



El único tratamiento* que se centra en el intestino para la enfermedad de Crohn y la colitis ulcerosa que funciona justo donde Usted lo necesita

*ENTYVIO ayuda a impedir que determinadas células que causan inflamación ingresen al intestino.

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 (ulcerative colitis, UC) activa de moderada a grave;
- Enfermedad de Crohn (EC) activa de moderada a grave.

CONSIDERACIONES DE SEGURIDAD CON ENTYVIO SELECCIONADOS

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 14.



➤ El enfoque que usted desea

Ayuda a impedir la inflamación
justo donde ocurre: **En su intestino**

*ENTYVIO ayuda a impedir que determinadas células que causan inflamación ingresen al intestino.

Consulte la página 3 para obtener información
sobre cómo funciona ENTYVIO

➤ Los resultados que usted necesita

**Alivio duradero y remisión
sin corticoesteroides** al cabo de 1 año[†]

Algunas personas experimentaron
un alivio rápido de los síntomas
ya a las 6 semanas[‡]

Los resultados individuales pueden variar.

[†]Muchos pacientes que recibían ENTYVIO IV lograron la remisión, algunos sin corticoesteroides, en la semana 6 y en la semana 52. La remisión es una medida para determinar cuándo un paciente con EC o CU está teniendo pocos síntomas o ninguno y una mejoría en su afección.

Consulte la página 4 para conocer los resultados
de la colitis ulcerosa

Consulte la página 6 para conocer los resultados
de la enfermedad de Crohn

➤ La experiencia que usted espera

Más de 10 años de experiencia[‡]

**N.º 1 en medicamentos biológicos
recetados** para la EC y la CU combinadas[§]

2 opciones de terapia:
ENTYVIO IV y la **pluma de ENTYVIO**^{||}

[‡]ENTYVIO IV fue aprobado por la FDA en mayo de 2014.

[§]Análisis trimestral de datos de reclamaciones desde enero de 2023 hasta diciembre de 2025.

^{||}La pluma de ENTYVIO es una opción después de al menos 2 dosis i.v. iniciales.

Consulte la página 8 para obtener información
sobre la administración

➤ El apoyo que usted merece

Los pacientes que usan ENTYVIO elegibles
pueden pagar apenas **\$0 por dosis**

**Aumento de cobertura
para la pluma de ENTYVIO**[¶]

Apoyo personalizado a través de
EntyvioConnect para las personas
a las que se les ha recetado ENTYVIO

[¶]Cobertura de la pluma de ENTYVIO a partir de enero de 2025.

Consulte la página 10 para ver experiencias
de pacientes reales

Consulte la página 11 para obtener ayuda con
EntyvioConnect

**Hablar con su proveedor
de atención médica**

Consulte la página 12 para obtener
una guía de conversación

CONSIDERACIONES DE SEGURIDAD CON ENTYVIO SELECCIONADOS

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 14**.



El enfoque que usted desea

Cómo funciona ENTYVIO

Cómo la EC y la CU afectan su intestino



Inflamación

La EC y la CU son trastornos del sistema inmunitario que pueden causar inflamación en el intestino.



Glóbulos blancos

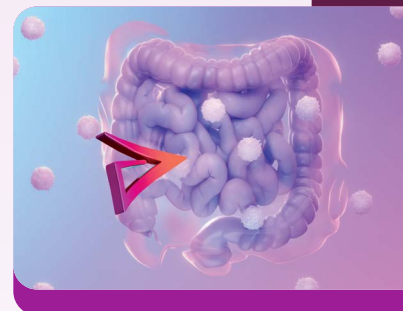
Los glóbulos blancos son parte de su sistema inmunitario. Ayudan a combatir la infección y otras enfermedades.

En personas con EC o CU, los glóbulos blancos hiperactivos atacan las células sanas del intestino, lo que causa inflamación.

ENTYVIO funciona justo donde usted lo necesita

Impide

ENTYVIO ayuda a impedir que determinados glóbulos blancos que causan inflamación ingresen al intestino.



Reduce

Al ayudar a impedir que los glóbulos blancos ingresen en el intestino, ENTYVIO ayuda a reducir la inflamación causada por la EC y la CU.



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

Los resultados individuales pueden variar.

CONSIDERACIONES DE SEGURIDAD CON ENTYVIO SELECCIONADOS

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.

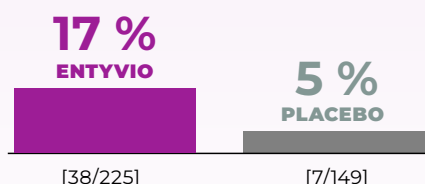
Consulte la Información importante sobre seguridad en la [página 14](#).

Los resultados que usted necesita

Colitis ulcerosa

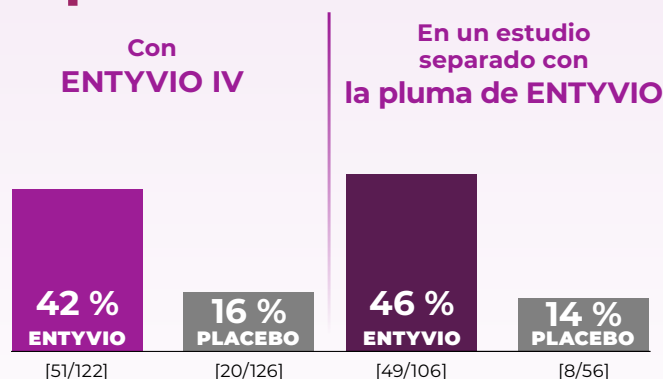
Alivio rápido de los síntomas a las 6 semanas*

ENTYVIO ayudó a **TRES VECES** más personas a lograr la remisión 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 ayudó a muchas personas con CU a lograr la remisión* al cabo de 1 año frente al placebo



En ensayos clínicos, ENTYVIO dio resultados en adultos con colitis ulcerosa 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 IV frente a un placebo en la semana 6. En el segundo estudio se incluyó a adultos que tuvieron una respuesta previa a ENTYVIO IV en la semana 6 y se evaluó la remisión en la semana 52
- En el caso de la pluma de ENTYVIO, un estudio clínico separado evaluó la remisión en la semana 52 en pacientes adultos con CU de moderada a grave a los que se les administró ENTYVIO por vía subcutánea frente al placebo después de al menos 2 dosis i.v.
- 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 SELECCIONADOS

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 14](#).

Los resultados que usted necesita

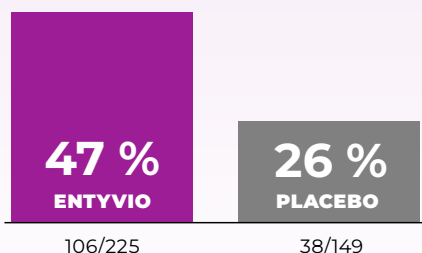
Colitis ulcerosa

Aún más resultados que usted necesita



Casi el doble de las personas lograron una mejoría general

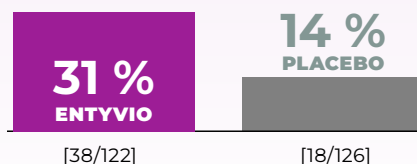
en la CU a las 6 semanas con ENTIVIO frente al placebo*



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

Remisión sin corticoesteroides al cabo de 1 año

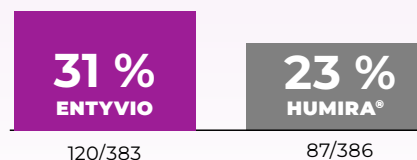
ENTIVIO IV ayudó a que más del doble de las personas lograra la remisión sin el uso de corticoesteroides† al cabo de 1 año frente al placebo



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

Superior a HUMIRA[®]

En un estudio comparativo directo separado, ENTIVIO IV ayudó significativamente a más personas a lograr la remisión al cabo de 1 año en comparación con HUMIRA‡



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

CONSIDERACIONES DE SEGURIDAD CON ENTIVIO SELECCIONADOS

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 14](#).

Los resultados que usted necesita

Enfermedad de Crohn

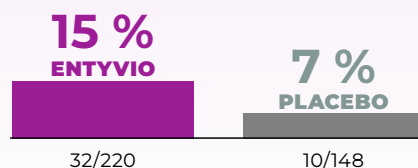


En ensayos clínicos, ENTYVIO arrojó resultados para adultos con EC de moderada a grave cuando otros medicamentos no habían funcionado lo suficientemente bien o no pudieron tolerarse.

- El primer y el segundo estudio evaluaron la cantidad de pacientes que alcanzaron la remisión con ENTYVIO frente al placebo en la semana 6. 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.
- En el caso de la pluma de ENTYVIO, un estudio clínico separado evaluó la remisión en la semana 52 en pacientes adultos con EC de moderada a grave a los que se les administró ENTYVIO por vía subcutánea frente al placebo después de al menos 2 dosis i.v.
- 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.

Alivio rápido de los síntomas a las 6 semanas*

ENTYVIO ayudó a que más del doble de las personas lograra la remisión al cabo de 6 semanas frente al placebo



*La remisión es una medida para determinar cuándo un paciente con EC 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.

CONSIDERACIONES DE SEGURIDAD CON ENTYVIO SELECCIONADOS

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 14](#).

Los resultados que usted necesita

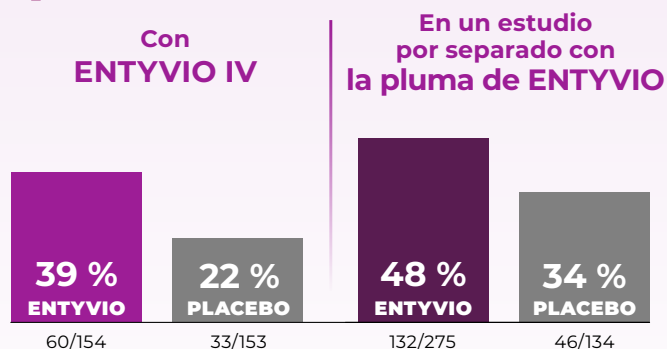
Enfermedad de Crohn

Aún más resultados que usted necesita



ENTYVIO ayudó a muchas personas con EC

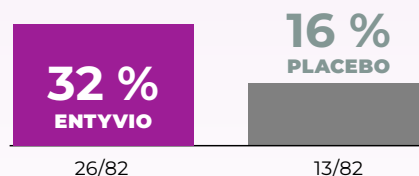
a lograr la remisión* al cabo de 1 año frente al placebo



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

Remisión sin corticoesteroides al cabo de 1 año

ENTYVIO IV 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.

CONSIDERACIONES DE SEGURIDAD CON ENTYVIO SELECCIONADOS

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 14](#).

La experiencia que usted espera

Opciones de administración

2 opciones de terapia de mantenimiento

Usted y su proveedor de atención médica pueden elegir entre ENTYVIO IV y pluma de ENTYVIO (después de al menos 2 dosis i.v. iniciales).



Tratamiento intravenoso (IV) de ENTYVIO

El tratamiento de ENTYVIO IV 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 i.v. 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

La pluma de ENTYVIO proporciona el mismo medicamento en una forma que puede adaptarse mejor a su estilo de vida.

- La pluma de ENTYVIO puede administrarse en varias partes del cuerpo.
- Usted o su cuidador inyectarán ENTYVIO debajo de la piel cada 2 semanas después de al menos 2 dosis i.v. iniciales.
- 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.

Siéntase seguro con su elección de tratamiento, sin importar la opción de administración

Cualquiera que sea la opción que usted y su proveedor de atención médica elijan, puede sentirse seguro sabiendo que la cantidad de ENTYVIO en su sangre se mantendrá consistentemente por encima de un nivel determinado, y que cambiar a la pluma de ENTYVIO no reducirá la cantidad del medicamento ENTYVIO en su cuerpo.*

La pluma de ENTYVIO y ENTYVIO IV mostraron perfiles de seguridad generales similares, con la excepción de las reacciones en el lugar de inyección, que se informaron en el 10 % (11/106) de los pacientes que usaron la pluma de ENTYVIO.

*En el estudio con pacientes con CU, el nivel sanguíneo de ENTYVIO fue un punto de dato exploratorio y no puede usarse para determinar la eficacia o seguridad.

Use nuestro buscador de centros de infusión para encontrar una ubicación que le resulte conveniente.
Visite infusionfinder.ENTYVIOHCP.com.

CONSIDERACIONES DE SEGURIDAD CON ENTYVIO SELECCIONADOS

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 14](#).

La experiencia que usted espera

Esquema de administración de la infusión intravenosa

Esquema del tratamiento inicial



Semana 0



Semana 2



Semana 6

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

Esquema de administración de la autoinyección

Esquema del tratamiento inicial



Semana 0



Semana 2

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

Consulte la página 8 para obtener más información sobre las infusiones y dónde puede recibir las suyas.

Su proveedor de atención médica determinará si es apropiado hacer la transición a la autoadministración con la pluma de ENTYVIO después de al menos 2 dosis i.v.

Esquema de mantenimiento

Después de las dosis iniciales, continuará recibiendo **ENTYVIO por vía i.v. cada 8 semanas**.



Cada 8 semanas

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

Esquema de mantenimiento



Después de sus dosis iniciales, usted o su cuidador usará la pluma de ENTYVIO para inyectar ENTYVIO en lugar de su próxima dosis i.v. programada, y luego **cada 2 semanas** hasta 26 veces por año.

Consulte las **Instrucciones de uso completas** en [ENTYVIO.com/IFU](https://www.ENTYVIO.com/IFU).

CONSIDERACIONES DE SEGURIDAD CON ENTYVIO SELECCIONADOS

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 14**.

El apoyo que usted merece

Lo que dicen los pacientes reales

Vivir con EC o CU tiene sus desafíos. Pero para estos pacientes, ENTYVIO ha marcado una diferencia significativa. Los resultados individuales pueden variar.

“Mi médico me explicó que ENTYVIO ayuda a impedir que un tipo de glóbulo blanco que causa inflamación ingrese al intestino. Me gustaba mucho eso”.

Shivani: vive con CU de moderada a grave



“Después de comenzar el tratamiento i.v. con ENTYVIO, mis síntomas empezaron a mejorar y comencé a sentirme mejor. Ni siquiera me había dado cuenta de cuánto me había acostumbrado a tener dolor en el intestino”.

Ben: vive con EC de moderada a grave



Entyvio Connections

Conéctese ahora con un paciente real de ENTYVIO

Regístrese en el programa ENTYVIO Connections para hablar con uno de nuestros pacientes embajadores sobre ENTYVIO y sus experiencias con la EC y la CU.

Llame al **1-833-492-8847** o visite **ENTYVIO.com/mentor** para registrarse en ENTYVIO Connections.



Donna: vive con EC de moderada a grave

CONSIDERACIONES DE SEGURIDAD CON ENTYVIO SELECCIONADOS

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 14](#).

El apoyo que usted merece

EntyvioCONNECT

Obtenga apoyo continuo con *EntyvioConnect*

Vivir con EC o CU puede ser difícil, pero no manejar su tratamiento no debería serlo. El equipo de atención formado por expertos de *EntyvioConnect* está disponible para guiarlo con los recursos para ENTYVIO IV y la pluma de ENTYVIO.

Una vez que le receten ENTYVIO, será elegible para recibir apoyo continuo con *EntyvioConnect*, incluidos recordatorios de tratamiento, recursos útiles, recetas saludables y mucho más.

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 la pluma de ENTYVIO, tendrá a su disposición capacitación virtual y presencial sobre las inyecciones por parte de enfermeros a través de *EntyvioConnect*.

Pagar apenas \$0 por dosis*

Actualmente, ENTYVIO IV cuenta con más del 90 % de cobertura comercial y la cobertura para la pluma de ENTYVIO está en aumento. Con nuestro programa de copago, puede pagar apenas \$0 por dosis.* Un Administrador de casos de *EntyvioConnect* puede ayudarlo a orientarse con el seguro y el proceso de asistencia para copagos.

*Debe cumplir con los requisitos de elegibilidad.

CONSIDERACIONES DE SEGURIDAD CON ENTYVIO SELECCIONADOS

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 14.



El Programa inicial de ENTYVIO

Sin costo.

Sin retrasos en la inscripción.

Hasta por 3 años.

Con **el Programa inicial de ENTYVIO**, es más fácil que nunca comenzar y continuar con ENTYVIO gracias al apoyo personalizado y gratuito que usted merece, disponible tanto para IV como para la pluma de ENTYVIO. Consulte a su proveedor de atención médica o a un Administrador de casos de *EntyvioConnect* para obtener más información.

Aplican requisitos de elegibilidad.

Aplican términos y condiciones.

Conéctese

Llame al 1-844-ENTYVIO (1-844-368-9846)

o regístrese en [ENTYVIO.com/Connect](https://www.ENTYVIO.com/Connect).



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

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.

¿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.

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 i.v. 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?

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE 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 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. Si su proveedor de atención médica cree que corre riesgo de tener tuberculosis (TB), es posible que se lo trate con medicamentos para la TB antes de que empiece el tratamiento con ENTYVIO.
 - **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 nariz y garganta, cansancio, tos, bronquitis, gripe, dolor de espalda, erupción, comezón, infección sinusal, dolor de garganta, dolor en las extremidades; y con la inyección debajo 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 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 (i.v.): 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.

¿Qué es ENTYVIO?

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

- Colitis Ulcerosa (ulcerative colitis, UC) activa de moderada a grave;
- Enfermedad de Crohn (Crohn's disease, CD) activa de moderada a grave.

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



**Pregunte a su proveedor de
atención médica sobre obtener
los resultados que
usted desea con
ENTYVIO**

**Inscríbase para obtener más información o llámenos al
1-844-ENTYVIO (1-844-368-9846)**

*ENTYVIO ayuda a impedir que determinadas células que causan inflamación ingresen al intestino.

Consulte la Información importante sobre seguridad en la página 14, y la [Información de prescripción](#).



©2026 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-3944v3.0 06/26