

APROBADO POR LA FDA

DESCUBRA UN TRATAMIENTO

que puede ayudar a activar el sistema inmunitario para combatir el melanoma avanzado

¿Qué es Opdualag?

Opdualag es una combinación premezclada de nivolumab y relatlimab que se prepara y administra mediante infusiones intravenosas (IV). Opdualag es un medicamento con receta que se utiliza para tratar a las personas con las siguientes características:

- ✓ Adultos que tienen un tipo de cáncer de piel llamado melanoma que se extendió o que no se puede extirpar mediante una cirugía (melanoma avanzado).
- ✓ Niños mayores de 12 años de edad con un melanoma que se extendió o que no se puede extirpar mediante una cirugía (melanoma avanzado).

Se desconoce si Opdualag es seguro y eficaz cuando se utiliza en niños menores de 12 años de edad o en niños mayores de 12 años de edad que pesan menos de 88 libras (40 kg) o para el tratamiento de cualquier otro tipo de cáncer.

i Consulte **Datos importantes sobre los efectos secundarios en el panel derecho. Consulte la Información de prescripción y la Guía del medicamento completas de Opdualag en los siguientes enlaces.**

SELECCIONE INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

Opdualag™ es un medicamento que puede tratar el melanoma que se extendió o que no se puede extirpar mediante una cirugía al funcionar con su sistema inmunitario. Opdualag puede provocar que el sistema inmunitario ataque a los órganos y tejidos normales de cualquier área del cuerpo y puede afectar su funcionamiento. Algunos de estos problemas pueden pasar a ser graves y provocar la muerte.

i Consulte más **Datos importantes** de Opdualag.



INICIO



ACERCA DE



RESULTADOS



COMENZAR



DATOS



APOYO



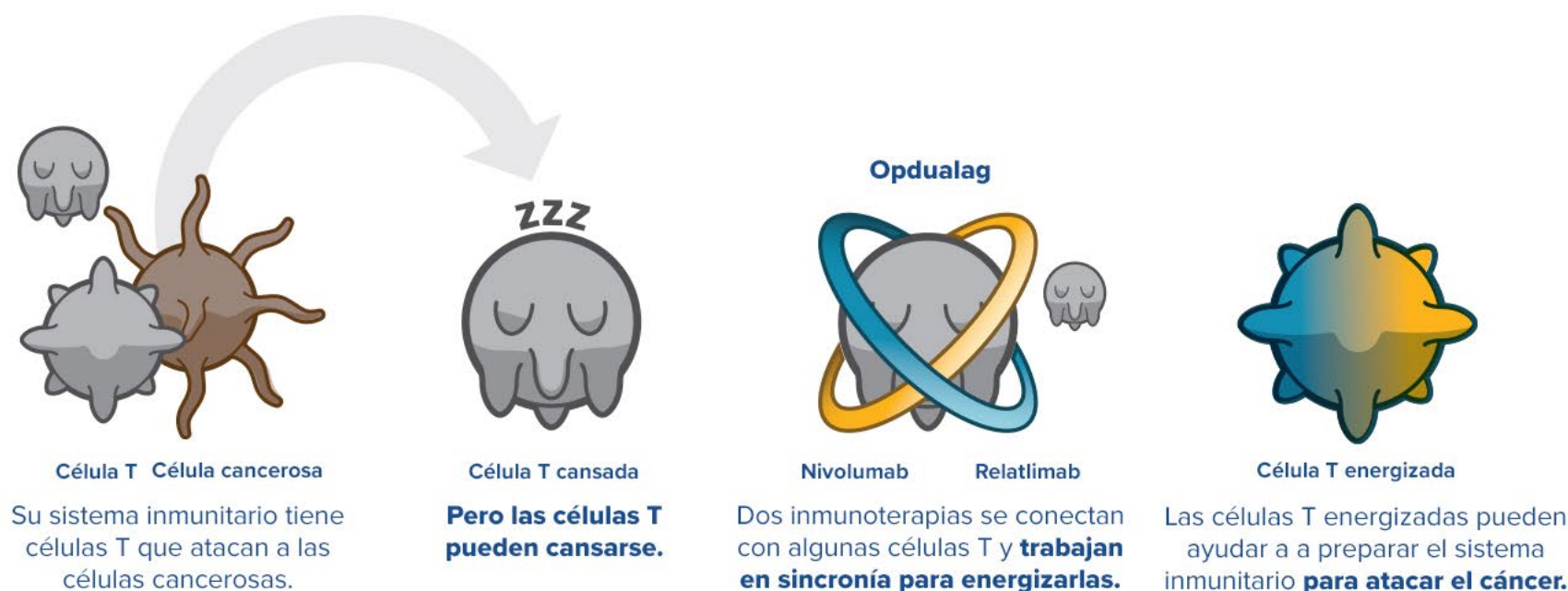
Opdualag™ with You
(nivolumab and relatlimab-rmbw)

**Obtenga más
información**

Información de prescripción

Guía del medicamento

Opdualag puede ayudar a revitalizar su sistema inmunitario al combinar 2 inmunoterapias diferentes en 1 medicamento



Este es un ejemplo general de cómo funciona Opdualag. Cada paciente es distinto y los resultados clínicos pueden variar.

Opdualag puede hacer que las células T ataquen a las células sanas de los órganos y tejidos de cualquier área del cuerpo y puede afectar su funcionamiento. Estos problemas a veces pueden ser graves o poner en peligro la vida y pueden provocar la muerte. Además, pueden ocurrir en cualquier momento durante el tratamiento o incluso después de que el tratamiento haya finalizado. Puede tener más de uno de estos problemas al mismo tiempo. El médico controlará estos problemas durante el tratamiento.

Visite www.Opdualag.com para obtener más información.

i Consulte **Datos importantes** de Opdualag. Consulte los siguientes enlaces para ver la Información de prescripción y la Guía del medicamento completas de Opdualag.

SELECCIONE INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

¿Cuáles son los efectos secundarios de OpdualagTM?

Opdualag puede causar efectos secundarios graves en cualquier momento, durante y después del tratamiento. Un **efecto secundario grave** es un efecto secundario que a veces puede poner en peligro la vida y provocar la muerte. Los efectos secundarios graves pueden producirse en cualquier momento durante el tratamiento o incluso después de que este haya finalizado. Es posible que tenga más de un efecto secundario al mismo tiempo.



Llame o consulte al proveedor de atención médica de inmediato si presenta algún signo o síntoma reciente o que empeora, incluidos los siguientes:

- problemas pulmonares
- problemas intestinales
- problemas hepáticos
- problemas en las glándulas hormonales
- problemas renales
- problemas de la piel



INICIO



ACERCA DE



RESULTADOS



COMENZAR



DATOS



APOYO



APOYO



APOYO



APOYO



APOYO



APOYO



APOYO

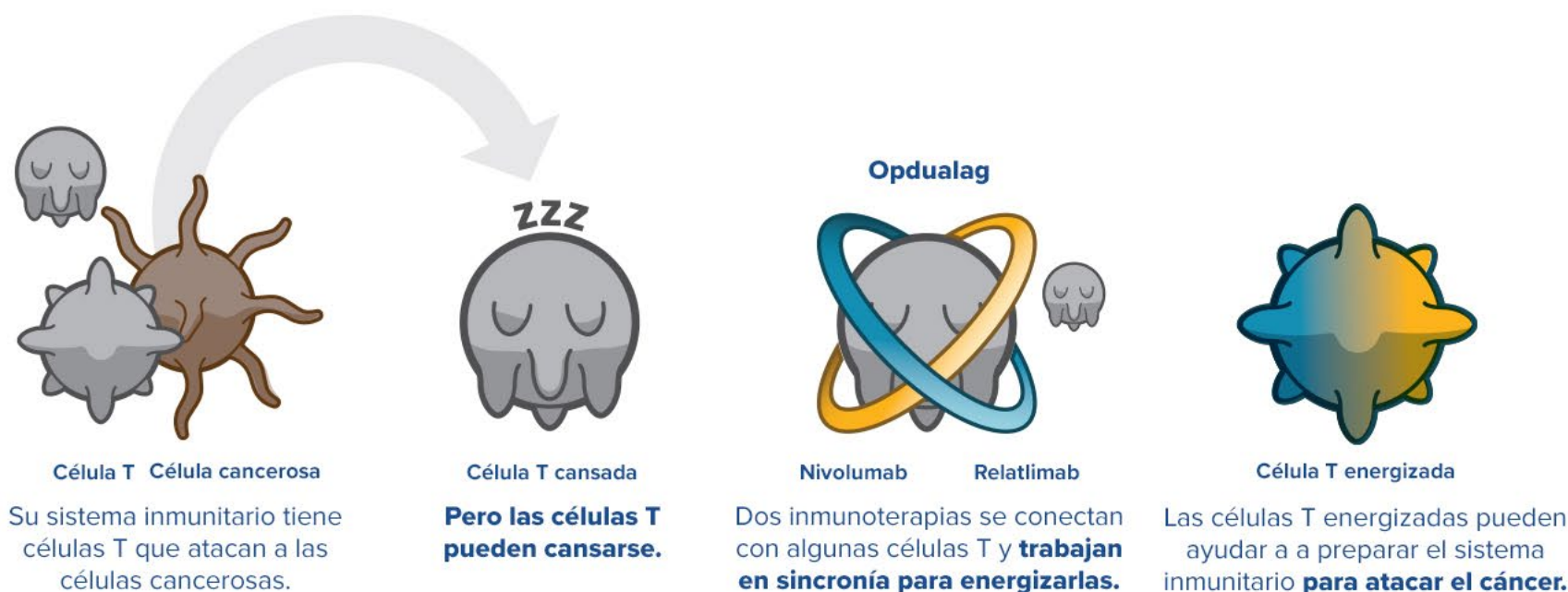
OpdualagTM *with You*
(nivolumab and relatlimab-rmbw)

**Obtenga más
información**

Información de prescripción

Guía del medicamento

Opdualag puede ayudar a revitalizar su sistema inmunitario al combinar 2 inmunoterapias diferentes en 1 medicamento



Este es un ejemplo general de cómo funciona Opdualag. Cada paciente es distinto y los resultados clínicos pueden variar.

Opdualag puede hacer que las células T ataquen a las células sanas de los órganos y tejidos de cualquier área del cuerpo y puede afectar su funcionamiento. Estos problemas a veces pueden ser graves o poner en peligro la vida y pueden provocar la muerte. Además, pueden ocurrir en cualquier momento durante el tratamiento o incluso después de que el tratamiento haya finalizado. Puede tener más de uno de estos problemas al mismo tiempo. El médico controlará estos problemas durante el tratamiento.

Visite www.Opdualag.com para obtener más información.

i Consulte **Datos importantes** de Opdualag. Consulte los siguientes enlaces para ver la Información de prescripción y la Guía del medicamento completas de Opdualag.

- problemas de la piel
- problemas cardíacos

Opdualag también puede producir efectos secundarios relacionados con el sistema inmunitario en **otros órganos y tejidos**, como los siguientes:

- problemas cerebrales y neurológicos
- problemas oculares o de la vista
- problemas musculares
- problemas en la sangre

Entre las reacciones graves a la infusión se incluyen las siguientes:

- escalofríos o temblores
- picazón o sarpullido
- enrojecimiento
- dificultad para respirar
- mareos
- sensación de que se puede desmayar
- fiebre
- dolor de espalda o cuello



Informe inmediatamente al equipo de atención médica si tiene estos síntomas durante o después de una infusión de Opdualag.



INICIO



ACERCA DE



RESULTADOS



COMENZAR



DATOS



APOYO



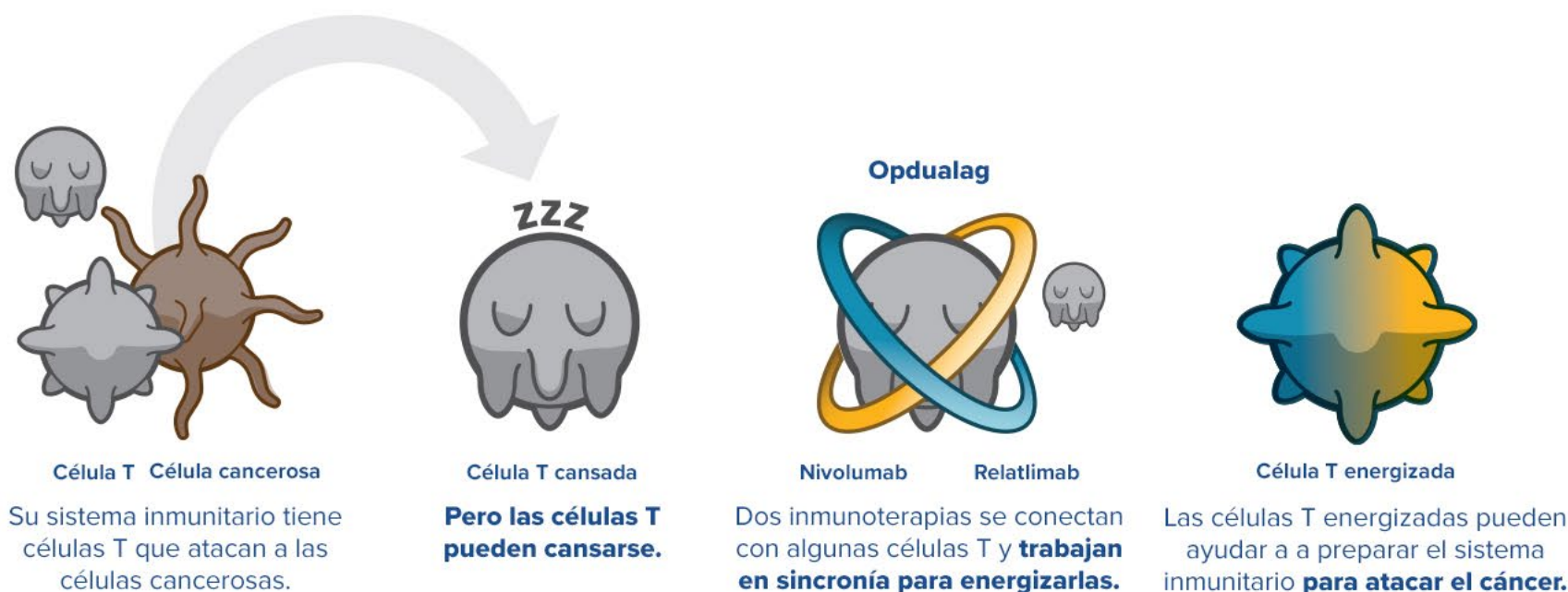
Opdualag[™] *with You*
(nivolumab and relatlimab-rmbw)

Obtenga más información

Información de prescripción

Guía del medicamento

Opdualag puede ayudar a revitalizar su sistema inmunitario al combinar 2 inmunoterapias diferentes en 1 medicamento



Este es un ejemplo general de cómo funciona Opdualag. Cada paciente es distinto y los resultados clínicos pueden variar.

Opdualag puede hacer que las células T ataquen a las células sanas de los órganos y tejidos de cualquier área del cuerpo y puede afectar su funcionamiento. Estos problemas a veces pueden ser graves o poner en peligro la vida y pueden provocar la muerte. Además, pueden ocurrir en cualquier momento durante el tratamiento o incluso después de que el tratamiento haya finalizado. Puede tener más de uno de estos problemas al mismo tiempo. El médico controlará estos problemas durante el tratamiento.

Visite www.Opdualag.com para obtener más información.

i Consulte **Datos importantes** de Opdualag. Consulte los siguientes enlaces para ver la Información de prescripción y la Guía del medicamento completas de Opdualag.

Complicaciones del trasplante de células madre

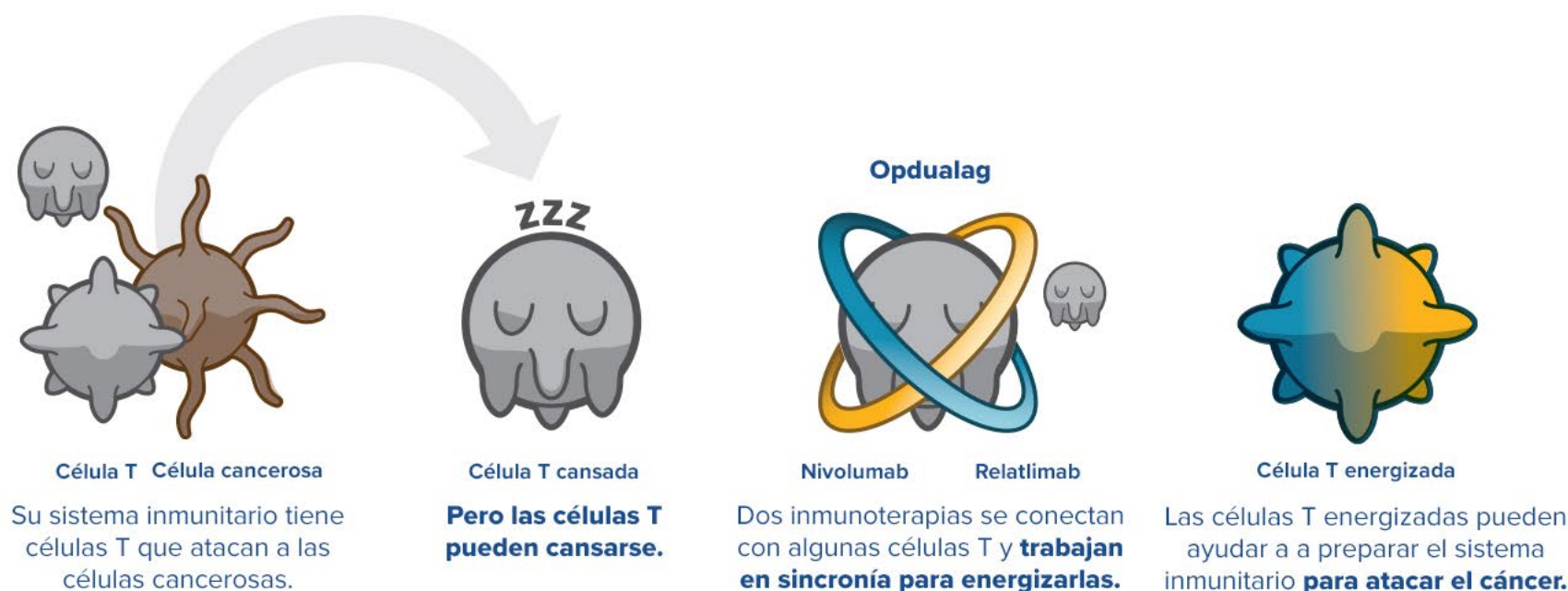
Puede tener complicaciones si recibe células madre de un donante (trasplante alogénico de células madre) antes o después del tratamiento con Opdualag. Estas complicaciones pueden ser graves y pueden provocar la muerte. El equipo de atención médica lo supervisará para detectar signos de complicaciones si se somete a un trasplante alogénico de células madre.

¿Cuáles son los efectos secundarios más comunes?

Entre los efectos secundarios más comunes de Opdualag se incluyen los siguientes:

- dolor muscular y óseo
- cansancio
- disminución de los recuentos de glóbulos rojos y blancos
- aumento de los resultados de las pruebas de la función hepática
- sarpullido
- picazón
- diarrea
- disminución de la sal (sodio) en la sangre

Opdualag puede ayudar a revitalizar su sistema inmunitario al combinar 2 inmunoterapias diferentes en 1 medicamento



Este es un ejemplo general de cómo funciona Opdualag. Cada paciente es distinto y los resultados clínicos pueden variar.

Opdualag puede hacer que las células T ataquen a las células sanas de los órganos y tejidos de cualquier área del cuerpo y puede afectar su funcionamiento. Estos problemas a veces pueden ser graves o poner en peligro la vida y pueden provocar la muerte. Además, pueden ocurrir en cualquier momento durante el tratamiento o incluso después de que el tratamiento haya finalizado. Puede tener más de uno de estos problemas al mismo tiempo. El médico controlará estos problemas durante el tratamiento.

Visite www.Opdualag.com para obtener más información.

i Consulte **Datos importantes** de Opdualag. Consulte los siguientes enlaces para ver la Información de prescripción y la Guía del medicamento completas de Opdualag.

- disminución de los recuentos de glóbulos rojos y blancos
- aumento de los resultados de las pruebas de la función hepática
- sarpullido
- picazón
- diarrea
- disminución de la sal (sodio) en la sangre

Estos no son todos los efectos secundarios posibles.

Hable con el equipo de atención médica para obtener más información. Le recomendamos que informe a la Administración de Alimentos y Medicamentos de EE. UU. (FDA) sobre los efectos secundarios de los medicamentos con receta visitando www.fda.gov/medwatch o llamando al 1-800-FDA-1088.

i Consulte más **Datos importantes** de Opdualag.

Dos tipos de medicamentos, el doble de tiempo sin que el melanoma avanzado se extienda

En un **ensayo clínico** con 714 pacientes con melanoma avanzado, 355 recibieron Opdualag y 359 recibieron solo nivolumab, un tratamiento de referencia. Los pacientes que recibieron Opdualag observaron cómo el melanoma se mantuvo estable (lo que se conoce como “enfermedad estable”) durante más del doble de tiempo.

Los pacientes que recibieron Opdualag vivieron más del doble de tiempo sin que el melanoma creciera, se extendiera o empeorara.

**EL DOBLE
DE TIEMPO**

Opdualag
(nivolumab y relatlimab-rmbw)
10.1 meses

En el análisis primario, a los 13.2 meses, la mitad de los pacientes que recibieron **Opdualag** estuvieron 10.1 meses sin que el melanoma creciera, se extendiera o empeorara.

La mediana del análisis de seguimiento a los 19.3 meses fue coherente con el análisis anterior (primario) a los 13.2 meses. En el análisis primario de 13.2 meses, Opdualag redujo el riesgo de que el cáncer se extendiera, creciera o empeorara en un 25 % en comparación con nivolumab solo.

Tratamiento de referencia
(nivolumab)
4.6 meses

En el análisis primario, a los 13.2 meses, la mitad de los pacientes que recibieron el **tratamiento de referencia** estuvieron 4.6 meses sin que el melanoma creciera, se extendiera o empeorara.

Es posible que Opdualag no sea eficaz para todos. Los resultados individuales pueden variar.



Hable con el equipo de atención médica para saber si Opdualag es adecuado para usted.

¿Qué es un ensayo clínico?

Un ensayo clínico es un tipo de estudio de investigación que evalúa la eficacia de nuevos enfoques médicos en las personas.

Visite www.Opdualag.com para obtener más información.

i Consulte **Datos importantes** de Opdualag. Consulte los siguientes enlaces para ver la Información de prescripción y la Guía del medicamento completas de Opdualag.

SELECCIONE INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

¿Cuáles son los efectos secundarios de OpdualagTM?

Opdualag puede causar efectos secundarios graves en cualquier momento, durante y después del tratamiento. Un **efecto secundario grave** es un efecto secundario que a veces puede poner en peligro la vida y provocar la muerte. Los efectos secundarios graves pueden producirse en cualquier momento durante el tratamiento o incluso después de que este haya finalizado. Es posible que tenga más de un efecto secundario al mismo tiempo.



Llame o consulte al proveedor de atención médica de inmediato si presenta algún signo o síntoma reciente o que empeora, incluidos los siguientes:

- problemas pulmonares
- problemas intestinales
- problemas hepáticos
- problemas en las glándulas hormonales
- problemas renales
- problemas de la piel



INICIO



ACERCA DE



RESULTADOS



COMENZAR



DATOS



APOYO



OpdualagTM *with You*
(nivolumab and relatlimab-rmbw)

**Obtenga más
información**

Información de prescripción

Guía del medicamento

Dos tipos de medicamentos, el doble de tiempo sin que el melanoma avanzado se extienda

En un **ensayo clínico** con 714 pacientes con melanoma avanzado, 355 recibieron Opdualag y 359 recibieron solo nivolumab, un tratamiento de referencia. Los pacientes que recibieron Opdualag observaron cómo el melanoma se mantuvo estable (lo que se conoce como “enfermedad estable”) durante más del doble de tiempo.

Los pacientes que recibieron Opdualag vivieron más del doble de tiempo sin que el melanoma creciera, se extendiera o empeorara.

**EL DOBLE
DE TIEMPO**

Opdualag
(nivolumab y relatlimab-rmbw)
10.1 meses

En el análisis primario, a los 13.2 meses, la mitad de los pacientes que recibieron **Opdualag** estuvieron 10.1 meses sin que el melanoma creciera, se extendiera o empeorara.

La mediana del análisis de seguimiento a los 19.3 meses fue coherente con el análisis anterior (primario) a los 13.2 meses. En el análisis primario de 13.2 meses, Opdualag redujo el riesgo de que el cáncer se extendiera, creciera o empeorara en un 25 % en comparación con nivolumab solo.

Tratamiento de referencia
(nivolumab)
4.6 meses

En el análisis primario, a los 13.2 meses, la mitad de los pacientes que recibieron el **tratamiento de referencia** estuvieron 4.6 meses sin que el melanoma creciera, se extendiera o empeorara.

Es posible que Opdualag no sea eficaz para todos. Los resultados individuales pueden variar.



Hable con el equipo de atención médica para saber si Opdualag es adecuado para usted.

¿Qué es un ensayo clínico?

Un ensayo clínico es un tipo de estudio de investigación que evalúa la eficacia de nuevos enfoques médicos en las personas.

Visite www.Opdualag.com para obtener más información.



Consulte **Datos importantes** de Opdualag. Consulte los siguientes enlaces para ver la Información de prescripción y la Guía del medicamento completas de Opdualag.

- problemas de la piel
- problemas cardíacos

Opdualag también puede producir efectos secundarios relacionados con el sistema inmunitario en otros órganos y tejidos, como los siguientes:

- problemas cerebrales y neurológicos
- problemas oculares o de la vista
- problemas musculares
- problemas en la sangre

Entre las reacciones graves a la infusión se incluyen las siguientes:

- escalofríos o temblores
- picazón o sarpullido
- enrojecimiento
- dificultad para respirar
- mareos
- sensación de que se puede desmayar
- fiebre
- dolor de espalda o cuello



Informe inmediatamente al equipo de atención médica si tiene estos síntomas durante o después de una infusión de Opdualag.



INICIO



ACERCA DE



RESULTADOS



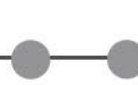
COMENZAR



DATOS



APOYO



APOYO



APOYO



APOYO



APOYO



APOYO



APOYO

Opdualag *with You*
(nivolumab and relatlimab-rmbw)

**Obtenga más
información**

Información de prescripción

Guía del medicamento

Dos tipos de medicamentos, el doble de tiempo sin que el melanoma avanzado se extienda

En un **ensayo clínico** con 714 pacientes con melanoma avanzado, 355 recibieron Opdualag y 359 recibieron solo nivolumab, un tratamiento de referencia. Los pacientes que recibieron Opdualag observaron cómo el melanoma se mantuvo estable (lo que se conoce como “enfermedad estable”) durante más del doble de tiempo.

Los pacientes que recibieron Opdualag vivieron más del doble de tiempo sin que el melanoma creciera, se extendiera o empeorara.

**EL DOBLE
DE TIEMPO**

Opdualag
(nivolumab y relatlimab-rmbw)
10.1 meses

En el análisis primario, a los 13.2 meses, la mitad de los pacientes que recibieron **Opdualag** estuvieron 10.1 meses sin que el melanoma creciera, se extendiera o empeorara.

La mediana del análisis de seguimiento a los 19.3 meses fue coherente con el análisis anterior (primario) a los 13.2 meses. En el análisis primario de 13.2 meses, Opdualag redujo el riesgo de que el cáncer se extendiera, creciera o empeorara en un 25 % en comparación con nivolumab solo.

Tratamiento de referencia
(nivolumab)
4.6 meses

En el análisis primario, a los 13.2 meses, la mitad de los pacientes que recibieron el **tratamiento de referencia** estuvieron 4.6 meses sin que el melanoma creciera, se extendiera o empeorara.

Es posible que Opdualag no sea eficaz para todos. Los resultados individuales pueden variar.



Hable con el equipo de atención médica para saber si Opdualag es adecuado para usted.

¿Qué es un ensayo clínico?

Un ensayo clínico es un tipo de estudio de investigación que evalúa la eficacia de nuevos enfoques médicos en las personas.

Visite www.Opdualag.com para obtener más información.



Consulte **Datos importantes** de Opdualag. Consulte los siguientes enlaces para ver la Información de prescripción y la Guía del medicamento completas de Opdualag.

Complicaciones del trasplante de células madre

Puede tener complicaciones si recibe células madre de un donante (trasplante alogénico de células madre) antes o después del tratamiento con Opdualag. Estas complicaciones pueden ser graves y pueden provocar la muerte. El equipo de atención médica lo supervisará para detectar signos de complicaciones si se somete a un trasplante alogénico de células madre.

¿Cuáles son los efectos secundarios más comunes?

Entre los efectos secundarios más comunes de Opdualag se incluyen los siguientes:

- dolor muscular y óseo
- cansancio
- disminución de los recuentos de glóbulos rojos y blancos
- aumento de los resultados de las pruebas de la función hepática
- sarpullido
- picazón
- diarrea
- disminución de la sal (sodio) en la sangre



INICIO



ACERCA DE



RESULTADOS



COMENZAR



DATOS



APOYO



Opdualag *with You*
(nivolumab and relatlimab-rmbw)

**Obtenga más
información**

Información de prescripción

Guía del medicamento

Dos tipos de medicamentos, el doble de tiempo sin que el melanoma avanzado se extienda

En un **ensayo clínico** con 714 pacientes con melanoma avanzado, 355 recibieron Opdualag y 359 recibieron solo nivolumab, un tratamiento de referencia. Los pacientes que recibieron Opdualag observaron cómo el melanoma se mantuvo estable (lo que se conoce como “enfermedad estable”) durante más del doble de tiempo.

Los pacientes que recibieron Opdualag vivieron más del doble de tiempo sin que el melanoma creciera, se extendiera o empeorara.

**EL DOBLE
DE TIEMPO**

Opdualag
(nivolumab y relatlimab-rmbw)
10.1 meses

En el análisis primario, a los 13.2 meses, la mitad de los pacientes que recibieron **Opdualag** estuvieron 10.1 meses sin que el melanoma creciera, se extendiera o empeorara.

La mediana del análisis de seguimiento a los 19.3 meses fue coherente con el análisis anterior (primario) a los 13.2 meses. En el análisis primario de 13.2 meses, Opdualag redujo el riesgo de que el cáncer se extendiera, creciera o empeorara en un 25 % en comparación con nivolumab solo.

Tratamiento de referencia
(nivolumab)
4.6 meses

En el análisis primario, a los 13.2 meses, la mitad de los pacientes que recibieron el **tratamiento de referencia** estuvieron 4.6 meses sin que el melanoma creciera, se extendiera o empeorara.

Es posible que Opdualag no sea eficaz para todos. Los resultados individuales pueden variar.



Hable con el equipo de atención médica para saber si Opdualag es adecuado para usted.

¿Qué es un ensayo clínico?

Un ensayo clínico es un tipo de estudio de investigación que evalúa la eficacia de nuevos enfoques médicos en las personas.

Visite www.Opdualag.com para obtener más información.



Consulte **Datos importantes** de Opdualag. Consulte los siguientes enlaces para ver la Información de prescripción y la Guía del medicamento completas de Opdualag.



Consulte más **Datos importantes** de Opdualag.

- disminución de los recuentos de glóbulos rojos y blancos
- aumento de los resultados de las pruebas de la función hepática
- sarpullido
- picazón
- diarrea
- disminución de la sal (sodio) en la sangre

Estos no son todos los efectos secundarios posibles.



Hable con el equipo de atención médica para obtener más información. Le recomendamos que informe a la Administración de Alimentos y Medicamentos de EE. UU. (FDA) sobre los efectos secundarios de los medicamentos con receta visitando www.fda.gov/medwatch o llamando al 1-800-FDA-1088.



INICIO



ACERCA DE



RESULTADOS



COMENZAR



DATOS



APOYO



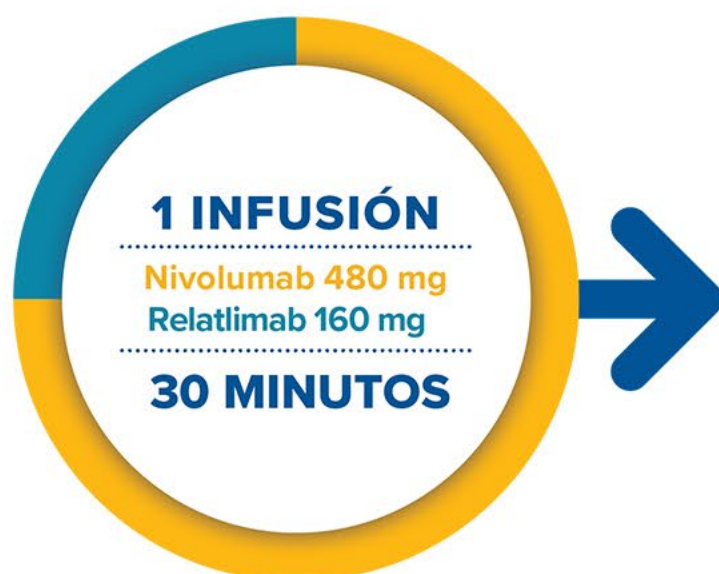
Opdualag *with You*
(nivolumab and relatlimab-rmbw)

**Obtenga más
información**

Información de prescripción

Guía del medicamento

Dosis de Opdualag: 2 inmunoterapias en 1 medicamento



CONTINÚE CADA 4 SEMANAS

Colabore con el proveedor de atención médica para determinar cuántos tratamientos necesita en función de cómo reacciona el cuerpo al tratamiento.



Opdualag es una combinación premezclada de 2 medicamentos que se administran por **infusión intravenosa (IV)**.



Usted y el proveedor de atención médica deben hablar sobre el lugar propicio para recibir las infusiones, ya sea en el consultorio del médico, en un centro de infusión o en un hospital local.

¿Qué es una infusión IV?

Una infusión IV es cuando el medicamento se administra directamente en el torrente sanguíneo con una aguja que un profesional de atención médica coloca en una vena, por lo general en el brazo o la mano.



El proveedor de atención médica le hará análisis de sangre para controlar si presenta efectos secundarios.



Si no acude a alguna cita, llame al proveedor de atención médica lo antes posible para reprogramar su cita.

Visite www.Opdualag.com para obtener más información.



Consulte **Datos importantes** de Opdualag. Consulte los siguientes enlaces para ver la Información de prescripción y la Guía del medicamento completas de Opdualag.

SELECCIONE INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

¿Cuáles son los efectos secundarios de OpdualagTM?

Opdualag puede causar efectos secundarios graves en cualquier momento, durante y después del tratamiento. Un **efecto secundario grave** es un efecto secundario que a veces puede poner en peligro la vida y provocar la muerte. Los efectos secundarios graves pueden producirse en cualquier momento durante el tratamiento o incluso después de que este haya finalizado. Es posible que tenga más de un efecto secundario al mismo tiempo.



Llame o consulte al proveedor de atención médica de inmediato si presenta algún signo o síntoma reciente o que empeora, incluidos los siguientes:

- problemas pulmonares
- problemas intestinales
- problemas hepáticos
- problemas en las glándulas hormonales
- problemas renales
- problemas de la piel



INICIO



ACERCA DE



RESULTADOS



COMENZAR



DATOS



APOYO



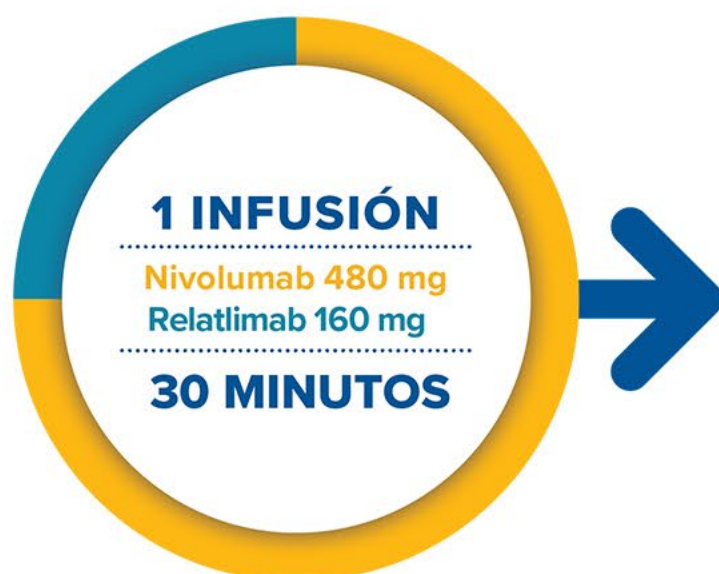
OpdualagTM with You
(nivolumab and relatlimab-rmbw)

Obtenga más
información

Información de prescripción

Guía del medicamento

Dosis de Opdualag: 2 inmunoterapias en 1 medicamento



CONTINÚE CADA 4 SEMANAS

Colabore con el proveedor de atención médica para determinar cuántos tratamientos necesita en función de cómo reacciona el cuerpo al tratamiento.



Opdualag es una combinación premezclada de 2 medicamentos que se administran por **infusión intravenosa (IV)**.



Usted y el proveedor de atención médica deben hablar sobre el lugar propicio para recibir las infusiones, ya sea en el consultorio del médico, en un centro de infusión o en un hospital local.

¿Qué es una infusión IV?

Una infusión IV es cuando el medicamento se administra directamente en el torrente sanguíneo con una aguja que un profesional de atención médica coloca en una vena, por lo general en el brazo o la mano.



El proveedor de atención médica le hará análisis de sangre para controlar si presenta efectos secundarios.



Si no acude a alguna cita, llame al proveedor de atención médica lo antes posible para reprogramar su cita.

Visite www.Opdualag.com para obtener más información.



Consulte **Datos importantes** de Opdualag. Consulte los siguientes enlaces para ver la Información de prescripción y la Guía del medicamento completas de Opdualag.

- problemas de la piel
- problemas cardíacos

Opdualag también puede producir efectos secundarios relacionados con el sistema inmunitario en **otros órganos y tejidos**, como los siguientes:

- problemas cerebrales y neurológicos
- problemas oculares o de la vista
- problemas musculares
- problemas en la sangre

Entre las reacciones graves a la **infusión** se incluyen las siguientes:

- escalofríos o temblores
- picazón o sarpullido
- enrojecimiento
- dificultad para respirar
- mareos
- sensación de que se puede desmayar
- fiebre
- dolor de espalda o cuello



Informe inmediatamente al equipo de atención médica si tiene estos síntomas durante o después de una infusión de Opdualag.



INICIO



ACERCA DE



RESULTADOS



COMENZAR



DATOS



APOYO



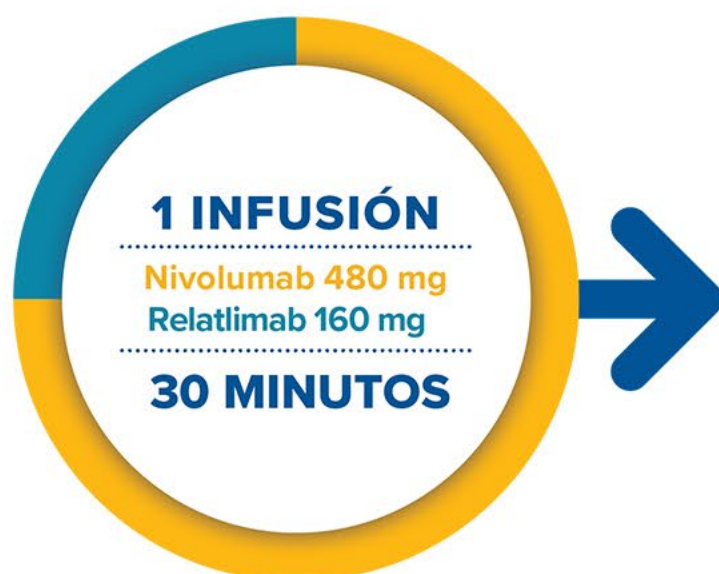
Opdualag *with You*
(nivolumab and relatlimab-rmbw)

Obtenga más
información

Información de prescripción

Guía del medicamento

Dosis de Opdualag: 2 inmunoterapias en 1 medicamento



CONTINÚE CADA 4 SEMANAS

Colabore con el proveedor de atención médica para determinar cuántos tratamientos necesita en función de cómo reacciona el cuerpo al tratamiento.



Opdualag es una combinación premezclada de 2 medicamentos que se administran por **infusión intravenosa (IV)**.



Usted y el proveedor de atención médica deben hablar sobre el lugar propicio para recibir las infusiones, ya sea en el consultorio del médico, en un centro de infusión o en un hospital local.

¿Qué es una infusión IV?

Una infusión IV es cuando el medicamento se administra directamente en el torrente sanguíneo con una aguja que un profesional de atención médica coloca en una vena, por lo general en el brazo o la mano.



El proveedor de atención médica le hará análisis de sangre para controlar si presenta efectos secundarios.



Si no acude a alguna cita, llame al proveedor de atención médica lo antes posible para reprogramar su cita.

Visite www.Opdualag.com para obtener más información.



Consulte **Datos importantes** de Opdualag. Consulte los siguientes enlaces para ver la Información de prescripción y la Guía del medicamento completas de Opdualag.

Complicaciones del trasplante de células madre

Puede tener complicaciones si recibe células madre de un donante (trasplante alogénico de células madre) antes o después del tratamiento con Opdualag. Estas complicaciones pueden ser graves y pueden provocar la muerte. El equipo de atención médica lo supervisará para detectar signos de complicaciones si se somete a un trasplante alogénico de células madre.

¿Cuáles son los efectos secundarios más comunes?

Entre los efectos secundarios más comunes de Opdualag se incluyen los siguientes:

- dolor muscular y óseo
- cansancio
- disminución de los recuentos de glóbulos rojos y blancos
- aumento de los resultados de las pruebas de la función hepática
- sarpullido
- picazón
- diarrea
- disminución de la sal (sodio) en la sangre



INICIO



ACERCA DE



RESULTADOS



COMENZAR



DATOS



APOYO



OpdualagTM *with You*
(nivolumab and relatlimab-rmbw)

Obtenga más
información

Información de prescripción

Guía del medicamento

Dosis de Opdualag: 2 inmunoterapias en 1 medicamento



CONTINÚE CADA 4 SEMANAS

Colabore con el proveedor de atención médica para determinar cuántos tratamientos necesita en función de cómo reacciona el cuerpo al tratamiento.



Opdualag es una combinación premezclada de 2 medicamentos que se administran por **infusión intravenosa (IV)**.



Usted y el proveedor de atención médica deben hablar sobre el lugar propicio para recibir las infusiones, ya sea en el consultorio del médico, en un centro de infusión o en un hospital local.

¿Qué es una infusión IV?

Una infusión IV es cuando el medicamento se administra directamente en el torrente sanguíneo con una aguja que un profesional de atención médica coloca en una vena, por lo general en el brazo o la mano.



El proveedor de atención médica le hará análisis de sangre para controlar si presenta efectos secundarios.



Si no acude a alguna cita, llame al proveedor de atención médica lo antes posible para reprogramar su cita.

Visite www.Opdualag.com para obtener más información.



Consulte **Datos importantes** de Opdualag. Consulte los siguientes enlaces para ver la Información de prescripción y la Guía del medicamento completas de Opdualag.

- disminución de los recuentos de glóbulos rojos y blancos
- aumento de los resultados de las pruebas de la función hepática
- sarpullido
- picazón
- diarrea
- disminución de la sal (sodio) en la sangre

Estos no son todos los efectos secundarios posibles.



Hable con el equipo de atención médica para obtener más información. Le recomendamos que informe a la Administración de Alimentos y Medicamentos de EE. UU. (FDA) sobre los efectos secundarios de los medicamentos con receta visitando www.fda.gov/medwatch o llamando al 1-800-FDA-1088.



Consulte más **Datos importantes** de Opdualag.



INICIO



ACERCA DE



RESULTADOS



COMENZAR



DATOS



APOYO



Opdualag *with You*
(nivolumab and relatlimab-rmbw)

Obtenga más
información

Información de prescripción

Guía del medicamento

Datos importantes sobre OpdualagTM (nivolumab y relatlimab-rmbw)

Este es un resumen con información importante que debe conocer sobre Opdualag. El equipo de atención médica puede colaborar con usted para responderle cualquier pregunta que tenga sobre este medicamento. Guarde esta información en un lugar seguro para poder consultarla antes y durante el tratamiento.

Busque los siguientes
iconos mientras lee:



Hable con el equipo
de atención médica



Llame inmediatamente al
proveedor de atención médica



Información útil
para recordar

¿Qué es Opdualag?



Opdualag es una combinación premezclada de nivolumab y relatlimab que se prepara y administra mediante infusiones intravenosas (IV). Opdualag es un medicamento con receta que se utiliza para tratar a las personas con las siguientes características:

- ✓ Adultos que tienen un tipo de cáncer de piel llamado melanoma que se extendió o que no se puede extirpar mediante una cirugía (melanoma avanzado).
- ✓ Niños mayores de 12 años de edad con un melanoma que se extendió o que no se puede extirpar mediante una cirugía (melanoma avanzado).

Se desconoce si Opdualag es seguro y eficaz cuando se utiliza en niños menores de 12 años de edad o en niños mayores de 12 años de edad que pesan menos de 88 libras (40 kg) o para el tratamiento de cualquier otro tipo de cáncer.



Una infusión i.v. es cuando el medicamento se administra directamente en el torrente sanguíneo con una aguja que un profesional de atención médica coloca en una vena, por lo general en el brazo o la mano.

¿Cuál es la información más importante que debo saber sobre Opdualag?

Opdualag puede causar efectos secundarios graves en cualquier momento, durante y después del tratamiento. Un **efecto secundario grave** es un efecto secundario que a veces puede poner en peligro la vida y provocar la muerte. Los efectos secundarios graves pueden producirse en cualquier momento durante el tratamiento o incluso después de que este haya finalizado. Es posible que tenga más de un efecto secundario al mismo tiempo.



INICIO



ACERCA DE



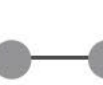
RESULTADOS



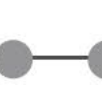
COMENZAR



DATOS



APOYO



OpdualagTM *with You*
(nivolumab and relatlimab-rmbw)

Obtenga más
información

Información de prescripción

Guía del medicamento

 **Solicite ayuda médica inmediatamente** si presenta algún síntoma reciente o que empeora. Puede evitar que estos problemas se agraven. El equipo de atención médica lo revisará para saber si tiene efectos secundarios durante el tratamiento y puede darle un tratamiento con corticosteroides o medicamentos de reemplazo hormonal. Si tiene efectos secundarios graves, es posible que el equipo de atención médica deba retrasar o suspender completamente el tratamiento.

Efectos secundarios relacionados con el sistema inmunitario

Opdualag es un medicamento que puede tratar el melanoma que se extendió o que no se puede extirpar mediante una cirugía al funcionar con su sistema inmunitario. Opdualag puede provocar que el sistema inmunitario ataque a los órganos y tejidos normales de cualquier área del cuerpo y puede afectar su funcionamiento. Algunos de estos problemas pueden pasar a ser graves y provocar la muerte.

Esta es una lista de algunos posibles efectos secundarios de Opdualag relacionados con el sistema inmunitario. Usted puede tener otros efectos secundarios que no aparecen en la lista. Puede tener efectos secundarios en cualquier momento durante el tratamiento o incluso después de que haya finalizado.

 **Llame o visite a su proveedor de atención médica de inmediato** si presenta algún signo o síntoma reciente o que empeora, como los siguientes:

Problemas pulmonares — Entre los aspectos que se deben tener en cuenta, se incluyen los siguientes:

- tos nueva o que empeora
- dificultad para respirar
- dolor en el pecho

Problemas intestinales — Entre los aspectos que se deben tener en cuenta, se incluyen los siguientes:

- diarrea (heces blandas) o deposiciones más frecuentes de lo habitual
- heces negras, alquitranadas, pegajosas o con sangre o mucosidad
- dolor o sensibilidad intensa en el área (abdominal) del estómago

Problemas hepáticos — Entre los aspectos que se deben tener en cuenta, se incluyen los siguientes:

- coloración amarillenta de la piel o del blanco de los ojos
- náuseas o vómitos intensos
- dolor en el lado derecho del área del estómago (abdomen)
- orina oscura (color té)
- sangrado y formación de moretones con mayor facilidad de lo normal

Problemas de las glándulas hormonales — Entre los aspectos que se deben tener en cuenta, se incluyen los siguientes:

- dolores de cabeza que no desaparecen o dolores de cabeza inusuales
- sensibilidad ocular a la luz
- aumento o pérdida de peso
- sensación de más hambre o sed de lo habitual
- estreñimiento
- la voz se vuelve más grave
- mareos o desmayos



INICIO



ACERCA DE



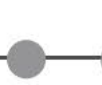
RESULTADOS



COMENZAR



DATOS



- sensibilidad ocular a la luz
- problemas oculares
- palpitaciones
- aumento de la sudoración
- cansancio extremo

- de lo habitual
- micción más frecuente de lo habitual
- caída del cabello
- sensación de frío

- mareos o desmayos
- cambios en el estado de ánimo o el comportamiento, como disminución del deseo sexual, irritabilidad u olvidos

Problemas renales — Entre los aspectos que se deben tener en cuenta, se incluyen los siguientes:

- disminución de la cantidad de orina
- sangre en la orina
- hinchazón en los tobillos
- pérdida del apetito

Problemas de la piel — Entre los aspectos que se deben tener en cuenta, se incluyen los siguientes:

- sarpullido
- ampollas o descamación de la piel
- llagas o úlceras dolorosas en la boca o la nariz, la garganta o el área genital
- picazón

Problemas cardíacos — Entre los aspectos que se deben tener en cuenta, se incluyen los siguientes:

- dolor de pecho reciente o que empeora
- dificultad para respirar
- hinchazón en los tobillos
- latidos cardíacos irregulares o sensación de que el corazón se acelera
- cansancio

Opdualag™ (nivolumab y relatlimab-rmbw) también puede producir efectos secundarios relacionados con el sistema inmunitario en **otros órganos y tejidos**, como los siguientes:

Problemas cerebrales y neurológicos — Entre los aspectos que se deben tener en cuenta, se incluyen los siguientes:

- confusión
- cambios de humor o comportamiento
- hormigueo o adormecimiento de los brazos o las piernas
- somnolencia
- rigidez en el cuello
- problemas de equilibrio
- problemas de memoria

Problemas oculares o de la vista — Entre los aspectos que se deben tener en cuenta, se incluyen los siguientes:

- visión doble
- sensibilidad a la luz
- cambios en la vista
- visión borrosa
- dolor ocular



INICIO



ACERCA DE



RESULTADOS



COMENZAR



DATOS



APOYO



**Obtenga más
información**

Información de prescripción

Guía del medicamento

- visión borrosa

- dolor ocular

Problemas musculares — Entre los aspectos que se deben tener en cuenta, se incluyen los siguientes:

- dolor o debilidad muscular persistente o grave

- calambres musculares

Problemas en la sangre — Entre los aspectos que se deben tener en cuenta, se incluyen los siguientes:

- recuento bajo de glóbulos rojos

- moretones



Llame o consulte al proveedor de atención médica de inmediato si presenta algún signo o síntoma reciente o que empeora.

¿Qué otros efectos secundarios graves provoca Opdualag?

Reacciones graves a la infusión

Opdualag[™] (nivolumab y relatlimab-rmbw) se administra mediante infusiones intravenosas (IV). El medicamento se administra directamente en el torrente sanguíneo con una aguja que un profesional de atención médica coloca en una vena, por lo general en el brazo o la mano.

Aspectos que se deben tener en cuenta durante una infusión de Opdualag:

- escalofríos o temblores
- picazón o sarpullido
- enrojecimiento

- dificultad para respirar
- mareos
- sensación de que se puede desmayar

- fiebre
- dolor de espalda o cuello



Informe inmediatamente al equipo de atención médica si tiene estos síntomas durante una infusión de Opdualag o después de ella.

Complicaciones del trasplante de células madre

Puede tener complicaciones si recibe células madre de un donante (trasplante alogénico de células madre) antes o después del tratamiento con Opdualag. Estas complicaciones pueden ser graves y pueden provocar la muerte. El equipo de atención médica lo supervisará para detectar



INICIO



ACERCA DE



RESULTADOS



COMENZAR



DATOS



APOYO



con Opdualag. Estas complicaciones pueden ser graves y pueden provocar la muerte. El equipo de atención médica lo supervisará para detectar signos de complicaciones si se somete a un trasplante alogénico de células madre.

¿Cuáles son los efectos secundarios más comunes?

Entre los efectos secundarios más comunes de Opdualag se incluyen los siguientes:

- dolor muscular y óseo
- cansancio
- disminución de los recuentos de glóbulos rojos y blancos
- aumento de los resultados de las pruebas de la función hepática
- sarpullido
- picazón
- diarrea
- disminución de la sal (sodio) en la sangre

Estos no son todos los efectos secundarios posibles.



Hable con el equipo de atención médica para obtener más información. Le recomendamos que informe a la Administración de Alimentos y Medicamentos de EE. UU. (FDA) sobre los efectos secundarios de los medicamentos con receta visitando www.fda.gov/medwatch o llamando al 1-800-FDA-1088.

¿Qué debería analizar con el equipo de atención médica sobre el embarazo, los métodos anticonceptivos y la lactancia?



Hable con el equipo de atención médica en los siguientes casos:



Está embarazada o planea quedarse embarazada: Opdualag puede dañar al bebé en gestación.

Si está en condiciones de procrear, el equipo de atención médica debe realizarle una prueba de embarazo antes de empezar a recibir Opdualag. Debe utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento y durante al menos 5 meses después de la última administración de la dosis de Opdualag.



Hable con el equipo de atención médica sobre **los métodos anticonceptivos** que puede utilizar durante este tiempo.



INICIO



ACERCA DE



RESULTADOS



COMENZAR



DATOS



APOYO



 **Hable con el equipo de atención médica de inmediato** si se queda embarazada o cree que está embarazada durante el tratamiento con Opdualag.

 **Está amamantando o tiene planeado hacerlo.**
Se desconoce si Opdualag pasa a la leche materna. No amamante durante el tratamiento con Opdualag y durante los 5 meses siguientes a la última administración de la dosis de Opdualag.

¿Qué debería analizar con el equipo de atención médica antes de empezar el tratamiento?

 **Hable con el equipo de atención médica** sobre **todos sus problemas o preocupaciones de salud**, como los siguientes:

- Tiene problemas del sistema inmunitario, como la enfermedad de Crohn, la colitis ulcerosa o el lupus.
- Se sometió a un trasplante de órganos.
- Se sometió o tiene previsto someterse a un trasplante de células madre que utiliza células madre de un donante (alogénico).
- Tiene una enfermedad que afecta al sistema nervioso, como la miastenia gravis o el síndrome de Guillain Barré.

 **Informe al equipo de atención médica** sobre **todos los medicamentos que toma**, incluidos los siguientes:

- medicamentos con receta
- medicamentos de venta libre
- vitaminas
- suplementos a base de hierbas

Estos no son todos los temas que debería tratar con el equipo de atención médica. Pregunte al equipo de atención médica sobre cualquier tema del que no esté seguro antes de comenzar el tratamiento.

¿Cómo me administrarán Opdualag?

Opdualag es un medicamento con receta premezclado (12 mg/ml de nivolumab y 4 mg/ml de relatlimab) que el equipo de atención médica prepara y administra en forma de infusiones intravenosas (IV).

 Una infusión IV es cuando el medicamento se administra directamente en el torrente sanguíneo con una aguja que un profesional de atención médica coloca en una vena, por lo general en el brazo o la mano.



INICIO



ACERCA DE



RESULTADOS



COMENZAR



DATOS



APOYO

OpdualagTM *with You*
(nivolumab and relatlimab-rmbw)

**Obtenga más
información**

 **Información de prescripción**

 **Guía del medicamento**

Dosis:

 **Hable con el equipo de atención médica** para obtener más información sobre la dosis de Opdualag.

Administración de Opdualag:

 El tiempo de la infusión IV es de aproximadamente 30 minutos, aunque el tiempo real en la clínica o en el lugar donde se administra la infusión puede variar.

 Opdualag suele administrarse cada 4 semanas. El proveedor de atención médica decidirá cuántos tratamientos recibirá y le hará análisis de sangre para supervisar su salud y controlar si presenta efectos secundarios.

 Llame al equipo de atención médica lo antes posible para reprogramar si no acude a alguna de sus citas.

 Para obtener más información, consulte la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento](#) completas de EE. UU. de Opdualag.

Hable con el equipo de atención médica para obtener más información sobre este medicamento.



INICIO



ACERCA DE



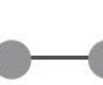
RESULTADOS



COMENZAR



DATOS



APOYO



Consejos para aprovechar al máximo el tratamiento con Opdualag



Una buena comunicación los ayudará a usted y al equipo de atención médica a trabajar juntos para gestionar su plan de tratamiento.

- Si hay algo que no entiende, solicite a su médico que se lo aclare.
- Anote en un diario cómo se siente y llévelo a todas sus visitas médicas.
- Aproveche al máximo los controles mensuales con el equipo de atención médica para obtener respuestas a cualquier pregunta que tenga.



No está solo: cree un equipo de apoyo. Su equipo puede estar formado por los siguientes:

- Familiares y amigos que le brinden apoyo emocional y lo ayuden con las tareas cotidianas.
- El equipo de atención médica, que es su fuente más importante de información y apoyo.
- Grupos de defensa y apoyo para compartir experiencias con los demás y encontrar recursos.



Solicite al equipo de atención médica que le brinde consejos sobre actividades cotidianas, como la alimentación y la actividad física.

- Siempre es importante seguir una dieta nutritiva, pero en especial cuando está recibiendo tratamiento.
- Intente mantenerse activo para conservar su bienestar general.

Visite www.Opdualag.com para obtener más información.



Consulte **Datos importantes** de Opdualag. Consulte los siguientes enlaces para ver la Información de prescripción y la Guía del medicamento completas de Opdualag.



INICIO



ACERCA DE



RESULTADOS



COMENZAR



DATOS



APOYO



Comuníquese con los demás

Si es un paciente o un cuidador, a continuación se mencionan algunos grupos de apoyo a los que puede acudir durante el tratamiento.*



AIM at Melanoma aimatmelanoma.org

Esta organización está comprometida a nivel mundial y se dedica a nivel local al progreso de la lucha contra el melanoma a través de la investigación innovadora, la reforma legislativa, la educación y el apoyo a los pacientes y cuidadores.



Sociedad Americana contra el Cáncer cancer.org

La misión de la Sociedad Americana contra el Cáncer es salvar vidas, celebrar la vida y liderar la lucha por un mundo sin cáncer.



CancerCare cancercare.org

La misión de CancerCare es prestar servicios de apoyo profesionales y gratuitos a las personas que padecen cáncer.



Cancer Research Institute cancerresearch.org

El Cancer Research Institute (CRI) se dedica a investigar y promover una mayor conciencia de la inmunoterapia para el cáncer.



Cancer Support Community cancersupportcommunity.org

Este grupo es una organización internacional sin fines de lucro dedicada a brindar apoyo, educación y esperanza a las personas que padecen cáncer y a sus seres queridos.



Melanoma Research Alliance curemelanoma.org



INICIO



ACERCA DE



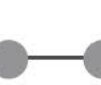
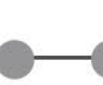
RESULTADOS



COMENZAR



DATOS



APOYO



Obtenga más
información

Melanoma
Research Alliance

Melanoma Research Alliance
curemelanoma.org

La misión de la MRA es acabar con el sufrimiento y la muerte por el melanoma mediante la colaboración con todas las partes interesadas para acelerar el ritmo de una poderosa investigación, encontrar curas para todos los pacientes y prevenir más melanomas.



Melanoma Research Foundation
melanoma.org

La MRF apoya la investigación médica para encontrar tratamientos eficaces y, finalmente, la cura del melanoma; educar a los pacientes, a los médicos y al público en la prevención, el diagnóstico y el tratamiento contra el melanoma; y actuar como defensora de la comunidad del melanoma para que se tome conciencia sobre esta enfermedad y la necesidad de una cura.

** Bristol Myers Squibb no respalda a estas organizaciones. La información y los enlaces proporcionados por Bristol Myers Squibb tienen únicamente fines informativos y no pretenden sustituir los consejos médicos.*



Consulte **Datos importantes** de Opdualag. Consulte los siguientes enlaces para ver la Información de prescripción y la Guía del medicamento completas de Opdualag.



INICIO



ACERCA DE



RESULTADOS



COMENZAR



DATOS



APOYO



Obtenga más
información

 Información de prescripción

 Guía del medicamento

Consejos para los cuidadores

No existe un plan único para todos. Hable con su ser querido y con el equipo de atención médica para crear un plan que se adapte a usted. Y, naturalmente, sea flexible y haga ajustes en el proceso.

Puede desempeñar un papel importante, tanto al principio como durante todo el tratamiento:

- Ayude a su ser querido a obtener más información sobre el tratamiento.
- Asista con su ser querido a las citas para tomar notas y hacer preguntas.
- Ayude a su ser querido a conocer y controlar los posibles efectos secundarios del tratamiento, con la orientación del equipo de atención médica.
- Tenga un calendario con su ser querido para hacer un seguimiento de las citas.

No olvide que, como cuidador, también es importante cuidarse a sí mismo. A continuación se describen algunas ideas:

- Manténgase al día con sus propias necesidades médicas, incluidas revisiones, medicamentos y otras necesidades médicas.
- Asegúrese de que duerme lo suficiente y sigue una dieta saludable.
- Haga los ejercicios que le gustan según los consejos de su médico.
- Dedíquese tiempo. Haga estiramientos, lea, mire televisión o hable por teléfono, lo que le ayude a relajarse.

Inscríbase ahora en *Opdualag with You*

i Consulte **Datos importantes** de Opdualag. Consulte los siguientes enlaces para ver la Información de prescripción y la Guía del medicamento completas de Opdualag.



INICIO



ACERCA DE



RESULTADOS



COMENZAR



DATOS



APOYO



OpdualagTM *with You*
(nivolumab and relatlimab-rmbw)

**Obtenga más
información**

 **Información de prescripción**

 **Guía del medicamento**

Recursos financieros

Acceso al paciente, reembolso y ayuda para el copago

Disponible a través de Bristol Myers Squibb Access Support®

Bristol Myers Squibb se compromete a ayudar a los pacientes a tener acceso a sus medicamentos BMS con receta. Por eso, ofrecemos el programa BMS Access Support (Ayuda para el acceso a BMS), que proporciona recursos para ayudar a los pacientes a entender la cobertura de su seguro y encontrar información sobre fuentes de apoyo financiero, incluida la ayuda para el copago para los pacientes elegibles con seguro comercial.

Para obtener más información, pregunte al médico, visite **BMS Access Support** o llame a BMS Access Support al **1-800-861-0048**, de 8:00 A. M. a 8:00 P. M., hora del este, de lunes a viernes.

Inscríbase ahora **Opdualag**TM *with You*

(nivolumab and relatlimab-rmbw)
Injection for intravenous use | 480 mg/160 mg

Opdualag with You (Opdualag Contigo) significa precisamente que estamos a su disposición para ayudarlo a comprender mejor Opdualag. Este programa, diseñado para las personas a las que se les receta Opdualag y sus seres queridos, incluye los siguientes recursos.

Inscríbase y recibirá lo siguiente:



Información útil

Obtenga consejos útiles, herramientas y materiales educativos que pueden ayudarlo a usted o a su ser querido a obtener más información sobre Opdualag a fin de respaldar su atención médica.



Grupos de apoyo y defensa

Podemos referirlo a organizaciones que pueden ser útiles para los retos a los que se podría enfrentar.



Tardará menos de 5 minutos en inscribirse.

Llame al 1-855-OPDUALAG

de 8:00 A. M. a 8:00 P. M., hora del este, de lunes a viernes
o visite www.OpdualagwithYou.com.



SHARE TO INSPIRE

Because your story can help inspire another.

Call us toll-free at **1-855-436-5866**



INICIO



ACERCA DE



RESULTADOS



COMENZAR



DATOS



APOYO



OpdualagTM *with You*
(nivolumab and relatlimab-rmbw)

**Obtenga más
información**

Información de prescripción

Guía del medicamento

Recursos financieros

Acceso al paciente, reembolso y ayuda para el copago

Disponible a través de Bristol Myers Squibb Access Support®

Bristol Myers Squibb se compromete a ayudar a los pacientes a tener acceso a sus medicamentos BMS con receta. Por eso, ofrecemos el programa BMS Access Support (Ayuda para el acceso a BMS), que proporciona recursos para ayudar a los pacientes a entender la cobertura de su seguro y encontrar información sobre fuentes de apoyo financiero, incluida la ayuda para el copago para los pacientes elegibles con seguro comercial.

Para obtener más información, pregunte al médico, visite **BMS Access Support** o llame a BMS Access Support al **1-800-861-0048**, de 8:00 A. M. a 8:00 P. M., hora del este, de lunes a viernes.



Consulte **Datos importantes** de Opdualag. Consulte los siguientes enlaces para ver la Información de prescripción y la Guía del medicamento completas de Opdualag.



© 2022 Bristol-Myers Squibb Company.

Opdualag™, Access Support®, Opdualag with You™ y los logotipos correspondientes son marcas comerciales de Bristol-Myers Squibb Company.
1425-US-2200269 10/22



INICIO



ACERCA DE



RESULTADOS



COMENZAR



DATOS



APOYO



Obtenga más
información

Información de prescripción

Guía del medicamento