

# Miastenia Grave Generalizada (gMG) Evaluación de Síntomas

La escala de **actividades de la vida diaria para la miastenia grave (Myasthenia Gravis Activities of Daily Living, MG-ADL)** evalúa el impacto de MGg en las funciones diarias midiendo 8 signos o síntomas que se ven comúnmente afectados en 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 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	Arrastre 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.*

**Fuente:** Wolfe GI, et al. *Neurology*. 1999;52(7):1487-1489.

©1997 UT Southwestern Medical Center, Dallas

➔ Mis otros síntomas de miastenia grave generalizada

---

---

---

➔ Las 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.**

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

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

MG-ADL = Actividades de la vida

### ¿Qué es VYVGART® (efgartigimod alfa-fcab)?

VYVGART es un medicamento recetado que se usa para tratar una afección llamada miastenia grave generalizada, que hace que los músculos se cansen y debiliten fácilmente por todo el cuerpo, en adultos que son positivos para los anticuerpos dirigidos a una proteína denominada receptor de acetilcolina (positivo para anticuerpos anti-AChR).

### INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD SELECCIONADA

VYVGART puede aumentar el riesgo de sufrir infecciones. En un estudio clínico, las infecciones más frecuentes fueron infecciones de las vías urinarias y de las vías respiratorias. Más pacientes que recibieron VYVGART frente a los que recibieron un placebo tuvieron niveles por debajo de lo normal para recuentos de glóbulos blancos, recuentos de linfocitos y recuentos de neutrófilos. La mayoría de las infecciones y de los efectos secundarios en la sangre fueron de intensidad leve a moderada. Su proveedor de atención médica debe controlarlo para detectar infecciones antes de comenzar el tratamiento, durante el tratamiento y después del tratamiento con VYVGART.

**Consulte la Información importante sobre la seguridad en la página 3.**

**Consulte la Información de prescripción completa adjunta o visite [VYVGART.com/PI-ES](https://www.vyvgart.com/PI-ES).**

**PÍDALE A SU  
MÉDICO  
QUE LO INSCRIBA**



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

## INFORMACIÓN IMPORTANTE SOBRE SEGURIDAD

### ¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre VYVGART® (efgartigimod alfa-fcab)?

VYVGART puede causar efectos secundarios graves, como los siguientes:

- **Infección.** VYVGART puede aumentar el riesgo de sufrir infecciones. En un estudio clínico, las infecciones más frecuentes fueron infecciones de las vías urinarias y de las vías respiratorias. Más pacientes que recibieron VYVGART frente a los que recibieron un placebo tuvieron niveles por debajo de lo normal para recuentos de glóbulos blancos, recuentos de linfocitos y recuentos de neutrófilos. La mayoría de las infecciones y de los efectos secundarios en la sangre fueron de intensidad leve a moderada. Su proveedor de atención médica debe controlarlo para detectar infecciones antes de comenzar el tratamiento, durante el tratamiento y después del tratamiento con VYVGART. 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, 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 de pecho.
- **Reacciones inmunitarias no deseadas (reacciones de hipersensibilidad).** VYVGART puede provocar reacciones no deseadas en el sistema inmunitario, como erupciones, hinchazón debajo de la piel y dificultad para respirar. En estudios clínicos, las reacciones fueron leves o moderadas y ocurrieron en el plazo de 1 hora a 3 semanas de la administración, y las reacciones no llevaron a la discontinuación de VYVGART. Su proveedor de atención médica debe monitorearlo durante el tratamiento y después de este y discontinuar VYVGART si fuera necesario. Informe de inmediato a su proveedor de atención médica sobre toda reacción no deseada.

Antes de recibir VYVGART, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluidas las siguientes, 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. No se ha estudiado el uso de vacunas durante el tratamiento con VYVGART, 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.
- Está embarazada o planifica quedar embarazada y está amamantando o planifica amamantar.

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que recibe, incluidos los medicamentos recetados y de venta libre, vitaminas y suplementos herbales..

### ¿Cuáles son los efectos secundarios frecuentes de VYVGART?

Los efectos secundarios más frecuentes de VYVGART son infección de las vías respiratorias, dolor de cabeza e infección de las vías urinarias.

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de VYVGART. 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.

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

**Consulte la Información de prescripción completa adjunta o visite [VYVGART.com/PI-ES](https://www.vyvgart.com/PI-ES).**