

# LO QUE PUEDA HACER EN EL FUTURO DEPENDE DE LO QUE HAGA AHORA

Comencé temprano con RADICAVA ORS para ayudar a frenar la pérdida de la función física durante el mayor tiempo posible

Representado por actores.  
Los resultados individuales pueden variar.

Se ha comprobado que ayuda a frenar la pérdida de la función física en pacientes con esclerosis lateral amiotrófica (ELA)

## INDICACIÓN

RADICAVA ORS<sup>®</sup> (edaravona) está indicada para el tratamiento de la esclerosis lateral amiotrófica (ELA).

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

No debe recibir RADICAVA ORS<sup>®</sup> (edaravona) si usted es alérgico/a a la edaravona o a cualquiera de los componentes de RADICAVA ORS.

Antes de tomar RADICAVA ORS, informe a su proveedor de atención médica todas sus condiciones médicas, incluido si:

- tiene asma.
- es alérgico/a a otros medicamentos.

Consulte toda la Información Importante de Seguridad adicional, la Información Prescriptiva completa y la Información para el paciente.

# Considere iniciar ahora un tratamiento

La ELA no familiar (esporádica) es una forma de ELA que no tiene antecedentes familiares conocidos ni predisposición genética. Representa aproximadamente el 90 % de todos los casos de ELA en Estados Unidos.<sup>a</sup>

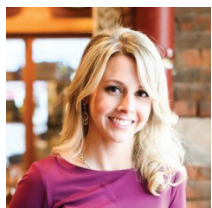
**Hasta la fecha, en 2025, hay solo 2 tratamientos disponibles en EE. UU.  
para la ELA no familiar: riluzol y edaravona.**

Su médico podría recetarle tanto RADICAVA ORS<sup>®</sup> (edaravona) como riluzol.

**Hable con su médico sobre la opción de tratamiento  
más adecuada para usted.**



En los días de tratamiento, la dosis oral de 5 ml de RADICAVA ORS puede administrarse en solo unos minutos y debe tomarse por la mañana, con el estómago vacío, después de haber ayunado durante la noche.<sup>b</sup>



*“Algo que realmente me gusta de RADICAVA ORS es lo bien que se adapta a mi rutina”.*

— Stephanie, vive con ELA

<sup>a</sup>National Institute of Neurological Disorders and Stroke. Esclerosis lateral amiotrófica [ELA o enfermedad de Lou Gehrig]. <https://www.ninds.nih.gov/health-information/disorders/amyotrophic-lateral-sclerosis-als>.

<sup>b</sup>Utilice la jeringa de 5 ml suministrada con el producto. No use una cucharita de cocina para medir la medicación. No consuma nada, excepto agua, durante 1 hora después de la toma.

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

**Antes de tomar RADICAVA ORS, informe a su proveedor de atención médica todas sus condiciones médicas, incluido si: (cont.)**

- está embarazada o planifica un embarazo. Se desconoce si RADICAVA ORS dañará al bebé por nacer.
- está amamantando o planifica amamantar. Se desconoce si RADICAVA ORS pasa a la leche materna. Usted junto con su proveedor de atención médica deberán decidir si usted recibirá RADICAVA ORS o amamantará.

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

**Consulte toda la Información Importante de Seguridad adicional, la Información Prescriptiva completa y la Información para el paciente.**

## Cada punto cuenta

### ¿Cómo se mide el avance de la ELA?

Representado  
por actores.



Para ayudarle con el seguimiento de su función física a lo largo del tiempo, su médico puede usar una herramienta llamada ALSFRS-R. Esta escala consta de 12 elementos sobre las capacidades de su cuerpo, organizados en 4 categorías. Cada tarea se califica en una escala del 0 (incapaz de realizar la actividad) al 4 (función normal), con una puntuación total de 48 puntos.<sup>a</sup>



**Bulbar**



**Motricidad  
fina**



**Motricidad  
gruesa**



**Función  
respiratoria**

**La pérdida de tan solo un solo punto puede tener un gran impacto sobre la función física, por ejemplo:**

- Pasar de una plena funcionalidad de las manos a necesitar ayuda con tareas como escribir o agarrar algo
- Pasar de caminar de forma autónoma a necesitar un bastón para hacerlo

**Cuanto antes comience el tratamiento, más rápido podrá comenzar a frenar la pérdida de la función física.**

<sup>a</sup>Cedarbaum JM, Stambler N, Malta E, et al; BDNF ALS Study Group (Phase III). The ALSFRS-R: a revised ALS functional rating scale that incorporates assessments of respiratory function. *J Neurol Sci.* 1999;169(1-2):13-21.

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

### ¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de RADICAVA ORS?

RADICAVA ORS puede ocasionar efectos secundarios graves, que incluyen reacciones de hipersensibilidad (reacciones alérgicas) y reacciones alérgicas a sulfitos.

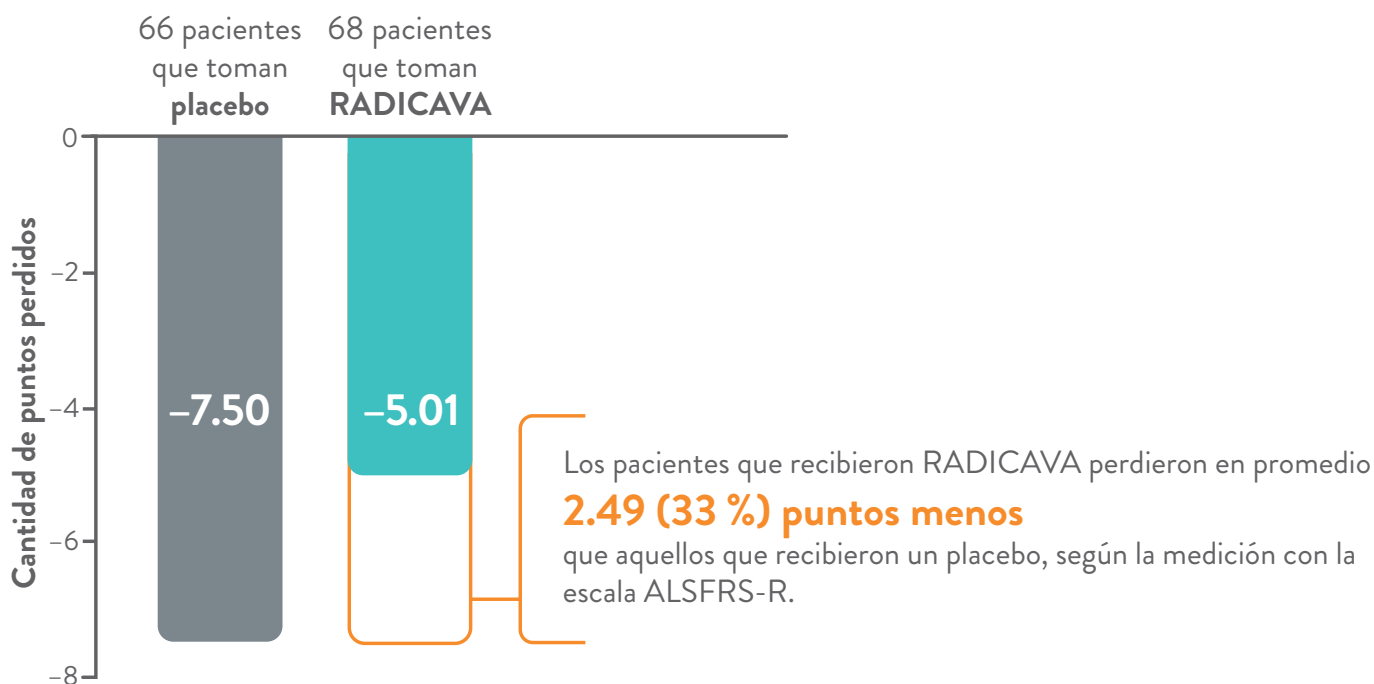
- Se observaron reacciones de hipersensibilidad en personas que toman RADICAVA ORS y pueden ocurrir después de tomar el medicamento.

**Consulte toda la Información Importante de Seguridad adicional, la Información Prescriptiva completa y la Información para el paciente.**

# Cómo puede ayudarle RADICAVA ORS®

**RADICAVA ORS es una formulación oral de RADICAVA® (edaravona)**

En el estudio clínico, RADICAVA frenó la pérdida de la función física, medida con la escala revisada de valoración funcional de ELA (ALSFRS-R).



Este gráfico de los datos del estudio clínico muestra que la pérdida de función física a las 24 semanas en los pacientes que recibieron RADICAVA fue **33 % menor** que la de los que recibieron placebo.



Más del 90 % de los pacientes en cada grupo también recibieron tratamiento con riluzol.

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de RADICAVA ORS? (cont.)

- RADICAVA ORS contiene bisulfito de sodio, un sulfito que podría causar un tipo de reacción alérgica que puede ser grave y potencialmente mortal. El bisulfito de sodio puede además causar episodios de asma menos graves en ciertas personas. La sensibilidad al sulfito puede presentarse con mayor frecuencia en las personas con asma que en las personas sin asma.

Consulte toda la Información Importante de Seguridad adicional, la [Información Prescriptiva completa](#) y la [Información para el paciente](#).

# En general, RADICAVA ORS® (edaravona) fue bien tolerada

## Perfil de seguridad

- El perfil de seguridad de RADICAVA (edaravona) se evaluó en múltiples estudios controlados por placebo en 184 pacientes con ELA
- RADICAVA ORS fue en general bien tolerada en un estudio clínico de 6 meses en 185 pacientes con ELA

Los efectos secundarios comunes informados incluyen formación de hematomas (contusión), problemas para caminar (trastornos de la marcha), dolor de cabeza y fatiga. Estos no son todos los efectos secundarios posibles de RADICAVA ORS.

## En un estudio de seguridad de 6 meses en 185 pacientes con ELA, menos del 6 % (11/185) de los pacientes discontinuaron RADICAVA ORS debido a los efectos secundarios

- Aproximadamente el 1 % (2/185) de los pacientes discontinuaron RADICAVA ORS debido a efectos secundarios gastrointestinales (diarrea y dificultad para tragar)

**Asegúrese de informar a su médico si es alérgico/a a otros medicamentos e infórmele sobre todos los medicamentos que esté tomando.**

Los perfiles de seguridad de RADICAVA ORS y RADICAVA se determinaron en 500+ pacientes con ELA en múltiples estudios clínicos.

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

### ¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de RADICAVA ORS? (cont.)

- Comuníquese de inmediato a su proveedor de atención médica o acuda de inmediato a la sala de emergencias más cercana si tiene cualquiera de los siguientes síntomas: ronchas; hinchazón de los labios, la lengua o la cara; desmayo; problemas para respirar; sibilancias; dificultad para tragar; mareos; comezón; o un ataque de asma (en personas con asma).

Su proveedor de atención médica lo/a vigilará durante el tratamiento para detectar signos y síntomas de todos los efectos secundarios graves y reacciones alérgicas.

Los efectos secundarios comunes reportados incluyen hematomas (contusión), problemas para caminar (trastornos de la marcha), dolor de cabeza y fatiga. Estos no son todos los efectos secundarios posibles de RADICAVA ORS.

**Consulte toda la Información Importante de Seguridad adicional, la [Información Prescriptiva completa](#) y la [Información para el paciente](#).**

# LO QUE PUEDA HACER EN EL FUTURO DEPENDI DE LO QUE HAGA AHORA

Comenzar con RADICAVA ORS® ahora puede ayudar a frenar la pérdida de la función física durante el mayor tiempo posible



Se ha comprobado que ayuda a frenar la pérdida de la función física en un **33 %** después de 24 semanas



Un tratamiento oral que puede integrarse a su rutina



**Ampliamente disponible** y cubierto por la mayoría de los planes de seguro médico

Obtenga más información a través del *JourneyMate Support Program*™

## Obtenga respuestas a sus preguntas

Hable con un especialista de recursos de JourneyMate, quien brinda apoyo para que usted y sus seres queridos se informen sobre la ELA y sobre RADICAVA ORS como una opción de tratamiento. Llame a la línea gratuita 1-855-457-6968 de 9 a.m. a 9 p.m. Horario del este, de lunes a viernes.

Visite [radicavaors.com](https://www.radicavaors.com) para obtener más información

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

Llame a su médico para solicitar asesoramiento profesional sobre cualquier efecto secundario. Puede comunicar los efectos secundarios a la FDA al 1-800-FDA-1088. También puede comunicar los efectos secundarios a [www.fda.gov/medwatch](https://www.fda.gov/medwatch) o a Tanabe Pharma America, Inc. llamando al 1-888-292-0058.

Consulte toda la Información Importante de Seguridad adicional, la Información Prescriptiva completa y la Información para el paciente.

 Tanabe Pharma America

RADICAVA, RADICAVA ORS y el logotipo de RADICAVA ORS son marcas registradas de K.K. BCJ-94. El símbolo corporativo de Tanabe Pharma America es una marca registrada de Tanabe Pharma Corporation.

JourneyMate Support Program es una marca comercial de Tanabe Pharma America, Inc.

Para audiencias en los EE.UU. solamente.

© 2025 Tanabe Pharma America, Inc. Todos los derechos reservados. CP-OE-US-1394 12/25

**Radicava ORS**  
(edaravone) Oral Suspension  
105mg/5mL