



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
Las Malvinas son argentinas

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2021-114270486-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el EX-2021-114270486-APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIOS BAGÓ S.A. solicita la aprobación de nuevos proyectos de rótulos, prospectos e información para el paciente para la Especialidad Medicinal denominada MEZAVANT / MESALAZINA, Forma Farmacéutica y Concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA / MESALAZINA 1,2 g; aprobada por Certificado N° 55.236.

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 N° 4/13.

Que la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos ha tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello:

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

DISPONE:

ARTICULO 1º. – Autorízase a la firma LABORATORIOS BAGÓ S.A. propietaria de la Especialidad Medicinal denominada MEZAVANT / MESALAZINA, Forma Farmacéutica y Concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA / MESALAZINA 1,2 g; el nuevo proyecto de rótulos obrante en el documento IF-2022-27288273-APN-DERM#ANMAT e IF-2022-27287985-APN-DERM#ANMAT; el nuevo proyecto de prospecto obrante en el documento IF-2022-27288626-APN-DERM#ANMAT e información para el paciente obrante en el documento IF-2022-27288814-APN-DERM#ANMAT.

ARTICULO 2º. – Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 55.236, cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTICULO 3º. - Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición y rótulos, prospectos e información para el paciente. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

EX-2021-114270486-APN-DGA#ANMAT

Js

ab

Digitally signed by GARAY Valeria Teresa  
Date: 2022.05.04 16:39:39 ART  
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Digitally signed by Gestion Documental  
Electronica  
Date: 2022.05.04 16:39:42 -03:00

## PROYECTO DE RÓTULO USO HOSPITALARIO

**Mezavant**

**Mesalazina 1,2 g**

**Comprimidos Recubiertos de Liberación Prolongada**

EXPENDIO BAJO RECETA



### FÓRMULA

Cada Comprimido Recubierto de Liberación Prolongada contiene: Mesalazina 1,2 g.  
Excipientes: Estearato de Magnesio, Talco, Dióxido de Titanio, Polietilenglicol 6000, Ácido Esteárico, Óxido de Hierro Rojo, Glicolato de Almidón Sódico, Ácido Metacrílico Copolímero B, Trietilcitrate, Sílice Coloidal Hidrato, Cera de Carnauba (E903) Carboximetilcelulosa Sódica 7MF, Carboximetilcelulosa Sódica 7HXF, Copolímero de Ácido Metacrílico Tipo A.

**Este Medicamento es Libre de Gluten.**

Contenido: 450 Comprimidos Recubiertos de Liberación Prolongada

Posología: según prescripción médica.

**Conservar el producto a temperatura ambiente no mayor de 25 °C. Mantener en su envase original.**

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro. 55.236.

Bajo Licencia de Nogra Pharma.

País de procedencia: Italia

Lugar donde se elabora el granel o semielaborado: Cosmo S.p.A, Via C, Colombo 1, 20020, Lainate - Milán, Italia.

Lugar de acondicionamiento primario y secundario: Laboratorios Bagó S.A.

Importado, distribuido y comercializado por:

**Bagó**

*Ética al servicio de la salud*

**LABORATORIOS BAGÓ S.A.**

Adm.: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF). Tel.: (011) 4344-2000/19. Buenos Aires.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA). Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54. La Plata.

[www.bago.com.ar](http://www.bago.com.ar)

**Lote :**

**Fecha de Vencimiento:**

---

**Nota:** Los envases son de Uso Hospitalario Exclusivo.



HRYCIUK Nadina Mariana  
CUIL 27205366208



ECHEVERRIA Paula Fernanda  
CUIL 27177154259

2

**Bagó**  
Ética al servicio de la salud



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional  
Las Malvinas son argentinas

**Hoja Adicional de Firmas**  
**Anexo**

**Número:**

**Referencia:** EX-2021-114270486 ROT UHE

---

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 2 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica  
Date: 2022.03.22 12:41:05 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental  
Electronica  
Date: 2022.03.22 12:41:08 -03:00

## PROYECTO DE RÓTULO VENTA PÚBLICO

**Mezavant**

**Mesalazina 1,2 g**

**Comprimidos Recubiertos de Liberación Prolongada**

EXPENDIO BAJO RECETA



### FÓRMULA

Cada Comprimido Recubierto de Liberación Prolongada contiene: Mesalazina 1,2 g. Excipientes: Estearato de Magnesio, Talco, Dióxido de Titanio, Polietilenglicol 6000, Ácido Esteárico, Óxido de Hierro Rojo, Glicolato de Almidón Sódico, Ácido Metacrílico Copolímero B, Trietilcitrato, Sílice Coloidal Hidrato, Cera de Carnauba (E903) Carboximetilcelulosa Sódica 7MF, Carboximetilcelulosa Sódica 7HXF, Copolímero de Ácido Metacrílico Tipo A.

**Este medicamento es Libre de Gluten.**

Contenido: 30 Comprimidos Recubiertos de Liberación Prolongada

Posología: según prescripción médica.

**Conservar el producto a temperatura ambiente no mayor de 25 °C. Mantener en su envase original.**

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro. 55.236.

Bajo Licencia de Nogra Pharma.

País de procedencia: Italia

Lugar donde se elabora el granel o semielaborado: Cosmo S.p.A, Via C, Colombo 1, 20020, Lainate - Milán, Italia.

Lugar de acondicionamiento primario y secundario: Laboratorios Bagó S.A.

Importado, distribuido y comercializado por:

**Bagó**

*Ética al servicio de la salud*

**LABORATORIOS BAGÓ S.A.**

Adm.: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF). Tel.: (011) 4344-2000/19. Buenos Aires.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

**Bagó**

*Ética al servicio de la salud*

Calle 4 Nro. 1429. Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54. La Plata.

[www.bago.com.ar](http://www.bago.com.ar)

**Lote :**

**Fecha de Vencimiento:**

---

**Nota:** Los envases conteniendo 60, 90 y 120 Comprimidos Recubiertos de Liberación Prolongada, llevarán el mismo texto.



HRYCIUK Nadina Mariana  
CUIL 27205366208



ECHEVERRIA Paula Fernanda  
CUIL 27177154259

2

**Bagó**  
Ética al servicio de la salud



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional  
Las Malvinas son argentinas

**Hoja Adicional de Firmas**  
**Anexo**

**Número:**

**Referencia:** EX-2021-114270486 ROT

---

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 2 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica  
Date: 2022.03.22 12:40:43 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental  
Electronica  
Date: 2022.03.22 12:40:43 -03:00

## PROYECTO DE PROSPECTO

**Mezavant**

**Mesalazina 1,2 g**

**Comprimidos Recubiertos de Liberación Prolongada**

EXPENDIO BAJO RECETA



### FÓRMULA

Cada Comprimido Recubierto de Liberación Prolongada contiene: Mesalazina 1,2 g. Excipientes: Estearato de Magnesio, Talco, Dióxido de Titanio, Polietilenglicol 6000, Ácido Esteárico, Óxido de Hierro Rojo, Glicolato de Almidón Sódico, Ácido Metacrílico Copolímero B, Trietilcitrate, Sílice Coloidal Hidrato, Cera de Carnauba (E903) Carboximetilcelulosa Sódica 7MF, Carboximetilcelulosa Sódica 7HXF, Copolímero de Ácido Metacrílico Tipo A. **Este Medicamento es Libre de Gluten.**

### ACCIÓN TERAPÉUTICA

**Grupo farmacoterapéutico: agentes antiinflamatorios intestinales del grupo ácido aminosalicílico y similares.** Código ATC: A07EC02.

### INDICACIONES

**Indicación para adultos, incluidas personas de edad avanzada (>65 años)**

**Mezavant** está indicado para la inducción y mantenimiento de la remisión clínica y endoscópica en pacientes con colitis ulcerosa activa de leve a moderada.

**Indicación pediátrica (que pesen más de 50 kg y tengan 10 años o más)**

**Mezavant** está indicado para la inducción y mantenimiento de la remisión clínica y endoscópica en pacientes con colitis ulcerosa activa de leve a moderada

### CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS / PROPIEDADES

#### **Acción farmacológica**

La Mesalazina es un aminosalicilato: ácido 5-aminosalicílico (5-ASA). El mecanismo de acción de la Mesalazina no se conoce completamente, pero parece tener un efecto antiinflamatorio tópico sobre las células epiteliales del colon. La producción de metabolitos del ácido araquidónico en la mucosa intestinal, a través de las vías de la ciclooxigenasa y de la lipooxigenasa, se incrementa en pacientes con enfermedad intestinal inflamatoria crónica, y es posible que la Mesalazina disminuya la inflamación mediante el bloqueo de la ciclooxigenasa y la inhibición de la producción de prostaglandinas en el colon. La Mesalazina tiene el potencial de inhibir la activación del factor nuclear kappa B (NF kappa B) y en consecuencia la producción de citocinas proinflamatorias clave. Recientemente, se ha propuesto que la afectación de los receptores nucleares PPAR-gamma, (forma gamma de los receptores activados por el proliferador de peroxisomas) puede estar implicado en la colitis ulcerosa. Se ha demostrado la eficacia de los agonistas de los receptores PPAR-gamma en la colitis ulcerosa y se ha ido acumulando evidencia de que el mecanismo de acción de la Mesalazina puede estar mediado por los receptores PPAR-gamma.

### Eficacia clínica y seguridad

**Mezavant** fue investigado en dos estudios de fase III, controlados con placebo, de diseño similar (SPD476-301 y SPD476-302), realizados en 623 pacientes aleatorizados con colitis ulcerosa activa de leve a moderada.

**Mezavant** en dosis de 2,4 g/día y 4,8 g/día, administrado con alimentos, fue estadísticamente superior al placebo en relación con el número de pacientes que lograron remisión de la colitis ulcerosa después de 8 semanas de tratamiento.

Usando el índice de actividad de la enfermedad de colitis ulcerosa (UC-DAI), la remisión se definió como una puntuación  $\leq 1$  con una puntuación de 0 para la hemorragia rectal y la frecuencia de deposiciones y una reducción de al menos 1 punto en la puntuación de sigmoidoscopia en comparación con el valor basal. El estudio SPD476-302 incluyó un comparador, Mesalazina de liberación modificada dependiente de pH 7 en dosis de 2,4 g/día (800 mg administrados en 3 dosis divididas), como un grupo de referencia interna. Se obtuvieron los siguientes resultados con respecto a la variable principal de remisión:

Estudio SPD476-301 (n = 262#)			
	Placebo	Mezavant 2,4 g/día en dos dosis divididas	Mezavant 4,8 g/día una vez al día
Porcentaje de pacientes en remisión	12,9	34,1 (*)	29,2 (*)

Estudio SPD476-302 (n = 341#)				
	Placebo	Mezavant 2,4 g/día una vez al día	Mezavant 4,8 g/día una vez al día	Mesalazina de liberación modificada dependiente de pH 7, 2,4 g/día en tres dosis divididas
Porcentaje de pacientes en remisión	22,1	40,5 (*)	41,2 (*)	32,6 (NS)

(#) Basado en la población de intención de tratamiento (ITT); (\*) Estadísticamente significativo frente a placebo ( $p < 0,025$ ); (NS) No significativo ( $p > 0,05$ ).

Se realizó un estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con grupos paralelos en 107 pacientes pediátricos de 5 a 17 años de edad (inclusive) con colitis ulcerosa de leve a moderada, para determinar la seguridad y la eficacia de **Mezavant** en ambas fases, aguda con doble ciego (doble ciego aguda, DBA) y de mantenimiento con doble ciego (doble ciego mantenimiento, DBM). Los sujetos recibieron una dosis baja o alta de Mesalazina basada en el peso en cuatro grupos de peso: de 18 kg a  $\leq 23$  kg (n = 3), de  $>23$  kg a  $\leq 35$  kg (n = 9), de  $>35$  kg a  $\leq 50$  kg (n = 29), y de  $>50$  kg a  $\leq 90$  kg (n = 66). La dosis baja osciló entre 900 mg/día y 2,400 g/día y la dosis alta entre 1,800 g/día y 4,800 g/día. Los efectos clínicos de los comprimidos de 1,200 g de Mesalazina se evaluaron en 66 sujetos de  $>50$  kg a  $\leq 90$  kg en el intervalo de edades de 10 a 17 años.

La variable principal de las fases de tratamiento con doble ciego se definió en función de la respuesta clínica. La respuesta clínica se definió como una puntuación parcial de  $\leq 1$  en el índice

de actividad de colitis ulcerosa (UC-DAI), con una puntuación de 0 para la hemorragia rectal,  $\leq 1$  para la frecuencia de las deposiciones y una valoración global de los médicos = 0.

Después de 8 semanas de tratamiento en la fase DBA, un 37,0 % de los sujetos lograron una respuesta clínica en el grupo de dosis baja en comparación con el 65,4 % de los sujetos en el grupo de dosis alta. Las tasas de respuesta a la semana 8 en estos grupos de dosis fueron del 50,0 % y del 56,3 % respectivamente en sujetos con un peso  $>50$  kg a  $\leq 90$  kg y a los que se administraron comprimidos de 1.200 mg de Mesalazina. En la fase DBM, después de 26 semanas de tratamiento, el 54,8 % de los sujetos mantuvo una respuesta clínica en el grupo de dosis bajas en comparación con el 53,3 % en el grupo de dosis altas. La tasa de respuesta en la semana 26 fue del 50% en ambos grupos de dosis en sujetos con un peso  $>50$  kg a  $\leq 90$  kg y a los que se administraron comprimidos de 1,2 g de Mesalazina. El estudio no tenía poder estadístico para evaluar las diferencias entre la dosis baja y la dosis alta.

### **Propiedades farmacocinéticas**

El mecanismo de acción de la Mesalazina (5-ASA) aún no está del todo dilucidado, pero parece ser tópico y, por lo tanto, la eficacia clínica de Mesalazina no se correlaciona con el perfil farmacocinético. Una vía principal de aclaramiento de la Mesalazina es a través de la metabolización a ácido N-acetil-5-aminosalicílico (Ac-5-ASA), que es farmacológicamente inactivo.

El comprimido de **Mezavant** contiene un núcleo de 1,2 g de Mesalazina (ácido 5-aminosalicílico), formulado en un sistema de matrices múltiples. Este sistema está recubierto con copolímero de ácido metacrílico-metacrilato de metilo (1:1) y copolímero de ácido metacrílico-metacrilato de metilo (1:2), que están diseñados para retrasar la liberación de la Mesalazina hasta la exposición a un pH de aproximadamente 7.

### **Absorción**

Los estudios de centellografía han demostrado que una dosis única de 1,2 g de **Mezavant** pasaba en forma intacta y rápidamente a través del tracto gastrointestinal superior de voluntarios sanos en ayunas. Las imágenes centellográficas mostraron un rastro de trazador radiomarcado a través del colon, lo que indica que la Mesalazina se había extendido a lo largo de esta región del tracto gastrointestinal. La desintegración y liberación completa de **Mezavant** se produjo después de aproximadamente 17,4 horas.

Se observó que la absorción total de una dosis de Mesalazina 2,4 g o 4,8 g de **Mezavant** administrada una vez al día durante 14 días a voluntarios sanos era de aproximadamente el 21-22% de la dosis administrada.

En un estudio de dosis única, se administraron dosis de 1,2 g; 2,4 g y 4,8 g de **Mezavant** en ayunas a sujetos sanos. Las concentraciones plasmáticas de Mesalazina se detectaron después de 2 horas de la administración y alcanzaron un máximo entre las 9 y 12 horas como media para las dosis estudiadas. Los parámetros farmacocinéticos son muy variables entre los sujetos. La exposición sistémica de Mesalazina en relación con el área bajo la curva de concentración plasmática - tiempo (ABC) fue proporcional a la dosis entre 1,2 g y 4,8 g. Las concentraciones plasmáticas máximas ( $C_{m\acute{a}x}$ ) de Mesalazina aumentaron de manera aproximadamente proporcional entre las dosis de 1,2 g y 2,4 g y en forma no proporcional entre las dosis de 2,4 g y 4,8 g. El valor normalizado de la dosis de 4,8 g representó en promedio, el 74% del valor de 2,4 g basado en las medias geométricas.

En un estudio farmacocinético de dosis únicas y múltiples de 2,4 y 4,8 g de **Mezavant** administrado con comidas estándar en 56 voluntarios sanos, las concentraciones plasmáticas de Mesalazina fueron detectables después de 4 horas y fueron máximas a las 8 horas después de la dosis única. En el estado de equilibrio (alcanzado generalmente a los 2 días después de la administración de la dosis), la acumulación de 5-ASA fue de 1,1 a 1,4 veces para las dosis de

2,4 g y 4,8 g, respectivamente, por encima de lo esperado sobre la base de la farmacocinética de dosis única.

La administración de una dosis única de 4,8 g de **Mezavant** con una comida rica en grasas dio como resultado un retraso mayor en la absorción; los niveles plasmáticos de Mesalazina fueron detectables después de aproximadamente 4 horas luego de la administración de la dosis. Sin embargo, una comida rica en grasas aumentó la exposición sistémica a la Mesalazina (C<sub>máx</sub> media en un 91%, ABC media en un 16%) en comparación con los resultados obtenidos en ayunas. En los ensayos de fase III **Mezavant** se administró con alimentos.

En un estudio farmacocinético de dosis únicas de **Mezavant** se administraron 4,8 g en ayunas a 71 voluntarios hombres y mujeres sanos (28 voluntarios entre 18 y 35 años de edad, 28 entre 65 y 75 y 15 de más de 75 años). El aumento de la edad produjo un aumento de la exposición sistémica (hasta aproximadamente el doble, sobre la base del ABC (0-t), ABC (0-inf) y C<sub>máx</sub> de la Mesalazina y su metabolito ácido N-acetil-5-aminosalicílico, pero no afectó el porcentaje de Mesalazina absorbido. El aumento de la edad dio lugar a una eliminación aparente más lenta de la Mesalazina, aunque hubo una variabilidad elevada entre los sujetos. Las exposiciones sistémicas en sujetos individuales se correlacionaron inversamente con la función renal según lo evaluado mediante la estimación del aclaramiento de la creatinina.

En un estudio multicéntrico y abierto en fase I (SPD476-112) en sujetos pediátricos (de 5 a 17 años de edad) con diagnóstico de CU, la pauta de administración de Mesalazina se estratificó por peso. Los sujetos fueron asignados al azar a 1 de 3 tratamientos posibles: 30, 60, ó 100 mg/kg/día. Los sujetos recibieron una dosis total de entre 900 y 4.800 mg de Mesalazina al día durante 7 días.

El estado de equilibrio farmacocinético se alcanzó hacia el día 5 para todas las dosis. En el día 7, la exposición sistémica a 5-ASA, medida por la media de las ABC y C<sub>máx</sub>, se incrementó de forma proporcional a la dosis entre 30 y 60 mg/kg/día de Mesalazina. Entre los 60 y 100 mg/kg/día, la exposición sistémica de Mesalazina aumentó de forma menor que proporcional. El porcentaje medio de Mesalazina absorbida (basada en la recuperación urinaria) fue similar a dosis de 30 y 60 mg/kg/día, siendo un 29,4 % y un 27,0 %, respectivamente. Estos resultados son similares al porcentaje de la dosis de Mesalazina absorbida en adultos de un estudio anterior (SPD476-105), con valores que oscilan entre el 17 y el 22 % para los hombres adultos y entre el 24 y el 32 % para las mujeres adultas.

El porcentaje de Mesalazina absorbido fue menor a 100 mg/kg/día de 5-ASA (22,1 %). No hubo ninguna diferencia discernible en la exposición sistémica de 5-ASA (y N-Ac-5-ASA) entre los niños (de 5 a 12 años de edad) y los adolescentes (de 13 a 17 años de edad) con este paradigma de pauta de administración basada en el peso (es decir, mg/kg).

#### ***Distribución***

Después de la administración de **Mezavant**, se presume que el perfil de distribución de Mesalazina será el mismo que el de otros productos que contienen el fármaco. La Mesalazina tiene un volumen de distribución relativamente pequeño de aproximadamente 18 litros, lo que confirma la penetración extravascular mínima del fármaco disponible sistémicamente. La Mesalazina está unida en un 43% a las proteínas plasmáticas y el ácido N-acetil-5-aminosalicílico en un 78-83%, cuando las concentraciones plasmáticas in vitro son de hasta 2,5 mcg/ml y de hasta 10 mcg/ml, respectivamente.

#### ***Biotransformación***

El único metabolito principal de la Mesalazina es el ácido N-acetil-5-aminosalicílico, que es farmacológicamente inactivo. Su formación es provocada por la actividad de la N-acetiltransferasa 1 (NAT-1) en el hígado y en el citosol de las células de la mucosa intestinal.

#### ***Eliminación***

La eliminación de la Mesalazina absorbida es principalmente a través de la vía renal después del metabolismo a N-acetil-5-aminosalicílico (acetilación). Sin embargo, también existe excreción limitada del fármaco original en la orina.

Aproximadamente, del 21-22% de la dosis absorbida, menos del 8% de la dosis se excretó sin cambios en la orina en el estado de equilibrio después de 24 horas, en comparación con más del 13% para el ácido N-acetil-5-aminosalicílico. Las vidas medias terminales aparentes de la Mesalazina y su metabolito principal después de la administración de 2,4 g y 4,8 g de **Mezavant** fueron, en promedio, de 7-9 horas y 8-12 horas, respectivamente.

En adultos, las medias de los *clearances* renales (CLR) fueron de 1,8 l/h y 2,9 l/h con dosis únicas de 2,4 g y 4,8 g respectivamente, y fueron ligeramente mayores el día 14 con dosis múltiples: 5,5 l/h y 6,4 l/h con 2,4 g/día y 4,8 g/día. Las medias de los *clearances* renales del metabolito fueron mayores, aproximadamente 12-15 l/h tras dosis únicas y dosis múltiples de **Mezavant** de 2,4 g/día y 4,8 g/día.

En los pacientes pediátricos, la media del *clearance* renal de 5-ASA en situación de equilibrio osciló entre aproximadamente 5,0 y 6,5 l/h (83-108 ml/min.), que es similar a la observada con los voluntarios adultos. El CLR tendió a disminuir con el aumento de la dosis, y las estimaciones individuales de CLR fueron muy variables. La media de CLR del N-Ac-5-ASA osciló entre 10,0 y 16,2 l/h (166-270 ml/min.), tendiendo a disminuir con el aumento de la dosis.

#### ***Poblaciones especiales***

##### *Insuficiencia hepática*

No existen datos en pacientes con insuficiencia hepática que toman Mesalazina.

La exposición sistémica a la Mesalazina se incrementó hasta el doble en sujetos de edad avanzada (> 65 años, con un *clearance* de creatinina medio de 68-76 ml/min) en comparación con sujetos adultos más jóvenes (18-35 años, con un *clearance* de creatinina medio de 124 ml/min) después de una dosis única de 4,8 g.

##### *Insuficiencia renal*

La exposición sistémica en sujetos individuales se correlacionó inversamente con la función renal según lo evaluado mediante la estimación del *clearance* de creatinina.

##### *Pacientes de edad avanzada*

Debe considerarse el impacto potencial sobre el uso seguro de **Mezavant** en la población de edad avanzada en la práctica clínica. Por otra parte, en pacientes con insuficiencia renal, la disminución resultante en la velocidad de eliminación y el aumento de la concentración sistémica de Mesalazina pueden constituir un mayor riesgo de reacciones adversas nefrotóxicas (ver “ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES”).

##### *Género*

En diferentes estudios clínicos con Mesalazina el ABC plasmática en mujeres fue hasta 2 veces más alta que en los hombres.

##### *Etnia*

Sobre la base de datos farmacocinéticos limitados, la farmacocinética de 5-ASA y Ac-5-ASA parece comparable entre sujetos caucásicos e hispanos.

#### **Datos preclínicos sobre seguridad**

En los estudios preclínicos se observaron efectos únicamente con exposiciones consideradas superiores a la máxima humana, lo que indica poca relevancia para su uso clínico.

#### **POSOLOGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN**

**Mezavant** se administra por vía oral una vez al día y deben tomarse con alimentos. Los comprimidos de **Mezavant** no deben partirse o triturarse debido a que son una formulación de liberación prolongada.

**Adultos a partir de los 18 años, incluyendo individuos de edad avanzada (> 65 años)**

**Para la inducción de la remisión:** deben tomarse de 2,4 a 4,8 g (de dos a cuatro comprimidos) una vez al día. La dosis máxima de 4,8 g/día se recomienda para pacientes que no responden a dosis más bajas de Mesalazina. Cuando se utiliza la dosis máxima (4,8 g/día), el efecto del tratamiento debe ser evaluado a las 8 semanas.

**Para el mantenimiento de la remisión:** deben tomarse 2,4 g (dos comprimidos) una vez al día.

**Población pediátrica**

Se han establecido la seguridad y la eficacia de la Mesalazina en niños de 5 a 17 años de edad. Para la inducción de la remisión en pacientes pediátricos que pesen más de 50 kg hasta 90 kg: deben tomarse 2,4 g a 4,8 g (2 a 4 comprimidos) una vez al día.

Para el mantenimiento de la remisión clínica en pacientes pediátricos que pesen más de 50 kg hasta 90 kg: deben tomarse 2,4 g (2 comprimidos) una vez al día.

**Poblaciones especiales**

**Insuficiencia hepática o renal**

No se han realizado estudios específicos para evaluar los efectos de Mesalazina en pacientes con insuficiencia hepática o renal (ver “CONTRAINDICACIONES” y “ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES”).

**CONTRAINDICACIONES**

Antecedentes de hipersensibilidad a los salicilatos (incluida la Mesalazina) o a cualquiera de los excipientes de **Mezavant**.

Insuficiencia renal severa (tasa de filtración glomerular (TFG) < 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) y/o insuficiencia hepática severa.

**ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES**

Se han reportado casos de disfunción renal, incluidas nefropatía con cambios mínimos, nefritis intersticial aguda / crónica e insuficiencia renal, con preparaciones que contienen Mesalazina y profármacos de Mesalazina. **Mezavant** debe utilizarse con precaución en pacientes con insuficiencia renal leve a moderada. Se recomienda que todos los pacientes se sometan a una evaluación de la función renal antes de iniciar el tratamiento y al menos dos veces al año durante el mismo.

Los pacientes con deterioro crónico de la función pulmonar, especialmente asma, pueden sufrir reacciones de hipersensibilidad y deben ser monitoreados estrechamente.

Después del tratamiento con Mesalazina, se han informado en raras ocasiones discrasias sanguíneas severas. Si el paciente desarrolla hemorragias inexplicables, hematomas, púrpura, anemia, fiebre o dolor faringolaríngeo de forma inexplicable, deben realizarse investigaciones hematológicas. Si hay sospecha de discrasia sanguínea, el tratamiento debe ser interrumpido.

Se han informado en raras ocasiones reacciones de hipersensibilidad cardíaca (miocarditis y pericarditis) inducidas por **Mezavant** y con otros preparados que contienen Mesalazina. Debe tenerse precaución en la prescripción de este medicamento a pacientes con afecciones predisponentes para el desarrollo de miocarditis o pericarditis. Si se sospecha que se puede producir una reacción de hipersensibilidad, no se deben volver a administrarse productos que contengan Mesalazina.

En asociación con el tratamiento con Mesalazina se han reportado reacciones adversas cutáneas graves como el síndrome de Stevens-Johnson (SSJ) y la necrólisis epidérmica tóxica (NET). Ante la primera aparición de signos y síntomas de reacciones cutáneas graves, como erupción cutánea, lesiones de las mucosas o cualquier otro signo de hipersensibilidad, el tratamiento debe ser suspendido.

Mesalazina se ha asociado con un síndrome de intolerancia agudo que puede ser difícil de distinguir de un empeoramiento de la enfermedad inflamatoria intestinal. Aunque la frecuencia exacta de aparición no ha sido determinada, se ha producido en el 3% de los pacientes en ensayos clínicos controlados de Mesalazina o sulfasalazina. Los síntomas incluyen calambres, dolor abdominal agudo y diarrea hemorrágica, y en ocasiones, fiebre, cefalea y exantema. Si se sospecha de síndrome de intolerancia agudo, se requiere la discontinuación inmediata y no deben volver a administrarse productos que contengan Mesalazina.

Se han reportado casos de aumento de los niveles de enzimas hepáticas en pacientes que tomaban preparados que contienen Mesalazina. Se recomienda precaución si se administra **Mezavant** a pacientes con insuficiencia hepática.

Debe tenerse precaución al tratar a pacientes alérgicos a la sulfasalazina debido al riesgo potencial de reacciones de sensibilidad cruzada entre sulfasalazina y Mesalazina.

La obstrucción orgánica o funcional del tracto gastrointestinal superior puede retrasar el inicio de la acción del producto.

Se han notificado casos de nefrolitiasis con el uso de Mesalazina, lo que incluye la aparición de cálculos con un contenido de Mesalazina del 100 %. Se recomienda garantizar una ingesta suficiente de líquidos durante el tratamiento.

#### **Interferencia con pruebas de laboratorio**

El uso de Mesalazina puede conducir a resultados falsamente elevados en pruebas de medición de normetanefrina urinaria por cromatografía líquida con detección electroquímica, debido a la similitud de los cromatogramas de normetanefrina y el metabolito principal de la Mesalazina, ácido N-acetil-5-aminosalicílico (Ac-5-ASA). Debe considerarse una prueba alternativa y selectiva para normetanefrina.

#### **Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción**

Se han llevado a cabo estudios de interacción farmacológica con **Mezavant** en sujetos adultos sanos para investigar cualquier efecto de **Mezavant** sobre la farmacocinética y la seguridad de tres antibióticos utilizados comúnmente. No hubo interacciones clínicamente significativas de **Mezavant** con amoxicilina, metronidazol o sulfametoxazol.

No obstante, se han informado las siguientes interacciones farmacológicas para otros productos que contienen Mesalazina:

-se recomienda precaución en el uso concomitante de Mesalazina con agentes nefrotóxicos conocidos, incluidos medicamentos antiinflamatorios no esteroideos (AINE) y azatioprina ya que éstos pueden aumentar el riesgo de reacciones adversas renales.

-la Mesalazina inhibe la tiopurina metiltransferasa. En pacientes tratados con azatioprina, 6-mercaptopurina y/o cualquier otro principio activo conocido que cause mielotoxicidad, se recomienda la precaución en el uso concomitante de Mesalazina, ya que puede incrementarse el riesgo de discrasias sanguíneas, insuficiencia medular y complicaciones relacionadas (ver "REACCIONES ADVERSAS").

-la administración con anticoagulantes del tipo de cumarina, por ejemplo, warfarina, podría dar lugar a la disminución de la actividad coagulante. En caso de que esta combinación sea esencial, debe monitorearse estrechamente el tiempo de protrombina.

Se recomienda administrar **Mezavant** con alimentos, ya que su absorción es mayor que cuando se lo toma en ayunas.

#### **Fertilidad, embarazo y lactancia**

##### ***Embarazo***

La experiencia con Mesalazina es limitada en mujeres embarazadas. La Mesalazina atraviesa la barrera placentaria, pero proporciona concentraciones fetales mucho más bajas que las observadas con el uso terapéutico en adultos. Los estudios en animales no indican efectos

nocivos de la Mesalazina en el embarazo, el desarrollo embrionario y fetal, el parto o el desarrollo post-natal. Se han notificado efectos adversos (incluyendo alteraciones en los recuentos sanguíneos tales como leucopenia, trombocitopenia y anemia) en lactantes nacidos de madres que estuvieron expuestas a la Mesalazina durante el embarazo. La Mesalazina se debe utilizar durante el embarazo sólo cuando los beneficios superan a los riesgos.

Debe tenerse precaución cuando se utilizan dosis elevadas de Mesalazina.

#### **Lactancia**

La Mesalazina se excreta en la leche materna en bajas concentraciones. La forma acetilada de la Mesalazina se excreta en la leche materna en mayores concentraciones. Se debe tener precaución si se utiliza Mesalazina durante la lactancia y sólo si los beneficios son mayores que los riesgos. Se ha informado esporádicamente diarrea aguda en lactantes.

#### **Fertilidad**

Los datos de la Mesalazina no muestran un efecto sostenido sobre la fertilidad masculina.

#### **Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar maquinaria**

No se han realizado estudios acerca de los efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas. Se considera que **Mezavant** tiene una influencia insignificante en estas capacidades.

### **REACCIONES ADVERSAS**

Las reacciones adversas a medicamentos (RAM) informadas con mayor frecuencia en el análisis de seguridad combinado de estudios clínicos con **Mezavant**, que incluyeron 3611 pacientes, fueron colitis (incluida colitis ulcerosa) 5,8%, dolor abdominal 4,9%, cefalea 4,5%, prueba de función hepática anormal 2,1%, diarrea 2 % y náuseas 1,9%.

El perfil de seguridad en la población pediátrica es coherente con el perfil de seguridad en los estudios en adultos y en la experiencia posterior a la comercialización.

Las reacciones adversas se listan por clase de órganos y sistemas (ver la tabla a continuación). Dentro de cada clase de órganos y sistemas, las reacciones adversas se listan bajo títulos de frecuencia utilizando las categorías: muy frecuentes ( $\geq 1/10$ ); frecuentes ( $\geq 1/100$  a  $<1/10$ ); poco frecuentes ( $\geq 1/1000$  a  $<1/100$ ); raras ( $\geq 1/10000$  a  $<1/1000$ ); frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

<b>Reacciones adversas a medicamentos (RAM) asociadas con Mezavant</b>		
<b>Clase de órganos y sistemas</b>	<b>Categoría de incidencia</b>	<b>Reacción adversa a medicamento</b>
Trastornos de la sangre y del sistema linfático.	Poco frecuentes	Trombocitopenia*.
	Raras	Agranulocitosis*.
	Frecuencia no conocida	Anemia aplásica*, leucopenia*, neutropenia*, pancitopenia*.
Trastornos del sistema inmunológico.	Poco frecuentes	Edema facial.
	Frecuencia no conocida	Hipersensibilidad*, shock anafiláctico, angioedema, erupción cutánea medicamentosa con eosinofilia y síntomas sistémicos (DRESS).
Trastornos del sistema nervioso	Frecuentes	Cefalea*.
	Poco frecuentes	Mareos, somnolencia, temblores.
	Frecuencia no conocida	Aumento de la presión endocraneana, neuropatía.

Trastornos del oído y del laberinto.	Poco frecuentes	Otalgia.
Trastornos cardíacos.	Poco frecuentes	Taquicardia.
	Frecuencia no conocida.	Miocarditis*, pericarditis*.
Trastornos vasculares.	Frecuentes	Hipertensión.
	Poco frecuentes	Hipotensión.
Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos.	Poco frecuentes	Dolor faringolaríngeo*.
	Frecuencia no conocida.	Neumonitis por hipersensibilidad (incluidas neumonitis intersticial, alveolitis alérgica, neumonía eosinofílica), broncoespasmo, pleuresía.
Trastornos gastrointestinales.	Frecuentes.	Distensión abdominal, dolor abdominal*, colitis, diarrea, dispepsia, vómitos, flatulencia, náuseas.
	Poco frecuentes.	Pancreatitis, pólipo rectal.
Trastornos hepatobiliares.	Frecuentes.	Pruebas de función hepática anormales* (por ejemplo, ALT, AST, bilirrubina).
	Frecuencia no conocida.	Hepatitis, colelitiasis, hepatotoxicidad.
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conectivo.	Frecuentes	Artralgia, dorsalgia.
	Poco frecuentes	Mialgia.
	Frecuencia no conocida	Síndrome similar al <i>lupus</i> eritematoso sistémico, síndrome pseudolupus (“ <i>lupus-like</i> ”)
Trastornos renales y urinarios.	Poco frecuentes	Nefrolitiasis*.
	Raras	Insuficiencia renal*.
	Frecuencia no conocida.	Nefritis intersticial*, síndrome nefrótico*, nefrolitiasis*.
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Frecuentes.	Prurito, exantema*.
	Poco frecuentes	Acné, alopecia, urticaria.
	Raras.	Fotosensibilidad.
	Frecuencia no conocida.	Síndrome de Stevens-Johnson*, necrólisis epidérmica tóxica*.
Trastornos generales y afecciones en el sitio de administración.	Frecuentes.	Astenia, fatiga, pirexia*.
Trastornos del aparato reproductor y de la mama.	Frecuencia no conocida.	Oligospermia (reversible).

\* Ver “ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES”

**Descripción de reacciones adversas seleccionadas**  
***Aumento de la presión endocraneana***

Se han comunicado casos de aumento de la presión endocraneana con papiledema (pseudotumor cerebral o hipertensión intracraneal benigna) con el uso de mesalaminas. Esta afección, si no se detecta, puede dar lugar a una restricción del campo visual y puede avanzar hasta la pérdida permanente de la visión. Si se produce este síndrome, se debe suspender el tratamiento con **Mezavant**.

#### **Fotosensibilidad**

Se han notificado reacciones más graves en pacientes con afecciones cutáneas pre-existentes, como dermatitis atópica y eccema atópico.

#### **Síndrome de Stevens-Johnson y necrólisis epidérmica tóxica**

En asociación con el tratamiento con Mesalazina se han informado reacciones adversas cutáneas graves como el síndrome de Stevens-Johnson (SSJ) y necrólisis epidérmica tóxica (NET).

#### **SOBREDOSIFICACIÓN**

**Mezavant** es un aminosalicilato. Los signos de toxicidad por salicilatos incluyen acúfenos, vértigo, cefalea, confusión, somnolencia, edema pulmonar, deshidratación como resultado de sudoración, diarrea y vómitos, hipoglucemia, hiperventilación, alteración del equilibrio electrolítico y del pH sanguíneo e hipertermia.

La terapia convencional para la toxicidad por salicilatos puede ser beneficiosa en caso de una sobredosis aguda. La hipoglucemia y el desequilibrio hidroelectrolítico deben corregirse mediante la administración de un tratamiento adecuado. Debe mantenerse una función renal adecuada.

Ante la eventualidad de una sobredosificación concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con un Centro de Toxicología, en especial:

- *Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez, Tel.: (011) 4962-6666/2247,*
- *Hospital Pedro de Elizalde (ex Casa Cuna), Tel.: (011) 4300-2115,*
- *Hospital Nacional Prof. Dr. Alejandro Posadas, Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777*

#### **PRESENTACIONES**

Envases conteniendo 30, 60, 90, 120 y 450 Comprimidos Recubiertos de Liberación Prolongada oblongos, grabados con S476, color rojo oscuro, siendo la última para uso hospitalario exclusivo.

**Conservar el producto a temperatura ambiente no mayor de 25 °C. Mantener en su envase original.**

AL IGUAL QUE TODO MEDICAMENTO, **MEZAVANT** DEBE SER MANTENIDO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro. 55.236.  
Prospecto autorizado por A.N.M.A.T. Disp. Nro.

Ante cualquier inconveniente con el producto, puede llenar la ficha en la Página Web de A.N.M.A.T.: <http://www.argentina.gob.ar/anmat/farmacovigilancia> o llamar a A.N.M.A.T. Responde 0800-333-1234.

Bajo licencia de Nogra Pharma.

País de procedencia: Italia

Lugar donde se elabora el granel o semielaborado: Cosmo S.p.A, Via C, Colombo 1, 20020, Lainate - Milán, Italia.

Lugar de acondicionamiento primario y secundario: Laboratorios Bagó S.A.

Importado, distribuido y comercializado por:



*Ética al servicio de la salud*

**LABORATORIOS BAGÓ S.A.**

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF). Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA). La Plata. Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.



HRYCIUK Nadina Mariana  
CUIL 27205366208



ECHEVERRIA Paula Fernanda  
CUIL 27177154259



*Ética al servicio de la salud*



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional  
Las Malvinas son argentinas

**Hoja Adicional de Firmas**  
**Anexo**

**Número:**

**Referencia:** EX-2021-114270486 PROSP

---

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 11 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica  
Date: 2022.03.22 12:41:30 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental  
Electronica  
Date: 2022.03.22 12:41:32 -03:00

## INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

### **Mezavant** **Mesalazina 1,2 g** **Comprimidos Recubiertos de Liberación Prolongada**

EXPENDIO BAJO RECETA



**Este Medicamento es Libre de Gluten.**

**Lea toda la información para el paciente detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.**

Conserve esta información para el paciente, ya que puede tener que volver a leerla.

Si tiene alguna duda, consulte a su médico.

·Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarlas.

·Si experimenta efectos adversos consulte a su médico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en esta información para el paciente.

**Contenido de la información para el paciente**

- 1. QUÉ ES MEZAVANT Y PARA QUÉ SE UTILIZA**
- 2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A USAR MEZAVANT**
- 3. CÓMO USAR MEZAVANT**
- 4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS**
- 5. CONSERVACIÓN DE MEZAVANT**
- 6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL**

#### **1. QUÉ ES MEZAVANT Y PARA QUÉ SE UTILIZA**

**Mezavant** contiene el principio activo Mesalazina, que es un antiinflamatorio para el tratamiento de la colitis ulcerosa.

La colitis ulcerosa es una enfermedad del colon (intestino grueso) y el recto (tramo final del intestino grueso), en la que el revestimiento del intestino se enrojece y se hincha (inflama) produciendo síntomas como deposiciones frecuentes y con sangre junto con dolores estomacales.

Cuando se administra por un episodio agudo de colitis ulcerosa, **Mezavant** actúa en todo el colon y el recto tratando la inflamación y reduciendo los síntomas. Los comprimidos también pueden tomarse para ayudar a prevenir la recurrencia de la colitis ulcerosa.

#### **2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A USAR MEZAVANT**

No tome **Mezavant** si:

- es alérgico (hipersensible) a una clase de fármacos conocidos como salicilatos (que incluyen la aspirina).
- es alérgico (hipersensible) a la Mesalazina o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (ver “6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL”).
- tiene problemas de riñón o hígado graves.

**Advertencias y precauciones**

Consulte a su médico antes de usar **Mezavant** si:

- tiene algún problema de riñón o hígado.
- ha tenido previamente una inflamación del corazón (que puede ser el resultado entre otras causas, de una infección en el corazón).
- si alguna vez ha desarrollado una erupción cutánea grave o descamación de la piel, ampollas y/o llagas en la boca después de usar **Mezavant**.
- ha tenido una reacción alérgica previa a la sulfasalazina (otro medicamento utilizado para tratar la colitis ulcerosa).
- presenta estrechamiento u obstrucción del estómago o el intestino.
- tiene problemas pulmonares.

Antes y periódicamente durante el tratamiento con **Mezavant**, es posible que su médico le tome muestras de orina y sangre para comprobar que sus riñones e hígado están funcionando bien y que no tiene enfermedades de la sangre.

Pueden producirse cálculos renales con el uso de Mesalazina. Los síntomas incluyen dolor a los lados del abdomen y presencia de sangre en la orina. Asegúrese de beber una cantidad suficiente de líquido durante el tratamiento con **Mezavant**.

Se han notificado reacciones cutáneas serias, como síndrome de Stevens-Johnson y necrólisis epidérmica tóxica, asociadas al tratamiento con **Mezavant**. Deje de usar **Mezavant** y busque atención médica inmediatamente si nota alguno de los síntomas relacionados con estas reacciones cutáneas graves (ver “4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS”).

#### **Niños y adolescentes**

No se recomienda la administración de **Mezavant** en niños y adolescentes que pesen 50 kg o menos y tampoco en niños menores de 10 años debido a la falta de datos sobre su seguridad y eficacia.

#### **Otros medicamentos y Mezavant**

Los estudios han demostrado que **Mezavant** no interfiere con los siguientes antibióticos, utilizados para tratar infecciones: amoxicilina, metronidazol ni sulfametoxazol.

Sin embargo, **Mezavant** puede interactuar con otros medicamentos. Informe a su médico si está tomando, ha tomado recientemente o podría tomar cualquier otro medicamento como:

- Mesalazina o sulfasalazina (administrados para el tratamiento de la colitis ulcerosa),
- fármacos antiinflamatorios no esteroideos (por ejemplo, medicamentos que contengan aspirina, ibuprofeno o diclofenaco),
- azatioprina o 6-mercaptopurina (conocidos como medicamentos “inmunosupresores” que reducen la actividad del sistema inmunitario). La médula ósea es el material del interior de los huesos que produce las células sanguíneas,
- anticoagulantes cumarínicos (medicamentos que aumentan el tiempo que tarda en coagular la sangre) por ejemplo, warfarina.

#### **Mezavant con alimentos y bebidas**

**Mezavant** debe tomarse con alimentos a la misma hora cada día. Los comprimidos deben tragarse enteros y no deben triturarse o masticarse.

#### **Embarazo y lactancia**

Como la Mesalazina atraviesa la placenta durante el embarazo y se excreta en la leche materna en pequeñas cantidades, sólo debe utilizar **Mezavant** durante el embarazo o mientras esté amamantando si su médico se lo indica. Se han notificado resultados adversos, incluidos recuentos bajos de células sanguíneas (glóbulos blancos, glóbulos rojos y plaquetas) en bebés nacidos de madres que tomaron **Mezavant** durante el embarazo. Se han notificado casos de diarrea en bebés amamantados por madres que tomaron **Mezavant**.

Si usted está embarazada o amamantando, piensa que podría estar embarazada o está planeando tener un bebé consulte a su médico antes de tomar **Mezavant**.

#### **Interferencia con pruebas de laboratorio**

Si le van a realizar pruebas en orina, es importante informar a su médico que está tomando o ha tomado recientemente este medicamento, ya que puede afectar a algunos resultados.

#### **Capacidad para conducir y usar maquinarias**

Es poco probable que **Mezavant** tenga algún efecto sobre su capacidad para conducir o utilizar maquinarias.

### **3. CÓMO USAR MEZAVANT**

Tome siempre este medicamento exactamente como su médico le haya indicado. Consulte a su médico si no está seguro.

La dosis recomendada para el tratamiento de un episodio agudo de colitis ulcerosa en adultos es de 2,4 a 4,8 g (dos a cuatro comprimidos) administrados una vez al día. Si usted está tomando la dosis diaria máxima de 4,8 g/día, debe ser evaluado por su médico después de 8 semanas de tratamiento. Una vez que sus síntomas hayan desaparecido y para ayudar a evitar la reaparición de otro episodio, su médico puede indicarle tomar 2,4 g (dos comprimidos) una vez al día.

Para un episodio agudo de colitis ulcerosa (primeras ocho semanas de tratamiento) en niños y adolescentes que pesen más de 50 kg y tengan 10 años o más, la dosis recomendada es de 2,4 g a 4,8 g (de dos a cuatro comprimidos) tomados una vez al día.

Para prevenir la reaparición de otro episodio de colitis ulcerosa en niños y adolescentes que pesen más de 50 kg y tengan 10 años o más, la dosis recomendada es de 2,4 g (dos comprimidos) tomados una vez al día.

Debe tomar los comprimidos con la comida, a la misma hora cada día. Los comprimidos deben tragarse enteros y no deben triturarse o masticarse.

Mientras esté tomando este medicamento, asegúrese de beber líquidos para mantenerse bien hidratado, especialmente después de episodios graves o prolongados de vómitos y/o diarrea, fiebre alta o sudoración intensa.

No se recomienda la administración de **Mezavant** en niños y adolescentes que pesen 50 kg o menos, ni en niños menores de 10 años, debido a la falta de datos sobre su seguridad y eficacia.

#### **Si toma más Mezavant del que debiera**

Si usted toma demasiado **Mezavant**, puede tener uno o más de los siguientes síntomas: zumbidos en los oídos, mareos, dolor de cabeza, confusión, somnolencia, dificultad para respirar, pérdida de agua en exceso (asociada con sudoración, diarrea y vómitos), disminución de azúcar en la sangre (que puede provocar mareos), respiración rápida, cambios en la química sanguínea y aumento de la temperatura corporal.

Si toma demasiados comprimidos, póngase en contacto inmediatamente con su médico o urgencias del hospital. Lleve el envase de los comprimidos con usted.

Ante la eventualidad de haber usado una dosis mayor a la que debiera de **Mezavant**, contacte a su médico, concurra al Hospital más cercano o comuníquese con un Centro de Toxicología, en especial:

- *Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez, Tel.: (011) 4962-6666/2247,*
- *Hospital Pedro de Elizalde (ex Casa Cuna), Tel.: (011) 4300-2115,*
- *Hospital Nacional Prof. Dr. Alejandro Posadas, Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777.*

#### **Si olvida tomar Mezavant**

Es importante que tome sus comprimidos de **Mezavant** todos los días, incluso cuando no tenga ningún síntoma de colitis ulcerosa. Cumpla el tratamiento tal cual se lo indicó su médico.

Si se olvida de tomar los comprimidos, tómelos como de costumbre al día siguiente. No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.

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

#### **4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS**

##### **Informe a su médico inmediatamente:**

- si experimenta síntomas tales como cólicos, dolor de abdomen intenso, heces con sangre y excesivas (diarrea), fiebre, dolor de cabeza o erupción en la piel. Estos síntomas podrían ser un signo del síndrome de intolerancia aguda que puede ocurrir durante un episodio agudo de colitis ulcerosa. Esta es una afección seria que ocurre raramente, pero significa que su tratamiento debería ser interrumpido inmediatamente.
- si desarrolla moretones inexplicables (sin haber sufrido una lesión), erupción en la piel, anemia (sensación de cansancio, debilidad y palidez, especialmente en los labios, las uñas y en el interior de los párpados), fiebre (temperatura alta), dolor de garganta o sangrado inusual (por ejemplo, sangrado de la nariz).
- si desarrolla hinchazón alérgica de la lengua, los labios y alrededor de los ojos.
- si sufre dolor de cabeza cuyo origen puede ser en la parte posterior de los ojos y empeora al mover los mismos, con visión borrosa o tenue, visión doble o destellos de luz, dificultad para mirar a los lados y pérdida breve o permanente de la visión. Estos efectos pueden estar asociados a mareos, náuseas, vómitos y zumbidos en los oídos. Estos síntomas podrían ser un signo de un aumento de la presión en el cerebro.
- si nota manchas rojizas no elevadas, en forma de diana o circulares en el tronco, a menudo con ampollas centrales, descamación de la piel, úlceras en la boca, la garganta, la nariz, los genitales y los ojos. Estas erupciones en la piel serias pueden ir precedidas de fiebre y síntomas gripales.

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede tener efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

##### **Otros posibles efectos adversos son:**

**Frecuentes:** que ocurren en menos de 1 de cada 10 pacientes:

- dolor de cabeza,
- aumento en la presión arterial,
- flatulencia (gases intestinales),
- náuseas (ganas de vomitar), vómitos,
- hinchazón o dolor de estómago,
- inflamación que provoca dolor abdominal o diarrea,
- diarrea, indigestión,
- pruebas de función hepática anormales,
- picazón,
- erupción en la piel,
- dolor en las articulaciones,
- dolor de espalda,
- debilidad,
- cansancio, fatiga (sentirse muy cansado),
- fiebre (temperatura alta).

**Poco frecuentes:** observados en menos de 1 de cada 100 pacientes son:

- reducción de las plaquetas de la sangre, lo que aumenta el riesgo de sangrado y moretones,
- mareos,
- sensación de sueño o cansancio,

- temblores o movimientos involuntarios anormales,
- dolor de oído,
- latidos cardíacos rápidos,
- disminución de la presión arterial,
- dolor de garganta,
- inflamación del páncreas (asociada con dolor en la parte superior del abdomen y la espalda y náuseas),
- pólipo rectal (un crecimiento benigno en el recto que causa síntomas como constipación y sangrado),
- acné,
- pérdida del cabello,
- dolor muscular,
- urticaria,
- hinchazón de la cara.

**Raros:** observados en menos de 1 de cada 1000 pacientes son:

- insuficiencia renal,
- reducción severa en el número de glóbulos blancos de la sangre que hace que sea más probable una infección.
- aumento de la sensibilidad de la piel a la luz solar y ultravioleta (fotosensibilidad).

***Se han notificado los siguientes eventos adversos, pero se desconoce con qué frecuencia ocurren exactamente:***

- reducción severa de las células sanguíneas, lo que puede causar debilidad o moretones,
- recuentos bajos de células sanguíneas,
- reacción alérgica (hipersensibilidad),
- reacción alérgica grave que causa dificultad para respirar o mareos,
- enfermedad grave con ampollas en la piel (que puede provocar descamación de la piel y con zonas dolorosas y en carne viva), boca, ojos y genitales,
- reacción alérgica que provoca erupción en la piel, fiebre e inflamación de los órganos,
- neuropatía (anormalidad o daño en los nervios que produce una sensación de entumecimiento y hormigueo),
- inflamación del corazón y del revestimiento alrededor del corazón,
- inflamación de los pulmones,
- dificultad para respirar o sibilancias (a veces con dolor en el pecho),
- cálculos en la vesícula biliar,
- hepatitis (inflamación del hígado que da lugar a síntomas similares a los de la gripe y coloración amarilla de la piel o blanco del ojo),
- hepatotoxicidad (daño en el hígado que puede presentarse como anomalías en las pruebas hepáticas);
- inflamación alérgica de la lengua, los labios y alrededor de los ojos,
- enrojecimiento de la piel,
- erupción cutánea normalmente en la cara, sensibilidad de la piel a la luz solar junto con dolor en las articulaciones, artritis, fatiga y sensación general de malestar.
- problemas renales (como inflamación y formación de cicatrices en los riñones).
- cálculos renales y dolor renal asociado (ver “2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE USAR MEZAVANT”).
- disminución reversible de la producción de esperma.

Si usted experimenta algún efecto adverso, consulte a su médico. Esto incluye cualquier posible efecto adverso no mencionado en este prospecto.

## 5. CONSERVACIÓN DE MEZAVANT

Conservar el producto a temperatura ambiente no mayor de 25 °C. Mantener en su envase original.

No utilice **Mezavant** después de la fecha de vencimiento que figura en el envase.

## 6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL

El principio activo es Mesalazina.

Cada Comprimido Recubierto de Liberación Prolongada contiene: Mesalazina 1,2 g. Los demás componentes son: Estearato de Magnesio, Talco, Dióxido de Titanio, Polietilenglicol 6000, Ácido Esteárico, Óxido de Hierro Rojo, Glicolato de Almidón Sódico, Ácido Metacrílico Copolímero B, Trietilcitrate, Sílice Coloidal Hidrato, Cera de Carnauba (E903) Carboximetilcelulosa Sódica 7MF, Carboximetilcelulosa Sódica 7HXF, Copolímero de Ácido Metacrílico Tipo A.

### Aspecto del producto y contenido del envase

Envases conteniendo 30, 60, 90, 120 y 450 Comprimidos Recubiertos de Liberación Prolongada oblongos, grabados con S476, color rojo oscuro, siendo el último para uso Hospitalario Exclusivo.

AL IGUAL QUE TODO MEDICAMENTO, **MEZAVANT** DEBE SER MANTENIDO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Para información adicional del producto comunicarse con Laboratorios Bagó – Información de Productos, Dirección Médica: [infoproducto@bago.com.ar](mailto:infoproducto@bago.com.ar) – 011-4344-2216.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro. 55.236.  
Información para el paciente autorizada por A.N.M.A.T. Disp. Nro.

Ante cualquier inconveniente con el producto, puede llenar la ficha en la Página Web de A.N.M.A.T. <http://www.argentina.gob.ar/anmat/farmacovigilancia> o llamar a A.N.M.A.T. Responde 0800-333-1234.

Bajo licencia de Nogra Pharma.

País de procedencia: Italia.

Lugar donde se elabora el granel o semielaborado: Cosmo S.p.A, Via C, Colombo 1, 20020, Lainate - Milán, Italia.

Lugar de acondicionamiento primario y secundario: Laboratorios Bagó S.A.

Importado, distribuido y comercializado por:



ECHEVERRIA Paula Fernanda  
CUIL 27177154259



Ética al servicio de la salud

LABORATORIOS BAGÓ S.A.

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF). Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA). La Plata. Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.



HRYCIUK Nadina Mariana  
CUIL 27205366208



Ética al servicio de la salud



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional  
Las Malvinas son argentinas

**Hoja Adicional de Firmas**  
**Anexo**

**Número:**

**Referencia:** EX-2021-114270486 INF PTE

---

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 6 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica  
Date: 2022.03.22 12:41:45 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental  
Electronica  
Date: 2022.03.22 12:41:46 -03:00