

VYVGART Hytrulo®
(efgartigimod alfa and hyaluronidase-qvfc)

Un tratamiento para la PDIC que le permite ser dueño de sus decisiones

usando la jeringa precargada para **autoinyección**

*Me voy con mis amigos
al campo de golf.*

that's living
VYVIDLY™



¿Qué es VYVGART HYTRULO® (efgartigimod alfa e hialuronidasa-qvfc)?

VYVGART HYTRULO es un medicamento con receta que se usa para el tratamiento de adultos con polineuropatía desmielinizante inflamatoria crónica (PDIC).

Se desconoce si VYVGART HYTRULO es seguro y eficaz en niños.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD SELECCIONADA

No tome VYVGART HYTRULO si es alérgico al efgartigimod alfa, la hialuronidasa o a cualquiera de los demás ingredientes de VYVGART HYTRULO. VYVGART HYTRULO puede causar reacciones alérgicas graves y disminución de la presión arterial, lo que provoca desmayos.

Consulte la Información importante de seguridad a lo largo del documento. Consulte la Información de prescripción completa y la Información para pacientes de VYVGART HYTRULO.

Un tratamiento único en su clase, en sus manos



Una novedad para la PDIC

Una **autoinyección de ~20-30 segundos**, administrada una vez por semana con una jeringa precargada, puede significar poder dedicar más tiempo del día a las personas y las cosas que ama.*

VYVGART Hytrulo: un enfoque diferente para tratar la PDIC



La primera innovación importante en el tratamiento de la PDIC en más de 30 años†



Funciona de manera diferente con respecto a otros tratamientos para la PDIC, como IVIg, SCIg, PLEX y esteroides



El primer y único tratamiento sin plasma aprobado por la FDA para la PDIC



¿Está listo para dar el siguiente paso?

Siga leyendo para saber más, y luego hable con su médico para ver si VYVGART Hytrulo es adecuado para usted.

*Consulte la Información para pacientes. Siga los pasos de administración adecuados en las Instrucciones de uso. Monitoree para detectar signos y síntomas de una reacción alérgica durante al menos 30 minutos después de la inyección. Si se produce una reacción alérgica, debe buscar atención médica.

†VYVGART Hytrulo contiene efgartigimod alfa e hialuronidasa, y está específicamente diseñado para unirse a los receptores FcRn. FcRn=receptor Fc neonatal; IVIg=inmunoglobulina intravenosa; PLEX=intercambio de plasma; SCIg=inmunoglobulina subcutánea.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD SELECCIONADA

Antes de tomar VYVGART HYTRULO, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluidas las siguientes, si: tiene una infección o fiebre; ha recibido recientemente o tiene programado recibir alguna vacuna; tiene antecedentes de reacciones alérgicas; tiene problemas de riñón (renales). Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos recetados y de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas.

Consulte la Información importante de seguridad a lo largo del documento. Consulte la Información de prescripción completa y la Información para pacientes de VYVGART HYTRULO.



Brindamos por el final perfecto
de una cita perfecta.

that's living
VYVIDLY™

Se estableció la eficacia de VYVGART Hytrulo en 2 etapas de un estudio clínico

Los pacientes que recibían un tratamiento previo al inicio del estudio interrumpieron la terapia durante un máximo de 12 semanas. Las personas identificadas con PDIC activa pasaron a la etapa A.

Etapa A

- **Objetivo:** Identificar a los pacientes que mostraron **mejoría en sus síntomas con VYVGART Hytrulo** en 2 visitas consecutivas. Estos pacientes **pasaron a la etapa B.**
- **Las mejorías de los síntomas se midieron usando 1 de los siguientes:**
 - Función de brazos y piernas (aINCAT)
 - Fuerza de agarre
 - Capacidad para realizar 24 actividades cotidianas, como caminar, ducharse y vestirse (I-RODS)
- Todos los 322 pacientes en la etapa A recibieron VYVGART Hytrulo

Casi el 70 % de los pacientes presentaron una mejoría de sus síntomas



221 de 322 pacientes tratados con VYVGART Hytrulo tuvieron una mejoría y pasaron a la etapa B. Eso corresponde a casi el 70 % de los pacientes.

De los pacientes que no pasaron a la etapa B, el 11 % no respondieron al tratamiento (36 de 322 pacientes), y el 6 % sufrieron un empeoramiento de sus síntomas de la PDIC (19 de 322 pacientes).

El estudio incluyó pacientes que:



Tenían diferentes tipos de PDIC: típica y atípica (asimétrica, distal y puramente motora)



Nunca recibieron tratamiento para la PDIC



Recibieron previamente tratamiento para la PDIC con IVIg, SCIg o esteroides

aINCAT=ajustada de causa y tratamiento de la neuropatía inflamatoria; I-RODS=escala de discapacidad general inflamatoria desarrollada por Rasch.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD SELECCIONADA

Antes de tomar VYVGART HYTRULO, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluidas las siguientes, si: está embarazada o planea quedar embarazada; está en período de lactancia o planifica amamantar. Se desconoce si VYVGART HYTRULO puede dañar a un bebé en gestación. Se desconoce si el VYVGART HYTRULO pasa a la leche materna. Registro de exposición durante el embarazo. Existe un registro de exposición durante el embarazo para mujeres que usan VYVGART HYTRULO durante el embarazo. El propósito de este registro consiste en recopilar información sobre su salud y la de su bebé. Su proveedor de atención médica puede inscribirla en este registro. También puede inscribirse usted misma u obtener más información sobre el registro llamando al 1-855-272-6524 o visitando VYVGARTPregnancy.com.

Consulte la Información importante de seguridad a lo largo del documento. Consulte la Información de prescripción completa y la Información para pacientes de VYVGART HYTRULO.

VYVGART Hytrulo redujo significativamente el riesgo de que empeore la PDIC

Etapla B (parte principal del estudio)

- **Objetivo del estudio principal:** Desde el inicio de la etapa B, determinar cuánto tiempo se **conservó la función de brazos y piernas sin empeorar** para los pacientes que recibieron VYVGART Hytrulo, en comparación con aquellos que recibieron un placebo
- La función de brazos y piernas (aINCAT) se midió cada 4 semanas
- 111 pacientes recibieron VYVGART Hytrulo y 110 pacientes recibieron un placebo

Conservación de la función

Los pacientes que continuaron con VYVGART Hytrulo **conservaron su nivel de función de brazos y piernas durante un tiempo más prolongado** que aquellos que recibieron un placebo.

Menor riesgo de empeoramiento de la PDIC

Los pacientes que recibieron VYVGART Hytrulo **tuvieron un 61 % menos de riesgo** de empeoramiento de los síntomas en brazos y piernas en cualquier momento durante la parte principal del estudio de 48 semanas en comparación con el grupo placebo.



99 %

de los pacientes elegibles optaron por formar parte de un estudio de seguridad extendido y recibir VYVGART Hytrulo (226 de 228 pacientes)

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD SELECCIONADA

VYVGART HYTRULO puede causar efectos secundarios que pueden ser graves, entre ellos, infección. VYVGART HYTRULO puede aumentar el riesgo de tener infecciones. Si tiene una infección activa, su proveedor de atención médica debe retrasar su tratamiento con VYVGART HYTRULO hasta que desaparezca la infección. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta alguno de los siguientes signos y síntomas de infección: fiebre; escalofríos; micción frecuente y dolorosa; tos; dolor y obstrucción de las fosas nasales; sibilancias; dificultad para respirar; dolor de garganta; exceso de flema; rinorrea.

Consulte la Información importante de seguridad a lo largo del documento. Consulte la Información de prescripción completa y la Información para pacientes de VYVGART HYTRULO.

Un perfil de seguridad establecido

Al considerar este tratamiento, una charla con su médico sobre los posibles beneficios y efectos secundarios puede ayudarlo a saber qué esperar.

Efectos secundarios más frecuentes

- Infección de las vías respiratorias
- Infección de las vías urinarias
- Dolor de cabeza
- Reacciones en el lugar de inyección

Infección

VYVGART Hytrulo puede aumentar el riesgo de tener infecciones. Si tiene una infección activa, su proveedor de atención médica debe retrasar su tratamiento con VYVGART Hytrulo hasta que desaparezca la infección.

Reacciones alérgicas (reacciones de hipersensibilidad)

VYVGART Hytrulo puede causar reacciones alérgicas que pueden ser graves. Estas reacciones pueden ocurrir durante, inmediatamente después o semanas después de la inyección de VYVGART Hytrulo.

Reacciones relacionadas con la infusión o la inyección

VYVGART Hytrulo puede causar reacciones relacionadas con la infusión o la inyección. Estas reacciones pueden ocurrir durante o inmediatamente después de la inyección de VYVGART Hytrulo.

Se han registrado casos en los que los síntomas han empeorado tras pasar de la IgIV a VYVGART Hytrulo. Consulte a su médico si sus síntomas de PDIC empeoran.

Consulte la [Información para pacientes](#) para conocer los signos y síntomas de infección, reacciones alérgicas y reacciones relacionadas con la infusión o la inyección.

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de VYVGART HYTRULO. Llame a su médico para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Puede informar los efectos secundarios a la FDA al 1-800-FDA-1088.



La seguridad de VYVGART Hytrulo fue evaluada en el estudio clínico más grande en la historia de la PDIC.

Consulte la Información importante de seguridad a lo largo del documento. Consulte la Información de prescripción completa y la Información para pacientes de VYVGART HYTRULO.



¿Está considerando la autoinyección con VYVGART Hytrulo?

Consulte con su médico para saber si VYVGART Hytrulo es adecuado para usted.

¿Está buscando más recursos?

La Línea educativa de VYVGART Hytrulo puede ayudar. Nuestros educadores de salud están disponibles 6 días a la semana (de lunes a sábado, de 8 a. m. a 9 p. m., hora del este). **Llame al 1-833-VYV-CIDP (1-833-898-2437) para hablar con un educador de habla hispana.**

Autoinyección en unos 20-30 segundos, un motivo más para considerar VYVGART Hytrulo*



Una inyección

Es una sola inyección que se administra debajo de la piel (por vía subcutánea), no en una vena.



Una aguja

Autoinyéctese con la jeringa precargada que contiene una dosis única de VYVGART Hytrulo.



Una vez por semana

Es su rutina de tratamiento: programe el mismo día todas las semanas para la autoinyección. Si salte una inyección, tiene un margen de 3 días para compensarla antes de volver a su régimen de administración de dosis.

*Consulte la **Información para pacientes**. Siga los pasos de administración adecuados en las **Instrucciones de uso**. Monitoree para detectar signos y síntomas de una reacción alérgica durante al menos 30 minutos después de la inyección. Si se produce una reacción alérgica, debe buscar atención médica.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD SELECCIONADA

VYVGART HYTRULO puede causar efectos secundarios que pueden ser graves, entre ellos, reacciones alérgicas (reacciones de hipersensibilidad). VYVGART HYTRULO puede causar reacciones alérgicas que pueden ser graves. Estas reacciones pueden ocurrir durante, inmediatamente después o semanas después de la inyección de VYVGART HYTRULO. Informe a su proveedor de atención médica o busque ayuda de emergencia de inmediato si presenta alguno de los siguientes síntomas de reacción alérgica: erupción cutánea, hinchazón de la cara, los labios, la garganta o la lengua, dificultad para respirar, urticaria, problemas para respirar, presión arterial baja, desmayos.

Consulte la Información importante de seguridad a lo largo del documento. Consulte la Información de prescripción completa y la Información para pacientes de VYVGART HYTRULO.

Un tratamiento para la PDIC que puede adaptarse a su vida, y no al revés



La jeringa precargada de VYVGART Hytrulo **puede ir a donde usted vaya**.* Autoinyéctese donde pueda hacerlo adecuadamente, ya sea en su casa o en un hotel.



Usted y/o su cuidador recibirán **capacitación en persona en el hogar o en el consultorio de su médico** hasta que esté listo para aplicarse la inyección por su cuenta. También recibirá un **kit de demostración** para ayudarle a practicar.



Con VYVGART Hytrulo, puede **autoinyectarse** o un cuidador puede administrarle la inyección por usted. Incluso puede recibir la inyección de un profesional de atención médica.

*Consulte la **Información para pacientes**. Siga los pasos de administración adecuados y las instrucciones de almacenamiento y manipulación en las **Instrucciones de uso**.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD SELECCIONADA

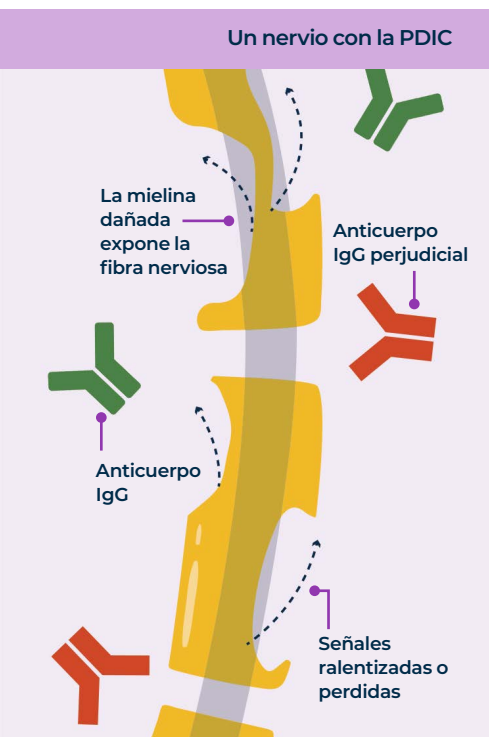
VYVGART HYTRULO puede causar efectos secundarios que pueden ser graves, entre ellos, reacciones relacionadas con la infusión o la inyección. VYVGART HYTRULO puede causar reacciones relacionadas con la infusión o la inyección. Estas reacciones pueden ocurrir durante o inmediatamente después de la inyección de VYVGART HYTRULO. Informe a su proveedor de atención médica si tiene alguno de los siguientes síntomas de una reacción relacionada con la infusión o la inyección: presión arterial alta; escalofríos; temblores; dolor de pecho, estómago o espalda.

Consulte la Información importante de seguridad a lo largo del documento. Consulte la Información de prescripción completa y la Información para pacientes de VYVGART HYTRULO.

La PDIC afecta cada cuerpo de manera diferente

La PDIC es una enfermedad autoinmune, lo que significa que su sistema inmunitario lo está atacando por error en lugar de protegerlo.

En algunas personas con PDIC, el sistema inmunitario produce **anticuerpos IgG perjudiciales** que actúan en su contra, junto con los **anticuerpos IgG** que actúan para protegerlo.



IgG=inmunoglobulina G.

Qué causa los síntomas de la PDIC

Los nervios tienen una capa protectora a su alrededor a la que se conoce como **mielina**. Con el transcurso del tiempo, el daño en la mielina dificulta el paso de las señales con rapidez por los nervios. Esto significa que las señales hacia y desde los brazos o las piernas pueden desacelerarse o, en algunos casos, perderse por completo.

El rol de los anticuerpos IgG

Aunque no se entiende plenamente la causa completa de la PDIC, estudios recientes sugieren que, en algunas personas, los **anticuerpos IgG perjudiciales** pueden estar involucrados en el daño a la mielina.

El impacto en las actividades cotidianas

Los **síntomas físicos**, como debilidad muscular, hormigueo o entumecimiento, pueden afectar su capacidad para realizar las tareas cotidianas. El daño en la mielina es el motivo por el cual algunas personas experimentan síntomas de PDIC. En algunos casos, el daño puede ser debilitante e irreversible.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD SELECCIONADA

Los efectos secundarios más frecuentes de VYVGART HYTRULO incluyen infección de las vías respiratorias, dolor de cabeza, infección de las vías urinarias y reacciones en el lugar de inyección. Estos no son todos los efectos secundarios posibles de VYVGART HYTRULO. Llame a su médico para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Puede informar los efectos secundarios a la FDA al 1-800-FDA-1088.

Consulte la Información importante de seguridad a lo largo del documento. Consulte la Información de prescripción completa y la Información para pacientes de VYVGART HYTRULO.

VYVGART Hytrulo está diseñado de manera diferente

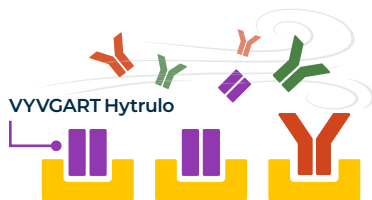
VYVGART Hytrulo está diseñado específicamente para causar una reducción en la cantidad de anticuerpos IgG, incluidos los anticuerpos IgG nocivos.

VYVGART Hytrulo tiene 2 ingredientes activos: efgartigimod alfa y hialuronidasa (recombinante humana), que ayuda a aumentar la distribución y absorción de los ingredientes en el cuerpo.



El rol de los receptores FcRn

Cuando los anticuerpos, incluidos los nocivos, se unen a receptores conocidos como **FcRn**, se prolonga su presencia en el cuerpo. El cuerpo elimina aquellos que no se unen a los receptores FcRn.



VYVGART Hytrulo se une a los receptores FcRn

VYVGART Hytrulo, que incluye efgartigimod alfa, está diseñado para unirse a los receptores FcRn. Al mantener ocupados a algunos receptores FcRn, son más los anticuerpos IgG que quedan sin acoplarse.



Reducción en los anticuerpos IgG

Cuando los anticuerpos IgG, incluidos los **anticuerpos IgG perjudiciales**, no pueden unirse a un receptor FcRn, el cuerpo los elimina.



[Vea la ciencia detrás de VYVGART Hytrulo](#)

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD SELECCIONADA

Antes de tomar VYVGART HYTRULO, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluidas las siguientes, si: tiene una infección o fiebre; ha recibido recientemente o tiene programado recibir alguna vacuna; tiene antecedentes de reacciones alérgicas; tiene problemas de riñón (renales). Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos recetados y de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas.

[Consulte la Información importante de seguridad a lo largo del documento. Consulte la Información de prescripción completa y la Información para pacientes de VYVGART HYTRULO.](#)



Apoyo personalizado en todo su camino

Un enfermero administrador de casos está a su disposición

Comenzar un nuevo tratamiento puede ser abrumador. Con My VYVGART Path (Mi recorrido con VYVGART), usted tendrá acceso a recursos y apoyo individual.

My VYVGART Path es un programa de apoyo al paciente que lo conecta con un enfermero administrador de casos (Nurse Case Manager, NCM) dedicado, que puede ayudarlo a manejar las cuestiones de seguro, ofrecerle recursos, analizar sus desafíos y mucho más.

Si se autoinyectará con la jeringa precargada VYVGART Hytrulo, un NCM también puede proporcionar educación y recursos adicionales sobre la autoinyección.

“**Les importa mucho conocerle y saber cómo está progresando. Es más que simplemente prepararte.**”

Un miembro de My VYVGART Path

Hay 2 opciones para inscribirse una vez que su médico le haya recetado VYVGART Hytrulo:



OPCIÓN 1

Visite **inscribirMVP.com** para completar el formulario de inscripción de My VYVGART Path.



OPCIÓN 2

Hable con su médico y pídale que lo inscriba en My VYVGART Path.

Lo que puede esperar



Una percepción personalizada de su tratamiento

Los NCM de My VYVGART Path tienen conocimiento sobre VYVGART Hytrulo y se dedican a escucharlo y responder cualquier pregunta que pueda tener.



Recursos e información de empoderamiento

Los NCM pueden brindarle apoyo durante todo el proceso de tratamiento para ayudarlo a seguir el plan de tratamiento de su médico.



Experiencia práctica que ayuda a pasar por el proceso del seguro

Lidiar con el seguro puede ser complicado. Un NCM puede ayudarlo a responder cualquier pregunta que pueda tener, lo ayudará a entender el proceso y verificar lo que está cubierto por su seguro.



Información útil sobre los programas de copago y de asistencia financiera

Si tiene inquietudes financieras o brechas en la cobertura del seguro para su terapia con VYVGART Hytrulo, un NCM está a su disposición para brindarle información y apoyo. También puede ayudarlo a confirmar si usted es elegible para pagar \$0 por VYVGART Hytrulo y los costos de administración relacionados.

¿Está listo para comenzar a usar VYVGART Hytrulo?

Hable con su médico sobre la jeringa precargada VYVGART Hytrulo para autoinyección. Una vez recetado, puede inscribirse en My VYVGART Path y comenzar a obtener apoyo de un NCM.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

No tome VYVGART HYTRULO si es alérgico al efgartigimod alfa, la hialuronidasa o a cualquiera de los demás ingredientes de VYVGART HYTRULO. VYVGART HYTRULO puede causar reacciones alérgicas graves y disminución de la presión arterial, lo que provoca desmayos.

Antes de tomar VYVGART HYTRULO, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluidas las siguientes, si:

- tiene una infección o fiebre.
- ha recibido recientemente o tiene programado recibir alguna vacuna.
- tiene antecedentes de reacciones alérgicas.
- tiene problemas de riñón (renales).
- está embarazada o planea quedar embarazada. Se desconoce si VYVGART HYTRULO puede dañar a un bebé en gestación.
 - Registro de exposición durante el embarazo. Existe un registro de exposición durante el embarazo para mujeres que usan VYVGART HYTRULO durante el embarazo. El propósito de este registro consiste en recopilar información sobre su salud y la de su bebé. Su proveedor de atención médica puede inscribirla en este registro. También puede inscribirse usted misma u obtener más información sobre el registro llamando al 1-855-272-6524 o visitando VYVGARTPregnancy.com
- está en período de lactancia o planifica amamantar. Se desconoce si el VYVGART HYTRULO pasa a la leche materna.

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos recetados y de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas.

VYVGART HYTRULO puede causar efectos secundarios que pueden graves, como los siguientes:

- **Infección.** VYVGART HYTRULO puede aumentar el riesgo de tener infecciones. Si tiene una infección activa, su proveedor de atención médica debe retrasar su tratamiento con VYVGART HYTRULO hasta que desaparezca la infección. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si presenta alguno de los siguientes signos y síntomas de infección:

- | | |
|--|----------------------------|
| - fiebre | - sibilancias |
| - escalofríos | - dificultad para respirar |
| - micción frecuente y dolorosa | - dolor de garganta |
| - tos | - exceso de flema |
| - dolor y obstrucción de las fosas nasales | - rinorrea |

- **Reacciones alérgicas (reacciones de hipersensibilidad).** VYVGART HYTRULO puede causar reacciones alérgicas que pueden ser graves. Estas reacciones pueden ocurrir durante, inmediatamente después o semanas después de la inyección de VYVGART HYTRULO. Informe a su proveedor de atención médica o busque ayuda de emergencia de inmediato

si tiene alguno de los siguientes síntomas de reacción alérgica:

- erupción cutánea
- hinchazón de la cara, los labios, la garganta o la lengua
- dificultad para respirar
- urticaria
- problemas para respirar
- problemas para respirar
- desmayos

• **Reacciones relacionadas con la infusión o la inyección.** VYVGART HYTRULO puede causar reacciones relacionadas con la infusión o la inyección. Estas reacciones pueden ocurrir durante o inmediatamente después de la inyección de VYVGART HYTRULO. Informe a su proveedor de atención médica si tiene alguno de los siguientes síntomas de una reacción relacionada con la infusión o la inyección:

- presión arterial alta
- escalofríos
- temblores
- dolor de pecho, estómago o espalda

Los efectos secundarios más frecuentes de VYVGART HYTRULO incluyen infección de las vías respiratorias, dolor de cabeza, infección de las vías urinarias y reacciones en el lugar de inyección.

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de VYVGART HYTRULO. Llame a su médico para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Puede informar los efectos secundarios a la FDA al 1-800-FDA-1088.

¿Qué es VYVGART HYTRULO® (efgartigimod alfa e hialuronidasa-qvfc)?

VYVGART HYTRULO es un medicamento con receta que se usa para el tratamiento de adultos con polineuropatía desmielinizante inflamatoria crónica (PDIC).

Se desconoce si VYVGART HYTRULO es seguro y eficaz en niños.

Consulte la [Información de prescripción completa](#) y la [Información para pacientes de VYVGART HYTRULO](#).

Presentaciones y concentraciones:

VYVGART Hytrulo está disponible como una inyección subcutánea de dosis única que contiene: 200 mg/ml de efgartigimod alfa y 2,000 U/ml de hialuronidasa por jeringa precargada, o 180 mg/ml de efgartigimod alfa y 2,000 U/ml de hialuronidasa por vial.

El primer tratamiento para la PDIC en su tipo: VYVGART Hytrulo



Un enfoque innovador para la PDIC

VYVGART Hytrulo es la primera innovación importante en el tratamiento de la PDIC en más de 30 años.*



Se ha probado que reduce significativamente el riesgo de que la PDIC empeore

Los pacientes que recibieron VYVGART Hytrulo conservaron la función de brazos y piernas durante un tiempo más prolongado que quienes recibieron un placebo.



La jeringa precargada para autoinyección

Una autoinyección de ~20-30 segundos, administrada una vez por semana con una jeringa precargada, puede significar poder dedicar más tiempo del día a las personas y las cosas que ama.†



Un enfermero administrador de casos dedicado

Una vez inscrito en el Programa de apoyo al paciente My VYVGART Path, su NCM puede ayudarle a lidiar con las cuestiones del seguro, ofrecerle recursos, analizar sus desafíos y mucho más.

*VYVGART Hytrulo contiene efgartigimod alfa y hialuronidasa, y está específicamente diseñado para unirse a los receptores FcRn.

†Consulte la Información para pacientes. Siga los pasos de administración adecuados en las **Instrucciones de uso**. Monitoree para detectar signos y síntomas de una reacción alérgica durante al menos 30 minutos después de la inyección. Si se produce una reacción alérgica, debe buscar atención médica.

VYVGART Hytrulo®
(efgartigimod alfa and hyaluronidase-qvfc)

Consulte con su médico para saber si VYVGART Hytrulo es adecuado para usted.

Descargue la guía de conversación con el médico

Tomar nota de los síntomas y su impacto en la vida diaria puede ayudarlo a tomar el control de las conversaciones con su médico.



Visite
VYVGARTHytruloCIDP-es.com
para obtener información y recursos útiles

live
VYVIDLY™

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD SELECCIONADA

No tome VYVGART HYTRULO si es alérgico al efgartigimod alfa, la hialuronidasa o a cualquiera de los demás ingredientes de VYVGART HYTRULO. VYVGART HYTRULO puede causar reacciones alérgicas graves y disminución de la presión arterial, lo que provoca desmayos.

Consulte la Información importante de seguridad a lo largo del documento. Consulte la Información de prescripción completa y la Información para pacientes de VYVGART HYTRULO.

VYVGART y VYVGART Hytrulo son marcas comerciales registradas de argenx. LIVE VYVIDLY y THAT'S LIVING VYVIDLY son marcas comerciales de argenx. Solo para audiencias estadounidenses. ©2026 argenx US-VYV_HYT-24-00507 V4 08/2026

argenx