

# Guía de TRATAMIENTO

Esta es su guía para comprender el tratamiento después de un tratamiento previo, las expectativas al iniciar el tratamiento con KRAZATI y el apoyo que puede ayudarle en su trayecto.

No es un paciente real.



+ Para obtener información y recursos adicionales, visite [www.KRAZATI.com](http://www.KRAZATI.com).

## ¿Qué es KRAZATI?

KRAZATI es un medicamento de venta con receta utilizado para tratar a adultos con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM):

- que se haya extendido a otras partes del cuerpo o que no pueda extirparse mediante cirugía, **y**
- cuyo tumor tenga un gen KRAS G12C anómalo, **y**
- que han recibido al menos un tratamiento previo para el cáncer.

Su proveedor de atención médica le realizará una prueba para asegurarse de que KRAZATI sea adecuado para usted. Se desconoce si KRAZATI es seguro y eficaz en niños.

## INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE SELECCIONADA

### ¿Qué debo decirle a mi proveedor de atención médica antes de tomar KRAZATI?

**Antes de tomar KRAZATI, informe a su proveedor de atención médica de todas sus afecciones médicas, incluido si:**

- tiene algún problema cardíaco, incluida insuficiencia cardíaca y síndrome de QT largo congénito;
- tiene problemas hepáticos;
- está embarazada o planea quedar embarazada. Se desconoce si KRAZATI puede dañar al feto;
- está amamantando o planea hacerlo. Se desconoce si KRAZATI pasa a la leche materna. No dé el pecho durante el tratamiento ni durante 1 semana después de su última dosis de KRAZATI.

**Lea la Información de seguridad importante y completa en las páginas 9-10 y consulte la [Información de prescripción completa](#), incluida la [Información del paciente](#).**

# ¿qué ES KRAZATI?

**KRAZATI**<sup>®</sup>  
(adagrasib) | 200 mg  
TABLETS

KRAZATI es un medicamento de venta con receta que se utiliza para tratar a adultos con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) que se ha extendido a otras partes del cuerpo o que no se puede extirpar mediante cirugía, cuyo tumor tiene un gen KRAS G12C anómalo y que ha recibido al menos un tratamiento previo para el cáncer.

Su proveedor de atención médica le realizará una prueba para asegurarse de que KRAZATI sea adecuado para usted.

Se desconoce si KRAZATI es seguro y eficaz en niños.

## Diseñado pensando en su tipo específico de cáncer

KRAZATI no es quimioterapia; es un tratamiento dirigido que se centra en su enfermedad.



No es un paciente real.

### INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE SELECCIONADA

**¿Qué debo decirle a mi proveedor de atención médica antes de tomar KRAZATI?**

**Informe a su proveedor de atención médica de todos los medicamentos que tome**, incluidos los medicamentos con y sin receta, vitaminas y suplementos a base de hierbas. KRAZATI puede afectar a la forma en que funcionan otros medicamentos, y otros medicamentos pueden afectar a la forma en que funciona KRAZATI.

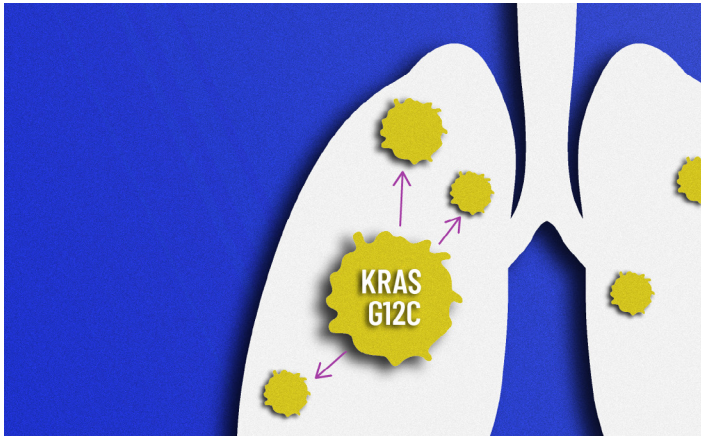
**Lea la Información de seguridad importante y completa en las páginas 9-10 y consulte la [Información de prescripción completa](#), incluida la [Información del paciente](#).**

# ¿cómo

**KRAZATI**<sup>®</sup>  
(adagrasib) | 200 mg  
TABLETS

## KRAZATI SE DIRIGE A KRAS G12C?

La mutación *KRAS G12C* es una de las muchas mutaciones que pueden encontrarse en el CPNM. El crecimiento y el desarrollo de las células pueden controlarse mediante *KRAS*.



*KRAS* produce una proteína que, cuando está mutada, como *KRAS G12C*, puede desencadenar un efecto dominó que puede provocar cáncer.



KRAZATI está diseñado para actuar sobre *KRAS G12C* con el fin de suprimir el crecimiento tumoral.

### ▶▶▶▶ KRAZATI está diseñado para suprimir el crecimiento del tumor con la mutación *KRAS G12C*.

#### INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE SELECCIONADA

##### **KRAZATI puede causar efectos secundarios graves, incluidos:**

##### • **Problemas estomacales e intestinales (gastrointestinales).**

Los efectos secundarios estomacales e intestinales, incluidos náuseas, diarrea o vómitos, son frecuentes con KRAZATI, pero a veces también pueden ser graves. KRAZATI también puede causar efectos secundarios estomacales e intestinales graves, como hemorragia, obstrucción, inflamación del colon (colitis) y estrechamiento (estenosis).

- Llame a su proveedor de atención médica si presenta alguno de los signos o síntomas de los problemas estomacales o intestinales enumerados anteriormente durante el tratamiento con KRAZATI.

- Su proveedor de atención médica puede recetarle un medicamento antidiarreico o un medicamento contra las náuseas, u otro tratamiento, según sea necesario.

Lea la [Información de seguridad importante y completa en las páginas 9-10](#) y consulte la [Información de prescripción completa, incluida la Información del paciente.](#)



No es un paciente real.

# ¿cuáles

**KRAZATI**<sup>®</sup>  
(adagrasib) | 200 mg  
TABLETS

## FUERON LOS RESULTADOS DEL ESTUDIO?

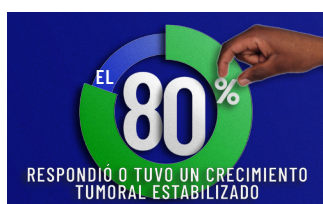
KRAZATI se probó en un ensayo clínico de 116 adultos con CPNM. El ensayo evaluó cuántos pacientes respondieron a KRAZATI, es decir, sus tumores se redujeron o desaparecieron, así como durante cuánto tiempo respondió el tumor a KRAZATI.



### El 43 % observó que los tumores se redujeron o desaparecieron

(tasa de respuesta objetiva)

Basado en 112 personas, de las cuales 1 persona observó la desaparición de todos los signos de cáncer y 47 personas experimentaron una disminución del tamaño del tumor.

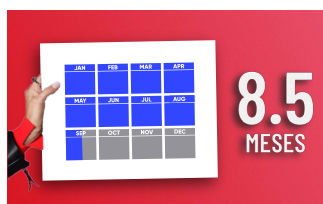


### En el 80 % de las personas, los tumores se redujeron o permanecieron del mismo tamaño

(Índice de control de la enfermedad)

El crecimiento tumoral estabilizado significa que los tumores no crecieron más del 20 % ni se redujeron en un 30 % o más.

Basado en 112 personas, el 1 % de las personas observó la desaparición de todos los signos de cáncer, el 42 % observó una disminución del tamaño del tumor y el 37 % observó que su tumor permaneció estable.



### ¿Cuánto tiempo respondieron los tumores al tratamiento?

(Duración de la respuesta)

De las personas (n = 112) cuyo tumor respondió al tratamiento, la duración de la respuesta fue de 8.5 meses (mediana) con KRAZATI.

#### INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE SELECCIONADA

##### KRAZATI puede causar efectos secundarios graves, incluidos:

- **Cambios en la actividad eléctrica del corazón (prolongación del intervalo QTc).** Se pueden producir ciertos cambios en la actividad eléctrica del corazón durante el tratamiento con KRAZATI y se pueden ver en una prueba llamada electrocardiograma (ECG). La prolongación del intervalo QTc puede aumentar el riesgo de latidos cardíacos irregulares que pueden ser potencialmente mortales, como por ejemplo torsades de pointes, y pueden provocar la muerte súbita.
  - No debe tomar KRAZATI si tiene síndrome de QT largo congénito o si actualmente tiene prolongación del intervalo QTc. Consulte **"Antes de tomar KRAZATI, informe a su proveedor de atención médica de todas sus afecciones médicas, incluido si:"**
    - o Su proveedor de atención médica debe monitorear la actividad eléctrica del corazón y los niveles de sales corporales en la sangre (electrolitos) durante el tratamiento con KRAZATI si tiene insuficiencia cardíaca, una frecuencia cardíaca lenta, niveles anómalos de electrolitos en la sangre o si toma un medicamento que pueda prolongar el intervalo QT de su latido cardíaco.
    - o **Informe a su proveedor de atención médica si se siente mareado, aturdido o se desmaya, o si experimenta latidos cardíacos anormales durante el tratamiento con KRAZATI.**

Lea la Información de seguridad importante y completa en las páginas 9-10 y consulte la [Información de prescripción completa](#), incluida la [Información del paciente](#).

# ¿cómo

**KRAZATI**  
(adagrasib) | 200 mg  
TABLETS

## DEBERÍA TOMAR KRAZATI?

Tome KRAZATI exactamente como le indique su proveedor de atención médica. La dosis recomendada es de 600 mg dos veces al día.

### Dosis recomendada de KRAZATI



- Se administra por vía oral (no una inyección).
- Tome la dosis prescrita de KRAZATI 2 veces al día, a la misma hora cada día, con o sin alimentos.
- Trague los comprimidos de KRAZATI enteros. No mastique, triture ni divida los comprimidos.
- Si presenta determinados efectos secundarios, su médico puede cambiarle la dosis, o interrumpir temporal o permanentemente el tratamiento con KRAZATI.

**No cambie su dosis ni deje de tomar KRAZATI a menos que se lo indique su médico.**

- Si vomita después de tomar una dosis de KRAZATI, no tome una dosis adicional. Tome su siguiente dosis a la siguiente hora programada.

### SI SE SALTA UNA DOSIS DE KRAZATI:

- Tómela en cuanto se acuerde.
- **¿Por más de 4 horas?**  
No tome la dosis; tome su siguiente dosis a la hora programada.

**No tome 2 dosis de KRAZATI al mismo tiempo para compensar una dosis omitida.**

### INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE SELECCIONADA

#### KRAZATI puede causar efectos secundarios graves, incluidos:

- **Problemas hepáticos.** Los resultados anómalos en los análisis de sangre del hígado son frecuentes con KRAZATI y a veces pueden ser graves. Su proveedor de atención médica debe realizarle análisis de sangre antes de iniciar y durante el tratamiento con KRAZATI para comprobar su función hepática. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta algún signo o síntoma de problemas hepáticos, como:
  - la piel o parte blanca de los ojos se vuelve amarilla (ictericia), orina oscura o de "color del té", heces de color claro (deposiciones), cansancio o debilidad, náuseas o vómitos, hemorragia o hematomas, pérdida del apetito, dolor, dolor o sensibilidad en el lado derecho del estómago (abdomen).

Lea la [Información de seguridad importante y completa en las páginas 9-10](#) y consulte la [Información de prescripción completa, incluida la Información del paciente.](#)

## SON LOS POSIBLES EFECTOS SECUNDARIOS QUE PUEDO EXPERIMENTAR MIENTRAS TOMO KRAZATI?

Existe la posibilidad de que experimente efectos secundarios mientras recibe KRAZATI. KRAZATI puede causar efectos secundarios graves, incluidos problemas estomacales e intestinales (gastrointestinales), cambios en la actividad eléctrica del corazón denominados prolongación del intervalo QTc, problemas hepáticos y problemas pulmonares o respiratorios.

**Problemas estomacales e intestinales (gastrointestinales):** Los efectos secundarios estomacales e intestinales, incluidos náuseas, diarrea o vómitos, son frecuentes con KRAZATI, pero a veces también pueden ser graves. KRAZATI también puede causar efectos secundarios estomacales e intestinales graves, como hemorragia, obstrucción, inflamación del colon (colitis) y estrechamiento (estenosis). **Llame a su proveedor de atención médica si presenta alguno de los signos o síntomas de los problemas estomacales o intestinales enumerados anteriormente durante el tratamiento con KRAZATI.** Su proveedor de atención médica puede recetarle un medicamento antidiarreico o un medicamento contra las náuseas, u otro tratamiento, según sea necesario.

**Cambios en la actividad eléctrica del corazón denominados prolongación del intervalo QTc:** Se pueden producir ciertos cambios en la actividad eléctrica del corazón durante el tratamiento con KRAZATI, que pueden observarse en una prueba llamada electrocardiograma (ECG). La prolongación del intervalo QTc puede aumentar el riesgo de latidos cardíacos irregulares que pueden ser potencialmente mortales, como por ejemplo torsades de pointes, y pueden provocar la muerte súbita. No debe tomar KRAZATI si tiene síndrome de QT largo congénito o si actualmente tiene prolongación del intervalo QTc. **Informe a su proveedor de atención médica si se siente mareado, aturdido o se desmaya, o si experimenta latidos cardíacos anormales durante el tratamiento con KRAZATI.**

**Problemas hepáticos:** Los resultados anómalos en los análisis de sangre del hígado son frecuentes con KRAZATI y a veces pueden ser graves. Su proveedor de atención médica debe realizarle análisis de sangre antes de iniciar y durante el tratamiento con KRAZATI para comprobar su función hepática. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta algún signo o síntoma de problemas hepáticos. Consulte las páginas 9-10 para ver una lista de cosas a las que debe prestar atención.

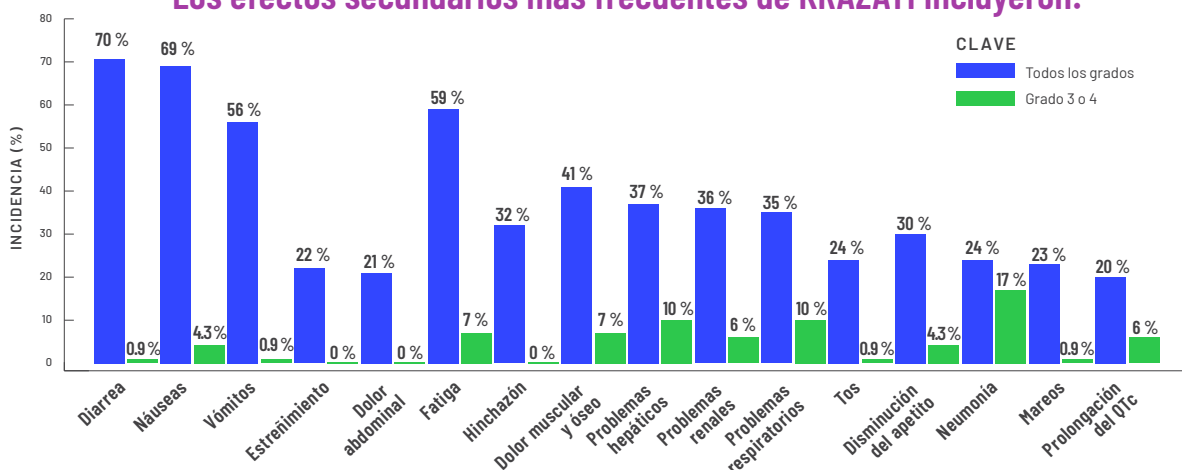
**Problemas pulmonares o respiratorios:** KRAZATI puede causar inflamación de los pulmones que puede provocar la muerte. Informe a su proveedor de atención médica o busque ayuda médica de urgencia de inmediato si tiene dificultad para respirar, tos o fiebre nuevas o que empeoran.

Los efectos secundarios más frecuentes de KRAZATI incluyen náuseas, diarrea, vómitos, cansancio, dolor muscular y óseo, problemas renales, hinchazón, problemas respiratorios y disminución del apetito.

Determinados resultados anómalos de las pruebas de laboratorio son frecuentes con KRAZATI. Su proveedor de atención médica le supervisará para detectar anomalías en las pruebas de laboratorio y le tratará si es necesario.

KRAZATI puede causar problemas de fertilidad en hombres y mujeres, lo que puede afectar a su capacidad para tener hijos. Hable con su proveedor de atención médica si esto le preocupa.

### Los efectos secundarios más frecuentes de KRAZATI incluyeron:



**Escuche a su cuerpo, escúchese a sí mismo. Si experimenta cualquier efecto secundario, es importante que hable con su proveedor de atención médica de inmediato.**

Lea la [Información de seguridad importante y completa en las páginas 9-10](#) y consulte la [Información de prescripción completa, incluida la Información del paciente.](#)

# ¿qué

**KRAZATI**<sup>®</sup>  
(adagrasib) | 200 mg  
TABLETS

## CONSEJOS EXISTEN PARA CONTROLAR LOS EFECTOS SECUNDARIOS?

### Consejos para tratar los efectos secundarios

#### DIARREA

- Beber líquidos puede ayudarle a mantenerse hidratado.
- Comer comidas más pequeñas con alimentos que pueden ser fáciles de tomar, como los que tienen un alto contenido de potasio y sodio, puede ayudar a sustituir lo que su cuerpo ha perdido.
- Comentar los posibles tratamientos para este síntoma con su médico.

#### NÁUSEAS Y VÓMITOS

- Beber mucho líquido: agua y líquidos transparentes.
- Comidas más pequeñas y frecuentes. Las náuseas pueden empeorar con el estómago vacío.
- Prestar atención a qué alimentos le molestan el estómago e intentar evitarlos (es decir, alimentos grasos, fritos, dulces o picantes).
- Hablar con su médico sobre el uso de medicamentos contra las náuseas.

#### CANSANCIO/FATIGA

- Controlar su nivel de energía a lo largo del día y tenerlo a mano para analizarlo con su médico.
- Equilibrar el descanso y la actividad, priorizar las actividades más necesarias para cuando tenga más energía.
- Mantenerse hidratado y comer alimentos ricos en proteínas puede aumentar sus niveles de energía.
- Si los sentimientos/emociones están alterando su sueño, hable con su médico para que le remita a un especialista.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de KRAZATI. 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. También puede notificar efectos secundarios a Mirati llamando al 1-844-MIRATI-1.

**Lea la Información de seguridad importante y completa en las páginas 9-10 y consulte la [Información de prescripción completa](#), incluida la [Información del paciente](#).**

No es un paciente real.



# ¿cuál

**KRAZATI**<sup>®</sup>  
(adagrasib) | 200 mg  
TABLETS

## APOYO PUEDO RECIBIR MIENTRAS TOMO KRAZATI?

Mirati, el fabricante de KRAZATI, quiere ayudar a garantizar que nunca esté solo. Mirati & Me es su socio para obtener apoyo personalizado y acceso para navegar por el tratamiento dirigido. Apóyese en nosotros para ayudarnos a responder preguntas sobre cobertura, costos y cuidados.

Cuando se inscriba en el Programa de apoyo al paciente Mirati & Me, recibirá recursos e información que incluyen:



### APOYO FINANCIERO (si es elegible)

- Asistencia para el copago
- Asistencia gratuita con el producto
- Oferta de prueba gratuita
- Inicio rápido y suministro puente



### APOYO EMOCIONAL

Grupos de apoyo y línea de ayuda



### APOYO ADICIONAL

Organizaciones benéficas y de defensa independientes



### APOYO EDUCATIVO

Educación sobre productos y enfermedades para usted



Quiero saber que importo, y definitivamente siento que le soy importante para Mirati”.

—PARTICIPANTE DEL ENSAYO DE KRAZATI



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



# USO E INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

## ¿Qué es KRAZATI?

KRAZATI es un medicamento de venta con receta utilizado para tratar a adultos con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM):

- que se haya extendido a otras partes del cuerpo o que no pueda extirparse mediante cirugía, **y**
- cuyo tumor tenga un gen KRAS G12C anómalo, **y**
- que han recibido al menos un tratamiento previo para el cáncer.

Su proveedor de atención médica le realizará una prueba para asegurarse de que KRAZATI sea adecuado para usted.

Se desconoce si KRAZATI es seguro y eficaz en niños.

## INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

### ¿Qué debo decirle a mi proveedor de atención médica antes de tomar KRAZATI?

**Antes de tomar KRAZATI, informe a su proveedor de atención médica de todas sus afecciones médicas, incluido si:**

- tiene algún problema cardíaco, incluida insuficiencia cardíaca y síndrome de QT largo congénito;
- tiene problemas hepáticos;
- está embarazada o planea quedar embarazada. Se desconoce si KRAZATI puede dañar al feto;
- está amamantando o planea hacerlo. Se desconoce si KRAZATI pasa a la leche materna. No dé el pecho durante el tratamiento ni durante 1 semana después de su última dosis de KRAZATI.

**Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que tome**, incluidos los medicamentos con receta y sin receta, vitaminas y suplementos a base de hierbas. KRAZATI puede afectar a la forma en que funcionan otros medicamentos, y otros medicamentos pueden afectar a la forma en que funciona KRAZATI.

### KRAZATI puede causar efectos secundarios graves, incluidos:

- **Problemas estomacales e intestinales (gastrointestinales).** Los efectos secundarios estomacales e intestinales, incluidos náuseas, diarrea o vómitos, son frecuentes con KRAZATI, pero a veces también pueden ser graves. KRAZATI también puede causar efectos secundarios estomacales e intestinales graves, como hemorragia, obstrucción, inflamación del colon (colitis) y estrechamiento (estenosis).
  - **Llame a su proveedor de atención médica si presenta alguno de los signos o síntomas de los problemas estomacales o intestinales enumerados anteriormente durante el tratamiento con KRAZATI.**
  - Su proveedor de atención médica puede recetarle un medicamento antidiarreico o un medicamento contra las náuseas, u otro tratamiento, según sea necesario.
- **Cambios en la actividad eléctrica de su corazón (llamado prolongación del intervalo QTc).** Se pueden producir ciertos cambios en la actividad eléctrica del corazón durante el tratamiento con KRAZATI y se pueden ver en una prueba llamada electrocardiograma (ECG). La prolongación del intervalo QTc puede aumentar el riesgo de latidos cardíacos irregulares que pueden ser potencialmente mortales, como por ejemplo torsades de pointes, y pueden provocar la muerte súbita.
  - No debe tomar KRAZATI si tiene síndrome de QT largo congénito o si actualmente tiene prolongación del intervalo QTc. Consulte **"Antes de tomar KRAZATI, informe a su proveedor de atención médica de todas sus afecciones médicas, incluido si:"**
    - o Su proveedor de atención médica debe monitorear la actividad eléctrica del corazón y los niveles de sales corporales en la sangre (electrolitos) durante el tratamiento con KRAZATI si tiene insuficiencia cardíaca, una frecuencia cardíaca lenta, niveles anómalos de electrolitos en la sangre o si toma un medicamento que pueda prolongar el intervalo QT de su latido cardíaco.
    - o **Informe a su proveedor de atención médica si se siente mareado, aturdido o se desmaya, o si experimenta latidos cardíacos anormales durante el tratamiento con KRAZATI.**

**Lea la Información de seguridad importante adicional en la página siguiente y consulte la Información de prescripción completa, incluida la Información del paciente.**

## INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE (CONTINUACIÓN)

- **Problemas hepáticos.** Los resultados anómalos en los análisis de sangre del hígado son frecuentes con KRAZATI y a veces pueden ser graves. Su proveedor de atención médica debe realizarle análisis de sangre antes de iniciar y durante el tratamiento con KRAZATI para comprobar su función hepática. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta algún signo o síntoma de problemas hepáticos, como:
  - la piel o parte blanca de los ojos se vuelve amarilla (ictericia), orina oscura o de "color del té", heces de color claro (deposiciones), cansancio o debilidad, náuseas o vómitos, hemorragia o hematomas, pérdida del apetito, dolor, dolor o sensibilidad en el lado derecho del estómago (abdomen).
- **Problemas pulmonares o respiratorios.** KRAZATI puede causar inflamación de los pulmones que puede provocar la muerte. Informe a su proveedor de atención médica o busque ayuda médica de urgencia de inmediato si tiene dificultad para respirar, tos o fiebre nuevas o que empeoran.

### Los efectos secundarios más frecuentes

- **Los efectos secundarios más frecuentes son** náuseas, diarrea, vómitos, cansancio, dolor muscular y óseo, problemas renales, hinchazón, problemas respiratorios, disminución del apetito
- Determinados resultados anómalos de las pruebas de laboratorio son frecuentes con KRAZATI. Su proveedor de atención médica le supervisará para detectar anomalías en las pruebas de laboratorio y le tratará si es necesario.

KRAZATI puede causar problemas de fertilidad en hombres y mujeres, lo que puede afectar a su capacidad para tener hijos. Hable con su proveedor de atención médica si esto le preocupa.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de KRAZATI. Llame a su proveedor de atención médica para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Puede notificar efectos secundarios a la FDA llamando al 1-800-FDA-1088.

Consulte la [Información de prescripción completa, incluida la Información del paciente.](#)

# KRAZATI<sup>®</sup>

(adagrasib) | 200 mg TABLETS

## KRAZATI Cosas para recordar



### El 43 % observó que los tumores se redujeron o desaparecieron

Basado en 112 personas, de las cuales 1 persona observó la desaparición de todos los signos de cáncer y 47 personas experimentaron una disminución del tamaño del tumor.



### En el 80 % de las personas, los tumores se redujeron o permanecieron del mismo tamaño

Basado en 112 personas, el 1 % de las personas observó la desaparición de todos los signos de cáncer, el 42 % observó una disminución del tamaño del tumor y el 37 % observó que su tumor permaneció estable.

- En un ensayo clínico, 116 adultos con CPNM recibieron KRAZATI. El ensayo evaluó cuántos pacientes respondieron a KRAZATI, es decir, sus tumores se redujeron o desaparecieron, así como durante cuánto tiempo respondió el tumor a KRAZATI.
- La dosis recomendada es de 600 mg dos veces al día.
- Los efectos secundarios más frecuentes de KRAZATI incluyen náuseas, diarrea, vómitos, cansancio, dolor muscular y óseo, problemas renales, hinchazón, problemas respiratorios y disminución del apetito.

**KRAZATI no es quimioterapia, es un tratamiento oral dirigido diseñado para suprimir el crecimiento del tumor con la mutación KRAS G12C.**

**Consideraciones importantes:**  
**La aprobación de KRAZATI en estos pacientes se basa en un estudio que midió el tamaño de la reducción del tumor.**

### INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE SELECCIONADA

#### KRAZATI puede causar efectos secundarios graves, incluidos:

- **Problemas pulmonares o respiratorios.** KRAZATI puede causar inflamación de los pulmones que puede provocar la muerte. Informe a su proveedor de atención médica o busque ayuda médica de urgencia de inmediato si tiene dificultad para respirar, tos o fiebre nuevas o que empeoran.

**Lea la Información de seguridad importante y completa en las páginas 9-10 y consulte la Información de prescripción completa, incluida la Información del paciente.**

**Referencias:** 1. KRAZATI Información de prescripción. Mirati Therapeutics, Inc. 2022. 2. Cox AD, Fesik SW, Kimmelman AC, Luo J, Der CJ. Drugging the undruggable RAS: Mission possible? *Nat Rev Drug Discov.* 2014;13(11):828-851. 3. Fernández-Medarde A, Santos E. Ras in cancer and development diseases. *Genes Cáncer.* 2011;2(3):344-358. 4. Jänne PA, Riely GJ, Gadgeel SM, et ál. Adagrasib in non-small-cell lung cancer harboring a KRAS<sup>G12C</sup> mutation. *N. Engl J Med.* 2022;387(2):120-131. 5. Eisenhauer EA, Therasse P, Bogaerts J, et ál. New response evaluation criteria in solid tumours: revised RECIST guideline (version 1.1). *Eur J Cancer.* 2009;45(2):228-247. 6. Diarrhea: cancer treatment side effect. National Cancer Institute. Actualizado el 24 de septiembre de 2021. Visto el 27 de octubre de 2022. <https://www.cancer.gov/about-cancer/treatment/side-effects/diarrhea> 7. Nausea and vomiting and cancer treatment - side effects. National Cancer Institute. Visto el 27 de octubre de 2022. <https://www.cancer.gov/about-cancer/treatment/side-effects/nausea-vomiting> 8. Fatigue and cancer treatment. National Cancer Institute. Actualizado el 23 de septiembre de 2021. Visto el 27 de octubre de 2022. <https://www.cancer.gov/about-cancer/treatment/side-effects/fatigue>