

**INFORMACION IMPORTANTE DE SEGURIDAD SOBRE XELJANZ/XELJANZ XR (TOFACITINIB),  
OLUMIANT (BARICITINIB) Y RINVOQ (UPADACITINIB)**

Estimado(a) Asociado(a),

Su salud es importante para nosotros. El 1 de septiembre de 2021, la Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos (FDA, por sus otros) anunció un anuncio de seguridad de medicamentos.\* Se trata de nuevas advertencias asociadas con Xeljanz/Xeljanz XR (tofacitinib), Olumiant (baricitinib) y Rinvoq (upadacitinib),

Si está siendo tratado actualmente con Xeljanz/Xeljanz XR (tofacitinib), Olumiant (baricitinib) o Rinvoq (upadacitinib), póngase en contacto con su médico para hablar sobre su tratamiento.

Estamos escribiendo esta carta para darle información. Esto no debe reemplazar el consejo de su médico. Solo su médico puede decidir qué medicamentos son adecuados para usted.

Gracias,

Doctors HealthCare Plans, Inc.

H4140\_RXDRUGSAFETYS\_C

\*[https:// www. www.fda.gov/safety/medical-product-safety-information/janus-kinase-jak-inhibitors-drug-safety-communication-fda-requires-warnings-about-increased-risk](https://www.fda.gov/safety/medical-product-safety-information/janus-kinase-jak-inhibitors-drug-safety-communication-fda-requires-warnings-about-increased-risk)