

ELOCTATE
(Factor antihemofílico
[recombinante], proteína de fusión Fc)

A VECES, ES LO QUE NO SE VE CON LO QUE UNO MÁS CUENTA

Es por eso que necesita un tratamiento con factor VIII con el que pueda contar.

DATOS RÁPIDOS ACERCA DEL FACTOR

- ✓ Solo el factor puede resolver las hemorragias cuando estas ocurren.
- ✓ ELOCTATE fue el primer factor recombinante con una semivida prolongada.
- ✓ En un estudio, en el que se comparó la semivida promedio, se demostró que ELOCTATE permanece en el cuerpo un 50% más que ADVATE^{®1}.

¹ADVATE[®] (factor antihemofílico [recombinante]) es una marca registrada de Baxalta Incorporated, una empresa de Takeda.

USTED TIENE PREGUNTAS. LOS CoRes TIENEN RESPUESTAS.

Si desea obtener más información sobre ELOCTATE y por qué el factor es parte de un tratamiento profiláctico exitoso, los gerentes de educación de relaciones comunitarias (*Community Relations Education Managers*, CoRes) están aquí para ayudarlo. Los CoRes no son solo expertos en ELOCTATE: ellos forman parte de la comunidad de hemofilia y pueden darle la información y el apoyo que necesita.



[ELOCTATE.com/CoRes](https://www.eloctate.com/CoRes)

INDICACIÓN

ELOCTATE[®] (factor antihemofílico [recombinante], proteína de fusión Fc) es un medicamento inyectable que se utiliza para ayudar a controlar y prevenir hemorragias en personas con hemofilia A (deficiencia congénita del factor VIII). Su proveedor de atención médica le podría recetar ELOCTATE cuando se opere.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

No use ELOCTATE si ha tenido una reacción alérgica al medicamento en el pasado.

Informe a su proveedor de atención médica si tiene o ha tenido algún problema médico; toma algún medicamento, incluidos medicamentos recetados y de venta libre, suplementos o medicamentos a base de hierbas; tiene alergias; está en período de lactancia; está embarazada o tiene intención de quedar embarazada; o si le han indicado que tiene inhibidores (anticuerpos) del factor VIII.

Pueden producirse reacciones alérgicas con ELOCTATE. Llame a su proveedor de atención médica o busque tratamiento de emergencia inmediatamente si presenta alguno de los siguientes síntomas: dificultad para respirar, opresión en el pecho, hinchazón de la cara, erupciones o urticaria.

Su organismo también puede producir anticuerpos denominados "inhibidores" contra ELOCTATE, que pueden impedir que ELOCTATE funcione correctamente.

Los efectos secundarios frecuentes adicionales de ELOCTATE son dolor de cabeza, erupciones, dolor articular, dolor muscular y malestar general.

Si tiene factores de riesgo para el desarrollo de coágulos sanguíneos anómalos en su cuerpo, como un catéter venoso permanente, es posible que el tratamiento con factor VIII aumente este riesgo.

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de ELOCTATE. Hable inmediatamente con su proveedor de atención médica sobre cualquier efecto secundario que le moleste o que persista, o si no se controlan las hemorragias después de usar ELOCTATE.

Consulte la [Información de prescripción completa](#).

Consulte la [Información de prescripción completa](#) en inglés.

SANOFI GENZYME 

© 2021 Genzyme Corporation. Todos los derechos reservados. ELOCTATE es una marca registrada de Bioverativ Therapeutics Inc., una empresa de Sanofi. MAT-US-2100892-V1.0-03/2021