

# Evaluación de Síntomas de la Miastenia Grave Generalizada (MGg)

La escala de **actividades de la vida diaria para la miastenia grave (Myasthenia Gravis Activities of Daily Living, MG-ADL)** evalúa el impacto de la MGg en las funciones diarias midiendo 8 signos o síntomas que se ven comúnmente afectados en la MGg. Cada elemento se mide en una escala de 4 puntos, donde un puntaje de 0 representa una función normal y un puntaje de 3 representa la pérdida de la capacidad para realizar esa función. Los puntajes totales varían de 0 a 24 puntos, y un puntaje más alto muestra una MGg más grave.

**Haga un seguimiento regular de sus síntomas. Si hace un seguimiento semanal, intente hacerlo a la misma hora todas las semanas para mantener la coherencia.**

Fecha: \_\_\_\_\_ Hora: \_\_\_\_\_ A. M./P. M. Semana: \_\_\_\_\_

Intensidad	0	1	2	3	Puntaje (0, 1, 2 o 3)
<b>1. Hablar</b>	Normal	Arraste intermitente de palabras o voz gangosa	Arrastre de palabras constante o voz gangosa, pero se puede entender	Habla difícil de entender	+
<b>2. Masticar</b>	Normal	Fatiga al comer alimentos sólidos	Fatiga al comer alimentos blandos	Sonda gástrica	+
<b>3. Tragar</b>	Normal	Episodio inusual de atragantarse	Atragantamiento frecuente con necesidad de cambios en la dieta	Sonda gástrica	+
<b>4. Respiración</b>	Normal	Falta de aire al hacer esfuerzo	Falta de aire en reposo	Dependencia de ventilación mecánica	+
<b>5. Deficiencia de la capacidad para cepillarse los dientes o peinarse</b>	Ninguna	Esfuerzo adicional, pero no necesita periodos de descanso	Necesita períodos de descanso	No puede realizar alguna de estas funciones	+
<b>6. Deficiencia de la capacidad para levantarse de una silla</b>	Ninguna	Leve, a veces usa los brazos	Moderada, siempre usa los brazos	Intensa, necesita ayuda	+
<b>7. Visión doble</b>	Ninguna	Ocurre, pero no a diario	A diario, pero no constante	Constante	+
<b>8. Párpados caídos</b>	Ninguna	Ocurre, pero no a diario	A diario, pero no constante	Constante	+

**Puntaje total del MG-ADL =**  
Items de 1 al 8

*Esta información se ha proporcionado únicamente con fines educativos y no pretende sustituir el asesoramiento médico profesional. Los pacientes no deben usar esta información para diagnosticar una afección médica. Los pacientes siempre deben consultar a un profesional de atención médica para obtener asesoramiento médico o información sobre el diagnóstico y el tratamiento.*

➔ Mis otros síntomas de miastenia grave generalizada

---

---

---

➔ Preguntas para mi neurólogo

---

---

---

➔ Otras notas

---

---

---

**Recuerde informarle a su neurólogo si hay algún cambio en su puntaje de MG-ADL o si tiene preguntas sobre VYVGART para infusión i.v. o VYVGART Hytrulo para inyección subcutánea.**

**Si tiene otras preguntas, un enfermero administrador de casos está listo para ayudarle.**

**Llámele al: 1-833-MY-PATH-1 (1-833-697-2841)**

MG-ADL = actividades de la vida diaria para la miastenia grave; i.v. = por vía intravenosa

**¿Qué es VYVGART® (efgartigimod alfa-fcab) para infusión intravenosa (i.v.) y qué es VYVGART® HYTRULO (efgartigimod alfa e hialuronidasa-qvfc) para inyección subcutánea?**

VYVGART y VYVGART HYTRULO son medicamentos con receta que se usan para tratar una afección llamada miastenia grave generalizada, que hace que los músculos se cansen y se debiliten fácilmente por todo el cuerpo, en adultos que son positivos para los anticuerpos dirigidos a una proteína denominada receptor de acetilcolina (positivos para anticuerpos contra el AChR).

**INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD SELECCIONADA**

VYVGART y VYVGART HYTRULO pueden aumentar el riesgo de tener infecciones. Las infecciones más frecuentes en los pacientes tratados con efgartigimod alfa-fcab fueron las de las vías urinarias y las de las vías respiratorias.

**Consulte la Información importante de seguridad en todo el documento. PConsulte la información de prescripción completa de [VYVGART para infusión i.v.](#) y [VYVGART HYTRULO para inyección subcutánea.](#)**

**PÍDALE A SU MÉDICO QUE LE INSCRIBA**



**Con My VYVGART Path, un enfermero administrador de casos espera ayudarle a lo largo de su tratamiento con VYVGART.**

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

**¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre VYVGART® (efgartigimod alfa-fcab) para infusión intravenosa (i. v.) y VYVGART® HYTRULO (efgartigimod alfa e hialuronidasa-qvfc) para inyección subcutánea?**

VYVGART y VYVGART HYTRULO pueden causar efectos secundarios graves, como los siguientes:

- **Infección.** VYVGART y VYVGART HYTRULO pueden aumentar el riesgo de tener infecciones. Las infecciones más frecuentes en los pacientes tratados con efgartigimod alfa-fcab fueron infecciones urinarias y de las vías respiratorias. Más pacientes que recibieron efgartigimod alfa-fcab, que los que recibieron un placebo, tuvieron niveles por debajo de lo normal para los recuentos de glóbulos blancos, de linfocitos y de neutrófilos. La mayoría de las infecciones y los recuentos más bajos de glóbulos blancos observados fueron de gravedad leve a moderada. Su proveedor de atención médica debe controlarle para detectar si tiene una infección antes de comenzar el tratamiento, durante el tratamiento y después del tratamiento con VYVGART o VYVGART HYTRULO. Informe a su proveedor de atención médica si tiene antecedentes de infecciones. Informe de inmediato a su proveedor de atención médica si tiene signos o síntomas de una infección durante el tratamiento con VYVGART o VYVGART HYTRULO, como fiebre, escalofríos, micción frecuente o dolorosa, tos, dolor y obstrucción de las fosas nasales/senos paranasales, sibilancias, dificultad para respirar, fatiga, dolor de garganta, exceso de flema, rinorrea, dolor de espalda o dolor torácico. Si se produce una infección grave, su médico tratará la infección e incluso podrá interrumpir su tratamiento con VYVGART o VYVGART HYTRULO hasta que la infección se haya resuelto.
- **Reacciones inmunitarias no deseadas (reacciones de hipersensibilidad).** VYVGART y VYVGART HYTRULO pueden provocar reacciones no deseadas en el sistema inmunitario, como erupciones, hinchazón debajo de la piel y dificultad para respirar. También se observó urticaria en pacientes tratados con VYVGART HYTRULO. En estudios clínicos, las reacciones fueron leves o moderadas, ocurrieron en el plazo de 1 hora a 3 semanas después de la administración y no llevaron a la discontinuación del tratamiento. Su proveedor de atención médica debe monitorearle durante el tratamiento, y después de él, y discontinuar VYVGART o VYVGART HYTRULO si fuera necesario. Informe de inmediato a su proveedor de atención médica sobre cualquier reacción no deseada a VYVGART o VYVGART HYTRULO.

Antes de recibir VYVGART o VYVGART HYTRULO, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluido si:

- Tiene antecedentes de infección o cree que tiene una infección.
- Recibió o tiene programado recibir una vacuna (inmunización). Analice con su proveedor de atención médica si necesita recibir inmunizaciones adecuadas para su edad antes de iniciar un nuevo ciclo de tratamiento con VYVGART o VYVGART HYTRULO. No se ha estudiado el uso de vacunas durante el tratamiento con VYVGART o VYVGART HYTRULO, y se desconoce la seguridad con vacunas elaboradas con virus vivos o vivos atenuados. No se recomienda la administración de vacunas elaboradas con virus vivos o vivos atenuados durante el tratamiento con VYVGART o VYVGART HYTRULO.
- Está embarazada o planifica quedar embarazada y está amamantando o planifica amamantar.

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos recetados y de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas.

### **¿Cuáles son los efectos secundarios frecuentes de VYVGART o VYVGART HYTRULO?**

Los efectos secundarios más frecuentes de los pacientes tratados con efgartigimod-alfa-fcab fueron infección de las vías respiratorias, dolor de cabeza e infección urinaria. Otros efectos secundarios frecuentes de VYVGART HYTRULO son reacciones en el lugar de inyección, como erupción cutánea, enrojecimiento de la piel, sensación de picazón, hematomas, dolor y urticaria.

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de VYVGART y VYVGART HYTRULO. Llame a su médico para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Puede informar los efectos secundarios a la Administración de Alimentos y Medicamentos de los EE. UU. al 1-800-FDA-1088.

### **¿Qué es VYVGART para infusión i. v. y qué es VYVGART HYTRULO para inyección subcutánea?**

VYVGART y VYVGART HYTRULO son medicamentos con receta que se usan para tratar una afección llamada miastenia grave generalizada, que hace que los músculos se cansen y se debiliten fácilmente por todo el cuerpo, en adultos que son positivos para los anticuerpos dirigidos a una proteína denominada receptor de acetilcolina (positivos para anticuerpos contra el AChR).

**Consulte la Información de prescripción completa de VYVGART y la Información de prescripción completa de VYVGART HYTRULO, y hable con su médico.**

**VYVGART**<sup>®</sup>  
(efgartigimod alfa-fcab)  
Injection for Intravenous Use  
400 mg/20 mL vial

**VYVGART**<sup>®</sup> Hytrulo  
(efgartigimod alfa and  
hyaluronidase-qvfc)  
Subcutaneous Injection  
180 mg/mL and 2000 U/mL vial