



Se pronuncia e-VRIZ-di.

Obtenga más información sobre Evrysdi

Diferencia demostrada en bebés, niños y adultos con SMA

En personas mayores de 2 meses con diversos síntomas y función motora

¿Qué es Evrysdi?

Evrysdi es un medicamento recetado que se usa para tratar la atrofia muscular espinal (spinal muscular atrophy, SMA) en adultos y niños mayores de 2 meses.

Se desconoce si Evrysdi es seguro y eficaz en niños menores de 2 meses.

Información importante de seguridad

- **Antes de tomar Evrysdi, informe a su proveedor de atención médica sobre todos los problemas de salud que tenga; esto incluye:**
 - **Si tiene problemas hepáticos.**
 - **Si está embarazada o planea quedar embarazada. Si está embarazada o planea quedar embarazada, consulte la opinión de su proveedor de atención médica antes de tomar este medicamento. Evrysdi puede dañar al bebé en gestación.**

Vea la Información importante de seguridad adicional en todo el folleto y en la página 13.

Conozca Evrysdi

Este folleto se creó para ofrecerle información sobre Evrysdi, la cual incluye:



Cómo se estudió Evrysdi



Resultados en bebés (SMA tipo 1)



Resultados en niños y adultos (SMA tipo 2 y 3)



Información de seguridad



Cómo tomar Evrysdi



Servicios de MySMA Support



Preguntas que puede hacerle a su proveedor de atención médica

Si bien este folleto está destinado a ofrecer información útil, no reemplaza las conversaciones con su proveedor de atención médica.

Información importante de seguridad

- **Antes de tomar Evrysdi, informe a su proveedor de atención médica sobre todos los problemas de salud que tenga; esto incluye:**
 - **Si es una mujer que puede quedar embarazada:**
 - **Antes de comenzar el tratamiento con Evrysdi, su proveedor de atención médica podría hacerle una prueba de embarazo. Como Evrysdi puede dañar a un bebé en gestación, su proveedor de atención médica decidirá si tomar Evrysdi es lo indicado para usted durante ese tiempo.**
 - **Hable con su proveedor de atención médica sobre los métodos anticonceptivos que podrían ser los indicados para usted. Use anticonceptivos mientras dure el tratamiento y durante al menos 1 mes después de interrumpir Evrysdi.**

Vea la Información importante de seguridad adicional en todo el folleto y en la página 13.

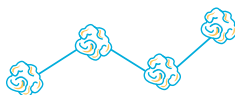
Evrysdi es una terapia modificadora de la enfermedad aprobada para tratar la SMA

La SMA es una enfermedad genética causada por el déficit de una proteína clave llamada SMN, o de supervivencia de las neuronas motoras, que se necesita para que los nervios y los músculos funcionen correctamente.



Evrysdi está diseñado para ayudar a producir más proteína SMN y mantenerla

En estudios en animales, Evrysdi se distribuyó por todo el cuerpo.



Evrysdi aumentó y mantuvo los niveles de la proteína SMN

Dentro de las 4 semanas de haber comenzado con Evrysdi, la mediana* de los niveles de la proteína SMN

AUMENTÓ MÁS DEL DOBLE

SE MANTUVO

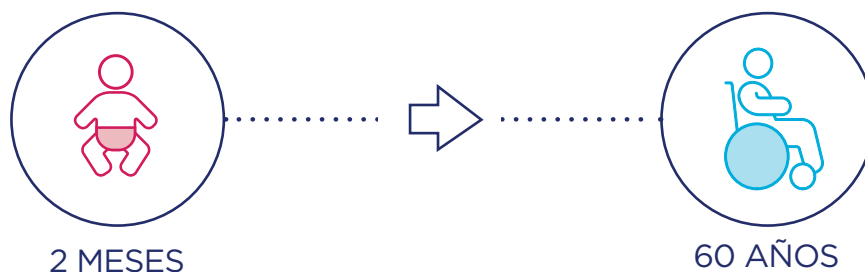
durante los 12 meses de los estudios en todos los tipos de SMA

*La mediana es el valor del medio de un conjunto de datos colocados en orden numérico. La mediana es el valor que divide los datos en dos mitades.



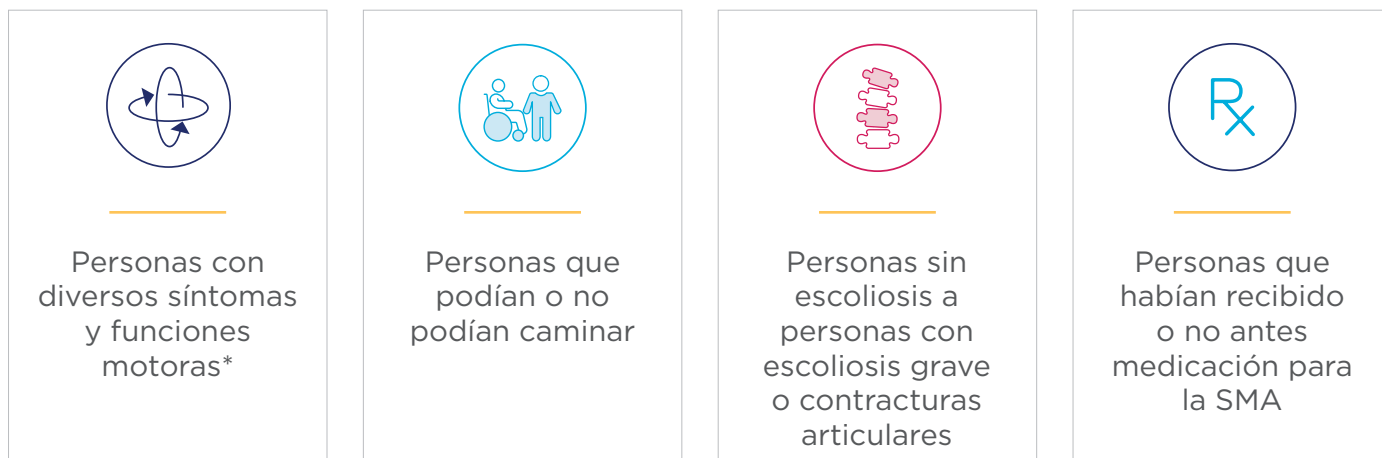
Evrysdi se está estudiando en un gran número de bebés, niños y adultos con SMA

Esto incluye a más de 450 personas con SMA tipo 1, 2 o 3 desde:



La eficacia solo se estudió en personas de 2 meses a 25 años de edad

con las siguientes características:



Esta es la primera vez que un medicamento para la SMA se está estudiando en personas de más de 18 años, algunas de las cuales tienen escoliosis grave.

*La función motora se midió con varios instrumentos incluidas las Escalas Bayley de desarrollo infantil para la función motora gruesa, tercera edición (BSID-III), la Medida de la función motora de 32 ítems (MFM-32) y la evaluación del Módulo modificado de miembros superiores (RULM).

Información importante de seguridad

- Antes de tomar Evrysdi, informe a su proveedor de atención médica sobre todos los problemas de salud que tenga; esto incluye:
 - Si es un varón adulto que planea tener hijos: Evrysdi puede afectar la capacidad de un hombre de tener hijos (fertilidad). Si esto le preocupa, asegúrese de consultar a su proveedor de atención médica.

Vea la Información importante de seguridad adicional en todo el folleto y en la página 13.

Evrysdi recibió la aprobación de la FDA basándose en los resultados de los primeros 12 meses de 2 estudios principales que están en progreso



FIREFISH (bebés con SMA tipo 1)

FIREFISH es un estudio abierto que consiste en 2 partes

- Se estudió a 62 bebés (de 2 a 7 meses de edad) con SMA tipo 1.
- El indicador principal fue la capacidad de los bebés de sentarse sin soporte durante al menos 5 segundos* y la supervivencia sin soporte respiratorio permanente† después de 12 meses de tomar Evrysdi.
 - La parte 1 incluye a 21 bebés. Exploró la dosis recomendada de Evrysdi para personas en ese grupo de edad. El estudio también midió la seguridad y eficacia de Evrysdi después de 12 meses. Los resultados de la parte 1 se pueden ver en las páginas 6 y 7 de este folleto.
 - La parte 2 incluye a 41 bebés y mide la seguridad y eficacia de Evrysdi a la dosis recomendada.



SUNFISH (niños y adultos con SMA tipo 2 o 3)

SUNFISH es un estudio aleatorizado, controlado con placebo, que consiste en 2 partes

- Se estudió a 231 niños y adultos (2 a 25 años de edad) con SMA tipo 2 o 3 y diversos grados de función motora:
- El indicador principal fue el cambio en la función motora después de 12 meses de tratamiento,‡ en comparación con los que no tomaron Evrysdi.§
 - La parte 1 incluye a 51 niños y adultos y exploró la dosis recomendada. También está explorando la seguridad de Evrysdi en personas de este grupo de edad. Esta parte incluye a 7 personas que podían caminar.
 - La parte 2 incluye a 180 personas y mide la seguridad y eficacia de Evrysdi a la dosis recomendada (n=120), en comparación con aquellos que no toman Evrysdi (n=60). Esos resultados se pueden encontrar en las páginas 8-11 de este folleto. La parte 2 incluye:
 - Personas con escoliosis (n=120), en algunos casos grave (n=57)
 - Personas con o sin contracturas
 - Personas que no pueden caminar (n=180)

Un tercer estudio suplementario está evaluando actualmente la seguridad de Evrysdi en personas con tratamiento previo para la SMA



JEWELFISH: estudio para controlar la seguridad en personas con SMA tipo 1, 2 o 3 que recibieron tratamiento previo con otros medicamentos para la SMA

Este estudio incluye a 174 personas de 1 a 60 años de edad que habían recibido otros medicamentos para la SMA antes. Este estudio está en progreso.

* Medido por el ítem 22 de la escala de la función motora gruesa de BSID-III.

† El soporte permanente se definió como tener una traqueostomía (cirugía en la que se coloca un tubo en la parte frontal de la garganta hacia la tráquea) o más de 21 días de soporte respiratorio no invasivo (16 horas al día o más) o estar intubado (procedimiento mediante el cual se coloca un tubo para respirar por la garganta hacia la tráquea) para ayudar a la respiración en ausencia de un evento agudo reversible.

‡ Medido por la escala MFM-32.

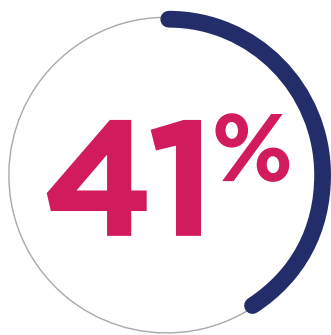
§ Los pacientes que no tomaban Evrysdi recibieron placebo, una sustancia que no contiene medicamento activo y que se suele usar en los estudios.

FDA quiere decir Administración de Alimentos y Medicamentos de EE. UU.



Evrysdi ayudó a los bebés a **alcanzar metas clave en el desarrollo motor**

Entre los bebés que tomaron la dosis recomendada de Evrysdi durante 12 meses



se sentaron sin soporte



durante al menos 5 segundos
(7 de 17 bebés)

No se espera que los bebés con SMA tipo 1 que no reciben tratamiento puedan sentarse sin soporte

- La edad de los bebés de esta parte del estudio iba de 3 a 7 meses al inicio del tratamiento, pero muchos estaban más cerca de los 7 meses.



¿Cómo se midieron estos resultados?

Los resultados que se muestran aquí se midieron usando un instrumento llamado Escalas Bayley de desarrollo infantil para la función motora gruesa, tercera edición (BSID-III), que se usa para medir la capacidad de sentarse (ítem 22) y otros movimientos del desarrollo.

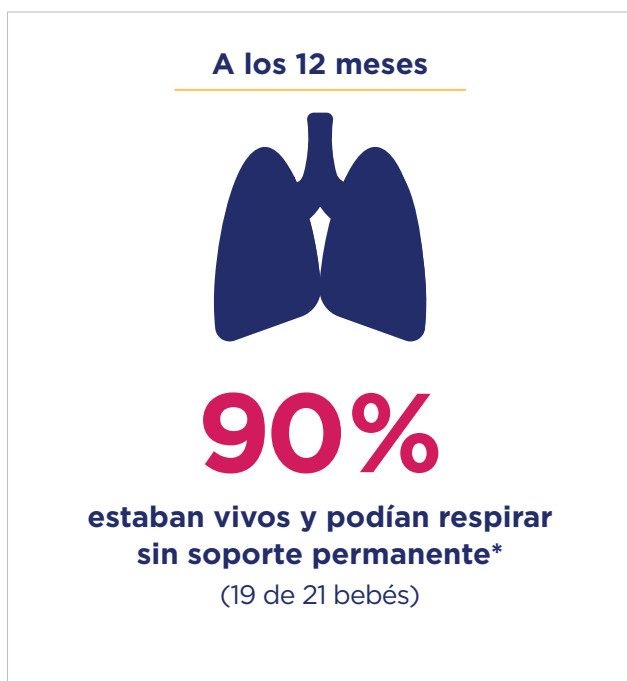
Información importante de seguridad

- Antes de tomar Evrysdi, informe a su proveedor de atención médica sobre todos los problemas de salud que tenga; esto incluye:
 - Si está amamantando o planea amamantar. No se sabe si Evrysdi pasa a la leche materna y puede dañar a su bebé. Si planea amamantar, hable con su proveedor de atención médica acerca de la mejor manera de alimentar a su bebé mientras recibe tratamiento con Evrysdi.

Vea la Información importante de seguridad adicional en todo el folleto y en la página 13.

Evrysdi contribuyó a la supervivencia de los bebés sin soporte respiratorio permanente

De los bebés que tomaron Evrysdi



Observaciones exploratorias adicionales al comer y tragar

Esta información se considera **exploratoria**. Eso significa que no fue diseñada para mostrar un efecto del tratamiento, por lo cual no se pueden sacar conclusiones a partir de estos datos basados en la observación.

Entre los bebés que tomaron la dosis recomendada de Evrysdi durante 12 meses:

- El 88 % podía comer por boca (15 de 17 bebés).[†]
- El 88 % podía tragar (15 de 17 bebés).[‡]

*El soporte permanente se definió como tener una traqueostomía (cirugía en la que se coloca un tubo en la parte frontal de la garganta hacia la tráquea) o más de 21 días de soporte respiratorio no invasivo (16 horas al día o más) o estar intubado (procedimiento mediante el cual se coloca un tubo para respirar por la garganta hacia la tráquea) para ayudar a la respiración en ausencia de un evento agudo reversible.

[†]Dos de esos bebés podían recibir algunos alimentos por boca, pero también tenían una sonda de alimentación.

[‡]Un bebé no podía tragar al inicio del estudio.

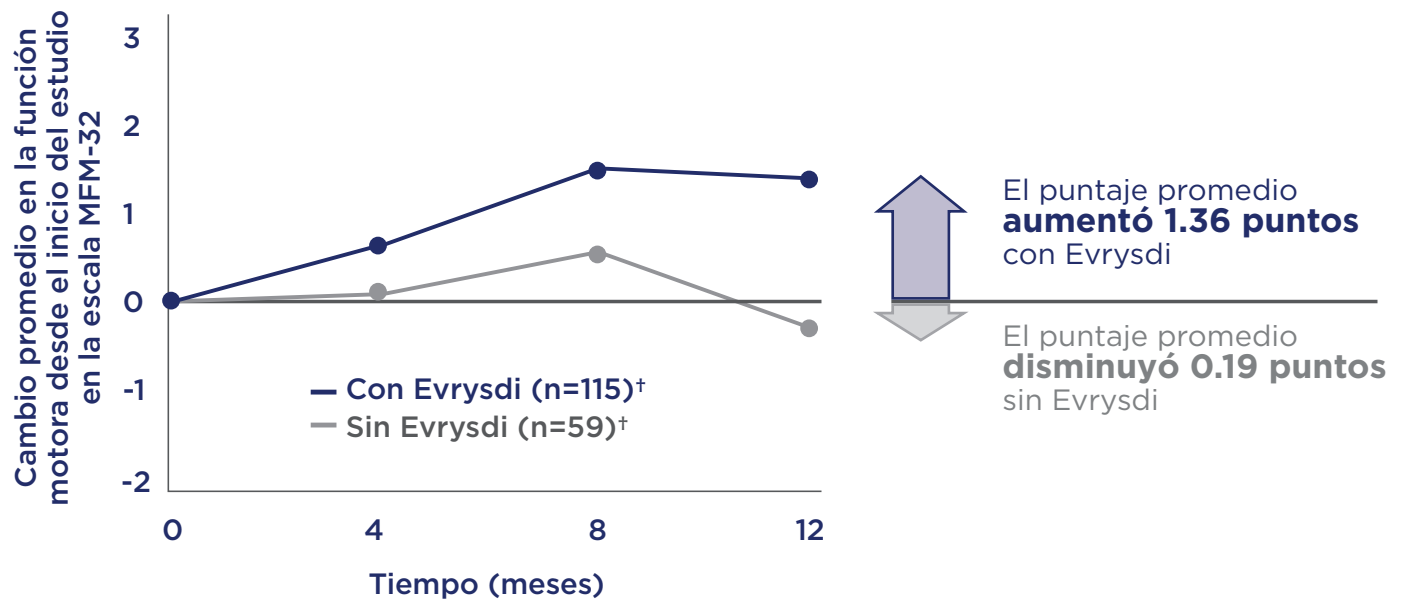


Después de tomar Evrysdi, la función motora mejoró en niños y adultos

Según lo medido por MFM-32

Los niños y adultos tratados con Evrysdi mostraron mejoría en la función motora en comparación con los que no tomaron Evrysdi*

Cambio en la función motora medido durante 12 meses



Hable con su proveedor de atención médica para establecer objetivos de tratamiento específicos para usted. Los objetivos pueden variar según factores como la edad y las capacidades actuales de la función motora.

*Los pacientes que no tomaban Evrysdi recibieron placebo, una sustancia que no contiene medicamento activo y que se suele usar en los estudios.

†En algunos estudios, incluido este, si los datos de una persona no se pueden obtener a tiempo por algún motivo, su progreso no puede contarse en esa parte del estudio. Esta tabla solo incluye la información que se obtuvo en tiempo y forma.

La escala MFM-32 mide capacidades de la función motora relacionadas con **funciones cotidianas importantes**

La escala MFM-32 incluye el movimiento motor en 3 categorías:



Movimientos para ponerse de pie/ transferencia



Movimientos de la parte superior/ inferior del cuerpo



Movimientos de las manos/los pies



¿Cómo se midieron estos resultados?

Los resultados que se muestran aquí se midieron usando un instrumento llamado escala de Medida de la función motora de 32 ítems (MFM-32), que fue diseñado para reflejar cambios en una amplia variedad de personas, incluidas las que pueden caminar y las que no. La escala evalúa 32 elementos diferentes para determinar el movimiento motor de la cabeza, el tronco y los miembros superiores. Los elementos se agrupan en 3 categorías de movimientos, que incluyen movimientos para ponerse de pie/transferencias, de la parte superior/inferior del cuerpo, y de las manos y los pies.

Información importante de seguridad

- Dígame a su proveedor de atención médica todos los medicamentos que usa, incluidos los medicamentos recetados y de venta libre, vitaminas y suplementos a base de hierbas. Tenga preparada una lista de los medicamentos para mostrársela al proveedor de atención médica y al farmacéutico cuando obtiene un medicamento nuevo.

Vea la Información importante de seguridad adicional en todo el folleto y en la página 13.

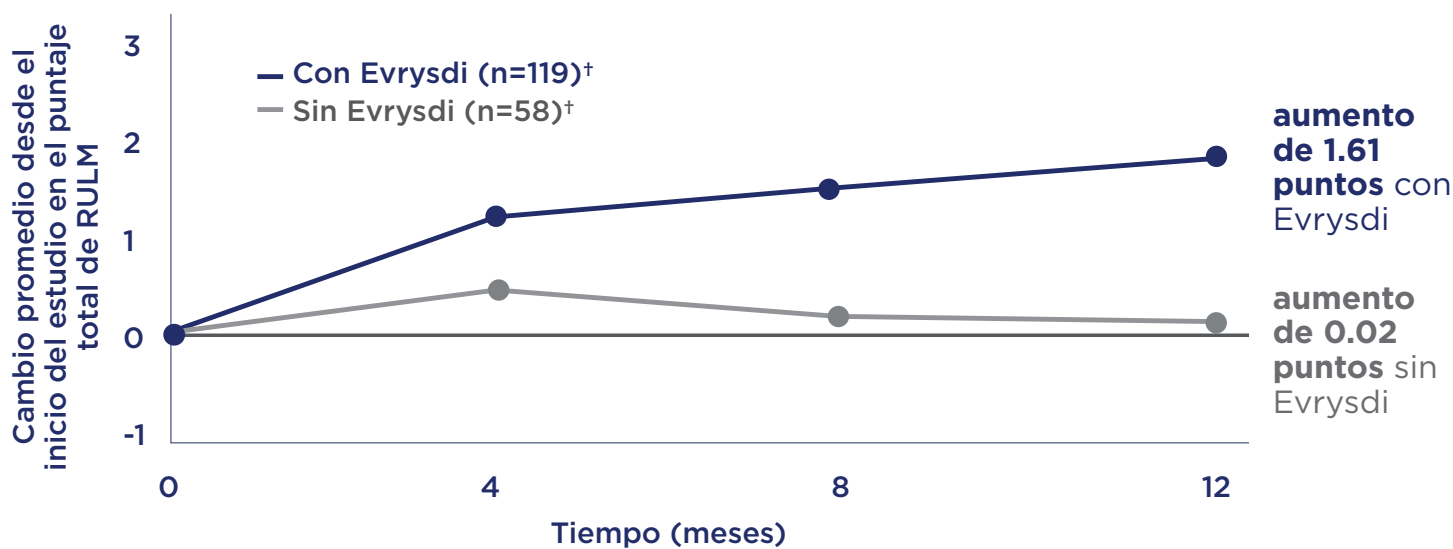


Después de tomar Evrysdi, la función de los miembros superiores mejoró en niños y adultos

Medido según la evaluación de RULM

Los niños y adultos tratados con Evrysdi mostraron más mejoría en la función de los miembros superiores en comparación con los que no tomaron Evrysdi*

Cambio en el puntaje de los miembros superiores durante 12 meses



*Los pacientes que no tomaban Evrysdi recibieron placebo, una sustancia que no contiene medicamento activo y que se suele usar en los estudios.

†En algunos estudios, incluido este, si los datos de una persona no se pueden obtener a tiempo por algún motivo, su progreso no puede contarse en esa parte del estudio. Esta tabla solo incluye la información que se obtuvo en tiempo y forma.

Información importante de seguridad

- En la farmacia deben entregarle Evrysdi en forma de líquido que se puede administrar por la boca o a través de una sonda de alimentación. El farmacéutico es quien prepara la solución líquida. Si el medicamento que está en el frasco es un polvo, **no lo use**. Comuníquese con el farmacéutico para que le dé otro.

Vea la Información importante de seguridad adicional en todo el folleto y en la página 13.

La evaluación RULM mide la fuerza de los miembros superiores **al evaluar la realización de tareas cotidianas**

La evaluación RULM incluye pruebas como:



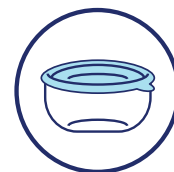
**Levantar monedas/
objetos pequeños**



Usar un lápiz



**Llevar un vaso
a la boca**



**Abrir un recipiente
de plástico**



¿Cómo se midieron estos resultados?

Los resultados que se muestran aquí se midieron usando un instrumento llamado evaluación del Módulo modificado de miembros superiores (RULM). Evalúa la fuerza en los movimientos de los brazos y la capacidad de realizar tareas en personas mayores de 2.5 años con diversos niveles de debilidad muscular. Este instrumento se diseñó específicamente para evaluar la función de los miembros superiores en personas que tienen SMA.

La evaluación RULM también evalúa la capacidad de realizar otras actividades, como:

- Llevar las manos del regazo a la mesa
- Colocar una moneda u otro objeto pequeño en un vaso
- Estirarse hacia un costado
- Tocarse el hombro con la mano
- Presionar un botón
- Cortar un papel con las manos
- Levantar y mover pesas de ~1/2 lb y ~1 lb*
- Llevar una pesa de ~1 lb* del regazo a la mesa o a la altura de los ojos
- Levantar ambos brazos por encima de la cabeza
- Levantar pesas de ~1 lb y ~2 lb* por encima de los hombros
- Levantar la mano por encima del hombro

*El peso es aproximado y se convirtió de gramos a libras.

Seguridad estudiada en bebés, niños y adultos

Evrysdi se está estudiando en personas de 2 meses a 60 años de edad con SMA tipo 1, 2 o 3

Los efectos secundarios más frecuentes de Evrysdi incluyen:

- **En bebés, SMA tipo 1 (inicio infantil):**

- fiebre
- diarrea
- erupción
- secreción nasal, estornudos, dolor de garganta y tos (infección de las vías respiratorias superiores)
- infección pulmonar
- estreñimiento
- vómitos

- **En niños y adultos, SMA tipo 2 o 3 (inicio tardío):**

- fiebre
- diarrea
- erupción

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de Evrysdi. Para más información, consulte a su proveedor de atención médica.

Nadie dejó de tomar Evrysdi debido a efectos secundarios en los estudios clínicos principales después de 12 meses de tomar Evrysdi.

La seguridad de Evrysdi en personas con tratamiento previo con otros medicamentos para la SMA se está estudiando actualmente

¿Qué es Evrysdi?

Evrysdi es un medicamento recetado que se usa para tratar la atrofia muscular espinal (spinal muscular atrophy, SMA) en adultos y niños mayores de 2 meses.

Se desconoce si Evrysdi es seguro y eficaz en niños menores de 2 meses.

Información importante de seguridad

- Antes de tomar Evrysdi, informe a su proveedor de atención médica sobre todos los problemas de salud que tenga; esto incluye:
 - Si tiene problemas hepáticos.
 - Si está embarazada o planea quedar embarazada. Si está embarazada o planea quedar embarazada, consulte la opinión de su proveedor de atención médica antes de tomar este medicamento. Evrysdi puede dañar al bebé en gestación.
 - Si es una mujer que puede quedar embarazada:
 - Antes de comenzar el tratamiento con Evrysdi, su proveedor de atención médica podría hacerle una prueba de embarazo. Como Evrysdi puede dañar a un bebé en gestación, el proveedor de atención médica decidirá si tomar Evrysdi es lo indicado para usted durante ese tiempo.
 - Hable con su proveedor de atención médica sobre los métodos anticonceptivos que podrían ser los indicados para usted. Use anticonceptivos mientras dure el tratamiento y durante al menos 1 mes después de interrumpir Evrysdi.
 - Si es un varón adulto que planea tener hijos: Evrysdi puede afectar la capacidad de un hombre de tener hijos (fertilidad). Si esto le preocupa, asegúrese de consultar a su proveedor de atención médica.
 - Si está amamantando o planea amamantar. No se sabe si Evrysdi pasa a la leche materna y puede dañar a su bebé. Si planea amamantar, hable con su proveedor de atención médica acerca de la mejor manera de alimentar a su bebé mientras recibe tratamiento con Evrysdi.
- **Dígale a su proveedor de atención médica todos los medicamentos que usa**, incluidos los medicamentos recetados y de venta libre, vitaminas y suplementos a base de hierbas. Tenga preparada una lista de los medicamentos para mostrársela al proveedor de atención médica y al farmacéutico cuando obtiene un medicamento nuevo.
- En la farmacia deben entregarle Evrysdi en forma de líquido que se puede administrar por la boca o a través de una sonda de alimentación. El farmacéutico es quien prepara la solución líquida. Si el medicamento que está en el frasco es un polvo, **no lo use**. Comuníquese con el farmacéutico para que le dé otro.
- Evite el contacto de Evrysdi con la piel o los ojos. Si Evrysdi entra en contacto con la piel, lave la zona con agua y jabón. Si Evrysdi entra en contacto con los ojos, enjuáguelos con agua.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de Evrysdi. Para obtener más información sobre el perfil de riesgos y beneficios de Evrysdi, consulte a su proveedor de atención médica o farmacéutico.

Puede reportar efectos secundarios a la FDA llamando al **1-800-FDA-1088** o en **www.fda.gov/medwatch**. También puede reportar efectos secundarios a Genentech llamando al **1-888-835-2555**.

Consulte la Información de prescripción completa para obtener Información importante de seguridad adicional.



El primer y único medicamento **para tratar la SMA administrado en el hogar**

Evrysdi es un tratamiento líquido que se toma por boca o sonda de alimentación y que:



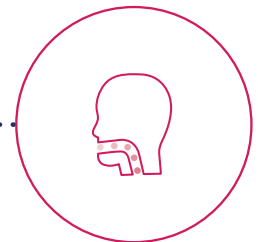
Tiene entrega directa a usted



Se guarda en el refrigerador



Se administra después de medir la dosis con las jeringas orales proporcionadas



Se toma una vez al día por boca o por una sonda de alimentación

Su proveedor de atención médica determinará cuál es la dosis correcta para usted según su edad y su peso. Tome siempre la dosis exactamente como se la recetaron.

Puede tomar Evrysdi por sus propios medios o con la ayuda de la persona que lo cuida. Debe tomarse aproximadamente a la misma hora todos los días después de una comida.

Hable con su proveedor de atención médica para recibir más información sobre Evrysdi

Lea la Información para el paciente completa y las Instrucciones de uso que acompañan el medicamento antes de tomar la primera dosis.

El pedido se envía directamente a su casa y contiene un suministro para 1 mes de Evrysdi



Cada paquete del envío contiene:

- Hasta 3 frascos de medicamento líquido con adaptador de frasco y tapa
- Jeringas orales reutilizables
- Instrucciones de uso
- Información de prescripción e Información para el paciente



Accredo* es la única farmacia especializada que prepara y envía Evrysdi directamente a su casa todos los meses

Evrysdi no está disponible en farmacias locales. Accredo le llamará para coordinar cada envío en un día que le resulte conveniente. Aunque Accredo no es parte de Genentech, es una parte importante del equipo de MySMA Support.

*Accredo Health Group, Inc., es una farmacia especializada de Express Scripts. Accredo no es parte de Genentech y mantiene su independencia en sus operaciones como farmacia especializada y en su rol como proveedor de atención médica.

Información importante de seguridad

- Evite el contacto de Evrysdi con la piel o los ojos. Si Evrysdi entra en contacto con la piel, lave la zona con agua y jabón. Si Evrysdi entra en contacto con los ojos, enjuáguelos con agua.

Vea la Información importante de seguridad adicional en todo el folleto y en la página 13.



MySMA Support está aquí **para usted**

Presentamos un servicio de apoyo de Genentech que puede ayudar a darle información sobre Evrysdi, la cual incluye:



Educación
sobre el
producto



Seguro de salud y
asistencia financiera



Apoyo
adicional



Coordinación
con la farmacia
especializada para
la entrega

MySMA Support, incluido el PAL, no ofrece asesoramiento médico y no reemplaza a su equipo médico. Su proveedor de atención médica siempre debe ser su fuente principal para contestar cualquier pregunta que tenga sobre su salud y atención médica.

Representantes de colaboración y acceso (PAL) para ayudarle

Un PAL es el punto de contacto local principal de Genentech que ofrece apoyo a las personas con SMA. Un PAL puede:



Ofrecer apoyo en persona o virtual según sus preferencias



Contestar preguntas sobre Evrysdi, por ejemplo, cómo funciona, cómo se toma, qué resultados se vieron en los ensayos clínicos e información importante de seguridad



Explicar la cobertura de seguro de salud y las posibles opciones de apoyo financiero



Referirlo a recursos de ayuda



Hable con un PAL en persona, por teléfono o en línea.

Para contactarse con un PAL local, visite www.Evrysdi.com/PAL
o llame al **(833) 387-9734 (de lunes a viernes, de 9 A. M. a 8 P. M. ET).**



Cómo hablar con su proveedor de atención médica sobre Evrysdi

Si está considerando un tratamiento para la SMA, tal vez sea el momento de hablar con su proveedor de atención médica sobre Evrysdi

Además de las preguntas que tenga, puede preguntarle lo siguiente durante la charla:

Acerca de Evrysdi

- ¿Evrysdi se estudió en personas como yo o como mi hijo?
- ¿Qué tipo de resultados tuvieron las personas mientras tomaban Evrysdi?
- ¿Cuál es la información de seguridad importante que debería conocer?
- ¿Cómo funciona Evrysdi?
- ¿Evrysdi es adecuado para mí o para mi hijo?

Cómo tomar o administrar Evrysdi

- ¿Dónde consigo Evrysdi?
- ¿Cuándo debo tomar Evrysdi?
- ¿Cómo debo tomar o administrar Evrysdi?

Cobertura de seguro de salud y apoyo

- ¿Dónde puedo encontrar más información sobre la cobertura de seguro de salud y apoyo financiero?
- ¿Dónde puedo encontrar recursos adicionales?

Lleve esta lista a su próxima cita con su proveedor de atención médica, y visite www.Evrysdi.com para obtener más información

Diferencia demostrada en bebés, niños y adultos con SMA

En estudio en más de 450 personas que viven con SMA



Evrysdi mejoró los puntajes de la función motora en 2 estudios principales en bebés, niños y adultos:

- El 41 % de los bebés pudieron sentarse durante al menos 5 segundos sin soporte después de 12 meses (7 de 17 bebés).
- El 90 % de los bebés (19 de 21) a los 12 meses y el 81 % de los bebés (17 de 21) a los 23 meses seguían con vida y podían respirar sin soporte permanente.
- La función motora mejoró en niños y adultos después de 12 meses (un aumento promedio de 1.36 puntos en la escala MFM-32 en los tratados con Evrysdi frente a una disminución promedio de 0.19 puntos en los que no tomaron Evrysdi).



Evrysdi aumentó y mantuvo los niveles de la proteína SMN en los estudios clínicos.

- Dentro de las de 4 semanas, la mediana de los niveles de la proteína SMN aumentó más del doble y se mantuvo durante los 12 meses de duración de los estudios.



La seguridad de Evrysdi se está estudiando en personas de 2 meses a 60 años de edad, con SMA tipo 1, 2 o 3



Evrysdi es el primer y único tratamiento oral para la SMA que se entrega en su hogar

- Evrysdi es un líquido que se toma por boca o sonda de alimentación una vez al día

Hable con su proveedor de atención médica para obtener más información y averiguar si Evrysdi es indicado para usted

¿Qué es Evrysdi?

Evrysdi es un medicamento recetado que se usa para tratar la atrofia muscular espinal (spinal muscular atrophy, SMA) en adultos y niños mayores de 2 meses.

Se desconoce si Evrysdi es seguro y eficaz en niños menores de 2 meses.

Información importante de seguridad

Antes de tomar Evrysdi, informe al médico si tiene problemas hepáticos, si está embarazada o planea quedar embarazada o si está amamantando o planea amamantar. Evrysdi puede dañar a un bebé en gestación o un bebé amamantado. Evrysdi puede afectar la capacidad de un hombre de tener hijos (fertilidad). Informe a su médico sobre todos los medicamentos que esté usando.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de Evrysdi. Vea la Información importante de seguridad adicional en la página 13.