

# GLOSARIO LEQEMBI®

Ya seas paciente o cuidador, es probable que durante las visitas médicas o en el resto de tu recorrido de aprendizaje con LEQEMBI te hayas topado con muchas palabras técnicas y nuevos términos relacionados con el Alzheimer. Por eso este glosario de términos de uso frecuente puede ser muy útil en tu camino.

## ACERCA DE LA AFECCIÓN



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

Mild Cognitive Impairment (MCI) due to Alzheimer's disease

Una de las etapas tempranas del Alzheimer en la que los síntomas pueden ser sutiles e incluir hacer la misma pregunta varias veces u olvidarse de acudir a citas importantes. 1 de cada 3 personas con Deterioro Cognitivo Leve producido por el Alzheimer desarrolla demencia en un plazo de 5 años.



### Demencia leve producida por el Alzheimer

Mild dementia due to Alzheimer's disease

Una de las etapas tempranas del Alzheimer en la que los síntomas pueden ser más evidentes e incluir pérdida de la memoria que perturba algunas actividades diarias, dificultad para completar tareas conocidas o confusión con fechas, horas y lugares.



### Progresión del Alzheimer

Alzheimer's disease progression

Cuando los síntomas, como olvidarse fechas y acontecimientos, problemas para recordar palabras o dificultad para realizar tareas familiares, pueden empeorar.

## TÉRMINOS QUE DEBES CONOCER



### Proteína amiloide

Amyloid protein

La proteína amiloide es una sustancia que se acumula continuamente en el cerebro y que forma la placa cerebral amiloide dañina. Existen diferentes tipos de proteínas amiloides y todas ellas pueden causar daños a las células cerebrales.



### Placa cerebral amiloide

Amyloid brain plaque

Cuando se unen fragmentos de proteínas amiloides en el cerebro, se forma la placa cerebral amiloide. La acumulación de placa amiloide en el cerebro puede dificultar la comunicación entre las células cerebrales. Mientras más se deteriora la comunicación entre las células cerebrales, más difícil se vuelve el trabajo de esas células.

Consulta la Información Importante de Seguridad en las páginas 3 a 5. Haz clic en los enlaces subrayados para ver la [Información de Prescripción completa](#), incluyendo el Recuadro de ADVERTENCIA y la [Guía del Medicamento](#).



## AIRA (Anomalías de Imagen Relacionadas con el Amiloide)

### ARIA (Amyloid-Related Imaging Abnormalities)

AIRA es un posible efecto secundario de tratamientos como LEQEMBI. El AIRA puede ser mortal. Suele considerarse como una inflamación temporal en ciertas zonas del cerebro que normalmente desaparece con el tiempo. Algunas personas también pueden tener pequeños puntos de sangrado dentro o sobre la superficie cerebral y, con poca frecuencia, pueden producirse áreas más grandes de sangrado.



## Gen ApoE4

### ApoE4 gene

Un gen que puede poner a las personas en mayor riesgo de sufrir un efecto secundario llamado AIRA (Anomalías de Imagen Relacionadas con el Amiloide). 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.

## EXÁMENES Y PROCEDIMIENTOS



## Examen de imágenes por resonancia magnética (IRM)

### Magnetic Resonance Imaging (MRI) scan

Un examen que toma una imagen detallada de tu cerebro para que la revise tu proveedor de atención médica.



## Examen del líquido cefalorraquídeo (LCR)

### Cerebro Spinal Fluid (CSF) test

Una prueba que 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.



## Tomografía por emisión de positrones (TEP) del amiloide

### Amyloid Positron Emission Tomography (PET) scan

Esta prueba utiliza una máquina especial que toma imágenes de tu cerebro para comprobar si hay placa cerebral de amiloide.



## Evaluación de Demencia Clínica (EDC)

### Clinical Dementia Rating (CDR)

Una herramienta que mide la progresión del Alzheimer preguntando a las personas cómo este afecta distintas capacidades como: recordar, permanecer activo, orientación (saber por dónde vas), completar tareas diarias, resolver problemas y hacer actividades de forma independiente. No se ha demostrado que LEQEMBI influya individualmente en cada una de estas capacidades.



## Infusión intravenosa

### Intravenous (IV) infusion

La infusión intravenosa es un método para inyectar líquidos en el que se coloca una aguja en una vena del brazo, para así administrar un medicamento.

Consulta la Información Importante de Seguridad en las páginas 3 a 5. Haz clic en los enlaces subrayados para ver la [Información de Prescripción completa](#), incluyendo el Recuadro de ADVERTENCIA y la [Guía del Medicamento](#).

## ¿QUÉ ES LEQEMBI?

LEQEMBI es un medicamento recetado que se utiliza para tratar a personas con la enfermedad de Alzheimer en fase temprana, que incluye deterioro cognitivo leve (DCL) o fase de demencia leve de la enfermedad.

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



dolor de cabeza



náuseas



confusión que empeora



dificultad para caminar



mareos



convulsiones



cambios en la visión



Algunas personas tienen un gen llamado ApoE4 que puede aumentar el riesgo de AIRA. Consulte a su proveedor de atención médica sobre realizarse pruebas para ver si tiene este gen



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



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 anteriormente.**

Consulta el resto de la Información Importante de Seguridad en las páginas 4 y 5. Haz clic en los enlaces subrayados para ver la [Información de Prescripción completa](#), incluyendo el [Recuadro de ADVERTENCIA](#) y la [Guía del Medicamento](#).

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (CONTINUACIÓN)



### 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

### Reacciones relacionadas con la infusión:

- Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si nota cualquiera de estos síntomas durante una infusión de LEQEMBI:



fiebre



síntomas similares a los de la gripe (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

- 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



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

Consulta el resto de la Información Importante de Seguridad en las páginas 3 y 5. Haz clic en los enlaces subrayados para ver la [Información de Prescripción completa](#), incluyendo el [Recuadro de ADVERTENCIA](#) y la [Guía del Medicamento](#).

## 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.



**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
- **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 el resto de la Información Importante de Seguridad en las páginas 3 y 4. Haz clic en los enlaces subrayados para ver la [Información de Prescripción completa](#), incluyendo el Recuadro de ADVERTENCIA y la [Guía del Medicamento](#).



© 2025 Eisai Inc. y Biogen.  
LEQE-US3871, abril 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.

