

CONTACTOS PRINCIPALES

Asesor de pacientes de OCREVUS

Nombre: _____

Teléfono: _____

Director de educación clínica de OCREVUS

Nombre: _____

Teléfono: _____

Farmacia especializada

Nombre: _____

Teléfono: _____

Programa de tarjeta de copago

Nombre: _____

Teléfono: _____

Fundación de pacientes de Genentech

Nombre: _____

Teléfono: _____

Centro de infusión

Nombre: _____

Teléfono: _____

Centro de infusión

Nombre: _____

Teléfono: _____



© 2024 Genentech USA, Inc. Todos los derechos reservados. M-US-00020750(v3.0) 2/24

ES HORA DE PREPARARSE PARA
**SU PRIMERA
INFUSIÓN**

FRANCHESCA
USA OCREVUS
DESDE 2017

*La primera dosis se dividirá en 2, para un total de 3 tratamientos el primer año.

OCREVUS®
ocrelizumab

INYECCIÓN
INTRAVENOSA
DE 300 MG/10 ML



ANTES DE SU PRIMERA INFUSIÓN: PRÓXIMOS PASOS

Una vez que su médico le haya recetado OCREVUS, prepárese para su primera infusión siguiendo estos pasos y conserve este folleto para el futuro.

FRANCHESCA
USA OCREVUS
DESDE 2017



1



COMPLETE FORMULARIOS Y PRUEBAS DE LABORATORIO

Firme la sección de **Consentimiento del paciente** del formulario de inicio, disponible en español en ocrevus.com/startform. Su médico completará la sección del prescriptor y, si es necesario, proporcionará un referido para la infusión.

Junto con su médico: **elija** su centro de tratamiento y **haga un plan** para completar sus pruebas de laboratorio y vacunas*.

*La Información importante de seguridad sobre las vacunas y más se puede encontrar en la página siguiente y en la Información de prescripción de OCREVUS.

2



CONSULTE LA GUÍA DE BIENVENIDA

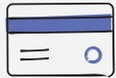
Lea la Guía de bienvenida una vez que la reciba.

Escriba aquí cualquier pregunta que pueda tener para su médico o para el asesor de pacientes de OCREVUS.

Notas: _____

Si no recibe su Guía de bienvenida, descárguela en ocrevus.com/es/guiadebienvenida.

3



HABLE CON SU ASESOR DE PACIENTES

Su asesor de pacientes de OCREVUS lo llamará en aproximadamente 1 semana para explicarle lo siguiente:

Servicios de apoyo | Cobertura de seguro† | Necesidades financieras y administrativas (como asistencia con copagos) | Recursos financieros alternativos

Si no recibe una llamada, póngase en contacto con OCREVUS Access Solutions® al 1-800-888-2882.

4

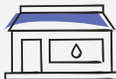


PROGRAME Y PREPÁRESE PARA SU INFUSIÓN

Una vez que el seguro médico autorice su tratamiento, podrá programar su infusión. Su médico puede responder cualquier pregunta relacionada con su autorización. Junto con su proveedor de atención médica, confirme que todas las pruebas de laboratorio estén completas y que las vacunas se hayan recibido en el periodo recomendado.

Descargue la Lista de verificación de la infusión en ocrevus.com/es/listadeverificacion para asegurarse de que está preparado.

5



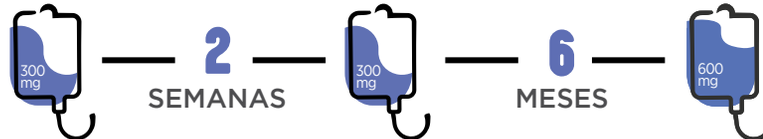
SU PRIMERA INFUSIÓN

Su primera infusión, incluyendo la medicación previa y el tiempo de observación posterior a la infusión, durará de 4 a 6 horas.

Su asesor de pacientes le llamará aproximadamente 4 semanas después de la infusión para:

Responder a cualquier pregunta que pueda tener | Preguntar si ha programado su próxima infusión | Hablar sobre el apoyo continuo y futuras revisiones

SU PRIMER AÑO CON OCREVUS



Recibirá 2 dosis en 3 infusiones administradas por un profesional capacitado. Su primera dosis se dividirá en 2 infusiones, con un intervalo de 2 semanas. Cada infusión durará aproximadamente 2 horas y 30 minutos¹. Su segunda dosis (tercera infusión) será 6 meses después y durará entre 2 y 4 horas². Si no ha tenido ninguna reacción adversa con sus 2 primeras infusiones, hable con su médico para ver si la infusión más corta de OCREVUS es una opción para usted. Después de su primer año, recibirá 2 dosis en 2 infusiones cada año.

¹Informe a su asesor de pacientes si ha tenido algún cambio en su seguro médico.
²La duración de la infusión podría ser mayor si se produce una reacción a la infusión. Consulte la Información importante de seguridad de OCREVUS en la página siguiente.

¿CÓMO ES UNA INFUSIÓN DE OCREVUS?

Vea este video y escuche las experiencias de personas reales.

VER AHORA



INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD DE OCREVUS

¿Qué es OCREVUS?

OCREVUS es un medicamento de venta con receta empleado para tratar:

- Formas recidivantes de la esclerosis múltiple (EM), con la inclusión del síndrome clínico aislado, la enfermedad recidivante-remitente y la enfermedad secundaria progresiva activa en adultos.
- EM primaria progresiva en adultos.

No se sabe si OCREVUS es seguro y eficaz en niños.

¿Quiénes no deben recibir OCREVUS?

No reciba OCREVUS si tiene una infección activa por el virus de la hepatitis B (VHB).

No reciba OCREVUS si ha tenido una reacción alérgica potencialmente mortal a OCREVUS.

Informe a su proveedor de atención médica si ha tenido anteriormente una reacción alérgica a OCREVUS o a cualquiera de sus ingredientes.

¿Cuál es la información más importante que debo conocer acerca de OCREVUS?

OCREVUS puede ocasionar efectos secundarios graves, entre los que se incluyen:

- **Reacciones a la infusión:** las reacciones a la infusión son un efecto secundario frecuente de OCREVUS que pueden ser graves y requerir hospitalización. Permanecerá bajo observación mientras le administran la infusión y durante, al menos, 1 hora después de cada infusión de OCREVUS para detectar signos y síntomas de una reacción a la infusión. Informe a su proveedor de atención médica o al personal de enfermería si presenta cualquiera de estos síntomas:
 - picazón en la piel
 - erupción cutánea
 - urticaria
 - cansancio
 - tos o sibilancia
 - dificultad para respirar
 - irritación o dolor de garganta
 - sensación de desmayo
 - fiebre
 - enrojecimiento del rostro (rubefacción)
 - náuseas
 - dolor de cabeza
 - inflamación de la garganta
 - mareos
 - falta de aliento
 - fatiga
 - latidos cardíacos acelerados

Estas reacciones a la infusión pueden surgir hasta 24 horas después de su infusión. Es importante que llame de inmediato a su proveedor de atención médica si presenta cualquiera de los signos o síntomas antes mencionados después de cada infusión. Si presenta reacciones a la infusión, puede ser necesario que su proveedor de atención médica interrumpa o reduzca la velocidad de la infusión.

• **Infección:**

- Las infecciones son un efecto secundario frecuente. OCREVUS aumenta el riesgo de presentar infecciones de las vías respiratorias superiores, infecciones de las vías respiratorias inferiores, infecciones cutáneas e infecciones herpéticas. Con OCREVUS pueden ocurrir infecciones graves que pueden poner en peligro la vida o causar la muerte. Informe a su proveedor de atención médica si presenta una infección o cualquiera de los siguientes signos de infección, incluidos fiebre, escalofríos, tos persistente o dolor al orinar. Los signos de una infección por herpes comprenden: llagas labiales, culebrillas, llagas genitales, erupción cutánea, dolor y picazón. Los signos de una infección por herpes más grave comprenden: alteraciones de la visión, enrojecimiento o dolor de los ojos, dolor de cabeza intenso o persistente, rigidez del cuello y confusión. Los signos de infección

pueden surgir durante el tratamiento o después de haber recibido la última dosis de OCREVUS. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta una infección. Su proveedor de atención médica debe posponer el tratamiento con OCREVUS hasta que la infección se cure.

- **Reactivación del virus de la hepatitis B (VHB):** antes de comenzar el tratamiento con OCREVUS, su proveedor de atención médica le realizará análisis de sangre para detectar cualquier infección por el virus de la hepatitis B. Si alguna vez tuvo una infección por el virus de la hepatitis B, este virus podría volver a activarse durante o después del tratamiento con OCREVUS. Si el virus de la hepatitis B se vuelve nuevamente activo (lo que se denomina reactivación), puede ocasionar problemas hepáticos graves, incluso insuficiencia hepática o la muerte. Si usted está en riesgo de reactivación del virus de la hepatitis B, su proveedor de atención médica le realizará controles durante el tratamiento con OCREVUS y después de interrumpir la administración.
- **Debilitación del sistema inmunitario:** la administración de OCREVUS antes o después de otros medicamentos que debilitan el sistema inmunitario podría aumentar su riesgo de contraer infecciones.
- **Leucoencefalopatía multifocal progresiva (LMP):** la LMP es una infección encefálica poco frecuente que suele provocar la muerte o una discapacidad grave, y se ha reportado al administrar OCREVUS. Los síntomas de la LMP empeoran en cuestión de días a semanas. Es importante que llame a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta signos o síntomas neurológicos nuevos o si empeoran que han durado varios días, incluidos problemas relacionados con:
 - el pensamiento
 - la vista
 - la fuerza
 - el equilibrio
 - la debilidad en un lado del cuerpo
 - el uso de los brazos o las piernas
- **Reducción en los niveles de inmunoglobulinas:** OCREVUS puede ocasionar la disminución de algunos tipos de inmunoglobulinas. Su proveedor de atención médica le hará algunos análisis de sangre para controlar sus niveles de inmunoglobulinas en la sangre.

Antes de recibir OCREVUS, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas las afecciones médicas que tenga, lo que incluye si usted:

- recibe, planea recibir o alguna vez ha recibido medicamentos que afectan el sistema inmunitario, u otros tratamientos contra la EM.
- alguna vez tuvo hepatitis B o es portador del virus de la hepatitis B.
- tiene antecedentes de enfermedad inflamatoria intestinal o colitis.
- se ha vacunado recientemente o tiene programada alguna vacuna.
 - **Todas las vacunas elaboradas con microbios vivos o atenuadas necesarias deben aplicarse, al menos, 4 semanas antes de comenzar el tratamiento con OCREVUS. No deben aplicarse** vacunas elaboradas con microbios vivos o atenuadas durante el tratamiento con OCREVUS y hasta que el proveedor de atención médica indique que el sistema inmunitario ya no se encuentra debilitado.
 - **Cuando sea posible, todas las vacunas inactivadas deben aplicarse, al menos, 2 semanas antes de comenzar el**

tratamiento con OCREVUS. Si está interesado en recibir vacunas inactivadas, incluida la vacuna estacional de la gripe, durante el tratamiento con OCREVUS, es necesario consultar con el proveedor de atención médica.

- Si tiene un bebé y recibió OCREVUS durante el embarazo, es importante que se lo informe al proveedor de atención médica del bebé para que pueda estipular cuándo debería vacunarlo.
- está embarazada, cree que podría estar embarazada o planea quedar embarazada. No se sabe si OCREVUS dañará al bebé en gestación. Debe utilizar un método anticonceptivo (anticoncepción) durante el tratamiento con OCREVUS y durante los 6 meses posteriores a la última infusión de OCREVUS. Consulte con su proveedor de atención médica cuál es el método anticonceptivo adecuado para usted en este momento.
- está amamantando o planea amamantar. No se sabe si OCREVUS se transmite a la leche materna. Hable con su proveedor de atención médica acerca de la mejor manera de alimentar a su bebé si usted está en tratamiento con OCREVUS.

Informe a su proveedor de atención médica acerca de todos los medicamentos que utiliza, incluidos los medicamentos de venta con receta y de venta libre, las vitaminas y los suplementos herbarios.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de OCREVUS?

OCREVUS puede ocasionar efectos secundarios graves, entre los que se incluyen:

- **Riesgo de cánceres (neoplasias malignas), incluido el cáncer de mama.** Siga las instrucciones de su proveedor de atención médica con respecto a las pautas habituales para la detección del cáncer de mama.
- **Inflamación del colon o colitis:** informe a su proveedor de atención médica si tiene algún síntoma de colitis, como:
 - Diarrea (materia fecal blanda) o movimientos intestinales más frecuentes de lo habitual
 - Materia fecal negra, alquitranada, pegajosa o que contiene sangre o mucosidad
 - Dolor intenso o sensibilidad en el área del estómago (abdomen)

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de OCREVUS.

Llame a su médico para obtener asesoramiento profesional acerca de los efectos secundarios. Puede notificar los efectos secundarios a la FDA llamando al 1-800-FDA-1088. También puede notificar los efectos secundarios a Genentech al (888) 835-2555.

Para obtener más información, visite www.OCREVUS.com/es o llame al 1-844-627-3887.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se ofrece y haga clic aquí para obtener la [Información de prescripción](#) completa y la [Guía del medicamento](#).

