



TRATAMIENTO CONTINUO DEL DME, ADONDE QUIERA QUE VAYA

Descubra qué podrían significar
dos tratamientos por año para usted*†‡

*En un ensayo clínico, los pacientes que recibieron SUSVIMO mantuvieron la visión, así como los pacientes que recibieron inyecciones mensuales de ranibizumab en las semanas 60 y 64. †Hubo una disminución temporal de la visión después del procedimiento con SUSVIMO; sin embargo, su visión volverá a la normalidad a medida que su ojo se recupere del procedimiento. ‡Es posible que se le administre un tratamiento adicional en el ojo tratado con SUSVIMO si su especialista en retina decide que es necesario hacerlo.

¿Qué es SUSVIMO (inyección de ranibizumab)?
SUSVIMO (inyección de ranibizumab) es un medicamento de venta con receta que se usa para tratar a adultos con degeneración macular asociada a la edad neovascular (AMD, por sus siglas en inglés) [húmeda] y edema macular diabético



Hable con su especialista en retina para ver si SUSVIMO es adecuado para usted. Escanee aquí o visite [susvimo.com](https://www.susvimo.com) para obtener más información.

(DME, por sus siglas en inglés) que han respondido a, al menos, dos inyecciones de un inhibidor del factor de crecimiento endotelial vascular (VEGF, por sus siglas en inglés) en la parte gelatinosa del ojo (intravítrea).

No se sabe si SUSVIMO es seguro y eficaz en niños.

Información de seguridad importante seleccionada

¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre SUSVIMO?

SUSVIMO (inyección de ranibizumab) se administra en el ojo mediante el implante SUSVIMO. El implante SUSVIMO y los procedimientos para insertar, llenar, recargar y extraer el implante del ojo (ocular) pueden causar efectos secundarios graves, entre ellos:

- **Una infección ocular (endoftalmitis).** La endoftalmitis es una infección del globo ocular que puede causar daño permanente en el ojo, incluso ceguera. **Llame a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene aumento del dolor ocular, pérdida de la visión, sensibilidad a la luz o enrojecimiento de la parte blanca del ojo.** La endoftalmitis requiere tratamiento médico o quirúrgico urgente (en el mismo día).

Consulte la Información de seguridad importante, incluidos los **Efectos secundarios graves**, así como la Información de prescripción completa y la Guía del medicamento de SUSVIMO a lo largo de este folleto.

Edema macular diabético (DME)



Descubra lo que le depara su futuro con dos tratamientos por año*

Recibir tratamiento con un medicamento contra el VEGF para el edema macular diabético (DME) puede significar inyecciones oftalmológicas frecuentes.

¿Pero qué significaría si pudiera **preservar su visión con un tratamiento menos frecuente?***

*Es posible que se le administre un tratamiento adicional en el ojo tratado con SUSVIMO si su especialista en retina decide que es necesario hacerlo.

Información de seguridad importante seleccionada

¿Cuál es la información más importante que debo saber sobre SUSVIMO? (cont.)

SUSVIMO (inyección de ranibizumab) se administra en el ojo mediante el implante SUSVIMO. El implante SUSVIMO y los procedimientos para insertar, llenar, recargar y extraer el implante del ojo (ocular) pueden causar efectos secundarios graves, entre ellos:

- Una capa faltante sobre la parte blanca del ojo (erosión conjuntival). La erosión conjuntival es un área que falta (defecto) en la capa (conjuntiva) que recubre la parte blanca del ojo, lo que puede provocar la exposición del implante. **Llame a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene una sensación repentina de que tiene algo en el ojo (sensación de cuerpo extraño), secreción ocular o lagrimeo.** La erosión conjuntival puede requerir tratamiento quirúrgico.

Consulte la Información de seguridad importante, incluidos los **Efectos secundarios graves**, así como la Información de prescripción completa y la Guía del medicamento de SUSVIMO a lo largo de este folleto.



Tiene 8 mm de largo, aproximadamente el tamaño de un grano de arroz.

Después de que SUSVIMO se implanta, **usted no puede sentirlo y los demás no lo verán en su ojo.**



Escanee aquí o visite susvimo.com/what-to-expect para obtener información sobre procedimientos y la Guía de procedimiento del implante de SUSVIMO.

Es hora de una experiencia diferente con SUSVIMO®

SUSVIMO es un implante que se coloca en el ojo durante un **procedimiento ambulatorio por única vez** en un **centro quirúrgico**.



Actúa de inmediato liberando medicamento en el ojo de forma continua.*



Mejora su visión.†‡



El único tratamiento dos veces por año para el DME.*

Hay más información sobre la preparación y el cuidado posquirúrgico para el procedimiento de inserción y recarga del implante. Consulte la Información de prescripción de SUSVIMO que se adjunta (la sección titulada "Cómo recibiré SUSVIMO") para obtener instrucciones importantes.

*Es posible que se le administre un tratamiento adicional en el ojo tratado con SUSVIMO si su especialista en retina decide que es necesario hacerlo.
†En un ensayo clínico, los pacientes que recibieron SUSVIMO mantuvieron la visión, así como los pacientes que recibieron inyecciones mensuales de ranibizumab en las semanas 60 y 64.
‡Hubo una disminución temporal de la visión después del procedimiento con SUSVIMO; sin embargo, su visión volverá a la normalidad a medida que su ojo se recupere del procedimiento.

Información de seguridad importante seleccionada

¿Cuál es la información más importante que debo saber sobre SUSVIMO? (cont.)
SUSVIMO (inyección de ranibizumab) se administra en el ojo mediante el implante SUSVIMO. El implante SUSVIMO y los procedimientos para insertar, llenar, recargar y extraer el implante del ojo (ocular) pueden causar efectos secundarios graves, entre ellos:

- **Una abertura de la capa que cubre la parte blanca del ojo (retracción conjuntival).** La retracción conjuntival es una abertura o espacio en la capa (conjuntiva) que cubre la parte blanca del ojo, lo que puede provocar la exposición del implante. **Llame a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene una sensación repentina de que tiene algo en el ojo (sensación de cuerpo extraño), secreción ocular o lagrimeo.** La retracción conjuntival puede requerir tratamiento quirúrgico.

Consulte la Información de seguridad importante, incluidos los **Efectos secundarios graves**, así como la Información de prescripción completa y la Guía del medicamento de SUSVIMO a lo largo de este folleto.

Actúa de inmediato, de manera continua para usted*

SUSVIMO libera medicamento en el ojo para proporcionar **tratamiento continuo** tan pronto como se implanta.*

El implante se recarga **dos veces por año** en el **consultorio del especialista en retina**.*

Hay más información sobre la preparación y el cuidado posquirúrgico para el procedimiento de inserción y recarga del implante. Consulte la [Información de prescripción de SUSVIMO](#) que se adjunta (la sección titulada "Cómo recibiré SUSVIMO") para obtener instrucciones importantes.

*Es posible que se le administre un tratamiento adicional en el ojo tratado con SUSVIMO si su especialista en retina decide que es necesario hacerlo.



Escanee aquí o visite susvimo.com/what-to-expect para obtener información sobre procedimientos y la Guía de procedimiento del implante de SUSVIMO.

Información de seguridad importante seleccionada

No reciba SUSVIMO si usted:

- Tiene una infección en el ojo o alrededor de este.
- Tiene una inflamación activa alrededor del ojo que puede incluir dolor y enrojecimiento.
- Es alérgico al ranibizumab o a cualquiera de los ingredientes de SUSVIMO.

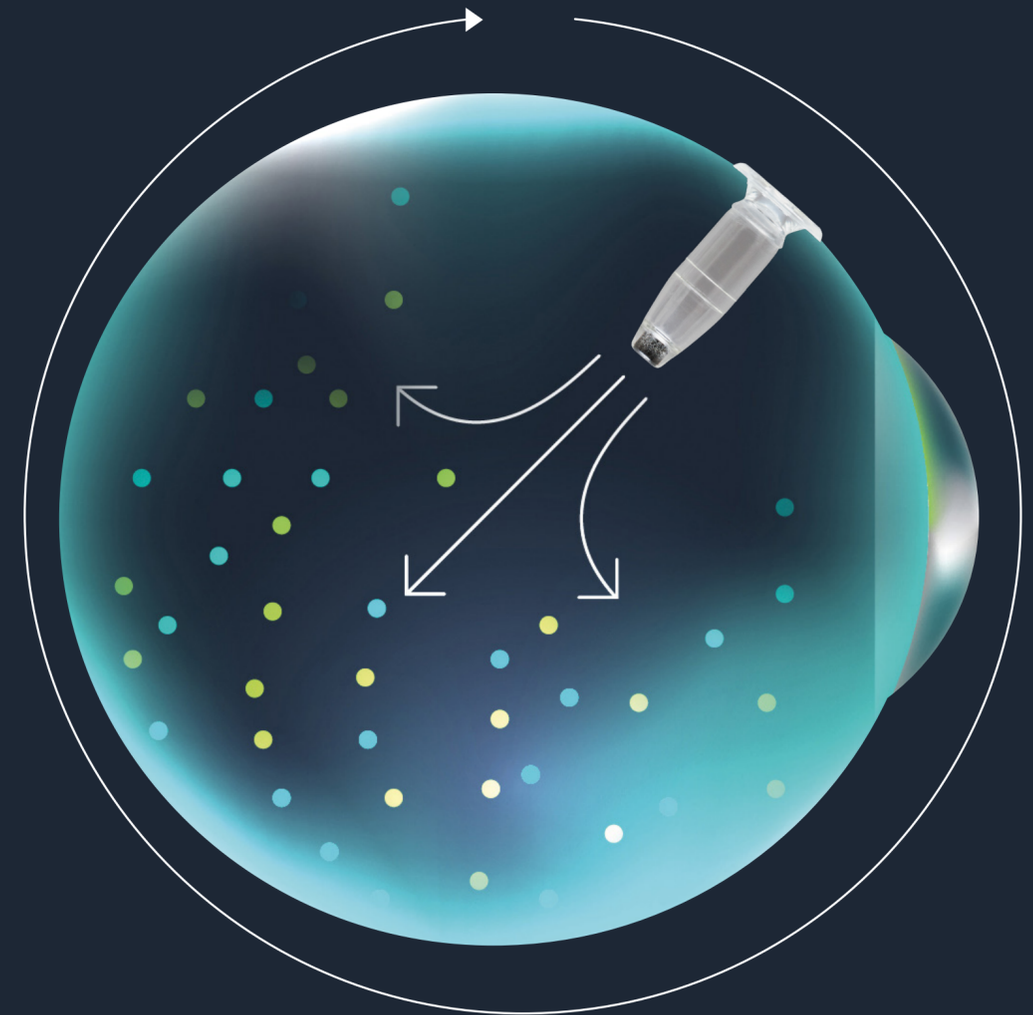
Hable con su proveedor de atención médica antes de recibir SUSVIMO si tiene alguna de estas afecciones.

Antes de recibir SUSVIMO, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluidos los siguientes casos:

- Está tomando actualmente o ha tomado recientemente medicamentos que disminuyen las probabilidades de que se formen coágulos de sangre en el cuerpo, como warfarina, dosis bajas o regulares de aspirina o fármacos antiinflamatorios no esteroideos (NSAID, por sus siglas en inglés) (como el ibuprofeno).

Consulte la Información de seguridad importante, incluidos los **Efectos secundarios graves**, así como la [Información de prescripción completa](#) y la Guía del medicamento de SUSVIMO a lo largo de este folleto.

Liberación del medicamento
**las 24 horas del día, los 7 días
de la semana, durante 6 meses***



+10 LETRAS EN PROMEDIO DESPUÉS DE SUSVIMO*†

G A N E

V

I S

I Ó N

S U S V I M O

SUSVIMO puede mejorar su visión*†

En promedio, las personas **ganaron y mantuvieron** casi **10 letras** en la tabla optométrica después de un año de tratamiento con SUSVIMO, de manera similar a las inyecciones oftalmológicas mensuales.*†

*En un ensayo clínico, 381 personas recibieron SUSVIMO, mientras que 253 personas fueron tratadas con inyecciones mensuales de ranibizumab. En promedio, las personas tratadas con SUSVIMO pudieron ganar y mantener 9.8 letras en una tabla optométrica durante más de 1 año, de manera similar a las que recibieron inyecciones mensuales de ranibizumab.

†Hubo una disminución temporal de la visión después del procedimiento con SUSVIMO; sin embargo, su visión volverá a la normalidad a medida que su ojo se recupere del procedimiento.

Información de seguridad importante seleccionada

Antes de recibir SUSVIMO, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluidos los siguientes casos: (cont.)

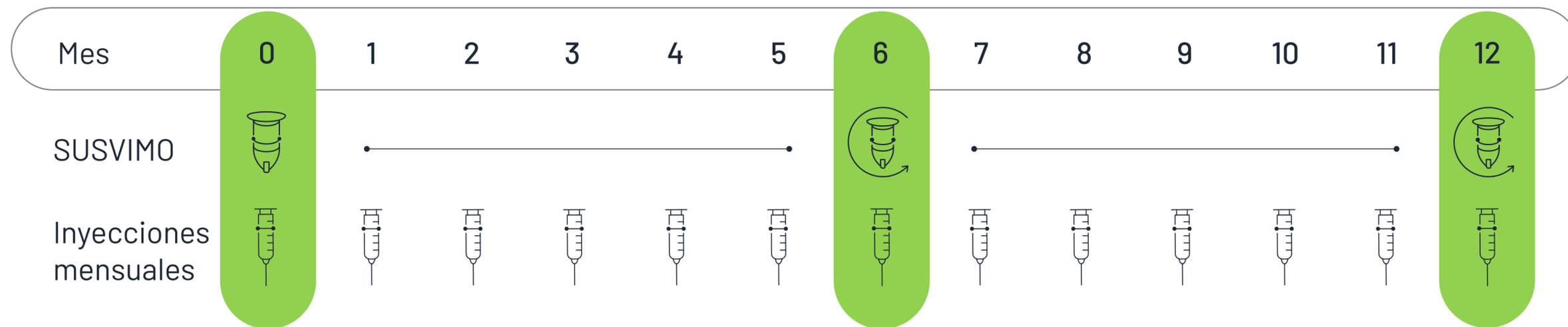
- Está embarazada o planea estarlo. No se sabe si SUSVIMO le causará daño a su bebé en gestación. Debe usar un método anticonceptivo durante el tratamiento con SUSVIMO y durante 12 meses después de su última dosis de SUSVIMO.
- Está en período de lactancia o planea amamantar. No se sabe si SUSVIMO pasa a la leche materna. Hable con su proveedor de atención médica sobre la mejor manera de alimentar a su bebé si recibe SUSVIMO.

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que utiliza, incluidos los medicamentos con receta y sin receta, vitaminas o suplementos a base de hierbas.

Consulte la Información de seguridad importante, incluidos los **Efectos secundarios graves**, así como la **Información de prescripción completa** y la **Guía del medicamento de SUSVIMO** a lo largo de este folleto.

Edema macular diabético (DME)

Mismos resultados de visión que con las inyecciones mensuales, pero con dos tratamientos por año*†‡



En ensayos clínicos, SUSVIMO se ha asociado con una tasa hasta 3 veces mayor de una infección ocular denominada endoftalmitis (1.7 % de los participantes) que las inyecciones mensuales de ranibizumab (0.5 % de los participantes) en personas con degeneración macular asociada a la edad neovascular (AMD) [húmeda]. Sin embargo, para el DME, no hubo casos de endoftalmitis en personas que recibieron SUSVIMO en comparación con las inyecciones mensuales de ranibizumab.

Procedimiento de implante
 Recarga
 Inyección mensual de ranibizumab†

*En un ensayo clínico, 381 personas recibieron SUSVIMO, mientras que 253 personas fueron tratadas con inyecciones mensuales de ranibizumab. En promedio, las personas tratadas con SUSVIMO pudieron ganar y mantener 9.8 letras en una tabla optométrica durante más de 1 año, de manera similar a las que recibieron inyecciones mensuales de ranibizumab.
 †Hubo una disminución temporal de la visión después del procedimiento con SUSVIMO; sin embargo, su visión volverá a la normalidad a medida que su ojo se recupere del procedimiento.
 ‡Es posible que se le administre un tratamiento adicional en el ojo tratado con SUSVIMO si su especialista en retina decide que es necesario hacerlo. Solo el 4.1 % de los pacientes recibió tratamiento adicional en los primeros 6 meses. En los 6 meses siguientes, el 2.6 % de los pacientes recibió tratamiento adicional.

Información de seguridad importante seleccionada

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de SUSVIMO?
 El implante SUSVIMO y los procedimientos para insertar, llenar, recargar y extraer el implante del ojo (ocular) pueden causar otros efectos secundarios graves, que incluyen:

- **Desgarro y separación de las capas de la retina (desprendimiento de retina regmatógeno).**
 Este es un desgarro y separación de una de las capas de la retina en la parte posterior del ojo que capta la luz. **Llame a su proveedor de atención médica o vaya a la sala de urgencias de inmediato si ve destellos de luz, una cortina o un velo que cubre parte de su visión, o si experimenta un cambio en la visión o pérdida de la visión.**
 El desprendimiento de retina regmatógeno requiere tratamiento quirúrgico.

Consulte la Información de seguridad importante, incluidos los **Efectos secundarios graves**, así como la Información de prescripción completa y la Guía del medicamento de SUSVIMO a lo largo de este folleto.



Puede confiar en el medicamento que contiene



Los **especialistas en retina** han confiado en ranibizumab, el medicamento que contiene el implante, **durante años**.



SUSVIMO se ha **estudiado ampliamente** en múltiples ensayos clínicos.

Información de seguridad importante seleccionada

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de SUSVIMO? (cont.)

El implante SUSVIMO y los procedimientos para insertar, llenar, recargar y extraer el implante del ojo (ocular) pueden causar otros efectos secundarios graves, entre ellos:

- **Movimiento del implante (desplazamiento del implante).** Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si nota que el implante se ha movido de lugar. Este movimiento puede requerir tratamiento quirúrgico para su corrección.
- **Daño en el implante.** Daño en el implante que impide el tratamiento continuo (recarga) con SUSVIMO. Si no se puede recargar el implante correctamente, es posible que su AMD húmeda o DME se trate inadecuadamente y que su médico le extraiga el implante y/o cambie su tratamiento.

Consulte la Información de seguridad importante, incluidos los **Efectos secundarios graves**, así como la Información de prescripción completa y la Guía del medicamento de SUSVIMO a lo largo de este folleto.

Genentech se compromete a ayudarlo a encontrar asistencia financiera para SUSVIMO

Access Solutions de oftalmología de Genentech

Trabaja con su especialista en retina, compañía de seguros de salud y farmacia especializada para ayudarlo a recibir su tratamiento de oftalmología de Genentech.

Opciones de asequibilidad

Para pacientes que tienen seguro y no pueden pagar su medicamento de Genentech:

- Con el Programa de copago de oftalmología de Genentech, los pacientes elegibles con seguro comercial podrían pagar **tan solo \$0 por tratamiento**. Se proporciona asistencia con copagos de hasta \$15,000 por año calendario.*
- Podemos remitirle a una fundación independiente de asistencia con copagos.† Esta es una organización benéfica que puede proporcionar ayuda financiera para tratamientos.

Fundación de Pacientes de Genentech‡

Le da su tratamiento de oftalmología de Genentech de forma gratuita si es elegible.

*Los Programas de copago por producto y por administración ("Programas") SOLO son válidos para pacientes con seguro comercial (privado o gubernamental) que tengan una receta válida para una indicación de un medicamento de Genentech aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA, por sus siglas en inglés). Los Programas no están disponibles para pacientes cuyas recetas sean reembolsadas en virtud de programas de seguro financiados a nivel federal o estatal, o por el gobierno (incluidos, entre otros, Medicare, Medicare Advantage, Medigap, Medicaid, TRICARE, Programas del Departamento de Defensa o de Asuntos de los Veteranos) o cuando lo prohíba la ley o el proveedor de seguro médico del paciente. Si en algún momento un paciente comienza a recibir cobertura de fármacos recetados en virtud de cualquiera de dichos programas de atención médica financiados por el gobierno a nivel estatal o federal, el paciente ya no será elegible para los Programas. En virtud de los Programas, el paciente puede tener que pagar un copago por los costos de los medicamentos y un copago por los costos de administración. El importe final adeudado por un paciente puede ser desde \$0 por el medicamento de Genentech o la administración del medicamento de Genentech (consulte los detalles específicos del Programa disponibles en el sitio web del Programa). El costo total del gasto directo del bolsillo del paciente depende de su plan de seguro de salud. Los Programas solo ayudan con el costo del medicamento de Genentech y la administración del medicamento de Genentech. No ayuda con el costo de otras administraciones, medicamentos, procedimientos o visitas al consultorio. Una vez alcanzados los montos de beneficios máximos de los programas de apoyo financiero, el paciente será responsable de todos los gastos restantes. El importe de los beneficios de los Programas no puede exceder los gastos de bolsillo del paciente por el costo del medicamento de Genentech o los cargos de administración del medicamento de Genentech. Todos los participantes son responsables de notificar la recepción de todos los beneficios de los Programas según lo requiera cualquier aseguradora o la ley. Los Programas solo son válidos en los Estados Unidos y sus territorios, y son nulos donde la ley los prohíba. El Programa de copago de fármacos deberá seguir las restricciones estatales relacionadas con la categoría AB de medicamentos equivalentes genéricos (p. ej., Massachusetts, California) donde corresponda. El Programa de copago por administración no es válido para pacientes que residen o reciben tratamiento en un estado restringido (p. ej., Massachusetts o Rhode Island). Ninguna de las partes podrá solicitar el reembolso de la totalidad o una parte del beneficio recibido a través de los programas. El valor de los Programas está destinado exclusivamente al beneficio del paciente. Los fondos disponibles a través de los Programas solo podrán utilizarse para reducir los costos de bolsillo del paciente inscrito en los Programas. Los Programas no están destinados al beneficio de terceros, incluidos, entre otros, pagadores externos, gerentes de beneficios farmacéuticos o sus agentes. Si Genentech determina que un tercero ha implementado programas que ajustan las obligaciones de costos compartidos de los pacientes en función de la disponibilidad de apoyo en virtud de los Programas y/o no contabiliza la asistencia proporcionada en virtud de los Programas para las limitaciones de los deducibles o de los costos de bolsillo del paciente, Genentech puede imponer un límite de asignación en la asistencia de costos compartidos disponible en virtud de los Programas. El envío de información veraz y precisa es un requisito de elegibilidad y Genentech se reserva el derecho de descalificar a los pacientes que no cumplan con los Términos y condiciones del Programa de Genentech. Genentech se reserva el derecho de rescindir, revocar o modificar los Programas sin previo aviso en cualquier momento. Se aplican términos y condiciones adicionales. Visite el sitio web del Programa de copagos para ver la lista completa de términos y condiciones.

†Las fundaciones independientes de asistencia para copagos tienen sus propias reglas para la elegibilidad. No podemos garantizarle que una fundación le ayudará. Solamente podemos derivarlo a una fundación que brinde apoyo para su enfermedad. No promocionamos ni mostramos preferencia financiera por ninguna fundación en particular. Las fundaciones a donde lo derivamos no son las únicas que podrían ayudarlo.

‡Si tiene seguro médico, debe intentar obtener otros tipos de asistencia financiera, si están disponibles. También deberá cumplir los requisitos de ingresos. Si no tiene seguro o si su seguro no cubre su tratamiento oftalmológico de Genentech, debe cumplir con un conjunto diferente de requisitos de ingresos. Genentech se reserva el derecho de modificar o interrumpir el programa en cualquier momento y de verificar la exactitud de la información enviada.



Escanee aquí o visite genentech-access.com/patient/ophthalmology para obtener información sobre Soluciones de oftalmología de Genentech.



Preguntas frecuentes sobre SUSVIMO

1 ¿SUSVIMO es adecuado para mí?

SUSVIMO (inyección de ranibizumab) es un medicamento de venta con receta que se usa para tratar a adultos con degeneración macular asociada a la edad neovascular (AMD)[húmeda] y edema macular diabético (DME) que han respondido a, al menos, dos inyecciones de un inhibidor del factor de crecimiento endotelial vascular (VEGF) en la parte gelatinosa del ojo (intravítrea).

Hable con su especialista en retina para ver si SUSVIMO es adecuado para usted.

2 ¿Cómo se recarga SUSVIMO?

SUSVIMO se recarga dos veces al año (aproximadamente cada 6 meses) en el consultorio de su especialista en retina.

El nuevo medicamento se inyecta directamente en el implante para que pueda recibir tratamiento continuo en cualquier lugar donde vaya.

3 ¿Puedo sentir SUSVIMO en mi ojo y otros pueden verlo?

Después de recibir su implante SUSVIMO, su ojo necesitará tiempo para curarse. Una vez que se cure, no deberá notar el implante ni experimentar ningún dolor o molestia.

El implante SUSVIMO se encuentra debajo del párpado y no es visible para otras personas.

4 ¿Qué debería hacer si tengo un efecto secundario?

Si experimenta algún efecto secundario, notifique a su especialista en retina de inmediato.

5 ¿Mi seguro cubre SUSVIMO?

Obtenga ayuda para comprender la cobertura de su seguro y las opciones de asistencia de Access Solutions de oftalmología de Genentech. Access Solutions de oftalmología de Genentech puede ayudarle a saber si su seguro médico cubre el tratamiento con SUSVIMO y derivarle a las opciones de asistencia financiera adecuadas si es elegible.

6 ¿Cómo puedo apoyar a mi ser querido que recibe SUSVIMO?

Cuando alguien descubre que tiene DME, es posible que se sienta abrumado por su tratamiento. Puede desempeñar un papel importante en ayudar a manejar sus desafíos de visión y aliviar sus inquietudes. Las mejores formas de ayudar son asegurarse de que adhieran a las pautas posoperatorias y se mantengan al día con su cronograma de tratamiento. Además, infórmese sobre los procedimientos de SUSVIMO y qué hacer en caso de efectos secundarios.

Información de seguridad importante seleccionada

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de SUSVIMO? (cont.)

El implante SUSVIMO y los procedimientos para insertar, llenar, recargar y extraer el implante del ojo (ocular) pueden causar otros efectos secundarios graves, que incluyen:

- **Sangrado (hemorragia vítrea):** la hemorragia vítrea es el sangrado dentro de la sustancia gelatinosa (vítrea) que se encuentra dentro del ojo. Llame a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene un aumento de los puntos en movimiento o lo que parece ser una telaraña en su visión, ya que podría necesitar una cirugía ocular adicional.

Consulte la Información de seguridad importante, incluidos los **Efectos secundarios graves**, así como la [Información de prescripción completa](#) y la Guía del medicamento de SUSVIMO a lo largo de este folleto.



TRATAMIENTO CONTINUO DEL DME,

ADONDE QUIERA QUE VAYA



Dos
tratamientos
por año*



Actúa de inmediato
liberando medicamento
en el ojo de forma
continua*



Mejora
su visión††

*Es posible que se le administre un tratamiento adicional en el ojo tratado con SUSVIMO si su especialista en retina decide que es necesario hacerlo.

†En un ensayo clínico, los pacientes que recibieron SUSVIMO mantuvieron la visión, así como los pacientes que recibieron inyecciones mensuales de ranibizumab en las semanas 60 y 64.

††Hubo una disminución temporal de la visión después del procedimiento con SUSVIMO; sin embargo, su visión volverá a la normalidad a medida que su ojo se recupere del procedimiento.



Hable con su especialista en retina para ver si SUSVIMO es adecuado para usted. Escanee aquí o visite [susvimo.com](https://www.susvimo.com) para obtener más información.

SUSVIMO es una marca comercial registrada de Genentech, Inc. y el logotipo de SUSVIMO es una marca comercial de Genentech, Inc. © 2025 Genentech, Inc., 1 DNA Way, South San Francisco, CA 94080-4990. Todos los derechos reservados. M-US-00027418(v1.0) 05/25

Información de seguridad importante seleccionada

¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre SUSVIMO?

SUSVIMO (inyección de ranibizumab) se administra en el ojo mediante el implante SUSVIMO. El implante SUSVIMO y los procedimientos para insertar, llenar, recargar y extraer el implante del ojo (ocular) pueden causar efectos secundarios graves, entre ellos:

- **Una infección ocular (endoftalmitis).** La endoftalmitis es una infección del globo ocular que puede causar daño permanente en el ojo, incluso ceguera. **Llame a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene aumento del dolor ocular, pérdida de la visión,**

sensibilidad a la luz o enrojecimiento de la parte blanca del ojo. La endoftalmitis requiere tratamiento médico o quirúrgico urgente (en el mismo día).

Consulte la Información de seguridad importante, incluidos los **Efectos secundarios graves**, así como la Información de prescripción completa y la Guía del medicamento de SUSVIMO a lo largo de este folleto.

Edema macular diabético (DME)