



**POR ESTO
YO ELIJO
LUMAKRAS®**

LUMAKRAS® no está indicado para su uso en niños.

EL PRIMER TRATAMIENTO ORAL UNA VEZ AL DÍA¹

Para personas con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) que se ha extendido a otras partes del cuerpo o que no se puede extirpar mediante cirugía, cuyo tumor es positivo para KRAS G12C y que han recibido al menos un tratamiento previo.²

Sin Quimioterapia¹

¿Qué es LUMAKRAS®?

LUMAKRAS® es un medicamento con receta que se utiliza para tratar a adultos con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM):

- que se haya extendido a otras partes del cuerpo o que no pueda extirparse mediante cirugía,
- cuyo tumor tenga un gen KRAS G12C anómalo, y
- que hayan recibido al menos un tratamiento previo para el cáncer.

Su médico le realizará una prueba para asegurarse de que LUMAKRAS® es adecuado para usted. Se desconoce si LUMAKRAS® es seguro y eficaz en niños.

Información de seguridad importante

¿Qué debo decirle a mi profesional médico antes de tomar LUMAKRAS®?

- Antes de tomar LUMAKRAS®, informe a su médico de todas sus afecciones médicas, incluido si:
 - o tiene problemas hepáticos
 - o tiene problemas pulmonares o respiratorios distintos del cáncer de pulmón
 - o está embarazada o planea quedarse embarazada. Se desconoce si LUMAKRAS® dañará al feto.
 - o está dando el pecho o planea hacerlo. Se desconoce si LUMAKRAS® pasa a la leche materna. No dé el pecho durante el tratamiento con LUMAKRAS® ni durante 1 semana después de la última dosis.

Consulte la Información de seguridad importante a lo largo del documento y la [Información de seguridad importante completa en la página 14](#). Haga clic aquí para ver la [Información de prescripción completa y la Información para el paciente](#).



LUMAKRAS®
(sotorasib) 120 mg tablets

¿QUÉ ES KRAS?



El KRAS es una proteína que todos tenemos en nuestro cuerpo. Las proteínas son necesarias para la estructura y la función de las células, tejidos y órganos del cuerpo.³



La proteína KRAS funciona como un interruptor de encendido/apagado, transmitiendo mensajes que indican a las células cuándo deben crecer y cuándo dejar de crecer.⁴

¿QUÉ ES KRAS G12C?



KRAS G12C es una mutación de la proteína KRAS. A veces una proteína puede mutar (alterarse) y funcionar de forma anormal.⁴



KRAS G12C hace que el interruptor de encendido/apagado se atasque en la posición de "encendido", lo que provoca un crecimiento celular continuo e incontrolable que puede formar tumores.⁵

KRAS G12C SE ENCUENTRA EN **1** DE CADA **8** PACIENTES CON CPNM⁶

Información de seguridad importante (continuación)

¿Qué debo decirle a mi profesional médico antes de tomar LUMAKRAS®?

- Informe a su profesional médico sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos con y sin receta, vitaminas y suplementos para dietas y a base de hierbas. LUMAKRAS® puede afectar a la forma en que funcionan algunos medicamentos y algunos otros pueden afectar a la forma en que funciona LUMAKRAS®.
- En particular, informe a su médico si toma medicamentos antiácidos, incluidos los medicamentos inhibidores de la bomba de protones (IBP) o los bloqueadores de H₂ durante el tratamiento con LUMAKRAS®. Pregunte a su profesional médico si tiene dudas.

Consulte la Información de seguridad importante a lo largo del documento y la [Información de seguridad importante completa en la página 14](#). Haga clic aquí para ver la [Información de prescripción completa y la Información para el paciente](#).

LUMAKRAS®
(sotorasib) 120 mg tablets

¿CÓMO SÉ SI TENGO KRAS G12C?

La única forma de saber si tiene KRAS G12C es pidiéndole a su médico un análisis de biomarcadores.⁷ Los biomarcadores son moléculas del interior de su cuerpo que pueden decirle a su médico qué tipo de CPNM puede tener.⁸



Uno de los biomarcadores de CPNM más frecuentes es KRAS G12C.

1 de cada 8 pacientes con CPNM tiene KRAS G12C.⁶



Si tiene el biomarcador

KRAS G12C, podría significar que hay una opción de tratamiento dirigida especialmente diseñada para su tipo de cáncer de pulmón.²

¿CÓMO ME HARÁ MI MÉDICO LA PRUEBA DE DETECCIÓN DE KRAS G12C?

- Su médico puede hacerle pruebas del biomarcador KRAS G12C mediante una biopsia¹
- Se puede realizar una biopsia utilizando tejido del tumor (biopsia de tejido) o un análisis de sangre (biopsia líquida)¹
- Su médico determinará qué prueba es adecuada para usted¹



Pregunte a su médico si se le ha realizado un análisis de biomarcadores.

LUMAKRAS® puede ser una opción si dio positivo para KRAS G12C.²

Información de seguridad importante (continuación)

LUMAKRAS® puede causar efectos secundarios graves, incluidos:

- Problemas hepáticos: LUMAKRAS® puede provocar resultados anómalos en los análisis de sangre del hígado. Su médico debe realizarle análisis de sangre antes de iniciar el tratamiento y durante el tratamiento con LUMAKRAS® para comprobar su función hepática. Informe a su médico de inmediato si presenta algún signo o síntoma de problemas hepáticos, incluidos: la piel o la parte blanca de los ojos se vuelve amarillo (ictericia), orina oscura o “de color del té”, heces (deposiciones intestinales) de color claro, cansancio o debilidad, náuseas o vómitos, sangrado o hematomas, pérdida del apetito, dolor o sensibilidad en el lado derecho del estómago (zona abdominal).

Consulte la **Información de seguridad importante a lo largo del documento y la Información de seguridad importante completa en la página 14. Haga clic aquí para ver la Información de prescripción completa y la Información para el paciente.**

LUMAKRAS®
(sotorasib) 120 mg tablets



LUMAKRAS® no está indicado para su uso en niños.

¿CÓMO FUNCIONA LUMAKRAS®?



- LUMAKRAS® está diseñado específicamente para tumores con la mutación KRAS G12C²
- En los tumores con esta mutación de KRAS, la proteína permanece principalmente en una posición de “encendido” y las células son obligadas a crecer continuamente⁵
- LUMAKRAS® actúa sobre la proteína KRAS mutada y la bloquea en la posición “apagado”. Esto puede impedir el crecimiento de las células tumorales¹



Si su cáncer es positivo para KRAS G12C y ha sido tratado con un tratamiento previo, como quimioterapia o inmunoterapia, pregunte a su médico si LUMAKRAS® puede ayudarle.¹

Información de seguridad importante (continuación)

LUMAKRAS® puede causar efectos secundarios graves, incluidos:

- Problemas pulmonares o respiratorios: LUMAKRAS® puede provocar inflamación de los pulmones, lo que puede provocar la muerte. Informe a su médico o busque ayuda médica de urgencia de inmediato si tiene disnea, tos o fiebre nuevas o que empeoran.
- Su médico puede cambiarle la dosis, interrumpirla temporalmente o interrumpir permanentemente el tratamiento con LUMAKRAS® si presenta efectos secundarios.

Consulte la Información de seguridad importante a lo largo del documento y la [Información de seguridad importante completa](#) en la página 14. Haga clic aquí para ver la [Información de prescripción completa](#) y la [Información para el paciente](#).

LUMAKRAS®
(sotorasib) 120 mg tablets

¿CÓMO TOMAR LUMAKRAS®?



Tome LUMAKRAS® una vez al día por vía oral con o sin alimentos.²



La dosis recomendada de LUMAKRAS® es de 960 mg (ocho comprimidos de 120 mg) una vez al día.^{1,2}

- Tome LUMAKRAS® exactamente como le indique su profesional médico. No cambie su dosis ni deje de tomar LUMAKRAS® a menos que su profesional médico se lo indique
- Tome LUMAKRAS® 1 vez al día, aproximadamente a la misma hora cada día



Trague las pastillas de LUMAKRAS® enteros. No mastique, triture ni divida las pastillas. Si no puede tragar las pastillas de LUMAKRAS® enteros²:

- Coloque su dosis diaria de LUMAKRAS® en un vaso de 120 ml de agua a temperatura ambiente no carbonatada sin triturar las pastillas. No utilice ningún otro líquido
- Remueva hasta que las pastillas se reduzcan a pequeños trozos (las pastillas no se disolverán por completo). El color de la mezcla puede ser de amarillo pálido a amarillo vivo
- Beba la mezcla de LUMAKRAS® y agua inmediatamente o en las 2 horas de la preparación. No mastique partes la pastilla
- Enjuague el vaso con 120 ml adicionales de agua y bébasela para asegurarse de que ha tomado la dosis completa de LUMAKRAS®
- Si no bebe la mezcla de inmediato, vuelva a mezclarla antes de beberla.

Consulte la Información de seguridad importante a lo largo del documento y la [Información de seguridad importante completa](#) en la página 14. Haga clic aquí para ver la [Información de prescripción completa](#) y la [Información para el paciente](#).


LUMAKRAS®
(sotorasib) 120 mg tablets

¿QUÉ DEBO HACER SI...?

me olvido o no puedo tomar LUMAKRAS® a mi hora habitual?

Si se salta una dosis de LUMAKRAS®, tome la dosis tan pronto como se acuerde. Si han pasado más de 6 horas, no tome la dosis. Tome su siguiente dosis a la hora programada habitual al día siguiente. No tome 2 dosis al mismo tiempo para compensar una dosis omitida.²

he vomitado inmediatamente después de tomar LUMAKRAS®?

Si vomita después de tomar una dosis de LUMAKRAS®, no tome una dosis adicional. Tome su siguiente dosis a su hora del día habitualmente programada habitual al día siguiente.²

tomo un antiácido?

Si toma un medicamento antiácido como Tums®, tome LUMAKRAS® 4 horas antes o 10 horas después del antiácido. Hable con su profesional médico si está tomando IBP o bloqueadores de H₂.²

me han recetado otros medicamentos?

Antes de tomar LUMAKRAS®, informe a su profesional médico sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos con y sin receta, vitaminas y suplementos para dietas y a base de hierbas. LUMAKRAS® puede afectar a la forma en que funcionan algunos medicamentos y algunos otros pueden afectar a la forma en que funciona LUMAKRAS®.²

Información de seguridad importante (continuación)

Los efectos secundarios más frecuentes

- Los efectos secundarios más frecuentes de LUMAKRAS® incluyen diarrea, dolor muscular u óseo, náuseas, cansancio, problemas hepáticos, tos, cambios en las pruebas de función hepática y cambios en determinados análisis de sangre.
- Estos no son todos los posibles efectos secundarios de LUMAKRAS®. Llame a su médico para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios.

Consulte la **Información de seguridad importante a lo largo del documento y la [Información de seguridad importante completa en la página 14](#)**. Haga clic aquí para ver la **[Información de prescripción completa y la Información para el paciente](#)**.


LUMAKRAS®
(sotorasib) 120 mg tablets



¿CUÁLES SON LOS EFECTOS SECUNDARIOS GRAVES DE LUMAKRAS®?

Si experimenta alguno de estos síntomas mientras toma LUMAKRAS®, debe llamar a su profesional médico inmediatamente.

LUMAKRAS® puede causar efectos secundarios graves, incluidos²:

- **Problemas hepáticos:** LUMAKRAS® puede provocar resultados anómalos en los análisis de sangre del hígado. Su médico debe realizarle análisis de sangre antes de iniciar el tratamiento y durante el tratamiento con LUMAKRAS® para comprobar su función hepática. o Informe a su médico de inmediato si presenta algún signo o síntoma de problemas hepáticos, incluidos: la piel o la parte blanca de los ojos se vuelve amarillo (ictericia), orina oscura o “de color del té”, heces (deposiciones intestinales) de color claro, cansancio o debilidad, náuseas o vómitos, sangrado o hematomas, pérdida del apetito, dolor o sensibilidad en el lado derecho del estómago (zona abdominal)
- **Problemas pulmonares o respiratorios:** LUMAKRAS® puede provocar inflamación de los pulmones, lo que puede provocar la muerte. Informe a su médico o busque ayuda médica de urgencia de inmediato si tiene disnea, tos o fiebre nuevas o que empeoran.

Consulte la Información de seguridad importante a lo largo del documento y la [Información de seguridad importante completa en la página 14](#). Haga clic aquí para ver la [Información de prescripción completa y la Información para el paciente](#).


LUMAKRAS®
(sotorasib) 120 mg tablets

¿CUÁLES SON LOS POSIBLES EFECTOS SECUNDARIOS FRECUENTES DE LUMAKRAS®?

Cuando tome cualquier medicamento, es importante que sea consciente de cualquier efecto secundario que pueda experimentar.

Hable con su profesional médico inmediatamente si nota algún efecto secundario para que este pueda tomar la decisión adecuada sobre el tratamiento posterior.² Lea a continuación una lista de consejos para los efectos secundarios más frecuentes.

Diarrea^{2,9}

- Beba mucha agua y otros líquidos transparentes para mantenerse hidratado.
- Evite los productos lácteos, los alimentos picantes, el alcohol y la cafeína

Dolor muscular u óseo^{2,10}

- Anote dónde empezó el dolor, cuánto dura, qué hace que se sienta mejor, qué hace que se sienta peor y cómo afecta a su vida diaria
- Hablar con su médico sobre el dolor les ayudará a determinar un plan de tratamiento adecuado.

Náuseas^{2,11}

- Haga comidas más pequeñas y frecuentes
- No coma alimentos fritos, grasientos, picantes o dulces
- Beba líquidos transparentes y bebidas frías

Cansancio^{2,12}

- Espacie los recados y tareas a lo largo del día para ahorrar energía
- Pida ayuda a amigos y familiares
- Intente realizar actividades físicas ligeras que le gusten

Problemas hepáticos²

Consulte la página 8 para ver los signos y síntomas de los problemas hepáticos. Su médico debe realizarle análisis de sangre antes de iniciar el tratamiento y durante el tratamiento con LUMAKRAS® para comprobar su función hepática.

Tos^{2,13}

- Anote con qué frecuencia y cuándo tose
- Hacer un seguimiento de la tos puede ayudar a su médico a determinar una opción de tratamiento adecuada

Cambios en las pruebas de función hepática y cambios en otros análisis de sangre²

Asegúrese de preguntar a su profesional médico sobre los resultados de su función hepática y otros análisis rutinarios de sangre.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de LUMAKRAS®. Llame a su médico para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios.

Consulte la Información de seguridad importante a lo largo del documento y la [Información de seguridad importante completa](#) en la página 14. Haga clic aquí para ver la [Información de prescripción completa](#) y la [Información para el paciente](#).



LUMAKRAS®
(sotorasib) 120 mg tablets



APOYO DISEÑADO EN TORNO A USTED

AMGEN NURSE NAVIGATORS*

Su único punto de contacto que puede ayudarle a encontrar los recursos[†] que son más importantes para usted. Estamos aquí para ayudarle con lo siguiente:

- Cómo obtener LUMAKRAS®
- Responda a preguntas sobre el pago de LUMAKRAS®
- Le ayudamos a comprender su cobertura
- Respondemos a sus preguntas sobre el medicamento
- Le ponemos en contacto con los servicios de apoyo

OBTENGA MÁS INFORMACIÓN

*Los Amgen Nurse Navigators solo están disponibles para pacientes a los que se les prescriben ciertos productos. Los Nurse Navigators están a su disposición para respaldar, y no sustituir, su plan de tratamiento, y no proporcionan asesoramiento médico, servicios de enfermería o de gestión de casos. Los pacientes siempre deben consultar a su profesional médico sobre decisiones médicas o preocupaciones sobre el tratamiento.

†Los recursos incluyen derivaciones a programas independientes de asistencia a pacientes sin ánimo de lucro. La elegibilidad para los recursos proporcionados por programas independientes de asistencia al paciente sin ánimo de lucro se basa en los criterios de la organización sin fines de lucro. Amgen no tiene ningún control sobre estos programas y proporciona referencias solo como cortesía.



¿Quiere chatear? 1-888-4ASSIST (1-888-427-7478)
De lunes a viernes, de 9:00 a 20:00 EST

Conéctese con nosotros
www.amgenassist360.com/patient

Consulte la Información de seguridad importante a lo largo del documento y la [Información de seguridad importante completa en la página 14](#). Haga clic aquí para ver la [Información de prescripción completa y la Información para el paciente](#).

LUMAKRAS®
(sotorasib) 120 mg tablets

¿CUÁLES SON MIS OPCIONES DE APOYO FINANCIERO?

Seguro comercial

El programa FIRST STEP™ de Amgen puede ayudar a los pacientes aptos con seguro comercial a cumplir con su deducible, coseguro o copago.*

- 0 USD extra para la primera dosis
- Tan solo 5 USD extra para las dosis posteriores
- No se requiere elegibilidad para ingresos



La tarjeta de prepago MasterCard® del programa Amgen FIRST STEP™ es emitida por Comerica Bank de conformidad con una licencia de MasterCard International Incorporated. No tendrá acceso a efectivo ni a cajeros automáticos. MasterCard es una marca comercial registrada de MasterCard International Incorporated. Esta tarjeta solo se puede utilizar para cubrir el copago de las recetas aptas cubiertas por el programa en los comercios participantes en los que se acepten los pagos con tarjetas MasterCard de débito.

*Se aplican los términos, condiciones y máximos del programa. Este programa no está abierto a pacientes que reciban reembolsos de recetas bajo ningún programa de atención sanitaria federal, estatal o gubernamental. No es válido cuando la ley lo prohíba.

Seguro gubernamental (como Medicare)

Amgen Assist 360™ puede derivarle a programas independientes de asistencia a pacientes sin ánimo de lucro que pueden ayudarle a hacer frente a los costes de su copago de LUMAKRAS®.†

†La elegibilidad del programa se basa en los criterios de la organización sin ánimo de lucro. Amgen no tiene ningún control sobre estos programas y proporciona referencias solo como cortesía.

Sin seguro o con seguro insuficiente

AMGEN® Safety Net Foundation

La Fundación para la Seguridad de la Red de Amgen es un programa de asistencia al paciente patrocinado por Amgen sin ánimo de lucro que ayuda a los pacientes que reúnen los requisitos a acceder a los medicamentos de Amgen sin coste alguno.

www.amgensafetynetfoundation.com

OBTENGA MÁS INFORMACIÓN

Consulte la Información de seguridad importante a lo largo del documento y la [Información de seguridad importante completa](#) en la página 14. Haga clic aquí para ver la [Información de prescripción completa](#) y la [Información para el paciente](#).

LUMAKRAS®
(sotorasib) 120 mg tablets

¿DÓNDE PUEDO OBTENER LUMAKRAS®?



Hay varias formas de recibir su tratamiento con LUMAKRAS®. Hable con su profesional médico sobre las opciones para usted.

Puede obtener LUMAKRAS® en una farmacia especializada. Su profesional médico puede ayudarle a encontrar una farmacia especializada que colabore con su seguro.

Colaboración con una farmacia especializada. Una vez verificada su cobertura del seguro, la farmacia especializada se pondrá en contacto con usted para organizar la entrega de su receta.

Los proveedores de farmacias especializadas pueden ayudarle con lo siguiente:



Renueve su receta
y coordine la entrega a domicilio



Ayudarle a entender y usar
su cobertura de seguro



Conectarle
a servicios de apoyo adicionales



Responder a sus preguntas
sobre el pago de su tratamiento

Consulte la Información de seguridad importante a lo largo del documento y la [Información de seguridad importante completa](#) en la página 14. Haga clic aquí para ver la [Información de prescripción completa](#) y la [Información para el paciente](#).

LUMAKRAS®
(sotorasib) 120 mg tablets

!NO ESTÁ SOLO!

La comunidad de KRAS G12C está aquí para usted. Hay muchas organizaciones y comunidades de pacientes de cáncer de pulmón que pueden proporcionarle información útil y ofrecerle a usted y a su cuidador el apoyo que necesitan. Hemos incluido algunos ejemplos de organizaciones independientes sin ánimo de lucro que pueden ayudar a los pacientes con CPNM.



844-360-5864
www.lungevity.org



800-298-2436
www.go2foundation.org



888-793-9355
www.cancersupportcommunity.org



980-339-5225
www.kraskickers.org



Conéctese con las comunidades de pacientes para mantenerse informado y recibir apoyo.

Lo anterior son ejemplos de organizaciones independientes sin ánimo de lucro que pueden proporcionar información y recursos útiles. Amgen no tiene ningún control sobre estos programas y proporciona información solo como cortesía.

Consulte la **Información de seguridad importante a lo largo del documento y la Información de seguridad importante completa en la página 14. Haga clic aquí para ver la Información de prescripción completa y la Información para el paciente.**



Información de seguridad importante

¿Qué debo decirle a mi profesional médico antes de tomar LUMAKRAS®?

- Antes de tomar LUMAKRAS®, informe a su médico de todas sus afecciones médicas, incluido si:
 - tiene problemas hepáticos
 - tiene problemas pulmonares o respiratorios distintos del cáncer de pulmón
 - está embarazada o planea quedarse embarazada. Se desconoce si LUMAKRAS® dañará al feto
 - está dando el pecho o planea hacerlo. Se desconoce si LUMAKRAS® pasa a la leche materna. No dé el pecho durante el tratamiento con LUMAKRAS® ni durante 1 semana después de la última dosis.
- Informe a su profesional médico sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos con y sin receta, vitaminas y suplementos para dietas y a base de hierbas. LUMAKRAS® puede afectar a la forma en que funcionan algunos medicamentos y algunos otros pueden afectar a la forma en que funciona LUMAKRAS®.
- En particular, informe a su médico si toma medicamentos antiácidos, incluidos los medicamentos inhibidores de la bomba de protones (IBP) o los bloqueadores de H2 durante el tratamiento con LUMAKRAS®. Pregunte a su profesional médico si tiene dudas.

LUMAKRAS® puede causar efectos secundarios graves, incluidos:

- Problemas hepáticos: LUMAKRAS® puede provocar resultados anómalos en los análisis de sangre del hígado. Su médico debe realizarle análisis de sangre antes de iniciar el tratamiento y durante el tratamiento con LUMAKRAS® para comprobar su función hepática. Informe a su médico de inmediato si presenta algún signo o síntoma de problemas hepáticos, incluidos: la piel o la parte blanca de los ojos se vuelve amarillo (ictericia), orina oscura o “de color del té”, heces (deposiciones intestinales) de color claro, cansancio o debilidad, náuseas o vómitos, sangrado o hematomas, pérdida del apetito, dolor o sensibilidad en el lado derecho del estómago (zona abdominal).
- Problemas pulmonares o respiratorios: LUMAKRAS® puede provocar inflamación de los pulmones, lo que puede provocar la muerte. Informe a su médico o busque ayuda médica de urgencia de inmediato si tiene disnea, tos o fiebre nuevas o que empeoran.
- Su médico puede cambiarle la dosis, interrumpirla temporalmente o interrumpir permanentemente el tratamiento con LUMAKRAS® si presenta efectos secundarios.

Los efectos secundarios más frecuentes

- Los efectos secundarios más frecuentes de LUMAKRAS® incluyen diarrea, dolor muscular u óseo, náuseas, cansancio, problemas hepáticos, tos, cambios en las pruebas de función hepática y cambios en determinados análisis de sangre.
- Estos no son todos los posibles efectos secundarios de LUMAKRAS®. Llame a su médico para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios.

Consulte la [información para el paciente](#) de LUMAKRAS®.



Distribuido por: Amgen Inc.
© 2022 Amgen Inc. Todos los derechos reservados. Thousand Oaks.

Para obtener más información, visite www.LUMAKRAS.com o llame al 1-800-77-AMGEN (1-800-772-6436).

06/2022 USA-510-81113



CERTIFICATION

TransPerfect is globally certified under the standards ISO 9001:2015, ISO 17100:2015, and ISO 18587:2017. This Translation Certificate confirms the included documents have been completed in conformance with the Quality Management System documented in its ISO process maps and are, to the best knowledge and belief of all TransPerfect employees engaged on the project, full and accurate translations of the source material.

Requesting Company: Amgen
Document title: LUMAKRAS Patient Brochure (Digital; Spanish)
Product Name: LUMAKRAS
Source File Publication Number: USA-510-81112
Target File Publication Number: USA-510-81113
Source Language: English
Target Language: Spanish (ES)

Authorized Signature:

Cristina Garriga

Name: Cristina Garriga

Title: Team Lead

Date: May 31, 2022

Reason for signature: I approve the accuracy of this document content as written