

AJOVY® — Diálogo en consulta

eDetailing Veeva CLM · Guía de entrega

Producto: AJOVY® (fremanezumab) 225 mg/1,5 ml · Cliente: Teva · Mercado: España · Plataforma: Veeva CLM (iPad) · 13 diapositivas · 31 de julio de 2026

1. Qué se entrega

Presentación interactiva (eDetailing) de **AJOVY®** para uso en visita médica a través de **Veeva CLM** en iPad. Código del material: `AJO-ES-00591 JULIO 2026`.

13 archivos ZIP, uno por diapositiva. Cada ZIP contiene el `index.html` en la **raíz** y sus recursos (`css/` , `js/` , `images/`). **El nombre del ZIP es el identificador de la diapositiva en Veeva**, así que no debe cambiarse: la navegación entre pantallas se hace por ese nombre.

Orden	Archivo ZIP	Área	Contenido
1	Ajovy-Dialogo_01.zip	Portada	Portada animada: la ilustración se dibuja al abrir
2	Ajovy-Dialogo_02.zip	Hub de atributos	¿Cuál es el atributo que tienes más en cuenta al seleccionar un tratamiento?
3	Ajovy-Dialogo_03.zip	Eficacia 1/2	Proporción de pacientes con reducción $\geq 50\%$ de DMM
4	Ajovy-Dialogo_04.zip	Eficacia 2/2	Reducción en el promedio de DMM
5	Ajovy-Dialogo_05.zip	Inicio de acción	Inicio de acción rápido y sostenido (ME / MC)
6	Ajovy-Dialogo_06.zip	Seguridad 1/2	Discontinuación por acontecimientos adversos
7	Ajovy-Dialogo_07.zip	Seguridad 2/2	Tasas de estreñimiento
8	Ajovy-Dialogo_08.zip	Adherencia 1/2	Dos opciones posológicas (4 o 12 días al año)
9	Ajovy-Dialogo_09.zip	Adherencia 2/2	Adherencia a 2 años del 95,4% + pop-up del estudio PEARL
10	Ajovy-Dialogo_10.zip	Administración 1/3	¿Qué vía de administración prefiere tu paciente?

11	Ajovy-Dialogo_1 1.zip	Administración 2/3	Pluma precargada lista para usar
12	Ajovy-Dialogo_1 2.zip	Administración 3/3	Pasos de administración (1-4)
13	Ajovy-Dialogo_1 3.zip	Ficha técnica	QR a la ficha técnica, condiciones de dispensación y precios

2. Cómo se navega

- **Portada:** la ilustración se dibuja sola al abrir (unos 2,3 segundos) y el título entra después. Un toque en cualquier punto avanza al hub.
- **Hub de atributos** (diapositiva 02): el médico elige el atributo que más le interesa y salta directamente a esa sección. La respuesta queda registrada (ver apartado 3).
- **Menú superior** (diapositivas 03 a 12): cinco pestañas que llevan siempre a la **primera** pantalla de cada sección.
- **Puntos de sección:** los circulitos bajo el menú indican en qué pantalla de la sección estás y **son navegables**: cada punto salta a su pantalla. El punto relleno es el activo y no responde al toque, porque ya estás en él.
- **Flechas laterales** (diapositivas 03 a 12): anterior y siguiente, correlativas.
- **Home** (pie izquierdo, diapositivas 03 a 13): vuelve al **hub de atributos** (diapositiva 02), que es el índice de la presentación. En la propia 02 el icono está dibujado en el arte pero no responde al toque, porque ya estás en él.
- **Pop-up** (diapositiva 09): el botón + abre el gráfico de adherencia por inyección del estudio PEARL, con un fundido de 0,75 s. Se cierra con la **X** o tocando fuera de la tarjeta; un toque dentro no lo cierra.
- **Ficha técnica** (diapositiva 13): además de escanearse, el **QR** es un botón que abre la ficha técnica de AJOVY® en la web de la AEMPS, en ventana externa.

La diapositiva 13 **no lleva flechas laterales** (así viene el arte aprobado): se entra desde la 12 y se sale por el botón de home.

3. Qué se mide (tracking)

Cada interacción queda registrada en Veeva mediante `com.veeva.clm.trackEvent(etiqueta, valor)`. La tabla siguiente está **extraída directamente de los archivos entregados**, no transcrita a mano.

Pendiente de validación por Teva: las etiquetas son propuesta nuestra. La taxonomía facilitada define la navegación, pero no los nombres de evento. Si Teva prefiere otra nomenclatura, se cambia antes de publicar en Veeva.

Zona	Etiqueta (label)	Valor	Destino	Dónde
------	------------------	-------	---------	-------

Toda la diapositiva	BTN_Portada_Click	Click	Ajovy-Dialogo_02	01
Hub de atributos	¿Cuál es el atributo que tienes más en cuenta a la hora de seleccionar un tratamiento?	Eficacia	Ajovy-Dialogo_03	02
Hub de atributos	¿Cuál es el atributo que tienes más en cuenta a la hora de seleccionar un tratamiento?	Inicio de acción	Ajovy-Dialogo_05	02
Hub de atributos	¿Cuál es el atributo que tienes más en cuenta a la hora de seleccionar un tratamiento?	Seguridad	Ajovy-Dialogo_06	02
Hub de atributos	¿Cuál es el atributo que tienes más en cuenta a la hora de seleccionar un tratamiento?	Adherencia	Ajovy-Dialogo_08	02
Hub de atributos	¿Cuál es el atributo que tienes más en cuenta a la hora de seleccionar un tratamiento?	Administración	Ajovy-Dialogo_10	02
Menú superior	Menú superior - Eficacia	Click	Ajovy-Dialogo_03	10 diapositivas (03-12)
Menú superior	Menú superior - Inicio de acción	Click	Ajovy-Dialogo_05	10 diapositivas (03-12)
Menú superior	Menú superior - Seguridad	Click	Ajovy-Dialogo_06	10 diapositivas (03-12)
Menú superior	Menú superior - Adherencia	Click	Ajovy-Dialogo_08	10 diapositivas (03-12)
Menú superior	Menú superior - Administración	Click	Ajovy-Dialogo_10	10 diapositivas (03-12)
Flecha anterior	BTN_atras_Click	Click	la diapositiva anterior	10 diapositivas (03-12)
Flecha siguiente	BTN_adelante_Click	Click	la diapositiva siguiente	10 diapositivas (03-12)
Puntos de sección	Puntos de sección - Eficacia 2/2	Click	Ajovy-Dialogo_04	03
Home	BTN_Home_Click	Click	Ajovy-Dialogo_02	11 diapositivas (03-13)
Puntos de sección	Puntos de sección - Eficacia 1/2	Click	Ajovy-Dialogo_03	04

Puntos de sección	Puntos de sección - Seguridad 2/2	Click	Ajovy-Dialogo_07	06
Puntos de sección	Puntos de sección - Seguridad 1/2	Click	Ajovy-Dialogo_06	07
Puntos de sección	Puntos de sección - Adherencia 2/2	Click	Ajovy-Dialogo_09	08
Puntos de sección	Puntos de sección - Adherencia 1/2	Click	Ajovy-Dialogo_08	09
Botón +	BTN_Adherencia_PopUp_Click	Abre pop-up	abre el pop-up	09
Botón X del pop-up	BTN_PopUp_Cerrar_Click	Click	cierra el pop-up	09
Puntos de sección	Puntos de sección - Administración 2/3	Click	Ajovy-Dialogo_11	10, 12
Puntos de sección	Puntos de sección - Administración 3/3	Click	Ajovy-Dialogo_12	10, 11
Puntos de sección	Puntos de sección - Administración 1/3	Click	Ajovy-Dialogo_10	11, 12
QR de la ficha técnica	Ficha Técnica - AJOVY	Click	ficha técnica en la AEMPS (ventana externa)	13

El **hub de atributos** se registra como pregunta/respuesta y no como un simple clic: el atributo elegido por el médico es el dato de valor de esa pantalla.

4. Notas técnicas

- Cada diapositiva carga las librerías oficiales de Veeva (`MyInsightsLibrary.js` y `q.js`).
- Optimizado para Safari iPad / Veeva WebView, en **orientación horizontal**. Arte a 2048 × 1536 px (densidad retina).
- Cada ZIP es autónomo y su nombre es el identificador de navegación en Veeva.
- Implementación de **fondo + zonas activas**: el arte trae quemados los estados (pestaña activa, punto de sección), así que lo que se ve es exactamente el arte aprobado.
- Las animaciones respetan la preferencia de *reducir movimiento* del sistema: si el iPad la tiene activada, la portada se muestra completa desde el primer momento.

5. Capturas de pantalla

Reproducción de las **13 diapositivas** en orden, incluyendo el **pop-up**.

1. Ajovy-Dialogo_01





AJOVY®
(fremanezumab)
Solución inyectable 225 mg/1,5 ml

¿Cuál es el atributo que tienes más en cuenta a la hora de seleccionar un tratamiento?

Eficacia 

Inicio de acción 

Seguridad 

Adherencia 

Administración 



3. Ajoy-Dialogo_03

Eficacia

Inicio de acción

Seguridad

Adherencia

Administración

AJOVY® destacó en la proporción de pacientes con reducción de ≥50% de DMM

Proporción de pacientes con reducción ≥50% de DMM

Tratamiento	Tratamiento N	Eventos relacionados con el tratamiento	Placebo N	Eventos relacionados con el placebo	Comparación: otros tratamientos vs. placebo (modelo de efectos aleatorios)	Ensayos OR (95% IC)
Administración subcutánea						
Erenumab 70 mg	846	356	859	247		4 1.83 [1.45; 2.30]
Erenumab 140 mg	516	246	563	158		3 2.53 [1.91; 3.35]
Fremanezumab 225 mg	1240	471	1231	210		5 3.04 [2.45; 3.78]
Fremanezumab 675 mg	1242	487	1231	210		5 3.19 [2.57; 3.96]
Galcanezumab 120 mg	946	431	1654	443		4 2.64 [2.14; 3.26]
Galcanezumab 240 mg	705	328	1424	413		3 2.37 [1.89; 2.98]
Administración intravenosa						
Eptinezumab 30 mg	223	112	222	83		1 1.82 [1.30; 2.55]
Eptinezumab 100 mg	577	315	588	227		2 1.92[1.52; 2.42]
Eptinezumab 300 mg	572	340	588	227		2 2.34[1.85; 2.96]
Administración oral						
Atogepant 10 mg	306	172	392	133		2 2.50 [0.98; 6.42]
Atogepant 30 mg	405	227	392	133		2 2.43 [0.96; 6.16]
Atogepant 60 mg	478	227	392	133		2 1.79 [0.71; 4.52]
Atogepant 120 mg	87	54	178	71		1 3.41 [1.00; 11.68]
Rimegepant 75 mg	348	171	347	142		1 1.38 [0.38; 5.01]

Los tratamientos administrados por vía subcutánea o intravenosa alcanzaron una **tasa de respondedores ≥50%** significativamente superior a placebo, **destacando AJOVY® 675 mg y 225 mg**

▼ Atogepant y ▼ rimegepant **NO mostraron diferencias significativas frente a placebo en resultado de disminución de ≥50% de DMM**

Metaanálisis (ensayos clínicos fase III publicados hasta 2022, 19 estudios). N=14.584 pacientes.

Las siguientes posologías no están recogidas en ficha técnica: atogepant 30 mg, atogepant 120 mg, eptinezumab 30 mg y galcanezumab 240 mg. ▼Eptinezumab, rimegepant y atogepant están sujetos a seguimiento adicional, es prioritaria la notificación de sospechas de reacciones adversas asociadas a estos medicamentos.

El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Eptinezumab es H. LUNDBECK A/S. El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Galcanezumab es ELI LILLY NEDERLAND B.V. El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Erenumab es NOVARTIS EUROPHARM LIMITED. El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Rimegepant es PFIZER EUROPE MA EEIG. El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Atogepant es ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH&CO.

DMM: días de migraña al mes; IC: intervalo de confianza; OR: odds ratio.

1. Haghdoust F, et al. Evaluating the efficacy of CGRP mAbs and gepants for the preventive treatment of migraine: A systematic review and network meta-analysis of phase 3 randomised controlled trials. Cephalalgia. 2023;43(4):1-14.

teva

4. Ajovy-Dialogo_04

Eficacia

Inicio de acción

Seguridad

Adherencia

Administración

AJOVY® trimestral presentó el mayor resultado de eficacia en reducción de los DMM

Reducción en el promedio de DMM

Tratamiento	Tratamiento N	Placebo N	Comparación: otros tratamientos vs. placebo (modelo de efectos aleatorios)	Ensayos	MD (95% IC)
Administración subcutánea					
Erenumab 70 mg	846	859		4	-1,27 [-1,81; -0,74]
Erenumab 140 mg	516	563		3	-1,78 [-2,41; -1,14]
Fremanezumab 225 mg	1240	1231		5	-2,06 [-2,57; -1,54]
Fremanezumab 675 mg	1242	1231		5	-2,36 [-2,87; -1,84]
Galcanezumab 120 mg	946	1654		4	-2,28 [-2,82; -1,74]
Galcanezumab 240 mg	705	1424		3	-2,02 [-2,63; -1,41]
Administración intravenosa					
Eptinezumab 30 mg	223	222		1	-1,25 [-2,71; 0,21]
Eptinezumab 100 mg	577	588		2	-1,35 [-2,51; -0,19]
Eptinezumab 300 mg	572	588		2	-1,80 [-2,96; -0,63]
Administración oral					
Atogepant 10 mg	306	392		2	-1,12 [-1,67; -0,58]
Atogepant 30 mg	405	392		2	-1,19 [-1,69; -0,69]
Atogepant 60 mg	478	392		2	-1,35 [-1,85; -0,85]
Atogepant 120 mg	87	178		1	-1,40 [-2,22; -0,58]
Rimegepant 75 mg	348	347		1	-0,80 [-1,56; -0,04]

Metaanálisis (ensayos clínicos fase III publicados hasta 2022, 19 estudios). N=14.584 pacientes.

Las siguientes posologías no están recogidas en ficha técnica: atogepant 30 mg, atogepant 120 mg, eptinezumab 30 mg y galcanezumab 240 mg.

El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Eptinezumab es H. LUNDBECK A/S. El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Galcanezumab es ELI LILLY NEDERLAND B.V. El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Erenumab es NOVARTIS EUROPHARM LIMITED. El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Rimegepant es PRIZER EUROPE MA EEIG. El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Atogepant es ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH&CO.

DMM: días de migraña al mes; IC: intervalo de confianza; MD: diferencia de medias.

1. Haghdoust F, et al. Evaluating the efficacy of CGRP mAbs and gepants for the preventive treatment of migraine: A systematic review and network meta-analysis of phase 3 randomised controlled trials. Cephalalgia. 2023;43(4):1-14.

Eficacia

Inicio de acción

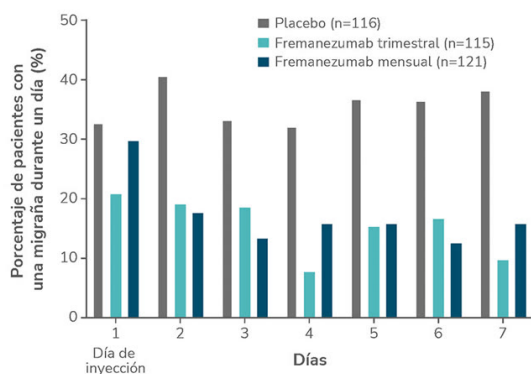
Seguridad

Adherencia

Administración

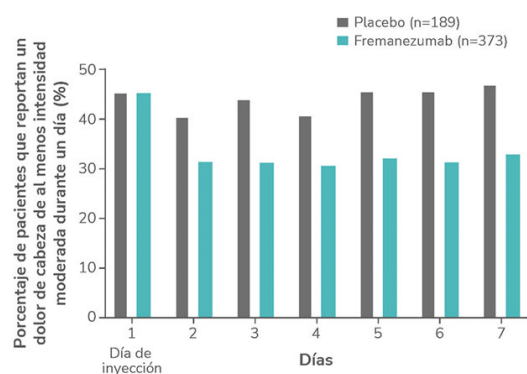
AJOVY® mostró un inicio de acción rápido y sostenido

ME



Porcentaje de pacientes con ME que reportan una migraña durante un día desde el día 1 al día 7. El día 1 es el día de la inyección de la medicación del estudio. $P < 0,05$ para la diferencia frente a placebo desde el día 1 al día 7 para fremanezumab trimestral, y desde el día 2 al día 7 para fremanezumab mensual.

MC



Porcentaje de pacientes con MC que reportan un dolor de cabeza durante un día desde el día 1 al día 7. El dolor de cabeza en pacientes con MC se definió como aquellos de al menos intensidad moderada. El día 1 es el día de la inyección de la medicación del estudio. Fremanezumab corresponde a la suma de los grupos mensual y trimestral. $P < 0,05$ para la diferencia frente a placebo desde el día 2 al día 7 para fremanezumab.

El efecto diferencial de eficacia de **AJOVY®** frente a placebo se observó en pacientes con **ME desde el primer día de la inyección y al día siguiente de la primera inyección en pacientes con MC**



Subanálisis de dos ensayos fase IIb/III aleatorizados, doble ciego, controlados con placebo en pacientes japoneses y coreanos con n=928 (357 ME, 571 MC).

MC: migraña crónica; ME: migraña episódica.

1. Takeshima T, et al. Early onset of efficacy with fremanezumab in patients with episodic and chronic migraine: subanalysis of two phase 2b/3 trials in Japanese and Korean patients. J Headache Pain. 2022;23:24.

Eficacia

Inicio de acción

Seguridad

Adherencia

Administración

AJOVY®

mostró el perfil más favorable de discontinuación por EAs

EAs que llevaron a discontinuación

Tratamiento	Tratamiento N	Eventos relacionados con el tratamiento	Placebo N	Eventos relacionados con el placebo	Odds Ratio (OR) (Método Mantel-Haenszel)	Ensayos N OR (95% IC)	Ensayos en migraña episódica N OR (95% IC)	Ensayos en migraña crónica N OR (95% IC)
Atogepant 10 mg	314	13	408	9	1.87 [0.79; 4.43]	2	1.87 [0.79; 4.43]	0
Atogepant 30 mg	411	15	408	9	1.80 [0.75; 4.32]	2	1.80 [0.75; 4.32]	0
Atogepant 60 mg	503	11	408	9	0.95 [0.39; 2.33]	2	0.95 [0.39; 2.33]	0
Atogepant 120 mg	91	5	186	3	2.22 [0.67; 7.30]	1	2.22 [0.67; 7.3]	0
Rimegepant 75 mg	370	7	371	4	1.77 [0.51; 6.10]	1	0	0
Eptinezumab 30 mg	219	12	222	6	2.62 [1.03; 6.66]	1	2.09 [0.77; 5.66]	0
Eptinezumab 100 mg	579	9	588	8	1.07 [0.41; 2.81]	1	1.00 [0.32; 3.13]	1 1.55 [0.26; 9.31]
Eptinezumab 300 mg	574	13	588	8	1.63 [0.64; 4.15]	1	0.82 [0.25; 2.73]	1 4.26 [0.9; 20.19]
Erenumab 70 mg	1062	12	1074	11	0.97 [0.40; 2.34]	4	0.97 [0.4; 2.34]	0
Erenumab 140 mg	662	7	778	11	0.76 [0.30; 1.93]	3	0.76 [0.3; 1.93]	0
Fremanezumab 225 mg	1251	11	1253	19	0.58 [0.27; 1.22]	5	0.84 [0.25; 2.76]	2 0.49 [0.17; 1.46]
Fremanezumab 675 mg	1263	17	1253	19	0.89 [0.46; 1.72]	5	1.01 [0.32; 3.15]	2 0.69 [0.26; 1.83]
Galcanezumab 120 mg	937	17	1681	24	1.43 [0.76; 2.68]	4	1.63 [0.8; 3.31]	1 0.68 [0.14; 3.39]
Galcanezumab 240 mg	730	19	1451	24	1.61 [0.88; 2.95]	3	1.80 [0.91; 3.56]	1 0.99 [0.25; 3.99]

Favorece los eventos
relacionados con
placebo

Favorece los eventos
relacionados con el
tratamiento activo

AJOVY® mensual

mostró la probabilidad
más baja de que se interrumpiera el
tratamiento debido a EAs

OR: 0,58; IC 95%: 0,27; 1,22

AJOVY® trimestral

mostró bajas tasas de
discontinuación por EA, sin diferencias
significativas frente a placebo

OR: 0,89; IC 95%: 0,46; 1,72

Metaanálisis (ensayos clínicos fase III publicados hasta 2022, 19 ensayos clínicos). N: 14.584 pacientes.

Las siguientes posologías no están recogidas en ficha técnica: atogepant 30 mg, atogepant 120 mg, eptinezumab 30 mg y galcanezumab 240 mg.

El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Eptinezumab es H. LUNDBECK A/S. El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Galcanezumab es EUJ LILLY NEDERLAND B.V. El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Erenumab es NOVARTIS EUROPHARM LIMITED. El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Rimegepant es PRIZER EUROPE MA EEIG. El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Atogepant es ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH&CO.

EA: efecto adverso; IC: intervalo de confianza; OR: odds ratio.

1. Messina R, et al. Safety and tolerability of monoclonal antibodies targeting the CGRP pathway and gepants in migraine prevention: A systematic review and network meta-analysis. Cephalgia. 2023;43(3): 3331024231152169.

teva

Eficacia

Inicio de acción

Seguridad

Adherencia

Administración

AJOVY® presentó la tasa más baja de estreñimiento, en comparación con erenumab y galcanezumab

Tasas de estreñimiento

Los paneles (A) a (C) muestran las tasas de estreñimiento en pacientes tratados inicialmente con erenumab, fremanezumab y galcanezumab, respectivamente.

27,3 meses ± 15

A

n=93

51,5%

n=35

n=17

n=47

Erenumab (n=192)

14,0 meses ± 8,2

B

n=1

n=3

4,2%

n=90

Fremanezumab (n=94)

13,0 meses ± 6,5

C

n=1

n=3

12,9%

n=27

Galcanezumab (n=31)

Estreñimiento:

Ninguno

Leve

Moderado

Grave

El estreñimiento severo se correlaciona con menor respuesta (p=0,036)

Estudio retrospectivo en vida real en Suecia donde se evaluó el estreñimiento como efecto adverso en pacientes tratados con erenumab, fremanezumab y galcanezumab.

El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Galcanezumab es ELI LILLY NEDERLAND B.V. El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Erenumab es NOVARTIS EUROPHARM LIMITED.

1. Uzun S, et al. Constipation as a possible predictor of poor treatment response in chronic migraine: A retrospective study of anti-calcitonin gene-related peptide (anti-CGRP) monoclonal antibodies and the impact of switching. Cephalalgia Reports. 2024;7:25158163241292307.

teva

Eficacia

Inicio de acción

Seguridad

Adherencia

Administración

AJOVY® ofrece dos opciones posológicas mensual y trimestral intercambiables que suponen 4 días o 12 de inyección al año¹

4 días al año^{1,2*}

*Ajoyv® 675 mg cada tres meses;
†Vyepti® 100 mg cada 12 semanas.

12 días al año^{1,3,4)≈}

*Ajoyv® 225 mg una vez al mes; †Aimovig® 70 mg o 140 mg cada 4 semanas; ‡Emgality® 120 mg una vez al mes, con una dosis de carga de 240 mg como dosis inicial.

182 días al año^{5#}

§Vydura® 75 mg cada dos días.

365 días al año^{6§}

§Aquipta® 60 mg o 10 mg una vez al día.

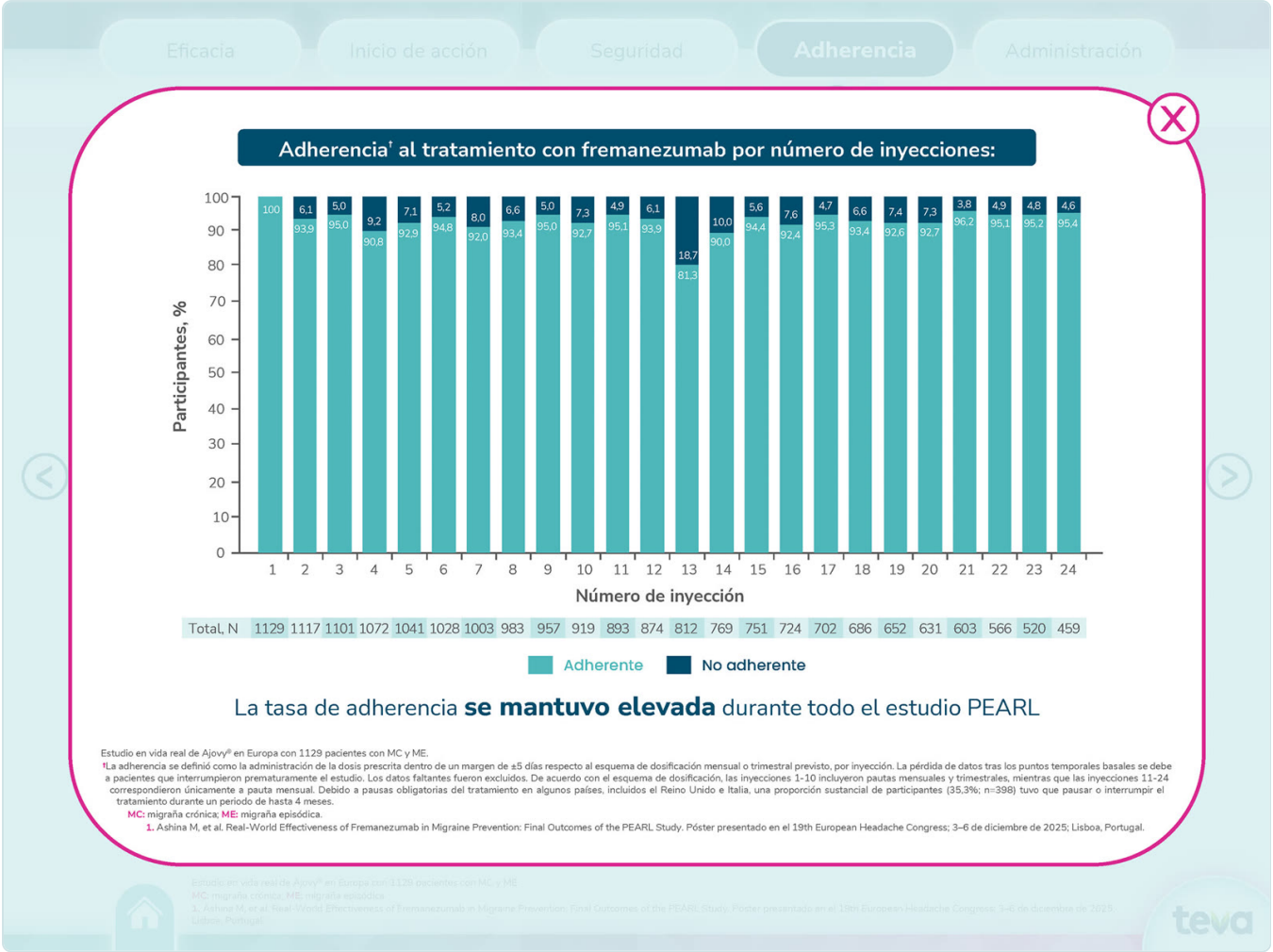
El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Eptinezumab es H. LUNDBECK A/S. El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Galcanezumab es ELI LILLY NEDERLAND B.V. El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Erenumab es NOVARTIS EUROPHARM LIMITED. El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Rimegepant es PFIZER EUROPE MA EEIG. El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Atogepant es ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH&CO.

1. Ficha técnica de Ajoyv®. Disponible en: https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ftv/1191358001/FT_1191358001.html. Último acceso: julio 2026. 2. Ficha técnica de Vyepti®. Disponible en: https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ftv/1211599001/FT_1211599001.html. Último acceso: julio 2026. 3. Ficha técnica de Aimovig®. Disponible en: https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ftv/1181293004/FT_1181293004.html. Último acceso: julio 2026. 4. Ficha técnica de Emgality®. Disponible en: https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ftv/1181330003/FT_1181330003.html. Último acceso: julio 2026. 5. Ficha técnica de Vydura®. Disponible en: https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ftv/1231750001/FT_1231750001.html. Último acceso: julio 2026. 6. Ficha técnica de Aquipta®. Disponible en: https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ftv/1231750001/FT_1231750001.html. Último acceso: julio 2026.

teva

9. Ajoy-Diálogo_09





10. Ajoy-Diálogo_10

Eficacia

Inicio de acción

Seguridad

Adherencia

Administración

●

○

○

¿Qué vía de administración prefiere tu paciente?

Intravenosa¹

Administración en **hospital**

4 días al año (trimestral)
Vyepiti® 100 mg cada 12 semanas¹

30 min de administración

Interacciones no esperadas

Subcutánea²⁻⁴

Administración en **hospital/domicilio**

4 o 12 días al año (trimestral/mensual)
Ajoyv® 675 mg cada tres meses;²
Ajoyv® 225 mg una vez al mes;²
Aimovig® 70 mg o 140 mg cada 4 semanas;³
Emgality® 120 mg una vez al mes, con una dosis de carga de 240 mg como dosis inicial⁴

Tiempo de administración estándar para vía subcutánea

Interacciones no esperadas

Oral^{5,6}

Domicilio

182 o 365 días al año (cada 2 días/todos los días)
Vydura® 75 mg cada dos días;⁵
Aquipta® 60 mg o 10 mg una vez al día⁶

Tiempo de administración estándar para vía oral

Pueden interactuar con otros fármacos

El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Eptinezumab es H. LUNDBECK A/S. El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Galcanezumab es ELI LILLY NEDERLAND B.V. El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Erenumab es NOVARTIS EUROPHARM LIMITED. El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Rimegepant es PFIZER EUROPE MA EEIG. El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Atogepant es ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH&CO.

1. Ficha técnica de Vyepiti®. Disponible en: https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ft/1211599001/FT_1211599001.html. Último acceso: julio 2026; 2. Ficha técnica de Ajoyv®. Disponible en: https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ft/1191358001/FT_1191358001.html. Último acceso: julio 2026; 3. Ficha técnica de Aimovig®. Disponible en: https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ft/1181330003/FT_1181330003.html. Último acceso: julio 2026; 4. Ficha técnica de Emgality®. Disponible en: https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ft/1221645002/FT_1221645002.html. Último acceso: julio 2026; 5. Ficha técnica de Vydura®. Disponible en: https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ft/1231750001/FT_1231750001.html. Último acceso: julio 2026; 6. Ficha técnica de Aquipta®. Disponible en: https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ft/1231750001/FT_1231750001.html. Último acceso: julio 2026.



11. Ajoy-Dialogo_11

Eficacia

Inicio de acción

Seguridad

Adherencia

Administración



AJOVY®: administración en pluma precargada lista para usar¹

No necesita dosis de carga¹ a diferencia de otros tratamientos²

No es necesario pulsar ningún botón,¹ es la propia pluma la que se presiona sobre el lugar de inyección a diferencia de otros tratamientos^{2,3}

Visor para ver bajar la dosis¹

Protector de la aguja¹

Una cápsula de seguridad oculta la aguja, evitando así pinchazos accidentales o su reutilización.

Aguja de inyección¹

La aguja no es visible en ningún momento.



Imagen con tamaño ficticio

El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Galcanezumab es ELI LILLY NEDERLAND B.V. El laboratorio titular de la autorización de comercialización de Erenumab es NOVARTIS EUROPHARM LIMITED.

1. Prospecto Ajoyv®. Disponible en: https://cima.aemps.es/cima/dochtml/p/1191358003/P_1191358003.html. Último acceso: julio 2026; 2. Prospecto de Emgality®. Disponible en: https://cima.aemps.es/cima/dochtml/p/1181330001/P_1181330001.html. Último acceso: julio 2026; 3. Prospecto de Aimovig®. Disponible en: https://cima.aemps.es/cima/dochtml/p/1181293001/P_1181293001.html. Último acceso: julio 2026.



teva

Eficacia

Inicio de acción

Seguridad

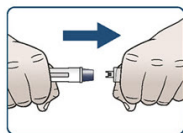
Adherencia

Administración



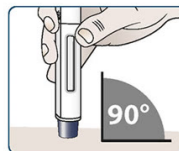
AJOVY®: administración en pluma precargada lista para usar¹

1



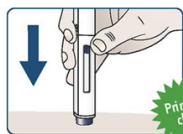
Retirar el capuchón exterior, tirando en línea recta

2

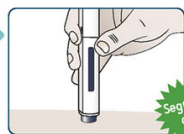


Colocar la pluma en un ángulo de 90° sobre la piel en el lugar de inyección

3



Continúe presionando



Continúe presionando

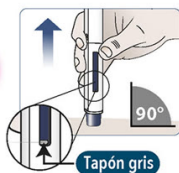


Presione la pluma precargada y **manténgala presionada contra la piel durante unos 30 segundos. Oirá un primer "clic"** (este sonido marca el inicio de la inyección y el émbolo azul comienza a desplazarse)

Oirá un segundo "clic" (unos **15 segundos** después del primer "clic"; el émbolo se desplazará hacia la parte inferior de la ventana de visualización a medida que el medicamento se inyecte)

Espere otros 10 segundos (para asegurarse de que se inyecte todo el medicamento)

4



Compruebe que el émbolo azul haya ocupado toda la ventana de visualización y **retire la pluma precargada de la piel**

Tapón gris

¹ Prospecto Ajoyv®. Disponible en: https://cima.aemps.es/cima/dochtml/p/1191358003/P_1191358003.html. Último acceso: julio 2026.

FICHA TÉCNICA AJOVY®



Condiciones de prescripción y dispensación:

Con receta médica. Diagnóstico hospitalario. Financiado por el Sistema Nacional de Salud para pacientes con 8 o más días de migraña/mes (migraña episódica de alta frecuencia y en pacientes con migraña crónica) y tres o más fracasos de tratamientos previos utilizados a dosis suficientes durante al menos 3 meses, siendo uno de estos tratamientos toxina botulínica en el caso de migraña crónica.

Precios:

AJOVY® 225 mg solución inyectable en jeringa precargada – 1 jeringa precargada de 1,5 ml – PVP IVA 570,87€.
AJOVY® 225 mg solución inyectable en jeringa precargada – 3 jeringas precargadas de 1,5 ml – PVP IVA 1611,91€.
AJOVY® 225 mg solución inyectable en pluma precargada – 1 pluma precargada de 1,5 ml – PVP IVA 570,87€.
AJOVY® 225 mg solución inyectable en pluma precargada – 3 plumas precargadas de 1,5 ml – PVP IVA 1611,91€.



teva

Cualquier ajuste de contenido, enlaces o etiquetas de tracking debe solicitarse antes de la publicación en Veeva. El contenido médico, los claims y las referencias son responsabilidad del cliente / regulatorio.