



ALIVIO. REMISIÓN. DE VERDAD.

En ensayos clínicos, ENTYVIO ayudó a muchas personas a lograr alivio y remisión a largo plazo.

Los resultados individuales pueden variar.

#1
PRESCRIBED
BIOLOGIC
FOR CROHN'S & UC*

*Para pacientes con EC y CU combinadas. Datos hasta septiembre de 2023.

Representación de un paciente



Consulte los resultados de los estudios clínicos sobre la CU

VAYA A LA PÁGINA 2 PARA CONOCER LOS RESULTADOS



Consulte los resultados de los estudios clínicos sobre la enfermedad de Crohn

VAYA A LA PÁGINA 4 PARA CONOCER LOS RESULTADOS



ENTYVIO tiene dos vías de administración: Infusiones IV e inyecciones autoadministradas debajo de la piel (subcutáneas)

VAYA A LA PÁGINA 6 PARA OBTENER LA INFORMACIÓN DE ADMINISTRACIÓN



ENTYVIO se centra en el intestino

VAYA A LA PÁGINA 7 PARA SABER CÓMO ACTÚA



¿Cómo recibo ENTYVIO?

VAYA A LA PÁGINA 8 PARA OBTENER MÁS INFORMACIÓN



Lo que opinan los pacientes que usan ENTYVIO

VAYA A LA PÁGINA 9 PARA ESCUCHAR A LOS PACIENTES



Obtenga apoyo con *EntyvioConnect*

VAYA A LA PÁGINA 10 PARA SABER CÓMO

Pregunte a su proveedor de atención médica sobre ENTYVIO

¿Qué es ENTYVIO?

ENTYVIO es un medicamento recetado que se usa en adultos para el tratamiento de:

- colitis ulcerosa (CU) activa de moderada a grave;
- enfermedad de Crohn (EC) activa de moderada a grave.

Consideraciones de seguridad con ENTYVIO

No reciba ENTYVIO si tuvo una reacción alérgica a ENTYVIO o a cualquiera de sus ingredientes. Pueden ocurrir reacciones alérgicas serias y relacionadas con la infusión mientras está recibiendo ENTYVIO, o varias horas después del tratamiento. ENTYVIO puede incrementar su riesgo de contraer una infección seria.

Consulte la Información importante sobre seguridad en la [página 13](#).

RESULTADOS REALES

EN ENSAYOS CLÍNICOS PARA MUCHAS PERSONAS CON CU DE MODERADA A GRAVE

En dos ensayos clínicos, ENTYVIO administrado por infusión intravenosa (IV) dio resultados en adultos con CU de moderada a grave cuando otros medicamentos no habían funcionado suficientemente bien o no podían tolerarse.

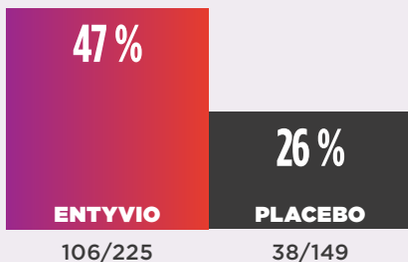
En el primer estudio se evaluó la respuesta a ENTYVIO frente a un placebo en la semana 6. En el segundo estudio se incluyó a adultos que tuvieron una respuesta previa a ENTYVIO en la semana 6 y se evaluó la remisión en la semana 52.



Paciente retrato

Respuesta a las 6 semanas

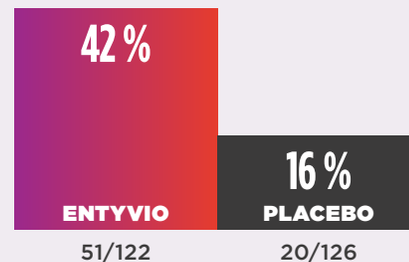
ENTYVIO AYUDÓ A QUE CASI EL DOBLE de las personas lograra una respuesta* a las 6 semanas frente al placebo



*La respuesta es una medida para determinar la mejoría de los síntomas de la CU y la afección del paciente.

Remisión al año

ENTYVIO AYUDÓ A QUE MÁS DEL DOBLE de las personas lograran la remisión* al cabo de 1 año frente al placebo



*La remisión es una medida para determinar cuándo un paciente con CU está teniendo pocos síntomas o ninguno y una mejoría en su afección.

Pregunte a su proveedor de atención médica si ENTYVIO es adecuado para usted.

Los resultados individuales pueden variar.

En los estudios clínicos de ENTYVIO, la respuesta y la remisión clínicas se definieron y midieron mediante una mejora en la puntuación de Mayo, una herramienta de evaluación que mide la frecuencia de las deposiciones, el sangrado rectal, el aspecto del revestimiento de la mucosa del colon, y la evaluación del médico.

Consideraciones de seguridad con ENTYVIO

No reciba ENTYVIO si tuvo una reacción alérgica a ENTYVIO o a cualquiera de sus ingredientes. Pueden ocurrir reacciones alérgicas serias y relacionadas con la infusión mientras está recibiendo ENTYVIO, o varias horas después del tratamiento. ENTYVIO puede incrementar su riesgo de contraer una infección seria.

Consulte la Información importante sobre seguridad en la [página 13](#).



MÁS RESULTADOS REALES DE ENSAYOS CLÍNICOS

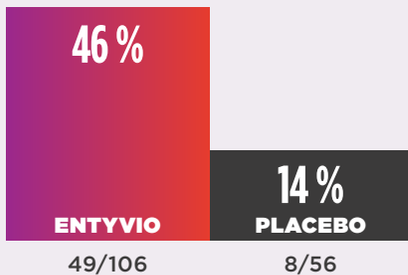


Paciente retrato

Resultados con la pluma de ENTYVIO

EN UN ESTUDIO SEPARADO, LA PLUMA DE ENTYVIO AYUDÓ A QUE MÁS DEL TRIPLE

de las personas lograra la remisión* al cabo de 1 año frente al placebo

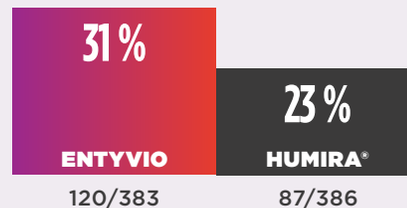


*La remisión es una medida para determinar cuándo un paciente con CU está teniendo pocos síntomas o ninguno y una mejoría en su afección.

ENTYVIO frente a HUMIRA® (ADALIMUMAB)

EN UN ESTUDIO COMPARATIVO SEPARADO, ENTYVIO IV AYUDÓ SIGNIFICATIVAMENTE A MÁS

personas que HUMIRA® a lograr la remisión al cabo de 1 año



*HUMIRA es una marca comercial registrada de AbbVie Inc., North Chicago, IL. Para obtener más información relacionada con el adalimumab, consulte AbbVie.com.

Resultados que su médico puede ver



Para muchas personas, ENTYVIO ayudó a mejorar lo que el médico veía en el revestimiento intestinal. Ya en la semana 6, el 41 % de los pacientes tuvo una mejoría en comparación con el 25 % de las personas que recibían el placebo.

Al cabo de 1 año, el 52 % de los pacientes tuvo una mejoría en comparación con el 20 % que recibía el placebo.

Pregunte a su proveedor de atención médica si ENTYVIO es adecuado para usted.

Consideraciones de seguridad con ENTYVIO

No reciba ENTYVIO si tuvo una reacción alérgica a ENTYVIO o a cualquiera de sus ingredientes. Pueden ocurrir reacciones alérgicas serias y relacionadas con la infusión mientras está recibiendo ENTYVIO, o varias horas después del tratamiento. ENTYVIO puede incrementar su riesgo de contraer una infección seria.

Consulte la Información importante sobre seguridad en la [página 13](#).



ENTYVIO LOGRÓ UNA REMISIÓN REAL

PARA MUCHAS PERSONAS CON EC DE MODERADA A GRAVE

En tres ensayos clínicos, ENTYVIO arrojó resultados para pacientes adultos con EC de moderada a grave cuando otros medicamentos no habían funcionado lo suficientemente bien o no pudieron tolerarse.

El primero y el segundo estudio evaluaron la cantidad de pacientes que alcanzaron la remisión con ENTYVIO frente al placebo en la semana 6; además, el segundo estudio también evaluó la remisión en la semana 10. En el tercer estudio se inscribió a adultos que tuvieron una respuesta previa a ENTYVIO en la semana 6 y se evaluó la remisión en la semana 52.



Paciente retrato

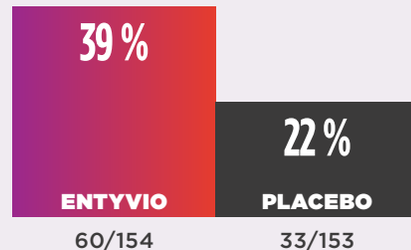
Remisión a las 6 semanas

ENTYVIO AYUDÓ A QUE MÁS DEL DOBLE de las personas lograran la remisión* al cabo de 6 semanas frente al placebo



Remisión al año

ENTYVIO AYUDÓ A QUE CASI EL DOBLE de las personas lograron la remisión* al cabo de 1 año frente al placebo



Pregunte a su proveedor de atención médica si ENTYVIO es adecuado para usted.

Los resultados individuales pueden variar.

*La remisión es una medida para determinar cuándo un paciente con EC está teniendo pocos síntomas o ninguno y una mejoría en su afección.

En los estudios clínicos de ENTYVIO, la remisión clínica se definió y midió mediante la mejoría en el puntaje del índice de actividad de la EC (Crohn's Disease Activity Index, ECAI), una herramienta que evalúa la cantidad de deposiciones líquidas o muy blandas, dolor abdominal y otras mediciones de la actividad de la enfermedad.

Consideraciones de seguridad con ENTYVIO

No reciba ENTYVIO si tuvo una reacción alérgica a ENTYVIO o a cualquiera de sus ingredientes. Pueden ocurrir reacciones alérgicas serias y relacionadas con la infusión mientras está recibiendo ENTYVIO, o varias horas después del tratamiento. ENTYVIO puede incrementar su riesgo de contraer una infección seria.

Consulte la Información importante sobre seguridad en la [página 13](#).



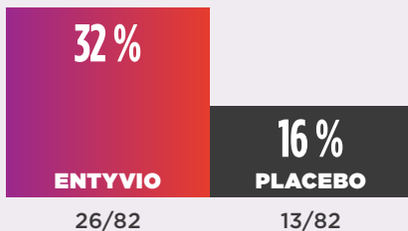
MÁS RESULTADOS REALES DE ENSAYOS CLÍNICOS



Remisión sin corticoesteroides

ENTYVIO AYUDÓ A QUE **EL DOBLE**

de las personas lograra la remisión sin depender de corticoesteroides al cabo de 1 año frente al placebo

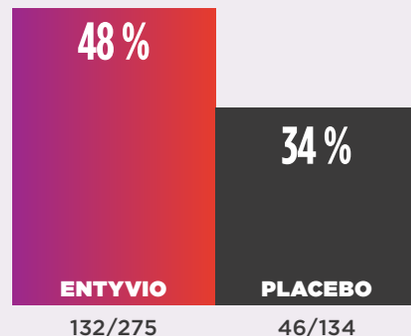


Algunos pacientes recibían corticoesteroides al comienzo del estudio. ENTYVIO ayudó a algunos de estos pacientes a lograr la remisión sin el uso de corticoesteroides en la semana 52.

Resultados con la pluma de ENTYVIO

EN UN ESTUDIO SEPARADO, LA PLUMA DE ENTYVIO **AYUDÓ A MÁS PERSONAS**

a lograr la remisión* al cabo de 1 año frente al placebo



Pregunte a su proveedor de atención médica si ENTYVIO es adecuado para usted.

*La remisión es una medida para determinar cuándo un paciente con EC está teniendo pocos síntomas o ninguno y una mejoría en su afección.

Consideraciones de seguridad con ENTYVIO

No reciba ENTYVIO si tuvo una reacción alérgica a ENTYVIO o a cualquiera de sus ingredientes. Pueden ocurrir reacciones alérgicas serias y relacionadas con la infusión mientras está recibiendo ENTYVIO, o varias horas después del tratamiento. ENTYVIO puede incrementar su riesgo de contraer una infección seria.

Consulte la Información importante sobre seguridad en la [página 13](#).



UN ENTYVIO. DOS OPCIONES DE ADMINISTRACIÓN.

Usted y su proveedor de atención médica pueden decidir cómo ENTYVIO puede adaptarse a su estilo de vida, ya que ofrece dos formas de administrar la terapia: infusión intravenosa (IV) e inyección autoadministrada debajo de la piel (subcutánea).



EL TRATAMIENTO INTRAVENOSO (IV) DE ENTYVIO se administra en un consultorio, en un centro de infusión o en el hogar con apoyo médico.

- Un proveedor de atención médica administra ENTYVIO mediante infusión IV y se queda para monitorear los tratamientos.
- ENTYVIO IV se administra mediante una aguja en el brazo y tarda alrededor de 30 minutos.
- Después de las dosis iniciales, la infusión se administra cada 8 semanas.



La pluma de ENTYVIO ofrece flexibilidad en su esquema de tratamiento.

- La pluma de ENTYVIO puede administrarse en varias partes del cuerpo.
- Después de las dosis IV iniciales, usted o su cuidador inyectarán ENTYVIO debajo de la piel cada 2 semanas.
- Su proveedor de atención médica le ayudará a aprender a usar esta pluma precargada de dosis única. Usted también puede recibir capacitación virtual o en el hogar sobre inyecciones antes de empezar.
- Después de que le receten la pluma de ENTYVIO, una farmacia especializada se comunicará con usted en relación con la coordinación y la entrega de su receta.



Encuentre un centro de infusión

Use nuestro buscador de centros de infusión para encontrar una ubicación que le resulte conveniente. Vaya a infusionfinder.ENTYVIOhcp.com

Consideraciones de seguridad con ENTYVIO

No reciba ENTYVIO si tuvo una reacción alérgica a ENTYVIO o a cualquiera de sus ingredientes. Pueden ocurrir reacciones alérgicas serias y relacionadas con la infusión mientras está recibiendo ENTYVIO, o varias horas después del tratamiento. ENTYVIO puede incrementar su riesgo de contraer una infección seria.



CÓMO TRATA ENTYVIO LA CU Y LA EC

¿Qué causa la CU y la EC?

Su sistema inmunitario utiliza glóbulos blancos para protegerlo de infecciones y otras enfermedades. En las personas con CU o EC, el sistema inmunitario identifica erróneamente determinadas partes del intestino como material invasivo y envía un exceso de glóbulos blancos al área.

Esto causa mayor inflamación, lo que puede provocar un daño permanente en los intestinos.

En la CU y la EC



Un sistema inmunitario hiperactivo envía **un exceso** de glóbulos blancos al intestino



Los glóbulos blancos pueden **causar inflamación**.

¿Cómo actúa ENTYVIO?

ENTYVIO bloquea un tipo de glóbulo blanco dirigido al intestino que causa inflamación e impide que los glóbulos blancos ingresen al intestino. Esto puede ayudar a controlar la inflamación observada en la CU.



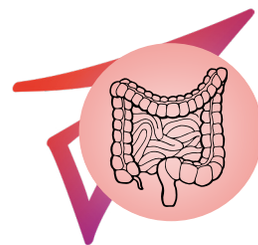
¿Qué son los glóbulos blancos?

Los glóbulos blancos son parte de su sistema inmunitario. Ayudan al cuerpo a combatir las infecciones y otras enfermedades.

Con ENTYVIO



Un sistema inmunitario hiperactivo envía **un exceso** de glóbulos blancos al intestino



ENTYVIO IMPIDE que determinados glóbulos blancos ingresen al intestino, ayudando a controlar la inflamación.

Obtenga más información acerca de la ciencia de ENTYVIO en [ENTYVIO.com/how-entyvio-works](https://www.entyvio.com/how-entyvio-works).

Consideraciones de seguridad con ENTYVIO

No reciba ENTYVIO si tuvo una reacción alérgica a ENTYVIO o a cualquiera de sus ingredientes. Pueden ocurrir reacciones alérgicas serias y relacionadas con la infusión mientras está recibiendo ENTYVIO, o varias horas después del tratamiento. ENTYVIO puede incrementar su riesgo de contraer una infección seria.

Consulte la Información importante sobre seguridad en la [página 13](#).



ESQUEMA DE ADMINISTRACIÓN DE LA INFUSIÓN INTRAVENOSA

Esquema del tratamiento inicial

Recibirá ENTIVIO mediante infusión en las **semanas 0, 2 y 6.**



Semana 0



Semana 2



Semana 6

Esquema de mantenimiento

Después de las dosis iniciales, continuará recibiendo **ENTIVIO por vía IV cada 8 semanas.**



Cada 8 semanas

- Durante el primer año recibirá **8 dosis de ENTIVIO.**
- Después del primer año, recibirá **6 dosis cada año.**

ESQUEMA DE ADMINISTRACIÓN DE LA AUTOINYECCIÓN

Esquema del tratamiento inicial

Recibirá ENTIVIO mediante infusión en las **semanas 0 y 2.***



Semana 0



Semana 2

Consulte la **página 6** para obtener más información sobre las infusiones y dónde puede recibir las suyas.

Esquema de mantenimiento

Con la autoadministración de ENTIVIO, se inyectará ENTIVIO **cada 2 semanas** o hasta 26 veces al año.



Cada 2 semanas

Consulte las Instrucciones de uso completas en ENTIVIO.com/IFU.

*Su proveedor de atención médica determinará si es apropiado hacer la transición a la autoadministración con la pluma de ENTIVIO después de al menos 2 dosis IV.

Consideraciones de seguridad con ENTIVIO

No reciba ENTIVIO si tuvo una reacción alérgica a ENTIVIO o a cualquiera de sus ingredientes. Pueden ocurrir reacciones alérgicas serias y relacionadas con la infusión mientras está recibiendo ENTIVIO, o varias horas después del tratamiento. ENTIVIO puede incrementar su riesgo de contraer una infección seria.

Consulte la Información importante sobre seguridad en la [página 13](#).



LO QUE DICEN LOS PACIENTES REALES

Vivir con CU o con EC de moderada a grave puede tener sus desafíos. Pero para estos pacientes, ENTYVIO ha marcado una diferencia significativa. Los resultados individuales pueden variar.



“Desde de que empecé a tratarme con ENTYVIO, he notado una diferencia en mis síntomas de la CU y creo que son más manejables”.

TARIKA: vive con CU de moderada a grave



“Después de que mi médico y yo decidiéramos que ENTYVIO era adecuado para mí, me inscribí en *EntyvioConnect*, que ofrece apoyo con el seguro, acceso a un personal de enfermería educador, recursos útiles y consejos útiles que me ayudaron a controlar mi afección con mi médico”.

JEN: Paciente que vive con EC grave

PERSONAS REALES. EXPERIENCIAS DE LA VIDA REAL.

¿Desea hablar con alguien que conozca de primera mano lo que es vivir con CU o EC? El programa Entyvio Connections puede conectarlo con nuestros pacientes embajadores para obtener información y apoyo.

Llame al [1-833-492-8847](tel:1-833-492-8847) o visite CUECmentorprogram.com para registrarse en Entyvio Connections.

RON: vive con CU de moderada a grave



Consideraciones de seguridad con ENTYVIO

No reciba ENTYVIO si tuvo una reacción alérgica a ENTYVIO o a cualquiera de sus ingredientes. Pueden ocurrir reacciones alérgicas serias y relacionadas con la infusión mientras está recibiendo ENTYVIO, o varias horas después del tratamiento. ENTYVIO puede incrementar su riesgo de contraer una infección seria.

Consulte la Información importante sobre seguridad en la [página 13](#).



EntyvioCONNECT

CUANDO NECESITA AYUDA, ENTYVIOCONNECT ESTÁ AQUÍ PARA USTED

Vivir con CU o EC de moderadas a graves puede ser bastante difícil. Manejar su tratamiento no debería serlo. Si usted y su proveedor de atención médica se han decidido por el tratamiento con **infusiones IV** o **inyecciones autoadministradas** debajo de la piel (subcutáneas), tendrá a su disposición al equipo de atención formado por expertos de *EntyvioConnect* para que lo guíen con recursos diseñados para que su proceso sea lo más relajado posible.

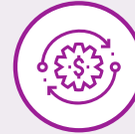
Una vez que le receten ENTYVIO, será elegible para *EntyvioConnect*.



Apoyo de personal de enfermería individual

Podemos emparejarlo con personal de enfermería educador que podrá responder sus preguntas sobre los recursos de ENTYVIO y ayudarlo a aprovechar al máximo cada conversación con un proveedor de atención médica. Sin embargo, no podrán brindarle asesoramiento médico.

Si le recetan ENTYVIO autoadministrado, tendrá a su disposición capacitación virtual y presencial sobre las inyecciones por parte de enfermeros a través de *EntyvioConnect*.



Ayuda financiera y con el seguro

Un especialista puede ayudarlo a orientarse con el seguro y la autorización previa para las infusiones IV y ENTYVIO autoadministrado. También puede ayudarlo con asistencia en copagos y con los gastos de bolsillo. Con nuestro programa de copago, puede pagar apenas \$5 por dosis.*

*Debe cumplir con los requisitos de elegibilidad.



Apoyo continuo

Reciba recordatorios de tratamiento e información útil, incluidas recetas saludables.



Conéctese

Llame al 1-844-ENTYVIO (**1-844-368-9846**) o regístrese en [ENTYVIO.com/Connect](https://www.entyvio.com/connect).

Consideraciones de seguridad con ENTYVIO

No reciba ENTYVIO si tuvo una reacción alérgica a ENTYVIO o a cualquiera de sus ingredientes. Pueden ocurrir reacciones alérgicas serias y relacionadas con la infusión mientras está recibiendo ENTYVIO, o varias horas después del tratamiento. ENTYVIO puede incrementar su riesgo de contraer una infección seria.

Consulte la Información importante sobre seguridad en la [página 13](#).



Retrato del paciente y del HCP

HABLAR CON SU PROVEEDOR DE ATENCIÓN MÉDICA

Las preguntas que aparecen a continuación pueden ayudar a iniciar su conversación a medida que usted y su proveedor de atención médica exploran posibles opciones de tratamiento para su afección. Complete esta página y llévela con usted a su próxima cita.

¿Cuántas veces ha tenido que renovar su receta de corticoides en el último año?

Nunca Una vez Mensualmente Más

¿Con qué frecuencia toma corticoides para controlar las exacerbaciones, según lo recetado por su proveedor de atención médica?

Diariamente Semanalmente Mensualmente Una vez cada 2 meses Una vez cada 3 meses

¿Cuántas deposiciones tiene en un día?

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10+

¿Ha sufrido alguna pérdida de peso?

Sí No

¿Con qué frecuencia tiene alguno de los siguientes síntomas?

Dolor abdominal o retorcijones

Nunca Ocasionalmente A veces
A menudo Siempre

Diarrea

Nunca Ocasionalmente A veces
A menudo Siempre

Sangrado rectal

Nunca Ocasionalmente A veces
A menudo Siempre

Accidentes

Nunca Ocasionalmente A veces
A menudo Siempre

Estreñimiento

Nunca Ocasionalmente A veces
A menudo Siempre

Esfuerzo durante las deposiciones

Nunca Ocasionalmente A veces
A menudo Siempre

Falta de energía

Nunca Ocasionalmente A veces
A menudo Siempre

Use la siguiente escala para indicar cómo se siente.



¿Sus tratamientos actuales están funcionando lo suficientemente bien?

Sí No



Su proveedor de atención médica puede ayudarle a encontrar el tratamiento que funcione mejor para usted.

Este es un diálogo de ejemplo. No es ni pretende ser una evaluación, examen, consejo, consulta, diagnóstico ni tratamiento médicos. Consulte siempre a su profesional de atención médica todos los asuntos médicos y relacionados con la salud.

Consulte la Información importante sobre seguridad en la [página 13](#).

PREGUNTAS PARA HACERLE A SU MÉDICO



Estos son algunos ejemplos de preguntas que puede hacerle a su médico mientras trabajan juntos para encontrar el mejor tratamiento para sus necesidades específicas.

¿Cuál es la diferencia entre un medicamento biológico y otros medicamentos?

¿Cómo actúa ENTYVIO para ayudar a combatir la inflamación?

¿Cómo elijo entre la infusión IV y la inyección autoadministrada?

¿Cómo sabré si el tratamiento me está funcionando?

¿Qué objetivos debo establecer para mi tratamiento?

¿ENTYVIO podría ser adecuado para mí?

Consulte la Información importante sobre seguridad en la [página 13](#).

Información importante sobre seguridad

- **No reciba ENTYVIO si** ha tenido una reacción alérgica a ENTYVIO o a cualquiera de sus ingredientes.
- **ENTYVIO puede causar efectos secundarios serios, incluidos los siguientes:**
 - **Pueden ocurrir reacciones alérgicas serias y relacionadas con la infusión** mientras está recibiendo ENTYVIO, o varias horas después del tratamiento. Es posible que necesite tratamiento si tiene una reacción alérgica. Informe a su proveedor de atención médica u obtenga ayuda médica inmediata si presenta cualquiera de estos síntomas durante o después de una infusión de ENTYVIO: erupción, comezón, inflamación de los labios, la lengua, la garganta o la cara, falta de aliento o dificultad para respirar, sibilancias, mareos, sensación de calor o palpitaciones (sensación de latidos acelerados del corazón).
 - **Infecciones.** ENTYVIO puede incrementar su riesgo de contraer una infección seria. Antes de recibir y durante el tratamiento con ENTYVIO, informe a su proveedor de atención médica si cree que tiene una infección o síntomas de infección, como fiebre, escalofríos, dolores musculares, tos, falta de aliento, goteo nasal, dolor de garganta, enrojecimiento o dolor en la piel o ampollas en el cuerpo, cansancio o dolor al orinar.
 - **Leucoencefalopatía multifocal progresiva (progressive multifocal leukoencephalopathy, PML).** Las personas con sistemas inmunitarios debilitados pueden contraer leucoencefalopatía multifocal progresiva (PML) (una infección del cerebro rara y seria causada por un virus). Aunque es improbable que suceda mientras recibe ENTYVIO, no se puede descartar un riesgo de PML. La PML puede provocar la muerte o discapacidad severa. No existe cura, prevención ni tratamiento conocidos para la PML. Informe inmediatamente a su proveedor de atención médica si tiene alguno de los siguientes síntomas: confusión o problemas para pensar, pérdida del equilibrio, cambio en la forma en la que camina o habla, disminución de la fuerza o debilidad en un costado del cuerpo, visión borrosa o pérdida de la visión.
 - **Pueden producirse problemas hepáticos** en personas que reciben ENTYVIO. Informe inmediatamente a su proveedor de atención médica si tiene alguno de los siguientes síntomas: cansancio, pérdida del apetito, dolor en el costado derecho del abdomen, orina oscura o coloración amarillenta de la piel y los ojos (ictericia).
- **Los efectos secundarios más frecuentes de ENTYVIO incluyen:** resfriado común, dolor de cabeza, dolor de las articulaciones, náuseas, fiebre, infecciones de la nariz y la garganta, cansancio, tos, bronquitis, gripe, dolor de espalda, erupción, comezón, infección sinusal, dolor de garganta y dolor en las extremidades; y con la inyección bajo la piel: dolor, hinchazón, comezón, urticaria, moretones, erupción o enrojecimiento en el lugar de inyección. Estos no son todos los posibles efectos secundarios de ENTYVIO. Llame a su proveedor de atención médica para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios.
- **Antes de recibir ENTYVIO, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus enfermedades, incluso si:** tiene o piensa que podría tener una infección o tiene infecciones que regresan una y otra vez; tiene problemas hepáticos; tiene tuberculosis (TB) o ha tenido contacto cercano con alguien con TB; recibió recientemente o tiene programado recibir una vacuna; o si está embarazada, amamantando, planea quedar embarazada o planea amamantar.
- **Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma, especialmente si toma o tomó recientemente** Tysabri (natalizumab), un medicamento que bloquea el factor de necrosis tumoral (tumor necrosis factor, TNF), un medicamento que debilita el sistema inmunitario (inmunosupresor) o un medicamento corticoesteroide.

Consulte la [Información de prescripción](#) adjunta, incluida la [Guía del medicamento](#), para ENTYVIO y hable con su proveedor de atención médica.

ENTYVIO está disponible como:

- **infusión intravenosa (IV): 300 mg de vedolizumab**
- **inyección subcutánea (SC): 108 mg de vedolizumab.**

Se le recomienda que informe los efectos secundarios negativos de los medicamentos recetados a la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA).

Visite www.fda.gov/medwatch o llame al [1-800-FDA-1088](tel:1-800-FDA-1088).

¿Qué es ENTYVIO (vedolizumab)?

ENTYVIO es un medicamento recetado que se usa en adultos para el tratamiento de:

- Colitis Ulcerosa (CU) activa de moderada a grave;
- Enfermedad de Crohn (EC) activa de moderada a grave.

Se desconoce si ENTYVIO es seguro y eficaz en menores de 18 años.

©2024 Takeda Pharmaceuticals U.S.A., Inc. 500 Kendall Street, Cambridge, MA 02142. 1-877-TAKEDA-7 (1-877-825-3327). Todos los derechos reservados. TAKEDA y el logotipo de TAKEDA son marcas comerciales registradas de Takeda Pharmaceutical Company Limited. ENTYVIO y el logotipo de ENTYVIO son marcas comerciales registradas de Millennium Pharmaceuticals, Inc. Todas las demás marcas comerciales son propiedad de sus respectivos dueños.

US-VED-3225v1.0 09/24