

SYFOVRE HECHOS:

**Primer tratamiento aprobado
por la FDA**

para la atrofia geográfica (GA)

Tratamiento más elegido

para la GA por parte de los médicos*

+608,000

inyecciones administradas hasta la fecha†

Únicamente SYFOVRE retrasa la GA, con tan solo

6 dosis por año‡

**Retrasa la GA con SYFOVRE. Visita FactsonGA.com
hoy mismo para obtener más información.**



*Estimación a partir de los datos disponibles de demanda de inyecciones por parte de profesionales de la atención ocular al 5/2/25. El conjunto de datos subyacente podría no representar la población completa de pacientes.

†La cifra incluye inyecciones administradas en ensayos clínicos y estimadas en la práctica clínica al 3/31/2025.

‡El médico decidirá con qué frecuencia se administrará SYFOVRE (una vez cada 25 a 60 días).

¿Qué es SYFOVRE?

SYFOVRE es una inyección ocular de venta con receta que se usa para tratar la atrofia geográfica (GA), la forma seca avanzada de la degeneración macular relacionada con la edad (AMD).

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

¿Quiénes NO deben recibir SYFOVRE?

No debe recibir SYFOVRE si tiene una infección o hinchazón activa dentro o alrededor del ojo, que puede incluir dolor y enrojecimiento, o si es alérgico al pegcetacoplán o a cualquier ingrediente de SYFOVRE. SYFOVRE puede provocar reacciones alérgicas graves, como dificultad para respirar, hinchazón de la lengua, el rostro, los labios o la boca, erupción cutánea y urticaria.

**Consulta la Información importante de seguridad en las
páginas 2 y 3, así como el Resumen abreviado que se incluye.**

SYFOVRE
(pegcetacoplan injection)
15mg/0.1mL

Información importante de seguridad

¿Qué es SYFOVRE®?

SYFOVRE® (pegcetacoplán inyectable) es una inyección ocular de venta con receta que se usa para tratar la atrofia geográfica (GA), la forma seca avanzada de la degeneración macular relacionada con la edad (AMD).

¿Quiénes NO deben recibir SYFOVRE?

No debe recibir SYFOVRE si tiene una infección o hinchazón activa dentro o alrededor del ojo, que puede incluir dolor y enrojecimiento, o si es alérgico al pegcetacoplán o a cualquier ingrediente de SYFOVRE. SYFOVRE puede provocar reacciones alérgicas graves, como dificultad para respirar, hinchazón de la lengua, el rostro, los labios o la boca, erupción cutánea y urticaria.

SYFOVRE puede causar efectos secundarios graves:

- Infección ocular (endoftalmitis) o separación de las capas de la retina (desprendimiento de retina)
 - Llame a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene enrojecimiento ocular, sensibilidad a la luz, dolor ocular o cualquier cambio en la visión, incluso visión borrosa u ondulada/distorsionada, puntitos que flotan en la visión o destellos de luz
- Inflamación grave de los vasos de la retina, que puede causar una gran pérdida de visión. Llame a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene enrojecimiento ocular, sensibilidad a la luz, dolor ocular o cualquier cambio en la visión, incluso visión borrosa u ondulada/distorsionada o destellos de luz
- Riesgo de desarrollar AMD húmeda. Se le debe hacer un monitoreo para detectar signos de la AMD húmeda, y debe informar a su proveedor de atención médica si tiene algún cambio en la visión, incluso visión borrosa u ondulada/distorsionada, manchas negras o pérdida de la visión central
- Episodios de inflamación ocular. Debe informar a su proveedor de atención médica cualquier síntoma, como enrojecimiento ocular, sensibilidad a la luz, dolor ocular, puntitos que flotan en la visión o cualquier cambio en la visión
- Aumento de la presión ocular pocos minutos después de la inyección. Su proveedor de atención médica monitoreará esto después de cada inyección

Antes de recibir SYFOVRE:

- **Informe a su proveedor de atención médica si cualquiera de estas situaciones se aplica a usted:**
 - Si tiene antecedentes de ver destellos de luz o puntitos que flotan en la visión y nota un aumento repentino del tamaño y la cantidad de esos puntos
 - Si tiene presión alta dentro del ojo o glaucoma
- **Informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas,** lo cual incluye:
 - Si está embarazada o cree que está embarazada, está amamantando o planea tener un bebé; pídale consejo a su médico antes de recibir este medicamento
- **Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que usa,** incluidos los medicamentos con receta y de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas

¿Qué debo evitar mientras recibo SYFOVRE?

- Después de una inyección o un examen ocular, puede tener un deterioro temporal de la vista. No maneje ni use maquinaria hasta que recupere la vista

¿Cuáles son los efectos secundarios más frecuentes de SYFOVRE?

- Molestia ocular
- Degeneración macular húmeda relacionada con la edad
- Puntitos que flotan en la visión
- Sangre en la parte blanca del ojo

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de SYFOVRE. Informe a su proveedor de atención médica sobre cualquier efecto secundario que le moleste o que no desaparezca.

Llame a su proveedor de atención médica para recibir asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Puede informar los efectos secundarios llamando a la FDA al **1-800-FDA-1088** o en **www.fda.gov/medwatch**.

Consulta el Resumen abreviado que se incluye en el bolsillo.



SYFOVRE.
(pegcetacoplan injection)
15mg/0.1mL



Que los hechos decidan
por ti. Habla con tu
médico hoy mismo y
visita **SYFOVRE.com**



APELLIS®, SYFOVRE® y sus respectivos logotipos son marcas comerciales registradas de Apellis Pharmaceuticals, Inc. ©2025 Apellis Pharmaceuticals, Inc. 5/25 US-PEGGA-2500113 v1.0



Pronunciación: SI • FO • VRE

Datos importantes sobre SYFOVRE

Este resumen incluye información de riesgos y seguridad para pacientes sobre SYFOVRE. No incluye toda la información sobre SYFOVRE y no reemplaza la charla con su oculista sobre su afección médica o tratamiento.

¿Qué es SYFOVRE?

SYFOVRE es una inyección ocular de venta con receta que se usa para tratar la atrofia geográfica (geographic atrophy, GA), la forma seca avanzada de la degeneración macular relacionada con la edad (age-related macular degeneration, AMD).

¿Cómo se administra SYFOVRE?

SYFOVRE es una inyección que el oculista administra en el ojo.

¿Qué es lo más importante que debo saber sobre SYFOVRE?

¿Quiénes NO deben recibir SYFOVRE?

No debe recibir SYFOVRE si tiene una infección o hinchazón activa dentro o alrededor del ojo, que puede incluir dolor y enrojecimiento, o si es alérgico al pegcetacoplán o a cualquier ingrediente de SYFOVRE. SYFOVRE puede provocar reacciones alérgicas graves, como dificultad para respirar, hinchazón de la lengua, el rostro, los labios o la boca, erupción cutánea y urticaria.

SYFOVRE puede causar efectos secundarios graves:

La inyección de SYFOVRE en el ojo puede provocar una infección en el ojo o desprendimiento de retina (separación de la retina de la parte posterior del ojo).

- Llame a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene enrojecimiento ocular, sensibilidad a la luz, dolor ocular o cualquier cambio en la visión, incluida visión borrosa u ondulada/distorsionada, puntitos que flotan en la visión o destellos de luz

Inflamación grave de los vasos de la retina, lo cual puede provocar una pérdida importante de la visión. Llame a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene enrojecimiento ocular, sensibilidad a la luz, dolor ocular o cualquier cambio en la visión, incluida visión borrosa u ondulada/distorsionada o destellos de luz.

Riesgo de desarrollar AMD húmeda. Se le debe hacer un monitoreo para detectar signos de AMD húmeda, y debe informar a su proveedor de atención médica si tiene algún cambio en la visión, incluida visión borrosa u ondulada/distorsionada, manchas negras o pérdida de la visión central.

Episodios de inflamación ocular. Debe informar a su proveedor de atención médica cualquier síntoma, como enrojecimiento ocular, sensibilidad a la luz, dolor ocular,

puntitos que flotan en la visión o cualquier cambio en la visión.

Aumento de la presión ocular pocos minutos después de la inyección. Su proveedor de atención médica monitoreará esto después de cada inyección.

Antes de recibir SYFOVRE:

Informe a su proveedor de atención médica si cualquiera de estas situaciones se aplica a usted:

- Si tiene antecedentes de ver destellos de luz o puntitos que flotan en la visión y nota un aumento repentino del tamaño y la cantidad de esos puntos
- Si tiene presión alta dentro del ojo o si tiene glaucoma

Informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, lo cual incluye si está embarazada o amamantando. Si cree que podría estar embarazada, o planea tener un bebé, pídale consejo a su médico antes de recibir este medicamento.

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

¿Qué debo evitar mientras recibo SYFOVRE?

Después de una inyección de SYFOVRE o un examen ocular, puede tener un deterioro temporal de la vista. No maneje ni use maquinaria hasta que recupere la vista.

¿Cuáles son los efectos secundarios más frecuentes de SYFOVRE?

- Molestia ocular
- Degeneración macular húmeda relacionada con la edad
- Puntitos que flotan en la visión
- Sangre en la parte blanca del ojo

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de SYFOVRE. Informe a su proveedor de atención médica sobre cualquier efecto secundario que le moleste o que no desaparezca.

Llame a su proveedor de atención médica para recibir asesoramiento médico sobre los efectos secundarios.

Puede informar los efectos secundarios llamando a la FDA al 1-800-FDA-1088 o en www.fda.gov/medwatch.

¿Dónde puedo obtener más información sobre SYFOVRE?

Si desea una revisión más integral de la información de seguridad y riesgos de SYFOVRE, hable con su proveedor de atención médica y consulte la Información de prescripción completa en SYFOVRE.com.

SYF-PI-20Dec2024-3.0