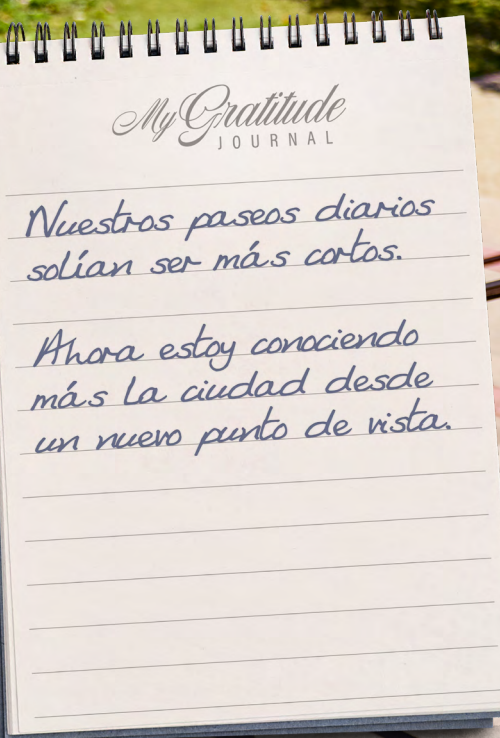


Si la **cardiomiopatía hipertrófica obstructiva (CMHO)** lo limita, es hora de actuar.

 **MYQORZO™**  
(aficamten) 5-10-15-20 mg  
tablets



USTED MERECE  
**ESTAR  
AQUÍ.**



Representación de actores.

**MYQORZO™ es el tratamiento más reciente aprobado por la FDA para adultos con CMH obstructiva sintomática para mejorar la capacidad funcional y los síntomas**

Se desconoce si MYQORZO es seguro y eficaz en niños.

- ✓ Se ha demostrado que proporciona una **mejoría rápida y duradera de los síntomas** y una **reducción de la obstrucción**. A las 24 semanas, la capacidad de ejercicio (consumo máximo de oxígeno), los síntomas (mejoría según la clase funcional de la New York Heart Association) y la obstrucción (medida durante una maniobra de Valsalva durante un ecocardiograma) se evaluaron frente a placebo en 282 adultos
- ✓ Diseñado cuidadosamente para **abordar las anomalías en la proteína del músculo cardíaco** que conducen a la CMH obstructiva
- ✓ Un **comprimido una vez al día que le permite alcanzar su dosis individualizada en un plazo de 8 semanas\***

\*Basado en ecocardiogramas realizados entre 2 y 8 semanas después de iniciar el tratamiento y después de cualquier cambio en la dosis.

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

**¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre MYQORZO?**

**MYQORZO puede causar efectos secundarios graves, como:**

- **Insuficiencia cardíaca:** una afección en la que el corazón no puede bombear con suficiente fuerza; es una afección grave que puede provocar la muerte. Debe someterse a ecocardiogramas antes del tratamiento con MYQORZO y durante este, y monitorear signos y síntomas de insuficiencia cardíaca. Las personas que desarrollan una enfermedad grave, como una infección grave, o que desarrollan un latido cardíaco irregular nuevo o que empeora, tienen un mayor riesgo de insuficiencia cardíaca durante el tratamiento con MYQORZO.

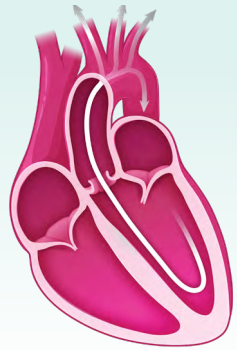
**Informe a su proveedor de atención médica o busque ayuda médica de inmediato** si presenta alguno de los siguientes síntomas nuevos o si estos empeoran: falta de aliento, dolor torácico, fatiga, hinchazón de piernas, sensación de aceleración del corazón (palpitaciones) o aumento rápido de peso.

Consulte la **Información de Prescripción** completa, incluido el Recuadro de ADVERTENCIA y la **Guía del Medicamento**.

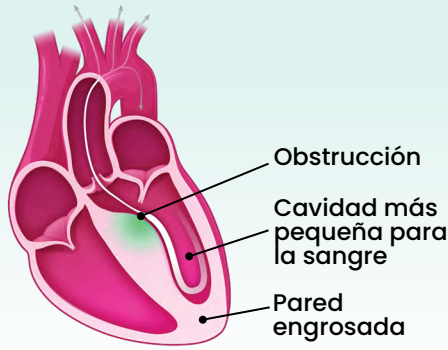
# ¿Qué es la cardiomiopatía hipertrófica obstructiva (CMHO) sintomática?

La CMHO es una afección en la que el músculo cardíaco trabaja demasiado fuerte, lo que provoca que las paredes del corazón se engrosen y se vuelvan rígidas. Esto dificulta que el corazón se llene de sangre rica en oxígeno y la bombee hacia el cuerpo. Cuando el músculo cardíaco es demasiado grueso y rígido, puede restringir el flujo sanguíneo que sale del corazón. Esto se denomina CMH obstructiva (a veces también denominada CMHO).

Corazón normal



Corazón con CMH obstructiva



## Síntomas frecuentes de la CMH obstructiva

Al bombear menos sangre rica en oxígeno por todo el cuerpo, la CMH obstructiva puede causar síntomas, como:



Falta de aliento



Mareos, aturdimiento



Dolor torácico



Palpitaciones cardíacas



Sensación de que se cansa con facilidad



Hinchazón de los pies o las piernas

Si los síntomas dificultan la realización de las actividades cotidianas, hable con su proveedor de atención médica y vea si MYQORZO™ podría ser adecuado para usted.

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre MYQORZO?

MYQORZO puede causar efectos secundarios graves, como:

- El riesgo de insuficiencia cardíaca también aumenta cuando se toma MYQORZO con otros medicamentos determinados. Informe a su proveedor de atención médica sobre cualquier medicamento de venta con receta y de venta libre que tome, antes del tratamiento con MYQORZO y durante este.

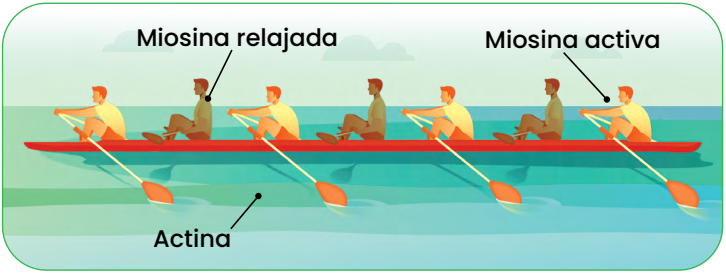
Consulte la **Información de Prescripción** completa, incluido el **Recuadro de ADVERTENCIA** y la **Guía del Medicamento**.

# ¿Qué es MYQORZO?



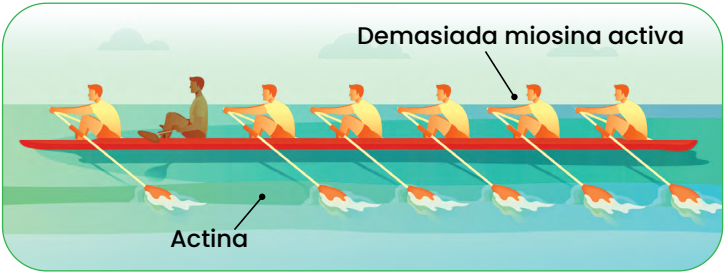
MYQORZO es un medicamento conocido como inhibidor de la miosina cardíaca (IMC) que aborda las anomalías en la proteína del músculo cardíaco que provocan cardiomiopatía hipertrófica obstructiva (CMHO).

## ¿Qué sucede dentro de las paredes del corazón?



### Contracción cardíaca normal

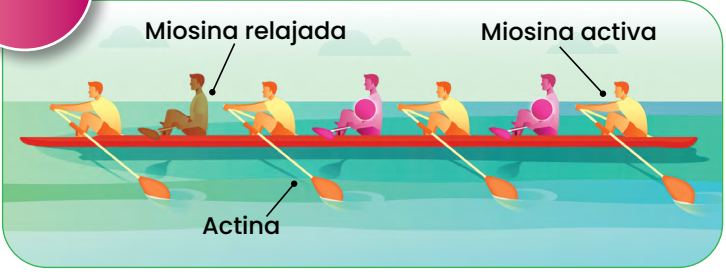
En un corazón normal, 2 proteínas llamadas miosina y actina interactúan dentro de las células musculares para que el corazón se contraiga y se relaje. Piense en la miosina como remeros que agarran y remueven los remos a través del agua (actina) para ayudar a que el barco se mueva.



### Contracción cardíaca con CMH obstructiva

En un corazón con CMH obstructiva, hay más proteínas de miosina activas de lo normal, lo que hace que el músculo cardíaco se contraiga con demasiada fuerza.

## CON MYQORZO ¿Cómo funciona MYQORZO?



### Con MYQORZO

MYQORZO puede ayudar a mejorar los síntomas de las personas con CMH obstructiva uniéndose a proteínas de miosina hiperactivas y bloqueándolas. Esto ayuda a que el músculo cardíaco se contraiga y se relaje con más normalidad y reduce la obstrucción.

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre MYQORZO?

MYQORZO puede causar efectos secundarios graves, como:

- Debido al riesgo de insuficiencia cardíaca, MYQORZO solo está disponible a través de un programa de distribución restringida denominado Programa de Estrategia de Evaluación y Mitigación de Riesgos (Risk Evaluation and Mitigation Strategy, REMS) de MYQORZO.
  - Su proveedor de atención médica debe estar inscrito en el Programa REMS de MYQORZO para poder recetarle MYQORZO.
  - Antes de iniciar el tratamiento con MYQORZO, debe inscribirse en el Programa REMS de MYQORZO. Hable con su proveedor de atención médica sobre cómo inscribirse en el programa. Se le dará información sobre el programa cuando se inscriba.
  - Antes de tomar MYQORZO, su proveedor de atención médica y farmacéutico se asegurarán de que entienda cómo tomar MYQORZO de forma segura, lo que incluirá volver para realizarse ecocardiogramas cuando se lo indique su proveedor de atención médica. MYQORZO solo puede ser dispensado por una farmacia certificada que participe en el Programa REMS de MYQORZO.
  - Si tiene alguna pregunta sobre el Programa REMS de MYQORZO, consulte a su proveedor de atención médica, visite [www.MYQORZOREMS.com](http://www.MYQORZOREMS.com) o llame al 1-844-285-7367.





# Ensayo clínico de MYQORZO™

**MYQORZO se estudió en un ensayo clínico en fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de 24 semanas de duración.** Es el mayor ensayo clínico de este tipo hasta la fecha sobre cardiomiopatía hipertrófica obstructiva.

Los participantes se dividieron en 2 grupos:



La mayoría de los participantes (85 %) ya estaban tomando otros medicamentos para su CMH obstructiva (betabloqueantes, bloqueadores de los canales de calcio y/o disopiramida).

**La seguridad y la eficacia se midieron a las 12 semanas y al final del ensayo clínico (24 semanas).** Después del ensayo, algunos pacientes continuaron tomando MYQORZO en un estudio en curso de varios años.

Aunque el ensayo clínico duró 24 semanas, MYQORZO es una terapia a largo plazo que se debe tomar a diario según las instrucciones de su proveedor de atención médica.



## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

### ¿Quién no debe tomar MYQORZO?

No tome MYQORZO si toma un medicamento llamado rifampicina.

### ¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de MYQORZO?

MYQORZO puede causar efectos secundarios graves, como insuficiencia cardíaca.

Consulte la Información de **Prescripción completa**, incluido el Recuadro de ADVERTENCIA y la **Guía del Medicamento**.

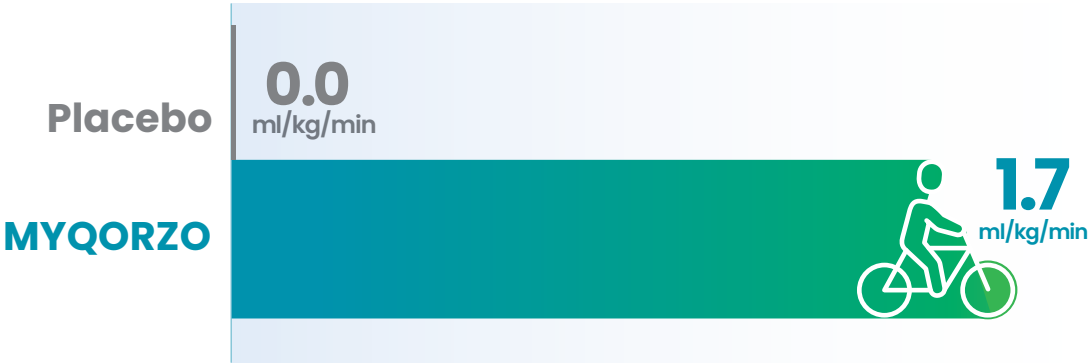
# EN EL ENSAYO CLÍNICO, se demostró que MYQORZO aumenta la capacidad de hacer ejercicio



Representación de actores.

El grupo que tomó MYQORZO **tuvo una mejoría significativa en la capacidad de hacer ejercicio**, medida por el cambio promedio en el consumo máximo de oxígeno (VO<sub>2</sub> máximo), en comparación con el grupo de placebo.

## Cambio en la capacidad de hacer ejercicio después de 24 semanas



Cambio promedio en el VO<sub>2</sub> máximo desde donde comenzaron las personas en el ensayo clínico (ml/kg/min)

ml/kg/min: Esto significa mililitros de oxígeno consumido en un minuto por kilogramo de peso corporal. Un número más alto refleja una mejor capacidad para hacer ejercicio, una medida de la salud cardíaca.

## ¿Qué es el consumo máximo de oxígeno, o VO<sub>2</sub> máximo?

El VO<sub>2</sub> máximo es una forma de medir la capacidad de hacer ejercicio. Cuando su VO<sub>2</sub> máximo es mayor, significa que su cuerpo está tomando más oxígeno y su corazón está bombeando la sangre de forma más eficaz. Esto significa que puede hacer más cosas antes de cansarse o de que le falte el aliento.

Se ha demostrado que la mejora de VO<sub>2</sub> máximo de 1 ml/kg/min mejora los resultados y marca una diferencia clínicamente significativa para las personas con CMH obstructiva

La presión arterial alta (hipertensión) fue el único efecto secundario notificado en el ensayo clínico en más del 5 % de los pacientes y fue más frecuente en los pacientes que tomaban MYQORZO (8 %) que en los que tomaban placebo (2 %).

Consulte los resultados adicionales del ensayo clínico en las páginas siguientes.

## INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

### ¿Qué debo decirle a mi proveedor de atención médica antes de tomar MYQORZO?

Antes de tomar MYQORZO, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluyendo si usted:

- Está embarazada o planea quedar embarazada. Se desconoce si MYQORZO puede causar daños al feto. Informe a su proveedor de atención médica si queda embarazada durante el tratamiento o en las 3 semanas posteriores a la última dosis de MYQORZO. Existe un estudio sobre MYQORZO durante el embarazo. Su proveedor de atención médica debe notificar a Cytokinetics, Inc. sobre su exposición al medicamento durante el embarazo.
- Está amamantando o planea hacerlo. Se desconoce si MYQORZO pasa a su leche materna. Hable con su proveedor de atención médica sobre la mejor forma de alimentar a su bebé durante el tratamiento con MYQORZO.



EN EL ENSAYO CLÍNICO,  
se demostró que MYQORZO™ ofrece una mejoría rápida y duradera de los síntomas con menos limitaciones físicas

La mejoría de los síntomas se midió mediante la clase funcional de la New York Heart Association (NYHA) a las 12 y 24 semanas



Alivio rápido a las 12 semanas



El 49 % de las personas que tomaron MYQORZO mejoró en al menos 1 clase de la NYHA en comparación con el 18 % que tomó placebo



Alivio duradero a las 24 semanas



El 59 % de las personas que tomaron MYQORZO experimentaron una mejoría mantenida de los síntomas en comparación con el 24 % que tomaron placebo

¿Qué es la NYHA?

La clasificación funcional de la NYHA es una forma de medir cómo afecta su enfermedad cardíaca a su vida diaria, especialmente lo cansado que está o la falta de aliento que siente al realizar actividades ordinarias:

CLASE I

Sin síntomas ni limitaciones en las actividades físicas

CLASE III

Limitaciones notables con actividad física mínima, pero cómodo en reposo

CLASE II

Síntomas leves y ligeras limitaciones en la actividad ordinaria

CLASE IV

Limitaciones físicas graves y síntomas en reposo

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

¿Qué debo decirle a mi proveedor de atención médica antes de tomar MYQORZO?

Antes del tratamiento con MYQORZO y durante este, informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos de venta con receta y de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas que toma. Tomar MYQORZO con determinados medicamentos puede provocar un aumento de los niveles de MYQORZO en su sangre y aumentar el riesgo de insuficiencia cardíaca. No interrumpa ni cambie la dosis de un medicamento ni empiece a tomar un medicamento nuevo sin informar a su proveedor de atención médica.

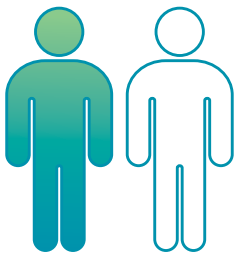
Informe especialmente a su proveedor de atención médica si toma fluconazol (si se usa durante más de 3 días), voriconazol o fluvoxamina.

Consulte la Información de Prescripción completa, incluido el Recuadro de ADVERTENCIA y la Guía del Medicamento.

EN EL ENSAYO CLÍNICO,  
se demostró que MYQORZO ofrece una reducción rápida y duradera de la obstrucción en el corazón



Representación de actores.



CASI 1 de cada 2 personas que tomaron MYQORZO (49%) ya no fueron considerados como que tuvieron obstrucción\* al final del ensayo clínico frente al 4% que tomaron placebo

12 VECES MÁS PERSONAS

que tomaron MYQORZO no tuvieron ninguna obstrucción significativa\* frente a aquellos que tomaron placebo

\* Basado en niveles de gradiente del tracto de salida ventricular izquierdo (left ventricular outflow tract, LVOT) inferiores a 30 mmHg durante un ecocardiograma. El gradiente de LVOT es la forma en que los cardiólogos miden la obstrucción en el corazón. La obstrucción se define como un gradiente de LVOT mayor o igual a 30 mmHg. La obstrucción grave es mayor o igual a 50 mmHg.



Reducción rápida de la obstrucción

Se observó una reducción de la obstrucción tan pronto como a las 12 semanas



Reducción duradera de la obstrucción

Durante el transcurso del ensayo clínico de 24 semanas, las personas que tomaron MYQORZO mantuvieron una disminución de la obstrucción en un promedio de 47 mmHg, mientras que las que recibieron placebo tuvieron un ligero aumento de 2 mmHg

Por qué importa la obstrucción

La obstrucción puede dificultar que el corazón bombee sangre rica en oxígeno al cuerpo. Las personas con obstrucción pueden experimentar síntomas como sensación de cansancio o falta de aliento.

Se tomaron medidas de obstrucción durante una maniobra de Valsalva. Una maniobra de Valsalva puede ayudar a su proveedor de atención médica a ver la obstrucción con más claridad durante un ecocardiograma.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

¿Cuáles son los efectos secundarios más frecuentes de MYQORZO?

El efecto secundario más frecuente de MYQORZO es la presión arterial alta (hipertensión).

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de MYQORZO. Hable con su proveedor de atención médica para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Puede notificar los efectos secundarios a la FDA al 1-800-FDA-1088.

También puede notificar sobre los efectos secundarios a Cytokinetics al 1-833-633-2986.





MYQORZO™ ayuda a mejorar los síntomas y la obstrucción, por lo que es posible que ya no sea elegible para terapias de reducción septal\*

EN EL ENSAYO CLÍNICO, las personas que tomaron MYQORZO notificaron una mejoría en los síntomas y las limitaciones físicas



En promedio, MYQORZO condujo a una mejoría significativa de los síntomas y las limitaciones durante el ensayo clínico de 24 semanas, en comparación con el placebo.



¿Qué es la reducción septal?

La reducción septal es una forma de reducir el grosor del músculo cardíaco. Se puede realizar mediante cirugía cardíaca o con un catéter. La cirugía de reducción septal o la ablación septal con alcohol pueden proporcionar alivio de los síntomas, pero no tratan la causa fundamental de la CMH obstructiva.

\*Los criterios de elegibilidad incluyen síntomas graves (clase III o IV de la NYHA) y obstrucción grave (gradiente de flujo de salida del ventrículo izquierdo [LVOT] ≥50 mmHg).

†Las terapias de reducción septal incluyen la miectomía septal y la ablación septal con alcohol.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre MYQORZO?

MYQORZO puede causar efectos secundarios graves, como:

- Insuficiencia cardíaca:** una afección en la que el corazón no puede bombear con suficiente fuerza; es una afección grave que puede provocar la muerte. Debe someterse a ecocardiogramas antes del tratamiento con MYQORZO y durante este, y monitorear signos y síntomas de insuficiencia cardíaca. Las personas que desarrollan una enfermedad grave, como una infección grave, o que desarrollan un latido cardíaco irregular nuevo o que empeora, tienen un mayor riesgo de insuficiencia cardíaca durante el tratamiento con MYQORZO.
- Informe a su proveedor de atención médica o busque ayuda médica de inmediato** si presenta alguno de los siguientes síntomas nuevos o si estos empeoran: falta de aliento, dolor torácico, fatiga, hinchazón de piernas, sensación de aceleración del corazón (palpitaciones) o aumento rápido de peso.
- El riesgo de insuficiencia cardíaca también aumenta cuando se toma MYQORZO con otros medicamentos determinados.** Informe a su proveedor de atención médica sobre cualquier medicamento de venta con receta y de venta libre que tome, antes del tratamiento con MYQORZO y durante este.

Consulte la Información de Prescripción completa, incluido el Recuadro de ADVERTENCIA y la Guía del Medicamento.



¿Qué es la KCCQ-CSS?

La puntuación de resumen clínico del cuestionario de cardiomiopatía de Kansas City (Kansas City Cardiomyopathy Questionnaire–Clinical Summary Score, KCCQ-CSS) es un cuestionario que mide los síntomas y las limitaciones físicas desde la perspectiva del paciente.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

¿Cuál es la información más importante que debo conocer sobre MYQORZO?

MYQORZO puede causar efectos secundarios graves, como:

- Debido al riesgo de insuficiencia cardíaca, MYQORZO solo está disponible a través de un programa de distribución restringida denominado Programa de Estrategia de Evaluación y Mitigación de Riesgos (Risk Evaluation and Mitigation Strategy, REMS) de MYQORZO.**
  - Su proveedor de atención médica debe estar inscrito en el Programa REMS de MYQORZO para poder recetarle MYQORZO.
  - Antes de iniciar el tratamiento con MYQORZO, debe inscribirse en el Programa REMS de MYQORZO. Hable con su proveedor de atención médica sobre cómo inscribirse en el programa. Se le dará información sobre el programa cuando se inscriba.
  - Antes de tomar MYQORZO, su proveedor de atención médica y farmacéutico se asegurarán de que entienda cómo tomar MYQORZO de forma segura, lo que incluirá volver para realizarse ecocardiogramas cuando se lo indique su proveedor de atención médica. MYQORZO solo puede ser dispensado por una farmacia certificada que participe en el Programa REMS de MYQORZO.
  - Si tiene alguna pregunta sobre el Programa REMS de MYQORZO, consulte a su proveedor de atención médica, visite [www.MYQORZOREMS.com](http://www.MYQORZOREMS.com) o llame al 1-844-285-7367.





**MYQORZO puede causar efectos secundarios graves, como insuficiencia cardíaca, por lo que su médico monitoreará el funcionamiento de su corazón.**

Informe a su proveedor de atención médica o busque ayuda médica de inmediato si presenta alguno de los siguientes síntomas nuevos, o si estos empeoran:

- Falta de aliento
- Dolor torácico
- Hinchazón de piernas
- Sensación de aceleración del corazón (palpitaciones)
- Fatiga
- Aumento rápido de peso



**El efecto secundario más frecuente de MYQORZO es la presión arterial alta (hipertensión).**

**En el ensayo clínico, ningún participante experimentó interrupciones del tratamiento ni empeoramiento de los eventos de insuficiencia cardíaca debido a una disminución de la fracción de eyección.** La fracción de eyección compara la cantidad de sangre que hay en la cavidad cardíaca con la cantidad de sangre que se bombea hacia afuera.



**No** tome MYQORZO si toma un medicamento llamado rifampicina, ya que no es seguro tomar estos medicamentos juntos.

**Antes del tratamiento con MYQORZO y durante este, informe a su proveedor de atención médica sobre:**



**Todos los medicamentos que toma:**

- Incluidos los medicamentos de venta con receta y de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas. Tomar MYQORZO con determinados medicamentos puede aumentar el riesgo de insuficiencia cardíaca.
- **No interrumpa ni cambie la dosis de un medicamento ni empiece a tomar un medicamento nuevo sin informar a su proveedor de atención médica.**
- Informe especialmente a su proveedor de atención médica si toma fluconazol (si se usa durante más de 3 días), voriconazol o fluvoxamina, ya que podría ser necesario un cambio en la dosis.

**Todas sus afecciones médicas, incluido si cumple con lo siguiente:**

- Está embarazada, planea quedar embarazada o se queda embarazada en las 3 semanas posteriores a la última dosis de MYQORZO. Se desconoce si MYQORZO puede causar daños al feto.
- Está amamantando o planea hacerlo. Se desconoce si MYQORZO pasa a su leche materna.

**Programa de Estrategia de Evaluación y Mitigación de Riesgos (REMS) de MYQORZO**



Para ayudar a proteger la salud de las personas que toman medicamentos que presentan ciertos riesgos graves, la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA) de los Estados Unidos a veces exige un programa REMS. En algunas personas, MYQORZO puede aumentar el riesgo de insuficiencia cardíaca. El Programa REMS de MYQORZO está diseñado para ayudar a reforzar el uso seguro mediante la provisión de instrucciones especiales, monitoreo y educación para proveedores y pacientes.

Si su proveedor de atención médica determina que MYQORZO es adecuado para usted, le ayudará a inscribirse en el programa para que pueda comenzar. Obtenga más información en [MYQORZO.com/REMS](https://myqorzo.com/REMS).

Consulte la Información de **Prescripción completa**, incluido el **Recuadro de ADVERTENCIA** y la **Guía del Medicamento**.



Representación de actores.

**Alcance su dosis individualizada**

Su proveedor de atención médica puede comenzar a ajustar la dosis tan pronto como a las 2 semanas después de iniciar MYQORZO para alcanzar su dosis de mantenimiento individualizada en un plazo de 8 semanas.\*



\*Basado en ecocardiogramas realizados entre 2 y 8 semanas después de iniciar el tratamiento y después de cualquier cambio en la dosis.

†MYQORZO puede aumentarse en incrementos de 5 mg hasta un máximo de 20 mg. Si en algún momento experimenta una disminución en su fracción de eyección ventricular izquierda (FEVI), padece una enfermedad grave o comienza a tomar determinados medicamentos, es posible que su proveedor de atención médica deba reducir la dosis de MYQORZO o incluso suspenderlo temporalmente.

**INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)**

**¿Quién no debe tomar MYQORZO?**

**No** tome MYQORZO si toma un medicamento llamado rifampicina.

**¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de MYQORZO?**

**MYQORZO puede causar efectos secundarios graves, como insuficiencia cardíaca.**



Apoyo durante su tratamiento



El Programa de apoyo al paciente MYQORZO & You ofrece apoyo personalizado al paciente durante su tratamiento.

Haga clic aquí para obtener más información sobre el Programa de apoyo al paciente MYQORZO & You.

Para hacer preguntas, llame al: 833-MYQORZO (833-697-6796)

Su Asesor de MYQORZO™ está aquí para ayudarle a iniciar y mantener su tratamiento con MYQORZO.



Una vez inscrito en MYQORZO & You, su Asesor de MYQORZO dedicado:



Le llamará para darle la bienvenida al programa en el plazo de un día hábil



Le explicará las opciones de apoyo para la asequibilidad que mejor se adaptan a sus necesidades



Le proporcionará educación y apoyo sobre REMS



Le ayudará con la coordinación del envío de MYQORZO desde su farmacia especializada



Le proporcionará recordatorios de renovación continua y apoyo para el estilo de vida mientras toma MYQORZO

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

¿Qué debo decirle a mi proveedor de atención médica antes de tomar MYQORZO?

Antes de tomar MYQORZO, informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, incluyendo si usted:

- Está embarazada o planea quedar embarazada. Se desconoce si MYQORZO puede causar daños al feto. Informe a su proveedor de atención médica si queda embarazada durante el tratamiento o en las 3 semanas posteriores a la última dosis de MYQORZO. Existe un estudio sobre MYQORZO durante el embarazo. Su proveedor de atención médica debe notificar a Cytokinetics, Inc. sobre su exposición al medicamento durante el embarazo.
- Está amamantando o planea hacerlo. Se desconoce si MYQORZO pasa a su leche materna. Hable con su proveedor de atención médica sobre la mejor forma de alimentar a su bebé durante el tratamiento con MYQORZO.

Consulte la Información de Prescripción completa, incluido el Recuadro de ADVERTENCIA y la Guía del Medicamento.

¿Es MYQORZO adecuado para mí?



¿Está considerando MYQORZO? Si es usted un adulto al que se le ha diagnosticado CMH obstructiva y tiene síntomas, lea las preguntas siguientes para ver si MYQORZO podría ser adecuado para usted.

LIMITACIONES DE LA VIDA DIARIA/IMPACTO DE LOS SÍNTOMAS



- ¿Está **limitado** para realizar actividades cotidianas debido a los síntomas de la CMH obstructiva?
- ¿Se encuentra **diciedo "no" a la hora de hacer cosas** que solía disfrutar debido a su CMH obstructiva?
- ¿Tiene **síntomas** de CMH obstructiva que le molestan o le preocupan?
- ¿Le gustaría poder hacer **más de las cosas que disfruta**?

PLAN DE TRATAMIENTO ACTUAL



- ¿Sigue teniendo síntomas de CMH obstructiva **y limitaciones físicas**, a pesar de su plan de tratamiento actual?

INTERÉS EN LAS OPCIONES DE TRATAMIENTO



- ¿Le gustaría tomar un comprimido una vez al día que pudiera ayudar a **mejorar sus síntomas** y su capacidad para estar activo?
- ¿Le gustaría tomar un medicamento que pudiera ayudarle a **evitar la terapia de reducción septal (TRS)** para su CMH obstructiva?

Si respondió sí a alguna de estas preguntas, hable con su proveedor de atención médica sobre MYQORZO y vea si podría ser adecuado para usted.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

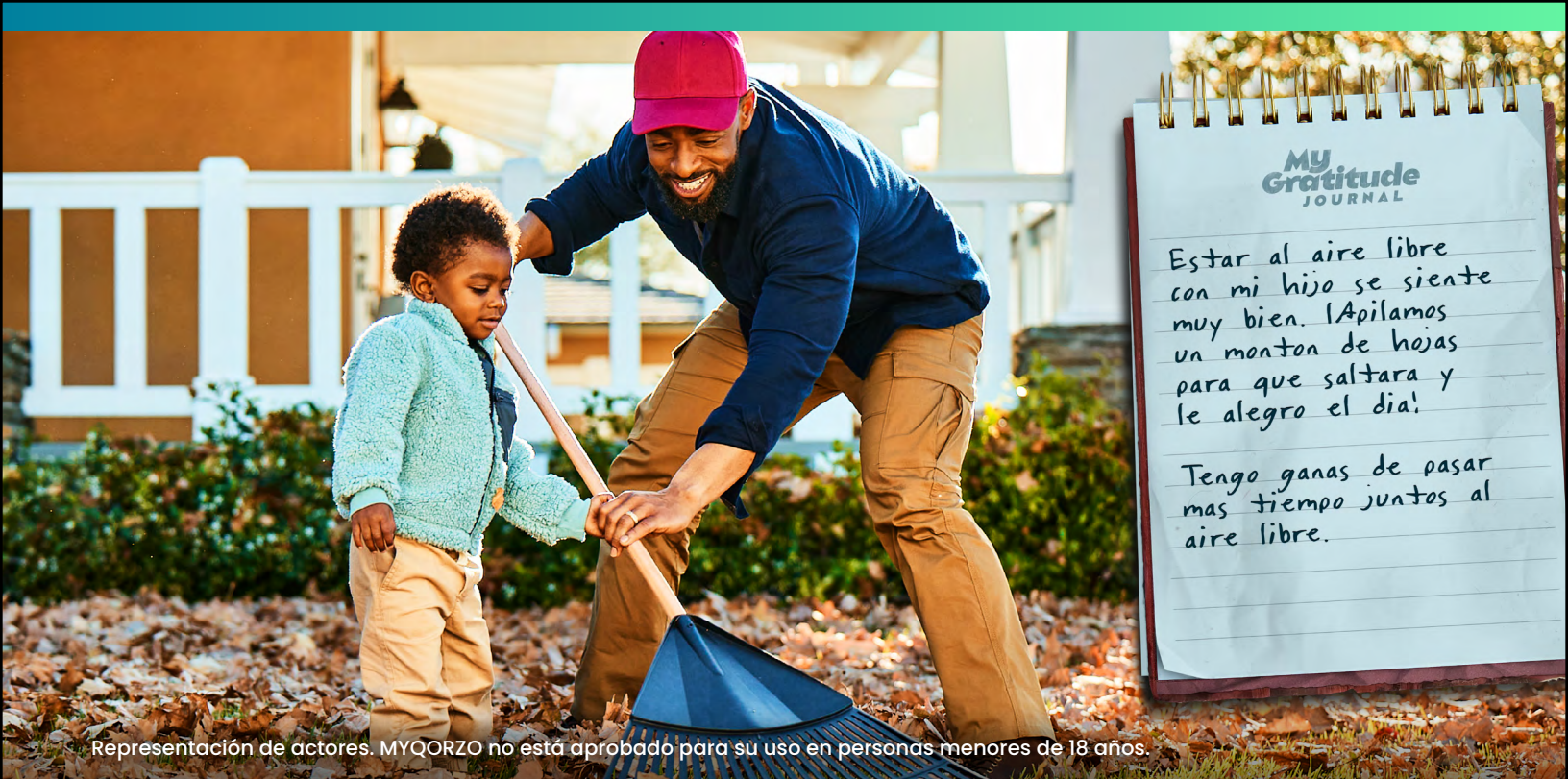
¿Qué debo decirle a mi proveedor de atención médica antes de tomar MYQORZO?

Antes del tratamiento con MYQORZO y durante este, informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos de venta con receta y de venta libre, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas que toma. Tomar MYQORZO con determinados medicamentos puede provocar un aumento de los niveles de MYQORZO en su sangre y aumentar el riesgo de insuficiencia cardíaca. **No interrumpa ni cambie la dosis de un medicamento ni empiece a tomar un medicamento nuevo sin informar a su proveedor de atención médica.**

Informe especialmente a su proveedor de atención médica si toma fluconazol (si se usa durante más de 3 días), voriconazol o fluvoxamina.







Representación de actores. MYQORZO no está aprobado para su uso en personas menores de 18 años.

**Si tiene alguna pregunta o necesita apoyo para empezar a tomar MYQORZO™, estamos aquí para ayudar.**

Si tiene preguntas médicas, llame a su proveedor de atención médica.



**Para obtener apoyo general y asistencia con el acceso y la asequibilidad**, póngase en contacto con un Asesor de MYQORZO llamando al 833-MYQORZO (833-697-6796) de lunes a viernes, de 8 a. m. a 8 p. m., hora del este

**Para acceder a más recursos e información útiles sobre MYQORZO, visite [myqorzo.com](https://myqorzo.com).**

## INDICACIÓN Y USO

MYQORZO es un medicamento de venta con receta que se utiliza para tratar a adultos con cardiomiopatía hipertrófica obstructiva (CMHO) sintomática con el fin de mejorar la capacidad funcional y los síntomas.

Se desconoce si MYQORZO es seguro y eficaz en niños.

**Consulte la [Información de Prescripción](#) completa, incluido el Recuadro de ADVERTENCIA y la [Guía del Medicamento](#).**



CYTOKINETICS® y el logotipo en forma de C de CYTOKINETICS son marcas comerciales registradas de Cytokinetics en los EE. UU. y algunos otros países. MYQORZO™, el logotipo de MYQORZO y el logotipo de MYQORZO & You son marcas comerciales de Cytokinetics en EE. UU. © 2026 CYTOKINETICS. Todos los derechos reservados. US-MYQ-00109 06/2026