



En el tratamiento a largo plazo de la acromegalia

COMIENZE A USAR

MYCAPSSA

MYCAPSSA es la octreotida por vía oral que trata la acromegalia durante todo el día, todos los días*.

* Cuando se toma según las indicaciones.



¿PARA QUÉ SIRVE MYCAPSSA (octreotida)?

MYCAPSSA (octreotida) en cápsulas de liberación prolongada es un medicamento recetado por vía oral que se utiliza en el tratamiento de mantenimiento a largo plazo de la acromegalia en personas en quienes el tratamiento inicial con octreotida o lanreotida ha sido eficaz y tolerado.

Consulte la Información importante de seguridad en todo el documento y la Información de prescripción completa adjunta, incluida la Información para el paciente.

Hable sobre los síntomas

El control de los síntomas es un objetivo importante del tratamiento de la acromegalia

Los objetivos de los tratamientos para la acromegalia incluyen los siguientes:



Control hormonal
(IGF-I y GH)



Alivio de los síntomas



Control del tumor



Manejo de otras afecciones médicas

GH, hormona de crecimiento; IGF-I, factor de crecimiento similar a la insulina 1.

Consulte el glosario en la página 20.

Es posible que aun experimente síntomas, incluso si su IGF-I está bajo control. Los posibles síntomas pueden incluir los siguientes:



Fatiga



Dolor de cabeza



Dolor articular



Sudoración



Hinchazón

Use su voz

Recuerde que su equipo de atención médica confía en usted para mantenerlos informados sobre sus síntomas. Hable con su equipo de atención y continúe informándole cómo se siente.

MYCAPSSA es la única octreotida que se toma por vía oral

MYCAPSSA se ha estudiado de manera exhaustiva



Seguridad y efectividad comprobadas



Medicamento oral administrado dos veces al día

¿Qué es MYCAPSSA?

MYCAPSSA es la versión oral de la octreotida, un medicamento con el que quizás ya esté familiarizado.

INDICACIÓN

¿PARA QUÉ SIRVE MYCAPSSA (octreotida)?

MYCAPSSA es un medicamento recetado por vía oral que se utiliza en el tratamiento de mantenimiento a largo plazo de la acromegalía en personas en quienes el tratamiento inicial con octreotida o lanreotida ha sido eficaz y tolerado.

Si estos tratamientos son eficaces y su cuerpo los tolera, puede ser elegible para tomar MYCAPSSA en lugar de recibir las inyecciones. Consulte a su médico si este tratamiento oral es adecuado para usted.

Consulte la Información importante de seguridad en todo el documento y la Información de prescripción completa adjunta, incluida la Información para el paciente.

MYCAPSSA se evaluó en 3 estudios principales:

O Estudio OPTIMAL	M Estudio MPOWERED*	OL Estudio de etiqueta abierta
Estudio de 9 meses	Estudio de 15 meses	Estudio de 13 meses
56 [†] participantes	146 [‡] participantes	155 participantes
<ul style="list-style-type: none"> Se centra en la seguridad y eficacia de MYCAPSSA frente al placebo. Llevó a la aprobación de MYCAPSSA por parte de la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA). 	<ul style="list-style-type: none"> Se centra en la eficacia de MYCAPSSA frente a análogos inyectables de la somatostatina. 	<ul style="list-style-type: none"> Se centra en la seguridad y eficacia de MYCAPSSA.

* El estudio MPOWERED no se diseñó para determinar la no inferioridad o superioridad de los grupos para resultados relacionados con síntomas e informados por los pacientes. Las diferencias entre los grupos se consideraron patrones de naturaleza estrictamente numérica.

FDA, Administración de Alimentos y Medicamentos de los EE. UU

[†] Se aleatorizaron 28 pacientes para recibir MYCAPSSA.

[‡] 146 pacientes en total, de los cuales 92 ingresaron en la fase controlada aleatorizada.

Estos ensayos estudiaron MYCAPSSA, la versión oral de la octreotida. La terapia con octreotida se ha estudiado durante décadas en miles de personas.





La mayoría de los pacientes tratados con MYCAPSSA mantuvieron el IGF-I bajo control*

O En el estudio OPTIMAL:



El **92 %** que respondió a MYCAPSSA a los 6 meses, con niveles del IGF-I en el intervalo normal, **continuó respondiendo a los 9 meses.**



El **90 %** que completó el estudio sobre MYCAPSSA **decidió continuar manejando su acromegalia con MYCAPSSA.**

ULN, límite superior de lo normal.

* La respuesta del IGF-I se definió como un promedio de las semanas 34 y 36 IGF-I $\leq 1.0 \times \text{ULN}$ ($P = 0.008$).

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

¿CUÁL ES LA INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE QUE DEBO CONOCER?

MYCAPSSA puede causar problemas en la vesícula biliar. Informe a su proveedor de atención médica si tiene alguno de estos síntomas: dolor repentino en la parte superior derecha del estómago (abdomen) o en el hombro derecho, o entre los omóplatos, coloración amarillenta de la piel o de la parte blanca de los ojos, fiebre con escalofríos o náuseas.

M En el estudio MPOWERED:



Casi todos los pacientes que recibieron MYCAPSSA **mantuvieron el IGF-I bajo control**,[†] similar a los tratados con un análogo inyectable de la somatostatina.

[†] Los datos son representativos de los pacientes que respondieron a ISSA y MYCAPSSA. El control bioquímico se definió como IGF-I $< 1.3 \times \text{ULN}$ utilizando un promedio ponderado por tiempo.

¿Qué es el IGF-I?

El IGF-I es una hormona que produce hueso y tejido para crecer. Su equipo de atención controlará de cerca sus niveles de IGF-I, pero es solo una parte de su atención.

Otras cosas como los síntomas también son importantes a la hora de analizar las opciones de tratamiento.

MYCAPSSA puede afectar sus niveles de azúcar en sangre, hormona tiroidea o vitamina B₁₂. Informe a su proveedor de atención médica si tiene algún problema o alguna afección en relación con esto. Su proveedor de atención médica puede monitorear estos niveles durante su tratamiento con MYCAPSSA.

Informe a su proveedor de atención médica si tiene latidos irregulares.

Para obtener Información de seguridad importante adicional, consulte la Información de prescripción completa y la Información para el paciente adjuntas.



MYCAPSSA controla los síntomas emergentes durante el tratamiento

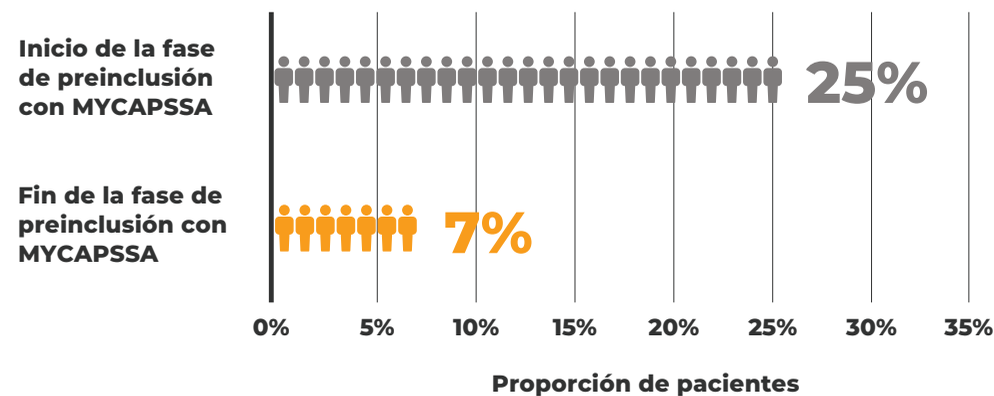


M En el estudio MPOWERED:

Menos pacientes tratados con MYCAPSSA informaron síntomas emergentes del tratamiento:

- **Antes de MYCAPSSA:**
El **25 %** de los pacientes experimentó síntomas emergentes durante el tratamiento
- **Después de 26 semanas de recibir MYCAPSSA:**
Solo el **7 %** de los pacientes experimentó síntomas emergentes durante el tratamiento

Síntomas emergentes durante el tratamiento informados



INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE (cont.)

¿CUÁL ES LA INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE QUE DEBO CONOCER? (cont.)

MYCAPSSA puede hacer que su cuerpo tenga problemas para absorber grasas dietéticas. Informe a su proveedor de atención médica si tiene algún síntoma nuevo o si empeora, incluidas heces grasas o heces con un aspecto oleoso, cambios en el color de las heces, heces blandas, hinchazón estomacal (abdominal) o pérdida de peso.

“ El tratamiento con MYCAPSSA se ha adaptado muy bien a mi estilo de vida. Me encanta viajar, así que simplemente tomo el estuche de pastillas, lo meto en la maleta y sigo con mi vida”.

Becky – Paciente de MYCAPSSA



Mire la historia de Becky



¿QUIÉNES NO DEBEN USAR MYCAPSSA?

MYCAPSSA puede causar una reacción alérgica grave, incluido choque anafiláctico. Deje de tomar MYCAPSSA de inmediato y busque ayuda de emergencia si tiene alguno de estos síntomas: hinchazón de la lengua, la garganta, los labios, los ojos o la cara; dificultad para tragar o respirar; picazón intensa en la piel con erupción o protuberancias elevadas; sensación de desmayo; dolor en el pecho; o latidos cardíacos rápidos.

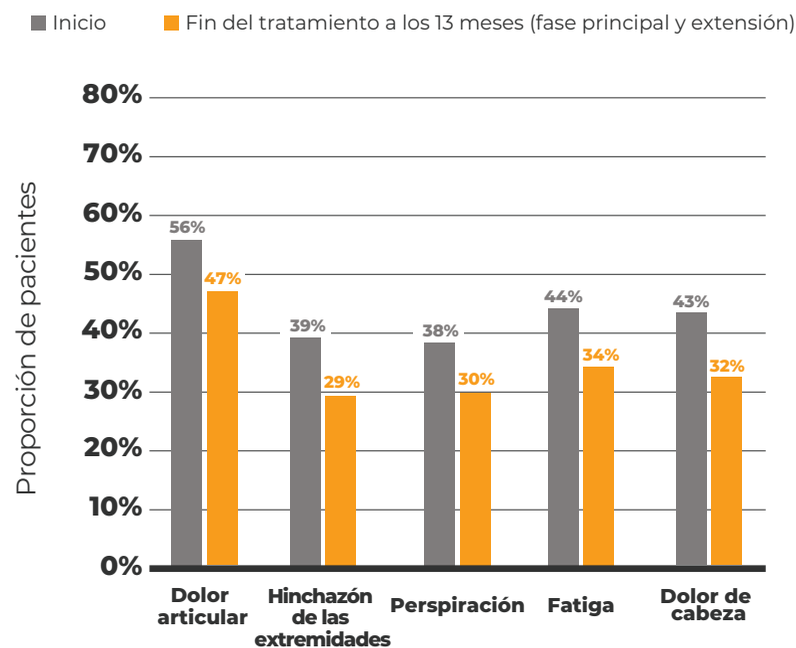
Para obtener Información de seguridad importante adicional, consulte la Información de prescripción completa y la Información para el paciente adjuntas.





En múltiples estudios, los pacientes tratados con MYCAPSSA demostraron un control constante de los síntomas

OL Estudio de etiqueta abierta*



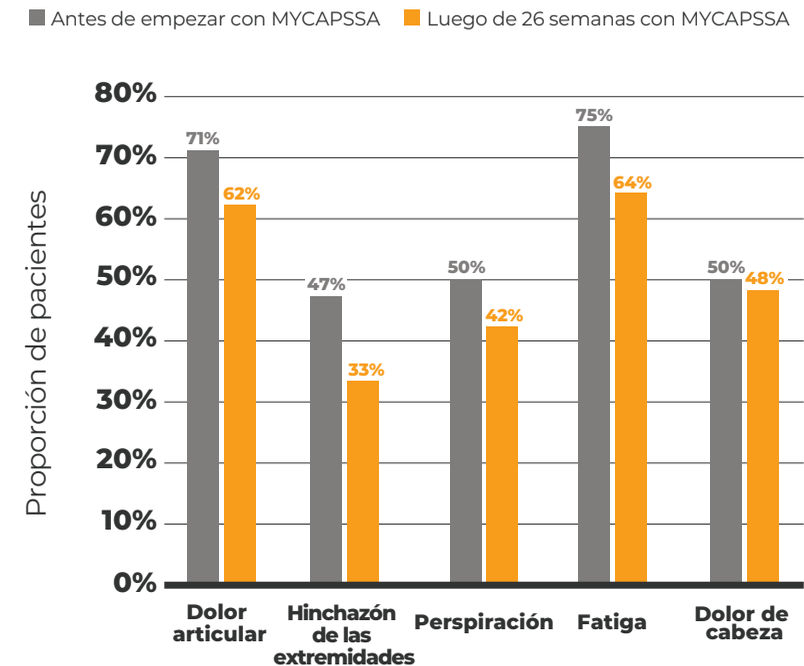
* Proporción de pacientes con síntomas individuales activos desde el inicio hasta el fin del tratamiento. Población de dosis fija (n = 110). Para los pacientes que no completaron el período de tratamiento principal, se utilizó la última evaluación durante el período de tratamiento principal. Para los pacientes que no completaron el período de tratamiento de extensión, se utilizó la última evaluación durante el período de tratamiento de extensión.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE (cont.)

¿QUIÉNES NO DEBEN USAR MYCAPSSA? (cont.)

No use MYCAPSSA si es alérgico a la octreotida o a cualquier otro ingrediente de MYCAPSSA. Si necesita conocer los ingredientes, consulte a su proveedor de atención médica o farmacéutico.

M Estudio MPOWERED†



† Proporción de pacientes con síntomas individuales activos en el punto cronológico indicado durante la fase de preinclusión.

Si tiene otras afecciones médicas, debe usar MYCAPSSA con precaución. Informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, especialmente las siguientes: embarazo o lactancia; enfermedad hepática; nefropatía; o dificultad para vaciar la vejiga por completo.

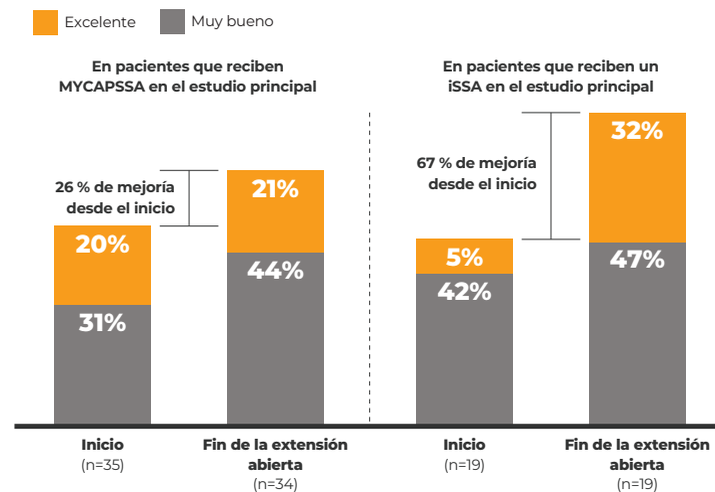
Para obtener Información de seguridad importante adicional, consulte la Información de prescripción completa y la Información para el paciente adjuntas.





- Se invitó a los pacientes que finalizaron el estudio MPOWERED para participar en una extensión del estudio a largo plazo.
- Todos los participantes recibieron MYCAPSSA independientemente del tratamiento que recibieron en el estudio MPOWERED

Pacientes que informan un control de síntomas “excelente” o “muy bueno”



ISSA, análogo inyectable de la somatostatina.

Los pacientes lograron el control de los síntomas a largo plazo durante un máximo de 3.5 años adicionales.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE (cont.)

¿QUIÉNES NO DEBEN USAR MYCAPSSA? (cont.)

Las mujeres que usan un anticonceptivo oral deben usar un método anticonceptivo no hormonal alternativo o un método de respaldo al tomar MYCAPSSA. Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma. MYCAPSSA puede afectar la forma en que actúan otros medicamentos, y otros medicamentos pueden afectar la forma en que actúa MYCAPSSA.

En estudios clínicos, se demostró que MYCAPSSA es bien tolerado en general

MYCAPSSA puede causar problemas en la vesícula biliar (especialmente en aquellos con antecedentes de cálculos biliares). MYCAPSSA puede afectar sus niveles de azúcar en sangre, hormona tiroidea y vitamina B₁₂.

Los efectos secundarios más frecuentes de MYCAPSSA son los siguientes:

- Dolor de cabeza
- Náuseas
- Diarrea
- Dolor articular
- Debilidad
- Sudoración excesiva

Hable con su proveedor de atención médica si tiene algún efecto secundario que le cause molestias o que no desaparezca.

Puede informar los efectos secundarios a la FDA al 1-800-FDA-1088.

Los problemas estomacales e intestinales fueron en su mayoría de leves a moderados y se resolvieron durante el tratamiento.

- Ocurrieron principalmente durante los primeros 3 meses de tratamiento
- Por lo general, se resolvieron en menos de **2 semanas**

No deje de tomar MYCAPSSA antes de hablar con su médico o farmacéutico.

Para obtener Información de seguridad importante adicional, consulte la Información de prescripción completa y la Información para el paciente adjuntas.



MYCAPSSA trata la acromegalia y sus síntomas todo el día, todos los días

MYCAPSSA proporciona una administración flexible



Tome MYCAPSSA dos veces al día

- MYCAPSSA debe tomarse 1 hora antes o 2 horas después de las comidas
- Establecer un hábito puede ayudarle a recordar que debe tomar MYCAPSSA de manera constante

Este es un ejemplo:



Primera dosis, justo después de despertarse

Segunda dosis, media tarde o justo antes de acostarse

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE (cont.)

¿CUÁLES SON LOS POSIBLES EFECTOS SECUNDARIOS DE MYCAPSSA?

Los efectos secundarios más frecuentes son dolor de cabeza, dolor articular, náuseas, debilidad, diarrea y sudoración excesiva.

Si su agenda cambia de un día para otro, puede ajustar el horario de cada dosis:

- No es necesario tomarla exactamente con 12 horas de diferencia
- No es necesario tomarla a la misma hora todos los días



Cada estuche de MYCAPSSA viene con 28 cápsulas.

Cada cápsula de MYCAPSSA es de 20 mg.

Mantenga MYCAPSSA y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.

Almacenamiento de MYCAPSSA

Una vez abiertos, los estuches de MYCAPSSA no necesitan refrigeración y pueden conservarse a temperatura ambiente durante 30 días.*

* Los estuches abiertos pueden almacenarse a temperatura ambiente (68 °F a 77 °F) durante un máximo de 1 mes.

Se le recomienda que informe los efectos secundarios negativos a Chiesi Farmaceutici S.p.A. al 1-888-661-9260 o a la FDA al 1-800-FDA-1088 o a través de www.fda.gov/medwatch.

Mantenga MYCAPSSA y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.

Para obtener Información de seguridad importante adicional, consulte la Información de prescripción completa y la Información para el paciente adjuntas.



Cómo encontrar la dosis óptima de MYCAPSSA



“ Tiene que convertirse en su propio defensor. No sufra en silencio... diga lo que piensa”.

Jim – Paciente de MYCAPSSA



Su médico controlará su nivel de IGF-I de manera periódica.



Lleve un registro de los síntomas e informe a su equipo de atención cómo se siente.

Mantenga abiertas las líneas de comunicación
No tenga miedo de hablar si no se siente bien. Utilice el registro de síntomas en las páginas 22 y 23 para llevar un registro de cómo se ha estado sintiendo.



Mire la historia de Jim

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE (cont.)

¿CÓMO DEBO TOMAR MYCAPSSA?

No tome MYCAPSSA con alimentos. MYCAPSSA debe tomarse con un vaso de agua con el estómago vacío. Tome MYCAPSSA al menos 1 hora antes de una comida o al menos 2 horas después de una comida (por ejemplo, podría tomar su dosis de la mañana 1 hora antes del desayuno y su dosis de la noche a la hora de acostarse).

¿CUÁLES SON LOS POSIBLES EFECTOS SECUNDARIOS DE MYCAPSSA?

Los efectos secundarios más frecuentes son dolor de cabeza, dolor articular, náuseas, debilidad, diarrea y sudoración excesiva.

Para obtener Información de seguridad importante adicional, consulte la Información de prescripción completa y la Información para el paciente adjuntas.



Apoyo continuo al paciente



Visite chiesitotalcare.com o llame al **1-833-346-2277**

Una sola llamada a su equipo de Chiesi Total CareSM exclusivo es todo lo que necesita, y recibirá:



Apoyo individual

de su Coordinador de servicios para pacientes para comprender sus medicamentos y necesidades médicas



Asistencia con el seguro

para que reciba para lo que califica



Reposiciones sin preocupaciones

Siempre hay un farmacéutico disponible y el medicamento se entrega directamente en su puerta.

Ayuda cuando la necesita



Puede pagar tan solo \$0 por su receta

0\$ DE SU BOLSILLO

Elegibilidad para el programa:

- Está inscrito en el programa de apoyo al paciente
- Tiene seguro comercial y una receta válida para una indicación aprobada por la FDA para MYCAPSSA
- Usted es residente de los Estados Unidos o de uno de sus territorios

* Consulte los Términos y condiciones completos para conocer los requisitos de elegibilidad adicionales.



Estamos aquí para ayudar

1-833-346-2277

(de lunes a viernes, de 7:00 A. M. a 7:00 P. M., hora central)

chiesitotalcare.com

Consulte la Información importante de seguridad en todo el documento y la Información de prescripción completa adjunta, incluida la Información para el paciente.





Análogo de la somatostatina:

Un medicamento que ayuda a evitar que el cuerpo produzca demasiadas hormonas, incluida la hormona del crecimiento.

Hormona de crecimiento:

Proteína producida por la hipófisis. La hormona de crecimiento, a veces llamada GH, ayuda a controlar el crecimiento del cuerpo.

IGF-I:

Hormona que hace que los huesos y el tejido crezcan. El IGF-I actúa con la hormona de crecimiento en el cuerpo. Los niveles de la hormona del crecimiento pueden variar a lo largo del día en función de lo que coma y de lo activo que esté, pero los niveles de IGF-I permanecen estables. Por lo tanto, una prueba del IGF-I es una forma útil de averiguar si el cuerpo está produciendo una cantidad normal de hormona del crecimiento.

Medición inicial:

Una medición que se realiza en un momento temprano y luego se utiliza para comparar con las mediciones tomadas más adelante. Por ejemplo, el IGF-I puede medirse antes del tratamiento (al inicio) y después del tratamiento para ver si hubo algún cambio.

Octreotida:

La octreotida es un medicamento que trata los niveles elevados de la hormona del crecimiento causados por la acromegalia. La terapia con octreotida se ha estudiado durante décadas en miles de personas.

Placebo:

Sustancia inactiva que puede utilizarse en pruebas clínicas. Los efectos del placebo se comparan con los efectos del medicamento que se está evaluando. Los participantes que reciben un placebo se denominan grupo de control.

Síntomas emergentes durante el tratamiento:

Cualquier síntoma que empeore antes de su siguiente dosis programada del medicamento.

Para obtener Información de seguridad importante adicional, consulte la Información de prescripción completa y la Información para el paciente adjuntas.

INDICACIÓN E INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

¿PARA QUÉ SIRVE MYCAPSSA (octreotida)?

MYCAPSSA es un medicamento recetado por vía oral que se utiliza en el tratamiento de mantenimiento a largo plazo de la acromegalia en personas en quienes el tratamiento inicial con octreotida o lanreotida ha sido eficaz y tolerado.

Si estos tratamientos son eficaces y su cuerpo los tolera, puede ser elegible para tomar MYCAPSSA en lugar de recibir las inyecciones. Consulte a su médico si este tratamiento oral es adecuado para usted.

¿CUÁL ES LA INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE QUE DEBO CONOCER?

MYCAPSSA puede causar problemas en la vesícula biliar. Informe a su proveedor de atención médica si tiene alguno de estos síntomas: dolor repentino en la parte superior derecha del estómago (abdomen) o en el hombro derecho, o entre los omóplatos, coloración amarillenta de la piel o de la parte blanca de los ojos, fiebre con escalofríos o náuseas.

MYCAPSSA puede afectar sus niveles de azúcar en sangre, hormona tiroidea o vitamina B₁₂. Informe a su proveedor de atención médica si tiene algún problema o alguna afección en relación con esto. Su proveedor de atención médica puede monitorear estos niveles durante su tratamiento con MYCAPSSA.

Informe a su proveedor de atención médica si tiene latidos irregulares.

MYCAPSSA puede hacer que su cuerpo tenga problemas para absorber grasas dietéticas. Informe a su proveedor de atención médica si tiene algún síntoma nuevo o si empeora, incluidas heces grasas o heces con un aspecto oleoso, cambios en el color de las heces, heces blandas, hinchazón estomacal (abdominal) o pérdida de peso.

¿QUIÉNES NO DEBEN USAR MYCAPSSA?

MYCAPSSA puede causar una reacción alérgica grave, incluido choque anafiláctico. Deje de tomar MYCAPSSA de inmediato y busque ayuda de emergencia si tiene alguno de estos síntomas: hinchazón de la lengua, la garganta, los labios, los ojos o la cara; dificultad para tragar o respirar; picazón intensa en la piel con erupción o protuberancias elevadas; sensación

de desmayo; dolor en el pecho; o latidos cardíacos rápidos.

No use MYCAPSSA si es alérgico a la octreotida o a cualquier otro ingrediente de MYCAPSSA. Si necesita conocer los ingredientes, consulte a su proveedor de atención médica o farmacéutico.

Si tiene otras afecciones médicas, debe usar MYCAPSSA con precaución. Informe a su proveedor de atención médica sobre todas sus afecciones médicas, especialmente las siguientes: embarazo o lactancia; enfermedad hepática; nefropatía; o dificultad para vaciar la vejiga por completo.

Las mujeres que usan un anticonceptivo oral deben usar un método anticonceptivo no hormonal alternativo o un método de respaldo al tomar MYCAPSSA. Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma. MYCAPSSA puede afectar la forma en que actúan otros medicamentos, y otros medicamentos pueden afectar la forma en que actúa MYCAPSSA.

¿CUÁLES SON LOS POSIBLES EFECTOS SECUNDARIOS DE MYCAPSSA?

Los efectos secundarios más frecuentes son dolor de cabeza, dolor articular, náuseas, debilidad, diarrea y sudoración excesiva.

Se le recomienda que informe los efectos secundarios negativos a Chiesi Farmaceutici S.p.A. al 1-888-661-9260 o a la FDA al 1-800-FDA-1088 o a través de www.fda.gov/medwatch.

Mantenga MYCAPSSA y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.

¿CÓMO DEBO TOMAR MYCAPSSA?

No tome MYCAPSSA con alimentos. MYCAPSSA debe tomarse con un vaso de agua con el estómago vacío. Tome MYCAPSSA al menos 1 hora antes de una comida o al menos 2 horas después de una comida (por ejemplo, podría tomar su dosis de la mañana 1 hora antes del desayuno y su dosis de la noche a la hora de acostarse).

Haga un seguimiento de sus síntomas



Use este espacio para llevar un registro de los síntomas. Anote cualquier síntoma que experimente, incluidos fatiga, dolores de cabeza, dolor articular, sudoración o hinchazón. Comparta esta información con su equipo de atención y hágale saber cómo se ha sentido.

Fecha: _____

Hoy me sentí: _____

En una escala del 1 al 10, lo calificaría como: _____

Fecha: _____

Hoy me sentí: _____

En una escala del 1 al 10, lo calificaría como: _____

Fecha: _____

Hoy me sentí: _____

En una escala del 1 al 10, lo calificaría como: _____

Fecha: _____

Hoy me sentí: _____

En una escala del 1 al 10, lo calificaría como: _____

Fecha: _____

Hoy me sentí: _____

En una escala del 1 al 10, lo calificaría como: _____

Fecha: _____

Hoy me sentí: _____

En una escala del 1 al 10, lo calificaría como: _____

Fecha: _____

Hoy me sentí: _____

En una escala del 1 al 10, lo calificaría como: _____

Fecha: _____

Hoy me sentí: _____

En una escala del 1 al 10, lo calificaría como: _____

Fecha: _____

Hoy me sentí: _____

En una escala del 1 al 10, lo calificaría como: _____

Fecha: _____

Hoy me sentí: _____

En una escala del 1 al 10, lo calificaría como: _____

Fecha: _____

Hoy me sentí: _____

En una escala del 1 al 10, lo calificaría como: _____

Fecha: _____

Hoy me sentí: _____

En una escala del 1 al 10, lo calificaría como: _____

Consulte la Información importante de seguridad en todo el documento y la Información de prescripción completa adjunta, incluida la Información para el paciente.



Tome el control con MYCAPSSA



Control uniforme y comprobado **de los niveles de IGF-I y de los síntomas, con una disminución de los síntomas emergentes durante el tratamiento**



Generalmente **bien tolerado**, sin probabilidades de reacciones relacionadas con la inyección



Administración dos veces al día que trata la acromegalia y sus síntomas **todo el día, todos los días**



Apoyo al paciente continuo e integral con Chiesi Total CareSM



Respaldado por más de **35 años de experiencia clínica en el mundo real** con octreotida



Visite mycapssa.com e inscríbese para obtener más información.

Para obtener Información de seguridad importante, consulte la Información de prescripción completa y la Información para el paciente adjuntas. Se le recomienda que informe los efectos secundarios negativos a Chiesi Farmaceutici S.p.A. al 1-888-661-9260 o a la FDA al 1-800-FDA-1088 o a través de www.fda.gov/medwatch.

Síguenos en:  

Mycapssa® es una marca comercial registrada propiedad de Chiesi Group.



©2025 Chiesi USA.
Chiesi Total CareSM es una marca de servicio de CHIESI FARMACEUTICI S.p.A.
PP-RA-00321 V1.0

