazo (para las personas que pueden quedar embarazadas) para comenzar con FILSPARI y mantenerlo.

Programe los análisis de laboratorio con su médico.

Se necesitarán sus análisis de laboratorio hepáticos mensualmente durante el primer año y, luego, cada 3 meses mientras tome FILSPARI. Se necesitará una prueba para la detección del embarazo (si corresponde) mensualmente (y si se interrumpe el tratamiento, 1 mes después).

Los análisis de laboratorio pueden completarse en el consultorio de su médico o en un laboratorio. En el caso de los pacientes elegibles, los análisis de laboratorio también se pueden completar en el hogar con la asistencia de Travers TotalCare®.

Asegúrese de hablar con su médico sobre cuál es la mejor opción para usted. También puede pedirle a su médico que solicite "análisis de laboratorio con repetición" para ayudarle a completar sus análisis de laboratorio a tiempo.

Vaya al lado derecho de la [página 3](#) para obtener más información.

3 COORDINAR LA ENTREGA MENSUAL DE FILSPARI EN SU HOGAR

FILSPARI se le enviará directamente a usted.

FILSPARI solo está disponible a través de farmacias especializadas certificadas. Ellos verificarán sus análisis de laboratorio y luego le enviarán FILSPARI directamente a usted. FILSPARI no está disponible para recoger en su farmacia local.

Antes de que la farmacia especializada pueda enviar FILSPARI, deberá llamarle para coordinar la entrega. Asegúrese de estar pendiente a esta llamada importante todos los meses.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre FILSPARI? (cont.)

FILSPARI puede causar cambios en las pruebas hepáticas. No se observó insuficiencia hepática en personas tratadas con FILSPARI en los estudios clínicos, pero algunos medicamentos que son como FILSPARI pueden causar insuficiencia hepática. Su proveedor de atención médica le hará análisis de sangre para controlar su hígado antes de iniciar el tratamiento con FILSPARI, mensualmente durante los primeros 12 meses y, a continuación, cada tres meses durante el tratamiento. Su proveedor de atención médica puede interrumpir el tratamiento con FILSPARI de forma temporal o permanente, si tiene cambios en sus pruebas hepáticas.

INICIO DEL TRATAMIENTO

Una vez que reciba su primer envío de FILSPARI, debe tener en cuenta algunas consideraciones.

Antes de tomar FILSPARI, debe dejar de tomar cualquier inhibidor de la enzima convertidora de angiotensina (ECA), bloqueador del receptor de angiotensina II (BRA), antagonista del receptor de endotelina (ARE) o aliskiren.

Asegúrese de seguir siempre las instrucciones de su médico cuando pase a FILSPARI. En el estudio clínico, los pacientes comenzaron a tomar FILSPARI el día después de dejar de tomar sus BRA o inhibidores de ECA (medicamentos para la presión arterial). No se requirió ningún período de espera.



Informe a su médico sobre todas sus afecciones médicas, incluida la presión arterial alta, problemas cardíacos o hepáticos. Analice todos los medicamentos que tome, incluidos los medicamentos con receta y de venta libre, vitaminas, suplementos a base de hierbas, pomelo y antiácidos o reductores de ácido.

Asegúrese de informar a su médico si toma:

- Antiinflamatorios no esteroideos (AINE).
- Medicamentos que contengan potasio, suplementos o sustitutos de la sal.
- Medicamentos para la presión arterial.
- Medicamento bloqueador del receptor H2 o medicamento inhibidor de la bomba de protones (IBP).

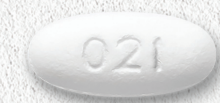
Pregunte a su proveedor de atención médica o farmacéutico si no está seguro de si toma uno de estos medicamentos.

Calendario de tratamiento recomendado

FILSPARI se presenta en 2 concentraciones de dosis



Comprimidos de 200 mg



Comprimidos de 400 mg

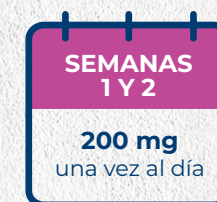
Tamaño no real.

Conserve FILSPARI a temperatura ambiente en su envase original. No refrigerar.

Se recomienda comenzar con FILSPARI de la siguiente manera:

- ✓ Durante los primeros 14 días (semanas 1 y 2), tome 200 mg una vez al día.

- ✓ Después de 14 días (semana 3 en adelante), su médico puede aumentar su dosis a 400 mg una vez al día, dependiendo de lo bien que tolere FILSPARI.



SEMANAS 1 Y 2
200 mg una vez al día



SEMANA 3 EN ADELANTE
400 mg una vez al día*

*Si lo tolera.

El 95 % de las personas (192 de 202) del estudio clínico alcanzó la dosis de 400 mg de FILSPARI.

Tome FILSPARI exactamente como le indique su médico.



Tome FILSPARI entero con agua antes del desayuno o la cena.

Independientemente de la comida que elija administrar antes, mantenga ese patrón. Es importante lograr que tomar FILSPARI sea algo que se hace de forma constante, todos los días.

Si se salta una dosis, tome la siguiente a la hora programada regularmente. No tome 2 dosis al mismo tiempo ni tome dosis adicionales.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre FILSPARI? (cont.)

Deje de tomar FILSPARI de inmediato si presenta alguno de los siguientes signos de problemas hepáticos durante el tratamiento con FILSPARI: náuseas o vómitos, dolor en la parte superior derecha de la zona del estómago, cansancio, pérdida de apetito, coloración amarillenta en la piel o en lo blanco de los ojos (ictericia), orina oscura "color té", fiebre o picazón.

Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo este folleto, incluidos los efectos secundarios graves, y la [Guía de medicación](#).

 **FILSPARI®**
(sparsentan) tablets 200 mg/400 mg

CAMBIE A UN TRATAMIENTO MEJORADO PARA LA IgAN CON FILSPARI®

FILSPARI es un tratamiento para la nefropatía por IgA (IgAN) aprobado por la FDA que no suprime el sistema inmunitario.

Reduce poderosamente la proteinuria

En un estudio clínico, en promedio, **FILSPARI redujo la proteinuria a la mitad** a los 9 meses. Las personas comenzaron el estudio con niveles de proteinuria de 1.2 gramos por gramo (g/g). A las 36 semanas, FILSPARI redujo la proteinuria en un 45 % a 0.7 g/g en 281 personas. El irbesartán, un tipo de medicamento para la presión arterial que se usa con frecuencia para tratar la IgAN, redujo la proteinuria en un 15 % a 1.0 g/g.

Y FILSPARI la mantuvo baja por más tiempo

FILSPARI mantuvo una proteinuria significativamente más baja durante 2 años: un **40 % menos de proteinuria** (0.7 g/g) en comparación con solo el 2 % (1.2 g/g) con irbesartán.



Conservar la función renal durante más tiempo

A los 2 años, **FILSPARI proporcionó una conservación de la función renal un 38 % mejor que irbesartán**. El cambio absoluto en la TFGe fue de -6.1 ml/min/1.73 m² con FILSPARI (202 personas) frente a -9.9 ml/min/1.73 m² con irbesartán (202 personas).

FILSPARI ralentizó significativamente la pérdida de la función renal

Durante los 2 años del estudio clínico, la disminución promedio en la función renal fue de solo -3.0 ml/min/1.73 m² por año con FILSPARI en comparación con -4.2 ml/min/1.73 m² por año con irbesartán.



Obtenga más información sobre cómo FILSPARI reduce poderosamente la proteinuria y conserva la función renal al actuar directamente en los riñones. Visite FILSPARI.com

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre FILSPARI? (cont.)

FILSPARI puede causar defectos congénitos graves si se toma durante el embarazo. Las pacientes no deben estar embarazadas cuando empiecen a tomar FILSPARI ni quedar embarazadas durante el tratamiento ni durante un mes después de interrumpir el tratamiento. Las pacientes que puedan quedar embarazadas necesitarán obtener un resultado negativo para la prueba para la detección del embarazo para poder comenzar a administrarse FILSPARI, mensualmente durante el tratamiento y durante un mes después de dejar de tomar FILSPARI.

POSIBLES EFECTOS SECUNDARIOS DE FILSPARI

Programa REMS de FILSPARI

Una Estrategia de evaluación y mitigación de riesgos (REMS) es un programa diseñado para ayudarle a mantenerse seguro. La FDA exige programas REMS para ciertos medicamentos con el fin de gestionar el riesgo de efectos secundarios graves.

El propósito del programa es reducir el riesgo, monitorear los efectos secundarios graves, educar a los pacientes sobre FILSPARI y asegurarse de que los beneficios de FILSPARI superen los riesgos.

Posibles efectos secundarios graves



Monitoreo por problemas hepáticos: FILSPARI puede causar cambios en las pruebas hepáticas. No se observó insuficiencia hepática en personas tratadas con FILSPARI en el estudio clínico, pero algunos medicamentos que son como FILSPARI pueden causar insuficiencia hepática.

Se realizarán análisis de sangre:

- ✓ Antes de comenzar el tratamiento con FILSPARI
- ✓ Mensualmente durante los primeros 12 meses
- ✓ Cada 3 meses a partir de entonces, mientras esté tomando FILSPARI

Su médico puede interrumpir el tratamiento con FILSPARI en forma temporal o permanente, si tiene cambios en sus pruebas hepáticas.

Deje de tomar FILSPARI y obtenga ayuda médica de inmediato si presenta alguno de los siguientes signos: náuseas o vómitos, dolor en la parte superior derecha de la zona del estómago, cansancio, pérdida de apetito, coloración amarillenta en la piel o en la parte blanca de los ojos (ictericia), orina oscura "color té", fiebre o picazón.



Defectos congénitos: No tome FILSPARI si está embarazada, planea quedar embarazada o si queda embarazada durante el tratamiento. Las pacientes que puedan quedar embarazadas deben utilizar métodos anticonceptivos eficaces antes de iniciar el tratamiento con FILSPARI, durante el tratamiento con FILSPARI y durante 1 mes después de dejar de tomar FILSPARI, ya que el medicamento puede seguir en su organismo.

Las pacientes que puedan quedar embarazadas necesitarán obtener un resultado negativo para la prueba para la detección del embarazo:

- ✓ Antes de empezar FILSPARI
- ✓ Cada mes durante el tratamiento
- ✓ 1 mes después de dejar FILSPARI

Revise la lista de opciones de anticonceptivos aceptables en la Guía de medicación, "Opciones anticonceptivas eficaces", y hable con su médico o ginecólogo sobre qué opciones funcionan mejor para usted.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre FILSPARI? (cont.)

Las pacientes que puedan quedar embarazadas deben utilizar métodos anticonceptivos eficaces antes de iniciar el tratamiento con FILSPARI, durante el tratamiento con FILSPARI y durante un mes después de dejar de tomar FILSPARI, ya que el medicamento puede seguir en su organismo.

- Si se ha sometido a una esterilización tubárica o tiene un DIU (dispositivo intrauterino) o un implante de progesterona, estos métodos pueden usarse solos y no se necesita ninguna otra forma de anticonceptivo.
- Hable con su proveedor de atención médica o ginecólogo (un proveedor de atención médica especializado en reproducción) para averiguar las opciones de métodos anticonceptivos eficaces que puede utilizar para evitar embarazarse durante el tratamiento con FILSPARI.
- Si decide que desea cambiar el método anticonceptivo que utiliza, hable con su proveedor de atención médica o ginecólogo para elegir otro método anticonceptivo eficaz.
- **No tenga relaciones sexuales sin protección.** Hable con su proveedor de atención médica o farmacéutico de inmediato si tiene relaciones sexuales sin protección o si cree que su método anticonceptivo ha fallado. Su proveedor de atención médica puede hablar con usted sobre el uso de un método anticonceptivo de emergencia.
- **Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si se salta un período menstrual o cree que puede estar embarazada.**

Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo este folleto, incluidos los efectos secundarios graves, y la [Guía de medicación](#).



POSIBLES EFECTOS SECUNDARIOS DE FILSPARI® (cont.)

Informe a su médico si tiene algún efecto secundario que le preocupe o que no desaparezca.

Otros posibles efectos secundarios graves

FILSPARI también puede provocar otros efectos secundarios graves. Su médico le ayudará a tratar cualquier efecto secundario y a ajustar su plan de tratamiento según sea necesario. Algunos posibles efectos secundarios que su médico monitoreará pueden incluir:



Presión arterial baja: La presión arterial baja es frecuente durante el tratamiento con FILSPARI y también puede ser grave. Informe a su médico si se siente mareado, con vahídos o se desmaya. Manténgase hidratado mientras esté tomando FILSPARI.



Empeoramiento de la función renal: Su médico controlará su función renal durante el tratamiento con FILSPARI.



Aumento de potasio en la sangre: Esto es frecuente durante el tratamiento con FILSPARI y también puede ser grave. Su médico controlará su nivel de potasio en sangre durante el tratamiento con FILSPARI.



Retención de líquidos: FILSPARI puede hacer que su cuerpo retenga demasiada agua. Informe a su médico de inmediato si tiene algún aumento de peso inusual o hinchazón de los tobillos o las piernas.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre FILSPARI? (cont.)

No tome FILSPARI en los siguientes casos:

- **Está embarazada, planea quedar embarazada o queda embarazada durante el tratamiento con FILSPARI.** FILSPARI puede causar defectos congénitos graves.
- **Está tomando cualquiera de estos medicamentos:** un bloqueador del receptor de angiotensina, un antagonista del receptor de endotelina o aliskiren. Pregunte a su proveedor de atención médica o farmacéutico si no está seguro de si toma uno de estos medicamentos.

Antes de tomar FILSPARI, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluido si tiene problemas hepáticos, está embarazada o planea quedar embarazada durante el tratamiento con FILSPARI, o si está amamantando o planea amamantar, ya que se desconoce si FILSPARI pasa a la leche materna. Hable con su proveedor de atención médica sobre la mejor forma de alimentar a su bebé durante el tratamiento con FILSPARI.

Informe a su proveedor de atención médica de todos los medicamentos que tome, incluidos los medicamentos con receta y de venta libre, vitaminas, suplementos a base de hierbas, pomelo y antiácidos. FILSPARI y otros medicamentos pueden afectar la forma en que actúa el otro y causar efectos secundarios. No empiece a tomar ningún medicamento nuevo hasta que lo consulte con su proveedor de atención médica.

En particular, informe a su proveedor de atención médica si toma lo siguiente:

- Antiinflamatorios no esteroideos (AINE).
 - Medicamentos que contengan potasio, suplementos de potasio o sustitutos de la sal que contengan potasio.
 - Medicamentos para la presión arterial.
 - Un medicamento bloqueador del receptor H2 o un medicamento inhibidor de la bomba de protones (IBP).
- Pregunte a su proveedor de atención médica o farmacéutico si no está seguro de si toma uno de estos medicamentos.

Efectos secundarios más frecuentes

Los efectos secundarios más frecuentes observados en el estudio clínico de FILSPARI se muestran en la siguiente tabla.* Estos no son todos los posibles efectos secundarios de FILSPARI.

	FILSPARI (202 personas)	Irbesartán (202 personas)
Aumento de los niveles de potasio	17 %	13 %
Presión arterial baja	16 %	6 %
Hinchazón de manos, piernas, tobillos y pies	16 %	14 %
Mareos	16 %	7 %
Recuento bajo de glóbulos rojos (anemia)	8 %	4 %
Empeoramiento de la función renal	6 %	2 %
Cambios en las pruebas hepáticas (ALT/AST)	3.5 %	4.0 %

*Estos efectos secundarios los experimentaron al menos el 2 % de los que tomaron FILSPARI. Los efectos secundarios se registraron durante una mediana de tiempo de 110 semanas de tratamiento.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de FILSPARI?

FILSPARI puede causar efectos secundarios graves, incluidos:

- **Problemas hepáticos.** Consulte la Guía de medicación: **¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre FILSPARI?**
- **Defectos congénitos graves.** Consulte la Guía de medicación: **¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre FILSPARI?**
- **Presión arterial baja** Esto es frecuente durante el tratamiento con FILSPARI y también puede ser grave. Informe a su proveedor de atención médica si se siente mareado, con vahído o se desmaya. Manténgase hidratado durante el tratamiento con FILSPARI.
- **Empeoramiento de la función renal.** Su proveedor de atención médica controlará su función renal durante el tratamiento con FILSPARI.
- **Aumento de potasio en la sangre.** Esto es frecuente durante el tratamiento con FILSPARI y también puede ser grave. Su proveedor de atención médica controlará su nivel de potasio en sangre durante el tratamiento con FILSPARI.
- **Retención de líquidos.** FILSPARI puede hacer que su cuerpo retenga demasiada agua. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene algún aumento de peso inusual o hinchazón de los tobillos o las piernas.

Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo este folleto, incluidos los efectos secundarios graves, y la [Guía de medicación](#).

 **FILSPARI**
(sparsentan) tablets
200 mg/400 mg

APOYO Y RECURSOS CON TRAVERE TOTALCARE®

Vivir con una enfermedad rara, como la IgAN, puede suponer un reto. Es por eso que Traverre TotalCare® brinda apoyo a personas con IgAN durante toda su experiencia de tratamiento con FILSPARI®. Dedicados a su cuidado, nuestro equipo ofrece asistencia personal a aquellos que toman FILSPARI. Desde información sobre apoyo financiero hasta la entrega del medicamento, podemos ayudar con muchos aspectos del tratamiento de su IgAN.

Cada mes, su farmacia especializada le llamará para hacerle un seguimiento de sus pruebas y asegurarse de que reciba su medicamento. Hable con su médico sobre cómo obtener FILSPARI de la manera más rápida y fácil posible, y sobre cualquier otra inquietud que pueda tener sobre cómo acceder a FILSPARI.

TRAVERE TotalCare®



Apoyo personalizado para que el tratamiento sea más asequible

- Los pacientes elegibles con seguro comercial pueden **pagar tan solo \$0 por mes***
- Si no tiene seguro o si su seguro no cubre suficiente para FILSPARI, puede tener apoyo adicional disponible
- Los pacientes que toman FILSPARI pueden aprovechar los análisis de laboratorio a domicilio de REMS a través de Traverre TotalCare®. Se requiere elegibilidad



Los educadores de enfermería apoyan su experiencia personal de tratamiento con FILSPARI

Una vez que esté inscrito en Traverre TotalCare®, un educador de enfermería lo guiará por el proceso para comenzar con FILSPARI.

Su educador de enfermería puede hacer lo siguiente:

- Ayudarle a comenzar su plan de tratamiento con FILSPARI y mantenerlo
- Conectarle con apoyo financiero
- Guiarle por el proceso para comenzar con FILSPARI y recibir renovaciones mensuales
- Proporcionar actualizaciones por mensaje de texto, correo electrónico o teléfono en diversos idiomas, incluidos español y mandarín

*Términos y condiciones de copago:

- Programa solo válido para pacientes con seguro privado o comercial
- Debe ser residente en EE. UU.
- No válido para pacientes asegurados por un plan de salud financiado por el gobierno federal o estatal, incluidos Medicare, Medicare Advantage, Medicaid y TRICARE
- No válido cuando la ley prohíbe el programa
- No válido para pacientes sin seguro
- El programa no sustituye a la cobertura de medicamentos con receta ni al seguro, y no pretende sustituir a la cobertura

Traverre Therapeutics® se reserva el derecho de rescindir o modificar estos programas en cualquier momento sin previo aviso.



Escanee para obtener apoyo y asistencia financiera en TraverreTotalCare.com

Guarde la información clave

Además de guardar la información de contacto clave en su teléfono, puede ser útil guardar los números importantes en esta Guía de inicio. Por ejemplo, pídale a su educador de enfermería el número de teléfono de su farmacia especializada y guarde ese número aquí, ya sea escrito en una versión impresa o guardado como archivo en su computadora.

PISTAS ÚTILES

- ✔ Esté atento a las llamadas telefónicas de Traverre TotalCare® y de su farmacia especializada.
- ✔ Asegúrese de responder las llamadas, incluso de números desconocidos, y devuelva las llamadas a la farmacia si no puede atender.

Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo este folleto, incluidos los efectos secundarios graves, y la [Guía de medicación](#).

 **FILSPARI®**
(sparsentan) tablets
200 mg/400 mg

3 PASOS PARA COMENZAR CON FILSPARI®



1 ANALIZAR Y FIRMAR 2 FORMULARIOS

Deberá firmar 2 formularios que su médico le enviará: el formulario de inicio de FILSPARI y el formulario de inscripción del paciente para REMS de FILSPARI.

Encuentre apoyo y asistencia financiera en [TravereTotalCare.com](https://www.TravereTotalCare.com) o llame al **1-833-FILSPARI** (1-833-345-7727).

2 COMPLETAR SUS ANÁLISIS DE LABORATORIO TODOS LOS MESES

Se necesitan análisis de laboratorio mensuales para comenzar y continuar con FILSPARI. Se necesitarán sus análisis de laboratorio hepáticos mensualmente durante el primer año y, luego, cada 3 meses mientras tome FILSPARI. Se necesitará una prueba para la detección del embarazo (si corresponde) mensualmente (y si se interrumpe el tratamiento, 1 mes después).

Si tiene preguntas, visite [FILSPARI-REMS.com](https://www.FILSPARI-REMS.com) o llame al **1-833-513-1325**.

3 COORDINAR LA ENTREGA MENSUAL DE FILSPARI EN SU HOGAR

Su farmacia especializada se comunicará con usted por teléfono para confirmar su envío mensual de tratamiento. Asegúrese de responder esta llamada.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

Los efectos secundarios más frecuentes de FILSPARI incluyen: hinchazón de manos, piernas, tobillos y pies (edema periférico), mareos y recuentos bajos de glóbulos rojos (anemia). Estos no son todos los posibles efectos secundarios de FILSPARI. Llame a su médico para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios.

Puede notificar efectos secundarios a la FDA al 1-800-FDA-1088. También puede notificar efectos secundarios a Travere Therapeutics llamando al 1-877-659-5518.

Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo este folleto, incluidos los efectos secundarios graves, y la [Guía de medicación](#).

 **FILSPARI**®
(sparsentan) tablets
200 mg/400 mg



© 2025 Travere Therapeutics, Inc. FILSPARI y Travere TotalCare son marcas comerciales registradas de Travere Therapeutics, Inc. Todos los derechos reservados. 02/2025 SPA0805