

Ministerio de Salud Secretaría de Políticas, Regulación e Institutos A.N.M.A.7. "2014 - Año de Homenaje al Almirante Gullermo Brown en el Bicantenario del Combate Naval de Montevideo

DISPOSICIÓN Nº

5104

BUENOS AIRES,

1 6 JUL 2014

VISTO el Expediente Nº 1-0047-0000-004545-14-9 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma GADOR S.A., solicita la aprobación de nuevos proyectos de rótulos, prospectos e información para el paciente para la Especialidad Medicinal denominada MYRBETRIC / MIRABEGRON, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS DE LIBERACION PROLONGADA 25 mg – 50 mg, aprobada por Certificado Nº 57.337.

Que los proyectos presentados se encuadran dentro de los alcances de las normativas vigentes, Ley de Medicamentos 16.463, Decreto 150/92 y la Disposición N°: 5904/96 y Circular Nº 4/13.

Que los procedimientos para las modificaciones y/o rectificaciones de los datos característicos correspondientes a un certificado de Especialidad Medicinal otorgado en los términos de la Disposición ANMAT Nº 5755/96, se encuentran establecidos en la Disposición ANMAT Nº 6077/97.

P



Ministerio de Salud Secretaría de Políticas. Regulación e Institutos A.N.M.A.7.

5104

DISPOSICIÓN Nº

Que a fojas 230 obra el informe técnico favorable del Departamento de Evaluación de Medicamentos.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por los Decretos Nros.: 1.490/92 y 1271/13.

Por ello:

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTICULO 1º. - Autorízase el cambio de rótulos, prospectos e información para el paciente presentado para la Especialidad Medicinal denominada MYRBETRIC / MIRABEGRON, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS DE LIBERACION PROLONGADA 25 mg – 50 mg, aprobada por Certificado Nº 57.337 y Disposición Nº 0028/14, propiedad de la firma GADOR S.A., cuyos textos constan de fojas 101 a 104, 144 a 147 y 187 a 190, para los rótulos, de fojas 105 a 135, 148 a 178 y 191 a 221, para los prospectos y de fojas 136 a 143, 179 a 186 y 222 a 229, para la información para el paciente.

ARTICULO 2º. - Sustitúyase en el Anexo II de la Disposición autorizante ANMAT Nº 0028/14 los rótulos autorizados por las fojas 101 a 104, los prospectos autorizados por las fojas 105 a 135 y la información para el







Ministerio de Salud Secretaría de Políticas, Regulación e Institutos A.N.M.A.7.

"2014 - Año de Homenaje al Almirante Guillermo Brawn en el Bicentenario del Cambate Naval de Montevideo

DISPOSICIÓN Nº

5104

paciente autorizada por las fojas 136 a 143, de las aprobadas en el artículo 1º, los que integrarán el Anexo de la presente.

ARTICULO 3º. - Acéptase el texto del Anexo de Autorización de modificaciones el cual pasa a formar parte integrante de la presente disposición y el que deberá agregarse al Certificado Nº 57.337 en los términos de la Disposición ANMAT Nº 6077/97.

ARTICULO 4º. - Registrese; por Mesa de Entradas notifiquese al interesado, haciéndole entrega de la copia autenticada de la presente disposición conjuntamente con los rótulos, prospectos, información para el paciente y Anexos, gírese al Departamento de Registro a los fines de confeccionar el legajo correspondiente, Cumplido, Archívese.

EXPEDIENTE Nº 1-0047-0000-004545-14-9

DISPOSICIÓN Nº

5104

Dr. OTTO A. ORSINGHER
Sub Administrator Nacional

js O



Ministerio de Salud Secretaría de Políticas. Regulación e Institutos A.N.M.A.7.

ANEXO DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

Nombre comercial / Genérico/s: MYRBETRIC / MIRABEGRON, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS DE LIBERACION PROLONGADA 25 mg – 50 mg.-

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 0028/14.-

Tramitado por expediente N° 1-47-0000-010609-13-5.-

DATO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO	MODIFICACION
	HASTA LA FECHA	AUTORIZADA
Rótulos, Prospectos e	Anexo de Disposición	Rótulos de fs. 101 a 104,
información para el	N° 0028/14	144 a 147 y 187 a 190,
paciente.		corresponde desglosar de
		fs. 101 a 104. Prospectos
		de fs. 105 a 135, 148 a
		178 y 191 a 221,
1		corresponde desglosar de
		fs. 105 a 135.
		Información para el
		paciente de fs. 136 a
		143, 179 a 186 y 222 a
		229, corresponde
		desglosar de fs. 136 a
		143



Ministerio de Salud Secretaría de Políticas, Regulación e Institutos A.N.M.A.7.

"2014 — Año de Homenaje al Almirante Guillermo Brown en el Bicentenario del Combate Naval de Montevideo

Sub Administrator Nacional

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Expediente Nº 1-0047-0000-004545-14-9

DISPOSICIÓN Nº

5104

js *Q*

5





Información para el paciente

Myrbetric[®]

Mirabegrón 25 mg -50 mg

Comprimidos de liberación prolongada

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas
 - aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto..

Contenido del prospecto:

- 1. Qué es Myrbetric® y para qué se utiliza
- 2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Myrbetric®
- 3. Cómo usar Myrbetric®
- 4. Posibles efectos adversos
- 5. Conservación de Myrbetric®
- 6. Contenido del envase e información adicional

P

GAROR S.A.

ADELMO F. XERNOGA

APODERADO
D.N.I. 4.054.026

GAPOR SA.

OLGANOEMI GRECO
DIRECTORA TECNICA
MAT. Nº 9957





.1. Qué es Myrbetric[®] y para qué se utiliza

Composición de Myrbetric®

 Cada comprimido contiene Mirabegron 25 mg o 50 mg - Los demás componentes son: Macrogol 2, 000,000; Macrogol 8,000; Hidroxipropilcelulosa; Butilhidroxitolueno;
 Estearato de magnesio; Opadry 03F43159 /03F2192; Agua purificada

Myrbetric[®] es un medicamento que relaja el músculo liso de la vejiga (denominado agonista de los receptores beta 3 adrenérgicos), que reduce los síntomas asociados a la vejiga hiperactiva.

Myrbetric® se utiliza para tratar los síntomas de vejiga hiperactiva en adultos que:

- repentinamente necesitan vaciar su vejiga (denominado urgencia)
- tienen que vaciar su vejiga más a menudo de lo normal (denominado aumento de la frecuencia urinaria)
- son incapaces de controlarse cuando su vejiga está llena (denominado incontinencia de urgencia)

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Myrbetric®

No use Myrbetric®:

- si es alérgico al mirabegrón o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento.

Advertencias y precauciones

Consulte à su médico o farmacéutico antes de empezar a usar Myrbetric®:

- si tiene problemas de riñón o de hígado. Puede que sea necesario que su médico

reduzca la dosis o puede decirle que no use Myrbetric®, especialmente si está

P9

ADELMO F AREA AREA AREA APODE:

OLGANOEMI GRECO DIRECTORA ITECNICA MAT. N. 9957





tomando otros medicamentos tales como itraconazol, ketoconazol, ritonavir o claritromicina. Informe a su médico sobre los medicamentos que toma.

- si tiene una presión arterial muy alta no controlada.
- si tiene una anomalía conocida en el ECG (estudio del corazón) como prolongación del intervalo QT o está tomando cualquier medicamento conocido por causar dicha anomalía tales como
 - medicamentos utilizados para las alteraciones del ritmo cardiaco como por ejemplo
 quinidina, sotalol, procainamida, ibutilida, flecainida, dofetilida y amiodarona;
 - · medicamentos utilizados para la rinitis alérgica;
 - medicamentos antipsicóticos (medicamentos para enfermedades mentales)
 como por ejemplo tioridazina, mesoridazina, haloperidol y clorpromazina;
 - agentes antiinfecciosos como por ejemplo pentamidina, moxifloxacino, eritromicina y
 claritromicina.

Niños y adolescentes

No administre este medicamento a niños y adolescentes menores de 18 años debido a que la seguridad y eficacia de Myrbetric[®] en este grupo de edad no ha sido establecida.

Uso de Myrbetric® con otros medicamentos

Pg

GABOR S.A.

ADELMO F. ABENIAGAR

APODER .0

D.N.I. 4.044 066

GABOR SA

OLGA NOEMI GRECO
DIRECTORA TECNICA
MAT. Nº 9957





Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemento o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Myrbetric[®] puede afectar al modo en cómo funcionan otros medicamentos, al igual que otros medicamentos pueden afectar a cómo funciona este medicamento.

- Informe a su médico si usted utiliza tioridazina (un medicamento para enfermedades mentales), propafenona o flecainida (medicamentos para anomalías del ritmo cardiaco), imipramina o desipramina (medicamentos utilizados para la depresión).
 Estos medicamentos específicos pueden requerir que su médico ajuste la dosis.
- Informe a su médico si usted utiliza digoxina, (un medicamento para la insuficiencia cardiaca o en caso de anomalías del ritmo cardiaco). Su médico medirá los niveles en sangre de este medicamento. Si el nivel en sangre está fuera del intervalo permitido, su médico ajustará la dosis de digoxina.
- Informe a su médico si usted utiliza dabigatran etexilato (un medicamento para prevenir la formación de coágulos de sangre en las venas después de una cirugía de sustitución de rodilla o de reemplazo de cadera). Puede que su médico tenga que ajustar la dosis de este medicamento.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, no debería de utilizar Myrbetric[®].

Si está en período de lactancia, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento. Es probable que este medicamento pase a la leche materna. Usted junto con su médico deberán decidir si utilizar Myrbetric® o dar el pecho. Nunca haga ambas cosas.

ß

ADELMO ABENIACAR APODERAJO D.N.I. 4 094,086





Conducción y uso de máquinas

No existe información que sugiera que este medicamento afecta a su capacidad para conducir o utilizar máquinas.

3. Cómo usar Myrbetric®

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

La dosis recomendada es de 50 mg por vía oral una vez al día. Si tiene problemas renales o hepáticos, puede que sea necesario que su médico reduzca la dosis a un comprimido de 25 mg por vía oral una vez al día. Debe tomar este medicamento con líquido y tragar el comprimido entero. No triture ni mastique el comprimido.

Myrbetric® puede tomarse con o sin alimentos.

Si toma más Myrbetric® del que debe

Si toma más comprimidos de los que se le indicó, o si alguna persona toma sus comprimidos de forma accidental, solicite inmediatamente asesoramiento a su médico, farmacéutico u hospital.

Entre los síntomas de sobredosis pueden incluirse un latido cardíaco enérgico, un aumento de la frecuencia del pulso y un aumento de la presión arterial.

Si olvidó tomar Myrbetric®

Si olvidó tomar su medicamento, tome la dosis olvidada tan pronto como lo recuerde.

Si quedan menos de 6 horas para la siguiente dosis programada, omita la dosis y continúa tomando el medicamento a la hora habitual.

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas. Si olvida varias dosis, consulte a su médico y siga sus recomendaciones.

fo,

ADELMO F. ABENIAGAR APODERADO D.N.I. 4 C94,086



FOLIO MESON OF ENTRAD

Si interrumpe el tratamiento con Myrbetric®

No interrumpa el tratamiento con Myrbetric[®] antes de tiempo si no observa un efecto inmediato. Puede que su vejiga necesite un tiempo para adaptarse. Debe seguir tomando sus comprimidos. No deje de tomarlos cuando mejore el estado de su vejiga. La interrupción del tratamiento puede dar lugar a la recurrencia de los síntomas de vejiga hiperactiva.

No deje de tomar Myrbetric[®] sin consultar primero con su médico, ya que puede que reaparezcan los síntomas de vejiga hiperactiva.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, Myrbetric[®] puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Entre los efectos adversos más graves puede incluirse latido cardíaco irregular (fibrilación auricular). Este es un efecto adverso poco frecuente (puede afectar a 1 de cada 100 personas), pero si este efecto adverso aparece, deje inmediatamente de tomar el medicamento y busque asesoramiento médico urgente.

Otros efectos adversos incluyen:

Efectos adversos frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas)

- Aumento de la frecuencia cardíaca (taquicardia).
- Infección de las estructuras que conducen la orina (infecciones de las vías urinarias).

Efectos adversos poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas)

- Infección de vejiga (cistitis).
- Sensación de los latidos del corazón (palpitaciones).

Roj

ADELMO P ADEMISOR

OLGA NOEMI GRECO DIRECTORA FECNICA MAIL Nº \$557





- Infección vaginal.
- Indigestión (dispepsia).
- Infección de estómago (gastritis).
- Hinchazón de las articulaciones.
- Picor en la vulva o en la vagina (prurito vulvovaginal) Aumento de la presión arterial.
- Aumento de las enzimas hepáticas (GGT, AST y ALT).
- Picor, erupción o habones (urticaria, erupción, erupción macular, erupción papular, prurito).

Efectos adversos raros (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas)

- Hinchazón de los párpados (edema de párpados).
- Hinchazón de los labios (edema de labios).
- Manchas pequeñas de color púrpura sobre la piel (púrpura).
- Inflamación de vasos sanguíneos pequeños que afecta principalmente a la piel (vasculitis leucocitoclástica).

Si experimenta cualquier efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

5. Conservación de Myrbetric®

Mantener este medicamento del alcance de los niños.

Conservar a temperatura no mayor a 30 ° C

No utilice este medicamento después de la fecha de vencimiento que aparece en el estuchea, blisters o frasco. La fecha de vencimiento es el último día del mes que se indica.

B

ADELMO P. APLANDE APODETINADO D.N.I. 4.094.086





Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Pregunte si farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase

Myrbetric[®] está disponible en envases tipo blister de aluminio-aluminio que contienen 10, 20, 30, 60, 90 o 200 comprimidos de liberación prolongada y en frascos de polietileno de alta densidad (HDPE) con tapones de cierre a prueba de niños que contienen 90 comprimidos.

Puede que solamente se comercialicen algunos tamaños de envase en su país. Puede u que el frasco no esté disponible en su país.

Elaborado por:

Astellas Pharma Technologies, Inc.

Norman, Oklahoma 73072

U\$A

Acondicionado por:

Astellas Europe B.V. Hogemaat 2, 7942 JG Meppel, The Netherlands

Importado, distribuido y comercializado por:

GADOR S.A.

Darwin 429 C1414CUI, Buenos Aires, T.E.: 4858-9000

Directora Técnica: Olga N. Greco, Farmacéutica

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nº

Fecha de última revisión: /

B

Gador

astellas

ADELMO F ABENIAGE

D.N.I. 4.094.086

DIGANOEMI GRECO BIRECTORA TECNICA MAT. Nº 9957



Proyecto de Prospecto



5104

Myrbetric[®]

Mirabegron 25 – 50 mg

Comprimidos de liberación prolongada

Venta bajo receta

COMPOSICION:

Ro

GAPOR S.A.

ADELMO F. ABENIACA

APODERADO
D.N.I. 4.094.086

GADOR SA.

OLGA NOEMI GRECO
DIRECTORA TECNICA
MAT. N. 9957





Macrogol 8,0001	19,6 mg
Hidroxiproilcelulosa	7,5 mg
Butilhidroxitolueno	0,4 mg
Estearato de magnesio	2,5 mg
Opadry 03F2192	7,5 mg
Agua purificada	95,6 mg

5104

ACCION TERAPEUTICA

Grupo farmacoterapéutico: Urológico, Antiespasmódicos urinários, código ATC: G04BD12.

INDICACIONES

Tratamiento sintomático de la urgencia, aumento de la frecuencia de micción y/o incontinencia de urgencia que puede producirse en pacientes adultos con síndrome de vejiga hiperactiva (VH).

FARMACODINAMIA

Mecanismo de acción

Myrbetric[®] es un agonista potente y selectivo del receptor beta 3 adrenérgico. Mirabegrón indujo relajación del músculo liso de la vejiga en tejido aislado de rata y humano, aumentó las concentraciones del adenosin monofosfato cíclico (AMPc) en tejido de vejiga de rata y mostró un efecto relajante de la vejiga en modelos funcionales de vejiga de rata. Mirabegrón aumentó el volumen medio miccional y disminuyó la frecuencia de las contracciones no miccionales, sin afectar a la presión de vaciado o la orina residual en modelos de hiperactividad de la vejiga en ratas. En un modelo en monos, mirabegrón mostró una disminución de la frecuencia de

Pg

GADOR S.A.

ADELMO F. ABENIAGAR

APODERADO

D. N.I. 4.094,086

OLGANOEMI GRECO DIRECTORA TECNICA MAT.N° 9957



vaciado. Estos resultados indican que mirabegrón potencia la función de llenado de la orina estimulando los receptores beta 3 adrenérgicos en la vejiga.

Durante la fase de llenado de orina, cuando ésta se acumula en la vejiga, predomina la estimulación de la función simpática. Se libera noradrenalina de las terminaciones nerviosas, lo que induce predominantemente la activación del receptor beta adrenérgico en la musculatura de la vejiga y, por tanto, la relajación del músculo liso de la misma. Durante la fase de vaciado de la orina, la vejiga está predominantemente bajo el control del sistema nervioso parasimpático. La acetilcolina, liberada a partir de terminaciones nerviosas pélvicas, estimula a los receptores colinérgicos M2 y M3, induciendo la contracción de la vejiga. La activación de la vía M2 también inhibe el aumento de AMPc inducido por el receptor beta 3 adrenérgico. Por tanto, la estimulación del receptor beta 3 adrenérgico no debería interferir con el proceso de vaciado. Esto se confirmó en ratas con obstrucción parcial de la uretra, en las que mirabegrón disminuía la frecuencia de las contracciones no miccionales sin que afectara al volumen miccional, a la presión de vaciado o al volumen de orina residual.

Efectos farmacodinámicos

Urodinámica

Mirabegrón a dosis de 50 mg y 100 mg una vez al día durante 12 semanas en varones con síntomas del tracto urinario inferior (STUI) y obstrucción de la salida vesical (BOO) no mostró efecto sobre los parámetros de cistometría y era seguro y bien tolerado. Los efectos de mirabegrón sobre la velocidad de flujo máximo y la presión del detrusor a la velocidad de flujo máximo se evaluaron en un estudio urodinámico compuesto por 200 pacientes varones con STUI y BOO. La administración de mirabegrón a dosis de 50 mg y 100 mg una vez al dia dugante 12 semanas no afectó de forma adversa a la

GRECO





velocidad de flujo máximo ni a la presión del detrusor a la velocidad de flujo máximo.

En este estudio en pacientes varones con STUI/BOO, la media ajustada (SE) e la la volumen residual postmiccional (ml) varió desde el inicio hasta el final del tratamiento:

0,55 (10,702), 17,89 (10,190), 30,77 (10,598) para el placebo y los grupos de tratamiento de mirabegrón 50 mg y 100 mg.

Efecto sobre el intervalo QT

Mirabegrón a dosis de 50 mg o 100 mg no tenía efecto sobre el intervalo QT corregido individualmente en función de la frecuencia cardiaca (intervalo QTcl) cuando se evaluaba por sexos o como grupo completo.

En un estudio completo QT (TQT) (n=164 varones sanos y n=153 mujeres sanas con una edad media de 33 años) se evaluó el efecto de la administración repetida de mirabegrón por vía oral a la dosis indicada (50 mg una vez al día) y a dos dosis supraterapéuticas (100 y 200 mg una vez al día) sobre el intervalo QTcl. Las dosis supraterapéuticas representan aproximadamente 2,6 y 6,5 veces la exposición de la dosis terapéutica, respectivamente. Se usó como control positivo una dosis única de 400 mg de moxifloxacino. Cada nivel de dosis de mirabegrón y moxifloxacino se evaluó en grupos de tratamiento independientes incluido el control placebo (diseño cruzado paralelo). Tanto en los varones como en las mujeres que recibieron 50 mg y 100 mg de mirabegrón, el límite superior del intervalo de confianza del 95% unilateral no excedía de 10 ms en ninguno de los puntos temporales para la diferencia media de tiempo equivalente más larga con respecto al placebo en el intervalo QTcl.

En mujeres a las que se administró mirabegrón a dosis de 50 mg, la diferencia media con respecto al placebo en el intervalo QTcl a las 5 horas después de la dosis fue de 3,67 ms (límite superior del 1C del 95% unilateral 5,72 ms). En los varones, la GAPOR S.A.

diferencia fue de 2/89/ms; (limite superior del IC del 95% unilateral 4,90 ms). A un

APODERADO D.N.I. 4.094.086 DIGA NOEMI GRECO DIRECTORA TECNICA MAT. Nº 9957

p





dosis de mirabegrón de 200 mg, el intervalo QTcl no excedía de 10 ms en ningún punto temporal en los varones, mientras que en las mujeres el límite superior del intervalo de confianza del 95% unilateral excedía de 10 ms entre las 0,5 y las 6 horas, con una diferencia máxima con respecto al placebo a las 5 horas donde el efecto medio fue de 10,42 ms (límite superior del IC del 95% unilateral 13,44 ms). Los resultados de QTcF y QTclf coincidían con los de QTcl.

En este estudio TQT, mirabegrón aumentaba la frecuencia cardiaca en el ECG de forma dependiente de la dosis a lo largo del intervalo de dosis de 50 mg a 200 mg examinado. La diferencia media máxima con respecto al placebo en la frecuencia cardíaca oscilaba de 6,7 lpm con 50 mg de mirabegrón hasta 17,3 lpm con 200 mg de mirabegrón en sujetos sanos.

Efectos sobre la frecuencia del pulso y la presión arterial en pacientes con VH

En los pacientes con VH (media de edad de 59 años) pertenecientes a tres estudios controlados con placebo, doble ciego fase 3 de 12 semanas de duración que recibieron 50 mg de mirabegrón una vez al día, se observó un aumento en la diferencia media con respecto al placebo de aproximadamente 1 lpm en la frecuencia del pulso y de aproximadamente 1 mm Hg o menos en la presión arterial sistólica/presión arterial diastólica (PAS/PAD). Los cambios en la frecuencia del pulso y en la presión arterial son reversibles tras la interrupción del tratamiento.

Efecto sobre la presión intraocular (PIO)

Dosis de 100 mg de mirabegrón una vez al día no aumentaban la PIO en sujetos sanos tras 56 días de tratamiento. En un estudio en fase 1 en el que se evaluó el efecto de mirabegrón sobre la PIO usando la tonometría de aplanación de Goldmann en 310 sujetos sanos una dosis de 100 mg de mirabegrón no era inferior al placebo

Rej

ADELMO F. ABENIAÇAR APODERADO D.N.I. 4,094,086

DI GA NOEMI GRECO DIRECTORA TECNICA MAT. N° 9957





para la variable principal de la diferencia entre tratamientos en el cambio medio desde el inicio del estudio al día 56 en la PIO media por sujeto; el mire superior del IC del 95% bilateral para la diferencia entre tratamientos entre 100 mg de mirabegrón y placebo era de 0,3 mm Hg.

Eficacia clínica y seguridad

La eficacia de mirabegrón se evaluó en tres estudios controlados con placebo, doble ciego, aleatorizados fase 3 de 12 semanas de duración para el tratamiento de la vejiga hiperactiva con síntomas de urgencia y frecuencia con o sin incontinencia. Se incluyeron pacientes mujeres (72%) y varones (28%) con una media de edad de 59 años (intervalo de 18 a 95 años). La población del estudio estaba compuesta por aproximadamente el 48% de pacientes no tratados previamente con antimuscarínicos y aproximadamente el 52% de pacientes tratados previamente con medicación antimuscarínica. En un estudio, 495 pacientes recibieron un control activo (tolterodina de liberación prolongada).

Las variables co-primarias de eficacia fueron (1) cambio desde el nivel basal hasta el final del tratamiento en el número medio de episodios de incontinencia durante 24 horas y (2) cambio desde el nivel basal hasta el final del tratamiento en el número medio de micciones en 24 horas basado en un diario miccional de 3 días. Mirabegrón mostró mejoras estadísticamente significativas en comparación con el placebo tanto para las variables co-primarias como para las secundarias (ver tablas 1 y 2).

Tabla 1: Variables co-primarias y secundarias seleccionadas de eficacia al final del tratamiento para estudios agrupados

Ŗ9

ADELMO F. ABENIACAB APODERADO D.N.I. 4.094.086

OLGA NOEM GRECO



Parámetro		s agrupado 5 1 0
	Placebo	Mirabegron 50 mg
Número medio de episodios de incontinencia en	24 horas (FAS-I)	(Co-primaria)
n	878	862
Media basal	2.73	2.71
Cambio medio respecto al basal†	-1.10	-1.49
Diferencia media respecto al placebo† (IC 95%)		-0.40 (-0.58, -0.21)
valor de p		<0.001#
Número medio de micciones en 24 horas (FAS) (0	o-primaria)	
n .	1328	1324
Media basal	11.58	11.70
Cambio medio respecto al basal†	-1.20	-1.75
Diferencia media respecto al placebo† (IC 95%)	-	-0.55 (-0.75, -0.36)
valor de p		<0.001#
Volumen medio miccional (ml) (FAS) (Secundario)	
n	1328	1322
Media basal	159.2	159.0
Cambio medio respecto al basal†	9.4	21.4
Diferencia media respecto al placebo† (IC 95%)	21.10	11.9 (8.3, 15.5)
valor de p		<0.001#
Grado medio de urgencia (FAS) (Secundario)		
n	1325	1323
Media basal	2.39	2.42
Cambio medio respecto al basal†	-0.15	-0.26
Diferencia media respecto al placebo† (IC 95%)		-0.11 (-0.16, -0.07)

RG

ADELMO F. ABENIACAR APODERADO D.N.I. 4.094.086

GABOR SIA.

OLGA NOEMI GRECO
DIRECTORA TECNICA
MAT. N. 9957





valor de p	? <u>-</u>	<0.001#		
Número medio de episodios de incontinencia de (Secundario)	e urgencia en 24 h	oras (FAST) 1 0 4		
n	858	834		
Media basal	2.42	2.42		
Cambio medio respecto al basal†	-0.98	-1.38		
Diferencia media respecto al placebo† (IC 95%)		-0.40 (-0.57, -0.23)		
valor de p		<0.001#		
Número medio de episodios de urgencia grado	3 o 4 en 24 horas	(FAS) (Secundario)		
n ·	1324	1320		
Media basal	5.61	5.80		
Cambio medio respecto al basal†	-1.29	-1.93		
Diferencia media respecto al placebo† (IC 95%)	, 	-0.64 (-0.89, -0.39)		
valor de p		<0.001#		
Satisfacción con el tratamiento - escala visual a	nalógica (FAS) (S	ecundario)		
n	1195	1189		
Media basal	4.87	4.82		
Cambio medio respecto al basal†	1.25	2.01		
Diferencia media respecto al placebo† (IC 95%)		0.76 (0.52, 1.01)		
valor de p		<0.001*		

Los estudios agrupados estaban constituidos por los estudios 046 (Europa / Australia), 047 (Norteamérica [NA]) y 074 (Europa / NA).

† Media de mínimos cuadrados ajustada por valor basal, sexo y estudio.

FAS-I: subgrupo de FAS que también tenía al menos un episodio de incontinencia en el diario miccional basal.

IC: Intervalo de contia

ρο,

AČELMO F. ABENIAČAR APODERADO D.N.I. 4.094.086

GADOR SA OLGANOEMI GRECO BIRECTORA TECNICA MAT. Nº 9957

^{*}Superioridad estadísticamente significativa en comparación con el placebo al nivel de 0,05 sin ajuste de multiplicidad.

[#]Superioridad estadísticamente significativa en comparación con el placebo a nivel 0,05 con ajuste por multiplicidad. FAS: grupo de análisis completo, todos los pacientes asignados aleatoriamente que tomaron al menos 1 dosis del fármaco del estudio doble ciego y de los que se disponía de un diario miccional basal y al menos un diario miccional post-basal con una medición de la micción.



Tabla 2: Variables co-primarias y secundarias seleccionadas de eficacia al final del tratamiento para los estudios 046, 047 y 074.

Parámetro		Estudio	046	Estu	dio 047	Est	Estadio 074	
Parametro	Placebo	Mirabegro 50 mg	n Tolterodina ER 4 mg	Placebo	Mirabegro n 50 mg	Placebo	Mirabegron 50 mg	
Número med	io de epis	odios de i	ncontinencia en	24 horas	(FAS-I) (C	o-primari	ia)	
n	291	293	300	325	312	262	257	
Media basal	2.67	2.83	2.63	3.03	2.77	2.43	2.51	
Cambio medio respecto al basal†	-1.17	-1.57	-1.27	-1.13	-1.47	-0.96	-1.38	
Diferencia media respecto al placebo†		-0.41	-0.10		-0.34		-0.42	
Intervalo de confianza del 95%		(-0.72,-0.0	9) (-0.42, 0.21)		(-0.66, - 0.03)		(-0.76, -0.08)	
valor de p		0.003#	0.11		0.026#		0.001#	
Número med	io de mic	ciones en 2	24 horas (FAS) (Co-prima	aria)			
n	480	473	475	433	425	415	426	
Media basal	11.71	11.65	11.55	11.51	11.80	11.48	11.66	
Cambio medio respecto al basal†	-1.34	-1.93	-1.59	-1.05	-1.66	-1.18	-1.60	
Diferencia media respecto al placebo†		-0.60	-0.25		-0.61		-0.42	
Intervalo de confianza del 95%		(-0.90, - 0.29)	(-0.55, 0.06)		(-0.98, - 0.24)		(-0.76, -0.08)	
valor de <i>p</i>		<0.001#	0.11		0.001#		0.015#	

Po]

ADELMO F. ABENIACAF APODERADO D.N.I. 4.094.096 DIGANOEMI GRECO DIRECTORA TECNICA MAT. N. 9957





n	480	472	475	433	424	415	426
Media basal	156.7	161.1	158.6	157.5	156.3	164.0	5 1 ⁵⁹ 0 2
Cambio medio respecto al basal†	12.3	24.2	25.0	7.0	18.2	8.3	20.7
Diferencia media respecto al placebo†		11.9	12.6		11.1		12.4
Intervalo de confianza del 95%		(6.3, 17.4)	(7.1, 18.2)		(4.4, 17.9)		(6.3, 18.6)
valor de p		<0.001#	<0.001*		0.001#		<0.001#
Grado medio d	e urgen	cia (FAS)	(Secundario)	·	-		
n	480	472	473	432	425	413	426
Media basal	2.37	2.40	2.41	2.45	2.45	2.36	2.41
Cambio medio respecto al basal†	-0.22	-0.31	-0.29	-0.08	-0.19	-0.15	-0.29
Diferencia media respecto al placebo†		-0.09	-0.07		-0.11		-0.14
Intervalo de confianza del 95%		(-0.17, -0.02)	(-0.15, 0.01)		(-0.18, - 0.04)		(-0.22, -0.06)
valor de p		0.018*	0.085		0.004*		<0.001‡
Número medio (Secundario)	de epis	odios de	incontinencia de	urgenci	a en 24 hora	as (FAS-	l)
n	283	286	289	319	297	256	251
Media basal	2.43	2.52	2.37	2.56	2.42	2.24	2.33
Cambio medio respecto al basal†	-1.11	-1.46	-1.18	-0.89	-1.32	-0.95	-1.33
Diferencia media respecto al placebo†	<u></u>	-0.35	-0.07		-0.43		-0.39

fle)

ADELMO F. ABENIACAR APCOERADO D.N.I. 4.094.086

OLGA NOEMI GRECO -DIRECTORA TECNICA MAI Nº 9957



		·					/ FMI
Intervalo de confianza del 95%		(-0.65, - 0.05)	(-0.38, 0.23)		(-0.72, -0.15)		(-0.69, -0.08)
valor de p		0.003*	0.26		0.005*		5 _{0.002} ¥
Número medio	de epis	sodios de	urgencia grado :	3 o 4 en 2	24 horas (F	S) (Seci	undario)
n	. 479	470	472	432	424	413	426
Media basal	5.78	5.72	5.79	5.61	5.90	5.42	5.80
Cambio medio respecto al basal†	-1.65	-2.25	-2.07	-0.82	-1.57	-1.35	-1.94
Diferencia media respecto al placebo†		-0.60	-0.42		-0.75		-0.59
Intervalo de confianza del 95%		(-1.02, - 0.18)	(-0.84, -0.00)		(-1.20, - 0.30)		(-1.01, -0.16)
valor de p		0.005*	0.050*		0.001*		Ó.007‡
Satisfacción co	on el tra	tamiento ·	- escala visual a	nalógica	(FAS) (Secu	ındario)	
n	428	414	425	390	387	377	388
Media basal	4.11	3.95	3.87	5.5	5.4	5.13	5.13
Cambio medio respecto al basal†	1.89	2.55	2.44	0.7	1.5	1.05	1.88
Diferencia media respecto al placebo†		0.66	0.55		0.8		0.83
Intervalo de confianza del 95%		(0.25, 1.07)	(0.14, 0.95)		(0.4, 1.3)		(0.41, 1.25)
valor de p		0.001*	0.008*		<0.001*		<0.001*

[‡] No superioridad estadisticamente significativa en comparación con placebo en el nivel 0,05 con ajuste de multiplicidad.



ADELMO D.N.I. 4.094.086

[†] Media de mínimos cuadrados ajustada por valor basal, sexo, y región geográfica.

* Superioridad estadísticamente significativa en comparación con placebo en el nivel 0,05 sin ajuste de multiplicidad.

[#] Superioridad estadísticamente significativa en comparación con placebo en el nivel 0,05 con ajuste de multiplicidad.



FAS: grupo de análisis completo, todos los pacientes asignados aleatoriamente que tomaron al menos t dosis del fármaco del estudio doble ciego y de los que se disponía de un diario miccional basal y al menos un diario miccional post-basal con una medición de la micción.

FAS-I: subgrupo de FAS que también tenía al menos un episodio de incontinencia en el diario miccionel basal.

Mirabegrón 50 mg una vez al día era eficaz en la primera medida de la semana 4 y la eficacia se mantenía durante el periodo de tratamiento de 12 semanas. En un estudio a largo plazo comparativo directo y aleatorizado se demostró que la eficacia se mantenía durante el periodo de tratamiento de 1 año.

Mejora subjetiva en las mediciones de la calidad de vida relacionadas con la salud En los tres estudios controlados con placebo, doble ciego fase 3 de 12 semanas de duración el tratamiento de los síntomas de VH con mirabegrón una vez al día, se dio como resultado una mejora estadísticamente significativa con respecto al placebo en las siguientes medidas de calidad de vida relacionada con la salud: satisfacción con el tratamiento y molestia de los síntomas.

Eficacia en pacientes con o sin tratamiento previo con antimuscarínicos para la VH Se demostró la eficacia en pacientes con o sin tratamiento previo antimuscarínico para la VH.

Además, mirabegrón mostró eficacia en pacientes que previamente interrumpieron el tratamiento para la VH con antimuscarínicos debido a un efecto insuficiente (ver Tabla

3).

D.N.I. 4.094,086





Tabla 3: Variables co-primarias de eficacia para pacientes en tratamiento perio 0 4 para la VH con antimuscarínicos

		agrupados 047, 074)	Estudio 046			
Parámetro						
	Placebo	Mirabegron	Placebo	Mirabegron	Tolterodina ER	
		50 mg		50 mg	4 mg	
Pacientes en tratam	niento prev	io para la VH c	on antimu	scarínicos	<u> </u>	
Número medio de e	pisodios de	e incontinencia	en 24 hor	as (FAS-I)		
n	518	506	167	164	160	
Media basal	2.93	2.98	2.97	3.31	2.86	
Cambio medio	-0.92	-1.49	-1.00	-1.48	-1.10	
respecto al basal†						
Diferencia media		-0.57		-0.48	-0.10	
respecto al placebo†	-	-	-			
Intervalo de		(-0.81, -0.33)		(-0.90, -0.06)	(-0.52, 0.32)	
confianza del 95%						
Número medio de m	icciones e	n 24 horas (FA	S)			
n	704	688	238	240	231	
Media basal	11.53	11.78	11.90	11.85	11.76	
Cambio medio	-0.93	-1.67	-1.06	-1.74	-1.26	
respecto al basal†				-		
GA	DOR S.	A. 9			. /	

βg

ADELMOT: ABERMACAR APODERADO D.N.I. 4.094.086

OLGANICEMI GRECO DIRECTORA TECNICA MAT.N° 9957





					
Diferencia media		-0.74		-0.68	-0.20
respecto al placebo†					5 1
Intervalo de		(-1.01, -0.47)		(-1.12, -0.25)	(-0.64, 0.23)
confianza del 95%				:	
Pacientes en tratan tratamiento debido			on antimus	scarínicos que	abandonan el
Número medio de e	pisodios d	e incontinencia	en 24 ho	ras (FAS-I)	
n	336	335	112	105	102
Media basal	3.03	2.94	3.15 .	3.50	2.63
Cambio medio	-0.86	-1.56	-0.87	-1.63	-0.93
respecto al basal†		-			
Diferencia media		-0.70		-0.76	-0.06
respecto al		,			
placebo†					
Intervalo de		(-1.01, -0.38)		(-1.32, -0.19)	(-0.63, 0.50)
confianza del 95%					
Número medio de n	nicciones e	n 24 horas (FA	S)	_	
n	466	464	155	160	155
Media basal	11.60	11.67	11.89	11.49	11.99
Cambio medio	-0.86	-1.54	-1.03	-1.62	-1.11
respecto al basal†					
~ <u>-</u>					

Pg

ADELMO F. ABENIACAR APODERADO D.N.I. 4.094.086 GADOR DA.

OLEA NOEMI GRECO

DIRECTORA TECNICA

MAT. Nº 9957



Diferencia media		-0.67		-0.59	-0.08	
respecto al			٠		5 1	0
placebo†						
Intervalo de	==	(-0.99, -0.36)		(-1.15, -0.04)	(-0.64, 0.47)	
confianza del 95%					•	

Los estudios agrupados estaban constituídos por los estudios 046 (Europa / Australia), 047 (Norteamérica [NA]) y 074 (Europa / NA).

FAS-I: subpoblación de FAS que también tenía al menos un episodio de incontinencia en el diario

miccional basal.

FARMACOCINETICA

Absorción

Tras la administración oral de mirabegrón en voluntarios sanos, el fármaco se absorbe hasta alcanzar concentraciones plasmáticas máximas (C_{máx}) entre las 3 y las 4 horas. La biodisponibilidad absoluta aumentó del 29% a dosis de 25 mg al 35% a dosis de 50 mg. La C_{máx} media y el AUC media aumentaron proporcionalmente más que la dosis en todo el intervalo de dosis. En la población general de varones y mujeres un aumento de 2 veces en la dosis, de 50 mg a 100 mg de mirabegrón, aumentó la C_{máx} y el AUCtau aproximadamente 2,9 y 2,6 veces, respectivamente, mientras que un aumento de 4 veces en la dosis, de 50 mg a 200 mg de mirabegrón, aumentó la C_{máx} y el AUC_{tau} aproximadamente 8,4 y 6,5 veces. Las concentraciones en estado estacionario se consiguen en los 7 días siguientes a la administración de mirabegrón una vez al día. Después de una administración diaria, la exposición en plasma de

D.N.I. 4.094.086

GRECO FECNICA

[†] Media de mínimos cuadrados ajustada por valor inicial, sexo, estudio, subgrupo y subgrupo de interacción de tratamiento para los estudios agrupados y media de mínimos cuadrados ajustada por valor inicial, sexo, región geográfica, subgrupo y subgrupo de interacción de tratamiento para el estudio 046. FAS: grupo de análisis completo, todos los pacientes asignados aleatoriamente que tomaron al menos 1 dosis del fármaco del estudio doble ciego y de los que se disponia de un diario miccional basal y al menos un diario miccional pos-basal con una medición de la micción.





mirabegrón en estado estacionario es aproximadamente el doble que la observada tras una dosis única.

5104

Efecto de los alimentos sobre la absorción

La administración conjunta de un comprimido de 50 mg con una comida con alto contenido en grasa redujo la C_{máx} y el AUC de mirabegrón el 45% y el 17%, respectivamente. Una comida con bajo contenido en grasas disminuyó la C_{máx} y el AUC de mirabegrón el 75% y el 51%, respectivamente. En los estudios en fase 3 se administró mirabegrón con o sin alimentos y se demostró tanto la seguridad como la eficacia. Por tanto, mirabegrón puede tomarse con o sin alimentos a la dosis recomendada.

Distribución

Mirabegrón se distribuye ampliamente. El volumen de distribución en estado estacionario (Vdss) es aproximadamente de 1.670 l. Mirabegrón se une (aproximadamente el 71%) a proteínas plasmáticas humanas y muestra una afinidad moderada por la albúmina y la alfa 1glicoproteína ácida. Mirabegrón se distribuye entre los eritrocitos. La concentración en eritrocitos *in vitro* de ¹⁴C-mirabegrón era aproximadamente 2 veces más elevada que en el plasma.

Biotransformación

Mirabegrón se metaboliza a través de múltiples vías que implican dealquilación, oxidación, glucuronidación (directa) e hidrólisis de amidas. Mirabegrón es el principal componente en circulación tras la administración de una única dosis de ¹⁴C-mirabegrón. Se observaron dos metabolitos principales en el plasma humano; ambos

P3

APODE, 1920 D.N.I. 4.6J4.086

OLGA NOEMI GRECO DIRECTORY TECNICA MAT. N° 9957





En base a los estudios *in vitro*, mirabegrón es poco probable que inhiba el metabolismo de los medicamentos administrados de manera conjunta que son metabolizados por las enzimas del citocromo P450: CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19 y CYP2E1, porque mirabegrón no inhibió la actividad de estas enzimas a concentraciones clínicamente relevantes. Mirabegrón no indujo al CYP1A2 ni al CYP3A.

Se prevé que mirabegrón no provoque una inhibición clínicamente relevante del transporte mediado por el OCT.

Aunque los estudios *in vitro* sugieren la participación de CYP2D6 y CYP3A4 en el metabolismo oxidativo de mirabegrón, los resultados *in vivo* indican que estas isoenzimas tienen una función limitada en la eliminación total. Los estudios *in vitro* y *ex vivo* han mostrado la implicación de la butirilcolinesterasa, la UGT y, posiblemente, la alcohol deshidrogenasa (ADH) en el metabolismo de mirabegrón, además de CYP3A4 y CYP2D6.

Polimorfismo del CYP2D6

En sujetos sanos que genotípicamente son metabolizadores lentos de los sustratos de CYP2D6 (utilizados como sustitutos para la inhibición de CYP2D6), la media de la C_{máx} y del AUC_{inf} de una única dosis de 160 mg de una formulación IR de mirabegrón eran el 14% y el 19% más altos que en aquellos que metabolizan el fármaco rápidamente, lo que indica que el polimorfismo genético de CYP2D6 tiene un impacto mínimo sobre la media de la exposición en plasma a mirabegrón. No se prevé la interacción de mirabegrón con inhibidores conocidos de CYP2D6, por lo que no se ha estudiado esta

Ry

APCDERADO D.N.I. 4.094.086

OLGA NORMI GRECO DIRECTORA TECNICA





posibilidad. No es necesario ajustar la dosis de mirabegrón cuando se administra con inhibidores de CYP2D6 o en pacientes que son metabolizadores lentos de CYP2D6 1 0 4

Eliminación

El aclaramiento corporal total (CL_{tot}) del plasma es aproximadamente de 57 l/h. La semivida de eliminación terminal (t_{1/2}) es aproximadamente de 50 horas. El aclaramiento renal (CL_R) es aproximadamente de 13 l/h, que se corresponde con prácticamente el 25% del CL_{tot}. La eliminación renal de mirabegrón se produce principalmente a través de la secreción tubular activa junto con la filtración glomerular. La excreción en orina de mirabegrón inalterado es dosis-dependiente y oscila desde aproximadamente el 6,0% tras una dosis diaria de 25 mg al 12,2% si la dosis diaria es de 100 mg. Tras la administración de 160 mg de ¹⁴C-mirabegrón a voluntarios sanos, aproximadamente el 55% del marcaje radiactivo se recuperó en la orina y el 34% en las heces. El mirabegrón inalterado representa el 45% de la radiactividad en la orina, lo que indica la presencia de metabolitos. El mirabegrón inalterado representa la mayoría de la radiactividad fecal.

<u>Edad</u>

La C_{máx} y el AUC de mirabegrón y sus metabolitos después de dosis múltiples orales en voluntarios ancianos (≥ 65 años) eran similares a los de voluntarios jóvenes (18 a 45 años).

Sexo

La C_{max} y el AUC son aproximadamente del 40% al 50% más altos en mujeres que en varones. Las diferencias entre sexos en la C_{max} y el AUC se atribuyen a diferencias en el peso corporal y en la biodisponibilidad.

Po

ADELMO F. ABENIAGAR APODERADO D.N.I. 4.094.086

DICA NOEM GREOG DIRECTORA TECNICA MAIT Nº 19957





Raza

La farmacocinética de mirabegrón no está influenciada por la raza.

5104

Insuficiencia renal

Tras la administración de una dosis única de 100 mg de mirabegrón a voluntarios con insuficiencia renal leve (TFGe- MDRD de 60 a 89 ml/min/1,73 m²), la media de la C_{max} y del AUC de mirabegrón aumentaron el 6% y el 31% con respecto a voluntarios con una función renal normal. En voluntarios con insuficiencia renal moderada (TFGe-MDRD de 30 a 59 ml/min/1,73 m²), la C_{max} y el AUC aumentaron el 23% y el 66%, respectivamente. En voluntarios con insuficiencia renal grave (TFGe17 MDRD de 15 a 29 ml/min/1,73 m²), los valores medios de la C_{max} y del AUC eran el 92% y el 118% más altos. Mirabegrón no se ha estudiado en pacientes con enfermedad renal en fase terminal (TFG < 15 ml/min/1,73 m² o pacientes que requieren hemodiálisis).

Insuficiencia hepática

Tras la administración de una única dosis de 100 mg de mirabegrón en voluntarios con insuficiencia hepática leve (Child-Pugh Clase A), la media de la C_{max} y el AUC de mirabegrón habían aumentado el 9% y el 19% con respecto a voluntarios con una función hepática normal. En voluntarios con insuficiencia hepática moderada (Child-Pugh Clase B), los valores medios de C_{max} y AUC eran el 175% y el 65% más altos. Mirabegrón no se ha estudiado en pacientes con insuficiencia hepática grave (Child-Pugh Clase C).

POSOLOGIA Y FORMA DE ADMINISTRACION

<u>Posología</u>

Adultos (incluidos pacientes de edad avanzada)

pop

ADELMO F. ABENDOARU APODERADO D. N. 4. 094.086 GADORISA.

OLGA NOEMI GRECO

DIRECTORA TECNICA

MAT. N. 9957





La dosis recomendada es de 50 mg una vez al día con o sin alimentos.

Poblaciones especiales

5104

Insuficiencia renal y hepática

Myrbetric no se ha estudiado en pacientes con enfermedad renal en fase terminal (TFG < 15 ml/min/1,73 m² o pacientes que requieren hemodiálisis) o insuficiencia

hepática grave (Child-Pugh Clase C) y, por tanto, no se recomienda su uso en estas poblaciones de pacientes (ver secciones ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES y FARMACOCINETICA).

En la siguiente tabla se incluyen las dosis diarias recomendadas en pacientes con insuficiencia renal o hepática en ausencia y en presencia de inhibidores potentes del CYP3A.

		Inhibidores potentes del CYP3A ⁽³⁾		
		Sin inhibidor	Con inhibidor	
Insuficiencia renal ⁽¹⁾	Leve	50 mg	25 mg	
	Moderada	50 mg	25 mg	
	Severa	25 mg	No recomendado	
nsuficiencia hepática ⁽²⁾	Leve	50 mg	25 mg	
	Moderada	25 mg	No recomendado	

^{1.} Leve: TFG de 60 a 89 ml/min/1,73 m2; moderada: TFG de 30 a 59 ml/min/1,73 m2; grave: TFG de 15 a 29 ml/min/1,73 m2.

12,

ADELMO F. ABENIACAR APODERADO D.N.I. 4.094.086

OLGA NOEM GRECO DIRECTORA/TECNICA MATL N 9957

^{2.} Leve: Child-Pugh Clase A; Moderada: Child-Pugh Clase B.

^{3.} Inhibidores potentes del CYP3A ver sección 4.5





Sexo

No es necesario ajustar la dosis en función del sexo.

Población pediátrica

No se ha establecido todavía la seguridad y eficacia de mirabegrón en niños menores de 18 años.

No se dispone de datos.

Forma de administración

El comprimido debe tomarse una vez al día, con líquido, debe tragarse entero sin masticar, partir ni machacar.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Insuficiencia renal

No se ha estudiado Myrbetric en pacientes con enfermedad renal en fase terminal (TFG

< 15 ml/min/1,73 m² o pacientes que requieren hemodiálisis) y, por tanto, no se recomienda su uso en esta población de pacientes. Los datos son limitados en pacientes con insuficiencia renal grave (TFG 15 a 29 ml/min/1,73 m²); en base a un estudio farmacocinético (ver sección 5.2) se recomienda en esta población una reducción de la dosis a 25 mg. No se recomienda el uso de Myrbetric en pacientes con insuficiencia renal grave (TFG de 15 a 29 ml/min/1,73 m²) que reciben de forma</p>

P0/

GADOR S.A.

ADELMO F. ABENACAR

APODER/ 70

D.N.I. 4 604.086

OLGA NOEMI GRECO DIRECTORATECNICA MAT. N 9957



N.M. A. FOLIO SON TRADONE ENTRADO

concomitante inhibidores potentes del CYP3A (ver sección

Interacciones Farmacológicas).

5104

Insuficiencia hepática

No se ha estudiado Myrbetric en pacientes con insuficiencia hepática grave (Child-Pugh Clase C) y, por tanto, no se recomienda su uso en esta población de pacientes. No se recomienda el uso de Myrbetric en pacientes con insuficiencia hepática moderada (Child-Pugh Clase B) que reciben de forma concomitante inhibidores potentes del CYP3A (ver sección *Interacciones Farmacológicas*).

<u>Hipertensión</u>

No se ha evaluado Myrbetric en pacientes con hipertensión grave no controlada (presión arterial sistólica ≥ 180 mm Hg y/o presión arterial diastólica ≥ 110 mm Hg); por tanto no se recomienda su uso en esta población de pacientes. Los datos son limitados en pacientes con hipertensión en estadío 2 (presión arterial sistólica ≥ 160 mm Hg o presión arterial diastólica ≥ 100 mm Hg).

Pacientes con prolongación congénita o adquirida del intervalo QT

Mirabegrón, a dosis terapéuticas, no ha demostrado prolongación del intervalo QT clínicamente relevante en los ensayos clínicos (ver sección FARMACODINAMIA). Sin embargo, ya que en estos ensayos no se incluyeron pacientes con antecedentes de prolongación del intervalo QT o pacientes que estuvieran tomando medicamentos que se sabe que prolongan el intervalo QT, se desconoce el efecto de mirabegrón en estos pacientes. Se debe tener precaución cuando se administre mirabegrón en estos pacientes.

19

ADELMO F. ABENIACAR APODERADO . D.N.I. 4.094.086

OLGA NOEMI GRECO TDIRECTORA TECNICA





Interacciones farmacológicas

Datos in vitro

5 1 0 4

Mirabegrón se transporta y se metaboliza a través de múltiples vías. Mirabegrón es un sustrato para citocromo P450 (CYP) 3A4, CYP2D6, butirilcolinesterasa, uridina difosfato-glucuronosiltranferasas (UGT), transportador de flujo de glicoproteína P (P-gp) y de los transportadores de influjo de los cationes orgánicos (OCT) OCT1, OCT2 y OCT3. Los estudios de mirabegrón en microsomas hepáticos humanos y enzimas CYP humanas recombinantes mostraron que mirabegrón es un inhibidor moderado y tiempo dependiente de CYP2D6 y un inhibidor débil del CYP3A. Mirabegrón inhibió el transporte de fármacos mediado por P-gp a concentraciones elevadas.

Datos in vivo

Polimorfismo de CYP2D6

El polimorfismo genético del CYP2D6 tiene un mínimo impacto sobre la exposición media del plasma a mirabegrón (ver sección FARMACOCINETICA). No se prevé la interacción de mirabegrón con un inhibidor conocido del CYP2D6, y no fue estudiada. No es necesario ajustar la dosis de mirabegrón cuando se administra con inhibidores del CYP2D6 o en pacientes que son metabolizadores lentos del CYP2D6.

Interacciones farmacológicas

El efecto de los fármacos administrados conjuntamente sobre la farmacocinética de mirabegrón y el efecto de mirabegrón sobre la farmacocinética de otros medicamentos fue estudiado en estudios de dosis única y de dosis múltiples. La mayoría de las interacciones farmacológicas fueron estudiadas usando una dosis de 100 mg de mirabegrón administrados como comprimidos con formulación de sistema oral de absorción controlada (OCAS). En los estudios de interacción de mirabegrón con

>

LMO F. ABENIAC APODERADO D.N.I. 4.094.086 DIGANOEM GRECO DIRECTORA TECNICA MAT. Nº 9957





metoprolol y con metformina se usaron 160 mg de mirabegrón de liberación inmediata (IR).

No se esperan interacciones farmacológicas clínicamente relevantes entre mirabegrón y los medicamentos que inhiban, induzcan o sean sustrato para una de las isoenzimas de CYP o transportadores, excepto en el caso del efecto inhibidor de mirabegrón sobre el metabolismo de los sustratos del CYP2D6.

Efecto de los inhibidores enzimáticos

En voluntarios sanos, la exposición de Mirabegrón (AUC) se incrementó 1,8 veces en presencia del potente inhibidor del CYP3A/P-gp, ketoconazol. No se requiere ajuste de dosis cuando Myrbetric se combina con inhibidores del citocromo CYP3A y/o P-gp. Sin embargo, en pacientes con insuficiencia renal leve a moderada (TFG de 30 a 89 ml/min/1,73 m²) o insuficiencia hepática leve (Child Pugh Clase A) que reciben de forma concomitante inhibidores potentes del CYP3A tales como itraconazol, ketoconazol, ritonavir y claritromicina, la dosis recomendada es de 25 mg una vez al día con o sin alimentos (ver sección POSOLOGIA Y FORMA DE ADMINISTRACION). No se recomienda Myrbetric en pacientes con insuficiencia renal grave (TFG de 15 a 29 ml/min/1,73 m²) o en pacientes con insuficiencia hepática moderada (Child Pugh Clase B) que reciban de forma concomitante inhibidores potentes del CYP3A (ver secciones POSOLOGIA Y FORMA DE ADMINISTRACION y ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES).

Efectos de los inductores enzimáticos

Las sustancias que son inductores del CYP3A o P-gp disminuyen las concentraciones plasmáticas de mirabegrón. No se requiere ajuste de dosis para mirabegrón cuando se administre con dosis terapéuticas de rifampicina u otros inductores del CYP3A o P-gp/

ADELMO F. APENIA

D.N.I. 4.084.086





Efecto de mirabegrón sobre los sustratos CYP2D6

En voluntarios sanos, la potencia inhibitoria de mirabegrón sobre CYP2D6 de moderada y la actividad del CYP2D6 se recupera dentro de los 15 días siguientes a la interrupción del tratamiento con mirabegrón. La administración de dosis múltiples de mirabegrón IR una vez al día resultó en un incremento del 90% en la C_{máx} y en un incremento del 229% en el AUC de un dosis única de metoprolol. La administración de dosis múltiples de mirabegrón una vez al día resultó en un incremento del 79% en la c_{máx} y en un incremento del 241% en el AUC de una dosis única de desipramina. Se recomienda precaución si mirabegrón se administra de forma concomitante con medicamentos que tienen un estrecho margen terapéutico y que sean metabolizados de forma significativa por el CYP2D6, tales como, tioridazina, antiarrítmicos Tipo 1C (por ejemplo, flecainida, propafenona) y antidepresivos tricíclicos (por ejemplo, imipramina, desipramina). También se recomienda precaución si mirabegrón se administra de forma concomitante con sustratos del CYP2D6 que son dosificados

Efecto de mirabegrón en los transportadores

individualmente.

Mirabegrón es un inhibidor débil de P-gp. Mirabegrón aumentó la C_{máx} y el AUC hasta un 29% y 27% respectivamente, de la digoxina, sustrato de P-gp en voluntarios sanos. Para los pacientes que están iniciando una combinación de Myrbetric y digóxina, debería prescribirse inicialmente la menor dosis de digoxina. Las concentraciones séricas de digoxina deben monitorizarse y utilizarse para valorar la dosis de digoxina con la que se obtiene el efecto clínico deseado. Se debería considerar el potencial de mirabegrón para la inhibición de P-gp cuando se combina Myrbetric con sustratos P-gp

RZ

ADELMO'F, ABENIACAR
APODERADO
D.N.I. 4.034.086

sensibles como por ejemple dabigatran.





Otras interacciones

No se han observado interacciones clínicamente relevantes cuando se administra mirabegrón de forma concomitante con dosis terapéuticas de solifenacina, tamsulosina, warfarina, metformina o un anticonceptivo oral combinado que contenga etinilestradiol y levonorgestrel. No se recomienda ajuste de dosis.

El aumento de la exposición a mirabegrón debido a las interacciones farmacológicas puede estar asociado con aumentos en la frecuencia del pulso.

Datos preclínicos sobre seguridad

En estudios preclínicos se han identificado órganos diana de toxicidad que coinciden con las observaciones clínicas. Se observaron en ratas aumentos transitorios en las enzimas hepáticas y cambios en los hepatocitos (necrosis y disminución en las partículas de glucógeno). También se observó un aumento de la frecuencia cardiaca en ratas, conejos, perros y monos. Los estudios de genotoxicidad y carcinogenicidad no han mostrado potencial genotóxico o carcinogénico *in vivo*.

No se observaron efectos sobre la fertilidad a dosis subletales (dosis equivalente en humanos fueron 19 veces más alta que la dosis máxima recomendada en humanos (DMRH). Las principales conclusiones de los estudios de desarrollo embriofetal en conejo incluían malformación del corazón (aorta dilatada, cardiomegalia) a las exposiciones sistémicas de 36 veces superiores a las observadas a la DMRH. Además, se observaron malformaciones del pulmón (ausencia del lóbulo accesorio del pulmón) y aumento de la pérdida post-implementación en el conejo a las exposiciones sistémicas 14 veces superiores a las observadas a la DMRH, mientras que se notificaron efectos reversibles en osificación (costillas onduladas, osificación tardía, disminución del número de esternebras osificadas, metacarpos o metatarsos) a exposiciones sistémicas 22 veces superiores a las observadas a la DMRH.

£9

GADOR S.A.

WILLOW

ADELMO F. ABENIACAR

APODERADO

D.N.I. 4.094.086

OLGANOEMI GRECO DIRECTORA TECNICA



La toxicidad embriofetal observada ocurrió a dosis asociadas con la toxicidad maternal. Las malformaciones cardiovasculares observadas en el conejo mostraron ser mediadas vía activación del receptor beta 1 adrenérgico.

Los estudios farmacocinéticos realizados con mirabegrón marcado con radioactividad han mostrado que el compuesto original y/o sus metabolitos se excretan en la leche de las ratas a niveles que son aproximadamente 1,7 veces superior a los niveles plasmáticos 4 horas después de la administración (ver sección *Fertilidad, embarazo y lactancia*).

Fertilidad, embarazo y lactancia

<u>Embarazo</u>

Hay datos limitados relativos al uso de mirabegrón en mujeres embarazadas.

Los estudios realizados en animales han mostrado toxicidad para la reproducción (ver sección *Datos preclínicos sobre seguridad*).

No se recomienda utilizar Myrbetric durante el embarazo, ni en mujeres en edad fértil que no estén utilizando métodos anticonceptivos.

Lactancia

Mirabegrón se excreta en la leche de roedores y, por tanto, se espera que esté presente en la leche humana (ver sección *Datos preclínicos sobre seguridad*). No se han realizado estudios para evaluar el impacto de mirabegrón sobre la producción de leche en humanos, su presencia en la leche materna humana o sus efectos sobre el lactante. Mirabegrón no debe administrarse durante la lactancia.

Fertilidad

19

ADELMO F. ABENNACARY
APODERADO
D.N.I. 4.094.086



No se observaron efectos relacionados con el tratamiento de mirabegrón sobre la fertilidad en animales (ver sección *Datos preclínicos sobre seguridad*). No se ha establecido el efecto de mirabegrón sobre la fertilidad humana. **5 1 0 4**

Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

La influencia de Myrbetric sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante.

REACCIONES ADVERSAS

Resumen del perfil de seguridad

La seguridad de mirabegrón se evaluó en 8.433 pacientes con VH, de los cuales 5.648 recibieron al menos una dosis de mirabegrón en el programa de desarrollo clínico fase 2/3 y 622 pacientes recibieron mirabegrón al menos durante 1 año (365 días). En los tres estudios controlados con placebo, doble ciego fase 3 de 12 semanas de duración, el 88% de los pacientes completó el tratamiento con mirabegrón y el 4% abandonó el estudio debido a acontecimientos adversos. La mayoría de las reacciones adversas fueron de intensidad leve a moderada.

La mayoría de las reacciones adversas frecuentes referidas por los pacientes tratados con 50 mg de mirabegrón durante los tres estudios controlados con placebo, doble ciego fase 3 de 12 semanas de duración son taquicardia e infecciones del tracto urinario. La frecuencia de taquicardia fue del 1,2% en los pacientes que recibieron 50 mg de mirabegrón. La taquicardia indujo al abandono en el 0,1% de los pacientes tratados con 50 mg de mirabegrón. La frecuencia de infecciones del tracto urinario fue del 2,9% en pacientes tratados con 50 mg de mirabegrón. Las infecciones del tracto urinario no indujeron la retirada de ninguno de los pacientes tratados con 50 mg de mirabegrón. Entre las reacciones adversas graves se incluía la fibrilación auricular

(0,2%).

Rg

ADELMO PABENIACAN APODERADO D.N.I. 4.094.086



Las reacciones adversas observadas durante el estudio con control activo (antimuscarínico) de 1 año de duración (largo plazo) fueron similares en tipo e intensidad a las observadas en los tres estudios controlados con placebo, doble cies para fase 3 de 12 semanas de duración.

Tabla de reacciones adversas

En la siguiente tabla se reflejan las reacciones adversas observadas con mirabegrón en los tres estudios controlados con placebo, doble ciego fase 3 de 12 semanas de duración.

La frecuencia de las reacciones adversas se define como sigue: muy frecuentes (≥1/10); frecuentes (≥1/100 a <1/10); poco frecuentes (≥1/1.000 a <1/100); raras (≥1/10.000 a <1/1.000); muy raras (<1/10.000). Dentro de cada grupo de frecuencia, las reacciones adversas se presentan en orden decreciente de gravedad.

Clasificación de órganos del sistema MedDRA	Frecuentes	Poco frecuentes	Raras
Infecciones e infestaciones	Infección del tracto urinario	Infección vaginal Cistitis	
Trastornos oculares			Edema de párpados
Trastornos cardiacos	Taquicardia	Palpitación Fibrilación auricular	
Trastornos gastrointestinales		Dispepsia Gastritis	Edema labial
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo		Urticaria Erupción Erupción macular Erupción papular Prurito	Vasculitis leucocitoclástica Púrpura
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo		Hinchazón de las articulaciones	
Trastornos del aparato reproductor y de la mama		Prurito vulvovaginal	1

F3

GAPOR S.A.

ADELMOT: ABENIALAS

APODERADO
D.N.I. 4.074 086

GADORIAA.

OLGA NOEMI GRECO

DIRECTORA TECNICA

MAZ. N° 9957



N.M.A
FOLIO
x 134);
13/
OF ENTRY

Exploraciones complementarias	Aumento de la presión arterial Aumento niveles de GGT Aumento niveles de AST Aumento niveles de ALT	5104
----------------------------------	--	------

SOBREDOSIS

Mirabegrón se ha administrado a voluntarios sanos a dosis únicas de hasta 400 mg. A esta dosis, entre los acontecimientos adversos notificados se incluyeron palpitaciones (1 de 6 sujetos) y aumentos de la frecuencia del pulso que excedía de 100 latidos por minuto (lpm) (3 de 6 sujetos). Dosis múltiples de mirabegrón de hasta 300 mg diarios durante 10 días mostraron aumentos en la frecuencia del pulso y en la presión arterial sistólica cuando se administraban a voluntarios sanos.

El tratamiento de la sobredosis debe ser sintomático y complementario. En caso de sobredosis, se recomienda realizar un seguimiento de la frecuencia del pulso, la presión arterial y el ECG.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los centros de Toxicología:

HOSPITAL DE PEDIATRIA RICARDO GUTIERREZ:(011) 4962-6666/2247
HOSPITAL ALEJANDRO POSADAS: (011) 4654-6648/4658-7777

PRESENTACIONES: envases conteniendo 10, 20, 30, 60,90 y 200 comprimidos de liberación prolongada prolongada, siendo el último de uso exclusivo para hospitales.

CONSERVACION: en su envases original a temperatura no mayor a 30°C

Rg

GADOR S.A.

OULLAND
APODERADO
APODERADO
D.N.L.4:94.086





"MANTENER ESTE MEDICAMENTO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NÍNOS"

Elaborado por :

Astellas Pharma Technologies, Inc.

Norman, Oklahoma 73072

USA

Acondicionado por:

Astellas Europe B.V. Hogemaat 2, 7942 JG Meppel, The Netherlands

Importado, distribuido y comercializado por:

GADOR S.A.

Darwin 429 C1414CUI, Buenos Aires, T.E.: 4858-9000

Directora Tecnica: Olga N. Greco, Farmaceutica

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nº

Fecha de última revisión: / /

Gador

*

astellas

R>

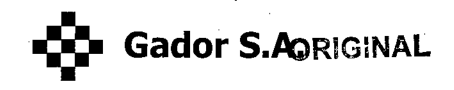
GADOR S.A.

ADELMO FABENIACAR

D N.I. 4.094.086

OLCA NOEMI GRECO DIRECTORATECNICA DIRECTORATECNICA

}





Proyecto de rotulo

5104

Myrbetric[®]

Mirabegron 25 mg

Comprimidos de liberación prolongada

Venta bajo receta

Industria Norteamericana

Contenido: 30 comprimidos

de liberación prolongada

COMPOSICION:

Cada comprimido de acción prolongada de 25 mg contiene:

Excipientes:

Macrogol 2,000,000......70 mg

Macrogol 8,000 144,6 mg

Butilhidroxitolueno 0,4 mg

Opadry 03F43159 7,5 mg

Agua purificada 95,6 mg

POSOLOGIA: según indicación medica

Lote: Vencimiento:

CONSERVACION: en su envases original a temperatura no mayor a 30°C

19



CADOR S.A.

OLGA NOEMI GRECO
DRECTORA TECNICA
MAT. N. 9957





"MANTENER ESTE MEDICAMENTO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS"

Elaborado por :

Astellas Pharma Technologies, Inc.

Norman, Oklahoma 73072

USA

Acondicionado por:

Astellas Europe B.V. Hogemaat 2, 7942 JG Meppel, The Netherlands

Importado, distribuido y comercializado por:

GADOR S.A.

Darwin 429 C1414CUI, Buenos Aires, T.E.: 4858-9000

Directora Tecnica: Olga N. Greco, Farmaceutica

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nº

Fecha de última revisión:

Nota: Igual rotulo llevaran las presentaciones de 10,20, 30,60,90 y 200 comprimidos de liberación prolongada, siendo el último de uso exclusivo para hospitales.

Gador

astellas

D.N.I. 4.094.086

GRECO





Proyecto de rotulo

Myrbetric®

Mirabegron 50 mg

Comprimidos de liberacion prolongada

Venta bajo receta

Industria Norteamericana

Contenido: 30 comprimidos

de liberación prolongada

COMPOSICION:

Cada comprimido de acción prolongada de 25 mg contiene:

Mirabegron 50 mg

Excipientes:

Macrogol 2,000,000......70 mg

Macrogol 8,000 119,6 mg

Butilhidroxitolueno 0,4 mg

Agua purificada 95,6 mg

POSOLOGIA: según indicación medica

Lote: Vencimiento:

CONSERVACION: en su envases original a temperatura no mayor a 30°C

po,

ADELMO F. ABENIACARY APODERADO D.N.I. 4.094.086

GADOR S.A.

GADOR SIA OLGA NOEMI GRECO BIRECTORA TECNICA MAT. 19957





5 1 0 4

"MANTENER ESTE MEDICAMENTO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS"

Elaborado por :

Astellas Pharma Technologies, Inc.

Norman, Oklahoma 73072

USA

Acondicionado por:

Astellas Europe B.V. Hogemaat 2, 7942 JG Meppel, The Netherlands

Importado, distribuido y comercializado por:

GADOR S.A.

Darwin 429 C1414CUI, Buenos Aires, T.E.: 4858-9000

Directora Tecnica: Olga N. Greco, Farmaceutica

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nº

Fecha de última revisión: / /

Nota: Igual rotulo llevaran las presentaciones de 10,20, 30,60,90 y 200 comprimidos de liberación prolongada, siendo el último de uso exclusivo para hospitales.

Gador

astellas

P

GADOR S.A

ELMO F. ABENIACAI APODERADO D.N.I. 4.094.086 OLGA NOEMI GRECO DIECTORA TECNICA MAT. N° 9957