Autorización para la divulgación de información médica personal

Para garantizar su participación, sírvase enviar por fax a Makena Care Connection® (1-800-847-3413) Teléfono 1-800-847-3418 • www.makena.com



| PASO 1 — Llene sus datos perso | nales | | |
|--|---|--|--|
| Nombre | Apellido | Inicial del 2.º nombre | Fecha de nacimiento |
| Dirección | | | |
| Direction | | | |
| Ciudad | Estado | | Código ZIP |
| Teléfono del domicilio | Teléfono del trabajo | | Teléfono celular |
| | | | |
| PASO 2—Lea y firme las autoriz | raciones de paciente voluntaria | | |
| I. Para efectos de estas autorizacione | s: | | |
| Connection; «IMP» significa información cuidados y seguro de salud, así como | ticals, Inc.» y sus entidades asociadas, filiales, representantes n médica personal, e incluye, sin carácter exhaustivo, la informaci toda la información proporcionada en este formulario y en cualo o se podrá relacionar de forma específica con usted ni con su beb acientes.» Aunque usted sea una de esas 5 pacientes, con la infor | ón relativa a su dolencia, trata quier receta o por usted direc | amiento, enfoque de ctamente; y « Datos |
| puede estar sujeta a una protección est | rticipación o su elegibilidad para beneficios (el « Acceso ») no depe pecial por la ley, como por ejemplo la HIPAA. Sin embargo, a difere ue la IMP que se revele a AMAG no estará controlada por la HIPAA. jo, y a no vender su IMP a terceros. | encia de su proveedor de aten | ción médica, AMAG |
| Autorización que firme vence a los cin momento enviando una carta en la qu | cancelación: Tiene derecho a recibir una copia de cada Autori loc (5) años de la fecha de firma que aparece más abajo. Puede le solicite dicha cancelación a AMAG c/o AllCare Plus Pharmacy cancelación no se aplicará a la información que ya se haya utilizad | e cancelar todas las Autorizad y, 50 Bearfoot Rd., Northbord | ciones en cualquier ough, MA 01532, o |
| IMP a AMAG para los siguientes fines: (1 beneficios; (b) comunicarse con mis pro suministros o servicios relacionados contactarme durante mi tratamiento y en programas para pacientes y encues en esta Autorización deia de estar prote | rma de esta Autorización, autorizo a mis planes de salud, proveed l) ayudarme a obtener y recibir tratamiento con Makena, como por oveedores de atención médica y conmigo acerca de mi atención non la salud; y (d) registrarme en cualquier programa de registro después de este para: (a) suministrarme el tratamiento o materia tas; y (3) revisar y publicar Datos anónimos. Además, entiendo y egida por las leyes federales de confidencialidad; (ii) mi farmacia pormación; (iii) puedo rehusarme a firmar esta Autorización y aun a | r ejemplo para: (a) determinar nédica; (c) ayudar a terceros a de productos necesario para Il de apoyo; y (b) preguntarme acepto que: (i) mi IMP revelac puede compartir mi IMP relativ | mi elegibilidad para a proveer productos, mi tratamiento; (2) e si deseo participar da según lo previsto va a la dispensación |
| → Firma de la paciente o su tutor: | | | |
| Relación con la paciente: | Fecha: | | |
| «Programa») sin costos para mí, diseñadesta Autorización, reconozco y acepto que | e dado mi Autorización de IMP más arriba y deseo participar en un p do para ayudarme a ser constante con el tratamiento y proporciona le: (1) he decidido voluntariamente participar en este Programa; (2) A lo, por correo electrónico o por carta para ofrecer el Programa; (4) A ne a firmar esta Autorización y aun así tener Acceso; y (6) entiendo r | arme información educativa. N AMAG puede usar mi IMP para o | Mediante la firma de ofrecer el Programa: |
| | | | |
| | Fecha: | | |
| IV. Opción de aceptación para mensa AMAG, y entiendo que podrían aplicarse 1-800-847-3418 o contestar «STOP». En | jes de texto: Al escribir mis iniciales en la(s) casilla(s) que aparece e tarifas estándar por mensajes y transmisión de datos. Para dejar ntiendo que recibir mensajes de texto no es un requisito para el Acc | en más abajo, acepto recibir m de recibir los mensajes de te ceso ni para participar en el Pr | nensajes de texto de xto, puedo llamar al rograma. |
| → (ponga sus iniciales) Deseo recib | ir mensajes de texto generales sobre el Acceso (como por ejemplo alertas sobr | re información que falta, actualizacio | ones sobre envíos, etc.). |
| (ponga sus iniciales) Deseo recib | ir mensajes de texto sobre el Programa de apoyo para el apego al tratamiento. | | |

Sírvase leer la Información importante sobre la seguridad de Makena (inyección de caproato de hidroxiprogesterona) en el dorso.

Sírvase enviar por fax el formulario lleno a Makena Care Connection, al 1-800-847-3413.



Makena (inyección de caproato de hidroxiprogesterona) es un progestágeno indicado para reducir el riesgo de parto prematuro en mujeres con un embarazo de feto único con historial de parto prematuro espontáneo en embarazo de feto único. La eficacia de Makena se basa en la mejora del porcentaje de mujeres que dieron a luz con <37 semanas de gestación. No existen ensayos controlados que demuestren un beneficio clínico directo, como por ejemplo la mejora de la mortalidad y morbilidad neonatales.

<u>Limitación de uso</u>: Aunque hay muchos factores de riesgo para el parto prematuro, la seguridad y la eficacia de Makena solo se han demostrado en mujeres que habían tenido anteriormente un parto prematuro espontáneo de feto único. **No está destinado a su uso en mujeres con embarazos múltiples o con otros factores de riesgo para el parto prematuro.**

Información importante sobre la seguridad de Makena (inyección de caproato de hidroxiprogesterona)

Makena no se debe usar en mujeres que presenten alguno de los siguientes trastornos: Coágulos de sangre u otros problemas de coagulación sanguínea, cáncer de seno u otros tipos de cáncer sensibles a las hormonas o historial de estos trastornos; Sangrado vaginal inusual no relacionado con el embarazo en curso, piel amarillenta debido a problemas del hígado durante el embarazo, problemas del hígado como los tumores hepáticos, o presión sanguínea alta que no esté controlada.

Antes de que le administren Makena, informe a su proveedor de atención médica si tiene alergia al caproato de hidroxiprogesterona, al aceite de ricino o a cualquiera de los demás ingredientes de Makena; diabetes o prediabetes, epilepsia, migrañas, asma, problemas del corazón, problemas del riñón, depresión o presión sanguínea alta.

En un estudio clínico, ciertas complicaciones o eventos asociados con el embarazo se produjeron con más frecuencia en las mujeres que recibían Makena, como el aborto espontáneo (pérdida del embarazo antes de la semana 20 de gestación), la muerte fetal (muerte del feto a partir de la semana 20 de gestación), el ingreso hospitalario por contracciones prematuras, la preeclampsia (presión sanguínea alta y demasiadas proteínas en la orina), la hipertensión gestacional (presión sanguínea alta causada por el embarazo), la diabetes gestacional y el oligohidramnios (poca cantidad de líquido amniótico).

Makena puede causar efectos secundarios serios, como coágulos sanguíneos, reacciones alérgicas, depresión y color amarillento de la piel y del blanco de los ojos. Llame de inmediato a su proveedor de atención médica si cree que tiene síntomas de un coágulo de sangre (hinchazón o enrojecimiento de una pierna, una zona de la pierna que se note caliente al tocarla o dolor en la pierna que empeore al doblar el pie) o síntomas de una reacción alérgica (ronchas, comezón o hinchazón de la cara). Los efectos secundarios más frecuentes de Makena incluyen las reacciones en el lugar de la inyección (dolor, hinchazón, comezón, moretones o un bulto duro), las ronchas, la comezón, las náuseas y la diarrea.

Le rogamos que reporte los efectos secundarios negativos de los fármacos recetados a la FDA. Visite **www.fda.gov/medwatch** o llame al 1-800-FDA-1088.

Para consultar la Información para la prescripción completa, sírvase visitar www.makena.com/pi