

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

## Niñez. Ininterrumpido.

Cuando se analiza un tratamiento para su hijo con pubertad precoz central (CPP)

### Cinco buenas razones para consultar a su médico sobre SUPPRELIN® LA

- 1** Aprobado por la FDA, con inhibición hormonal (LH) comprobada en el 100% de los niños tratados, e inhibición de la hormona sexual del 97% al 100%\*
- 2** El tratamiento de dosis única de liberación más prolongada para el tratamiento de la CPP†
- 3** Administración única del tratamiento continuo y diario de la CPP – durante doce meses completos
- 4** No requiere inyección intramuscular profunda
- 5** Elegida por médicos y padres durante más de una década, con miles de implantes utilizados para tratar pacientes cada año en los EE.UU.

#### Control del progreso:

†Cumpla con todas las visitas médicas programadas. El médico realizará exámenes y análisis de sangre periódicos en busca de señales de pubertad. Es posible que el profesional de atención médica de su hijo le recomiende que evite los juegos bruscos durante una semana después de la inserción de SUPPRELIN® LA. El médico decidirá en qué momento suspender el tratamiento para que la pubertad pueda iniciarse con normalidad.

#### Hable con su médico hoy

Pregúntele de qué forma los pacientes elegibles pueden ahorrar hasta \$2,000 en cada receta de SUPPRELIN® LA después del copago de \$10.

Se aplican restricciones.‡

#### Demostrado en un estudio clínico:

\*Se realizó un estudio clínico con 36 niños (33 mujeres y 3 varones), de 4.5 a 11.6 años de edad, para evaluar la eficacia y seguridad de SUPPRELIN® LA para el tratamiento de la CPP. Las evaluaciones de eficacia midieron la inhibición de las gonadotropinas (hormona luteinizante [LH] y hormona de estimulación folicular [FSH]) y de los esteroides gonadales o sexuales (el estrógeno en las mujeres, y la testosterona en los varones) bajo tratamiento. La medición principal de eficacia fue la inhibición de la LH. La duración inicial del tratamiento fue de 12 meses (más 1 mes de período de seguimiento). En la visita a los 12 meses, a todos los pacientes se les retiró el implante colocado en el Día 1, y todos los pacientes que seguían cumpliendo todos los parámetros de eficacia y seguridad (determinados por los investigadores) fueron elegibles para recibir un nuevo implante de SUPPRELIN® LA, con la posibilidad de continuar el tratamiento en múltiples fases de extensión de 12 meses.

‡La oferta es válida solo en los EE.UU. y no está disponible donde esté prohibida o de otra forma restringida por ley. La oferta no es válida para recetas que podrían recibir reembolso en virtud de un programa médico federal o estatal, incluido Medicare, Medicaid o cualquier otro programa médico federal o estatal, lo que incluye programas estatales de asistencia farmacéutica y médica. Los pacientes mayores de 18 años de edad no son elegibles. Endo Pharmaceuticals Inc. tiene el derecho a rescindir, revocar, o modificar este programa sin previo aviso. Esta oferta no es transferible.

#### ¿QUÉ ES SUPPRELIN® LA?

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

#### INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD SOBRE SUPPRELIN® LA

- Se debe evitar el uso de SUPPRELIN® LA si su hijo es alérgico a la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH), a los medicamentos agonistas de la GnRH o a cualquiera de los principios del implante SUPPRELIN® LA, o si está embarazada o se embaraza. SUPPRELIN® LA puede provocar defectos congénitos o pérdida del embarazo. Si su hija se embaraza, llame a su médico.
- Durante la primer semana de tratamiento, SUPPRELIN® LA puede provocar un aumento de algunas hormonas. Durante este período, podrá notar más signos de pubertad en su hijo, incluso un ligero sangrado vaginal y aumento de las mamas en las mujeres. A las 4 semanas de tratamiento, usted debería ver señales de detención de la pubertad en su hijo.

Consulte la Información Importante de Seguridad en la página siguiente.

Haga [clic aquí](#) para obtener la Información para Prescripción Completa, incluida la Guía del Medicamento.

# Para más información, visite [SupprelinLA.com](http://SupprelinLA.com)

## ¿QUÉ ES SUPPRELIN® LA?

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

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD SOBRE SUPPRELIN® LA

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

Se recomienda informar los efectos secundarios de los fármacos vendidos bajo receta a la Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos (FDA, por sus siglas en inglés). Visite [MedWatch](http://MedWatch) o llame al 1-800-FDA-1088.

Haga [clic aquí](#) para obtener la Información para Prescripción Completa, incluida la Guía del Medicamento .

**SUPPRELIN® LA**  
(histrelin acetate) subcutaneous implant

 **endo**  
pharmaceuticals  
an endo international company

**Solo con receta médica**

SUPPRELIN® es una marca registrada de Endo International plc o uno de sus afiliados.  
© 2019 Endo Pharmaceuticals Inc. Todos los derechos reservados. Malvern, PA 19355  
SP-05383/Agosto 2019 [www.supprelinla.com](http://www.supprelinla.com) 1-800-462-ENDO (3636)