

SU GUÍA DE BIENVENIDA A OCREVUS® Y OCREVUS ZUNOVO™

Use esta guía detallada para ayudarle a prepararse para el tratamiento.

CHANTAL

USA OCREVUS
DESDE 2017

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

Para pacientes con esclerosis múltiple recidivante (EMR) o esclerosis múltiple primaria progresiva (EMPP).

¿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-remitente 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.

Visite OCREVUS.com/es o haga clic para obtener la [información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

¿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.

OCREVUS®
ocrelizumab



OCREVUS ZUNOVO™
ocrelizumab e hialuronidasa-ocsq

Inyección subcutánea de 920 mg



¡HOLA!

En el interior de esta Guía de bienvenida encontrará información sobre qué esperar durante su tratamiento con OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO.

Esperamos que dedique un momento para revisar la información y que la tenga a mano a lo largo de todo el tratamiento. Es importante recordar que, si bien este es un recurso integral, siempre debe consultar con su proveedor de atención médica cualquier duda que pueda tener.



¿Le gustaría recibir apoyo adicional? Llame a OCREVUS CONNECTS®

Con **OCREVUS CONNECTS®**, puede obtener apoyo y recursos útiles en su proceso de tratamiento.

Solo llame al **1-844-OCREVUS (627-3887)** para hablar con un representante que pueda responder sus preguntas sobre OCREVUS, OCREVUS ZUNOVO y la esclerosis múltiple o consulte la página 10 para conocer más acerca de OCREVUS CONNECTS®.

Visite [OCREVUS.com/es](https://www.ocrevus.com/es) o haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento](#) de OCREVUS, así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento](#) de OCREVUS ZUNOVO.



QUÉ CONTIENE

Vista general

- 4 Acerca de OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO

Experiencia con el tratamiento

- 6 Infusiones de OCREVUS
- 7 Inyecciones de OCREVUS ZUNOVO
- 8 Reacciones a la infusión y a la inyección

Preguntas frecuentes

- 9 Preguntas frecuentes

Apoyo

- 10 OCREVUS CONNECTS®
- 11 Asesores de pacientes y directores de educación clínica
- 12 Asistencia financiera

Recursos adicionales

- 14 Lista de verificación de citas para el tratamiento
- 15 Preguntas para su equipo de atención médica
- 16 Sugerencias para los compañeros de cuidado
- 18 Información e indicaciones importantes de seguridad

Visite [OCREVUS.com/es](https://www.ocrevus.com/es) o haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento](#) de OCREVUS, así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento](#) de OCREVUS ZUNOVO.

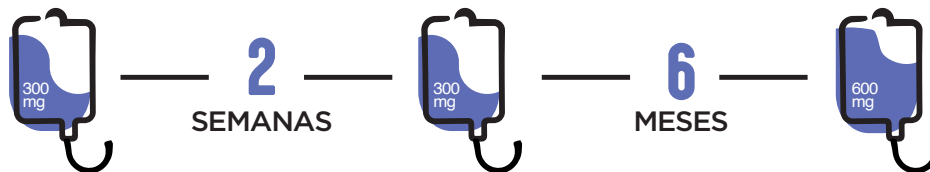


CÓMO SE ADMINISTRA OCREVUS 2 VECES AL AÑO

OCREVUS es una **terapia de infusión**, también conocida como terapia intravenosa, que se administra por vía intravenosa en su brazo. OCREVUS ZUNOVO es una **inyección subcutánea** que se administra debajo de la piel en el área del abdomen. Tanto OCREVUS como OCREVUS ZUNOVO son administrados por un profesional de la salud.

Con las infusiones de OCREVUS, su primera dosis serán 2 infusiones separadas con 2 semanas de diferencia, cada una de 2.5 horas* de duración. Después de su primera dosis, recibirá 1 infusión cada 6 meses, cada una con una duración de 2 a 4 horas. Con OCREVUS ZUNOVO, la dosis no se divide, y recibirá 1 inyección cada 6 meses, cada una con una duración aproximada de 10 minutos*.

OCREVUS, AÑO 1: TRES INFUSIONES



OCREVUS, AÑO 2 Y DESPUÉS: DOS INFUSIONES AL AÑO



OCREVUS ZUNOVO, AÑO 1 Y DESPUÉS: DOS INYECCIONES AL AÑO



*Este es solo el tiempo de la administración y no tiene en cuenta todos los aspectos del tratamiento. La duración real en la clínica puede variar. La duración de una infusión o una inyección podría ser mayor si ocurre una reacción.

Visite OCREVUS.com/es o haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento](#) de OCREVUS, así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento](#) de OCREVUS ZUNOVO.

OCREVUS®
ocrelizumab



OCREVUS ZUNOVO™
ocrelizumab e hialuronidasa-ocsq

Inyección subcutánea de 920 mg



OCREVUS SE ADMINISTRA 2 VECES AL AÑO* PARA LA EMR Y LA EMPP Y SE OFRECE DE DOS FORMAS

4 HORAS⁺ o 2 HORAS^{+‡}

INFUSIÓN



La duración de una infusión o una inyección podría ser mayor si ocurre una reacción

Infusión intravenosa

-10 MIN[†]

INYECCIÓN



Inyección subcutánea de 920 mg

Inyección subcutánea

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

†Este es solo el tiempo de la administración y no tiene en cuenta todos los aspectos del tratamiento.

La duración real en la clínica puede variar.

‡Para los pacientes que reúnan los requisitos que no hayan experimentado previamente ninguna reacción grave a la infusión de OCREVUS.

Después de hablar con su médico, puede recibir OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO en el consultorio, un centro de infusión o en casa con un proveedor de atención médica a domicilio. Puede hablar con su médico sobre dónde recibir el tratamiento, y su equipo de atención médica puede ayudarle a buscar una ubicación.

En algunos centros proveedores de tratamiento, usted pudiera estar en una habitación privada o en un espacio compartido. Cada proveedor tiene su política sobre lo que puede o no puede llevar consigo, por lo que le recomendamos que se ponga en contacto con su equipo de atención médica antes de su cita.



Información importante de seguridad sobre OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO (cont.)

¿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:

• **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 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.

Visite OCREVUS.com/es o haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).



CÓMO PUDIERA SER UNA CITA DE INFUSIÓN DE OCREVUS:



PREVIO A LA INFUSIÓN: 30-60 MIN

- Se le administrará premedicación de 30 a 60 minutos antes de comenzar su tratamiento de OCREVUS para ayudar a reducir posibles reacciones a la infusión. Esta premedicación puede administrarse en forma de píldoras o como parte de su infusión intravenosa



INFUSIÓN: 2-4 HORAS

- Se sentará en una silla de apoyo. Una vez que esté listo, se le colocará una aguja fina en el brazo para iniciar la infusión de OCREVUS. También se le conectará a una bomba de perfusión para garantizar que reciba la cantidad exacta
- Si se produce una reacción a la infusión, su equipo de atención médica puede detener o reducir la velocidad de la infusión



DESPUÉS DE LA INFUSIÓN: 1 HORA

- Se le pedirá que permanezca una hora más en observación. Esto le permitirá a su equipo de atención médica detectar cualquier efecto secundario relacionado con su tratamiento

TIEMPO TOTAL DE LA CITA: CERCA DE 3:30 MIN A 6 HORAS



Escuche a personas como Pastell hablar de su experiencia con la infusión de OCREVUS.

[VER AHORA](#)

PODRÍA RECIBIR UNA INFUSIÓN MÁS CORTA DE 2 HORAS*

Si no presenta ninguna reacción grave a la infusión con la infusión de 4 horas de OCREVUS, su próxima infusión podría durar tan solo 2 horas[†]. Es la misma dosis de OCREVUS pero se administra más rápido. **Pregunte a su médico si la infusión más corta de 2 horas es adecuada para usted.**

*Este es solo el tiempo de la administración y no tiene en cuenta todos los aspectos del tratamiento. La duración real en la clínica puede variar.

†La duración de una infusión podría ser mayor si ocurre una reacción.



Información importante de seguridad sobre OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO (cont.)

¿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:

- **Reactivación del virus de la hepatitis B (VHB):** 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.
- **Vacunas:** informe a su médico acerca de cualquier vacuna reciente o próxima.
 - o 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.
 - o Cuando sea posible, todas las vacunas inactivadas deben aplicarse, al menos, 2 semanas antes de comenzar el tratamiento con OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO.

Visite OCREVUS.com/es o haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).



CÓMO PUDIERA SER UNA CITA DE INYECCIÓN DE OCREVUS ZUNOVO:

Con OCREVUS ZUNOVO, la primera dosis no se divide.



PREINYECCIÓN: 30 MIN

- Recibirá la premedicación al menos 30 minutos antes de empezar cada tratamiento de OCREVUS ZUNOVO, normalmente como píldoras por vía oral
- Se le puede dar la opción de recibir sus medicamentos en casa; su equipo de atención médica le orientará sobre todos los protocolos previos al tratamiento



INYECCIÓN: ~10 MIN

- Se le pedirá que se siente o acueste y se le colocará una aguja fina bajo la piel en el área del abdomen. Esta aguja se conectará a la jeringa preparada que contiene OCREVUS ZUNOVO
- Un miembro de su equipo de atención médica le inyectará OCREVUS ZUNOVO manualmente o utilizará una bomba de perfusión para hacerlo



POSINYECCIÓN: 15 MIN-1 HORA*

- Su equipo de salud lo observará durante 1 hora después de su primera inyección. En inyecciones posteriores, lo observarán durante 15 minutos
- Esto permitirá que su equipo de atención médica esté atento a cualquier efecto secundario relacionado con el tratamiento

*En función de si es la primera dosis o una dosis posterior.

TIEMPO TOTAL DE LA CITA: AL MENOS 55 MIN-1:40 MIN



Información importante de seguridad sobre OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO (cont.)

¿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:

- o **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.
- **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.

Visite OCREVUS.com/es o haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento](#) de OCREVUS, así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento](#) de OCREVUS ZUNOVO.



Inyección subcutánea de 920 mg

REACCIONES A LA INFUSIÓN Y A LA INYECCIÓN

Las reacciones a la infusión (OCREVUS) y a la inyección (OCREVUS ZUNOVO) son un efecto secundario frecuente y pueden ser graves y requerir hospitalización. Permanecerá bajo observación durante su tratamiento para detectar signos y síntomas de una reacción. Las reacciones son más frecuentes durante y dentro de la hora después del tratamiento, pero pueden surgir hasta 24 horas después.

Informe a su equipo de atención o de enfermería si tiene alguno de estos síntomas:

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

Además, para OCREVUS ZUNOVO: dolor, hinchazón o enrojecimiento en el lugar de la inyección.

En un estudio clínico, las reacciones a la inyección se notificaron con mayor frecuencia al administrar la primera inyección. Todas las reacciones fueron de leves a moderadas y controlables con medicamentos y ajustes en el tratamiento para ayudar con las reacciones.

No puedo pedir un mejor centro de infusión. Los llamo para programar mi cita y me reconocen. Me preguntan por mi familia y siempre están pendientes de mí. Los adoro.

FRANCHESCA
USA OCREVUS DESDE 2017

Información importante de seguridad sobre OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO (cont.)

¿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, sangre en la materia fecal y dolor de estómago.
- **Los efectos secundarios más frecuentes de OCREVUS ZUNOVO incluyen:** reacciones a la inyección, infecciones de las vías respiratorias e infecciones cutáneas.

Visite OCREVUS.com/es o haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).



PREGUNTAS FRECUENTES

P: ¿Cómo pueden OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO afectar al embarazo?

R: Existen datos limitados sobre el efecto de OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO en el embarazo, y se desconoce si estos tratamientos dañarán al bebé en gestación. Debe utilizar un método anticonceptivo (anticoncepción) durante el tratamiento con OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO y durante los 6 meses posteriores a su último tratamiento. Informe a su proveedor de atención médica si está embarazada, cree que podría estar embarazada o planea quedar embarazada.

P: ¿Puedo recibir vacunas mientras uso OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO?

R: Dado que puede recibir algunos tipos de vacunas pero no otros, es importante que hable con su proveedor de atención médica acerca de la vacuna, el momento de recibirla y su tratamiento con OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO. No se recomienda recibir vacunas elaboradas con microbios vivos o atenuadas durante el tratamiento con OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO.

P: ¿Qué ocurre si tengo un conflicto con las fechas de mi tratamiento u olvido una dosis de OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO?

R: Si olvida un tratamiento de OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO programado, este debe administrarse lo antes posible. No espere hasta la siguiente dosis programada. Las dosis deben estar separadas por al menos 5 meses, por lo que si tiene un conflicto con las fechas, póngase en contacto con su proveedor de tratamiento para reprogramar la cita.

P: ¿Qué es una inyección subcutánea?

R: Una inyección subcutánea (SC, SQ o Sub-Q, en inglés) se administra en el tejido adiposo debajo de la piel. OCREVUS ZUNOVO es una inyección subcutánea administrada por un proveedor de salud.

P: ¿Quiénes pueden recibir OCREVUS ZUNOVO?

R: OCREVUS ZUNOVO fue desarrollado para las personas con esclerosis múltiple que pudieran beneficiarse de la eficacia, seguridad y la dosificación 2 veces al año de OCREVUS, pero prefieren una vía de administración diferente a las infusiones. Usted y su médico pueden decidir si es la opción adecuada.

P: ¿Por qué la primera dosis no se divide con OCREVUS ZUNOVO?

R: OCREVUS fue desarrollado con la primera dosis dividida en dos infusiones para evaluar el riesgo de reacciones en cada paciente al reducir la cantidad de medicamento absorbido en el torrente sanguíneo. Dado que OCREVUS ZUNOVO se administra por vía subcutánea, el medicamento se absorbe en el torrente sanguíneo más lentamente que a través de una infusión de OCREVUS, por lo que no se requiere dividir la dosis.

P: ¿Por qué hay diferentes dosis activas de OCREVUS ZUNOVO y OCREVUS?

R: La administración de OCREVUS ZUNOVO es una única inyección de 920 mg debajo de la piel en el área del abdomen. Esta dosis es mayor que la dosis intravenosa de 600 mg de OCREVUS debido a las diferentes vías de acceso al torrente sanguíneo.

Con los medicamentos intravenosos: el medicamento se administra directamente en la vena para llegar directamente a la circulación sanguínea.

Con los medicamentos subcutáneos: el medicamento se administra en el tejido subcutáneo, lo que puede afectar la cantidad de medicamento y/o el tiempo que tarda el medicamento en llegar al torrente sanguíneo.

Por lo tanto, se necesita una dosis más alta de OCREVUS ZUNOVO para obtener un efecto médico similar al de OCREVUS.

Visite OCREVUS.com/es o haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).



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



OCREVUS CONNECTS®

Estamos para ayudarle

OCREVUS CONNECTS® es un centro de recursos dedicado a responder sus preguntas relacionadas con OCREVUS, OCREVUS ZUNOVO y la EM.

Estamos a su disposición para ayudarle con los recursos del tratamiento, las preguntas sobre la cobertura del seguro médico y mucho más. Una vez que se le haya recetado OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO, puede elegir inscribirse en OCREVUS CONNECTS®, donde puede formar equipo con un asesor de pacientes, un director de educación clínica o con ambos.

Para inscribirse, llame al **1-844-OCREVUS (627-3887)**. Hablará directamente con un asesor de pacientes que le pondrá en contacto con el servicio que mejor se adapte a sus necesidades. La ayuda está disponible de lunes a viernes, de 9 a.m. a 8 p.m., ET, en inglés y español.

OCREVUS CONNECTS® es un recurso que responde a sus preguntas sobre OCREVUS, OCREVUS ZUNOVO y la EM. Pero recuerde que debe hablar con su proveedor de atención médica si tiene preguntas sobre su tratamiento.

LOS SERVICIOS DE APOYO QUE OFRECEMOS



Asesores de pacientes*

su guía durante todo el tratamiento con OCREVUS



Directores de educación clínica†

para sesiones individuales de educación complementaria



Recursos adicionales

incluidas las respuestas a preguntas sobre OCREVUS, OCREVUS ZUNOVO y la EM

*Si se inscribió en el programa de apoyo.

†Los directores de educación clínica son empleados de Genentech y no ofrecen asesoramiento médico.

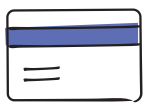
Visite [OCREVUS.com/es](https://www.ocrevus.com/es) o haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).



OCREVUS CONNECTS®

APOYO DURANTE SU PROCESO CON OCREVUS Y OCREVUS ZUNOVO

¿QUÉ HACE UN ASESOR DE PACIENTES?



Le ayuda a comprender la cobertura de su seguro y las opciones de asistencia financiera para su tratamiento



Responde a preguntas sobre las infusiones e inyecciones y verifica con usted el proceso de tratamiento de principio a fin



Coordina la búsqueda de un lugar para el tratamiento o le ofrece información sobre el tratamiento a domicilio del que puede hablar con su médico



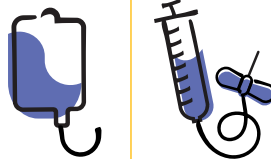
Trabaja con usted y su equipo de atención médica a lo largo de todo su tratamiento

¿QUÉ HACE UN DIRECTOR DE EDUCACIÓN CLÍNICA*?

*Este programa está dirigido principalmente a los pacientes recetados con OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO que están en el primer año de tratamiento. Los directores de educación clínica son empleados de Genentech y no ofrecen asesoramiento médico.



Ofrece sesiones individuales de educación complementaria para ayudarle a comprender mejor OCREVUS, OCREVUS ZUNOVO y la EM



Le ayuda a prepararse para su primer tratamiento explicándole qué esperar



Detalla los recursos locales para la EM que pueden estar disponibles en su comunidad para que se conecte con ellos



BUSQUE APOYO HOY MISMO

Inscríbase hoy a OCREVUS CONNECTS®. Llame al **1-844-OCREVUS (627-3887)**, de 9 a.m. a 8 p.m., ET.

Visite OCREVUS.com/es o haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).

OCREVUS®
ocrelizumab INYECCION SUBCUTANEA DE 920 MG

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



EL COMPROMISO DE AYUDARLE A ENCONTRAR OPCIONES DE ASISTENCIA FINANCIERA

Comprendemos que sus medicamentos pueden ser costosos. Si le preocupa pagar su tratamiento, es posible que un asesor de pacientes pueda encontrar opciones de asistencia para ayudarle a pagar OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO.

Existen opciones si usted:

- Tiene un plan de seguro comercial (como el que se obtiene a través de su empleador o de un mercado de seguros de salud como HealthCare.gov)
- Tiene un plan de seguro público (como Medicare o Medicaid)
- No tiene seguro

Si reúne los requisitos, las opciones para ayudarle a pagar OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO incluyen:

- El Programa de copago de OCREVUS* (si tiene un plan de seguro comercial)
- Referidos a fundaciones independientes de asistencia para copagos[†]
- Referidos a la Fundación de Pacientes de Genentech[‡]

Para saber más sobre cómo un asesor de pacientes puede ayudarle, llame al **1-844-OCREVUS (627-3887)**.

*Se aplican requisitos de idoneidad. No es válido para pacientes que utilizan programas del gobierno federal o estatal para pagar sus medicamentos de Genentech. Los pacientes deben estar recibiendo el medicamento de Genentech para una indicación aprobada por la FDA. Por favor, consulte el [sitio web del Programa de copago](#) para obtener la lista completa de términos y condiciones (disponible solo en inglés).

[†]Las fundaciones independientes de asistencia para copagos tienen sus propias reglas de idoneidad. Genentech no participa ni influye en la toma de decisiones ni en los requisitos de idoneidad de las fundaciones independientes y no sabe si una fundación podrá ayudarle. Solo podemos remitirlo a una fundación que apoya el estado de su enfermedad. Esta información se proporciona como un recurso para usted. Genentech no respalda ni muestra preferencia financiera por ninguna fundación en particular. Las fundaciones de esta lista no son las únicas que podrían ayudarle.

[‡]Si tiene un seguro de salud, debe tratar de obtener otros tipos de asistencia financiera, si están disponibles. También debe cumplir con los requisitos de ingresos. Si no tiene seguro, o si su seguro no cubre su medicamento de Genentech, debe cumplir otro conjunto de requisitos de ingresos.

Visite OCREVUS.com/es o haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).



RECURSOS ADICIONALES

Al recorrer su camino con OCREVUS, OCREVUS ZUNOVO y la EM, hay algunos recursos que pueden ayudarle (indicados en las páginas 14 a 17). Puede completarlos, imprimirlos o llevarlos con usted a la próxima cita con su proveedor de atención médica o compartirlos con sus seres queridos.

ESTOS INCLUYEN:



Una lista de verificación de la cita para ayudarle a prepararse



Preguntas que hacerle a su equipo de atención médica o al proveedor de tratamiento



Consejos para los compañeros de cuidado

Las personas a tu alrededor te aman, quieren apoyarte, y será mucho más fácil para ti si encuentras un modo de decirles cómo pueden ayudarte.

HANNAH
USA OCREVUS DESDE 2018

Visite [OCREVUS.com/es](https://www.ocrevus.com/es) o haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).



PREPARACIÓN PARA SU TRATAMIENTO

LA LISTA DE VERIFICACIÓN PARA SU CITA DE OCREVUS

Cuanto mejor preparado esté para su tratamiento, mejor será su experiencia. Estas son algunas sugerencias para ayudarlo a prepararse para su cita de OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO.



ANTES DE SU TRATAMIENTO

Tenga en cuenta estas indicaciones la semana antes de su tratamiento.

- Consulte con su proveedor de tratamiento si:
 - Es posible llevar comida o snacks
 - Puede acompañarle un amigo
 - Habrá otras personas en la misma sala recibiendo tratamiento
 - Debe visitar oficialmente el centro antes de su cita de tratamiento
 - Deben tenerse en cuenta algunos protocolos de premedicación
- Lea la Guía del medicamento del tratamiento de OCREVUS que se le recetó
- Planifique con antelación para que lo recojan si cree que necesitará ayuda
- Llame a OCREVUS CONNECTS® al [1-844-OCREVUS \(627-3887\)](tel:1-844-OCREVUS) y hable con un asesor de pacientes para cualquier pregunta que aún pueda tener

LO QUE DEBE LLEVAR

Reúna estos artículos antes de su cita de infusión para estar preparado.

- Su tarjeta de seguro y autorización previa de su seguro si se le solicita
- Una lista de sus medicamentos y sus proveedores de atención médica
- Agua, alimentos, snacks o chicle si la política de su proveedor de tratamiento lo permite
- Artículos para entretenerse como una computadora o tableta, libros, revistas, juegos o crucigramas

EL DÍA DE SU TRATAMIENTO

Siéntase a gusto. Use ropa cómoda para que su equipo de salud pueda tener un acceso más fácil a su brazo o abdomen. También puede usar capas adicionales o llevar una manta para controlar su calor.

- Tome abundante agua para mantenerse hidratado
- En función del tratamiento de OCREVUS que se le recetó, esté preparado para recibir medicamentos antes de su tratamiento que pudieran darle sueño

DESPUÉS DE SU TRATAMIENTO

No olvide consultar con su proveedor de tratamiento y con su médico.

- Antes de irse, programe su próxima cita de tratamiento
- Hable con su médico acerca de las opciones para su próxima cita de tratamiento



ESCANEE ESTE CÓDIGO para ver las historias de personas reales que usan OCREVUS.

Visite OCREVUS.com/es o haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).



PREGUNTAS PARA SU EQUIPO DE ATENCIÓN MÉDICA SOBRE LOS TRATAMIENTOS DE OCREVUS U OCREVUS ZUNOVO



P: ¿El tratamiento a domicilio es una opción para mí? _____

P: ¿Puedo seguir tomando mis medicamentos habituales? _____

P: ¿Puedo ingerir alimentos y beber antes y durante mi tratamiento? _____

P: ¿Cómo me sentiré durante mi tratamiento? _____

P: ¿Notaré después algún cambio en la EM? _____

P: ¿Cómo me sentiré después de mi tratamiento? _____

P: ¿Qué efectos secundarios podría tener después de recibir el tratamiento? _____

P: ¿Cómo debo prepararme para mi tratamiento? _____

P: ¿Qué debo hacer si empiezo a sentir que estoy teniendo una reacción a mi tratamiento?

P: ¿Estaré en una habitación a solas o con otras personas? _____

P: ¿Puede mi ser querido estar conmigo en la sala para acompañarme? _____

P: ¿Podré hablar por teléfono durante el tratamiento? _____

P: ¿Puedo conducir un auto inmediatamente después? _____

P: ¿Puedo volver al trabajo después de mi tratamiento? _____

P: Si recibo el tratamiento a domicilio, ¿en qué cambian los aspectos mencionados antes?

NOTAS:

Visite OCREVUS.com/es o haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).



SUGERENCIAS PARA LOS COMPAÑEROS DE CUIDADO

Mientras su ser querido se prepara para recibir su tratamiento de OCREVUS u OCREVUS ZUNOVO, quizás haya cosas que puede hacer para ayudar a que ambos se sientan preparados. Estos son algunos consejos para considerar que podrían ser útiles en cada paso del proceso.



ANTES DEL TRATAMIENTO:

- Haga una copia de la lista de medicamentos que usa su ser querido por si la necesita, incluidos los medicamentos recetados, de venta libre, las vitaminas y los suplementos herbarios
- Tenga a mano una lista con la información de todos los proveedores de atención médica de su ser querido; nunca se sabe qué información se puede necesitar
- Revise con anticipación los materiales relacionados con el tratamiento
- Si es el primer tratamiento de su ser querido, es posible que esté nervioso; dígame que está a su disposición para conversar
- Tenga un recordatorio de la cita en algún lugar visible, como el refrigerador

EL DÍA DEL TRATAMIENTO:

- Considere preguntarle a su ser querido si quiere tener compañía durante el tratamiento, ya sea en el centro del proveedor del tratamiento o en su domicilio
- Ayúdelo a prepararse para su cita: tenga listo un bolso con artículos para su comodidad como una manta, calcetines de abrigo, computadora o crucigramas, y lleve agua para mantenerlo hidratado
- Si no puede acompañar a su ser querido al tratamiento, trate de estar disponible por si este desea comunicarse con usted
- Si permanece durante el tratamiento y tiene preguntas, el enfermero debería poder facilitarle información

Visite [OCREVUS.com/es](https://www.ocrevus.com/es) o haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).



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



SUGERENCIAS PARA LOS COMPAÑEROS DE CUIDADO (CONT.)



DESPUÉS DEL TRATAMIENTO:

- Observe si hay signos de efectos secundarios; es posible que note cosas que su ser querido pasa por alto
- Tenga en cuenta que las reacciones son más frecuentes durante y una hora después del tratamiento, pero pueden presentarse hasta 24 horas más tarde
- El día después del tratamiento, pregúntele a su ser querido cómo se siente
- Considere crear recordatorios: agregue fechas de tratamientos programados a su calendario, así sabrá cuándo se aproximan
- Trate de ser lo más flexible posible con su ser querido y la forma en que puede sentirse después
- Mantenga una conversación fluida: tener puntos de contacto regulares con su ser querido puede ser útil para ambos

Comprenda mejor el proceso con OCREVUS y OCREVUS ZUNOVO.

Si tiene preguntas, llame a **OCREVUS CONNECTS®** al **1-844-OCREVUS (627-3887)**, de 9 a.m. a 8 p.m., ET, en inglés y español.

Di el paso con OCREVUS y me alegro de haberlo hecho.

.....

HANNAH
USA OCREVUS DESDE 2018

Visite [OCREVUS.com/es](https://www.ocrevus.com/es) o haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento](#) de OCREVUS, así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento](#) de OCREVUS ZUNOVO.

OCREVUS®
ocrelizumab INYECCIÓN SUBCUTÁNEA DE 100 mg/10 mL

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

INFORMACIÓN E INDICACIONES IMPORTANTES 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-remitente 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:

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

Además, para OCREVUS ZUNOVO:

- | | | |
|-------------------------------------|-------------|------------------|
| o dolor en el lugar de la inyección | o hinchazón | o 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.

Visite OCREVUS.com/es o haga clic para obtener la [Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).



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



INFORMACIÓN E INDICACIONES IMPORTANTES DE SEGURIDAD (CONT.)

• Infección:

o 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.

o **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.

o **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:

o el pensamiento

o el equilibrio

o la vista

o la debilidad en un lado del cuerpo

o la fuerza

o 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 acerca 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.

Visite OCREVUS.com/es o haga clic para obtener la [Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).



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



INFORMACIÓN E INDICACIONES IMPORTANTES DE SEGURIDAD (CONT.)

- 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

Visite OCREVUS.com/es o haga clic para obtener la [Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción y la Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).



INFORMACIÓN E INDICACIONES IMPORTANTES DE SEGURIDAD (CONT.)

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 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](#).

Visite OCREVUS.com/es o haga clic para obtener la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS](#), así como la [Información de prescripción](#) y la [Guía del medicamento de OCREVUS ZUNOVO](#).

