

Conozca OCREVUS ZUNOVO[®] y OCREVUS[®] [IV] para usar 2 veces al año*

*Con OCREVUS [IV], la primera dosis se dividirá en 2, para un total de 3 tratamientos en su primer año.

LEIKA

Usa OCREVUS ZUNOVO

¿Qué son OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO?

OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO son medicamentos de venta con receta empleados 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 y OCREVUS ZUNOVO son seguros y eficaces en niños.

¿Quiénes no deben recibir OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO?

No reciba OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO si:

- tiene una infección activa por el virus de la hepatitis B (VHB).
- ha tenido una reacción potencialmente mortal a la administración de ocrelizumab.
- ha tenido una reacción alérgica potencialmente mortal a ocrelizumab, hialuronidasa o a cualquiera de los ingredientes de OCREVUS ZUNOVO. Informe a su proveedor de atención médica si ha tenido anteriormente una reacción alérgica a OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO o a cualquiera de sus ingredientes.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se ofrece y haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

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

OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden ocasionar efectos secundarios graves, entre los que se incluyen:

- **Reacciones a la infusión (OCREVUS):** 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.
- **Reacciones a la inyección (OCREVUS ZUNOVO):** las reacciones a la inyección son un efecto secundario frecuente de OCREVUS ZUNOVO que pueden ser graves y requerir hospitalización. Permanecerá bajo observación mientras le administran OCREVUS ZUNOVO para detectar signos y síntomas de una reacción a la inyección. Esto ocurrirá con todas las inyecciones durante, al menos, 1 hora después de la primera inyección y durante, al menos, 15 minutos después de todas las inyecciones posteriores a la primera inyección.

OCREVUS ZUNOVO[®]
ocrelizumab e hialuronidasa-ocsq
Inyección subcutánea de 920 mg/23.000 uds.



OCREVUS[®]
ocrelizumab
INYECCIÓN



Usted tiene opciones en cuanto a tratamientos de la esclerosis múltiple

Descubra cuál opción de OCREVUS puede ser adecuada para usted.

- 4 Resultados en la EM recidivante (EMR)
- 11 Resultados en la EM primaria progresiva (EMPP)
- 14 Cómo se administran OCREVUS ZUNOVO y OCREVUS
- 18 Información importante de seguridad
- 20 Reacciones a la infusión y a la inyección
- 21 Cómo pudieran funcionar OCREVUS ZUNOVO y OCREVUS
- 22 Preguntas frecuentes
- 24 La EM en las personas hispanas y afroamericanas
- 26 OCREVUS CONNECTS® y la asistencia financiera
- 28 Hable con su médico

2 Consulte la Información importante de seguridad adicional que se ofrece y haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).



OCREVUS se administra **2 VECES AL AÑO*** para la EMR y la EMPP y **SE OFRECE EN 2 FORMAS**

~10 minutos[†]
inyección subcutánea

OCREVUS ZUNOVO™
ocrelizumab e hialuronidasa-ocsq
Inyección subcutánea de 920 mg/23,000 uds.



4 horas[†] o 2 horas^{†‡}
infusión intravenosa

OCREVUS®
ocrelizumab INYECCIÓN INTRAVENOSA DE 600 MG/10 ML



La duración de una infusión o una inyección podría ser mayor si ocurre una reacción.

Hable con un médico sobre comenzar o cambiar a OCREVUS ZUNOVO o a OCREVUS

*Con OCREVUS [IV], la primera dosis se dividirá en 2, para un total de 3 tratamientos en su primer año.

†Este es solo tiempo de administración y no tiene en cuenta todos los aspectos del tratamiento. La duración real en la clínica puede variar.

‡Para los pacientes que reúnan los requisitos que no hayan experimentado previamente ninguna reacción grave a la infusión de OCREVUS.

Información importante de seguridad sobre OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO (cont.)

¿Cuál es la información más importante que debo conocer acerca de OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO? OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden ocasionar efectos secundarios graves, entre los que se incluyen:

• **Infección:**

- Las infecciones son un efecto secundario frecuente. OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO aumentan el riesgo de presentar infecciones de las vías respiratorias superiores, infecciones de las vías respiratorias inferiores, infecciones cutáneas e infecciones herpéticas. Con OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden ocurrir infecciones graves que pueden poner en peligro la vida o causar la muerte. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta una infección o cualquier signo de infección. Su proveedor de atención médica debe posponer el tratamiento con OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO hasta que la infección se cure.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se ofrece y haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).

OCREVUS ZUNOVO™
ocrelizumab e hialuronidasa-ocsq
Inyección subcutánea de 920 mg/23,000 uds.



OCREVUS®
ocrelizumab INYECCIÓN INTRAVENOSA



Se ha demostrado que OCREVUS ZUNOVO® y OCREVUS® [IV] reducen las recaídas, retrasan la progresión de la discapacidad y reducen las lesiones cerebrales

OCREVUS [IV] se probó en 2 estudios clínicos contra Rebif®

En 2 estudios clínicos grandes e idénticos de más de 2 años se demostró la eficacia de OCREVUS frente a Rebif*, un tratamiento actualmente aprobado para la esclerosis múltiple recidivante, no un placebo. Un placebo es una sustancia o tratamiento que no tiene medicamento activo.

OCREVUS [IV] se estudió en más de 1,600 personas con EM activa

1,656 personas de 18 a 55 años, con una media de 4 años desde que fueron diagnosticadas (827 recibieron OCREVUS, 829 recibieron Rebif)

Tuvieron ≥ 2 recaídas en los últimos 2 años o ≥ 1 recaída en el último año

Tuvieron lesiones realizadas con gadolinio (Gd+) en T1 y/o lesiones hiperintensas en T2

*Rebif es una marca registrada de EMD Serono, Inc.

Se confirmó la similitud de las inyecciones subcutáneas de OCREVUS ZUNOVO con las infusiones de OCREVUS en un estudio separado

Este estudio midió la cantidad de medicamento en el torrente sanguíneo, lo que se hace con frecuencia para comprobar que la inyección funciona igual que la infusión. Los resultados del estudio mostraron que no había diferencias clínicamente significativas entre OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO.

Información importante de seguridad sobre OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO (cont.)

¿Cuál es la información más importante que debo conocer acerca de OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO? OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden ocasionar efectos secundarios graves, entre los que se incluyen:

- **Reactivación del virus de la hepatitis B (VHB):** 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 u OCREVUS ZUNOVO. 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.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se ofrece y haga clic para obtener la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS, así como la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO.

OCREVUS ZUNOVO®
ocrelizumab e hialuronidasa-ocsq
Inyección subcutánea de 920 mg/23,000 uds.

OCREVUS®
ocrelizumab
Inyección intravenosa de 400 mg

LEIKA
Usa
OCREVUS ZUNOVO

“

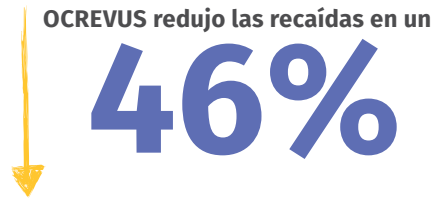
Es bueno hablar sobre la EM.
La gente que te importa y que se preocupa por ti debería saber cómo es.

EXPLORE LAS HISTORIAS DE PERSONAS REALES QUE VIVEN CON EM

Explore ahora

OCREVUS® redujo las recaídas

OCREVUS disminuyó las recaídas casi a la mitad.



comparado con Rebif en el Estudio 1

Más personas que usaron OCREVUS no tuvieron recaídas.



de las personas que usaron OCREVUS no tuvieron recaídas

comparado con el **71%** para Rebif en el Estudio 1

Los resultados fueron consistentes en el Estudio 2.

OCREVUS ZUNOVO® se ha edificado sobre más de 10 años de experiencia y resultados de OCREVUS [IV]

La experiencia es importante al elegir cómo tratar su EM.

Se demostró la eficacia de OCREVUS [IV] frente a Rebif en un estudio inicial de 2 años. Al final del periodo inicial de 2 años, los pacientes podían continuar con OCREVUS o cambiar de Rebif a OCREVUS y seguir bajo observación durante más de 8 años. El estudio de OCREVUS examinó a los pacientes durante más de 10 años. Hable con su médico para conocer más sobre los resultados de este estudio.

Información importante de seguridad sobre OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO (cont.)

¿Cuál es la información más importante que debo conocer acerca de OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO? OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden ocasionar efectos secundarios graves, entre los que se incluyen:

- **Vacunas:** informe a su médico acerca de cualquier vacuna reciente o próxima.
 - Todas las vacunas elaboradas con microbios vivos o atenuadas necesarias deben aplicarse, al menos, 4 semanas antes de comenzar el tratamiento con OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO.
 - Cuando sea posible, todas las vacunas inactivadas deben aplicarse, al menos, 2 semanas antes de comenzar el tratamiento con OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se ofrece y haga clic para obtener la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS, así como la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO.

OCREVUS ZUNOVO®
ocrelizumab e hialuronidasa-ocsq
Inyección subcutánea de 920 mg/23,000 uds.

OCREVUS®
ocrelizumab
Inyección intravenosa de 920 mg

EMILY
Usa OCREVUS

“

Mi neurólogo me dijo que lo que hago hoy puede afectar mi futuro. Elijo OCREVUS para mi presente y para mi futuro.”

OCREVUS® retrasó la progresión de la discapacidad en la EMR

Las personas que usaron OCREVUS tuvieron un

40% MENOS DE PROBABILIDAD

de tener progresión de la discapacidad que las que usaron Rebif**

El 9.8% de las personas que usaron OCREVUS tuvieron progresión de la discapacidad

comparado con el

15.2% de las personas con Rebif



¿Qué es la progresión de la discapacidad?

Es el aumento de la discapacidad física que ocurre con el tiempo en las personas con esclerosis múltiple. Cómo y cuándo sucede es diferente para todos.

*Rebif es una marca registrada de EMD Serono, Inc.

**La progresión de la discapacidad se confirmó 3 meses después del cambio neurológico inicial y se confirmó nuevamente después de 6 meses.

Información importante de seguridad sobre OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO (cont.)

¿Cuál es la información más importante que debo conocer acerca de OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO? OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden ocasionar efectos secundarios graves, entre los que se incluyen:

- **Debilitación del sistema inmunitario:** la administración de OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO 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 ocrelizumab. Los síntomas de la LMP empeoran en cuestión de días a semanas.
- **Reducción en los niveles de inmunoglobulinas:** OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden ocasionar la disminución de algunos tipos de anticuerpos. Su proveedor de atención médica le hará algunos análisis de sangre para controlar sus niveles de inmunoglobulinas en la sangre.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO?

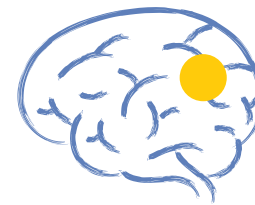
OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden ocasionar efectos secundarios graves, entre los que se incluyen:

- **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, sangre en la materia fecal y dolor de estómago.
- **Daño hepático.** OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden causar daño hepático. Su proveedor de atención médica le realizará análisis de sangre para revisar su hígado antes de comenzar a usar OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO y, si es necesario, mientras esté usando OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta cualquier síntoma de daño hepático, como color amarillento de la piel y los ojos (ictericia), náuseas, vómitos, oscurecimiento inusual de la orina y sensación de cansancio o debilidad.
- **Los efectos secundarios más frecuentes de OCREVUS ZUNOVO incluyen:** reacciones a la inyección, infecciones de las vías respiratorias e infecciones cutáneas.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se ofrece y haga clic para obtener la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS, así como la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO.



Se demostró que OCREVUS reduce las lesiones cerebrales en las imágenes por resonancia magnética



En el Estudio 1, hubo un

94%

menos de lesiones* realizadas con gadolinio (Gd+) en T1 comparado con Rebif

Los resultados fueron consistentes en el Estudio 2.

El número promedio de lesiones con Gd+ en T1 en las imágenes por resonancia magnética fue más bajo para OCREVUS:

Estudio 1: **0.016** lesiones con OCREVUS comparadas con **0.286** lesiones con Rebif

Estudio 2: **0.021** lesiones con OCREVUS comparadas con **0.416** lesiones con Rebif

Para obtener más información, por favor, visite OCREVUS.com/es

*Una lesión realizada con gadolinio (Gd+) en T1 es un indicador en las imágenes por resonancia magnética que resalta que se ha producido una inflamación activa. La inflamación activa significa que la mielina está siendo dañada o destruida. Se cree que las lesiones de Gd+ en T1 son un signo de inflamación activa.

Información importante de seguridad sobre OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO (cont.)

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO?

OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden ocasionar efectos secundarios graves, entre los que se incluyen:

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO.

¿Qué son OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO?

OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO son medicamentos de venta con receta empleados 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 y OCREVUS ZUNOVO son seguros y eficaces en niños.

¿Quiénes no deben recibir OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO?

No reciba OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO si:

- tiene una infección activa por el virus de la hepatitis B (VHB).
- ha tenido una reacción potencialmente mortal a la administración de ocrelizumab.
- ha tenido una reacción alérgica potencialmente mortal a ocrelizumab, hialuronidasa o a cualquiera de los ingredientes de OCREVUS ZUNOVO. Informe a su proveedor de atención médica si ha tenido anteriormente una reacción alérgica a OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO o a cualquiera de sus ingredientes.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se ofrece y haga clic para obtener la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS, así como la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO.





IZZY

Usa OCREVUS

“

No existen otros tratamientos aprobados para la **EMPP**, así que recibí una buena noticia cuando mi médico me habló de OCREVUS.

RESULTADOS EN LA EM PRIMARIA PROGRESIVA (EMPP)

Se ha comprobado que OCREVUS ZUNOVO® y OCREVUS® [IV] retrasan la progresión de la discapacidad y reducen las lesiones cerebrales

Las opciones de tratamiento de OCREVUS son las únicas aprobadas para la EMPP

OCREVUS [IV] se comprobó en un estudio clínico comparado con un placebo. Las personas fueron tratadas durante al menos 120 semanas.

Estas son las personas incluidas en los estudios

732 personas
(488 recibieron OCREVUS, 244 recibieron placebo)

De 18 a 55 años

El tiempo promedio desde que comenzaron a experimentar síntomas fue de unos 7 años

El 88% no había recibido previamente tratamiento modificador de la enfermedad de la esclerosis múltiple, frente al 12% que sí lo había recibido

Por qué esto es importante

Estudiado en un gran número de personas

Estudiado en una variedad de personas con esclerosis múltiple

El estudio incluyó a personas que no habían estado recibiendo un tratamiento y aquellas que sí

Se confirmó la similitud de las inyecciones subcutáneas de OCREVUS ZUNOVO con las infusiones de OCREVUS en un estudio separado

Este estudio midió la cantidad de medicamento en el torrente sanguíneo, lo que se hace con frecuencia para comprobar que la inyección funciona igual que la infusión. Los resultados del estudio mostraron que no había diferencias clínicamente significativas entre OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO.

Información importante de seguridad sobre OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO (cont.)

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

OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden ocasionar efectos secundarios graves, entre los que se incluyen:

- **Reacciones a la infusión (OCREVUS):** 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.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se ofrece y haga clic para obtener la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS, así como la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO.

OCREVUS ZUNOVO®
ocrelizumab e hialuronidasa-ocsq
Inyección subcutánea de 920 mg/23.000 uds.



OCREVUS®
ocrelizumab
Inyección intravenosa

Se demostró que OCREVUS® retrasa la progresión de la discapacidad y reduce las lesiones cerebrales en la EMPP

Las personas que usaron OCREVUS tuvieron un



24%
MENOS DE
PROBABILIDAD

de tener progresión de la discapacidad que las que usaron un placebo**

El **32.9%** de las personas que recibieron OCREVUS tuvieron progresión de la discapacidad

comparado con el

39.3% de las que recibieron un placebo*

Con OCREVUS se vieron resultados superiores en el volumen de lesiones cerebrales

Con OCREVUS se vio una **REDUCCIÓN DEL**



3%

en el volumen de lesiones en T2*

Con placebo se vio un **AUMENTO DEL**



7%

en el volumen de lesiones en T2*

OCREVUS [IV] redujo el volumen de lesiones hiperintensas en T2, mientras que el volumen de lesiones en T2 aumentó en personas a las que se les administró placebo.

El cambio promedio en el volumen de lesiones en T2 fue de -0.39 cm^3 para OCREVUS [IV] comparado con 0.79 cm^3 para placebo*.

*La progresión de la discapacidad se confirmó 3 meses después del cambio neurológico inicial.

**La progresión de la discapacidad se confirmó nuevamente después de 6 meses.

*Se evaluó OCREVUS en un estudio que incluía 732 personas tratadas con OCREVUS o placebo por lo menos por 120 semanas.

Información importante de seguridad sobre OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO (cont.)

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

OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden ocasionar efectos secundarios graves, entre los que se incluyen:

- **Reacciones a la inyección (OCREVUS ZUNOVO):** las reacciones a la inyección son un efecto secundario frecuente de OCREVUS ZUNOVO que pueden ser graves y requerir hospitalización. Permanecerá bajo observación mientras le administran OCREVUS ZUNOVO para detectar signos y síntomas de una reacción a la inyección. Esto ocurrirá con todas las inyecciones durante, al menos, 1 hora después de la primera inyección y durante, al menos, 15 minutos después de todas las inyecciones posteriores a la primera inyección.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se ofrece y haga clic para obtener la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS, así como la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO.

OCREVUS ZUNOVO®
ocrelizumab e hialuronidasa-ocsq
Inyección subcutánea de 920 mg/23,000 uds.



OCREVUS®
ocrelizumab
Inyección intravenosa de 400 mg





IZZY
Usa OCREVUS

“

La esclerosis múltiple cambió mi ritmo, pero no me ha quitado las ganas de seguir luchando.”

2 tipos de administración

TIPO DE TRATAMIENTO	 OCREVUS ZUNOVO	 OCREVUS
Aprobado para:	Adultos con EMR y EMPP	
Dosis al año:	2 dosis al año Una dosis de 920 mg que se inyecta cada 6 meses La primera dosis no se divide	2 dosis al año La primera dosis se divide en dos infusiones de 300 mg con 2 semanas de diferencia Las dosis posteriores son administradas como una infusión de 600 mg cada 6 meses
Administración del tratamiento:	Una inyección subcutánea debajo de la piel en el área del abdomen	Una infusión intravenosa en una vena del brazo
Tiempo de administración del tratamiento*:	10 minutos aproximadamente	4 horas o 2 horas aproximadamente Según cómo responda a la primera dosis o a las siguientes, su médico puede recomendarle la opción de infusión más corta
<small>*El tiempo de administración podría ser mayor si experimenta algún efecto adverso.</small>		
Administrado por:	Un profesional de la salud	

Consulte la página 17 para obtener más información sobre la experiencia del tratamiento, incluidos los requisitos de premedicación y observación posterior a la dosis de OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO.

Información importante de seguridad sobre OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO (cont.)

¿Cuál es la información más importante que debo conocer acerca de OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO? OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden ocasionar efectos secundarios graves, entre los que se incluyen:

- **Infección:**
 - Las infecciones son un efecto secundario frecuente. OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO aumentan el riesgo de presentar infecciones de las vías respiratorias superiores, infecciones de las vías respiratorias inferiores, infecciones cutáneas e infecciones herpéticas. Con OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden ocurrir infecciones graves que pueden poner en peligro la vida o causar la muerte. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta una infección o cualquier signo de infección. Su proveedor de atención médica debe posponer el tratamiento con OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO hasta que la infección se cure.

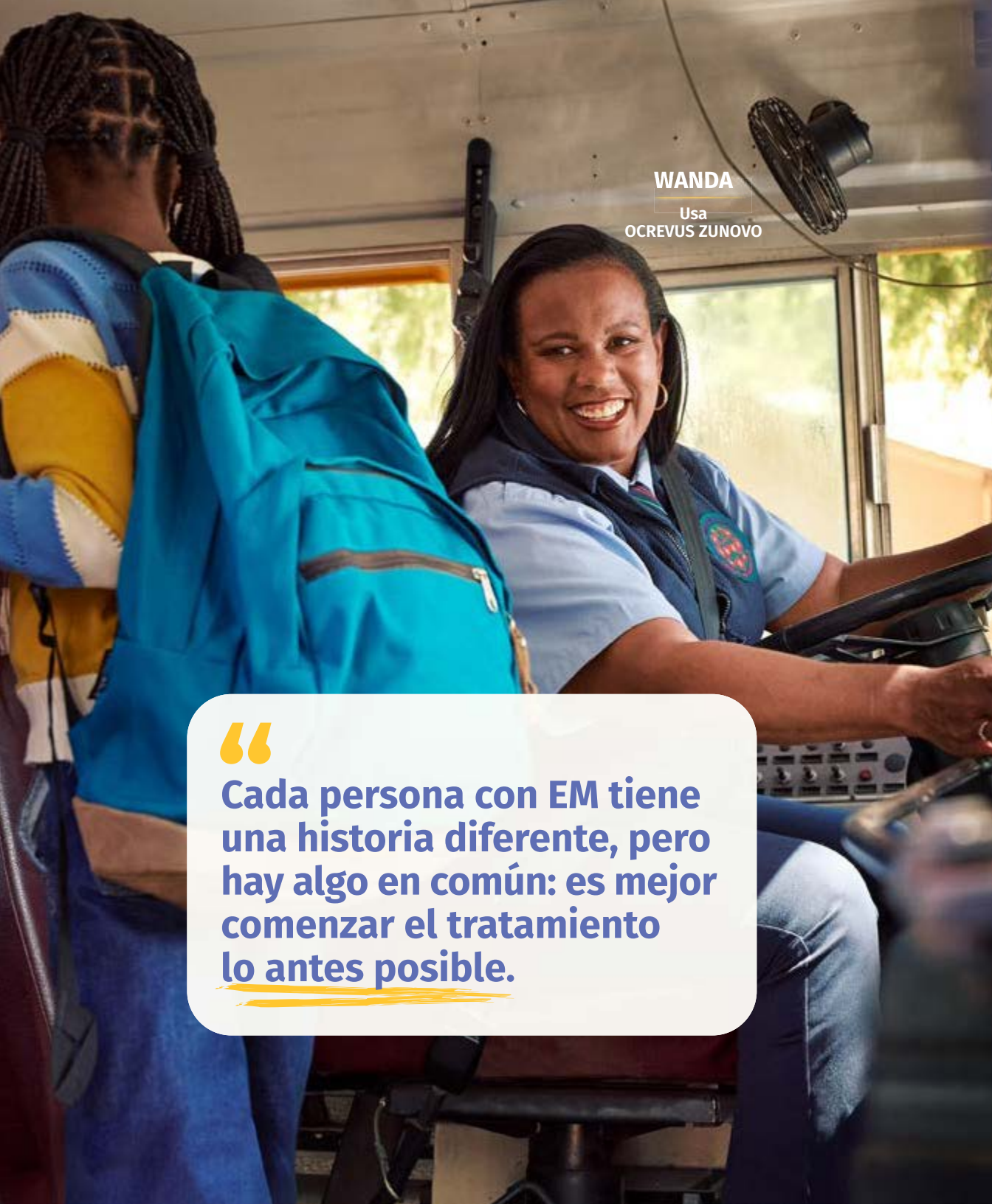
Consulte la Información importante de seguridad adicional que se ofrece y haga clic para obtener la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS, así como la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO.



LEANN
Usa
OCREVUS ZUNOVO



“

Cada día es diferente, así que he aprendido a escuchar a mi cuerpo y ver hasta dónde puedo llegar.



“
Cada persona con EM tiene una historia diferente, pero hay algo en común: es mejor comenzar el tratamiento lo antes posible.

¿Qué sucede en una cita de OCREVUS?

TIPO DE TRATAMIENTO	 OCREVUS ZUNOVO	 OCREVUS
Ubicación del tratamiento	Después de hablar con su médico, puede recibirlo en el consultorio, un centro de tratamiento o en casa con un proveedor de atención médica a domicilio	
Premedicación	Recibirá la premedicación al menos 30 minutos antes de empezar cada tratamiento de OCREVUS ZUNOVO, normalmente como píldoras por vía oral. Se le puede dar la opción de recibir sus medicamentos en casa. Su equipo de atención médica le orientará sobre todos los protocolos previos al tratamiento	Se le administrará premedicación de 30 a 60 minutos antes de comenzar su tratamiento de OCREVUS, normalmente como parte de su infusión intravenosa
Tiempo de administración (vea la página 14)	10 minutos aproximadamente	La administración intravenosa como tal durará entre 2 y 4 horas, según la opción de administración que elija su proveedor
Resumen del tratamiento	Se le pedirá que se siente o acueste y se le colocará una aguja fina bajo la piel en el área del abdomen. Esta aguja se conectará a la jeringa preparada que contiene OCREVUS ZUNOVO Un miembro de su equipo de salud le inyectará OCREVUS ZUNOVO manualmente o utilizará una bomba de perfusión	Se le colocará una aguja fina en el brazo para iniciar la infusión de OCREVUS. También se le conectará a una bomba de perfusión para garantizar que reciba la cantidad exacta En función de cómo responda a la primera dosis o a las dosis posteriores de OCREVUS, su médico puede recomendarle un tiempo de infusión de menor o mayor duración
Observación postratamiento	Su equipo de salud lo tendrá bajo observación durante, al menos, 1 hora después de su primera inyección Estará en observación durante, al menos, 15 minutos después de todas las inyecciones posteriores	Su equipo de salud lo tendrá bajo observación durante, al menos, 1 hora después de su infusión

Información importante de seguridad sobre OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO (cont.)

¿Cuál es la información más importante que debo conocer acerca de OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO? OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden ocasionar efectos secundarios graves, entre los que se incluyen:

- **Reactivación del virus de la hepatitis B (VHB):** 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 u OCREVUS ZUNOVO. 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.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se ofrece y haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).



Información importante de seguridad

¿Qué son OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO?

OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO son medicamentos de venta con receta empleados 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 y OCREVUS ZUNOVO son seguros y eficaces en niños.

¿Quiénes no deben recibir OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO?

No reciba OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO si:

- tiene una infección activa por el virus de la hepatitis B (VHB).
- ha tenido una reacción potencialmente mortal a la administración de ocrelizumab.
- ha tenido una reacción alérgica potencialmente mortal a ocrelizumab, hialuronidasa o a cualquiera de los ingredientes de OCREVUS ZUNOVO. Informe a su proveedor de atención médica si ha tenido anteriormente una reacción alérgica a OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO o a cualquiera de sus ingredientes.

¿Cuál es la información más importante que debo conocer acerca de OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO? OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden ocasionar efectos secundarios graves, entre los que se incluyen:

- **Reacciones a la infusión (OCREVUS):** 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.
- **Reacciones a la inyección (OCREVUS ZUNOVO):** las reacciones a la inyección son un efecto secundario frecuente de OCREVUS ZUNOVO que pueden ser graves y requerir hospitalización. Permanecerá bajo observación mientras le administran OCREVUS ZUNOVO para detectar signos y síntomas de una reacción a la inyección. Esto ocurrirá con todas las inyecciones durante, al menos, 1 hora después de la primera inyección y durante, al menos, 15 minutos después de todas las inyecciones posteriores a la primera inyección.

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
- enrojecimiento del rostro (rubefacción)
- náuseas
- dolor de cabeza
- inflamación de la garganta
- mareos
- falta de aliento

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se ofrece y haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).

- sensación de desmayo
- fiebre
- fatiga
- latidos cardíacos acelerados

Además, para OCREVUS ZUNOVO:

- dolor en el lugar de la inyección
- hinchazón
- enrojecimiento

Estas reacciones a la infusión y a la inyección pueden surgir durante o hasta 24 horas después de la administración. 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 o inyección.

• Infección:

Las infecciones son un efecto secundario frecuente. OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO aumentan el riesgo de presentar infecciones de las vías respiratorias superiores, infecciones de las vías respiratorias inferiores, infecciones cutáneas e infecciones herpéticas. Con OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO 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 u OCREVUS ZUNOVO. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta una infección o cualquier signo de infección. Su proveedor de atención médica debe posponer el tratamiento con OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO hasta que la infección se cure.

• **Reactivación del virus de la hepatitis B (VHB):** antes de comenzar el tratamiento con ocrelizumab, 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 u OCREVUS ZUNOVO. 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 u OCREVUS ZUNOVO y después de interrumpir la administración.

• **Debilitación del sistema inmunitario:** la administración de OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO 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 ocrelizumab. 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
- el equilibrio

- la vista
- la fuerza
- la debilidad en un lado del cuerpo
- el uso de los brazos o las piernas

• **Reducción en los niveles de inmunoglobulinas:** OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden ocasionar la disminución de algunos tipos de anticuerpos. Su proveedor de atención médica le hará algunos análisis de sangre para controlar sus niveles de inmunoglobulinas en la sangre.

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

- tiene o cree que tiene una infección. Consulte “¿Cuál es la información más importante que debo saber sobre OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO?”.
- recibe, planea recibir o alguna vez ha recibido medicamentos que afectan el sistema inmunitario, u otros tratamientos contra la EM. Estos medicamentos podrían aumentar el riesgo de contraer una infección.
- alguna vez tuvo hepatitis B o es portador del virus de la hepatitis B.
- tiene antecedentes de enfermedad inflamatoria intestinal o colitis.
- tiene antecedentes de problemas hepáticos.
- 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 u OCREVUS ZUNOVO.** No deben aplicarse vacunas elaboradas con microbios vivos o atenuadas durante el tratamiento con OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO 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 u OCREVUS ZUNOVO.** Si está interesado en recibir vacunas inactivadas, incluida la vacuna estacional de la gripe, durante el tratamiento con OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO, es necesario consultar con el proveedor de atención médica.
 - Si tiene un bebé y recibió OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO 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 y OCREVUS ZUNOVO dañarán al bebé en gestación. Debe utilizar un método anticonceptivo (anticoncepción) durante el tratamiento con OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO y durante los 6 meses posteriores a la última dosis de OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO. Consulte con su proveedor de atención médica cuál es el método anticonceptivo adecuado para usted en este momento. Informe a su proveedor de atención médica si queda embarazada mientras recibe OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO.
- está amamantando o planea amamantar. No se sabe si OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO se transmiten 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 u OCREVUS ZUNOVO.

Informe a su médico 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 y OCREVUS ZUNOVO?

OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden 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)
- **Daño hepático.** OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden causar daño hepático. Su proveedor de atención médica le realizará análisis de sangre para revisar su hígado antes de comenzar a usar OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO y, si es necesario, mientras esté usando OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta cualquier síntoma de daño hepático, como:
 - color amarillento de la piel y los ojos (ictericia)
 - náuseas
 - vómitos
 - oscurecimiento inusual de la orina
 - sensación de cansancio o debilidad

Los efectos secundarios más frecuentes de OCREVUS ZUNOVO incluyen:

- Reacciones a la inyección
- Infecciones de las vías respiratorias
- Infecciones cutáneas

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO.

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 de OCREVUS](#).

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 de OCREVUS ZUNOVO](#).



Reacciones a la infusión y a la inyección

Las reacciones a la infusión y a la inyección son un efecto secundario frecuente de OCREVUS® [IV] y OCREVUS ZUNOVO® que pueden ser graves y requerir hospitalización. Permanecerá bajo observación durante su tratamiento para detectar signos y síntomas de una reacción. Las reacciones son más frecuentes durante y dentro de la hora después del tratamiento, pero pueden surgir hasta 24 horas después.

Informe a su equipo de atención o de enfermería si tiene alguno 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

Además, para OCREVUS ZUNOVO: dolor, hinchazón o enrojecimiento en el lugar de la inyección.

En un estudio clínico, las reacciones a la inyección se notificaron con mayor frecuencia al administrar la primera inyección. Todas las reacciones fueron de leves a moderadas y controlables con medicamentos y ajustes en el tratamiento para ayudar con las reacciones.

Puede existir un mayor riesgo de neoplasias malignas

Puede existir un mayor riesgo de desarrollar neoplasias malignas con OCREVUS, incluido el cáncer de mama. Siga las instrucciones de su proveedor de atención médica sobre las pautas habituales de detección del cáncer de mama.

En 3 ensayos clínicos principales, 6* de 781 mujeres (<1%) en tratamiento con OCREVUS fueron diagnosticadas con cáncer de mama. No hubo casos de cáncer de mama durante el periodo de ensayo entre los pacientes a los que se les administró Rebif o placebo.

*2 pacientes con EM recidivante y 4 con EMPP.

Información importante de seguridad sobre OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO (cont.)

¿Cuál es la información más importante que debo conocer acerca de OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO? OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden ocasionar efectos secundarios graves, entre los que se incluyen:

- **Vacunas:** informe a su médico acerca de cualquier vacuna reciente o próxima.
 - Todas las vacunas elaboradas con microbios vivos o atenuadas necesarias deben aplicarse, al menos, 4 semanas antes de comenzar el tratamiento con OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO.
 - Cuando sea posible, todas las vacunas inactivadas deben aplicarse, al menos, 2 semanas antes de comenzar el tratamiento con OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO.
- **Debilitación del sistema inmunitario:** la administración de OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO antes o después de otros medicamentos que debilitan el sistema inmunitario podría aumentar su riesgo de contraer infecciones.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se ofrece y haga clic para obtener la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS, así como la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO.

OCREVUS ZUNOVO®
ocrelizumab e hialuronidasa-ocsq
Inyección subcutánea de 920 mg/23,000 uds.



OCREVUS®
ocrelizumab
Inyección intravenosa de 920 mg/23,000 uds.



CÓMO PUDIERAN FUNCIONAR OCREVUS ZUNOVO Y OCREVUS

Se cree que la EM afecta tanto al sistema nervioso central como al sistema inmunitario

En el cuerpo:

- El **sistema nervioso central** (el cerebro y la médula espinal) transporta señales hacia y desde el resto del cuerpo a través de las células nerviosas. Estas señales nos permiten movernos, ver y experimentar sensaciones
- El **sistema inmunitario** utiliza muchos tipos de células, incluyendo las células B y células T, para ayudar al cuerpo a combatir las infecciones causadas por virus o bacterias

Para las personas con EM, en lugar de combatir las infecciones, algunas células B y células T atacan de manera errónea la mielina (la vaina grasa que protege los nervios y ayuda a mantener las señales transmitidas por los nervios).

Si bien no se sabe exactamente cómo funciona OCREVUS, se cree que se dirige a ciertos tipos de células B, que ahora los científicos están de acuerdo en que desempeñan un papel importante en el proceso de la EM.

Información importante de seguridad sobre OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO (cont.)

¿Cuál es la información más importante que debo conocer acerca de OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO? OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden ocasionar efectos secundarios graves, entre los que se incluyen:

- **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 ocrelizumab. Los síntomas de la LMP empeoran en cuestión de días a semanas.
- **Reducción en los niveles de inmunoglobulinas:** OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden ocasionar la disminución de algunos tipos de anticuerpos. Su proveedor de atención médica le hará algunos análisis de sangre para controlar sus niveles de inmunoglobulinas en la sangre.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se ofrece y haga clic para obtener la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS, así como la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO.

OCREVUS ZUNOVO®
ocrelizumab e hialuronidasa-ocsq
Inyección subcutánea de 920 mg/23,000 uds.



OCREVUS®
ocrelizumab
Inyección intravenosa de 920 mg/23,000 uds.



Preguntas frecuentes

P: ¿Son OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO tratamientos bien establecidos para la EM?

R: OCREVUS [IV] es un medicamento bien establecido. Más de 450,000 personas con EM han sido tratadas con OCREVUS en todo el mundo desde su aprobación en 2017. OCREVUS ZUNOVO fue aprobado en 2024.

P: ¿Qué es una inyección subcutánea?

R: Una inyección subcutánea (SC, SQ o Sub-Q, en inglés) se administra en el tejido adiposo debajo de la piel. OCREVUS ZUNOVO es una inyección subcutánea.

P: ¿Puedo cambiar de OCREVUS a OCREVUS ZUNOVO?

R: Aunque todas las decisiones de tratamiento deben consultarse y tomarse con su equipo de salud, en el estudio clínico de OCARINA II algunos pacientes cambiaron de OCREVUS a OCREVUS ZUNOVO. Hable con su médico sobre los datos de este estudio clínico y sobre si el cambio de OCREVUS a OCREVUS ZUNOVO puede ser adecuado para usted.

P: ¿Por qué OCREVUS ofrece tantas opciones de tratamiento? ¿Cómo sé cuál es la más adecuada para mí?

R: Cada persona con EM es diferente, y por eso es importante poder elegir. La elección de un plan de tratamiento es una decisión conjunta entre usted y su médico. Hable con su médico sobre cuál opción de tratamiento de OCREVUS es más adecuada para usted.

P: ¿Por qué hay diferentes dosis activas de OCREVUS ZUNOVO y OCREVUS?

R: La administración de OCREVUS ZUNOVO es una única inyección de 920 mg debajo de la piel en el área del abdomen. Esta dosis es mayor que la dosis intravenosa de 600 mg de OCREVUS debido a las diferentes vías de acceso al torrente sanguíneo.

Con los medicamentos subcutáneos: el medicamento se administra en el tejido subcutáneo, lo que puede afectar la cantidad de medicamento y/o el tiempo que tarda el medicamento en llegar al torrente sanguíneo.

Con los medicamentos intravenosos: el medicamento se administra directamente en la vena para llegar directamente a la circulación sanguínea.

Por lo tanto, se necesita una dosis más alta de OCREVUS ZUNOVO para obtener un efecto médico similar al de OCREVUS.

P: ¿Qué es la hialuronidasa?

R: OCREVUS ZUNOVO contiene un ingrediente adicional, una enzima llamada hialuronidasa humana recombinante. Esta ayuda a que OCREVUS ZUNOVO sea absorbido por el organismo cuando se inyecta debajo de la piel.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se ofrece y haga clic para obtener la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS, así como la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO.

OCREVUS ZUNOVO[®]
ocrelizumab e hialuronidasa-OCSq
Inyección subcutánea de 920 mg/23,000 uds.

OCREVUS[®]
ocrelizumab
Inyección intravenosa de 600 mg

LEANN
Usa
OCREVUS ZUNOVO

“

La EM exige mucha adaptación al principio, pero esa es la cuestión: uno puede adaptarse.

La EM en los hispanos y afroamericanos

Se creía que la EM era una enfermedad que afectaba principalmente a las personas blancas. Sin embargo, hay más personas hispanas y afroamericanas con EM de lo que se pensaba.

Las personas hispanas y afroamericanas también pueden tener un mayor riesgo de progresión de la discapacidad, por lo que es importante buscar atención médica de inmediato y seguir su plan de tratamiento.

Nuestro compromiso de apoyar a todas las personas con EM

Dado que las personas hispanas y afroamericanas siguen estando subrepresentadas en los estudios clínicos, los datos sobre los factores que conducen a la progresión de la discapacidad en estas poblaciones son limitados. Por eso, en Genentech hemos creado el primer estudio clínico* centrado exclusivamente en cómo la EM afecta a las poblaciones hispana y afroamericana.

*Estudio CHIMES: Caracterización de ocrelizumab en las minorías con esclerosis múltiple.

En Genentech, estamos comprometidos en ayudar a todos los pacientes con esclerosis múltiple a vivir vidas más largas y saludables. Las iniciativas que estamos llevando a cabo incluyen:



Enfocarnos en la equidad para todos los pacientes con esclerosis múltiple en el diseño de nuestros estudios clínicos



Ampliar nuestra capacidad para tratar a todos los pacientes con esclerosis múltiple, especialmente a aquellos que enfrentan los mayores obstáculos en el acceso a la salud



Trabajar con nuestros socios para optimizar los resultados de todos los pacientes con esclerosis múltiple

Información importante de seguridad sobre OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO (cont.)

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO?

OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden 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, sangre en la materia fecal y dolor de estómago.
- **Daño hepático.** OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO pueden causar daño hepático. Su proveedor de atención médica le realizará análisis de sangre para revisar su hígado antes de comenzar a usar OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO y, si es necesario, mientras esté usando OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta cualquier síntoma de daño hepático, como color amarillento de la piel y los ojos (ictericia), náuseas, vómitos, oscurecimiento inusual de la orina y sensación de cansancio o debilidad.
- **Los efectos secundarios más frecuentes de OCREVUS ZUNOVO incluyen:** reacciones a la inyección, infecciones de las vías respiratorias e infecciones cutáneas.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se ofrece y haga clic para obtener la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS, así como la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO.

OCREVUS ZUNOVO®
ocrelizumab e hialuronidasa-ocsq
Inyección subcutánea de 920 mg/23,000 uds.

OCREVUS®
ocrelizumab
Inyección intravenosa

ALEX

Usa OCREVUS

CHANTAL

Usa OCREVUS

DESCUBRA MÁS SOBRE LA EXPERIENCIA DE LOS AFROAMERICANOS CON LA EM

Ir ahora



LEANN
Usa
OCREVUS ZUNOVO

WANDA
Usa
OCREVUS ZUNOVO

Apoyo y orientación cuando los necesite



Llame al **1-844-OCREVUS** para hablar directamente con un representante que pueda responder sus preguntas sobre las opciones de tratamiento de OCREVUS y la EM y proveer información sobre los programas de asistencia financiera que pueden estar disponibles para usted.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se ofrece y haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).

Obtenga apoyo en el camino hacia su tratamiento

Una vez que se le haya recetado OCREVUS ZUNOVO® u OCREVUS® [IV], puede elegir inscribirse en un programa gratuito donde puede formar equipo con un asesor de pacientes o con un director de educación clínica o con ambos.

CÓMO UN ASESOR DE PACIENTES PUEDE APOYARLE



Coordinando la búsqueda de un centro de tratamiento



Ayudándole a entender la cobertura del seguro médico para su tratamiento



Buscando opciones de ayuda financiera, si reúne los requisitos

CÓMO UN DIRECTOR DE EDUCACIÓN CLÍNICA* PUEDE APOYARLE

*Este programa está destinado principalmente a pacientes a quienes se les ha recetado OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO que se encuentran en su primer año de tratamiento. Los directores de educación clínica son empleados de Genentech y no ofrecen asesoramiento médico.



Ofreciendo sesiones educativas individuales sobre OCREVUS ZUNOVO, OCREVUS y la EM



Ayudándole a prepararse para su primer tratamiento al explicarle qué esperar



Detallando los recursos locales para la EM que pueden estar disponibles

Visite [OCREVUS.com/es/connects](https://ocrevus.com/es/connects) para ver todas las maneras en que este servicio puede ofrecer ayuda.

OCREVUS CONNECTS® está disponible de lunes a viernes, de 9 a.m. a 8 p.m., ET. Si tiene preguntas sobre su afección o cuidados médicos específicos, asegúrese de hablar con su médico.

ASISTENCIA FINANCIERA

Queremos que tenga acceso a la opción de tratamiento de OCREVUS que se le recetó

Sabemos que el costo puede ser un gran obstáculo para su tratamiento, por eso estamos comprometidos en ayudarle. Vea algunos de los recursos que ofrecemos para ayudar con los costos.

El programa de copago de OCREVUS

Fundaciones independientes de asistencia para copagos

Fundación de Pacientes de Genentech

Visite [OCREVUS.com/access](https://ocrevus.com/access) y aprenda cómo estos programas pudieran ayudar a los pacientes que reúnan los requisitos a cubrir los costos del tratamiento.

El Programa de copago de OCREVUS: se aplican criterios de idoneidad. No es válido para pacientes que utilicen programas gubernamentales federales o estatales para pagar su medicamento y/o la administración de su medicamento de Genentech. Los pacientes deben estar recibiendo el medicamento de Genentech para una indicación aprobada por la FDA. Visite el sitio web del Programa de copago para consultar la lista completa de términos y condiciones.

Fundaciones independientes de asistencia para copagos: las fundaciones independientes de asistencia para copagos tienen sus propias reglas de idoneidad. Genentech no tiene participación ni influencia en la toma de decisiones o criterios de idoneidad y desconoce si una fundación podrá ayudarle. Solo podemos remitirlo a una fundación que apoya el estado de su enfermedad. Genentech no respalda ni muestra preferencia por ninguna fundación en particular. Es posible que las fundaciones a las que le remitamos no sean las únicas que podrían ayudarle.

Fundación de Pacientes de Genentech: si tiene seguro médico, debe intentar obtener otro tipo de asistencia financiera, si está disponible. También debe cumplir con los requisitos de ingresos. Si no tiene seguro, o si su seguro no cubre su medicamento de Genentech, deberá cumplir una serie diferente de requisitos de ingresos. Genentech se reserva el derecho de modificar o interrumpir el programa en cualquier momento y de verificar la veracidad de la información presentada.

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se ofrece y haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).

OCREVUS ZUNOVO®
ocrelizumab e hialuronidasa-ocsq
Inyección subcutánea de 920 mg/23,000 uds.



OCREVUS®
ocrelizumab
Inyección intravenosa



Ahora le toca a usted. ☺

Hable con su médico sobre OCREVUS ZUNOVO® y OCREVUS® [IV] que se administran 2 veces al año*

*Con OCREVUS [IV], la primera dosis se dividirá en 2, para un total de 3 tratamientos en su primer año.

LEIKA

Usa
OCREVUS ZUNOVO

Para ayudarle a iniciar la conversación, obtenga nuestra Guía de conversación con el médico. Es una lista de preguntas que hacer para estar preparado cuando hable con su médico. Acceda a ella en [OCREVUS.com/es/DDG](https://www.ocrevus.com/es/DDG).

Aprenda más

sobre OCREVUS ZUNOVO y OCREVUS en [OCREVUS.com/es](https://www.ocrevus.com/es)

Haga clic aquí

para ver el video sobre la administración de OCREVUS ZUNOVO

Consulte la Información importante de seguridad adicional que se ofrece y haga clic para obtener la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS, así como la Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO.

© 2025 Genentech USA, Inc. Todos los derechos reservados. M-US-00004821(v10.0) 9/25

OCREVUS ZUNOVO®
ocrelizumab e hialuronidasa-ocsq
Inyección subcutánea de 920 mg/23,000 uds.



OCREVUS®
ocrelizumab
PREVENIR LA
PROGRESIÓN

