

Dé a su hijo con DMD...

la fuerza para ser un niño

**Más poderoso con Duchenne.
Para que le resulte más fácil ser él.**



MÁS INFORMACIÓN EN [AGAMREE.COM](https://www.agamree.com)

**Aprobado por la FDA para el tratamiento de la distrofia muscular de Duchenne (DMD)
en pacientes a partir de 2 años de edad.**

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

Los pacientes no deben tomar AGAMREE si son alérgicos a la vamorolone o a alguno de los ingredientes inactivos de AGAMREE.

 **aGamree**[®]
(vamorolone) Suspensión
oral 40 mg/ml

¿Qué es la distrofia muscular de Duchenne (DMD)?



La DMD es un trastorno progresivo de debilidad muscular, lo que significa que los músculos se debilitan con el tiempo



La DMD es una enfermedad rara, que se estima que se da hasta en 1 de cada 3.500 varones nacidos vivos en Estados Unidos

Es la forma más común de distrofia muscular en niños

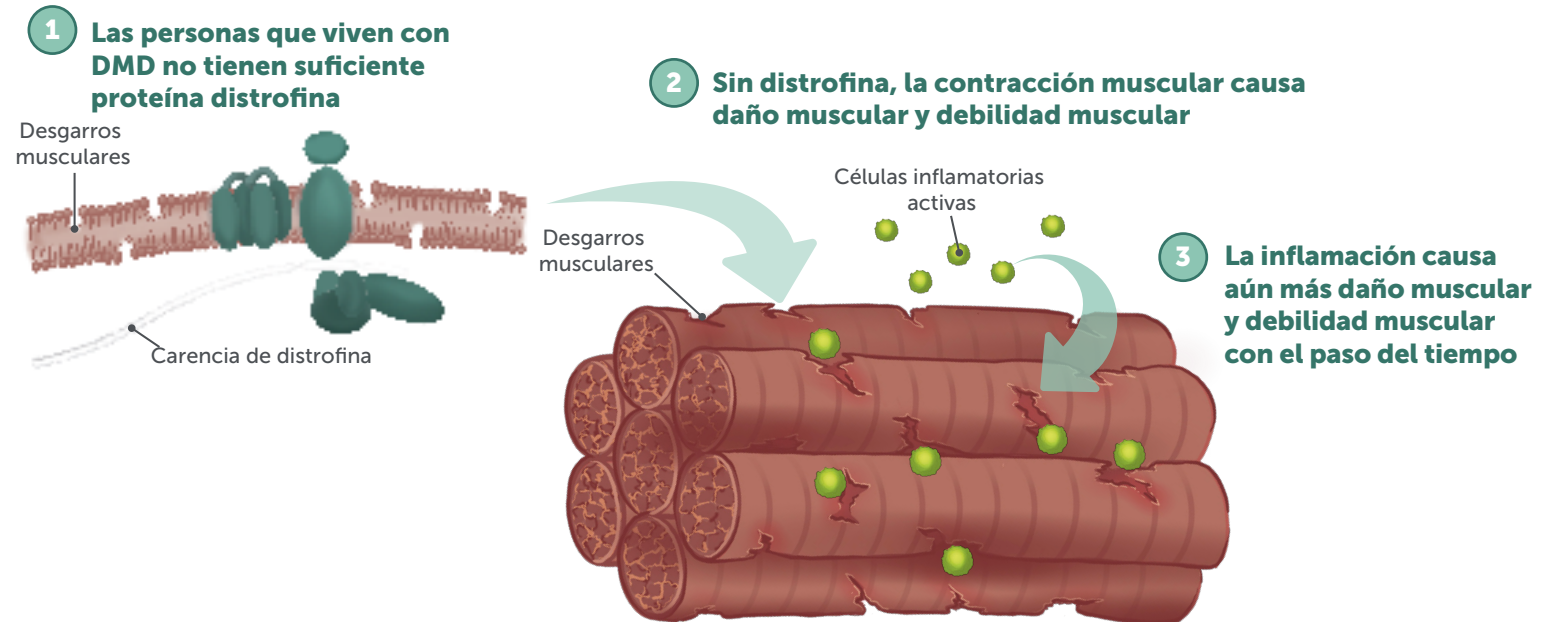


La causa de la DMD es una mutación en el gen responsable de producir una proteína llamada distrofina

¿Cómo causa la DMD debilidad muscular?

Las personas que viven con DMD no tienen suficiente proteína distrofina

- La distrofina es necesaria para fortalecer y estabilizar los músculos para evitar daños durante la contracción muscular
- En las personas que padecen DMD, el daño muscular también causa inflamación crónica, en la que las células inflamatorias permanecen activas en los músculos dañados, causando aún más daño muscular y debilidad muscular con el paso del tiempo



¿Cuáles son los síntomas de la DMD?

Todos los niños que viven con DMD tienen daño muscular y debilidad muscular que es progresiva (empeora con el tiempo)



Inicialmente, la DMD afecta a los músculos que controlan los huesos de las caderas y las piernas

Esto puede afectar a la capacidad para desplazarse, jugar y participar en actividades normales



Con el tiempo, la debilidad puede avanzar a otros músculos

Los músculos del corazón y del diafragma (importantes para controlar la respiración) acaban viéndose afectados



La DMD aumenta el riesgo de osteoporosis (debilitamiento de los huesos) y fracturas

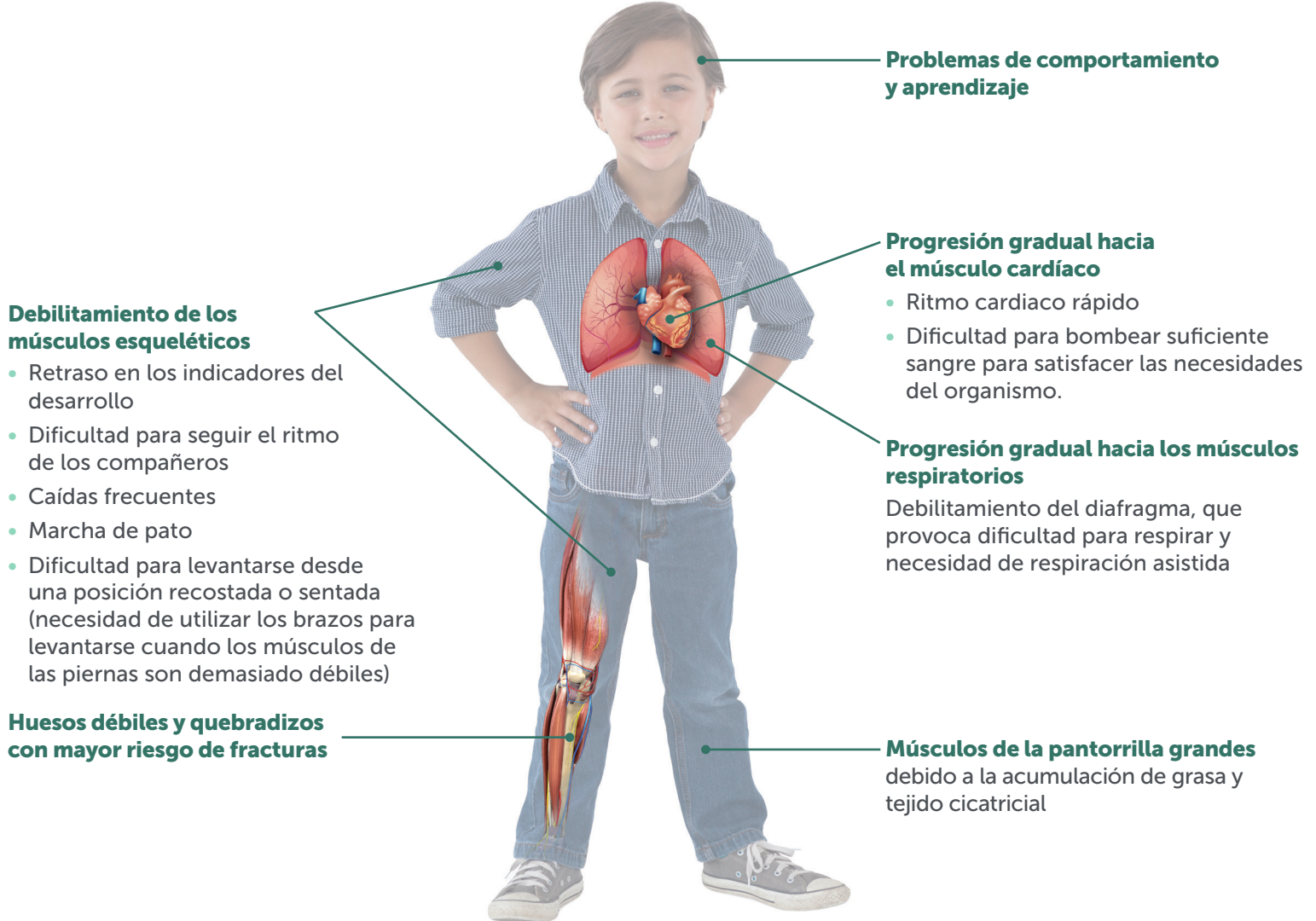
Las fracturas óseas pueden afectar a la movilidad, lo que también puede contribuir a agravar la debilidad muscular con el tiempo



También pueden aparecer problemas de comportamiento y aprendizaje

La falta de distrofina saludable en el cerebro puede resultar en problemas sociales, de comportamiento y emocionales, así como en deficiencias cognitivas y de aprendizaje

¿Cuáles son los síntomas de la DMD? (continuación)



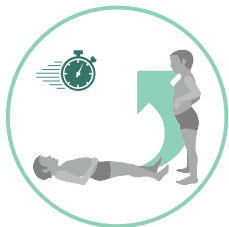
¿Cómo se evalúa la DMD?

El médico puede realizar varias pruebas para evaluar la función motora

Muchas pruebas para evaluar la DMD son pruebas funcionales cronometradas, que evalúan el tiempo que se tarda en realizar tareas físicas específicas.

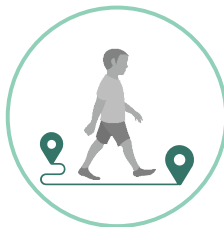
Evaluaciones comunes de la DMD

Tiempo para ponerse de pie (TTSTAND)



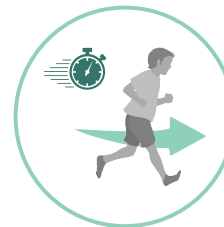
- Tiempo necesario para que el paciente se ponga de pie desde que está recostado boca arriba

Prueba de marcha de 6 minutos (6MWT)



- La distancia que el paciente puede caminar sobre una superficie plana y dura en 6 minutos

Tiempo para correr/caminar 10 metros (TTRW)



- Tiempo necesario para que el paciente corra o camine 10 metros

Las pruebas adicionales comúnmente usadas para evaluar el estado funcional en personas con DMD incluyen la Evaluación Ambulatoria North Star y el Tiempo para subir 4 tramos de escaleras (TTCLIMB).

Función de los corticosteroides en el tratamiento de la DMD

Los corticosteroides retrasan la progresión de la enfermedad al reducir la inflamación, a la vez que mantienen la fuerza y el control muscular

Sin embargo, los corticosteroides también tienen efectos secundarios no deseados que pueden limitar su uso en el tratamiento.

- Estos efectos secundarios pueden incluir cambios de comportamiento, retraso del crecimiento, cambios óseos o fracturas, aspecto cushingoide (hinchazón facial), aumento de peso, crecimiento excesivo del vello y cataratas.
- Muchos de estos efectos secundarios pueden hacer que sea necesario modificar o interrumpir el tratamiento con corticosteroides
 - 6 de cada 10 personas con DMD que abandonan el tratamiento con corticosteroides lo hacen debido a los efectos secundarios

Efectos secundarios del uso prolongado de corticosteroides en personas con DMD

Salud conductual



Casi **4** de cada **10** tienen **cambios de comportamiento**

Puede hacer que sea necesario modificar o interrumpir el tratamiento

Salud ósea



Hasta **7** de cada **10** pueden presentar **retrasos en el crecimiento**

Puede afectar negativamente al bienestar y a la adherencia al tratamiento



Más de **7** de cada **10** sufren **alteraciones óseas o fracturas**

Aumenta el riesgo de pérdida prematura y permanente de la deambulación

Hable con su médico sobre cualquier efecto secundario que experimente mientras toma corticosteroides

AGAMREE® es un nuevo
corticosteroide que te ayuda a

Ser más poderoso con Duchenne.

Para que le resulte
más fácil ser él.



 **aGamree®**
(vamorolone) Suspensión
oral 40 mg/ml



AGAMREE está indicado para el tratamiento de la distrofia muscular de Duchenne (DMD) en pacientes de 2 años o más

Tanto si su hijo ha sido diagnosticado recientemente con DMD como si lo ha sido durante años y está preparado para un cambio, hable con su médico sobre en qué se diferencia **AGAMREE® y por qué podría ser la opción adecuada para su hijo.**

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

Los pacientes no deben tomar AGAMREE si son alérgicos a la vamorolone o a alguno de los ingredientes inactivos de AGAMREE.

¿Por qué AGAMREE®?



Diseñado para desvincular sus efectos antiinflamatorios de ciertos efectos secundarios



Se ha demostrado clínicamente que mejora la fuerza y la función muscular en niños con DMD y se ha tolerado bien en los estudios clínicos



Disponible como suspensión oral una vez al día, con sabor a naranja

**aGamree®**
(vamorolone) Suspensión
oral 40 mg/ml

Acerca de AGAMREE®

AGAMREE se desarrolló para desvincular los efectos antiinflamatorios de los corticosteroides utilizados habitualmente en la DMD de ciertos efectos secundarios



AGAMREE es...



Un corticosteroide con una estructura novedosa

AGAMREE es estructuralmente único en comparación con los corticosteroides utilizados habitualmente para tratar la DMD



Diseñado para mantener una fuerte acción antiinflamatoria

Al igual que los corticosteroides utilizados habitualmente para tratar la DMD, AGAMREE inhibe la actividad de un complejo proteico que es un factor importante en el proceso inflamatorio

Aunque no se conoce del todo el modo en que AGAMREE actúa para tratar la DMD, se cree que lo hace a través de su potente acción antiinflamatoria.

 **aGamree®**
(vamorolone) Suspensión
oral 40 mg/ml

¿Cómo se estudió AGAMREE®?

AGAMREE se estudió en un ensayo clínico multicéntrico de 24 semanas de duración

Pacientes incluidos



121 niños con DMD confirmada

Edades: De 4 a menos de 7 años

Edad promedio: 5,4 años

Tratamientos

Los pacientes fueron asignados aleatoriamente para recibir 1 de 4 tratamientos:



- AGAMREE 6 mg/kg/día (**30** niños)
- AGAMREE 2 mg/kg/día (**30** niños)
- Prednisona 0,75 mg/kg/día (**31** niños)
- Placebo* (**30** niños)

El tratamiento fue ciego, lo que significa que los médicos del estudio no sabían qué pacientes tomaban qué medicación.

*Sustancia no activa que tiene el mismo aspecto y se administra de la misma forma que los medicamentos objeto de estudio.

Ajustes/Ubicaciones



33 centros

11 países

Medidas de eficacia

La eficacia de AGAMREE se evaluó en función del cambio medio desde el inicio del estudio hasta la semana 24 en los resultados de las pruebas funcionales cronometradas en comparación con placebo.



- La **medida primaria** de eficacia fue el cambio medio en la velocidad **del tiempo para ponerse de pie (TTSTAND)** para AGAMREE 6 mg/kg/día frente a placebo.

 **aGamree®**
(vamorolone) Suspensión
oral 40 mg/ml

Fuerza y función muscular al inicio del estudio

Al inicio del estudio, los niños que tomaban AGAMREE® 6 mg/kg/día y los que tomaban placebo tenían un rendimiento similar en las pruebas funcionales cronometradas



Pruebas funcionales cronometradas al inicio del estudio



AGAMREE 6 mg/kg/día
0.19 subidas/segundo

Placebo
0.20 subidas/segundo

Prueba de tiempo para ponerse de pie

La rapidez con la que un paciente puede ponerse de pie después de estar recostado boca arriba.



AGAMREE 6 mg/kg/día
313 metros

Placebo
355 metros

Prueba de marcha de 6 minutos

Distancia que un paciente puede caminar en 6 minutos



AGAMREE 6 mg/kg/día
1.6 metros/segundo

Placebo
1.7 metros/segundo

Tiempo para correr/caminar 10 metros

La velocidad a la que un paciente puede correr o caminar 10 metros

 **aGamree®**
(vamorolone) Suspensión
oral 40 mg/ml

AGAMREE® Mejora la fuerza y la función muscular

En la semana 24, los niños tratados con AGAMREE 6 mg/kg/día...

Se levantaron
**más
rápido**



0.06

subidas/segundos
más rápido*

Prueba de tiempo para ponerse de pie

La rapidez con la que un paciente
puede ponerse de pie después de
estar recostado boca arriba.

Caminaron
**más
lejos**



42

metros
más lejos*

Prueba de marcha de 6 minutos

Distancia que un paciente
puede caminar en 6 minutos

Caminaron/
corrieron
**más
rápido**



0.24

metros/segundos
más rápido*

Tiempo para correr/caminar 10 metros

La velocidad a la que un paciente
puede correr o caminar 10 metros

*Comparado con placebo.

 **aGamree®**
(vamorolone) Suspensión
oral 40 mg/ml

Efectos secundarios con AGAMREE® en estudios clínicos



¿Cuáles son los efectos secundarios más frecuentes asociados con AGAMREE?

En estudios clínicos realizados en niños con DMD, los efectos secundarios más frecuentes del tratamiento con AGAMREE fueron hinchazón facial (rasgos cushingoides), trastornos psiquiátricos, vómitos, aumento de peso y déficit de vitamina D.

Efectos secundarios que se produjeron en al menos el 5% de los pacientes tratados con AGAMREE y con mayor frecuencia que con placebo

Reacciones adversas, %	Placebo (n = 29)	AGAMREE 2 mg/kg/día (n = 30)	AGAMREE 6 mg/kg/día (n = 28)
Rasgos cushingoides	0	7	29
Trastornos psiquiátricos†	14	7	21
Vómito	7	17	14
Aumento de peso	3	0	11
Deficiencia de vitamina D	0	7	11
Tos	3	10	7
Dolor de cabeza	3	7	7
Diarrea	3	3	7
Aumento del apetito	3	3	7
Rinitis	3	3	7

†Incluye las siguientes reacciones adversas que se produjeron con mayor frecuencia en el grupo de AGAMREE que en el grupo de placebo: comportamiento anormal, agresividad, agitación, ansiedad, irritabilidad, alteración del estado de ánimo, trastornos del sueño y estereotipia.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de AGAMREE.

Consulte a su médico sobre los efectos secundarios.

 **aGamree®**
(vamorolone) Suspensión
oral 40 mg/ml



¿Qué es AGAMREE®?

AGAMREE es un medicamento recetado que se usa para tratar la distrofia muscular de Duchenne (DMD) en pacientes de 2 años o más.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE

Los pacientes no deben tomar AGAMREE si son alérgicos a la vamorolone o a alguno de los ingredientes inactivos de AGAMREE.

¿Cuál es la información más importante que debo saber sobre AGAMREE?

- **No interrumpa el tratamiento con AGAMREE ni modifique la cantidad que toma sin consultar primero a su proveedor de atención médica.** Puede ser necesario reducir gradualmente la dosis para disminuir el riesgo de crisis de insuficiencia suprarrenal, que puede ser mortal.
- **Existe un mayor riesgo de infección cuando se toman corticosteroides como AGAMREE.** Informe a su proveedor de atención médica si el paciente ha tenido infecciones recientes o tiene alguna infección o si ha recibido una vacuna recientemente. Busque atención médica inmediata en caso de fiebre u otros signos de infección. Algunas infecciones pueden ser graves y, en ocasiones, mortales. Los pacientes deben evitar la exposición a la varicela o al sarampión; avise a su proveedor de atención médica de inmediato si se produce una exposición a esas enfermedades.
- **Los corticosteroides, incluido AGAMREE, pueden provocar un aumento de la presión arterial y de la retención de líquidos.** Su proveedor de atención médica puede vigilar estos aumentos durante el tratamiento.
- En pacientes con ciertos trastornos gastrointestinales **existe un mayor riesgo de desarrollar un orificio en el estómago o los intestinos** cuando toman corticosteroides como AGAMREE.
- **Los corticosteroides, incluido AGAMREE, pueden provocar cambios graves en el comportamiento y el estado de ánimo.** Busque atención médica si se presentan cambios en el comportamiento o el estado de ánimo.
- **Con el uso prolongado de corticosteroides como el AGAMREE** existe un riesgo de osteoporosis, que puede provocar fracturas vertebrales y de huesos largos.
- **Los corticosteroides como AGAMREE pueden causar cataratas o glaucoma.** Su proveedor de atención médica debe vigilar estas afecciones si el tratamiento con AGAMREE continúa por más de 6 semanas.
- El paciente debe estar al corriente en sus vacunas de acuerdo con las pautas de vacunación antes de iniciar el tratamiento con AGAMREE. **Las vacunas vivas atenuadas o vivas deben administrarse al menos de 4 a 6 semanas antes de iniciar el tratamiento con AGAMREE. No se deben administrar vacunas vivas atenuadas o vivas a pacientes que estén tomando AGAMREE.**
- **Se han producido casos raros de reacciones alérgicas graves en pacientes que reciben tratamiento con corticosteroides.**



INFORMACIÓN DE SEGURIDAD IMPORTANTE (continuación)

Antes de tomar AGAMREE®, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluso si el paciente:

- tiene función hepática disminuida
- está embarazada o planea quedar embarazada. AGAMREE puede dañar al feto.
- está amamantando o planea amamantar. AGAMREE puede aparecer en la leche materna y afectar al bebé lactante.

Ciertos medicamentos pueden provocar una interacción con AGAMREE. Informe a su profesional médico sobre todos los medicamentos que tome el paciente, incluidos los medicamentos recetados y de venta libre, los suplementos dietéticos y los productos a base de hierbas.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de AGAMREE?

Los efectos secundarios más frecuentes de AGAMREE incluyen hinchazón facial (rasgos cushingoides), trastornos psiquiátricos, vómito, aumento de peso y deficiencia de vitamina D. Estos no son todos los posibles efectos secundarios de AGAMREE.

Llame a su médico para obtener consejo médico acerca de los efectos secundarios.

Para informar de SOSPECHAS DE REACCIONES ADVERSAS, comuníquese con Catalyst Pharmaceuticals, Inc. al 1-844-347-3277 o con la FDA al 1-800-FDA-1088 o en www.fda.gov/medwatch.



Consulte la información de prescripción completa de AGAMREE en AGAMREE.com

 **aGamree®**
(vamorolone) Suspensión
oral 40 mg/ml

Primeros pasos con AGAMREE®

Cómo se suministra AGAMREE

Frasco de suspensión oral AGAMREE

Tapa a prueba de niños

Información de
prescripción con
instrucciones de uso

Jeringa oral AGAMREE

Émbolo

Cilindro

Punta

Adaptador
para frasco

- AGAMREE es una suspensión oral (líquido) con **sabor a naranja** que contiene 40 mg/ml de vamorolone (el ingrediente activo de AGAMREE).
- AGAMREE se suministra como 100 ml de AGAMREE en un frasco de 125 ml
- La botella viene con un adaptador de botella, dos jeringas orales de 5 ml, y un documento de instrucciones de uso enviado a su casa en la caja de AGAMREE

Lea estas Instrucciones de uso antes de empezar a usar la suspensión oral de AGAMREE y cada vez que reciba un frasco nuevo

 **aGamree®**
(vamorolone) Suspensión
oral 40 mg/ml

La dosis diaria adecuada de AGAMREE®

La dosis recomendada de AGAMREE es de 6 mg/kg por vía oral una vez al día, preferiblemente con alimento, hasta una dosis máxima diaria de 300 mg para pacientes que pesen más de 50 kg (110 lb)



Dosis de AGAMREE

6
mg/kg



Hasta 300 mg/día para pacientes
que pesen >50 kg (110 lb)

- Las dosis pueden reducirse gradualmente a 2 mg/kg/día según sea necesario, en función de los efectos secundarios
 - Consulte a su médico sobre los efectos secundarios
- La dosis de AGAMREE debe reducirse en pacientes con enfermedad hepática leve a moderada o si el paciente está tomando ciertos medicamentos
 - Informe a su proveedor de atención sanitaria sobre todas las afecciones médicas y sobre todos los medicamentos que toma el paciente

Los pacientes pueden cambiar a AGAMREE desde otro corticosteroide oral (como prednisona o deflazacort) sin interrupción del tratamiento o período de reducción previa de la dosis de corticosteroides

 **aGamree®**
(vamorolone) Suspensión
oral 40 mg/ml

Cómo tomar o administrar AGAMREE®

Pídale a su proveedor de atención médica o farmacéutico que le enseñe cómo usar la jeringa oral para medir la dosis diaria que le recetaron

Verifique la dosis en mililitros (ml) según lo prescrito por su profesional de atención médica o anotado por el farmacéutico

Ejemplo de cómo verificar la dosis diaria adecuada

Noah pesa...



y se le recetan
6 mg/kg/día

$$6 \text{ mg/kg/día} \times 20 \text{ kg} = 120 \text{ mg/día}$$

Cada ml de líquido
contiene 40 mg de
ingrediente activo
(40 mg/ml)



Divida la dosis total
de mg por 40 mg para
obtener la cantidad
correcta de ml

$$\frac{120 \text{ mg/día}}{40 \text{ mg/ml}} = 3 \text{ ml/día}$$

**Siga las instrucciones detalladas
para la administración descritas
en las Instrucciones de uso**



Extraiga la cantidad
en ml utilizando
la jeringa oral

Recuerde agitar bien durante unos
30 segundos antes de retirar

Retire 3 ml



Administre toda la
jeringa en la boca
de Noah

Administre 3 ml

Ejemplo de cálculo de dosis. La dosis y los mililitros (ml) deben ser calculados por su profesional de atención médica o el farmacéutico.

 **aGamree®**
(vamorolone) Suspensión
oral 40 mg/ml

Instrucciones de administración importantes



AGAMREE® es sólo para uso oral

Lea las instrucciones de uso antes de empezar a utilizar AGAMREE y cada vez que reciba un nuevo frasco.



Coloque la punta de la jeringa oral en la boca en dirección a la mejilla y empuje lentamente el émbolo hacia abajo hasta que la jeringa oral esté vacía

✗ No empuje con fuerza el émbolo ni administre AGAMREE demasiado rápido en la parte posterior de la boca o la garganta.



Administre una vez al día, preferiblemente con una comida

✗ No mezcle con ningún tipo de líquido antes de administrar la dosis diaria recetada



Administre exactamente como se lo recetó su proveedor de atención médica

✗ No administre más de la dosis diaria recetada

✗ No deje de administrar AGAMREE de forma repentina sin consultar primero a su proveedor de atención médica



Lea las [instrucciones de uso](#)

 **aGamree®**
(vamorolone) Suspensión
oral 40 mg/ml

¿Qué debo decirle a mi proveedor de atención médica antes de administrar AGAMREE®?

Antes de empezar AGAMREE

Informe a su médico sobre...



Todas las afecciones

Incluido si el paciente:

- tiene función hepática disminuida
- está embarazada o planea quedar embarazada
- está amamantando o planea amamantar



Todos los medicamentos que toma el paciente

- Puede tratarse de medicamentos con o sin receta, suplementos dietéticos y productos a base de plantas
- Ciertos medicamentos pueden provocar una interacción con AGAMREE

 **aGamree®**
(vamorolone) Suspensión
oral 40 mg/ml

¿Qué más debo saber sobre AGAMREE®?



El paciente debe estar al corriente en sus vacunas de acuerdo con las pautas de vacunación antes de iniciar el tratamiento con AGAMREE.

- Las vacunas vivas atenuadas o vivas deben administrarse al menos de 4 a 6 semanas antes de iniciar el tratamiento con AGAMREE.
- No se deben administrar vacunas vivas atenuadas o vivas a pacientes que estén tomando AGAMREE.



No interrumpa el tratamiento con AGAMREE ni modifique la cantidad que toma sin consultar primero a su proveedor de atención médica.

- Puede ser necesario reducir gradualmente la dosis para disminuir el riesgo de crisis de insuficiencia suprarrenal, que puede ser mortal.

 **aGamree®**
(vamorolone) Suspensión
oral 40 mg/ml

Acceso a AGAMREE® y asistencia financiera



Un camino claro hacia un tratamiento rápido y accesible

Las personas con DMD y sus familias se enfrentan cada día a diversos retos. El costo del tratamiento NO debería ser uno de ellos. Por eso hemos creado Catalyst Pathways®, un programa gratuito que ofrece apoyo y asistencia personalizados a las personas con DMD y a sus familias.



Inscríbese ahora en Catalyst Pathways

Complete el formulario de inscripción con su médico o llame al
1-833-4-CATALYST (1-833-422-8259)



Ayuda para el acceso



El programa Catalyst Bridge ayuda a cubrir los retrasos en el acceso

Mientras se revisa la cobertura de su seguro, Catalyst Pathways® proporcionará a los pacientes que reúnan los requisitos necesarios medicamentos "Bridge" (medicamentos gratuitos para que los pacientes que reúnan los requisitos puedan sobrellevar el periodo entre la investigación del seguro y la confirmación de la cobertura)*.

*Disponible para nuevos pacientes con DMD que estén inscritos en el programa Catalyst Pathways y a los que se les haya prescrito AGAMREE®. Se aplican algunas restricciones.

Programas de asistencia financiera:



Asistencia para copagos

Para pacientes con seguro comercial, Catalyst Pathways reduce los gastos de bolsillo a 0 USD al mes.



Programa de asistencia al paciente

Si no tiene seguro o se le deniega la cobertura, Catalyst Pathways proporciona medicamentos gratuitos a los pacientes que reúnan los requisitos durante el tiempo que los necesiten.



Asistencia de la fundación

Si tiene problemas para pagar sus gastos de bolsillo, Catalyst Pathways puede dirigirlo a organizaciones sin fines de lucro que pueden ayudarlo a pagar los medicamentos.



Visite **YourCatalystPathways.com** para consultar la lista completa de programas de asistencia.





**Asistencia personalizada
para pacientes y familias.**

Inscríbese ahora en Catalyst Pathways®

Complete el formulario de
inscripción con su médico o llame al
1-833-4-CATALYST (1-833-422-8259)



 **aGamree**®
(vamorolone) Suspensión
oral 40 mg/ml

Especialistas en asistencia de Catalyst Pathways®

Los especialistas en asistencia lo ayudan a afrontar los retos de vivir con DMD

Catalyst Pathways cuenta con un equipo dedicado de especialistas en asistencia que tienen las respuestas que busca y están formados para solucionar cualquier problema que pueda surgir.



Coordinador de atención

Brinda una cálida bienvenida, transmite la información que necesita saber y lo conecta con su equipo dedicado.



Navegador de seguros

Tramita y resuelve problemas complicados de cobertura y reembolso.



Enlace de acceso para los pacientes (PAL)

Su recurso local para el apoyo con educación y tratamiento cuando y donde sea que lo necesite.

Comuníquese con un coordinador de atención

Llame al 1-833-4-CATALYST (1-833-422-8259)
De lunes a viernes, de 7A. M. a 7P. M. (hora central)





Hable con su médico

La información de este folleto no reemplaza la conversación con su médico acerca de su afección médica o tratamiento.

- Estar preparado es la clave para mantener una conversación productiva con su proveedor de atención médica
- Considere la posibilidad de tomar notas sobre cómo se encuentra su hijo para ayudar a informar al médico durante la visita a la consulta
- No olvide incluir las preguntas que pueda tener para su médico



Consejos para hablar con el médico

Comunidades de Duchenne

Hay varios grupos y organizaciones que pueden proporcionar información, apoyo y mucho más a las personas que viven con DMD y a sus familias



Conecte con organizaciones creadas para ayudar a las familias que viven con DMD



AGAMREE es una marca comercial registrada de Santhera Pharmaceuticals (Schweiz) AG.
Catalyst Pathways es marca registrada de Catalyst Pharmaceuticals, Inc.
© 2024 Catalyst Pharmaceuticals, Inc. Todos los derechos reservados.
AGA-0197-2 Octubre de 2024