




MS and Beyond



AGENDA 20 DE NOVIEMBRE 2025

KESIMPTA: TRANSFORMANDO LA PRÁCTICA CLÍNICA CON EFICACIA SOSTENIDA Y SEGURIDAD COMPROBADA

		
7:00 p.m.	Bienvenida	Dra. Adda Vanessa Sirias Baca
7:05 p.m.	Situación actual EM	Dra. Adda Vanessa Sirias Baca
7:15 p.m.	No todos los AntiCD20 son iguales. Kesimpta: Eficacia, seguridad y diferenciación	Dra. Lorna Galleguillos
8:00 p.m.	Foro de Discusión	Todos
8:15 - 8:25 p.m.	Conclusiones y cierre	Dra. Adda Vanessa Sirias Baca

Para Chile: "Para uso exclusivo del profesional de la salud habilitado para prescribir en Chile".
Para Paraguay, Uruguay, Perú, Ecuador: "Material de uso exclusivo para el profesional de salud".
Para Centroamérica, Caribe: "Para uso exclusivo del profesional médico".
Para Ecuador: presentación comercial Caja x 1 pluma precargada-autoinyector de 20 mg/0.4 ml. Registro sanitario: No. 236-MBE-0822.
Para Perú: registro sanitario: BE-01361.

Para CANDEAN:

Diríjase al siguiente link para visualizar la información del importador:
<https://www.novartis.com/candean-es/informacion-del-importador>
Para visualizar la información del importador escanee el siguiente código QR:



Para Chile:

Para ver la información de prescripción escanee el siguiente código QR:



Para CANDEAN:

Ver información de las fichas técnicas/ información de prescripción de los productos aquí:
<https://www.novartis.com/candean-es/ficha-tecnica-informacion-de-prescripcion>.

Para acceder a la información de prescripción del producto escanee el código QR y asegúrese de seleccionar el producto que contenga este material. En caso de no poder visualizarla, solicítela por medio del siguiente correo: informacion.medica@novartis.com



Para ACC: Para más información favor dirigirse al área de Información Médica de Novartis: informacion.medica@novartis.com.
Si desea reportar un evento adverso ingrese al siguiente enlace: <http://www.novartis.com/report>.
Para Costa Rica y Panamá: "Toda sospecha de reacción adversa y falla terapéutica se debe notificar al Centro Nacional de Farmacovigilancia (CNFV) en los formularios y plazos establecidos en la normativa vigente."

Usted puede pedir el cese del envío de estos correos en cualquier momento, haga click aquí para describirse. Le agradecemos el continuo apoyo y compromiso con Novartis. Para mayor información, por favor visite la política de privacidad ACC: <https://www.novartis.com/acc-es/politica-de-privacidad-acc>

Código de aprobación: FA-11546461
Fecha de expiración: 10/29/2027