



Veklury[®]
remdesivir 100 MG FOR
INJECTION

APRENDA SOBRE UN CAMINO HACIA LA RECUPERACIÓN

Descubra VEKLURY[®], un tratamiento para el COVID-19

Hable con un proveedor de atención médica para ver si VEKLURY puede ser una opción para usted.

¿QUÉ ES VEKLURY?

VEKLURY es una medicina recetada que se usa para tratar el COVID-19 en adultos y niños a partir de los 28 días de edad y que pesan al menos 7 libras (3 kg), que están hospitalizados o no están hospitalizados, tienen COVID-19 de leve a moderado, y corren un alto riesgo de progresión a COVID-19 grave, incluido el de hospitalización o la muerte.

INFORMACIÓN IMPORTANTE SOBRE SEGURIDAD

¿Quiénes no deben usar VEKLURY?

No use VEKLURY si usted:

- Es alérgico/a al remdesivir o a alguno de los otros ingredientes de VEKLURY.

Consulte la [Información para pacientes sobre la prescripción](#) acerca de VEKLURY al final de este documento.

 GILEAD

LOS PACIENTES SE RECUPERARON 5 DÍAS MÁS RÁPIDO CON VEKLURY® (remdesivir)



En un estudio, la efectividad de VEKLURY se **comparó con el placebo*** en 1062 hombres y mujeres adultos de diferentes razas y orígenes étnicos que estuvieron hospitalizados con COVID-19 de leve a moderado o grave.

La mediana† del número de días hasta la **recuperación para los pacientes tratados con VEKLURY fue de 10 días en comparación con 15 días** para los pacientes que recibieron placebo. La recuperación se refería a los pacientes que ya no estaban hospitalizados o estaban hospitalizados pero no querían atención médica continua para el COVID-19.

*Un placebo es un tratamiento que no contiene medicación. Se usa como una comparación cuando se prueban tratamientos.

†Las medianas demuestran que la mitad de los pacientes tratados con VEKLURY se recuperaron dentro de 10 días mientras que la mitad de los pacientes que recibieron placebo se recuperaron dentro de 15 días.

MÁS MEJORAS CON VEKLURY INCLUYERON:

Los pacientes que recibieron VEKLURY pasaron menos días con oxígeno:

913 pacientes estuvieron con oxígeno al inicio del estudio, y aquellos que usaron VEKLURY pasaron una mediana de **8 días menos con oxígeno** en comparación con el placebo.

Menos pacientes que usaron VEKLURY necesitaron un respirador:

52 de 402 (13 %) pacientes que usaron VEKLURY necesitaron un respirador en comparación con 82 de 364 (23 %) pacientes que recibieron placebo. Estos pacientes no estuvieron con un respirador al inicio del estudio.



Los efectos secundarios con VEKLURY fueron similares a los de aquellos en el grupo que recibió placebo.

El efecto secundario más común en las personas que usaron VEKLURY fueron las náuseas.



EN LOS ESTADOS UNIDOS MÁS DE 2.9 MILLONES DE PACIENTES CON COVID-19 HAN SIDO TRATADOS CON VEKLURY®

A partir de octubre de 2020 a junio de 2023

Hable con un proveedor de atención médica para ver si VEKLURY puede ser una opción para usted.

INFORMACIÓN IMPORTANTE SOBRE SEGURIDAD (cont.)

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de VEKLURY?

Los efectos secundarios graves de VEKLURY pueden incluir:

- **Reacciones alérgicas.** VEKLURY puede causar reacciones alérgicas durante o después de la infusión. Hable con su proveedor de atención médica de inmediato si tiene alguno de los siguientes síntomas: cambios en la frecuencia cardíaca, sarpullido, fiebre, náuseas, sudoración, dificultad para respirar o sibilancia, o hinchazón de los labios, el rostro o la garganta.
- **Aumento de las enzimas hepáticas.** Los aumentos en la cantidad de enzimas hepáticas son comunes en las personas que han recibido VEKLURY y pueden ser un signo de lesión del hígado. Su proveedor de atención médica hará análisis de sangre para revisar las enzimas hepáticas antes y durante el tratamiento y puede interrumpir su tratamiento con VEKLURY si usted desarrolla nuevos problemas del hígado o si estos empeoran.

El efecto secundario más común en las personas que reciben VEKLURY son las náuseas. Infórmele a su proveedor de atención médica si tiene efectos secundarios que le causan malestar o no desaparecen.

Consulte la [Información para pacientes sobre la prescripción](#) acerca de VEKLURY al final de este documento.

¿TIENE PREGUNTAS ACERCA DE VEKLURY?

Estas son algunas respuestas a las preguntas comunes que puede tener.

¿QUÉ ES VEKLURY?

VEKLURY es una medicación antiviral aprobada por la FDA que ayuda a tratar a pacientes con COVID-19. El coronavirus que causa el COVID-19 se propaga en el cuerpo haciendo copias de sí mismo. VEKLURY interrumpe la manera en que el virus hace copias de sí mismo.

¿PARA QUIÉN ES?

VEKLURY está recetado para adultos, así como niños a partir de los 28 días de edad y que pesan al menos 7 libras (3 kg) que están:

- Hospitalizados
- No hospitalizados y tienen COVID-19 de leve a moderado, y tienen un alto riesgo de progresión a COVID-19 grave

Hable con su proveedor de atención médica para ver si VEKLURY puede ser una opción para usted.

¿HAY ALGÚN EFECTO SECUNDARIO?

El efecto secundario más común en las personas que reciben VEKLURY son las náuseas. Infórmele a su proveedor de atención médica si tiene efectos secundarios que le causan malestar o no desaparecen.

INFORMACIÓN IMPORTANTE SOBRE SEGURIDAD (cont.)

¿Qué le debo informar a mi proveedor de atención médica antes de recibir VEKLURY?

- **Todos sus problemas de salud.** Asegúrese de informarle a su proveedor de atención médica si tiene o ha tenido alergias, problemas hepáticos, o alguna enfermedad grave.
- **Si está embarazada o amamantando:** Se desconoce si VEKLURY podría dañar al feto si se administra durante el primer trimestre de embarazo. VEKLURY puede pasar a la leche materna. Si está embarazada o amamantando, analice sus opciones y situación específica con su proveedor de atención médica.
- **Todas las medicinas que toma,** incluidas las medicinas recetadas y sin receta, las vitaminas y los suplementos herbales. Otras medicinas pueden afectar la manera en la que VEKLURY actúa. **Especialmente, infórmele a su proveedor de atención médica si está tomando algunas medicinas que contengan fosfato de cloroquina o sulfato de hidroxicloroquina.**

¿CÓMO SE ADMINISTRA VEKLURY?

VEKLURY se administra por una infusión intravenosa (IV). La infusión IV administra la medicación directamente en el torrente sanguíneo a través de una vena. Su proveedor de atención médica decidirá cuántas dosis de VEKLURY necesitará usted.

¿CUÁL ES LA DIFERENCIA ENTRE UN ANTIVIRAL Y UNA VACUNA?

Las medicaciones antivirales, como VEKLURY, le ayudan al cuerpo a combatir los virus que causan enfermedades. Una vacuna es un tipo de medicina que se administra *antes* de la infección para ayudar a prevenir la enfermedad.

INFORMACIÓN IMPORTANTE SOBRE SEGURIDAD (cont.)

¿Cómo se administra VEKLURY?

- **Hospitalizado:** VEKLURY se administra a través de una vena por infusión intravenosa (IV) una vez cada día por hasta 10 días. Su proveedor de atención médica decidirá cuántas dosis necesita usted.
- **No hospitalizado:** VEKLURY se administra a través de una vena por infusión intravenosa (IV) una vez al día durante 3 días.

Se recomienda que le informe a la FDA acerca de los efectos secundarios negativos de los medicamentos recetados. Visite www.FDA.gov/medwatch, o llame al 1-800-FDA-1088.

Consulte la [Información para pacientes sobre la prescripción](#) acerca de VEKLURY al final de este documento.





**¿TIENE MÁS PREGUNTAS
SOBRE VEKLURY®?**

**Hable con su proveedor de atención médica para ver
si VEKLURY puede ser una opción para usted.**

Visite VEKLURY.com para obtener más información.

**Consulte la “Información importante sobre seguridad” en
todo el documento y la “[Información para pacientes sobre la
prescripción](#)” acerca de VEKLURY al final de este documento.**



VEKLURY, el Logotipo de VEKLURY, GILEAD y el Logotipo de GILEAD son marcas comerciales de Gilead Sciences, Inc., o sus compañías relacionadas. © 2023 Gilead Sciences, Inc. Todos los derechos reservados. US-VKYC-0015 08/23

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

VEKLURY®
(remdesivir)
para inyección

Inyección de
VEKLURY®
(remdesivir)

¿Qué es VEKLURY?

VEKLURY es una medicina recetada que se usa para tratar la enfermedad por coronavirus 2019 (COVID-19) en adultos y niños a partir de los 28 días de edad y que pesan al menos 7 libras (3 kg), que están:

- Hospitalizados o
- No hospitalizados y tienen COVID-19 de leve a moderado, y tienen un alto riesgo de progresión a COVID-19 grave, incluido el de hospitalización o la muerte.

No se sabe si VEKLURY es seguro y efectivo en niños menores de 28 días de edad o que pesan menos de 7 libras (3 kg).

No use VEKLURY si es alérgico/a al remdesivir o a alguno de los ingredientes de VEKLURY. Consulte el final de esta hoja de información para obtener una lista completa de los ingredientes de VEKLURY.

Antes de recibir VEKLURY, infórmele a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluido si usted:

- tiene problemas hepáticos,
- está embarazada o planea quedar embarazada. Se desconoce si VEKLURY podría dañar al feto si se administra durante el primer trimestre de embarazo. **Infórmele a su proveedor de atención médica de inmediato si está embarazada o si queda embarazada.**

Registro de embarazo: hay un registro de embarazo para las personas que reciben VEKLURY durante el embarazo. El objetivo de este registro es recopilar información sobre su salud y la de su bebé. Hable con su proveedor de atención médica acerca de cómo formar parte de este registro.

- está amamantando o planea amamantar. VEKLURY puede pasar a la leche materna. Consulte a su proveedor de atención médica para saber cuál es la mejor forma de alimentar a su bebé.

Informe a su proveedor de atención médica acerca de todas las medicinas que usted toma, incluidas las medicinas recetadas y sin receta, las vitaminas y los suplementos herbales. VEKLURY puede interactuar con otras medicinas.

Especialmente, infórmele a su proveedor de atención médica si está tomando las medicinas fosfato de cloroquina o sulfato de hidroxicloroquina.

¿Cómo recibiré VEKLURY?

- **Hospitalizado:** VEKLURY se administra a través de una vena por infusión intravenosa (IV) una vez cada día por hasta 10 días. Su proveedor de atención médica decidirá cuántas dosis necesita usted.
- **No hospitalizado:** VEKLURY se administra a través de una vena por infusión intravenosa (IV) una vez cada día durante 3 días.
- Su proveedor de atención médica hará ciertos análisis de sangre antes de comenzar y durante el tratamiento con VEKLURY.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de VEKLURY?

VEKLURY puede causar efectos secundarios graves, que incluyen:

- **Reacciones alérgicas.** Las reacciones alérgicas pueden ocurrir durante o después de la infusión con VEKLURY. Su proveedor de atención médica lo vigilará para detectar signos y síntomas de reacciones alérgicas durante la infusión y durante al menos 1 hora después de su infusión. Hable con su proveedor de atención médica de inmediato si tiene alguno de los siguientes signos y síntomas de una reacción alérgica:
 - cambios en la frecuencia cardíaca
 - fiebre
 - dificultad para respirar, sibilancia
 - hinchazón de los labios, el rostro o la garganta
 - sarpullido
 - náuseas
 - sudoración
 - escalofríos
- **Aumento de las enzimas hepáticas.** Los aumentos de las enzimas hepáticas son comunes en las personas que han recibido VEKLURY y pueden ser un signo de lesión del hígado. Su proveedor de atención médica hará análisis de sangre para revisar las enzimas hepáticas antes y durante el tratamiento con VEKLURY según sea necesario. Su proveedor de atención médica puede interrumpir el tratamiento con VEKLURY si usted desarrolla problemas hepáticos.

El efecto secundario más común de VEKLURY son las náuseas.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de VEKLURY.

Llame a su doctor para recibir asesoría médica sobre los efectos secundarios. Puede informar los efectos secundarios a la FDA al 1-800-FDA-1088.

Información general sobre el uso seguro y efectivo de VEKLURY.

Las medicinas a veces se recetan para fines que no son los que se incluyen en la hoja de información para el paciente. Puede pedirle a su farmacéutico o proveedor de atención médica información sobre VEKLURY que esté redactada para profesionales de la salud.

¿Cuáles son los ingredientes de VEKLURY?

Ingrediente activo: remdesivir

Ingredientes inactivos:

VEKLURY para inyección: betadex sulfobutileter de sodio y puede incluir ácido clorhídrico o hidróxido de sodio para el ajuste del pH.

Inyección de VEKLURY: betadex sulfobutileter de sodio, agua para inyección, USP, y puede incluir ácido clorhídrico o hidróxido de sodio para el ajuste del pH.

Fabricado y distribuido por: Gilead Sciences, Inc., Foster City, CA 94404

VEKLURY es una marca comercial de Gilead Sciences, Inc., o sus compañías relacionadas. Todas las demás marcas comerciales mencionadas en este material son propiedad de sus respectivos dueños.

© 2023 Gilead Sciences, Inc. Todos los derechos reservados.

214787-GS-014

Para obtener más información, llame al 1-800-445-3235 o visite www.VEKLURY.com.

Esta Información para el paciente ha sido aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos de los EE. UU.

Revisado: 07/2023