

evolution THE BEGINNING OF A JOURNEY

▼OMVOH® continua a evoluir nesta jornada, reforçando o compromisso com o conhecimento científico que aproxima médicos e doentes no caminho para alcançar os seus objetivos de tratamento.

Junte-se a nós na Reunião Anual do GEDII 2026, no dia 29 de janeiro de 2026, às 13:30, no Hotel Sheraton Porto, para o simpósio:

DRIVING THE EVOLUTION OF TREATMENT GOALS IN IBD MANAGEMENT: Long term remission with mirikizumab

Programa

- Strive towards comprehensive control in IBD
- Explore mirikizumab's efficacy in UC across early and sustained endpoints with real-world insights
- Examine mirikizumab's efficacy in achieving current and future endpoints for CD patients
- Discussion

Speakers

Prof.

Fernando Magro

ULS São João

Prof.

Manuel Barreiro

University Hospital of
Santiago de Compostela

Prof.

Samuel Fernandes

ULS Santa Maria

Dra.

Diana Carvalho

ULS São José

OS OBJETIVOS DOS DOENTES COM DII ESTÃO AO ALCANCE. E OS SEUS TAMBÉM, COM OMVOH®.

Eficácia comprovada a longo prazo, independentemente da experiência com biológico.¹⁻⁸

omvoh®
(mirikizumab)
solução para perfusão/solução injetável
A Lilly Medicine

DII: Doença Inflamatória Intestinal.

Indicações

Doença de Crohn

OmvoH é indicado para o tratamento de doentes adultos com doença de Crohn ativa moderada a grave que tenham tido uma resposta inadequada, perda de resposta, ou que tenham sido intolerantes à terapêutica convencional ou a um tratamento biológico.¹

Colite ulcerosa

OmvoH é indicado para o tratamento de doentes adultos com colite ulcerosa ativa moderada a grave que tenham tido uma resposta inadequada, perda de resposta, ou que tenham sido intolerantes à terapêutica convencional ou a um tratamento biológico.¹

Informações de segurança

Doença de Crohn

A segurança de OmvoH foi avaliada num ensaio clínico de Fase 3.⁶ Os acontecimentos adversos mais frequentes (que ocorreram em ≥5% dos doentes) foram COVID-19, anemia, artralgia, cefaleia, infeção das vias respiratórias superiores, nasofaringite e diarreia.¹

Colite ulcerosa

A segurança de OmvoH foi avaliada em três ensaios de Fase 3.^{2,8} As reações adversas frequentes comunicadas foram infeções das vias respiratórias superiores, artralgia, cefaleia, erupção cutânea e reações no local da injeção.¹

Consulte o **IECRCM de OmvoH para obter o perfil completo de acontecimentos adversos.**

1. Resumo das Características do Medicamento de OmvoH®, 2025. **2.** D'Haens G, et al. *N Engl J Med* 2023;388:2444-2455. **3.** Sands BE, et al. *In amm Bowel Dis* 2024;30(12):2245-2258. doi: 10.1093/ibd/izae024. **4.** Sands BE, et al. *In amm Bowel Dis* 2025;31(7):1876-1890. doi:10.1093/ibd/izae253. **5.** Sands BE, et al. Poster presented at UEGW 2025. Poster MP721. **6.** Ferrante M, et al. *Lancet*. 2024;404(10470):2423-2436. **7.** Vermeire S, et al. Oral presentation at: ECCO 2025. Abstract DOP-005. **8.** Barnes EL, et al. Oral presentation at: CCC 2025. Abstract P031.

▼Este medicamento está sujeito a monitorização adicional. Isto irá permitir a rápida identificação de nova informação de segurança. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas. Mirikizumab recebeu autorização de introdução no mercado (AIM) pela Agência Europeia de Medicamentos (EMA) a 26/05/2023. De acordo com a legislação portuguesa, a decisão sobre financiamento do SNS carece de avaliação prévia. Medicamento sujeito a receita médica restrita. Para mais informações contactar o representante do titular da AIM. Lilly Portugal - Produtos Farmacêuticos, Lda., Torre Ocidente; Rua Galileu Galilei, nº2, Piso 7, fração A/D, 1500-392 Lisboa, Portugal. Matriculada na Conservatória do registo Comercial de Cascais sob o número único de matrícula e de pessoa coletiva 500165602, com o capital social de €1.650.000,00.

[Copyright](#) | [Termos e Condições](#) | [Política de privacidade e utilização de cookies](#) | [Declaração de Acessibilidade](#)

PP-MR-PT-0235/JAN2026

Lilly A MEDICINE COMPANY

Copyright © 2026 Eli Lilly and Company. Todos os direitos reservados. Esta informação foi publicada pela Lilly Portugal. Nos termos da lei, poderá solicitar o acesso, a retificação ou a eliminação dos seus dados pessoais de acordo com a nossa Política de Privacidade. Se não deseja receber as nossas comunicações carregue aqui.

Esta mensagem dirige-se exclusivamente ao seu destinatário. Pode conter informação CONFIDENCIAL cuja divulgação poderá estar proibida por lei. Se recebeu esta mensagem por erro, informamos que a sua leitura, cópia ou uso estão proibidos.

Pedimos que nos comunique pela mesma via, respondendo a esta mensagem e posteriormente proceda à sua destruição. Esta mensagem foi enviada por: Lilly Portugal, Produtos Farmacêuticos, Lda., Torre Ocidente; Rua Galileu Galilei, nº2, piso 7, fração A-D, Lisboa, 1500-392, Lisboa Portugal, Lilly Portugal, Matriculada na Conservatória do registo Comercial de Cascais sob o número único de matrícula e de pessoa coletiva 500165602, com o capital social de €1.650.000,00.