



RECORRIENDO JUNTOS CON ILUMYA®

**ILUMYA® FUNCIONA EN EL INTERIOR
DE TU CUERPO PARA QUE PUEDAS VER
RESULTADOS DURADEROS EN TU PIEL**

*Basado en 5 años de datos.

¿QUÉ ES ILUMYA®?

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

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD SELECCIONADA

ILUMYA® no es para todas las personas. Únicamente tu médico puede determinar si es adecuado para ti. No uses ILUMYA® si eres alérgico a ILUMYA® o a cualquiera de sus ingredientes. ILUMYA® podría disminuir tu capacidad para combatir infecciones y podría aumentar tu riesgo de infecciones. Antes de iniciar el tratamiento, tu médico deberá examinarte para detectar tuberculosis e infecciones.

Consulta la Información Importante de Seguridad en las páginas 22 y 23 de este folleto, y la Información de Prescripción completa y Guía del Medicamento adjuntas.

Visita [ILUMYA.com/espanol](https://www.ilumya.com/espanol) para más información.



“Después de mi segunda dosis de ILUMYA®, ya no noté más placas ni picazón.”

Holly C., 42 años

Holly comenzó su tratamiento con ILUMYA® en junio de 2020.

Los resultados individuales pueden variar.

Las reacciones adversas más comunes ($\geq 1\%$) de ILUMYA® en comparación con el placebo son infecciones de las vías respiratorias superiores (14 % frente a 12 %), reacciones en el lugar de la inyección (3 % frente a 2 %) y diarrea (2 % frente a 1 %).



Con ILUMYA® (tildrakizumab-asmn), los pacientes observan resultados luego de tan sólo 2 dosis, y la mayoría logra una piel sin lesiones o casi sin lesiones en apenas 12 semanas. Y después de 5 años de tratamiento, ILUMYA® continúa funcionando.

ILUMYA® está contraindicado en pacientes con antecedentes de hipersensibilidad grave al tildrakizumab.

 **ILUMYA®**
tildrakizumab-asmn
Injection 100 mg/mL



¿Por qué me aparecen esas placas en mi piel?

Si bien nadie sabe cuál es la causa exacta de la psoriasis en placas, los científicos sí saben que comienza en el sistema inmunológico.

Cuando tienes psoriasis en placas, las células de tu piel crecen más rápidamente de lo normal y suben a la superficie de tu piel en días en lugar de semanas. Esto provoca las placas, el enrojecimiento y las escamas que aparecen en tu piel.

Es exactamente por eso que necesitas un tratamiento que vaya más allá de la superficie de tu piel, y trate tus síntomas donde se originan.

ILUMYA® (tildrakizumab-asmn) podría aumentar tu riesgo de infecciones, en comparación con el placebo (23 % frente a 22 %). En los ensayos clínicos, las infecciones más comunes ($\geq 1\%$) fueron infecciones de las vías respiratorias superiores.

Visita [ILUMYA.com/espanol](https://www.ilumya.com/espanol) para más información.

OPCIONES DE TRATAMIENTOS PARA LA PSORIASIS EN PLACAS

- Existen varias opciones de tratamientos para la psoriasis en placas, entre ellas, los medicamentos de uso tópico (cremas, ungüentos y lociones), las pastillas, la fototerapia (tratamiento con luz ultravioleta) y los medicamentos biológicos.
- Es posible que ya hayas probado algunas de estas opciones, y aún estés buscando un tratamiento que funcione para ti.

ILUMYA® ES UN TIPO DIFERENTE DE MEDICAMENTO BIOLÓGICO

- Los medicamentos biológicos se elaboran a partir de fuentes vivas naturales, como células humanas, vegetales o animales. En lugar de dirigirse a todo el sistema inmunológico, se dirigen a una parte específica, con el fin de bloquear únicamente las moléculas que empeoran la psoriasis.
- ILUMYA® (tildrakizumab-asmn) es un bloqueador de la molécula IL-23. Es un medicamento biológico avanzado que se utiliza en el tratamiento de la psoriasis en placas moderada a grave para ayudar a equilibrar o regular un sistema inmunológico hiperactivo.
- ILUMYA® es diferente de los medicamentos de uso tópico y las pastillas. Funciona dentro de tu cuerpo para ayudar a reducir el enrojecimiento, la descamación y las placas que ves en tu piel.

ILUMYA®
tildrakizumab-asmn
Injection 100 mg/mL

¿Cómo funciona ILUMYA®?

ILUMYA® SE DIRIGE A LA FUENTE DE LA INFLAMACIÓN Y ACTÚA DEBAJO DE LA SUPERFICIE DE TU PIEL

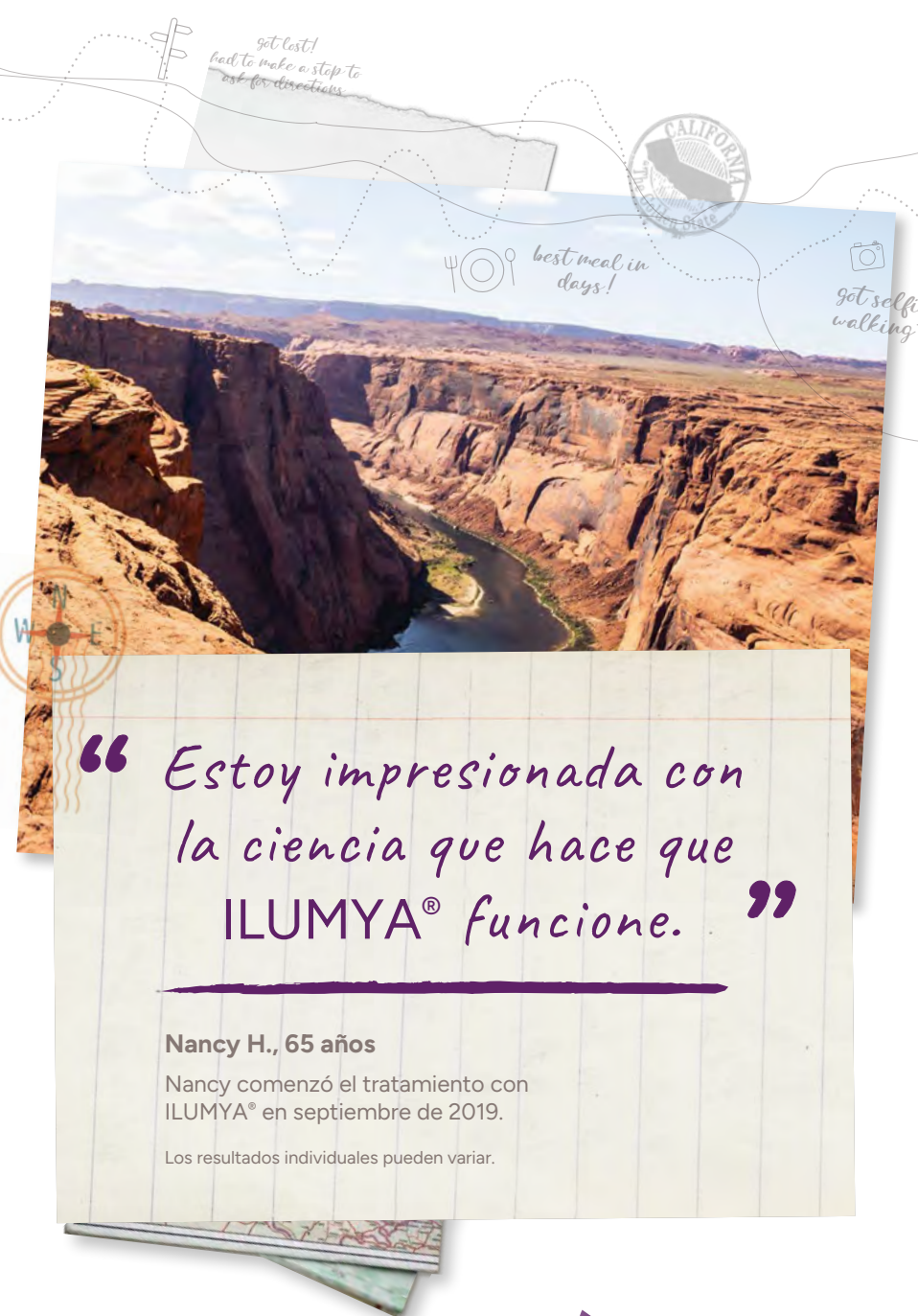
ILUMYA® (tildrakizumab-asmn) actúa de forma diferente a la mayoría de los medicamentos biológicos para detener los síntomas de la psoriasis en placas.

- ILUMYA® bloquea una molécula importante llamada IL-23, la cual tiene un papel clave en el empeoramiento de la psoriasis.
- Cuando ILUMYA® bloquea la molécula IL-23, también se bloquean otras moléculas que hacen que la psoriasis empeore.
- Al bloquear estas moléculas, ILUMYA® hace que la multiplicación de las células en la piel sea más lenta.
- Al haber menos acumulación de células en la piel, es probable que se produzcan menos síntomas de psoriasis.

ILUMYA® (tildrakizumab-asmn) podría aumentar tu riesgo de infecciones, en comparación con el placebo (23 % frente a 22 %). En los ensayos clínicos, las infecciones más comunes (≥ 1 %) fueron infecciones de las vías respiratorias superiores.

Antes de que comiences tu tratamiento con ILUMYA®, tu médico deberá examinarte para detectar tuberculosis (TB).

Visita [ILUMYA.com/espanol](https://www.ilumya.com/espanol) para más información.



“Estoy impresionada con la ciencia que hace que ILUMYA® funcione.”

Nancy H., 65 años

Nancy comenzó el tratamiento con ILUMYA® en septiembre de 2019.

Los resultados individuales pueden variar.

 **ILUMYA®**
tildrakizumab-asmn
Injection 100 mg/mL



Obtén resultados duraderos con ILUMYA®

Cambiar continuamente de tratamiento puede traer consecuencias. Por eso, es importante saber que con ILUMYA® (tildrakizumab-asmn) puedes controlar la psoriasis en placas moderada a grave y mantenerla bajo control. Observa el tipo de resultados duraderos que los pacientes reales han obtenido con ILUMYA® en las siguientes páginas.

MENOS LESIONES LUEGO DE 2 DOSIS



6 de cada 10 personas presentaron una piel sin lesiones o casi sin lesiones en apenas **12 semanas** (luego de 2 dosis).

1 AÑO Y CONTINÚA FUNCIONANDO



8 de cada 10 personas que presentaron una piel con un 75 % menos lesiones con ILUMYA® a los 7 meses continuaron presentando una piel con menos lesiones después de **1 año de tratamiento**.

CONTINÚA FUNCIONANDO A LOS 5 AÑOS



9 de cada 10 personas que lograron una piel sin lesiones o casi sin lesiones después de 1 año continuaron viendo resultados después de **5 años de tratamiento**.

ILUMYA® te acompaña a largo de tu recorrido con resultados duraderos

ANTES



Placas de psoriasis en las piernas y sobre las rodillas

LUEGO DE 2 DOSIS



Las placas de psoriasis en las piernas y sobre las rodillas comienzan a desaparecer después de 12 semanas de tratamiento con ILUMYA®.

LUEGO DE 3 DOSIS



Las placas de psoriasis en las piernas y sobre las rodillas continúan desapareciendo después de 28 semanas de tratamiento con ILUMYA®.

ANTES



Placas de psoriasis en los brazos

LUEGO DE 2 DOSIS



Las placas de psoriasis en los brazos comienzan a desaparecer después de 12 semanas de tratamiento con ILUMYA®.

LUEGO DE 3 DOSIS



Las placas de psoriasis en los brazos continúan desapareciendo después de 28 semanas de tratamiento con ILUMYA®.

ANTES



Placas de psoriasis en la espalda y los brazos

LUEGO DE 2 DOSIS



Las placas de psoriasis en la espalda y los brazos comienzan a desaparecer después de 12 semanas de tratamiento con ILUMYA®.

LUEGO DE 3 DOSIS



Las placas de psoriasis en la espalda y los brazos continúan desapareciendo después de 28 semanas de tratamiento con ILUMYA®.

Las reacciones adversas más comunes ($\geq 1\%$) de ILUMYA® en comparación con el placebo son infecciones de las vías respiratorias superiores (14 % frente a 12 %), reacciones en el lugar de la inyección (3 % frente a 2 %) y diarrea (2 % frente a 1 %).

ILUMYA®
tildrakizumab-asmn
Injection 100 mg/mL

Un perfil de seguridad del que nos sentimos orgullosos

Al elegir un tratamiento para la psoriasis en placas moderada a grave, es importante que tengas en cuenta los posibles beneficios y efectos secundarios. Habla con tu médico para saber si ILUMYA® (tildrakizumab-asmn) podría ser el tratamiento que estás buscando.



BAJA TASA DE EFECTOS SECUNDARIOS DURANTE 5 AÑOS

En 3 estudios clínicos, las tasas de infecciones graves fueron iguales para quienes usaron ILUMYA® y quienes recibieron una inyección sin medicamento ($\leq 0.3\%$). Las reacciones adversas más comunes ($\geq 1\%$) de ILUMYA® en comparación con el placebo son infecciones de las vías respiratorias superiores (14 % frente a 12 %), reacciones en el lugar de la inyección (3 % frente a 2 %) y diarrea (2 % frente a 1 %).



NO SE NECESITAN PRUEBAS DE LABORATORIO DE RUTINA

No se requieren análisis rutinarios de control luego del examen inicial, excepto que tu médico lo considere necesario.



ACTÚA INDEPENDIENTEMENTE DEL PESO CORPORAL O ÍNDICE DE MASA CORPORAL (IMC)*

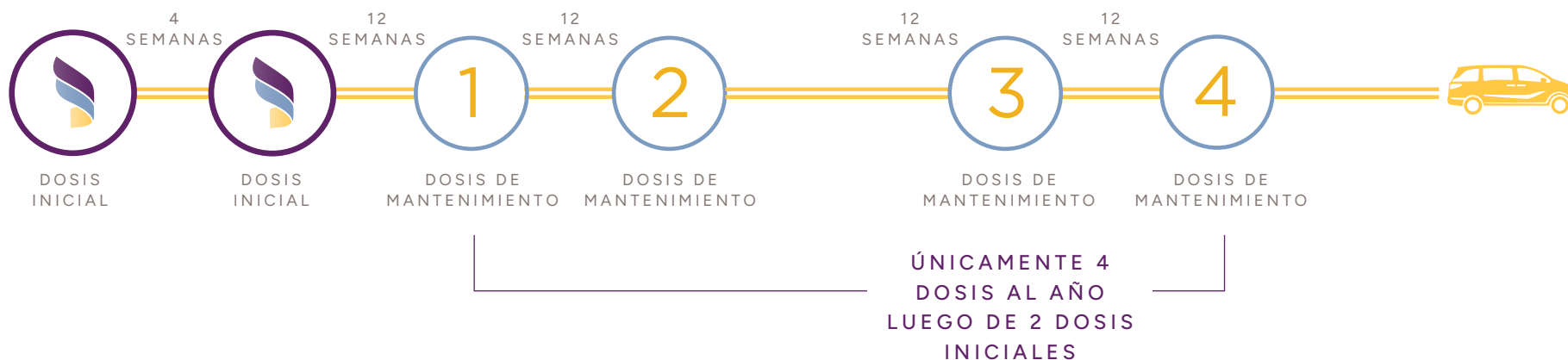
En los ensayos clínicos realizados en personas que recibieron tratamiento con ILUMYA®, aquellas que tenían un índice de masa corporal (IMC) mayor presentaron un mejoramiento de la piel y un bajo riesgo de infecciones graves similar que aquellas personas que no tenían sobrepeso.

*El índice de masa corporal (IMC) es una medida de grasa corporal, que se calcula en función de la estatura y el peso de una persona.

Descubre las ventajas de menos dosis con ILUMYA®

EL TRATAMIENTO COMIENZA CON 2 DOSIS INICIALES, Y LUEGO SE NECESITAN ÚNICAMENTE 4 DOSIS AL AÑO.

ILUMYA® no es un medicamento tópico que debes aplicarte varias veces al día. No es una pastilla que tienes que tomar a diario. De hecho, ILUMYA® te ofrece menos dosis por año que la mayoría de los demás medicamentos biológicos utilizados para tratar la psoriasis en placas moderada a grave. Así que, ahora tu tratamiento no tiene por qué ser una tarea diaria, semanal o incluso mensual.



Las reacciones adversas más comunes ($\geq 1\%$) de ILUMYA® en comparación con el placebo son infecciones de las vías respiratorias superiores (14 % frente a 12 %), reacciones en el lugar de la inyección (3 % frente a 2 %) y diarrea (2 % frente a 1 %).

ILUMYA®
tildrakizumab-asmn
Injection 100 mg/mL

PROGRAMA DE APOYO DE ILUMYA®

Recursos para pacientes

PROGRAMA DE APOYO DE ILUMYA®

Una vez que hayas elegido ILUMYA® (tildrakizumab-asmn) junto a tu dermatólogo, tendrás acceso al PROGRAMA DE APOYO DE ILUMYA®.

Este programa fue diseñado para guiarte durante tu tratamiento y ayudarte a:

- Comprender tu cobertura de seguro.
- Analizar tus opciones financieras.
- Comenzar a usar ILUMYA® de forma rápida y fácil.
- Mantenerse en camino con tus dosis.
- Recibir apoyo e información útil durante tu recorrido.



3 MANERAS DE ACTIVAR TU CUENTA

Te invitamos a inscribirte en el PROGRAMA DE APOYO DE ILUMYA® con la ayuda de tu dermatólogo, para que puedas recibir los beneficios de cobertura disponibles para ti. Para activar tu cuenta, elige una de las siguientes 3 opciones.



Envía un mensaje de texto con la palabra **ACTIVATE (activar) al 20808.**



Visita [ILUMYA.com/activate](https://www.ilumya.com/activate) (disponible en inglés únicamente).



Llama al 1-855-445-8692. (disponible en inglés únicamente).

Al activar tu cuenta, aceptas recibir mensajes de texto y correos electrónicos de comercialización y otros programas de fidelización, incluidos mensajes enviados mediante marcación automática. Entiendes que el consentimiento no es necesario como condición de compra.

 **ILUMYA®**
tildrakizumab-asmn
Injection 100 mg/mL

El apoyo que necesitas durante tu tratamiento para la psoriasis en placas moderada a grave



SOLICITA AYUDA A TU MÉDICO

Solicita a tu médico que envíe tu formulario de inscripción del PROGRAMA DE APOYO DE ILUMYA®.



CONFIRMA TU COBERTURA

Confirmaremos si tu proveedor de seguro médico cubre tu medicamento recetado y si calificas para los programas de apoyo financiero de ILUMYA®.



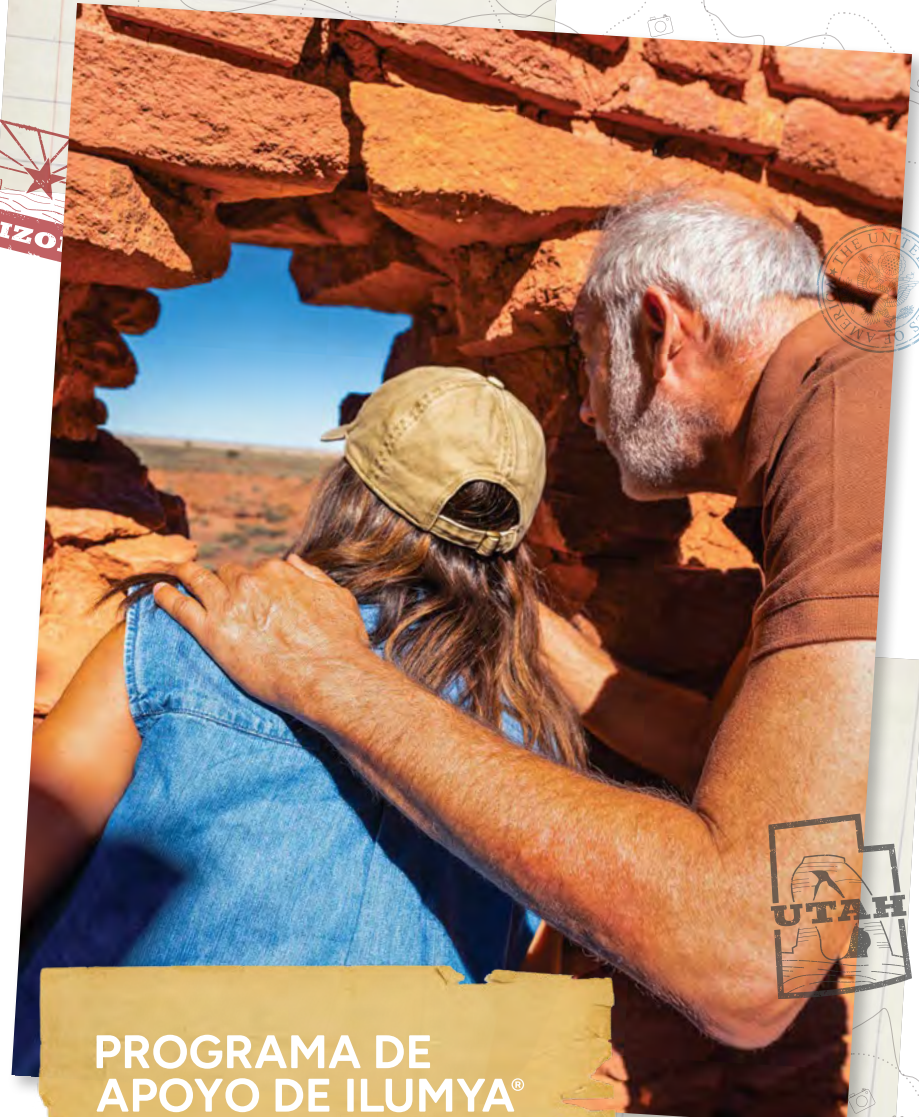
PREPÁRATE PARA UNA LLAMADA

Prepárate para una llamada del equipo de APOYO DE ILUMYA® (1-855-455-8692. Disponible en inglés únicamente) o de tu farmacia especializada para recibir los beneficios de tu cobertura.



PROGRAMA UNA CITA

Programa una cita con tu dermatólogo para tu primera dosis. Debido a que ILUMYA® es un medicamento biológico que debe ser inyectado por un profesional médico en el consultorio, está cubierto por la Parte B de Medicare como beneficio médico.



**PROGRAMA DE
APOYO DE ILUMYA®**



ILUMYA®
tildrakizumab-asmn
Injection 100 mg/mL

Recorriendo juntos para lograr resultados duraderos

DESCUBRE CÓMO ILUMYA® ACOMPAÑA A PACIENTES COMO TÚ A LO LARGO DE SU RECORRIDO

“Con ILUMYA®, mi piel mejoró y se mantuvo mejor.”

Pete M., 42 años

Inició el tratamiento con ILUMYA® en junio de 2019.

Los resultados individuales pueden variar.



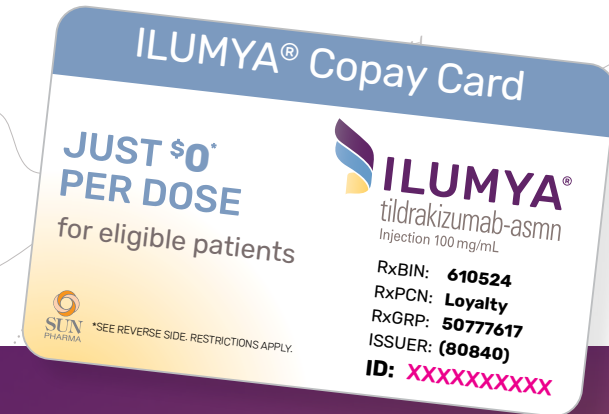
Escanea aquí para apoyo y ahorros

Las reacciones adversas más comunes ($\geq 1\%$) de ILUMYA® en comparación con el placebo son infecciones de las vías respiratorias superiores (14 % frente a 12 %), reacciones en el lugar de la inyección (3 % frente a 2 %) y diarrea (2 % frente a 1 %).

ILUMYA® está contraindicado en pacientes con antecedentes de hipersensibilidad grave al tildrakizumab.

Ahorros para ILUMYA®

PAGA TAN SÓLO \$0* POR DOSIS DE ILUMYA®



Para obtener más información sobre el programa de copago de ILUMYA®, visita ILUMYA.com/espanol o llama al equipo de APOYO DE ILUMYA® al 1-855-445-8692, de lunes a viernes, de 8 a. m. a 8 p. m., hora del este.

*Los pacientes elegibles con seguro médico privado o comercial, a partir de los 18 años, podrían pagar tan sólo \$0 por dosis para una receta de ILUMYA®, con un beneficio máximo anual del programa de \$16.000. Luego de alcanzar el monto máximo del programa, los pacientes serán responsables de la diferencia. Esta oferta sólo es válida para los pacientes que cumplan con los requisitos del programa, tengan un seguro médico privado o comercial que cubra ILUMYA® y una receta válida. Se otorga una tarjeta digital por paciente, que no se puede transferir ni combinar con otras ofertas.



INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

¿Cuál es la información más importante que debo saber sobre ILUMYA® (tildrakizumab-asnm)?

No use ILUMYA® si ha tenido una reacción alérgica grave a ILUMYA® o a cualquiera de sus ingredientes.

Obtenga asistencia médica de emergencia de inmediato si tiene alguno de los siguientes síntomas de una reacción alérgica grave:

- sensación de desmayo;
- dificultad para respirar u opresión en la garganta;
- hinchazón de la cara, los párpados, los labios, la boca, la lengua o la garganta;
- opresión en el pecho;
- sarpullido.

¿QUÉ ES ILUMYA®?

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

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (CONTINUACIÓN)

ILUMYA® es un medicamento que podría reducir la capacidad de su sistema inmunológico para combatir infecciones y podría aumentar su riesgo de contraer infecciones. Su proveedor de atención médica deberá examinarlo para detectar infecciones y tuberculosis (TB) antes de comenzar el tratamiento con ILUMYA® y podría tratarlo contra la tuberculosis antes de que usted comience el tratamiento con ILUMYA® si tiene antecedentes de tuberculosis o tiene tuberculosis activa. Su proveedor de atención médica deberá monitorearlo atentamente para detectar las señales y los síntomas de tuberculosis durante y después del tratamiento con ILUMYA®.

Informe inmediatamente a su proveedor de atención médica si tiene una infección o síntomas de una infección, entre ellos:

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

Antes de recibir ILUMYA®, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluso si usted:

- Ha tenido alguna de las afecciones o síntomas enumerados en la sección “¿Cuál es la información más importante que debo saber sobre ILUMYA®?”.
- Tiene una infección que no desaparece o que continúa reapareciendo.
- Tiene tuberculosis o ha estado en contacto cercano con alguien que tiene tuberculosis.
- Ha recibido una vacuna recientemente o tiene programado recibir una vacuna (inmunización). Deberá evitar recibir vacunas vivas durante el tratamiento con ILUMYA®.
- Está embarazada o planea quedar embarazada. Se desconoce si ILUMYA® podría dañar al bebé en gestación.
- Está amamantando o planea amamantar. Se desconoce si ILUMYA® pasa a la leche materna.

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que usa, incluyendo los medicamentos de venta con receta y de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas.

Se desconoce si ILUMYA® es seguro y eficaz en niños menores de 18 años.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de ILUMYA®?

ILUMYA® podría causar efectos secundarios graves. Consulte “¿Cuál es la información más importante que debo saber sobre ILUMYA®?”.

Los efectos secundarios más comunes de ILUMYA® incluyen: infecciones de las vías respiratorias superiores, reacciones en el lugar de la inyección y diarrea. Estos no son todos los posibles efectos secundarios de ILUMYA®. Llame a su médico para recibir asesoramiento profesional sobre los efectos secundarios.

Le recomendamos que informe sobre cualquier efecto secundario negativo de ILUMYA® a la Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos (FDA). Visite www.fda.gov/medwatch o llame al 1-800-FDA-1088. También le recomendamos que informe sobre los efectos secundarios o los eventos adversos de los medicamentos a nuestro Departamento de Seguridad Farmacológica al 1-800-406-7984 o a drug.safetyUSA@sunpharma.com (método preferido) y que proporcione la mayor cantidad de información disponible.

Lea la Información de Prescripción completa y la Guía del Medicamento de ILUMYA® y hable sobre cualquier pregunta que tenga con su médico.





*“Es casi demasiado bueno
para ser cierto.”*

Mike Q., 72 años

Mike inició el tratamiento con ILUMYA®
en abril de 2019.

Los resultados individuales pueden variar.

Las reacciones adversas más comunes ($\geq 1\%$) de ILUMYA® en comparación con el placebo son infecciones de las vías respiratorias superiores (14 % frente a 12 %), reacciones en el lugar de la inyección (3 % frente a 2 %) y diarrea (2 % frente a 1 %).



Escanea aquí para aprender más
ILUMYA.com/espanol

 **ILUMYA®**
tildrakizumab-asmn
Injection 100 mg/mL



Las marcas comerciales registradas de ILUMYA y los logotipos relacionados son propiedad o están bajo licencia de las empresas del grupo Sun Pharma. Todas las demás marcas comerciales son propiedad de sus respectivos dueños.

© 2024 Sun Pharmaceutical Industries, Inc. Todos los derechos reservados.
2 Independence Way, Princeton, NJ 08540 PM-US-ILY-2515 01/2024