

DERMATOLOGÍA

EL RESPALDO DETRÁS DE AMGEVITA® HACE LA DIFERENCIA

Primer biosimilar de adalimumab¹
de Amgen, líder comprobado con
cuatro décadas de experiencia
en biológicos



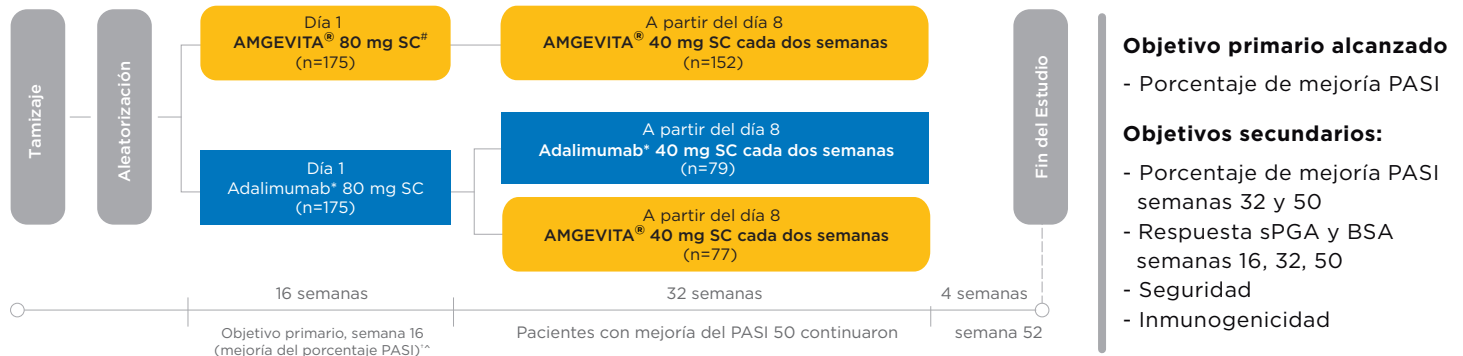
AMGEVITA®
(adalimumab)



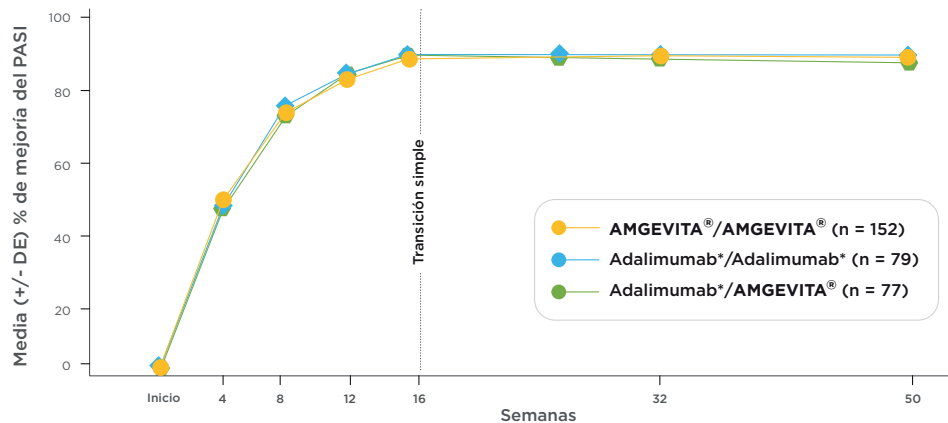
TECNOFARMA **AMGEN**

AMGEVITA® HA DEMOSTRADO SIMILARIDAD CON ADALIMUMAB DE REFERENCIA EN PACIENTES CON PSORIASIS

ESTUDIO DE PACIENTES CON PSORIASIS, INCLUIDA LA RE-RANDOMIZACIÓN EN LA SEMANA 16²



PORCENTAJE DE MEJORÍA DEL PASI SIMILAR A ADALIMUMAB*, INCLUYENDO LOS RESULTADOS POST-TRANSICIÓN²



PERFIL DE SEGURIDAD SIMILAR DEMOSTRADO EN ESTUDIO "HEAD-TO-HEAD"

RESULTADOS DE SEGURIDAD SIMILARES A LOS CONOCIDOS PARA ADALIMUMAB* DESDE LA SEMANA 15 A LA SEMANA 52²

ESTUDIO EN PSORIASIS (n=308)	AMGEVITA®/AMGEVITA® (n=152)	ADALIMUMAB*/ADALIMUMAB* (n=79)	ADALIMUMAB*/AMGEVITA® (n=77)
EAs	71.1%	65.8%	70.1%
EAs Serios	2.6%	5.1%	5.2%
EAs de especial interés			
Infección oportunista	0.0%	0.0%	1.3%
Hipersensibilidad	5.3%	2.5%	3.9%
Malignidad	0.7%	0.0%	0.0%

P= Estadísticamente No Significativo
* adalimumab de referencia

Los pacientes que hicieron la transición desde adalimumab* a AMGEVITA® lograron seguridad, eficacia e inmunogenicidad similar a aquellos que permanecieron en adalimumab*²⁻³



AMGE08CLO920



TECNOFARMA AMGEN

PARA MAYOR INFORMACIÓN, CONTACTE AL DEPARTAMENTO MÉDICO
CORREO: DIRECCIONMEDICA@TECNOFARMA.CL
AV. PEDRO DE VALDIVIA 1215 - PISO 6, PROVIDENCIA // SANTIAGO - CHILE MESA CENTRAL: 2 25949200 // WWW.TECNOFARMA.CL
USO EXCLUSIVO PROFESIONALES DE LA SALUD
1. Referencias: 1. Zhao S et al., Curr Rheumatol Rep 2018; 20 (10): 57 2. Papp K. et al., Br J Dermatol 2017;177:1562-1574
3. Folleto de Información al Profesional de Amgevita aprobado por el ISP de Chile.

