

DÉ EL SIGUIENTE PASO CON AVSOLA™



Su guía para entender e iniciar el
tratamiento con AVSOLA™



Retratos de pacientes

AMGEN®

Por favor, consulte toda la **Información de seguridad importante** en las páginas 14-16.

¿QUÉ ENCONTRARÉ EN ESTE FOLLETO?

Este folleto incluye información sobre AVSOLA™, un medicamento de venta con receta médica indicado para tratar:¹

Enfermedad de Crohn moderada o grave: Puede reducir los signos y síntomas, e inducir y mantener la remisión, en pacientes adultos con enfermedad de Crohn activa moderada o grave que no han respondido bien a otros tratamientos

Enfermedad de Crohn pediátrica moderada o grave: Puede reducir los signos y síntomas, e inducir y mantener la remisión, en niños (de 6 a 17 años de edad) con enfermedad de Crohn activa moderada o grave que no han respondido bien a otros tratamientos

Colitis ulcerosa (CU) moderada o grave: Colitis ulcerosa (CU) moderada o grave: Puede reducir los signos y síntomas, e inducir y mantener la remisión, promover la cicatrización intestinal, y disminuir o suspender la necesidad de esteroides en pacientes adultos con CU activa moderada o grave que no han respondido bien a otros tratamientos

Colitis ulcerosa pediátrica moderada o grave: Puede reducir los signos y síntomas, e inducir y mantener la remisión, en niños (de 6 a 17 años de edad) con colitis ulcerosa activa moderada o grave que no han respondido bien a otros tratamientos

Artritis reumatoide (AR) moderada o grave: Puede reducir los signos y síntomas, ayudar a evitar mayores daños en las articulaciones y mejorar la función física en pacientes con AR activa moderada o grave, en combinación con metotrexato

Artritis psoriásica (APs): Puede reducir los signos y síntomas de la artritis activa, ayudar a evitar mayores daños en las articulaciones y mejorar la función física en pacientes con artritis psoriásica

Espondilitis anquilosante (EA): Puede reducir los signos y síntomas en pacientes con EA activa

Psoriasis en placas crónica grave: Aprobado para el tratamiento de pacientes adultos con psoriasis en placas grave (generalizada y/o discapacitante) bajo la atención de un médico que determinará si AVSOLA™ es apropiado considerando otros tratamientos disponibles

Este folleto ofrece recursos, instrucciones y apoyo para iniciar su tratamiento con AVSOLA™.

¿Qué es AVSOLA™?	4
¿Cómo trata AVSOLA™ la inflamación?	5
¿Por qué AVSOLA™?	6-7
¿Cómo tomo AVSOLA™?	8-9
¿Qué ocurre si necesito más apoyo?	10-12
Información de seguridad importante	14-16

Información de seguridad importante destacada

AVSOLA™ puede reducir su capacidad para combatir infecciones. Pueden ocurrir acontecimientos graves, e incluso mortales. Ha habido informes de infecciones graves como tuberculosis (TB) e infecciones causadas por bacterias, hongos o virus que se propagan por todo el cuerpo. Se han informado casos de linfoma, incluido un tipo mortal llamado linfoma hepatoesplénico de células T, y otros tipos de cáncer en niños y adultos que reciben medicamentos bloqueadores del factor de necrosis tumoral (TNF). Algunas personas con insuficiencia cardíaca no deben recibir AVSOLA™. Se han informado otros efectos secundarios graves como cáncer de piel, cáncer cervical, hepatitis B, problemas cardíacos o accidente cerebrovascular en las 24 horas siguientes a la infusión, lesión hepática, problemas sanguíneos, problemas en el sistema nervioso, reacciones alérgicas o síndrome similar al lupus.

Por favor, consulte toda la **Información de seguridad importante** en las páginas 14-16.



¿QUÉ ES AVSOLA™?

AVSOLA™ es un medicamento que su médico podría recetar para tratar enfermedades inflamatorias crónicas. AVSOLA™ es un biosimilar del medicamento biológico Remicade® (infliximab).¹

Un biosimilar es un medicamento complejo

Un biosimilar es una versión muy similar de un medicamento biológico aprobado. Los medicamentos biológicos y biosimilares se fabrican a partir de células vivas. Los medicamentos biosimilares deben ofrecer el mismo beneficio terapéutico que el medicamento biológico original.²

En comparación con sus medicamentos biológicos originales, los medicamentos biosimilares:³

- ✓ Se administran de la misma forma
- ✓ Ofrecen el mismo beneficio terapéutico
- ✓ Tienen los mismos posibles efectos secundarios

AVSOLA™ fue creado con cuidado y pasó pruebas estrictas

La FDA aprobó AVSOLA™ como un medicamento biosimilar de Remicade® porque:¹

- ✓ Funciona de forma similar en el cuerpo
- ✓ Tiene una eficacia similar
- ✓ Tiene una seguridad similar



La FDA establece normas rigurosas para la fabricación y aprobación de medicamentos biosimilares de forma que los pacientes y profesionales de atención médica puedan **confiar en la seguridad y eficacia del medicamento biosimilar**, como harían con el medicamento biológico⁴

Información de seguridad importante destacada

AVSOLA™ puede reducir su capacidad para combatir infecciones. Pueden ocurrir acontecimientos graves, e incluso mortales. Ha habido informes de infecciones graves como tuberculosis (TB) e infecciones causadas por bacterias, hongos o virus que se propagan por todo el cuerpo.

¿CÓMO TRATA AVSOLA™ LA INFLAMACIÓN?

¿Cómo afectan las enfermedades inflamatorias al cuerpo?

Cuando tiene una enfermedad inflamatoria, el cuerpo produce demasiada cantidad de una determinada proteína, llamada **factor de necrosis tumoral alfa (TNF-α)**. Esto puede provocar que su sistema inmunitario ataque partes sanas del cuerpo, lo que causa inflamación y dolor.^{5,6}

AVSOLA™ actúa y bloquea el exceso de TNF-α

El bloqueo del TNF-α puede ayudar a aliviar síntomas como la inflamación, y evitar mayores daños en las articulaciones.^{1,7}



AVSOLA™ actúa sobre las **partes específicas del sistema inmunitario** que causan la inflamación¹

FDA = Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration) de EE. UU.

Información importante de seguridad destacada (continuación)

Se han informado casos de linfoma, incluido un tipo mortal llamado linfoma hepatoesplénico de células T, y otros tipos de cáncer en niños y adultos que reciben medicamentos bloqueadores del factor de necrosis tumoral (TNF).

Algunas personas con insuficiencia cardíaca no deben recibir AVSOLA™. Se han informado otros efectos secundarios graves como cáncer de piel, cáncer cervical, hepatitis B, problemas cardíacos o accidente cerebrovascular en las 24 horas siguientes a la infusión, lesión hepática, problemas sanguíneos, problemas en el sistema nervioso, reacciones alérgicas o síndrome similar al lupus.

Por favor, consulte toda la **Información de seguridad importante** en las páginas 14-16.

Remicade® (infliximab) es una marca comercial registrada de Janssen Biotech, Inc.



¿POR QUÉ AVSOLA™?

AVSOLA™ está aprobado por la FDA as a biosimilar como un medicamento biosimilar de Remicade® para tratar las mismas enfermedades inflamatorias. Fue probado en todo el mundo en pacientes con AR y se demostró que es igual de seguro y eficaz **seguro y eficaz**.^{1,8}

CÓMO PUEDE AYUDAR AVSOLA™ EN LAS ENFERMEDADES ARTRÍTICAS INFLAMATORIAS¹

Artritis reumatoide (AR) activa moderada o grave*



Mejoras en:

- El dolor y la rigidez
- La función física

Ayuda a evitar mayores daños en las articulaciones

*En combinación con metotrexato.

Artritis psoriásica (APs) activa



Mejoras en:

- El dolor y la rigidez
- Los síntomas cutáneos

Ayuda a evitar mayores daños en las articulaciones

Espondilitis anquilosante (AS) activa



Mejoras en:

- El dolor y la inflamación

Información de seguridad importante destacada

AVSOLA™ puede reducir su capacidad para combatir infecciones. Pueden ocurrir acontecimientos graves, e incluso mortales. Ha habido informes de infecciones graves como tuberculosis (TB) e infecciones causadas por bacterias, hongos o virus que se propagan por todo el cuerpo. Se han informado casos de linfoma, incluido un tipo mortal llamado linfoma hepatoesplénico de células T, y otros tipos de cáncer en niños y adultos que reciben medicamentos bloqueadores del factor de necrosis tumoral (TNF). Algunas personas con insuficiencia cardíaca no deben recibir AVSOLA™.

CÓMO PUEDE AYUDAR AVSOLA™ EN LAS ENFERMEDADES INFLAMATORIAS INTESTINALES¹

Enfermedad de Crohn (EC) activa moderada o grave



Mejoras en:

- Los signos y los síntomas

Colitis ulcerosa (CU) activa moderada o grave



Mejoras en:

- Los signos y los síntomas
- La cicatrización del sistema digestivo

AVSOLA™ TIENE UNA SEGURIDAD SIMILAR COMPARADO CON REMICADE®⁸

¿Puedo tomar AVSOLA™ si ya comencé a tomar Remicade®?

*En un estudio comparativo, los pacientes que cambiaron de Remicade® a AVSOLA™ presentaron **una seguridad y eficacia similares***⁸

Usted y su médico pueden considerar el tratamiento con AVSOLA™ si usted nunca fue tratado con infliximab o si está actualmente estable con Remicade®.

*Los resultados de cada persona pueden variar.

Información importante de seguridad destacada (continuación)

Se han informado otros efectos secundarios graves como cáncer de piel, cáncer cervical, hepatitis B, problemas cardíacos o accidente cerebrovascular en las 24 horas siguientes a la infusión, lesión hepática, problemas sanguíneos, problemas en el sistema nervioso, reacciones alérgicas o síndrome similar al lupus.

Por favor, consulte toda la **Información de seguridad importante** en las páginas 14-16.



¿CÓMO TOMO AVSOLA™?

Su dosis de AVSOLA™ se basará en su peso

Una vez que le receten AVSOLA™, su equipo de atención médica le pesará y revisará sus constantes vitales. Luego, el médico o el personal de enfermería le administrará AVSOLA™ como una infusión intravenosa. Puede recibir un medicamento antes de la infusión para prevenir o reducir los efectos secundarios.¹

Preparación para la infusión



Use **ropa cómoda que le quede floja**



Pregunte a su médico si debe comer, beber o tomar algún medicamento antes de llegar



Traiga algunas cosas para ayudarle a **pasar el tiempo** (como libros, una tableta o música)

Durante la infusión



Le esterilizarán la mano o el brazo y le colocarán una vía intravenosa que le fijarán con esparadrapo



La infusión durará aproximadamente 2 horas.¹ El médico o el personal de enfermería estará ahí para asegurarse de que todo transcurre sin problemas

Información de seguridad importante destacada

AVSOLA™ puede reducir su capacidad para combatir infecciones. Pueden ocurrir acontecimientos graves, e incluso mortales. Ha habido informes de infecciones graves como tuberculosis (TB) e infecciones causadas por bacterias, hongos o virus que se propagan por todo el cuerpo. Se han informado casos de linfoma, incluido un tipo mortal llamado linfoma hepatoesplénico de células T, y otros tipos de cáncer en niños y adultos que reciben medicamentos bloqueadores del factor de necrosis tumoral (TNF). Algunas personas con insuficiencia cardíaca no deben recibir AVSOLA™. Se han informado otros efectos secundarios graves como cáncer de piel, cáncer cervical, hepatitis B, problemas cardíacos o accidente cerebrovascular en las 24 horas siguientes a la infusión, lesión hepática,

Su régimen de infusiones¹

Durante las primeras 6 semanas, usted recibirá **3 dosis iniciales**
(En las semanas 0, 2 y 6)



Después de las dosis iniciales, volverá a recibir tratamiento **una vez cada 4*, 6 u 8 semanas**



DESPUÉS DE LAS DOSIS INICIALES,
TAN SOLO 7 TRATAMIENTOS AL AÑO*



¿Qué ocurre si mi médico me cambia de Remicade® a AVSOLA™?

Puesto que AVSOLA™ es un medicamento biosimilar de Remicade®, es posible que su programa de infusión no cambie. Su médico determinará la dosis y el régimen adecuado de AVSOLA™ para usted.^{1,8}



MISMA DOSIS BASADA EN SU PESO



MISMO TIEMPO DE INFUSIÓN



NORMALMENTE DISPONIBLE EN EL MISMO CENTRO DE INFUSIÓN

*Algunos pacientes con artritis reumatoide moderada o grave pueden recibir tratamiento cada 4 semanas.

[†]El régimen de tratamiento podría variar según la condición.

Información importante de seguridad destacada (continuación)

problemas sanguíneos, problemas del sistema nervioso, reacciones alérgicas o síndrome similar al lupus.

Por favor, consulte toda la **Información de seguridad importante** en las páginas 14-16.



¿QUÉ OCURRE SI NECESITO MÁS APOYO?

Amgen está profundamente comprometido para apoyar a pacientes como usted en su tratamiento con AVSOLA™

Amgen ofrece opciones de tratamiento a millones de personas con enfermedades inflamatorias.

MÁS DE 40 AÑOS
de experiencia en
fármacos biológicos

Fabricante de
**18 FÁRMACOS
BIOLÓGICOS
INNOVADORES**

AMGEN ESTÁ COMPROMETIDO A OFRECER SIEMPRE PRODUCTOS DE CALIDAD A CADA PACIENTE

Para obtener más información, visite
www.AVSOLA.com/patients

AMGEN ASSIST®

Si le han recetado AVSOLA™, es posible que tenga preguntas sobre su copago, seguro o sus opciones si usted no tiene seguro. Su especialista de acceso de pacientes está aquí para ayudar.

Los especialistas de acceso de pacientes pueden ayudarle a entender:

**LA COBERTURA
DE SEGURO**

**LOS COSTOS DE
COPAGO**

**LOS COSTOS DEL
DEDUCIBLE**

Referencias para la vida diaria*

Podemos referirles a organizaciones independientes sin ánimo de lucro que pueden ofrecerle recursos comunitarios, servicios de asesoramiento personalizados y grupos locales de apoyo.



Llame al **1-866-AMG-ASST (1-866-264-2778)** de lunes a viernes, de 9:00 a. m. a 8:00 p. m. (hora del este).

El programa de copagos para AVSOLA™ puede ayudar a los pacientes elegibles con seguro comercial a reducir los costos de bolsillo de AVSOLA™, incluidos el deducible, los coseguros y los copagos.†

- **Pague tan solo \$5 de su bolsillo** por cada tratamiento, hasta el monto máximo del programa. Vea el **resumen de Términos y condiciones en la siguiente página o todos los términos y condiciones en AVSOLASupport.com**
- **No se necesitan requisitos de ingresos para elegibilidad**

†El programa cubre los costos de bolsillo de AVSOLA™ solo hasta el monto máximo del programa. El programa no cubre ningún otro costo relacionado con las visitas al consultorio o la administración de AVSOLA™. Se pueden aplicar otras restricciones. Vea los detalles en la documentación adjunta. No es válido donde lo prohíba la ley.



Comerica Bank emite la tarjeta prepagada MasterCard® del programa de copagos para AVSOLA™ conforme a la licencia de MasterCard® International incorporated. No es efectivo ni tiene acceso a cajeros automáticos. MasterCard® es una marca registrada de MasterCard® International Incorporated. Esta tarjeta se puede usar solo para cubrir los copagos de las recetas médicas que califiquen cubiertas por el programa en locales participantes donde se acepte Debit MasterCard®.

Llame al **1-866-AMG-ASST (1-866-264-2778)** de lunes a viernes, de 9:00 a. m. a 8:00 p. m. (hora del este) o visite **AVSOLASupport.com**

*Los recursos incluyen referencias a programas independientes sin fines de lucro de asistencia para pacientes. La elegibilidad para los recursos proporcionados por programas independientes sin fines de lucro de asistencia para pacientes se basa en los criterios sin fines de lucro. Amgen no tiene control sobre estos programas y proporciona referencias solo como cortesía.

Por favor, consulte toda la **Información de seguridad importante** en las páginas 14-16.



Información de seguridad importante

Solo su médico puede recomendarle un ciclo de tratamiento después de revisar su estado de salud. AVSOLA™ (infliximab-axxq) puede causar efectos secundarios graves, tal como la disminución de su capacidad para combatir infecciones. **Algunos pacientes, especialmente los que tienen 65 años de edad o más, han presentado infecciones graves causadas por virus, hongos o bacterias que se han propagado por todo el cuerpo, entre ellas, tuberculosis (TB) e histoplasmosis. Algunas de estas infecciones pueden ser mortales. El médico debe vigilarle de cerca para detectar los signos y síntomas de TB durante el tratamiento con AVSOLA™.**

Se han informado tipos de cáncer inusuales en niños y adolescentes que tomaban bloqueadores del TNF. Se han presentado casos de linfoma hepatoesplénico de células T, una forma rara de linfoma mortal, mayormente en varones adultos jóvenes y adolescentes con enfermedad de Crohn o colitis ulcerosa que estaban tomando infliximab y azatioprina o 6-mercaptopurina. Además, para los niños, adolescentes y adultos que toman bloqueadores del TNF, incluido AVSOLA™, las posibilidades de contraer linfoma u otros tipos de cáncer pueden aumentar.

Debe consultar cualquier inquietud sobre su salud y atención médica con su médico.

¿Qué debo informar a mi médico antes de recibir AVSOLA™?

Debe informar a su médico si tiene o ha tenido alguna vez cualquiera de lo siguiente:

- Tuberculosis (TB) o ha estado cerca de alguien con TB. Su médico le hará una prueba cutánea para determinar si tiene TB. Si tiene TB latente (inactiva), iniciará tratamiento para la TB antes de comenzar con AVSOLA™.
- Ha vivido en una región donde son comunes determinadas infecciones fúngicas, como histoplasmosis, coccidioidomicosis o blastomicosis.
- Infecciones recurrentes, tiene diabetes o un problema con el sistema inmunitario.
- Cualquier tipo de cáncer o un factor de riesgo para desarrollar cáncer (por ejemplo, enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC)) o ha recibido fototerapia para la psoriasis.
- Insuficiencia cardíaca o cualquier afección cardíaca. Muchas personas con insuficiencia cardíaca no deben recibir AVSOLA™.
- Presenta infección por el virus de la hepatitis B (VHB) o piensa que es portador del VHB. Su médico le hará la prueba del VHB. Trastornos del sistema nervioso (como esclerosis múltiple o síndrome Guillain-Barré).

Informe también a su médico si usted:

- Usa los medicamentos Kineret (anakinra), Orencia (abatacept) o Actemra (tocilizumab) u otros medicamentos llamados biológicos que se utilizan para tratar los mismos problemas que AVSOLA™.
- Está embarazada, planea quedar embarazada, está amamantando o tiene un bebé y usó AVSOLA™ durante el embarazo. Informe al médico de su bebé que usa AVSOLA™. Si su bebé recibe una vacuna con virus vivo en los 6 meses siguientes a su nacimiento, podría desarrollar infecciones con complicaciones graves que podrían provocar la muerte.
- Recibió recientemente o tiene programado recibir una vacuna. Los adultos y niños que reciben AVSOLA™ no deben recibir vacunas con virus vivos ni tratamiento con una bacteria atenuada (tal como BCG para el cáncer de vejiga) mientras reciben AVSOLA™.

¿Qué debo vigilar y consultar con mi médico antes o durante el tratamiento con AVSOLA™?

Se han informado los siguientes efectos secundarios (algunos mortales) en personas que reciben AVSOLA™.

Debe informar de inmediato a su médico si presenta cualquiera de los signos que se indican a continuación:

- Infecciones (como TB, infecciones sanguíneas, neumonía)—fiebre, cansancio, tos, gripe o dolor, enrojecimiento o calor en la piel o úlceras abiertas. AVSOLA™ puede hacerle más propenso a desarrollar una infección o empeorar cualquier infección que tenga.
- Reactivación del VHB—sensación de malestar, falta de apetito, cansancio, fiebre, erupción cutánea y/o dolor articular.
- Linfoma o cualquier otro tipo de cáncer en adultos y niños.
- Cáncer de piel—cualquier cambio o tumor en la piel.
- Cáncer cervical—su médico podría recomendarle que se haga pruebas de detección periódicamente. Algunas mujeres con artritis reumatoide, especialmente las mayores de 60 años, han desarrollado cáncer cervical.



- Insuficiencia cardíaca—aparición o empeoramiento de los síntomas, tal como falta de aire, hinchazón de los tobillos o los pies o aumento de peso repentino.
- Otros problemas cardíacos en las 24 horas siguientes a la infusión, incluido infarto de miocardio, disminución del flujo de sangre al corazón o ritmo cardíaco anormal—malestar o dolor en el tórax, dolor en el brazo, dolor de estómago, falta de aire, ansiedad, aturdimiento, mareo, desvanecimiento, sudor, náuseas, vómitos, aleteo o palpitaciones en el tórax y/o latido cardíaco rápido o lento.
- Lesión hepática—ictericia (coloración amarilla en piel y ojos), orina de color marrón oscuro, dolor abdominal del lado derecho, fiebre o cansancio intenso.
- Trastornos sanguíneos—fiebre que no desaparece, formación de moretones, sangrado o palidez intensa.
- Trastornos del sistema nervioso—entumecimiento, debilidad, hormigueo, cambios en la visión o convulsiones.
- Accidente cerebrovascular 24 horas después de la infusión—entumecimiento o debilidad en la cara, brazo o pierna, especialmente en un lado del cuerpo; confusión repentina, dificultad para hablar o entender; dificultad repentina para ver por uno o los dos ojos; dificultad repentina para caminar; mareos; pérdida del equilibrio o la coordinación; o dolor de cabeza repentino, intenso.
- Reacciones alérgicas durante o después de la infusión—urticaria, dificultad respiratoria, dolor en el tórax, presión arterial alta o baja, fiebre o escalofríos.
- Reacciones alérgicas demoradas (de 3 a 12 días después de la infusión)—fiebre, erupción cutánea, dolor de cabeza, dolor de garganta, dolor muscular o articular, hinchazón de la cara o las manos o dificultad para tragar.
- Síndrome similar al lupus—malestar o dolor en el tórax que no desaparece, falta de aire, dolor articular, erupción cutánea en las mejillas o los brazos que empeora con el sol.
- Psoriasis—aparición o empeoramiento de la psoriasis, tal como parches escamosos rojos o protuberancias en la piel llenas de pus.

Los efectos secundarios más frecuentes de infliximab incluyen infecciones respiratorias (que pueden incluir infecciones sinusales y dolor de garganta), dolor de cabeza, erupción cutánea, tos y dolor de estómago.

Por favor, lea la Información de prescripción completa y la Guía del medicamento AVSOLA™ y haga cualquier pregunta que tenga a su médico.

Se le recomienda informar a la FDA de los efectos secundarios negativos de los medicamentos de prescripción. Visite www.fda.gov/medwatch, o llame al 1-800-FDA-1088.

Referencias: **1.** AVSOLA™ (infliximab-axxq) Prescribing Information, Amgen. **2.** US Food and Drug Administration. Guidance for industry: scientific considerations in demonstrating biosimilarity to a reference product. www.fda.gov/downloads/drugs/guidances/ucm291128.pdf. Accessed October 16, 2019. **3.** US Food and Drug Administration. Patient materials. www.fda.gov/drugs/biosimilars/patient-materials. Accessed October 16, 2019. **4.** US Food and Drug Administration. What is a biosimilar? www.fda.gov/media/108905/download. Accessed October 21, 2019. **5.** Crohn's and Colitis Foundation. Fact sheet - biologics. www.crohnscolitisfoundation.org/sites/default/files/2019-06/medications-biologic-therapy.pdf. Accessed October 16, 2019. **6.** Centers for Disease Control and Prevention. Rheumatoid arthritis. www.cdc.gov/arthritis/basics/rheumatoid-arthritis.html. Accessed October 16, 2019. **7.** Schett G, Coates LC, Ash ZR, Finzel S, Conaghan PG. Structural damage in rheumatoid arthritis, psoriatic arthritis, and ankylosing spondylitis: traditional views, novel insights gained from TNF blockade, and concepts for the future. *Arthritis Res Ther.* 2011;13:1-9. **8.** Data on file, Amgen; [CSR 20140111, 2019].

Consulte toda la **Información importante de seguridad** en las páginas 14-16 y la **Información de prescripción**, incluida las **ADVERTENCIAS en cuadros.**



AVSOLA™ ESTÁ AQUÍ PARA USTED



La FDA aprobó AVSOLA™ como un medicamento biosimilar de Remicade® porque:¹



FUNCIONA DE FORMA SIMILAR EN EL CUERPO



TIENE UNA EFICACIA SIMILAR



TIENE UNA SEGURIDAD SIMILAR

Amgen Assist® puede ayudarle a entender:

- La cobertura del seguro
- Los costos de copago
- Los costos de su deducible



PARA OBTENER AYUDA, LLAME AL
1-866-AMG-ASST (1-866-264-2778)

Para obtener más información, visite
WWW.AVSOLA.COM/PATIENTS

Información de seguridad importante destacada

AVSOLA™ puede reducir su capacidad para combatir infecciones. Pueden ocurrir acontecimientos graves, e incluso mortales. Ha habido informes de infecciones graves como tuberculosis (TB) e infecciones causadas por bacterias, hongos o virus que se propagan por todo el cuerpo. Se han informado casos de linfoma, incluido un tipo mortal llamado linfoma hepatoesplénico de células T, y otros tipos de cáncer en niños y adultos que reciben medicamentos bloqueadores del factor de necrosis tumoral (TNF). Algunas personas con insuficiencia cardíaca no deben recibir AVSOLA™. Se han informado otros efectos secundarios graves como cáncer de piel, cáncer cervical, hepatitis B, problemas cardíacos o accidente cerebrovascular en las 24 horas siguientes a la infusión, lesión hepática, problemas sanguíneos, problemas en el sistema nervioso, reacciones alérgicas o síndrome similar al lupus.

Por favor, consulte toda la **Información de seguridad importante** en las páginas 14-16.



AVSOLA™ es una marca comercial de Amgen Inc.

© 2020 Amgen Inc. Todos los derechos reservados. USA-710-80225 10/20