

## CONTACTOS CLAVES

### Mi asesor de pacientes

Nombre: \_\_\_\_\_

Teléfono: \_\_\_\_\_

### Mi director de educación clínica

Nombre: \_\_\_\_\_

Teléfono: \_\_\_\_\_

### Farmacia especializada

Nombre: \_\_\_\_\_

Teléfono: \_\_\_\_\_

### Programa de copago de Genentech

Teléfono: 844-672-6729

### Fundación de Pacientes de Genentech

Teléfono: 888-941-3331

### Centro de infusión/Proveedor de la inyección

Nombre: \_\_\_\_\_

Teléfono: \_\_\_\_\_

### Centro de infusión/Proveedor de la inyección alternativos

Nombre: \_\_\_\_\_

Teléfono: \_\_\_\_\_



ES HORA DE PREPARARSE PARA

# SU PRIMER TRATAMIENTO

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

**HANNAH**

USA OCREVUS  
DESDE 2018



# ANTES DE SU PRIMER TRATAMIENTO: PRÓXIMOS PASOS

Una vez que su médico le haya recetado OCREVUS® u OCREVUS ZUNOVO™, siga estos pasos para prepararse para su primer tratamiento. Asegúrese de conservar este folleto para el futuro.



1



## COMPLETE FORMULARIOS Y PRUEBAS DE LAB.

Si desea inscribirse en **OCREVUS Access Solutions**, firme la sección de **Consentimiento del paciente** en el formulario de inicio de OCREVUS, disponible en [ocrevus.com/forms](https://ocrevus.com/forms). Su médico completará la sección del prescriptor y, si es necesario, proporcionará un referido para el tratamiento.

Junto con su médico: **1. Elija** su centro de tratamiento. **2. 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 y OCREVUS ZUNOVO.

2



## CONSULTE LA GUÍA DE BIENVENIDA

**Lea detenidamente** la Guía de bienvenida una vez que la reciba. **Escriba** cualquier pregunta que pueda tener para su médico o el asesor de pacientes de OCREVUS.

Si no recibe su Guía de bienvenida, descárguela en [ocrevus.com/es/guidebienvenida](https://ocrevus.com/es/guidebienvenida), o pida una copia a un asesor de pacientes.

3



## HABLE CON SU ASESOR DE PACIENTES

Cuando se hayan recibido ambos formularios de inicio de OCREVUS, su asesor de pacientes de OCREVUS lo llamará en aproximadamente 1 semana para explicarle:

Servicios de apoyo, que pueden incluir la búsqueda de un proveedor de tratamiento (lugar del tratamiento) | Cobertura de seguro† | Necesidades financieras y administrativas (como asistencia con copagos) | Recursos financieros alternativos  
Si no recibe una llamada, contacte a OCREVUS Access Solutions al 1-800-888-2882 y hable con un asesor de pacientes.

4

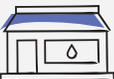


## PROGRAME Y PREPÁRESE PARA SU TRATAMIENTO

Una vez que tenga la **autorización del seguro**, podrá **programar** su tratamiento. 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 cita de OCREVUS en [ocrevus.com/es/listadeverificacion](https://ocrevus.com/es/listadeverificacion) para asegurarse de que está preparado.

5



## SU PRIMER TRATAMIENTO

Si recibe OCREVUS, su primera dosis se dividirá en 2 infusiones, con 2 semanas de diferencia. La primera infusión completa con premedicación y observación posinfusión durará aproximadamente 6 horas‡.

Si recibe OCREVUS ZUNOVO, la primera dosis no se divide y su primera inyección con premedicación y observación posinyección durará, al menos, 1 hora y 40 minutos‡.

**Su asesor de pacientes le llamará aproximadamente 2 semanas después de su tratamiento para:**

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

## ¿CÓMO ES EL TRATAMIENTO CON OCREVUS?

Descubra más y vea los videos sobre la administración de OCREVUS.

VER AHORA



OCREVUS ZUNOVO™  
ocrelizumab e hialuronidasa-ocsq  
Inyección subcutánea de 920 mg



†Informe a su asesor de pacientes si ha tenido algún cambio en su seguro médico.  
‡La duración de una infusión o una inyección podría ser mayor si ocurre una reacción.  
Consulte la Información importante de seguridad de OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO en la página siguiente.

# 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-remite 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             | ◦ enrojecimiento del rostro (rubefacción) |
| ◦ erupción cutánea               | ◦ náuseas                                 |
| ◦ urticaria                      | ◦ dolor de cabeza                         |
| ◦ cansancio                      | ◦ inflamación de la garganta              |
| ◦ tos o sibilancia               | ◦ mareos                                  |
| ◦ dificultad para respirar       | ◦ falta de aliento                        |
| ◦ irritación o dolor de garganta | ◦ fatiga                                  |
| ◦ sensación de desmayo           | ◦ latidos cardíacos acelerados            |
| ◦ fiebre                         |   |

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
  - a vista
  - la debilidad en un lado del cuerpo
  - la fuerza
  - 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 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 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 conocer a cerca de 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.
- 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)

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](http://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](#).



OCREVUS ZUNOVO<sup>®</sup>  
ocrelizumab e hialuronidasa-ocsq  
Inyección subcutánea de 920 mg

