

Una guía para **mantenerse** **en tratamiento**

Por qué es importante y maneras
de ayudarle a continuar



INDICACIONES

Esclerosis Múltiple (EM): ZEPOSIA® (ozanimod) es un medicamento recetado que se usa para tratar formas de recaída de esclerosis múltiple (EM), que incluyen el síndrome clínico aislado, enfermedad remitente recurrente y enfermedad secundaria progresiva activa, en adultos.

Colitis Ulcerosa (CU): ZEPOSIA es un medicamento recetado que se usa para tratar la colitis ulcerosa (CU) activa de moderada a severa en adultos.

Se desconoce si ZEPOSIA es seguro y efectivo en niños.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD SELECCIONADA

No tome ZEPOSIA si:

- ha sufrido un ataque al corazón, dolor de pecho (angina inestable), un derrame o mini derrame (ataque isquémico transitorio o AIT) o ciertos tipos de insuficiencia cardíaca en los últimos 6 meses
- tiene o ha tenido un historial de ciertos tipos de ritmo cardíaco irregular o anormal (arritmia) que no haya sido corregido con un marcapasos
- tiene problemas de respiración severos sin tratar mientras duerme (apnea del sueño)
- toma ciertos medicamentos llamados inhibidores de la monoaminooxidasa (MAO) (como selegilina, fenelcina, linezolid)

Consulte con su profesional de la salud antes de tomar ZEPOSIA si usted tiene cualquiera de estas condiciones o desconoce si las tiene.

Vea la Información Importante de Seguridad en las páginas 8–13, y la [Información de Prescripción](#) completa y la [Guía del Medicamento](#).



Comenzar el tratamiento con ZEPOSIA® (ozanimod) es un paso importante, y es clave continuar tomándolo según recetado.

En este folleto encontrará información que puede ayudarle a mantener la continuidad de su tratamiento.



Qué encontrará adentro

Cómo tomar ZEPOSIA	4
5 consejos útiles	5
ZEPOSIA 360 Support™	6
Asistencia económica	7

Como tomar ZEPOSIA

ZEPOSIA® (ozanimod) debe tomarse una vez al día, y lo más cercano a la misma hora posible. Si tiene ciertos problemas hepáticos, tome según las indicaciones de su profesional de la salud.

Puede tomarse:

- **Con o sin alimentos**
- **Cuando y donde desee** — la Información de Prescripción de ZEPOSIA no establece requisitos de refrigeración

Es importante tomar ZEPOSIA según recetado

De omitir una dosis de ZEPOSIA, debe hacer lo siguiente:

 **Si no se toma una o más dosis de ZEPOSIA durante los primeros 14 días de tratamiento:** Comuníquese con su profesional de la salud. Necesitará un nuevo Paquete de Inicio de 7 días para reiniciar el tratamiento. Esto le permitirá aumentar su dosis gradualmente y evitar una reducción en su ritmo cardíaco, que es un posible efecto secundario grave de ZEPOSIA.

 **Si no se toma una dosis después de los primeros 14 días de tratamiento:** Tómese la dosis programada (una píldora) el próximo día, a la hora usual.

Vea la Información Importante de Seguridad en las páginas 8–13, y la [Información de Prescripción](#) completa y la [Guía del Medicamento](#).

5 consejos para ayudarle a recordar

A continuación, unas maneras simples para recordar tomar ZEPOSIA:



Hágalo parte de su rutina. Puede tomar ZEPOSIA con algo que hace con regularidad, como cepillarse los dientes o comer el desayuno.



Guárdelo en un lugar seguro pero donde lo pueda ver. El mostrador de la cocina o la mesa de noche son buenas opciones, pero asegúrese de que esté fuera del alcance de los niños.



Programe alarmas. Sincronice las alarmas de su teléfono inteligente, tableta o reloj inteligente para que estas sean compatibles con su rutina.



Registre cuando se lo toma. Anótelos en su teléfono o calendario para ayudarle a crear un hábito.



Use un organizador de píldoras. Le ayuda a mantener sus medicamentos en un solo lugar con una etiqueta.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD SELECCIONADA

ZEPOSIA puede causar efectos secundarios graves, incluidos:

- **Infecciones.** ZEPOSIA puede aumentar el riesgo de infecciones graves, que podrían ser potencialmente mortales y causar la muerte. ZEPOSIA reduce la cantidad de glóbulos blancos (linfocitos) en la sangre que, en general, vuelven a los valores normales dentro de los 3 meses después de interrumpir el tratamiento. Su profesional de la salud podría hacerle un análisis de sangre para determinar su recuento de glóbulos blancos antes de que comience a tomar ZEPOSIA.

 **ZEPOSIA**
(ozanimod) | 0.92 mg
capsules

Apoyándole en cada paso del camino

Una vez le receten ZEPOSIA, nuestros **Coordinadores de Apoyo** estarán a su lado a lo largo de su tratamiento para:



Ayudarle a entender los beneficios del plan médico*



Asistirle para conocer las opciones de apoyo y ahorros disponibles



Coordinar para que los pacientes elegibles con plan médico comercial reciban ZEPOSIA en caso de retrasos o problemas con la cobertura del plan



Asistir a pacientes elegibles con plan médico comercial a coordinar las pruebas rutinarias necesarias para comenzar ZEPOSIA

Aplican requisitos de elegibilidad adicionales y términos y condiciones.^{†‡§}

*Completar con exactitud la documentación de reembolso o cobertura relacionada es responsabilidad del profesional de la salud y el paciente. Bristol Myers Squibb y sus agentes no garantizan el reembolso de los servicios o artículos.

Nuestros Coordinadores de Apoyo están disponibles para ayudar.

Comuníquese con ZEPOSIA 360 Support™ al **1-833-ZEPOSIA** (1-833-937-6742), lunes a viernes, 8 AM–8 PM hora del este.

Vea la Información Importante de Seguridad en las páginas 8–13, y la [Información de Prescripción](#) completa y la [Guía del Medicamento](#).

Conozca si puede ahorrar con una oferta de copago



Los pacientes elegibles con plan médico comercial pueden **pagar tan poco como \$0 al mes** por ZEPOSIA con una oferta de ahorros en el copago.[†] Inscríbase en [ZEPOSIA.com](https://www.zeposia.com)

[†]El Programa de Copago de ZEPOSIA es válido solo para pacientes con plan médico comercial. El programa incluye un ofrecimiento de beneficio de receta para los costos del desembolso del medicamento y un ofrecimiento de beneficio de evaluación médica para los costos del desembolso por los análisis de sangre, ECC, examen de piel y examen visual iniciales cuando el costo total no está cubierto por el plan médico del paciente. Los pacientes no son elegibles para el ofrecimiento del beneficio de la receta si tienen cobertura de plan médico para medicamentos recetados de conformidad con un programa de salud estatal o federal, incluidos, pero sin limitarse a Medicare, Medicaid, Medigap, CHAMPVA, TRICARE, Asuntos de los Veteranos (VA) o programas del Departamento de la Defensa (DoD). Los pacientes no son elegibles para el ofrecimiento del beneficio de evaluación médico si tienen cobertura de plan médico para sus recetas o evaluaciones médicas mediante un programa de salud estatal o federal o si residen en Massachusetts, Minnesota o Rhode Island. Los pacientes que pasan de planes comerciales a programas de salud estatales o federales dejarán de ser elegibles. Los pacientes deben tener 18 años o más. Los pacientes elegibles con una tarjeta de copago activada y una receta válida pudieran pagar tan poco como \$0 por un suministro de 30 días; pueden aplicar beneficios máximos del programa mensuales, anuales o por reclamo y variar entre pacientes, dependiendo de los términos del plan de medicamentos del paciente para asegurar que los fondos se usen para beneficio del paciente, a base de factores determinados solo por Bristol-Myers Squibb. Algunos planes de medicamentos recetados han establecido programas conocidos como programas "maximizadores de copago". En un programa maximizador de copago la cantidad del desembolso del paciente se ajusta para reflejar la disponibilidad del apoyo ofrecido por un programa de apoyo en el copago. Los pacientes inscritos en programas maximizadores de copago pudieran recibir beneficios del programa que varían con el tiempo para garantizar que los fondos del programa se usen para beneficio del paciente. La elegibilidad del paciente en el programa de copago de recetas será evaluada para continuar la inscripción en el programa. En caso de que los pacientes cambien su cobertura del plan médico o que BMS haga cambios en el programa de asistencia en el copago, los pacientes tendrán que reinscribirse en el programa y proveer información del plan médico actualizada para determinar la elegibilidad. Los pacientes elegibles con plan médico comercial pudieran pagar tan poco como \$0 en los costos del desembolso por la evaluación médica, sujeto a un beneficio máximo de \$2,000. El ofrecimiento del beneficio médico solo aplica a los servicios de evaluación clínica iniciales cubiertos por el programa. Los pacientes son responsables de los costos que exceden las cantidades máximas. Para recibir el beneficio de evaluación médica, debe someterse un formulario de Explicación de Beneficios (EOB, por sus siglas en inglés) junto con copias de los recibos de los pagos hechos. Los pagos del programa son para el beneficio del paciente solamente. Pacientes, farmacéuticos y recetadores no pueden solicitar reembolso por parte del plan médico, de ahorros de salud o cuentas de gastos flexibles ni de terceros por alguna parte de la receta o del beneficio de evaluación médica recibido por el paciente mediante este programa. La aceptación del paciente de los beneficios del programa es una confirmación de que es compatible con el plan médico del paciente y que el paciente notificará el valor recibido según lo requiera su proveedor de plan médico. El programa es válido solo en los Estados Unidos y Puerto Rico. Nulo donde esté prohibido por ley, tribute o esté restringido. El programa no puede combinarse con otra oferta, reembolso, cupón o muestra gratis. El programa no está condicionado a compras pasadas, presentes o futuras, incluidas las repeticiones. El programa no es un plan médico. Otras limitaciones pueden aplicar. Bristol Myers Squibb se reserva el derecho de rescindir, revocar o enmendar este programa en cualquier momento sin aviso.

Términos adicionales continúan en la contraportada.

INDICACIONES

Esclerosis Múltiple (EM): ZEPOSIA® (ozanimod) es un medicamento recetado que se usa para tratar formas de recaída de esclerosis múltiple (EM), que incluyen el síndrome clínico aislado, enfermedad remitente recurrente y enfermedad secundaria progresiva activa, en adultos.

Colitis Ulcerosa (CU): ZEPOSIA es un medicamento recetado que se usa para tratar la colitis ulcerosa (CU) activa de moderada a severa en adultos.

Se desconoce si ZEPOSIA es seguro y efectivo en niños.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

No tome ZEPOSIA si:

- ha sufrido un ataque al corazón, dolor de pecho (angina inestable), un derrame o mini derrame (ataque isquémico transitorio o AIT) o ciertos tipos de insuficiencia cardíaca en los últimos 6 meses
- tiene o ha tenido un historial de ciertos tipos de ritmo cardíaco irregular o anormal (arritmia) que no haya sido corregido con un marcapasos
- tiene problemas de respiración severos sin tratar mientras duerme (apnea del sueño)
- toma ciertos medicamentos llamados inhibidores de la monoaminooxidasa (MAO) (como selegilina, fenelcina, linezolid)

Consulte con su profesional de la salud antes de tomar ZEPOSIA si usted tiene cualquiera de estas condiciones o desconoce si las tiene.

ZEPOSIA puede causar efectos secundarios graves, incluidos:

- **Infecciones.** ZEPOSIA puede aumentar el riesgo de infecciones graves, que podrían ser potencialmente mortales y causar la muerte. ZEPOSIA reduce la cantidad de glóbulos blancos (linfocitos) en la sangre que, en general, vuelven a los valores normales dentro de los 3 meses después de interrumpir el tratamiento. Su profesional de la salud podría hacerle un análisis de sangre para determinar su recuento de glóbulos blancos antes de que comience a tomar ZEPOSIA.

Comuníquese con su profesional de la salud de inmediato si tiene cualquiera de estos síntomas de infección mientras recibe tratamiento con ZEPOSIA y durante los 3 meses posteriores a la última dosis de ZEPOSIA:

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

- fiebre
- cansancio extremo
- síntomas de influenza
- tos
- dolor al orinar u orinar con frecuencia (signos de una infección urinaria)
- sarpullido
- dolor de cabeza con fiebre, rigidez en el cuello, sensibilidad a la luz, náuseas o confusión (estos podrían ser síntomas de meningitis, una infección del revestimiento del cerebro y de la columna vertebral)

Su profesional de la salud puede retrasar o interrumpir su tratamiento con ZEPOSIA si usted contrae una infección.

- **Leucoencefalopatía multifocal progresiva (LMP).** ZEPOSIA puede aumentar el riesgo de LMP, que es una infección cerebral rara que, por lo regular, causa la muerte o discapacidad severa. De ocurrir LMP, es usual que esta ocurra en personas con un sistema inmunitario debilitado, pero ha ocurrido en personas que no tienen un sistema inmunitario debilitado. Los síntomas de LMP empeoran a lo largo de los días o semanas. Comuníquese con su médico de inmediato si presenta algún síntoma nuevo de LMP o empeoramiento de estos que haya durado por varios días, incluidos: debilidad en un (l) lado del cuerpo, pérdida de coordinación en los brazos o las piernas, disminución de la fuerza, problemas del equilibrio, cambios en la visión, cambios en el pensamiento o la memoria, confusión, cambios en la personalidad.

- **Un ritmo cardíaco lento (también conocido como bradicardia) al comenzar tratamiento con ZEPOSIA.** ZEPOSIA puede hacer que su ritmo cardíaco disminuya temporalmente, en especial durante los primeros 8 días de tratamiento. Antes de su primera dosis de ZEPOSIA, se le realizará un electrocardiograma (ECG), es decir, un examen para verificar la actividad eléctrica del corazón.

Comuníquese con su profesional de la salud si presenta los siguientes síntomas de ritmo cardíaco lento:

- mareos
- sensación de desmayo
- sentir que el corazón late lentamente o intermitente
- falta de aliento
- confusión
- dolor de pecho
- cansancio



INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

ZEPOSIA puede causar efectos secundarios graves, incluidos (continuación):

Siga las instrucciones de su profesional de la salud al comenzar tratamiento con ZEPOSIA y cuando omita una dosis.

Continúe leyendo para que conozca los posibles efectos secundarios graves de ZEPOSIA.

Antes de tomar ZEPOSIA, informe a su profesional de la salud sobre todas sus condiciones médicas, incluido si:

- tiene fiebre o una infección, o no puede combatir las infecciones porque tiene una enfermedad, o toma o ha tomado medicamentos que debilitan el sistema inmunitario
- recibió una vacuna en los pasados 30 días o tiene programado recibir una vacuna. ZEPOSIA puede hacer que las vacunas sean menos efectivas
- antes de comenzar su tratamiento con ZEPOSIA, su profesional de la salud podría ponerle una vacuna contra la varicela (Virus Varicela-Zóster) si aún no se la aplicó
- tuvo varicela o recibió la vacuna contra la varicela. Su profesional de la salud podría hacerle un análisis de sangre para detectar el virus de la varicela. Tal vez necesite recibir un ciclo completo de la vacuna contra la varicela y esperar 1 mes antes de comenzar a tomar ZEPOSIA
- tiene un ritmo cardíaco lento
- tiene un latido cardíaco irregular o anormal (arritmia)
- tiene antecedentes de derrame cerebral
- tiene o ha tenido problemas cardíacos, incluido un ataque al corazón o dolor de pecho
- tiene presión arterial alta
- tiene problemas hepáticos
- tiene problemas respiratorios, incluso durante el sueño
- tiene problemas oculares, en especial una inflamación del ojo llamada uveítis
- tiene diabetes
- está embarazada o planifica estarlo, o queda embarazada en el plazo de 3 meses después de terminar el tratamiento con ZEPOSIA. ZEPOSIA puede hacer daño al bebé en gestación. Si usted es una mujer con capacidad de concebir, hable con su profesional de la salud sobre cuál método anticonceptivo es adecuado para usted mientras



INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

toma ZEPOSIA y durante los 3 meses posteriores al tratamiento. Si queda embarazada mientras toma ZEPOSIA para EM, infórmeselo a su profesional de la salud de inmediato e inscríbese en el Registro de Embarazo de ZEPOSIA llamando al 1-877-301-9314 o acceda a www.zeposiapregnancyregistry.com

- está lactando o planifica lactar. Se desconoce si ZEPOSIA pasa a la leche materna. Consulte con su profesional de la salud sobre la mejor forma de alimentar a su bebé mientras toma ZEPOSIA

Informe a su profesional de la salud sobre todos los medicamentos que usa o ha usado recientemente, incluidos cualquier medicamento con y sin receta, vitaminas y suplementos a base de hierbas. El uso de ZEPOSIA con otros medicamentos puede causar efectos secundarios graves. Es muy importante que informe a su profesional de la salud si usted usa o ha usado:

- medicamentos que afectan el sistema inmunitario, como alemtuzumab
- medicamentos para controlar su ritmo cardíaco (antiarrítmicos) o los latidos cardíacos
- inductores de CYP2C8, como rifampicina
- inhibidores de CYP2C8, como gemfibrozil (medicamento para tratar el alto contenido de grasa en la sangre)
- opioides (analgésicos), fármacos contra la depresión y medicamentos para tratar la enfermedad de Parkinson
- medicamentos para controlar su ritmo cardíaco y presión arterial (medicamentos beta-bloqueadores y medicamentos bloqueadores de los canales de calcio)

No debe recibir vacunas **vivas** durante el tratamiento con ZEPOSIA, al menos 1 mes antes de tomar ZEPOSIA ni durante 3 meses después de terminado el tratamiento. Puede que las vacunas no funcionen bien si se administran al mismo tiempo que ZEPOSIA.

ZEPOSIA puede causar efectos secundarios graves, incluidos:

- **problemas hepáticos.** Antes de que comience a tomar ZEPOSIA, su profesional de la salud le hará análisis de sangre para ver en qué condiciones está su hígado. Llame a su profesional de la salud de inmediato si tiene alguno de los siguientes síntomas:

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

ZEPOSIA puede causar efectos secundarios graves, incluidos (continuación):

- náuseas sin explicación
- vómitos
- dolor estomacal (abdominal)
- cansancio
- pérdida de apetito
- se vuelve amarillo el blanco de sus ojos o su piel
- orina oscura
- **hipertensión.** Su profesional de la salud debe verificar su presión arterial durante el tratamiento con ZEPOSIA. Puede ocurrir una elevación súbita y grave de la presión arterial (crisis hipertensiva) si come ciertos alimentos ricos en tiramina.
- **problemas respiratorios.** Algunas personas que toman ZEPOSIA tienen falta de aliento. Comuníquese de inmediato con su profesional de la salud si tiene problemas respiratorios nuevos o que empeoran.
- **un problema ocular llamado edema macular.** El edema macular puede causar algunos de los mismos síntomas visuales de un ataque de esclerosis múltiple (EM) (neuritis óptica). Puede que no note síntomas con el edema macular. Su profesional de la salud debe hacerle pruebas de visión cercano al momento de comenzar a tomar ZEPOSIA, periódicamente mientras continúe tomando ZEPOSIA y en cualquier momento si nota cambios visuales durante el tratamiento con ZEPOSIA. Su probabilidad de presentar edema macular es mayor si tiene diabetes o ha tenido una inflamación del ojo llamada uveítis. Comuníquese con su profesional de la salud de inmediato si tiene alguno de los siguientes síntomas:
 - visión borrosa o sombras en el centro del campo visual
 - sensibilidad a la luz
 - un punto ciego en el centro del campo visual
 - problemas de visión de colores
- **tipos de cáncer de la piel, incluidos carcinoma de células basales, melanoma y carcinoma de células escamosas.** Déjele saber a su profesional de la salud si tiene algún cambio en la piel, como cambios en un lunar, un área oscura nueva en la piel, una llaga que no cicatriza o crecimientos en la piel, como una protuberancia brillante, color blanco perlado, color de la piel o rosada. Su médico debe verificarle la piel por posibles cambios al

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD (continuación)

- inicio y durante el tratamiento con ZEPOSIA. Limite la cantidad de tiempo expuesto al sol y a luz ultravioleta (UV). Vista ropa protectora y use bloqueador solar con un factor de protección solar alto.
- **inflamación y estrechamiento de los vasos sanguíneos del cerebro.** Se ha observado una afección rara llamada síndrome de encefalopatía posterior reversible (SEPR) con ZEPOSIA y otros fármacos de la misma clase. Los síntomas del SEPR suelen mejorar cuando deja de tomar ZEPOSIA. Si no se trata, podría causar un derrame cerebral. Su profesional de la salud le hará una prueba si usted tiene algún síntoma de SEPR. Llame de inmediato a su profesional de la salud si tiene alguno de los siguientes síntomas:
 - dolor de cabeza intenso y repentino
 - confusión repentina
 - pérdida súbita de la visión u otros cambios en la visión
 - convulsiones
 - **empeoramiento grave de esclerosis múltiple (EM) después de terminado el tratamiento con ZEPOSIA.** Cuando deja de tomar ZEPOSIA, podría volver a tener síntomas de EM, que podrían ser peores en comparación con los síntomas que tenía antes del tratamiento o durante él. Siempre hable con su profesional de la salud antes de dejar de tomar ZEPOSIA por cualquier motivo. Informe a su profesional de la salud si los síntomas de EM empeoran después de dejar de tomar ZEPOSIA.

Los efectos secundarios más comunes de ZEPOSIA pueden incluir:

- infecciones del tracto respiratorio superior
- enzimas hepáticas elevadas
- presión arterial baja al ponerse de pie (hipotensión ortostática)
- dolor al orinar u orinar con frecuencia (signos de infección urinaria)
- dolor de espalda
- presión arterial alta
- dolor de cabeza

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de ZEPOSIA. Para más información, consulte con su profesional de la salud o farmacéutico.

Llame a su profesional de la salud para una consulta sobre los efectos secundarios. Puede informar los efectos secundarios a la FDA llamando al 1-800-FDA-1088.

Vea la [Información de Prescripción completa](#) y la [Guía del Medicamento](#).





Escanee el código para conocer más sobre ZEPOSIA 360 Support™ o visite ZEPOSIA.com/360program



Continuación de los términos

†El Programa de Transición está disponible sin costo para pacientes elegibles con plan médico comercial con un diagnóstico aprobado de ocurrir un retraso al determinar la disponibilidad de cubierta comercial para la receta, y no depende de requisitos de compra, por hasta 24 meses (dispensado en intervalos de 30 días). El Programa de Transición no está disponible para pacientes con cobertura de plan médico para medicamentos recetados mediante un programa de salud estatal o federal incluidos, pero sin limitarse a, Medicare, Medicaid, Medigap, CHAMPUS, TRICARE, Asuntos de los Veteranos (VA) o programas del Departamento de la Defensa (DoD). La apelación de la denegación de una preautorización debe ocurrir en el lapso de 90 días o según las guías del pagador, para permanecer en el programa. La elegibilidad será reverificada en enero para pacientes que continúen hacia el siguiente año, y pudiera ocurrir en otros momentos durante la participación en el programa. La oferta no es un plan médico. Una vez la cobertura es aprobada por el plan médico comercial del paciente, el paciente dejará de ser elegible. Es nulo donde esté prohibido por ley, tributo o esté restringido. Bristol-Myers Squibb Company se reserva el derecho de rescindir, revocar o enmendar este programa en cualquier momento sin aviso. Pueden aplicar otras limitaciones.

§El paciente debe tener una receta válida para ZEPOSIA para una indicación aprobada por la FDA. El paciente debe ser nuevo en la terapia y no haber recibido una muestra ni surtido una receta de ZEPOSIA. El paciente es responsable por los impuestos aplicables, si alguno. Esta oferta está limitada a un uso por paciente durante la vida y no es transferible. No puede combinarse con ningunos otros descuentos/cupones, muestra gratis u oferta similar. No se permiten sustituciones. Los pacientes, farmacéuticos y recetadores no podrán solicitar reembolso por la muestra gratis de ZEPOSIA/Paquete de Inicio por parte de planes médicos ni de terceros, incluidos los programas con financiación estatal o federal. Los pacientes no pueden contar la muestra gratis de ZEPOSIA/Paquete de Inicio como un gasto incurrido para los propósitos de determinar los gastos para el desembolso de ningún plan, incluidos los gastos del desembolso verdaderos (TrOOP) de la Parte D de Medicare. La oferta no está condicionada a compras pasadas, presentes ni futuras, incluidas las repeticiones. Es válida solo en los Estados Unidos y sus territorios. Es nula donde esté prohibida por ley o restringida. El programa no es un plan médico. Bristol Myers Squibb se reserva el derecho de rescindir, revocar o enmendar esta oferta en cualquier momento sin aviso.

Vea la Información Importante de Seguridad en las páginas 8–13, y la [Información de Prescripción completa](#) y la [Guía del Medicamento](#).



ZEPOSIA, ZEPOSIA 360 Support y el logotipo de ZEPOSIA son marcas comerciales de Celgene Corporation, una compañía Bristol Myers Squibb.

© 2024 Bristol-Myers Squibb Company.
2084-PR-2400026 08/24