



IDHIFA[®]
(enasidenib) tablets
100mg • 50mg

GUÍA PARA COMENZAR EL TRATAMIENTO

A close-up photograph of a vibrant orange flower with numerous water droplets on its petals, set against a white background.

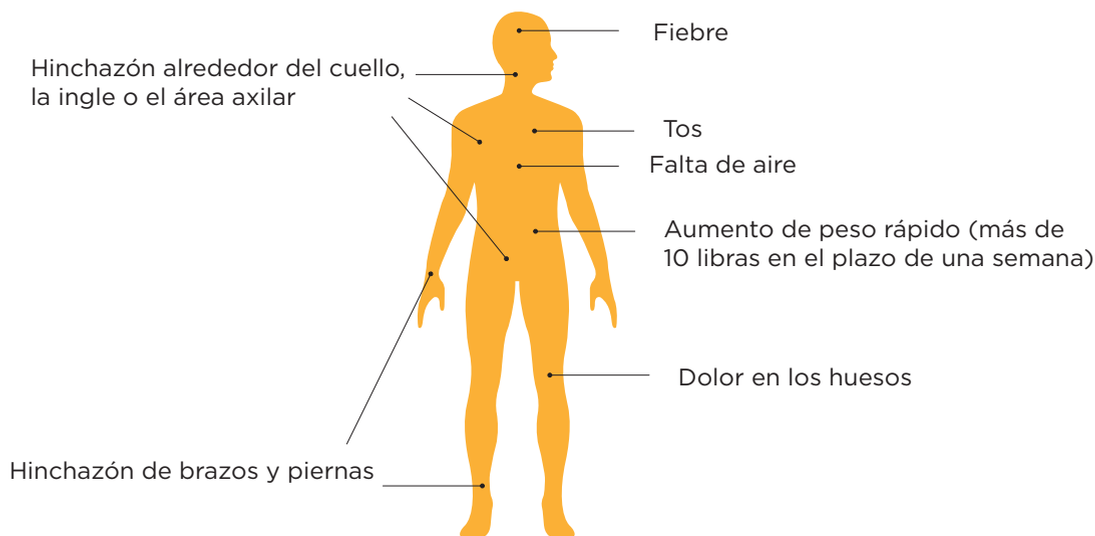
Consulte la Información de seguridad importante y [haga clic aquí](#) para ver la Información de prescripción completa, incluidos el recuadro de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.

IDHIFA® (enasidenib) es un medicamento de venta con receta utilizado para tratar a personas con leucemia mieloide aguda (LMA) con mutación de la isocitrato deshidrogenasa 2 (IDH2), cuya enfermedad ha reaparecido o no ha mejorado después de tratamientos previos. Se desconoce si IDHIFA® es seguro y eficaz en niños.

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

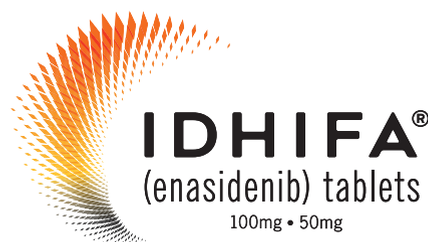
IDHIFA® podría causar efectos secundarios graves, como los siguientes:

- **Síndrome de diferenciación.** El síndrome de diferenciación es una afección que altera las células de la sangre y que puede poner en riesgo la vida o provocar la muerte si no se trata. Se ha producido síndrome de diferenciación en el plazo de 1 día y hasta 5 meses después de comenzar a recibir IDHIFA®. Llame a su proveedor de atención médica o diríjase de inmediato a la sala de emergencias del hospital más cercano si presenta alguno de los siguientes síntomas de síndrome de diferenciación mientras toma IDHIFA®:



Si tiene alguno de estos síntomas de síndrome de diferenciación, es posible que su proveedor de atención médica comience a administrarle un medicamento que se toma por boca o que se inyecta a través de una vena (intravenoso) denominado corticoide, y puede monitorearlo en el hospital.

Consulte la Información de seguridad importante y [haga clic aquí](#) para ver la Información de prescripción completa, incluidos el recuadro de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.



Usted y su médico han decidido que IDHIFA® es adecuado para usted

Esta guía servirá para explicar la LMA y su curso de tratamiento con IDHIFA®. En su interior, encontrará lo siguiente:

LEUCEMIA MIELOIDE AGUDA RECIDIVANTE O RESISTENTE AL TRATAMIENTO: LO QUE DEBE SABER 4

¿Qué es LMA?

¿Qué es LMA recidivante o resistente al tratamiento?

COMPRENDER EL TRATAMIENTO CON IDHIFA® 5

¿Qué es IDHIFA® y qué es una mutación de la *IDH2*?

¿Qué debo decirle a mi proveedor de atención médica antes de tomar IDHIFA®?

¿Cómo actúa IDHIFA®?

¿Cuáles son los posibles beneficios de IDHIFA®?

COMPRENDER LA SEGURIDAD Y LOS EFECTOS SECUNDARIOS DE IDHIFA® 8

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de IDHIFA®?

CÓMO TOMAR Y ALMACENAR IDHIFA® 9

¿Cómo debo tomar IDHIFA®?

¿Durante cuánto tiempo debo tomar IDHIFA®?

¿Cómo debo almacenar IDHIFA®?

RECURSOS 11

Preguntas importantes para hacerle a su proveedor de atención médica

Registro de citas

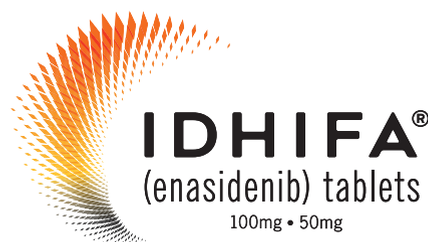
Cronograma de dosis

Obtenga más información sobre ayuda financiera a través de BMS Access Support®



Para obtener más información
sobre IDHIFA® y acceder a
recursos útiles, visite
www.IDHIFA.com/discover

Consulte la Información de seguridad importante y [haga clic aquí](#) para ver la Información de prescripción completa, incluidos el recuadro de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.



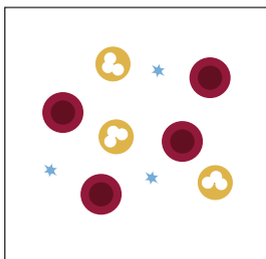
¿Qué es la leucemia mieloide aguda (LMA)?

★ Plaquetas

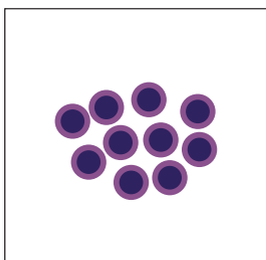
● Glóbulos rojos

● Glóbulos blancos

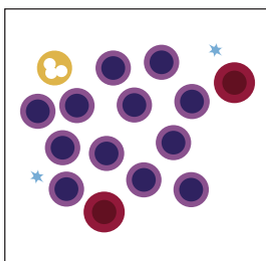
● Células sanguíneas jóvenes (blastos)



La médula ósea generalmente produce plaquetas (que ayudan a la coagulación de la sangre), glóbulos rojos (que transportan oxígeno por todo el cuerpo) y glóbulos blancos (que ayudan a combatir las infecciones).



La LMA es un tipo de cáncer de la sangre que comienza en la médula ósea. Con LMA, las células sanguíneas no se forman de manera adecuada en la médula ósea y, en su lugar, se producen células jóvenes e inmaduras, llamadas “blastos”. Estas células jóvenes no pueden funcionar de la manera en que sí pueden hacerlo las células sanguíneas sanas. En la mayoría de los casos, la LMA puede pasar rápidamente de la médula ósea a la sangre y, a veces, puede diseminarse a otras partes del cuerpo.



A medida que la médula ósea continúa produciendo cada vez más blastos, no hay espacio para la producción de glóbulos rojos, glóbulos blancos y plaquetas normales. Cuando hay demasiados blastos y no hay suficientes células sanas, comienzan a aparecer los síntomas de LMA.

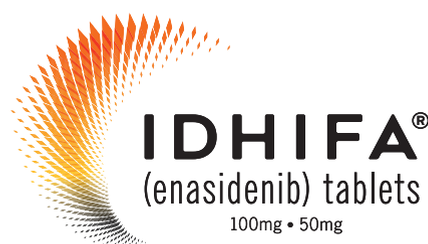
¿Qué es LMA recidivante o resistente al tratamiento?

El término “recidivante” significa que los signos y síntomas de la LMA han regresado después de un período sin síntomas tras la terapia inicial. También es posible que la LMA sea “resistente al tratamiento”, lo que significa que no responde a un tratamiento en particular. Ocurre con frecuencia que una persona con LMA recidivante o resistente al tratamiento pase por períodos de tratamiento, respuesta y recidiva a lo largo del tiempo.

Obtenga información sobre ayuda financiera para el tratamiento con IDHIFA®:

- www.BMSAccessSupport.com
- 1-800-861-0048

Consulte la Información de seguridad importante y haga clic aquí para ver la Información de prescripción completa, incluidos el recuadro de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.



¿Qué es IDHIFA® y qué es una mutación de la *IDH2*?

IDHIFA® (enasidenib) es un medicamento de venta con receta utilizado para tratar a personas con leucemia mieloide aguda (LMA) con mutación de la isocitrato deshidrogenasa 2 (*IDH2*), cuya enfermedad ha reaparecido o no ha mejorado después de tratamientos previos.

Su médico ha determinado que IDHIFA® es una opción de tratamiento adecuada, ya que usted tiene un tipo específico de mutación de la denominada *IDH2*. La mutación de la *IDH2* bloquea la maduración de los blastos en células sanguíneas adultas sanas. Aproximadamente del 8 % al 19 % de las personas con LMA tienen esta mutación. IDHIFA® no es una quimioterapia tradicional. Es el primer y único medicamento, de una clase llamada inhibidores de la *IDH2*, que se utiliza específicamente para personas con LMA recidivante o resistente al tratamiento, con mutación de la *IDH2*. La siguiente información puede ayudarlo a comprender el tratamiento con IDHIFA®.

¿Qué debo decirle a mi proveedor de atención médica antes de tomar IDHIFA®?

Antes de tomar IDHIFA®, informe al proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluido si usted:

- Está embarazada, planea quedar embarazada o cree que podría estar embarazada durante el tratamiento con IDHIFA®. IDHIFA® puede causar daño al bebé en gestación si se toma durante el embarazo.
 - Si puede quedar embarazada, su proveedor de atención médica le hará una prueba de embarazo antes de que comience a tomar IDHIFA®.
 - Las **mujeres** que puedan quedar embarazadas y tomen IDHIFA® deberán utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento con IDHIFA® y durante al menos 2 meses después de haber tomado la última dosis de IDHIFA®.
 - Los **hombres** cuyas parejas de sexo femenino puedan quedar embarazadas deberán utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento con IDHIFA® y durante al menos 2 meses después de haber tomado la última dosis de IDHIFA®.
- IDHIFA® puede afectar la acción de los anticonceptivos hormonales y provocar que no funcionen bien.
- Hable con su proveedor de atención médica sobre los métodos anticonceptivos que pueden ser adecuados para usted mientras toma IDHIFA®.
- IDHIFA® puede causar problemas de fertilidad en hombres y mujeres, lo que puede afectar su capacidad para tener hijos. Hable con su proveedor de atención médica si tiene inquietudes sobre fertilidad.
- Está amamantando o planea amamantar. Se desconoce si IDHIFA® pasa a la leche materna. No debe amamantar durante su tratamiento con IDHIFA® ni durante al menos 2 meses después de haber tomado la última dosis de IDHIFA®.

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma incluidos los medicamentos con receta y de venta libre, vitaminas y suplementos a base de hierbas.

Consulte la Información de seguridad importante y haga clic aquí para ver la Información de prescripción completa, incluidos el recuadro de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.



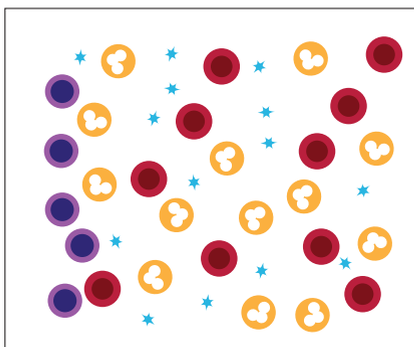
¿Cómo actúa IDHIFA®?

★ Plaquetas

● Glóbulos rojos

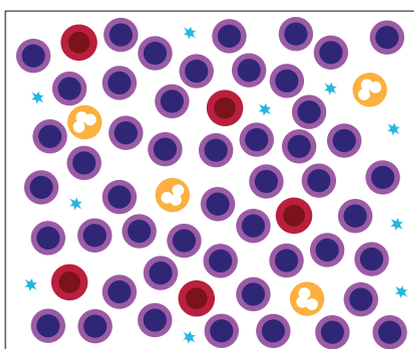
● Glóbulos blancos

● Células sanguíneas jóvenes (blastos)



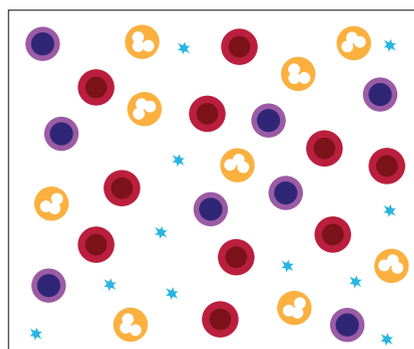
Médula ósea normal

En la médula ósea normal y sana, las células madre maduran y se convierten en glóbulos rojos, glóbulos blancos y plaquetas que funcionan con normalidad: células que ingresan a la sangre y transportan oxígeno, combaten las infecciones y ayudan a detener el sangrado.



Médula ósea con LMA

Con su tipo de LMA, la mutación de la *IDH2* bloquea la transformación de las células sanguíneas jóvenes de la médula ósea en plaquetas, glóbulos blancos y glóbulos rojos adultos sanos. Cuando hay demasiadas células sanguíneas jóvenes y no hay suficientes células sanas en la médula ósea, comienzan a aparecer los síntomas de LMA.



Médula ósea después del tratamiento con IDHIFA®

IDHIFA® actúa inhibiendo la *IDH2* y liberando el bloqueo en la maduración de células sanguíneas jóvenes. Esto significa que las células jóvenes en la médula pueden crecer para funcionar normalmente como plaquetas, glóbulos blancos y glóbulos rojos sanos. Esto también ayuda a aliviar el exceso de aglomeración de células sanguíneas inmaduras en la médula.

Consulte la Información de seguridad importante y [haga clic aquí](#) para ver la Información de prescripción completa, incluidos el recuadro de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.



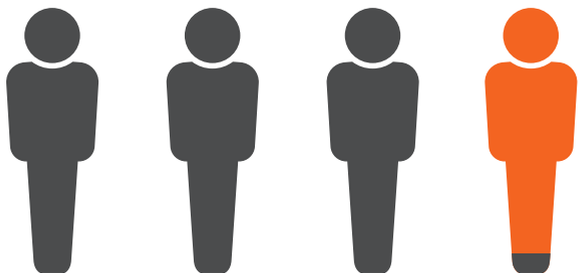
IDHIFA®
(enasidenib) tablets
100mg • 50mg



¿Cuáles son los posibles beneficios de IDHIFA®?

Se realizó un ensayo clínico para determinar la efectividad y la seguridad de IDHIFA® en pacientes con LMA recidivante o resistente al tratamiento con mutación de la *IDH2*. Para estudiar la efectividad de IDHIFA®, 199 pacientes comenzaron con la dosis oral de 100 mg de IDHIFA® todos los días hasta la progresión de la enfermedad o una toxicidad inaceptable. Se permitieron reducciones de la dosis para manejar los efectos secundarios.

IDHIFA® ayudó a los pacientes a alcanzar diferentes niveles de respuesta.



Casi 1 de cada 4 pacientes (46 de 199, o 23 %) respondió al tratamiento con IDHIFA®.

- Lograr una “respuesta” significa que IDHIFA® ayudó a los pacientes a alcanzar una remisión completa (complete remission, CR) o una remisión completa con recuperación hematológica parcial (complete remission with partial hematologic recovery, CRh). Una CR ocurre cuando los recuentos sanguíneos y la médula ósea del paciente vuelven a la normalidad. Una CRh significa que no se observaron signos de cáncer, pero determinados recuentos sanguíneos no volvieron completamente a la normalidad.

De los 199 pacientes estudiados, 37 pacientes (19 %) lograron una CR.

- La mitad de los pacientes que lograron una CR notaron que los beneficios de IDHIFA® duraron más de 8,2 meses, mientras que la otra mitad notó beneficios que duraron menos tiempo.

De los 199 pacientes estudiados, 9 pacientes (4 %) lograron una CRh.

- La mitad de los pacientes que lograron una CRh notaron que los beneficios de IDHIFA® duraron más de 9,6 meses, mientras que la otra mitad notó beneficios que duraron menos tiempo.

IDHIFA® ayudó a los pacientes a reducir la necesidad de transfusiones de glóbulos rojos o plaquetas.



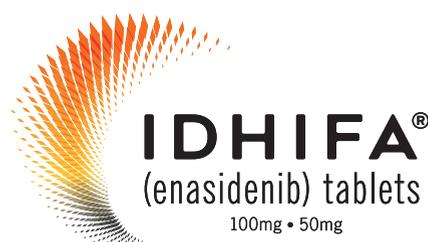
Más de 1 de cada 3 pacientes (53 de 157 o 34 %) dejó de recibir transfusiones.

- Esto significa que los pacientes que necesitaron transfusiones de glóbulos rojos y/o plaquetas cuando comenzó el ensayo clínico, dejaron de recibir transfusiones durante un período de 8 semanas o más.

De 42 pacientes, 32 (76 %) permanecieron sin transfusiones.

- Esto significa que los pacientes que no necesitaron transfusiones de glóbulos rojos y/o plaquetas cuando comenzó el ensayo clínico, permanecieron sin transfusiones durante un período de 8 semanas o más.

Consulte la Información de seguridad importante y [haga clic aquí](#) para ver la Información de prescripción completa, incluidos el recuadro de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.



¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de IDHIFA®?

Para estudiar la seguridad de IDHIFA®, se asignaron 214 pacientes con LMA recidivante o resistente al tratamiento con mutación de la *IDH2* para que reciban la dosis oral de 100 mg de IDHIFA® todos los días y se los monitorizó para detectar la aparición de efectos secundarios.

Puede que tenga efectos secundarios mientras toma IDHIFA®. En el ensayo clínico, 92 de 214 pacientes (43 %) interrumpieron su dosis de IDHIFA®, 10 de 214 pacientes (5 %) redujeron su dosis y 36 de 214 pacientes (17 %) interrumpieron su dosis debido a efectos secundarios.

IDHIFA® podría causar efectos secundarios graves, como los siguientes:

Síndrome de diferenciación

Para obtener más información, consulte la página 2 de este folleto.

Los efectos secundarios más frecuentes de IDHIFA® incluyen los siguientes:

- Náuseas
- Vómitos
- Diarrea
- Ictericia
- Disminución del apetito

Informe a su proveedor de atención médica si tiene algún cambio en el color de la piel o en la parte blanca de los ojos.

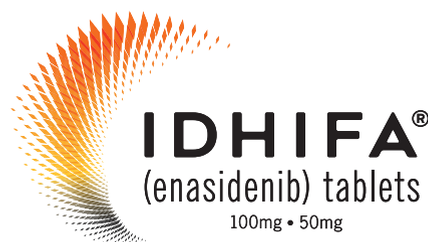
Estos no son todos los posibles efectos secundarios de IDHIFA®. Informe a su médico si tiene alguno de los efectos secundarios mencionados en esta página.

- Su proveedor de atención médica lo monitoreará para detectar efectos secundarios durante el tratamiento y puede indicarle que deje de tomar IDHIFA® si presenta determinados efectos secundarios.
 - Llame a su médico para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Puede notificar efectos secundarios a la FDA, llamando al 1-800-FDA-1088.

Obtenga información sobre ayuda financiera para el tratamiento con IDHIFA®:

- www.BMSAccessSupport.com
- 1-800-861-0048

Consulte la Información de seguridad importante y haga clic aquí para ver la Información de prescripción completa, incluidos el recuadro de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.



¿Cómo debo tomar IDHIFA®?

IDHIFA® es un medicamento que se toma por boca y puede tomarlo en su hogar

- Tome IDHIFA® exactamente como se lo indique su proveedor de atención médica.



- Tome IDHIFA® **1 vez al día a la misma hora todos los días.**



- Trague los comprimidos de IDHIFA® enteros **con 8 onzas (1 taza) de agua.** No mastique ni divida el comprimido.



- IDHIFA® puede **tomarse con o sin alimentos.**

- Si omite una dosis de IDHIFA® o vomita después de haber tomado una dosis de IDHIFA®, tome la dosis de IDHIFA® lo antes posible el mismo día. Luego, tome la próxima dosis al día siguiente, a la hora programada habitual. **No** tome 2 dosis al mismo tiempo para compensar la dosis omitida.
- Su proveedor de atención médica deberá realizarle análisis de sangre para controlar sus recuentos sanguíneos antes de que comience el tratamiento con IDHIFA® y, como mínimo, cada 2 semanas durante, al menos, los primeros 3 meses de tratamiento, a fin de detectar efectos secundarios.



¿Durante cuánto tiempo debo tomar IDHIFA®?

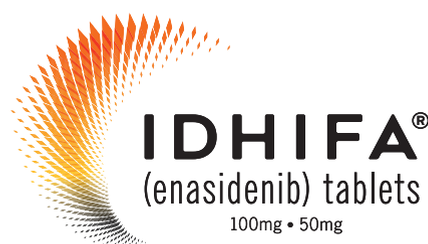
- En el ensayo clínico, la mitad de los 214 pacientes evaluados para determinar la seguridad tomaron IDHIFA® durante más de 4,3 meses, mientras que la otra mitad lo tomó durante menos tiempo (rango de 0,3 meses a 23,6 meses).
- En los pacientes evaluados para determinar la eficacia y para los cuales IDHIFA® funcionó (46 de 199), la cantidad de tiempo para ver una respuesta varió de la siguiente manera:
 - La mitad de los pacientes vio la primera respuesta después de tomar IDHIFA® durante 1,9 meses (rango de 0,5 meses a 7,5 meses), mientras que en la otra mitad tardó más tiempo.
 - La mitad de los pacientes vio la mejor respuesta después de tomar IDHIFA® durante 3,7 meses (rango de 0,6 meses a 11,2 meses), mientras que en la otra mitad tardó más tiempo.
- Su médico decidirá cuánto tiempo usted tomará IDHIFA®, así que asegúrese de seguir sus instrucciones sobre el cronograma y la dosis del tratamiento.

IDHIFA® podría causar efectos secundarios graves, como los siguientes:

Síndrome de diferenciación: El síndrome de diferenciación es una afección que altera las células de la sangre y que puede poner en riesgo la vida o provocar la muerte si no se trata. Se ha producido síndrome de diferenciación en el plazo de 1 día y hasta 5 meses después de comenzar a recibir IDHIFA®. Llame a su proveedor de atención médica o diríjase de inmediato a la sala de emergencias del hospital más cercano si presenta alguno de los **síntomas de síndrome de diferenciación que se mencionan en la página 2 de este folleto.**

Si tiene alguno de estos síntomas de síndrome de diferenciación, es posible que su proveedor de atención médica comience a administrarle un medicamento que se toma por boca o que se inyecta a través de una vena (intravenoso) denominado corticoide, y puede monitorearlo en el hospital.

Consulte la Información de seguridad importante y haga clic aquí para ver la Información de prescripción completa, incluidos el recuadro de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.



¿Cómo debo almacenar IDHIFA®?

- Almacene IDHIFA® a temperatura ambiente, de 68 °F a 77 °F (de 20 °C a 25 °C).
- Mantenga IDHIFA® en el envase original.
- **Mantenga el recipiente cerrado herméticamente** con un depósito secante (agente de secado) en el interior para proteger los comprimidos de la humedad.

Mantenga IDHIFA® y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.



Información general sobre el uso seguro y eficaz de IDHIFA®

A veces, los medicamentos se recetan para otros fines distintos de los indicados en la Guía del medicamento. No tome IDHIFA® con afecciones para las cuales no se haya recetado. No comparta IDHIFA® con otras personas, incluso aunque tengan los mismos síntomas que usted. Puede dañarlos. Puede pedirle a su farmacéutico o proveedor de atención médica información sobre IDHIFA® redactada para profesionales de atención médica.



Conserve IDHIFA® en el frasco en el que se recetó. No coloque IDHIFA® en un clasificador de píldoras u otro recipiente.

IDHIFA® está disponible en 2 concentraciones de comprimidos:

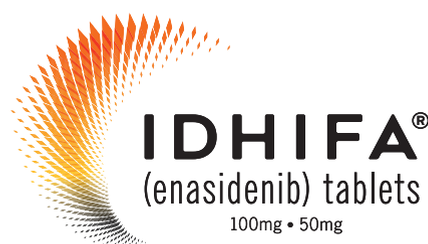


100 mg



50 mg

Consulte la Información de seguridad importante y [haga clic aquí](#) para ver la Información de prescripción completa, incluidos el recuadro de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.



Preguntas importantes para hacerle a su proveedor de atención médica



Una de las mejores formas de aprender sobre su tratamiento con IDHIFA® es hablar con el equipo de atención médica. Hablar con su médico o el personal de enfermería puede ayudarlo a sentirse más tranquilo y cómodo con su tratamiento. Algunas preguntas que puede querer hacer son las siguientes:

¿Por qué IDHIFA® es adecuado para mí?

¿Qué es lo más importante que necesito saber sobre IDHIFA®?

**¿Qué debo prever mientras tomo IDHIFA®?
¿Hay algún efecto secundario que deba tener en cuenta?**

¿Hay cosas que no deba hacer mientras tomo IDHIFA®?

¿Cómo tengo que tomar IDHIFA®? ¿Qué sucede si omito una dosis de IDHIFA®?

¿Dónde y cómo obtengo IDHIFA®?

¿Cómo debo almacenar y manipular IDHIFA®?

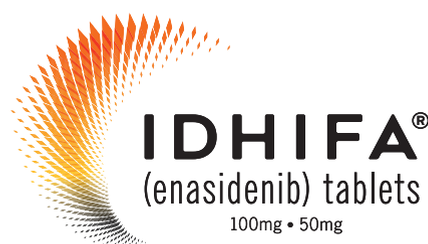
¿Con qué frecuencia debo asistir a las visitas de seguimiento mientras tomo IDHIFA®?

¿Cuánto tiempo tardará IDHIFA® en comenzar a actuar? ¿Cómo sabré si funciona?

¿Durante cuánto tiempo tomaré IDHIFA®?

¿Hay algún medicamento que no pueda tomar mientras esté tomando IDHIFA®?

Consulte la Información de seguridad importante y [haga clic aquí](#) para ver la Información de prescripción completa, incluidos el recuadro de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.



Mis citas de atención médica

Lleve un registro de sus visitas al equipo de atención médica. Tome nota de las fechas de las citas, con qué integrantes del equipo de atención médica se reunió y de qué habló.

Fecha: _____	Notas: _____
Tipo de visita de atención médica: _____	_____
Proveedor: _____	_____
Recuento de glóbulos blancos: _____	_____
Recuento de glóbulos rojos: _____	_____
Recuento de plaquetas: _____	_____

Fecha: _____	Notas: _____
Tipo de visita de atención médica: _____	_____
Proveedor: _____	_____
Recuento de glóbulos blancos: _____	_____
Recuento de glóbulos rojos: _____	_____
Recuento de plaquetas: _____	_____

Fecha: _____	Notas: _____
Tipo de visita de atención médica: _____	_____
Proveedor: _____	_____
Recuento de glóbulos blancos: _____	_____
Recuento de glóbulos rojos: _____	_____
Recuento de plaquetas: _____	_____

Consulte la Información de seguridad importante y [haga clic aquí](#) para ver la Información de prescripción completa, incluidos el recuadro de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.



Mi cronograma de dosis

Use este cronograma para llevar un registro de IDHIFA® que toma y a qué hora lo toma. Asegúrese de seguir las instrucciones del médico.

Tomo IDHIFA® a esta hora:

_____ a. m./p. m.

MES: _____

Domingo	Lunes	Martes	Miércoles	Jueves	Viernes	Sábado

Mis notas

Consulte la Información de seguridad importante y [haga clic aquí](#) para ver la Información de prescripción completa, incluidos el recuadro de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.



BMS Access Support[®]

Obtenga información sobre ayuda financiera para el tratamiento con IDHIFA[®]



BMS Access Support[®] puede proporcionar asistencia al paciente para el acceso y reembolso

Bristol Myers Squibb se compromete a ayudar a los pacientes a obtener acceso a sus medicamentos recetados de BMS. Es por eso que ofrecemos BMS Access Support. BMS Access Support brinda recursos para ayudar a los pacientes a comprender su cobertura de seguro. Además, podemos compartir información sobre fuentes de apoyo financiero, incluida la asistencia con copagos para pacientes elegibles con seguro comercial.



Cómo puede servir de ayuda BMS Access Support

Descubra cómo opera BMS con los pacientes y sus proveedores de atención médica para facilitar el acceso a un medicamento recetado de BMS.



Opciones de apoyo financiero

Puede que existan programas y servicios que podrían ayudar con el costo del tratamiento. Obtenga información sobre las opciones disponibles.



Recursos adicionales

Proporcionamos videos, herramientas y otros recursos que pueden servir de ayuda ante sus necesidades de acceso y reembolso.

¿Tiene preguntas sobre nuestro programa o posible apoyo financiero?

Si tiene preguntas sobre la cobertura de un medicamento recetado de BMS, es posible que BMS Access Support pueda ayudarlo. Los pacientes y su proveedor de atención médica pueden completar un formulario de inscripción para obtener información sobre los programas que pueden servir de ayuda. Visite nuestro sitio web o comuníquese con BMS Access Support para obtener más información.



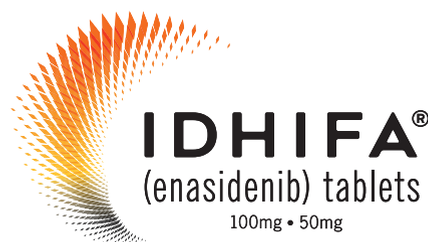
Llame a Bristol Myers Squibb Access Support al **1-800-861-0048**, de lunes a viernes, de 8 a. m. a 8 p. m., hora del este.



Visite www.BMSAccessSupport.com

Completar en forma precisa la documentación relacionada con el reembolso o la cobertura es responsabilidad del proveedor de atención médica y del paciente. Bristol Myers Squibb y sus agentes no garantizan ningún reembolso por ningún servicio o artículo.

Consulte la Información de seguridad importante y haga clic aquí para ver la Información de prescripción completa, incluidos el recuadro de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.





Para obtener más información sobre IDHIFA® y acceder a recursos útiles, visite www.IDHIFA.com/discover



Consulte la Información de seguridad importante y [haga clic aquí](#) para ver la Información de prescripción completa, incluidos el recuadro de ADVERTENCIA y la Guía del medicamento.

© 2022 Bristol-Myers Squibb Company.

IDHIFA es una marca comercial de Celgene Corporation, una compañía de Bristol Myers Squibb. IDHIFA está autorizado por Servier Pharmaceuticals, LLC.

2018-US-2200039 05/22

 Bristol Myers Squibb™

