

Tremfya[®]
(guselkumab)

Aprende sobre TREMFYA[®]

Para adultos con artritis psoriásica (APs) activa.

Para menos dolor, rigidez e hinchazón en las articulaciones a las 24 semanas. Los resultados individuales pueden variar.

TREMFYA[®] es un medicamento de venta con receta que se usa para tratar a adultos con artritis psoriásica activa.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD SELECCIONADA

TREMFYA[®] no es para todos; solo tu médico puede decidir si es adecuado para ti. No uses este medicamento si eres alérgico a TREMFYA[®]. TREMFYA[®] es un medicamento de venta con receta que podría causar efectos secundarios graves, incluyendo reacciones alérgicas graves e infecciones. TREMFYA[®] afecta tu sistema inmunitario. Podría aumentar el riesgo de infecciones y disminuir tu capacidad para combatirlas. Por favor consulta la [Información Importante de Seguridad](#) en las páginas 5 y 6 y la [Guía del Medicamento](#) de TREMFYA[®] para aprender más acerca de estos y otros riesgos de TREMFYA[®].

Consulta con tu médico cualquier pregunta que tengas.



¿Qué es la artritis psoriásica?

La artritis psoriásica es una enfermedad crónica y progresiva que afecta al sistema inmunitario. Es posible que se produzca daño permanente en las articulaciones, por lo que es importante tratar los síntomas a tiempo.



Algunos síntomas que podrías tener son:

- DOLOR, RIGIDEZ E HINCHAZÓN EN UNA O MÁS ARTICULACIONES
- ENROJECIMIENTO O CALOR EN LAS ARTICULACIONES
- HINCHAZÓN DE LOS DEDOS DE LAS MANOS Y LOS PIES COMO SI FUERAN EMBUTIDOS
- DOLOR EN Y ALREDEDOR DE LOS PIES Y TOBILLOS
- DOLOR Y RIGIDEZ EN LA PARTE BAJA DE LA ESPALDA



DE LAS PERSONAS CON ARTRITIS PSORIÁSICA DESARROLLA PARCHES GRUESOS Y ROJOS EN LA PIEL ANTES DE PRESENTAR SÍNTOMAS EN LAS ARTICULACIONES.

Fuente: CreakyJoints



Descubre cómo TREMFYA® puede ayudarte a aliviar los síntomas.

20%

**MENOS DOLOR, RIGIDEZ
E HINCHAZÓN EN LAS
ARTICULACIONES
A LAS 24 SEMANAS**

Más de la mitad de los pacientes tratados con TREMFYA® presentaron al menos un **20% de mejoramiento** en los síntomas de APs activa, como, por ejemplo: dolor, rigidez e hinchazón en las articulaciones a las **24 semanas**.* Los resultados pueden variar.

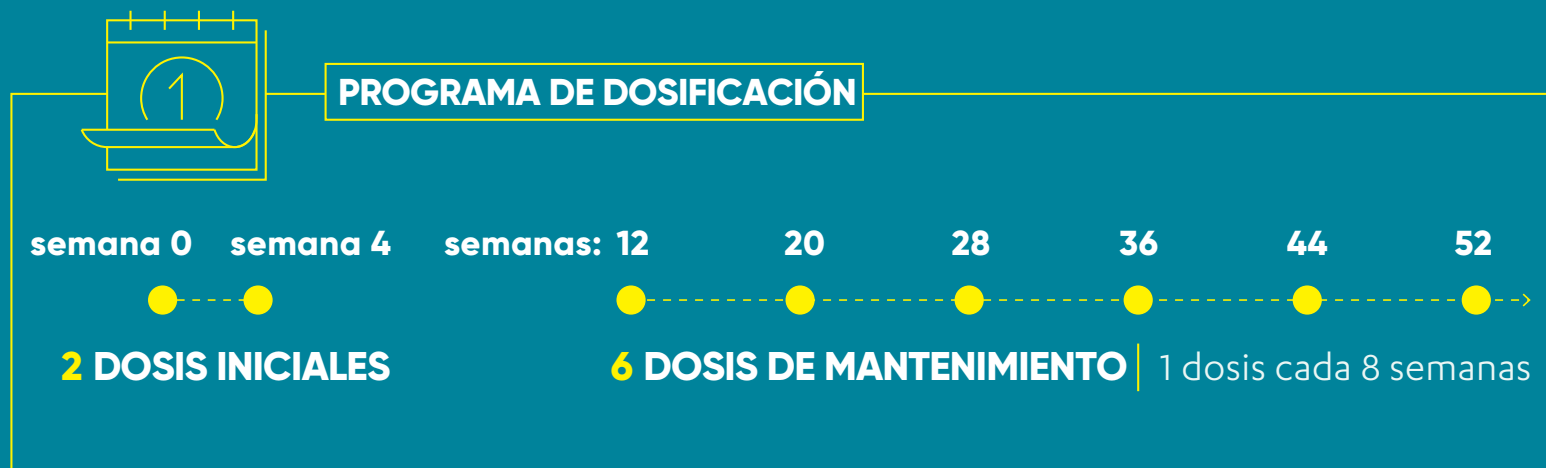
*En dos estudios médicos.

Por favor consulta la Información Importante de Seguridad
en las páginas 5 y 6.



 **Tremfya**®
(guselkumab)

6 dosis por año luego de 2 dosis iniciales.*



*TREMIFYA® es una inyección de 100 mg que se administra por debajo de la piel en las semanas 0 y 4, y luego cada 8 semanas. Son **solo 6 dosis por año** luego de las 2 dosis iniciales.

TREMIFYA® debe ser utilizado bajo guía y supervisión médica. Los pacientes pueden auto inyectarse el medicamento una vez que hayan recibido capacitación adecuada y tengan aprobación de su médico.



Por favor consulta la [Información Importante de Seguridad](#) en las páginas 5 y 6.

INDICACIÓN

¿QUÉ ES TREMFYA® (guselkumab)?

TREMFYA® es un medicamento de venta con receta que se usa para tratar a adultos con psoriasis en placa moderada a grave quienes podrían beneficiarse con inyecciones o pastillas (terapia sistémica) o fototerapia (tratamiento con luz ultravioleta).

TREMFYA® es un medicamento de venta con receta que se usa para tratar a adultos con artritis psoriásica activa.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

¿Qué es lo más importante que debo saber sobre TREMFYA®?

TREMFYA® es un medicamento de venta con receta que podría causar efectos secundarios graves, incluyendo:

- **Reacciones alérgicas graves.** Deja de usar TREMFYA® y busca atención médica de emergencia de inmediato si desarrollas alguno de los siguientes síntomas de una reacción alérgica grave:
 - desmayos, mareos, sensación de desvanecimiento (presión arterial baja)
 - hinchazón de la cara, los párpados, los labios, la boca, la lengua o la garganta
 - dificultad para respirar u opresión en la garganta
 - opresión en el pecho
 - erupción cutánea, urticaria
 - picazón

- **Infecciones.** TREMFYA® podría disminuir la capacidad de tu sistema inmunitario para combatir infecciones y podría aumentar tu riesgo de contraer infecciones. Tu proveedor de atención médica deberá examinarte para detectar infecciones y tuberculosis (TB) antes de comenzar el tratamiento con TREMFYA® y es posible que deba tratarte la TB antes de que comiences el tratamiento con TREMFYA® si tienes antecedentes de TB o tienes TB activa. Tu proveedor de atención médica deberá observarte atentamente para detectar las señales y los síntomas de TB durante y después del tratamiento con TREMFYA®.

Comunícate de inmediato con tu proveedor de atención médica si presentas una infección o si tienes síntomas de una infección, incluyendo:

- fiebre, sudoración o escalofríos
- dolores musculares
- pérdida de peso
- tos
- piel caliente, roja o dolorosa o llagas en tu cuerpo diferentes a las de la psoriasis
- diarrea o dolor de estómago
- dificultad para respirar
- sangre en la flema (mucosidad)
- ardor al orinar u orinar con más frecuencia de lo normal

No utilices TREMFYA® si has tenido una reacción alérgica grave al guselkumab o a cualquiera de los ingredientes en TREMFYA®.

Antes de utilizar TREMFYA[®], infórmale a tu proveedor de atención médica sobre todas tus afecciones médicas, incluyendo si:

- tienes algunas de las afecciones o los síntomas especificados en la sección "**¿Qué es lo más importante que debo saber sobre TREMFYA[®]?**"
- tienes una infección que no desaparece o que continúa reapareciendo.
- tienes TB o has estado en contacto cercano con una persona con TB.
- has recibido recientemente una inmunización (vacuna) o tienes programado hacerlo. Debes evitar colocarte vacunas de virus vivos durante el tratamiento con TREMFYA[®].
- estás embarazada o planeas quedar embarazada. Se desconoce si TREMFYA[®] podría afectar a tu bebé en gestación.
- estás amamantando o planeas amamantar. Se desconoce si TREMFYA[®] se traspa a través de la leche materna.

Comuníquese a tu proveedor de atención médica acerca de todos los medicamentos que tomas, incluso los medicamentos de venta con receta y de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de TREMFYA[®]?

TREMFYA[®] podría causar efectos secundarios graves. Consulta "¿Qué es lo más importante que debo saber sobre TREMFYA[®]?"

Los efectos secundarios más comunes de TREMFYA[®] incluyen: infección de las vías respiratorias superiores, dolor de cabeza, reacciones en el lugar de la inyección, dolor en las articulaciones (artralgia), diarrea, virus estomacal (gastroenteritis), infecciones fúngicas que afectan la piel, infecciones por herpes simple y bronquitis. Estos no son todos los posibles efectos secundarios de TREMFYA[®]. Comunícate con tu médico para que te brinde asesoría médica acerca de los efectos secundarios.

Utiliza TREMFYA[®] exactamente como te lo indicó tu proveedor de atención médica.

Por favor lee la Información de Prescripción completa, incluyendo la Guía del Medicamento para TREMFYA[®], y consulta con tu médico si tienes alguna pregunta.

Te recomendamos que informes sobre los efectos secundarios negativos de los medicamentos de venta con receta a la Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos (Food and Drug Administration, FDA). Visita www.fda.gov/medwatch, o llama al 1-800-FDA-1088.

¿QUÉ ES TREMFYA[®] (guselkumab)?

TREMFYA[®] es un medicamento recetado que se usa para tratar a adultos con artritis psoriásica activa.

cp-254705v2



¿Ya tienes una receta de TREMFYA®?

COMIENZA TU RECORRIDO CON UN GUÍA DE TREMFYA withME QUE TE BRINDARÁ ATENCIÓN PERSONALIZADA

Para pacientes elegibles mayores de 18 años de edad que tengan una receta para el uso aprobado. Los criterios de elegibilidad para algunos componentes del programa pueden variar.

Regístrate en el programa [TREMFYA withMe](#) para obtener ayuda con lo siguiente:



ESTABLECER
EXPECTATIVAS



APOYO PARA LA
RECETA Y SU COSTO



APOYO PARA EL USO
DE LA INYECCIÓN



CÓMO MANTENERTE
AL DÍA

HABLA HOY CON TU MÉDICO SOBRE TREMFYA®.



Escanea el código QR para aprender más acerca de TREMFYA withMe, **o llama al 1-833-948-4631, y pide hablar con un representante que hable español.**



© Janssen Biotech, Inc. 2023 06/23 cp-386450v1