



Brinsupri[®]

(brensocatib) tablets, 10mg/25mg

**El primer y único tratamiento
aprobado por la FDA
para la bronquiectasia no
relacionada con la fibrosis
quística en personas de
12 años o más**

Se ha demostrado que BRINSUPRI
reduce las exacerbaciones.

Vea los resultados del estudio en el interior



¿Qué es BRINSUPRI?

BRINSUPRI es un medicamento con receta que se usa para tratar la bronquiectasia no relacionada con la fibrosis quística (non-cystic fibrosis bronchiectasis, NCFB) en adultos y niños a partir de los 12 años de edad. Se desconoce si BRINSUPRI es seguro y eficaz en niños menores de 12 años de edad.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

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

- Ha recibido recientemente o tiene previsto recibir alguna vacuna viva atenuada.

Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo el documento y la [Información de prescripción](#) completa y la [Información para el paciente](#) en [BRINSUPRI.com](https://brinsupri.com).

La bronquiectasia es una enfermedad pulmonar inflamatoria, crónica que puede empeorar con el tiempo

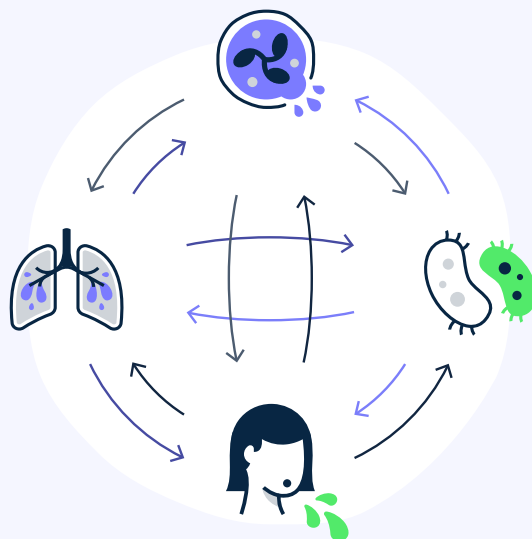
Sus factores interrelacionados pueden conducir al empeoramiento de los síntomas de la bronquiectasia (BE).

Inflamación crónica de las vías respiratorias

Cuando el sistema inmunitario del cuerpo trata de eliminar la infección y combatir la inflamación de los pulmones, este proceso puede provocar **irritación, hinchazón o inflamación crónicas**.

Daño pulmonar

En la BE, las vías respiratorias están **dilatadas y dañadas de manera anormal**, lo que dificulta la eliminación de la mucosidad



Infección pulmonar

El aumento de la mucosidad crea un **entorno propicio para el crecimiento de bacterias**. Esto puede provocar infecciones, inflamación y daños crónicos.

Dificultad para eliminar la mucosidad

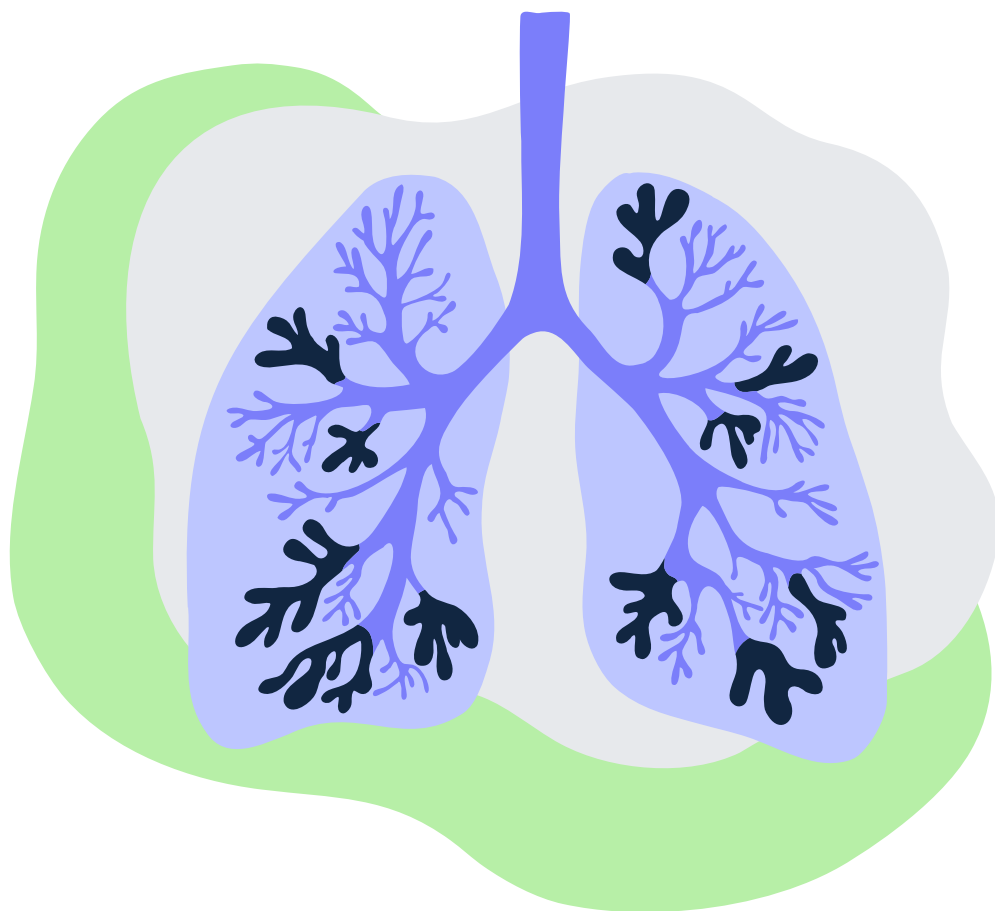
A medida que la mucosidad se acumula en las vías respiratorias, se vuelve **difícil de eliminar**, creando un entorno propicio para el crecimiento de bacterias.

Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo el documento y la [Información de prescripción](#) completa y la [Información para el paciente](#) en BRINSUPRI.com.

Brinsupri[®]
(brensocatib) tablets, 10mg-25mg

Cuando los síntomas de su bronquiectasia empeoran, puede ser signo de una exacerbación perjudicial

Una sola exacerbación de la bronquiectasia (BE) puede durar hasta un mes y tener un impacto grave en el bienestar físico y emocional.



Las exacerbaciones de la BE pueden:



Agravar los síntomas como la tos, la falta de aire y la fatiga



Provocar más exacerbaciones



Conducir a una pérdida de la función pulmonar

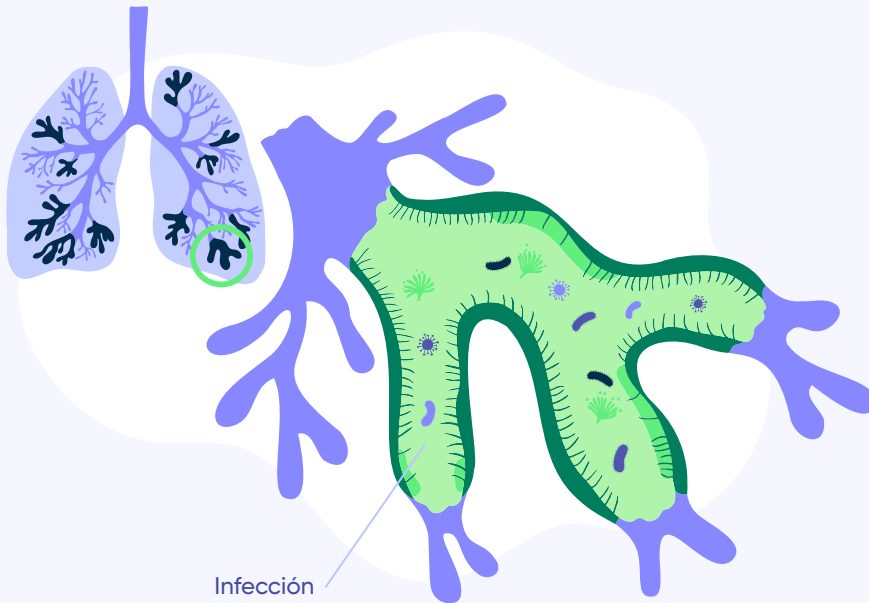
Por eso, reducir de forma proactiva las exacerbaciones es una parte importante del tratamiento de la bronquiectasia.

Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo el documento y la [Información de prescripción](#) completa y la [Información para el paciente](#) en BRINSUPRI.com.

Brinsupri[®]
(brensocatib) tablets, 10mg-25mg

BRINSUPRI apunta a un impulsor clave de la bronquiectasia

En la bronquiectasia (BE), la inflamación causada por células inmunitarias hiperactivas, llamadas neutrófilos, puede dañar sus pulmones y aumentar su riesgo de exacerbaciones.

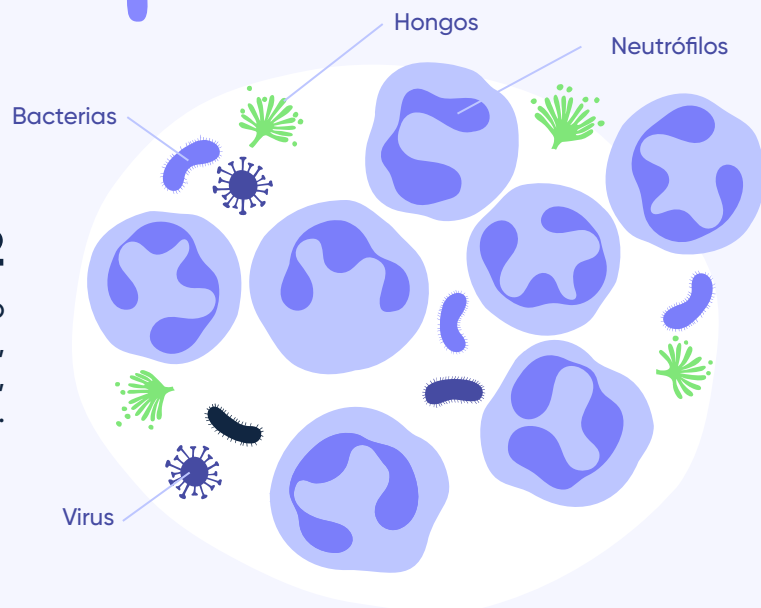


01

Si tiene BE, sus vías respiratorias están dilatadas e inflamadas, lo que lo pone en riesgo de una infección crónica.

02

El cuerpo responde enviando muchas células inmunitarias, incluidos los neutrófilos, para ayudar.



INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

Antes de tomar BRINSUPRI, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluido si: (cont.)

- Está embarazada o planea quedar embarazada. Se desconoce si BRINSUPRI puede dañar al bebé en gestación.
- Está amamantando o planea amamantar. Se desconoce si BRINSUPRI pasa a la leche materna. Hable con su proveedor de atención médica sobre la mejor manera de alimentar a su bebé durante este período.

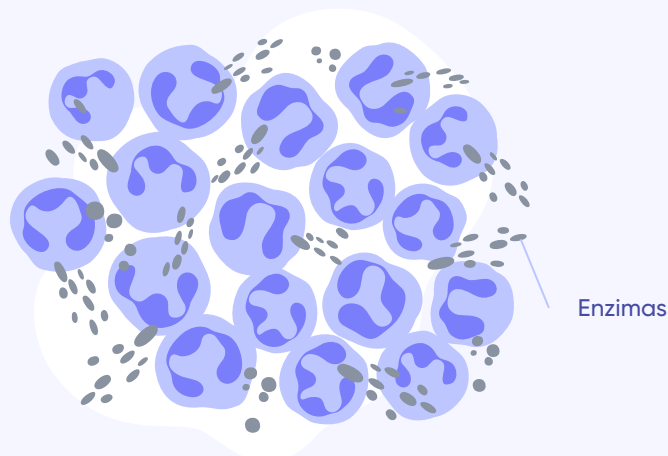
Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo el documento y la [Información de prescripción](#) completa y la [Información para el paciente en BRINSUPRI.com](#).

Brinsupri[®]
(brensocatib) tablets, 10mg/25mg

BRINSUPRI apunta a un impulsor clave de la bronquiectasia

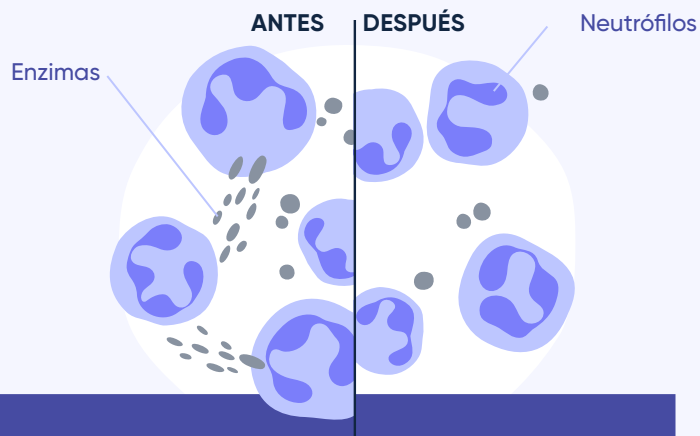
03

Pero estos neutrófilos reaccionan de forma exagerada y liberan demasiadas enzimas para ayudar a defender y reparar.



04

La presencia de demasiadas enzimas puede causar más inflamación y daño en los pulmones.



05

BRINSUPRI actúa reduciendo la reacción desmesurada de los neutrófilos para ayudar a controlar la inflamación.

BRINSUPRI le ofrece un enfoque diferente para tratar la bronquiectasia.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

Informe a su proveedor de atención médica acerca de todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos con receta y de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas. No cambie ni interrumpa sus medicamentos a menos que su proveedor de atención médica se lo indique.

BRINSUPRI puede causar efectos secundarios graves, que incluyen:

- **Problemas dermatológicos.** Informe a su proveedor de atención médica sobre cualquier síntoma nuevo en la piel. Es posible que su proveedor de atención médica lo remita a un dermatólogo para un examen, de ser necesario.

Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo el documento y la [Información de prescripción completa](#) y la [Información para el paciente en BRINSUPRI.com](#).

Brinsupri[®]
(brensocatib) tablets, 10mg-25mg

BRINSUPRI se estudió en el mayor programa de ensayos clínicos sobre la bronquiectasia

BRINSUPRI fue aprobado sobre la base de 2 estudios clínicos, ASPEN y WILLOW. Los participantes recibieron 1 dosis, una vez al día, de BRINSUPRI 10 mg, BRINSUPRI 25 mg o placebo durante los estudios.

Ambos estudios incluyeron personas que:



Tenían bronquiectasia no relacionada con la fibrosis quística.



Tenían otras afecciones, incluidos antecedentes de asma o EPOC.



Continuaron usando sus tratamientos existentes.

ESTUDIO ASPEN

Participantes: 1,721 personas mayores de 12 años **Período de tratamiento:** 1 año (52 semanas)

BRINSUPRI 10 mg
583 personas

BRINSUPRI 25 mg
575 personas

Placebo
563 personas

En el estudio WILLOW, 256 adultos fueron tratados una vez al día durante 6 meses, de los cuales 82 recibieron BRINSUPRI 10 mg, 87 recibieron BRINSUPRI 25 mg y 87 recibieron placebo.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

BRINSUPRI puede causar efectos secundarios graves, que incluyen: (cont.)

- **Problemas dentales.** Hágase controles dentales regulares mientras toma BRINSUPRI. Cepílese y limpie los dientes según las recomendaciones de su dentista. Informe a su proveedor de atención médica y comuníquese con su dentista si experimenta nuevos síntomas en las encías (gingivales) o los dientes (dentales).

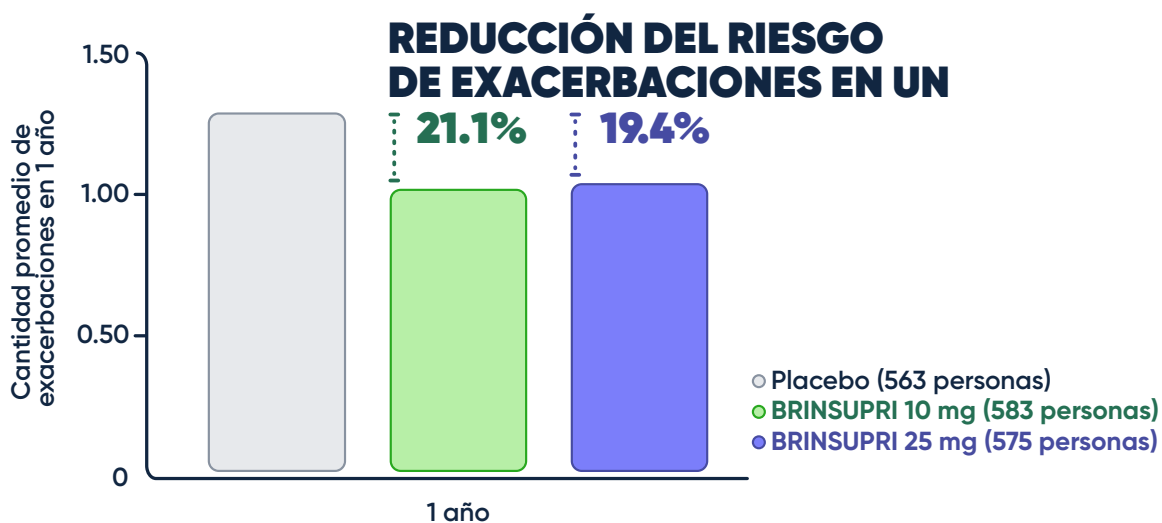
Efectos secundarios frecuentes de BRINSUPRI

Los efectos secundarios más frecuentes de BRINSUPRI incluyen infección de las vías respiratorias superiores, dolor de cabeza, erupción cutánea, piel seca, pequeñas áreas de engrosamiento de la piel (hiperqueratosis) y presión arterial alta (hipertensión).

Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo el documento y la [Información de prescripción completa](#) y la [Información para el paciente en BRINSUPRI.com](#).

Brinsupri[®]
(brensocatib) tablets, 10mg/25mg

Se comprobó que BRINSUPRI reduce las exacerbaciones de la bronquiectasia



En el estudio ASPEN, BRINSUPRI redujo el riesgo de exacerbaciones en un 21.1 % con la dosis de 10 mg (1.02 exacerbaciones) y en un 19.4 % con la dosis de 25 mg (1.04 exacerbaciones) en comparación con los que tomaron placebo (1.29 exacerbaciones) a lo largo de 1 año.

Los resultados pueden variar.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

Los **efectos secundarios menos frecuentes incluyen** anomalías en las pruebas de función hepática, caída del cabello (alopecia) y cánceres de piel.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de BRINSUPRI.

Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo el documento y la [Información de prescripción completa](#) y la [Información para el paciente en BRINSUPRI.com](#).

Brinsupri[®]
(brensocatib) tablets, 10mg-25mg

Es posible un año sin exacerbaciones con BRINSUPRI

MAYOR NÚMERO DE LAS PERSONAS QUE TOMARON
BRINSUPRI NO EXPERIMENTARON

NINGUNA EXACERBACIÓN

En la evaluación al cabo de 1 año del estudio ASPEN, el 48.5 % de las personas que tomaron BRINSUPRI 10 mg (283/583) o BRINSUPRI 25 mg (279/575) no tuvieron exacerbaciones en comparación con el 40.3 % de las personas que tomaron un placebo (227/563).



INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

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

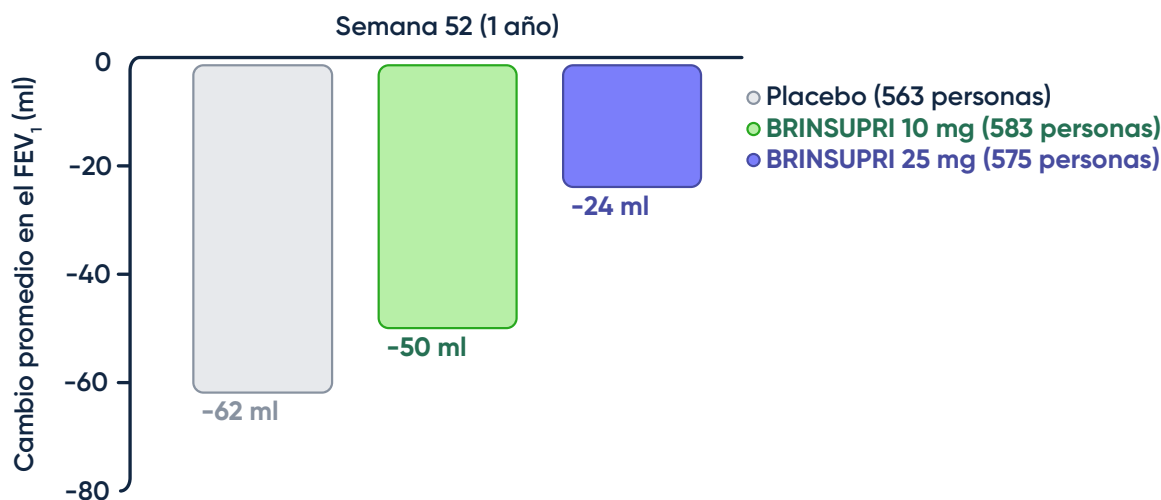
- Ha recibido recientemente o tiene previsto recibir alguna vacuna viva atenuada.
- Está embarazada o planea quedar embarazada. Se desconoce si BRINSUPRI puede dañar al bebé en gestación.
- Está amamantando o planea amamantar. Se desconoce si BRINSUPRI pasa a la leche materna. Hable con su proveedor de atención médica sobre la mejor manera de alimentar a su bebé durante este período.

Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo el documento y la [Información de prescripción](#) completa y la [Información para el paciente](#) en [BRINSUPRI.com](https://www.brinsupri.com).

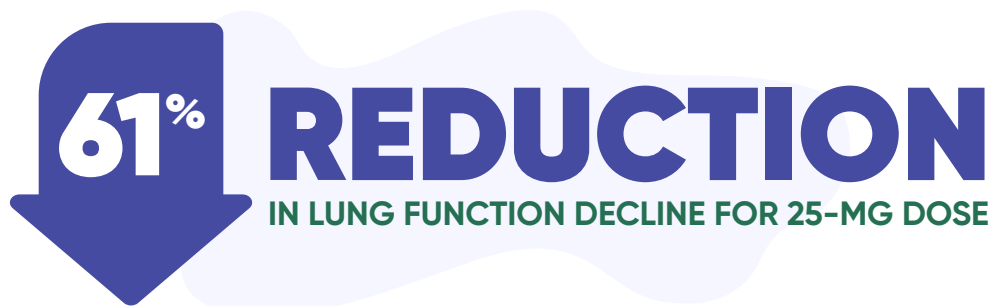
Brinsupri[®]
(brensocatib) tablets, 10mg/25mg

Se comprobó que BRINSUPRI reduce el deterioro de la función pulmonar

Los estudios han demostrado que la función pulmonar se deteriora naturalmente con el tiempo para todos, pero las personas con bronquiectasia experimentan un mayor deterioro. En el estudio ASPEN, se demostró que BRINSUPRI 25 mg ayuda a reducir el deterioro de la función pulmonar en comparación con el placebo.



En el estudio ASPEN, se midió el FEV₁ después del uso de un broncodilatador, una prueba frecuente que determina el funcionamiento de los pulmones, al cabo de 1 año. Las personas que tomaron placebo presentaron un deterioro de 62 ml, en comparación con los 50 ml de las personas que habían tomado BRINSUPRI 10 mg. La diferencia en el FEV₁ entre la dosis de 10 mg y el placebo no fue significativa.



Las personas que tomaron BRINSUPRI 25 mg presentaron un deterioro de 24 ml, lo que representa una reducción del 61 % en el deterioro de la función pulmonar en comparación con el deterioro de 62 ml registrado entre quienes tomaron placebo.

Los resultados pueden variar.

FEV₁ = volumen espiratorio forzado en 1 segundo.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

Informe a su proveedor de atención médica acerca de todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos con receta y de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas. No cambie ni interrumpa sus medicamentos a menos que su proveedor de atención médica se lo indique.

Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo el documento y la [Información de prescripción completa](#) y la [Información para el paciente en BRINSUPRI.com](#).

Brinsupri[®]
(brensocatib) tablets, 10mg-25mg

Los efectos secundarios más frecuentes de BRINSUPRI

Los resultados de seguridad que se muestran a continuación se observaron en el estudio ASPEN.

	Personas que tomaron BRINSUPRI 10 mg / 25 mg (582 personas) / (574 personas)	Personas que tomaron placebo (563 personas)
Infección de las vías respiratorias superiores ^a	27 % / 29 %	25 %
Dolor de cabeza	7 % / 9 %	7 %
Erupción cutánea ^b	4 % / 6 %	4 %
Piel seca ^c	3 % / 4 %	1 %
Pequeñas áreas de engrosamiento de la piel ^d	1 % / 3 %	1 %
Presión arterial alta	5 % / 2 %	3 %

^aInfección de las vías respiratorias superiores incluye infección por coronavirus, COVID-19, gripe, infección de las vías respiratorias superiores, infección viral e infección viral de las vías respiratorias superiores.

^bErupción cutánea incluye diferentes tipos de erupciones, como aquellas con manchas planas descoloridas o pequeñas protuberancias elevadas, con picor, rojas o que provocan enrojecimiento de la piel, o aquellas que provocan inflamación de la piel.

^cPiel seca incluye diferentes efectos en la piel que pueden incluir piel seca o agrietada, descamación de células muertas y labios agrietados, secos o inflamados.

^dPequeñas áreas de engrosamiento de la piel incluye el engrosamiento de la piel o el crecimiento de piel adicional en diferentes áreas, como las palmas de las manos y las plantas de los pies.

La seguridad de BRINSUPRI también se evaluó en el estudio WILLOW y, en general, fue similar a la tabla anterior, pero con más efectos secundarios dentales. Estos efectos secundarios fueron experimentados por el 9.9 % de las personas que habían tomado la dosis de 10 mg, el 10.1 % de las personas que habían tomado la dosis de 25 mg y el 2.4 % de las personas que habían tomado placebo.

Consideraciones de seguridad adicionales

Antes de tomar BRINSUPRI, informe a su médico si va a recibir alguna vacuna viva, si está embarazada (o planea quedar embarazada) o si está amamantando.

BRINSUPRI puede causar efectos secundarios graves, que incluyen:

- **Problemas dermatológicos.** Informe a su proveedor de atención médica sobre cualquier síntoma nuevo en la piel. Es posible que su proveedor de atención médica lo remita a un dermatólogo para un examen, de ser necesario.
- **Problemas dentales.** Hágase controles dentales regulares mientras toma BRINSUPRI. Cepílese y limpie los dientes según las recomendaciones de su dentista. Informe a su proveedor de atención médica y comuníquese con su dentista si experimenta nuevos síntomas en las encías (gingivales) o los dientes (dentales).

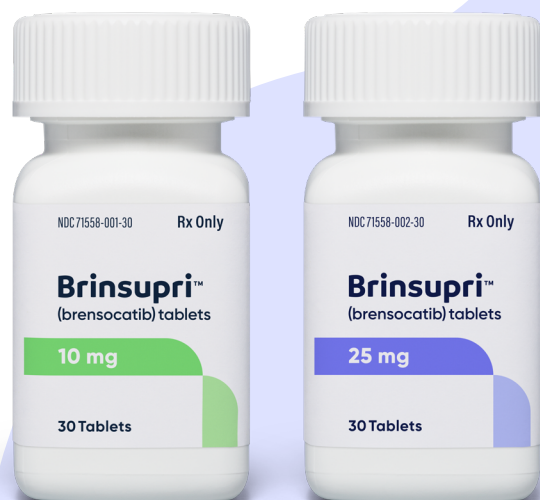
Los **efectos secundarios menos frecuentes incluyen** anomalías en las pruebas de función hepática, caída del cabello (alopecia) y cánceres de piel.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de BRINSUPRI.

Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo el documento y la [Información de prescripción completa](#) y la [Información para el paciente en BRINSUPRI.com](#).

Brinsupri[®]
(brensocatib) tablets, 10mg/25mg

BRINSUPRI es un comprimido de una sola toma diaria que puede adaptarse a su horario



Comprimido de 10 mg



Comprimido de 25 mg

BRINSUPRI está disponible en 2 dosis que se pueden tomar:



Con o sin alimentos



A la hora del día que más le convenga



Según corresponda con su rutina de tratamiento habitual para la bronquiectasia

Pregunte a su neumólogo si BRINSUPRI es adecuado para usted.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

BRINSUPRI puede causar efectos secundarios graves, que incluyen:

- **Problemas dermatológicos.** Informe a su proveedor de atención médica sobre cualquier síntoma nuevo en la piel. Es posible que su proveedor de atención médica lo remita a un dermatólogo para un examen, de ser necesario.
- **Problemas dentales.** Hágase controles dentales regulares mientras toma BRINSUPRI. Cepílese y limpie los dientes según las recomendaciones de su dentista. Informe a su proveedor de atención médica y comuníquese con su dentista si experimenta nuevos síntomas en las encías (gingivales) o los dientes (dentales).

Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo el documento y la [Información de prescripción completa](#) y la [Información para el paciente](#) en BRINSUPRI.com.

Brinsupri[®]
(brensocatib) tablets, 10mg-25mg

Hay apoyo a lo largo de su proceso de tratamiento



El programa de *apoyo para el paciente inLighten*® ofrece educación y apoyo exclusivos

El equipo de *inLighten* incluye lo siguiente:



Un **coordinador de inLighten**, que brinda asistencia personalizada e información sobre la cobertura del seguro, ahorros en recetas médicas y las entregas de la farmacia especializada.



Un **educador de inLighten**, con experiencia en cuidados respiratorios,^a que ofrece formación continua sobre el producto y la enfermedad.



Si le recetan BRINSUPRI, puede inscribirse en el programa de *apoyo para el paciente inLighten* escaneando el código QR o visitando brinsupri.inlightensupport.com.

^a No es función del educador de inLighten proporcionar asesoramiento médico o terapéutico ni sustituir las instrucciones que reciba de su proveedor de atención médica.

El seguro cubre BRINSUPRI para la mayoría de las personas

Hay recursos de ahorros y apoyo financiero disponibles para los pacientes elegibles.

Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo el documento y la [Información de prescripción](#) completa y la [Información para el paciente](#) en BRINSUPRI.com.



Lo acompañamos durante todo su tratamiento con BRINSUPRI

Vea cómo podría ser su proceso de tratamiento con *inLighten* si se inscribe:

01

Inscríbase en *inLighten*

Puede elegir inscribirse con su médico visitando brinsupri.inlightensupport.com o llamando al **833-LIGHT-00 (833-544-4800)** de lunes a viernes, de 8 AM a 8 PM, hora del este.

02

Espere una llamada de su equipo de *inLighten*

Su *coordinador de inLighten* le presentará el programa y le guiará a través de los siguientes pasos, y su *educador de inLighten* le proporcionará una visión general del tratamiento.

03

BRINSUPRI será entregado en su puerta por una farmacia especializada^a

BRINSUPRI está disponible a través de una red designada de farmacias especializadas. Su farmacia especializada llamará cada mes para confirmar el envío de BRINSUPRI. Asegúrese de responder o devolver las llamadas de su farmacia especializada. Para aquellos que se inscriban, su *coordinador de inLighten* puede proporcionar información actualizada específica relacionada con la cobertura del seguro y el estado del envío de la farmacia especializada.

04

Recibirá apoyo continuo

Su equipo de apoyo de *inLighten*, que incluye un *coordinador* y un *educador de inLighten*, le proporcionará educación orientada a lo largo de todo el proceso de tratamiento.

^a Las aprobaciones del seguro y la coordinación de los envíos de un nuevo medicamento pueden tardar, a menudo de 2 a 3 semanas o a veces más. Comuníquese con su *coordinador de inLighten* si tiene alguna pregunta.

Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo el documento y la [Información de prescripción](#) completa y la [Información para el paciente](#) en BRINSUPRI.com.

Brinsupri[®]
(brensocatib) tablets, 10mg/25mg

Es posible tener menos exacerbaciones de la bronquiectasia con BRINSUPRI



El primer y único tratamiento aprobado por la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA) específicamente para personas a partir de los 12 años de edad con bronquiectasia no relacionada con la fibrosis quística (NCFB)



Una reducción comprobada en las exacerbaciones de la bronquiectasia



Un comprimido de una sola toma diaria que puede adaptarse a su horario



Apoyo exclusivo durante todo su proceso de tratamiento disponible a través del programa de *apoyo para el paciente inLighten*



Obtenga más información en BRINSUPRI.com.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (cont.)

Efectos secundarios frecuentes de BRINSUPRI

Los efectos secundarios más frecuentes de BRINSUPRI incluyen infección de las vías respiratorias superiores, dolor de cabeza, erupción cutánea, piel seca, pequeñas áreas de engrosamiento de la piel (hiperqueratosis) y presión arterial alta (hipertensión).

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de BRINSUPRI.

Llame a su médico para obtener consejo médico sobre los efectos secundarios. Puede notificar los efectos secundarios a la FDA al 1-800-FDA-1088 o en www.fda.gov/medwatch.

Consulte la Información importante de seguridad adicional en todo el documento y la [Información de prescripción](#) completa y la [Información para el paciente](#) en BRINSUPRI.com.



© 2026 Insmmed Incorporated. Todos los derechos reservados. Insmmed, BRINSUPRI e inLighten son marcas comerciales registradas de Insmmed Incorporated. Todas las otras marcas comerciales son propiedad de sus respectivos dueños. PP-BRIN-US-00377

Brinsupri[®]
(brensocatib) tablets, 10mg/25mg