



Con el tratamiento temprano de los problemas de memoria y los problemas para pensar

# TIENES MÁS POR COMPARTIR GRACIAS A LEQEMBI®

Para el Deterioro Cognitivo Leve (DCL) o la demencia leve producidos por el Alzheimer temprano

**BOB**

PACIENTE QUE ACTUALMENTE RECIBE LEQEMBI



**PACIENTES QUE ACTUALMENTE RECIBEN LEQEMBI CON MIEMBROS DE SU FAMILIA**

Las personas que se muestran en este documento fueron compensadas por su tiempo. La información ha sido actualizada hasta el mes de agosto de 2025.

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre LEQEMBI? LEQEMBI puede provocar efectos secundarios graves, incluidos los siguientes: AIRA (Anomalías de Imagen Relacionadas con el Amiloide). El AIRA es un efecto secundario que no suele causar síntomas, pero pueden producirse síntomas graves. El AIRA puede ser mortal. El AIRA suele manifestarse como una inflamación temporal en áreas del cerebro que normalmente desaparece con el tiempo. Pueden producirse pequeños puntos de sangrado en el cerebro o en su superficie. Con menor frecuencia, pueden producirse áreas más grandes de hemorragia en el cerebro.

Consulta la Información Importante de Seguridad en el presente documento. Haz clic en los enlaces subrayados para ver la [Guía del Medicamento con las Instrucciones de Uso](#) y la [Información de Prescripción completa](#), incluyendo el Recuadro de ADVERTENCIA.

 **LEQEMBI®**  
(lecanemab-irmb)

# APRENDER SOBRE LEQEMBI EMPIEZA AQUÍ

Este folleto fue diseñado para ayudarte a descubrir LEQEMBI. LEQEMBI es un tratamiento aprobado por la Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos (FDA, por sus siglas en inglés) que ha demostrado desacelerar la progresión del Deterioro Cognitivo Leve (DCL) y la demencia leve producida por el Alzheimer. Aunque no puedas evitar que el Alzheimer empeore, con LEQEMBI puedes tomar medidas para reducir la rapidez con la que avanza.\*

Este folleto ayuda a responder estas preguntas:

Página <b>4</b>	¿LEQEMBI ES ADECUADO PARA MÍ O PARA MI SER QUERIDO?
Página <b>6</b>	¿CUÁNDO ES ADECUADO EMPEZAR EL TRATAMIENTO CON LEQEMBI?
Página <b>8</b>	¿QUÉ PRUEBAS DEBO CONOCER?
Página <b>10</b>	¿CUÁLES SON LOS RESULTADOS DEL ESTUDIO DE LEQEMBI?
Página <b>12</b>	¿CÓMO FUNCIONA LEQEMBI?
Página <b>14</b>	¿CÓMO SE ADMINISTRA LEQEMBI?
Página <b>16</b>	¿CUÁLES SON LOS POSIBLES EFECTOS SECUNDARIOS?
Página <b>18</b>	¿QUÉ TIPO DE APOYO HAY DISPONIBLE PARA PERSONAS EN TRATAMIENTO CON LEQEMBI?

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (CONTINUACIÓN)

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

- La mayoría de las personas con AIRA no tienen ningún síntoma. Sin embargo, algunas personas pueden sentir: dolor de cabeza, confusión que empeora, mareos, cambios en la vista, náuseas, dificultad para caminar, convulsiones, dificultad para hablar o debilidad muscular
- Algunas personas tienen un gen llamado ApoE e4 que puede aumentar el riesgo de AIRA. Consulte a su proveedor de atención médica sobre realizarse pruebas para ver si tiene este gen

Consulta la Información Importante de Seguridad en el presente documento. Haz clic en los enlaces subrayados para ver la [Guía del Medicamento con las Instrucciones de Uso](#) y la [Información de Prescripción completa](#), incluyendo el Recuadro de ADVERTENCIA.

“  
Si tuviera la oportunidad de darle un consejo a alguien, le diría:  
**LEE Y CONVERSA CON TU DOCTOR**”.

**BOB**  
Paciente que actualmente  
recibe LEQEMBI, con su nieto

\*Basado en un estudio de 18 meses; en comparación con personas que no tomaron LEQEMBI. Las citas reflejan las experiencias de los pacientes mostrados. La experiencia de cada persona con LEQEMBI puede ser diferente. La información ha sido actualizada hasta el mes de agosto de 2025. Los pacientes fueron compensados por su tiempo.

- Usted podría tener un mayor riesgo de presentar hemorragia en el cerebro si toma medicamentos para reducir la formación de coágulos de sangre (medicamentos antitrombóticos) mientras recibe LEQEMBI. Consulte a su proveedor de atención médica para ver si alguno de los medicamentos que está tomando aumenta este riesgo
- Su proveedor de atención médica le pedirá que se realice una IRM (imagen por resonancia magnética) para detectar AIRA, antes de que comience a tomar LEQEMBI y durante su tratamiento

 **LEQEMBI**<sup>®</sup>  
(lecanemab-irmb)



# ¿LEQEMBI ES ADECUADO PARA MÍ O PARA MI SER QUERIDO?

LEQEMBI es para personas que están atravesando las etapas iniciales del Alzheimer, antes de que los síntomas requieran mucho apoyo diario.

## Las etapas iniciales son las siguientes:



### Deterioro Cognitivo Leve (DCL) producido por el Alzheimer

Esto ocurre cuando los síntomas, como el olvido de nombres y la confusión, son muy leves y es posible que no interfieran en la vida diaria.



### Demencia leve producida por el Alzheimer

Esto ocurre cuando los síntomas, como los problemas para llevar la cuenta de las facturas y la dificultad para realizar tareas familiares, empiezan a interferir en la vida diaria.

Si has tenido reacciones alérgicas graves a cualquiera de los ingredientes de LEQEMBI, **no deberías ser tratado con LEQEMBI.**

## Comunícate con un especialista

Para obtener más información sobre LEQEMBI, visita [LEQEMBI.com/connect](https://LEQEMBI.com/connect) para encontrar un especialista independiente, como un neurólogo, o para agendar una cita de telesalud independiente.



### CHRIS

Paciente que actualmente recibe LEQEMBI, con su esposa, Janet

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (CONTINUACIÓN)

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

- Usted debería llevar consigo información que diga que está recibiendo LEQEMBI, lo que puede causar AIRA, y que los síntomas de AIRA pueden ser parecidos a los síntomas de un accidente cerebrovascular

**Llame a su proveedor de atención médica o acuda inmediatamente a la sala de emergencias del hospital más cercano si tiene alguno de los síntomas mencionados en la [portada](#) y en la [página 2](#).**

**Consulta la Información Importante de Seguridad en el presente documento. Haz clic en los enlaces subrayados para ver la [Guía del Medicamento con las Instrucciones de Uso](#) y la [Información de Prescripción completa](#), incluyendo el Recuadro de ADVERTENCIA.**

Las personas que se muestran en este documento fueron compensadas por su tiempo. La información ha sido actualizada hasta el mes de agosto de 2025.

### Reacciones alérgicas graves:

**Usted no debería recibir LEQEMBI si tiene reacciones alérgicas graves a LEQEMBI o a cualquiera de los ingredientes de LEQEMBI.**

- Informe a su proveedor de atención médica si nota cualquier síntoma durante o después de una infusión de LEQEMBI, incluidos los siguientes:
  - hinchazón de la cara, los labios, la boca o la lengua
  - protuberancias que causan comezón en la piel, también conocidas como ronchas
  - dificultad para respirar



## ¿CUÁNDO ES ADECUADO EMPEZAR EL TRATAMIENTO CON LEQEMBI?

Aunque no puedas evitar que el Alzheimer empeore, puedes tomar medidas para reducir la rapidez con la que avanza\*. Por eso es tan importante hablar de LEQEMBI desde el principio.

“  
Asegúrate de cuidar de ti mismo.  
**MIENTRAS MÁS PRONTO MEJOR”.**

**BOB** Paciente que actualmente recibe LEQEMBI,  
con su esposa, Cynthia



\*Basado en un estudio de 18 meses; en comparación con personas que no tomaron LEQEMBI.

### INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (CONTINUACIÓN)

#### Reacciones relacionadas con la infusión:

- Las reacciones relacionadas con la infusión pueden producirse durante o después de la finalización de la inyección de LEQEMBI en una vena (por vía intravenosa), y pueden ser graves. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si nota cualquiera de estos síntomas:
  - fiebre
  - síntomas similares a los de la gripe (escalofríos, dolores corporales, temblores y dolor articular)

Consulta la Información Importante de Seguridad en el presente documento. Haz clic en los enlaces subrayados para ver la [Guía del Medicamento con las Instrucciones de Uso](#) y la [Información de Prescripción completa](#), incluyendo el Recuadro de ADVERTENCIA.

## Lo que debes saber sobre las fases del Alzheimer y LEQEMBI

### Fase inicial

Cuando los síntomas, como la dificultad para recordar nombres y completar tareas, siguen siendo manejables y no requieren demasiado apoyo diario.

Puede que tu proveedor de atención médica le llame a esta etapa Deterioro Cognitivo Leve (DCL) o demencia leve producida por el Alzheimer.

### Fase intermedia

Cuando los síntomas, como la desorientación y la confusión, requieren más apoyo cotidiano.

### Fase tardía

Cuando los síntomas, como los cambios de personalidad y las dificultades para moverse, requieren mucho apoyo, de día y de noche.

**LEQEMBI puede ser adecuado para ti si estás en esta fase.**



Una vez que el Alzheimer avanza a estas fases, es posible que LEQEMBI ya no sea adecuado para ti. Por eso es importante hablar del tratamiento lo antes posible.

Las citas reflejan las experiencias de los pacientes mostrados. La experiencia de cada persona con LEQEMBI puede ser diferente. La información ha sido actualizada hasta el mes de agosto de 2025. Los pacientes fueron compensados por su tiempo.

- náuseas y/o vómitos
- mareos o aturdimiento
- ritmo cardíaco rápido o lento, o sentir como si está palpitando el pecho
- dificultad para respirar o falta de aliento
- cambios en la presión arterial
- Si tiene una reacción relacionada con la infusión, su proveedor de atención médica puede administrarle medicamentos antes de su próxima infusión para reducir la probabilidad de que sufra una reacción

 **LEQEMBI®**  
(lecanemab-irmb)



# ¿QUÉ PRUEBAS DEBO CONOCER?

Tu proveedor de atención médica querrá comprobar si la placa cerebral de amiloide está contribuyendo a tus síntomas. Es importante saberlo, porque **LEQEMBI trabaja durante todo el tratamiento para eliminar la placa cerebral de amiloide dañina.**

**Estas pruebas pueden ayudar a determinar si LEQEMBI es adecuado para ti:**



Una **prueba de biomarcadores en sangre (BBM, por sus siglas en inglés)** busca la existencia de proteínas asociadas al Alzheimer. Los resultados pueden ayudar a los proveedores de atención médica a decidir si se necesitan más exámenes.



Una **tomografía por emisión de positrones (TEP) de amiloide** utiliza una máquina especial que toma imágenes del cerebro para comprobar si hay placa cerebral de amiloide.



Una **prueba de líquido ceforraquídeo (LCR)** toma muestras del líquido que rodea al cerebro y la médula espinal para comprobar la presencia de las proteínas amiloides que se acumulan en la placa cerebral de amiloide.



**Conversa con tu proveedor de atención médica sobre qué pruebas pueden ser adecuadas para ti.**



**NINA**  
Paciente que actualmente  
recibe LEQEMBI

Las personas que se muestran en este documento fueron compensadas por su tiempo. La información ha sido actualizada hasta el mes de agosto de 2025.

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (CONTINUACIÓN)

### Reacciones relacionadas con la inyección:

- Pueden producirse reacciones relacionadas con la inyección de LEQEMBI bajo la piel (inyección subcutánea con LEQEMBI IQLIK). Informe a su proveedor de atención médica si nota cualquiera de estos síntomas durante o después de una inyección:

- enrojecimiento, hinchazón, calor, dolor, comezón, erupción, hematomas y acumulación de sangre bajo la piel en el lugar de inyección
- dolor de cabeza, fatiga o fiebre también se pueden observar después de una inyección

**Los efectos secundarios más frecuentes** de LEQEMBI incluyen reacciones relacionadas con la infusión, AIRA y dolores de cabeza.

**Consulta la Información Importante de Seguridad en el presente documento. Haz clic en los enlaces subrayados para ver la [Guía del Medicamento con las Instrucciones de Uso](#) y la [Información de Prescripción completa](#), incluyendo el Recuadro de ADVERTENCIA.**

 **LEQEMBI®**  
(lecanemab-irmb)

# ¿CUÁLES SON LOS RESULTADOS DEL ESTUDIO DE LEQEMBI?

En un estudio de 18 meses de duración de personas con Alzheimer temprano,

## SE DEMOSTRÓ QUE LEQEMBI DESACELERA SIGNIFICATIVAMENTE LA PROGRESIÓN DEL ALZHEIMER TEMPRANO.

Aunque no puedas evitar que el Alzheimer empeore, puedes tomar medidas para reducir la rapidez con la que avanza. El tratamiento temprano con LEQEMBI puede ayudarte a seguir desempeñando actividades cotidianas por más tiempo.

### Cómo se midió la progresión

Una herramienta llamada Evaluación de Demencia Clínica midió la progresión preguntando a las personas cómo el Alzheimer afectaba las distintas capacidades que se enumeran a continuación.

**No se ha demostrado que LEQEMBI influya individualmente en cada una de estas capacidades.**



Recordar



Permanecer activo



Orientación  
(saber por dónde vas)



Completar tareas  
diarias



Resolver problemas



Hacer actividades de  
forma independiente

### INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (CONTINUACIÓN)

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de LEQEMBI. Llame al médico para obtener más información y asesoramiento acerca de los efectos secundarios. Puede reportar los efectos secundarios a la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA, por sus siglas en inglés) en [www.fda.gov/medwatch](http://www.fda.gov/medwatch) o llamando al 1-800-FDA-1088.

Consulta la Información Importante de Seguridad en el presente documento. Haz clic en los enlaces subrayados para ver la [Guía del Medicamento con las Instrucciones de Uso](#) y la [Información de Prescripción completa](#), incluyendo el Recuadro de ADVERTENCIA.



### ¿A quién se incluyó en el estudio?

1795 hombres y mujeres, de edades comprendidas entre los 50 y los 90 años, de diferentes orígenes étnicos y raciales,\* que presentaban Deterioro Cognitivo Leve (DCL) o demencia leve producidos por el Alzheimer.



Todavía saco a pasear a mis perros, todavía cocino, todavía leo con mi nieto.

**TODAVÍA SOY BOB®.**

#### BOB

Paciente que actualmente recibe LEQEMBI, con su perro, Pooch

\*El estudio se dividió en 2 grupos. Un grupo recibió LEQEMBI (898 personas) y el otro no recibió LEQEMBI (897 personas).

Las citas reflejan las experiencias de los pacientes mostrados. La experiencia de cada persona con LEQEMBI puede ser diferente. La información ha sido actualizada hasta el mes de agosto de 2025. Los pacientes fueron compensados por su tiempo.

### Antes de recibir LEQEMBI, informe a su proveedor de atención médica sobre lo siguiente:

- **Todas sus afecciones médicas**, incluyendo si está embarazada o amamantando o si planea quedar embarazada o amamantar. Se desconoce si LEQEMBI podría causarle daño a su bebé en gestación o lactante

 **LEQEMBI®**  
(lecanemab-irmb)



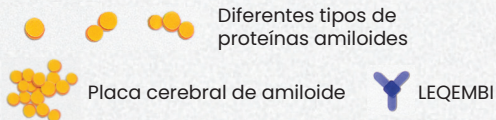
# ¿CÓMO FUNCIONA LEQEMBI?

Para entender cómo LEQEMBI combate el Alzheimer, hay que examinar el interior del cerebro

El Alzheimer es una afección cerebral que empeora con el tiempo. Puede producirse cuando una proteína llamada amiloide se acumula continuamente en el cerebro, formando la placa cerebral amiloide dañina. **Aunque existen diferentes tipos de proteínas amiloides, todas ellas pueden causar daño a las células cerebrales.**

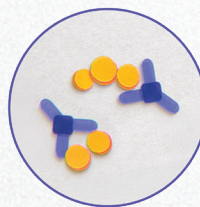


## CLAVE:



Solo para fines ilustrativos.  
Los resultados individuales pueden variar.

Solo LEQEMBI combate el Alzheimer de 2 maneras



1

LEQEMBI se dirige a los diferentes tipos de proteínas amiloides dañinas

y



2

LEQEMBI ayuda a eliminar la placa cerebral de amiloide existente



Se demostró que las personas que recibieron LEQEMBI tenían menos placa cerebral de amiloide a los 3 meses

Visita [LEQEMBI.com/es/2Ways](https://www.leqembi.com/es/2Ways) para ver cómo LEQEMBI combate el Alzheimer

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (CONTINUACIÓN)

- **Todos los medicamentos que toma**, incluyendo los medicamentos con o sin receta, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas. Especialmente, informe a su proveedor de atención médica si toma medicamentos para reducir la formación de coágulos de sangre (medicamentos antitrombóticos, como la aspirina)

Consulta la Información Importante de Seguridad en el presente documento. Haz clic en los enlaces subrayados para ver la [Guía del Medicamento con las Instrucciones de Uso](#) y la [Información de Prescripción completa](#), incluyendo el Recuadro de ADVERTENCIA.

LEQEMBI (lecanemab-irmb) está disponible como:

- Infusión intravenosa: 100 mg/ml
- Inyección subcutánea: 200 mg/ml

 **LEQEMBI**<sup>®</sup>  
(lecanemab-irmb)



# ¿CÓMO SE ADMINISTRA LEQEMBI?

Antes de empezar el tratamiento, recuerda lo siguiente:



## LEQEMBI es una infusión intravenosa (i.v.).

Esto significa que se coloca una aguja en una vena del brazo para administrar el medicamento.



Cada infusión dura aproximadamente **una hora**.



Las infusiones se administrarán en el **consultorio de un proveedor de atención médica** o un **centro de infusiones intravenosas**. Habla con tu proveedor de atención médica y tu proveedor de seguro sobre dónde recibir tus infusiones.



**Al principio**, las infusiones se administran dos veces al mes (una vez cada 2 semanas). Si te saltas una infusión de LEQEMBI, debes recibir la siguiente dosis lo antes posible.



## Después de 18 meses de infusiones, podrías tener la opción de empezar un tratamiento de mantenimiento.

Tú y tu proveedor de atención médica determinarán si puedes cambiarte a infusiones menos frecuentes de una vez al mes (una vez cada 4 semanas) o inyecciones en casa una vez a la semana (una vez cada 7 días) con LEQEMBI IQLIK™. LEQEMBI IQLIK es una inyección que administras tú o un compañero del cuidado, aplicándola bajo la piel (una inyección subcutánea).

## El tratamiento continuo ayuda a mantener a LEQEMBI

**funcionando en tu cuerpo.** Las personas que continúan con el tratamiento luego de los 18 meses, puede que mantengan los beneficios de LEQEMBI por más tiempo.

Para encontrar un centro de infusiones intravenosas, visita [LEQEMBILocator.com](https://LEQEMBILocator.com). LEQEMBILocator.com solo está disponible en inglés.

Consulta la Información Importante de Seguridad en el presente documento. Haz clic en los enlaces subrayados para ver la [Guía del Medicamento con las Instrucciones de Uso](#) y la [Información de Prescripción completa](#), incluyendo el Recuadro de ADVERTENCIA.

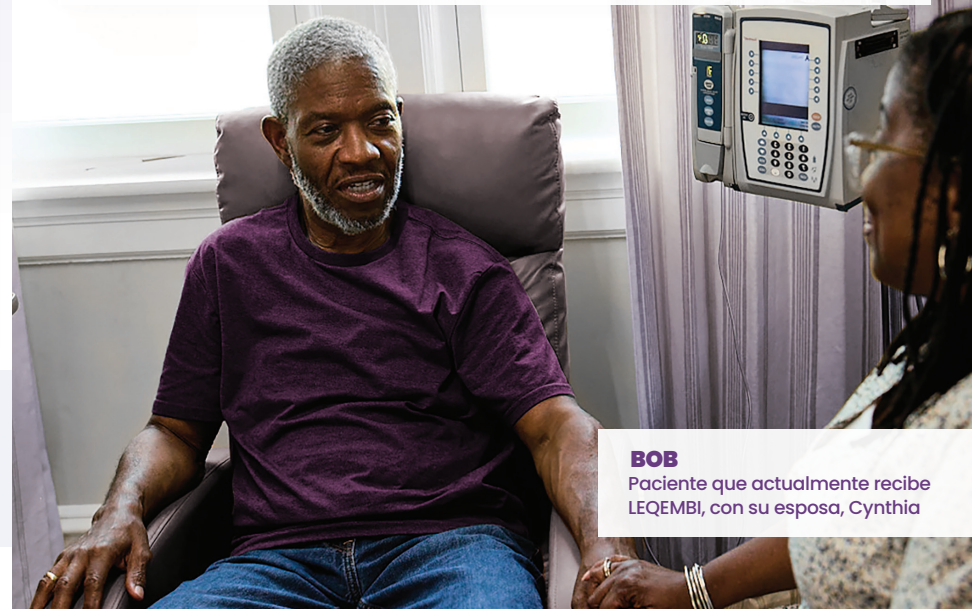
## Asegúrate de informarte sobre estas posibles reacciones:

**Reacciones alérgicas graves.** Durante el tratamiento con LEQEMBI se ha producido hinchazón de la cara, los labios, la boca o la lengua, protuberancias que causan comezón en la piel, también conocidas como ronchas y dificultad para respirar.

**Las reacciones relacionadas con la infusión son un posible efecto secundario de LEQEMBI.** Estas incluyen fiebre, síntomas pseudogripales (escalofríos, dolores corporales, temblores y dolor articular), náuseas y/o vómitos, mareos o aturdimiento, ritmo cardíaco rápido o lento o sentir como si está palpitando el pecho, dificultad para respirar o falta de aliento y cambios en la presión arterial.

**Las reacciones relacionadas con la inyección son un posible efecto secundario de LEQEMBI IQLIK.** Se puede observar enrojecimiento, hinchazón, calor, dolor, comezón, erupción, hematomas y acumulación de sangre bajo la piel en el lugar de inyección. Dolor de cabeza, fatiga o fiebre también se pueden observar después de una inyección.

Si presentas alguno de estos síntomas, informa inmediatamente a tu proveedor de atención médica o al personal de infusiones. Ellos pueden decirte qué hacer y si los medicamentos pueden ayudar.



### BOB

Paciente que actualmente recibe LEQEMBI, con su esposa, Cynthia

Las personas que se muestran en este documento fueron compensadas por su tiempo. La información ha sido actualizada hasta el mes de agosto de 2025.

**LEQEMBI®**  
(lecanemab-irmb)



## ¿CUÁLES SON LOS POSIBLES EFECTOS SECUNDARIOS?

Cuando estás considerando un nuevo tratamiento, está bien tener preguntas sobre los posibles efectos secundarios, especialmente porque cada persona reacciona de forma diferente al tratamiento. Por eso, asegúrate de conversar con tu proveedor de atención médica sobre cómo te sientes.

**Revisa más abajo para comprender un poco más sobre algunos de los posibles efectos secundarios de LEQEMBI y para saber cómo te monitoreará tu proveedor de atención médica durante el tratamiento.**

### ¿Qué es AIRA?

El AIRA (Anomalías de Imagen Relacionadas con el Amiloide) es un posible efecto secundario de tratamientos como LEQEMBI. El AIRA no suele causar síntomas, pero pueden producirse síntomas graves. El AIRA puede ser mortal.

El AIRA suele manifestarse como una inflamación temporal en áreas del cerebro que normalmente desaparece con el tiempo. Pueden producirse pequeños puntos de sangrado en el cerebro o en su superficie. Con menor frecuencia, pueden producirse áreas más grandes de hemorragia en el cerebro.

**La mayoría de las personas con AIRA no tienen ningún síntoma. Sin embargo, algunas personas pueden sentir:**

- dolor de cabeza
- cambios en la vista
- convulsiones
- confusión que empeora
- náuseas
- dificultad para hablar
- mareos
- dificultad para caminar
- debilidad muscular

**Llama a tu proveedor de atención médica o acude inmediatamente a la sala de emergencias del hospital más cercano, si tienes alguno de los síntomas mencionados más arriba.**

### Comprendiendo el papel que desempeñan tus genes

Un gen llamado gen ApoE4 puede poner a las personas en mayor riesgo de AIRA. Tu proveedor de atención médica puede hacerte una prueba para ver si tienes este gen. Al comprender tu riesgo, puedes prepararte mejor para el tratamiento con LEQEMBI.

**Consulta la Información Importante de Seguridad en el presente documento. Haz clic en los enlaces subrayados para ver la [Guía del Medicamento con las Instrucciones de Uso](#) y la [Información de Prescripción completa](#), incluyendo el Recuadro de ADVERTENCIA.**

### Monitoreo de AIRA

Tu proveedor de atención médica revisará si hay presencia de AIRA mediante exámenes de IRM (imágenes por resonancia magnética) antes de iniciar el tratamiento con LEQEMBI y aproximadamente **una semana antes** de tus infusiones número 3, 5, 7 y 14. Tu calendario personal de exámenes de IRM será determinado por tu proveedor de atención médica y puede incluir exámenes de IRM adicionales.



#### NINA

Paciente que actualmente recibe LEQEMBI, con su marido, Greg

Las personas que se muestran en este documento fueron compensadas por su tiempo. La información ha sido actualizada hasta el mes de agosto de 2025.

 **LEQEMBI®**  
(lecanemab-irmb)

# ¿QUÉ TIPO DE APOYO HAY DISPONIBLE PARA PERSONAS EN TRATAMIENTO CON LEQEMBI?



No importa en qué etapa del tratamiento se encuentran tú o tu ser querido, **el programa LEQEMBI Companion™ está a tu lado.**



Como parte del programa LEQEMBI Companion, el servicio de **Asistencia al Paciente de Eisai (EPS)**, por sus siglas en inglés) ofrece a los pacientes elegibles información y recursos para acceder a LEQEMBI.



Una vez que te hayas inscrito en el programa LEQEMBI Companion, un Orientador del Paciente especializado se comunicará contigo para ayudarte a comprender la **cobertura de tu seguro**, identificar **asistencia financiera**, encontrar **centros de infusión intravenosa** y para que sepas **lo que puedes esperar** a cada paso.

**¿Listo para empezar?** Conversa con tu proveedor de atención médica sobre inscribirte en el programa LEQEMBI Companion hoy. Si ya estás inscrito, pero tienes preguntas, llama al **1-833-453-7362** (1-833-4-LEQEMBI). Para más información sobre el programa LEQEMBI Companion, visita [LEQEMBI.com/PatientSupport](https://LEQEMBI.com/PatientSupport).

## Haz de la aplicación LEQEMBI Companion™ tu compañera de tratamiento

Tu compañera digital, diseñada para ayudarte a brindarte asistencia, en cada paso de tu tratamiento, sin costo para ti. Desarrollada a través de la aplicación Medication Management de Medisafe.

- Recibe información útil sobre **qué se puede esperar** y **cómo prepararte para tus infusiones**.
- Programa **recordatorios personalizados** para tus infusiones y cualquier otra cita.
- Recibe **consejos** y **conoce historias de pacientes reales que reciben LEQEMBI**.

### Cómo empezar



Esto te redirigirá a la aplicación Medisafe. Desde allí seleccionarás LEQEMBI como tu tratamiento.

- 1 Escanea o toca el código QR y luego toca el **banner emergente**
- 2 Toca **"Get"** o **"Install"** para descargar Medisafe
- 3 Sigue las indicaciones y toca **"Get Started"**
- 4 Si te lo indica, ingresa el **código de verificación HF8W**



Representación de un actor

Visita [LEQEMBI.com/CompanionAppSignUp](https://LEQEMBI.com/CompanionAppSignUp) para conocer todo lo que la aplicación tiene para ofrecer.

No necesitas estar inscrito en el programa LEQEMBI Companion para descargar y utilizar la aplicación.

Consulta la Información Importante de Seguridad en el presente documento. Haz clic en los enlaces subrayados para ver la [Guía del Medicamento con las Instrucciones de Uso](#) y la [Información de Prescripción completa](#), incluyendo el Recuadro de ADVERTENCIA.



# ¿Y AHORA QUÉ?

Ahora que ya sabes más sobre LEQEMBI, es hora de averiguar si es adecuado para ti. **Empieza por hablar con tu proveedor de atención médica para saber más sobre tu diagnóstico y cualquier prueba que puedas necesitar.**

Visita [LEQEMBI.com/Discussion](https://LEQEMBI.com/Discussion) para ver los temas que debes comentar con tu proveedor de atención médica.



## NINA

Paciente que actualmente recibe LEQEMBI, con su nieta

Las personas que se muestran en este documento fueron compensadas por su tiempo. La información ha sido actualizada hasta el mes de agosto de 2025.

**Consulta la Información Importante de Seguridad en el presente documento. Haz clic en los enlaces subrayados para ver la [Guía del Medicamento con las Instrucciones de Uso](#) y la [Información de Prescripción completa](#), incluyendo el Recuadro de ADVERTENCIA.**

 **LEQEMBI®**  
(lecanemab-irmb)



© 2025 Eisai Inc. y Biogen.

LEQE-US4865, diciembre de 2025

Todas las marcas comerciales son propiedad de sus respectivos dueños.

LEQEMBI® es una marca comercial registrada de Eisai R&D Management Co., Ltd.

LEQEMBI Companion™ y LEQEMBI IQLIK™ son marcas comerciales registradas de

Eisai R&D Management Co., Ltd.