

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

DISPOSICIÓN Nº

2495

BUENOS AIRES, 29 ABR 2013

VISTO el Expediente Nº 1-0047-0000-003104-13-7 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma NOVARTIS ARGENTINA S.A., solicita la aprobación de nuevos proyectos de prospectos para la Especialidad Medicinal denominada XOLAIR / OMALIZUMAB, Forma farmacéutica y concentración: POLVO LIOFILIZADO PARA INYECTABLE 75 mg – 150 mg, aprobada por Certificado Nº 52.539.

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.

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.

J



Ministerio de Salud Secretaría de Políticas. Regulación e Institutos

A.N.M.A.7.

DISPOSICIÓN Nº 2495

Que a fojas 161 obra el informe técnico favorable de la Dirección de Evaluación de Medicamentos.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por los Decretos Nros.: 1.490/92 y 425/10.

Por ello:

EL INTERVENTOR DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA DISPONE:

ARTICULO 1º. - Autorízase el cambio de prospectos presentado para la Especialidad Medicinal denominada XOLAIR / OMALIZUMAB, Forma farmacéutica y concentración: POLVO LIOFILIZADO PARA INYECTABLE 75 mg – 150 mg, aprobada por Certificado Nº 52.539 y Disposición Nº 6050/05, propiedad de la firma NOVARTIS ARGENTINA S.A., cuyos textos constan de fojas 26 a 85.

ARTICULO 2º. - Sustitúyase en el Anexo II de la Disposición autorizante ANMAT Nº 6050/05 los prospectos autorizados por las fojas 26 a 45, de las aprobadas en el artículo 1º, los que integrarán en el Anexo I de la presente.

ARTICULO 3º. - Acéptase el texto del Anexo de Autorización de modificaciones el cual pasa a formar parte integrante de la presente

ઈ



"2013 - Año del Bicentenario de la Asamblea General Constituyente de 1813"

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

DISPOSICIÓN Nº

2495

disposición y el que deberá agregarse al Certificado Nº 52.539 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 prospectos y Anexos, gírese al Departamento de Registro a los fines de confeccionar el legajo correspondiente, Cumplido, Archívese.

EXPEDIENTE Nº 1-0047-0000-003104-13-7

DISPOSICIÓN Nº

Dr. OTTO A. ORSINGHER SUB-INTERVENTOR A.N.M.A.T.

js



"2013 - Año del Bicentenario de la Asamblea General Constituyente de 1813"

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

ANEXO DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

Nombre comercial / Genérico/s: XOLAIR / OMALIZUMAB, Forma farmacéutica y concentración: POLVO LIOFILIZADO PARA INYECTABLE 75 mg – 150 mg.-

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 6050/05.-

Tramitado por expediente N° 1-47-0000-009472-04-5.-

DATO A MODIFICAR	DATO) AU	TORIZADO	MODIFICACION					
	HAS	TA L	_A FECHA	AUTORIZADA					
Prospectos.			Disposición	•					
	N° 1013/13			85,		rres	•		
				desglosar de fs. 26 a 45					

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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma NOVARTIS ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de





"2013 - Año del Bicentenario de la Asamblea General Constituyente de 1813"

Ministerio de Salud

Secretaria de Políticas.

Regulación e Institutos

A.N.M. A.7.

Autorización Nº 52.539 en la Ciudad de Buenos Aires, a los días. 2 9 ABR 2013 del mes de

Expediente Nº 1-0047-0000-003104-13-7

Dr. OTTO A. ORSINGHER SUB-INTERVENTOR A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN Nº

js

2495

249 PRIGINAL

PROYECTO DE PROSPECTO DE ENVASE POR TRIPLICADO

Novartis

XOLAIR[®] OMALIZUMAB

Polvo liofilizado para inyectable Venta Bajo Receta

Industria Suiza

FORMULA

Cada frasco ampolla de Xolair® 75 mg contiene:
Omalizumab
Excipientes: azúcar, histidina, histidina clorhidrato monohidrato, polisorbato 20c.s.
Cada ampolla de solución diluyente contiene:
Agua para inyección
Cada frasco ampolla de Xolair® 150 mg contiene:
Omalizumab
Excipientes: azúcar, histidina, histidina clorhidrato monohidrato, polisorbato 20c.s.
Cada ampolla de solución diluyente contiene:
Agua para inyección2 mL

ACCION TERAPEUTICA

Antiasmático. Grupo farmacoterapéutico: otras drogas sistémicas para las enfermedades obstructivas del sistema respiratorio. Código ATC R03DX05.

INDICACIONES

Xolair[®] está indicado para el tratamiento del asma alérgica persistente moderada o severa en pacientes adultos y niños (de 6 años en adelante) cuyos síntomas no sean adecuadamente controlados con corticoides inhalatorios. En estos pacientes Xolair[®] ha demostrado que disminuye la incidencia de exacerbaciones. En otro tipo de pacientes alérgicos no se han establecido la seguridad ni la eficacia.

CARACTERISTICAS FARMACOLOGICAS / PROPIEDADES

Acción Farmacológica

Xolair® es un anticuerpo monoclonal humanizado obtenido mediante la tecnología del ADN recombinante que se une selectivamente a la inmunoglobulina E humana (IgE). El anticuerpo es una IgG1 (kappa) que contiene, enmarcadas por las regiones humanas, las regiones determinantes de complementariedad de un anticuerpo murino humanizado que se une a la IgE. La reacción alérgica se inicia cuando la IgE ligada a los receptores FccRI de alta afinidad (receptores IgE de alta afinidad) de la superficie de los mastocitos y los basófilos se une con el alergeno. Esto resulta en la desgranulación de estas células y la liberación de histamina, leucotrienos, citocinas y otros mediadores. Estos mediadores están relacionados con la fisiopatología del asma alérgica incluyendo edema de la vía aérea, contracción del músculo liso y alteraciones de la actividad celular relacionadas asociadas con el proceso inflamatorio. Estos mediadores también contribuyen a los signos y síntomas de proceso inflamatorio. Estos mediadores también contribuyen a los signos y síntomas de proceso inflamatorio. Estos mediadores también contribuyen a los signos y síntomas de proceso inflamatorio.



249 5 ORIGINAL

broncoconstricción, producción de moco, sibilancias, disnea, opresión torácica, nasal, estornudos, descarga y picazón nasal y lagrimeo ocular.

Xolair[®] se une a la IgE humana y previene la unión de la IgE a los receptores de alta afinidad FceRI y por lo tanto al disminuir la IgE libre que está disponible para iniciar la reacción alérgica. El tratamiento de pacientes alérgicos con Xolair[®] resulta en una marcada reducción del número de receptores FceR en los basófilos. Adicionalmente, en basófilos aislados de individuos tratados con Xolair[®] la liberación *in vitro* de histamina luego de la estimulación con un alergeno se redujo un 90% en comparación a los valores pre-tratamiento.

En estudios clínicos los niveles de IgE sérica libre fueron reducidos en forma dosis dependiente dentro de la primera hora luego de la administración de la primera dosis y se mantuvo bajo entre las dosis. La media de la disminución de la IgE libre fue superior al 96% utilizando las dosis recomendadas. La IgE sérica total (IgE libre + IgE unida a omalizumab) aumenta luego de la primera dosis debido a la formación de complejos omalizumab:IgE que tienen una eliminación más lenta comparada con la IgE libre. A las 16 semanas luego de la primera dosis la media de los niveles de IgE libre fue cinco veces más altos comparada con los niveles pretratamiento cuando se utilizan los métodos de medición tradicionales. Luego de la discontinuación de Xolair[®] el incremento de la IgE total y la disminución de la IgE libre se revirtieron y no se observó un rebote en el nivel de IgE. El nivel de IgE no retorna a los valores previos hasta un año después de la discontinuación del tratamiento.

Estudios Clínicos

Adultos y adolescentes >12 años de edad

Se evaluó la seguridad y la eficacia de Xolair[®] en cinco ensayos multicéntricos, controlados con placebo, con diseño de doble ciego y distribución aleatoria.

En los dos estudios idénticos de 16 semanas de duración (estudios 1 y 2), quedaron demostradas la seguridad y la eficacia de omalizumab como tratamiento complementario en 1071 pacientes asmáticos alérgicos, que eran sintomáticos pese al tratamiento con corticoesteroides inhalados (dipropionato de beclometasona de 500 µg a 1200 µg/día).

En ambos ensayos omalizumab fue superior al placebo con respecto al criterio principal de agudización asmática (agravamiento del asma con necesidad de corticoesteroides sistémicos o una duplicación de la dosis de beclometasona inicial del paciente). El número de agudizaciones del asma fue significativamente inferior en el grupo de omalizumab (p=0,006 y p<0,001 en los estudios 3 y 4, respectivamente). Menos pacientes tratados con omalizumab experimentaron agudizaciones del asma (14,6% frente al 23,3%, p=0,009 en el estudio 3 y 12,8% frente al 30,5%, p<0,001 en el estudio 4).

En las fases de extensión con doble ciego de ambos estudios de hasta un año de duración, se siguió registrando una menor frecuencia de agudizaciones asmáticas en los pacientes tratados con omalizumab (con respecto al placebo).

En los estudios 1 y 2, se pudo demostrar una mejoría clínicamente importante de la calidad de vida del paciente asmático –valorada por medio del «Cuestionario de calidad de vida en pacientes con asma» de Juniper– al final del ensayo principal de 28 semanas de duración en el grupo de Xolair[®], en comparación con el placebo (diferencia con respecto al placebo $p \le 0,001$ en los estudios 1 y 2).

En el estudio 3, se demostró la seguridad y el efecto de «evitación de corticoesteroides» de omalizumab en 246 pacientes que padecían de asma alérgica aguda que necesitaban tratamiento diario con corticoesteroides inhalados en dosis altas (fluticasona ≥1000 μg/día) y en quienes se permitieron agonistas β₂ de acción prolongada. El estado has fase estable de 16 semanas con corticoesteroides a los que se añadió la medicación de seguidas seguida por

(1)

una fase de reducción de corticoesteroides de 16 semanas. La reducción porcentual de la fase de corticoesteroides inhalados al final de la fase de tratamiento fue notoriamente mayor pacientes tratados con omalizumab que en los que recibieron el placebo (mediana del 60% frente al 50%, p=0,003). La proporción de pacientes tratados con omalizumab que pudieron disminuir su dosis de fluticasona a \leq 500 μ g/día fue del 60,3%, frente al 45,8% en el grupo del placebo (p>0,05).

24 ORIGINAS

En el estudio 4, se pudo demostrar la seguridad y la eficacia de omalizumab en 405 pacientes que padecían rinitis alérgica perenne y asma alérgica concurrente. Los pacientes del estudio padecían tanto de asma alérgica sintomática como de rinitis alérgica perenne. Dichos pacientes recibieron omalizumab o placebo durante 28 semanas como tratamiento complementario de ≥400 µg de budesonida en Turbohaler. Se permitió el uso de agonistas β2 inhalados de acción prolongada (39%) y corticoesteroides nasales (17%).

En el estudio 4, otros criterios igualmente importantes de valoración fueron la incidencia de agudizaciones del asma (agravamiento del asma que necesitaba corticoesteroides sistémicos o la duplicación de la dosis de budesonida inicial del paciente) y la proporción de pacientes de cada grupo terapéutico que habían mejorado ≥1,0 desde el inicio al final de la fase de tratamiento en ambas evaluaciones de la calidad de vida específicas del asma y la rinitis (Evaluación de la calidad de vida de Juniper).

Los pacientes tratados con omalizumab presentaban una incidencia significativamente menor de agudizaciones asmáticas que los pacientes del grupo del placebo (20,6% con omalizumab, frente a 30,1% con el placebo, p=0,02) y hubo una proporción notoriamente mayor de pacientes tratados con omalizumab que con el placebo que mejoraron \ge 1,0 puntos según ambas evaluaciones de la calidad de vida específicas del asma y la rinitis (57,7% con omalizumab, frente a 40,6% con el placebo, p <0,0001).

La reducción de las agudizaciones y las mejoras de la calidad de vida de los pacientes tratados con omalizumab se observaron en el contexto de mejorías estadísticamente significativas en los síntomas del asma y la rinitis y la función pulmonar, en comparación con el placebo.

En el estudio 5 fueron patentes la eficacia y la seguridad de Xolair® durante el período de estudio de 28 semanas; en dicho estudio participaron 419 asmáticos intensamente alérgicos de entre 12 y 79 años de edad, cuya función pulmonar era subóptima (volumen expiratorio forzado en 1 segundo: FEV₁ 40%–80%) y cuyo control de los síntomas asmáticos era insuficiente pese a que recibían más de 1000 μg de dipropionato de beclometasona (o su equivalente) más un agonista β₂ de acción prolongada. Los pacientes del estudio habían padecido múltiples agudizaciones del asma, que exigían tratamiento con corticoesteroides sistémicos, o habían sido hospitalizados o atendidos en un Servicio de urgencias por una agudización asmática intensa el año anterior, pese al tratamiento continuo con corticoesteroides inhalados en dosis elevadas y agonistas β₂ de acción prolongada. Se administró Xolair® o placebo por vía subcutánea como tratamiento complementario de >1000 μg (o cantidad equivalente) más un agonista β₂ de acción prolongada. Se permitió la administración de un tratamiento de mantenimiento a base de corticoesteroides orales (22%), teofilina (27%) o antileucotrienos (35%). En la fase de tratamiento no se modificó la terapia antiasmática concomitante.

El porcentaje de agudizaciones del asma que exigían tratamiento con tandas cortas de corticoesteroides sistémicos fue el criterio principal de valoración. Omalizumab redujo el porcentaje de agudizaciones asmáticas en un 19% (p=0,153). En otras evaluaciones que pusieron de manifiesto una significación estadística a favor de Xolair® (p<0,05) se registraron reducciones de las exacerbaciones agudas (en las que la función pulmonar del paciente había sido inferior al 60% del óptimo individual, lo cual necesitó corricoesteroides sistémicos), así como de las consultas de urgencia relacionadas con el Navarila (prepultar sinédicas no



Farm. Sergia Imirtzian/ Gie, do Asuntos Regulatorios Codirector Técnico - M.N. 11521 Apoderado programadas, consultas al Servicio de urgencias y hospitalizaciones), y se apreciaron préjoras en la evaluación general del médico de la eficacia del tratamiento, la calidad de vida de asmático, los síntomas asmáticos y la función pulmonar. Los cinco estudios mendia anteriormente incluyeron una evaluación general del médico como medida amplia de control del asma. El médico pudo tomar en consideración el Pico de Flujo Expiratorio (PEF), los síntomas diurnos y nocturnos, el uso de una medicación de rescate, la espirometría y las agudizaciones. En los cinco estudios sin excepción una proporción significativamente mayor de pacientes tratados con Xolair[®] lograron alcanzar una marcada mejoría o un control completo del asma en comparación con los pacientes que utilizaron el placebo.

ORIGINAL SORIGINAL

Niños de 6 años a <12 años

La principal confirmación de la seguridad y la eficacia de Xolair[®] en el grupo de edad de 6 años a <12 años se obtuvo en un ensayo multicéntrico, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego (estudio 6) y en otro estudio confirmatorio (estudio 7).

El estudio 6 fue un estudio de 52 semanas que evaluó la seguridad y la eficacia de Xolair® como tratamiento complementario en 628 pacientes con asma alérgica que no estaban bien controlados pese a seguir tratamiento regular con corticoesteroides inhalados (≥200 µg/d de fluticasona en inhalador de polvo seco o su equivalente), con o sin otros medicamentos antiasmáticos. Se consideró que eran aptos para el estudio los pacientes a los que se les hubiera diagnosticado el asma hacía más de 1 año, que en una prueba cutánea presentaran un resultado positivo al menos para un aeroalergeno perenne, y que tuvieran antecedentes de signos y síntomas clínicos de asma persistente moderada o grave, incluidos síntomas diurnos o nocturnos, además de antecedentes de agudizaciones en el año anterior a la entrada en el estudio. Se permitió el tratamiento de mantenimiento con agonistas β₂ de acción prolongada (67,4%), antileucotrienos (36,6%) y corticoesteroides orales (1,3%). Durante las 24 primeras semanas de tratamiento, las dosis de esteroides del paciente se mantuvieron constantes respecto a los valores iniciales; a continuación tuvo lugar un período de seguimiento de 28 semanas durante el cual se permitió el ajuste de los corticoesteroides inhalados.

Se definió una agudización clínicamente significativa como un empeoramiento de los síntomas asmáticos, según el criterio clínico del investigador, que exigió duplicar la dosis inicial de corticoesteroides inhalados al menos durante 3 días, usar tratamiento de rescate con corticoesteroides sistémicos (orales o intravenosos) durante al menos 3 días o ambos.

Las tasas de agudizaciones asmáticas durante el periodo de tratamiento doble ciego de 52 semanas en los pacientes tratados con Xolair[®] que presentaban un FEV₁ >80% al inicio del estudio mostraron reducciones relativas del 43% en comparación con el placebo (p<0,001). En los pacientes tratados con Xolair[®] se observó, en comparación con aquellos que recibieron el placebo, una reducción estadísticamente significativa de la tasa de agudizaciones asmáticas, independientemente del uso concomitante de agonistas β_2 de acción prolongada al inicio del estudio, que supuso una reducción del 45% en los pacientes que usaron agonistas β_2 de acción prolongada y una disminución del 42% en quienes no los utilizaron (p<0,001 y p=0,011, respectivamente).

El estudio 7 fue un estudio de 28 semanas de duración, controlado, doble ciego, que evaluó principalmente la seguridad en 334 pacientes que estaban bien controlados con corticoesteroides inhalados. Durante las 16 primeras semanas se mantuvieron las mismas dosis de esteroides que al principio del estudio; a continuación tuvo lugar un periodo de reducción de la dosis de esteroides de 12 semanas. El estudio evaluó la reducción porcentual de la dosis de dipropionato de beclometasona y la proporción de pacientes en los que se disminuyó la dosis de dipropionato de beclometasona a las 28 semanas. La reducción porcentual de la dosis de dipropionato de beclometasona a las 28 semanas fue mayor establicado porcentual de la dosis de dipropionato de beclometasona a las 28 semanas fue mayor establicado.

249 5 ORIGINAL

grupo del placebo (mediana de la reducción: 100% frente al 66,7%; p=0,001), así tano la proporción de pacientes con una reducción de la dosis de dipropionato de beclomento (p=0,002). La frecuencia e incidencia de episodios de agudización asmática durante la factorio reducción de la dosis de esteroides también fue menor en el grupo de omalizumab (tasa media de 0,42 frente a 0,72, p<0,001; porcentaje de pacientes con agudizaciones del 18% frente al 39%, p<0,001). Durante las 16 primeras semanas del periodo de tratamiento de 24 semanas fue evidente la tendencia a la superioridad de omalizumab con respecto a la reducción de la frecuencia y la incidencia de agudizaciones. El 55,7% de los pacientes tratados con omalizumab tuvieron una reducción completa (100%) de la dosis de corticoesteroides al final del período de tratamiento de 28 semanas, en comparación con el 43,2% en los pacientes que recibieron el placebo. Además, el número de pacientes en los que se redujo la dosis de corticoesteroides ≥50% fue mayor en el grupo de omalizumab que en el grupo del placebo (80,4% frente al 69,5%, p=0,017).

En los dos estudios mencionados (6 y 7) el médico realizó una evaluación general como determinación global del control del asma. El médico pudo tener en cuenta el flujo espiratorio máximo, los síntomas diurnos y nocturnos, la medicación de rescate, la espirometría y las agudizaciones. En ambos estudios, se consideró que la proporción de pacientes que mostraron una mejoría notable o un control completo del asma fue significativamente mayor en los tratados con Xolair[®] que en aquellos que recibieron el placebo.

Farmacocinética

La farmacocinética de omalizumab ha sido estudiada en pacientes adultos y adolescentes con asma alérgica.

Absorción

Luego de la administración subcutánea, omalizumab se absorbe con una biodisponibilidad absoluta media del 62%. A continuación de una administración subcutánea única en pacientes asmáticos adolescentes o adultos omalizumab se absorbió lentamente alcanzando la concentración sérica pico luego de 7-8 días en promedio. La farmacocinética de omalizumab es lineal a dosis mayores a 0,5 mg/Kg. Luego de dosis múltiples de omalizumab el área bajo la curva tiempo-concentración del día 0 a 14 al momento de equilibrio fue hasta 6 veces mayor que luego de la primera dosis.

Distribución

In vitro, omalizumab forma complejos de tamaño limitado con la IgE. Tanto in vitro como in vivo no se han observado complejos precipitados ni complejos mayores que un millón de Daltons de peso molecular. Los estudios de distribución realizados en monos mostraron que no existe una captación específica de ¹²⁵I-omalizumab por ningún órgano o tejido. El volumen de distribución aparente en pacientes luego de la administración subcutánea fue 78±32 mL/Kg.

Eliminación

La depuración de omalizumab involucra el proceso de depuración de IgG así como depuración por medio de la unión específica y la formación de complejos con su ligando específico la IgE. La eliminación hepática de IgG incluye la degradación en el sistema retículo-endotelial hepático y células endoteliales. IgG sin modificar también es excretada por la bilis. En estudios con ratones y monos los complejos omalizumab:IgE son eliminados por la interacción con los receptores Fcy dentro del sistema retículo-endotelial a una velocidad generalmente mayor que la depuración de IgG. En pacientes asmáticos la vida media de ciliado de la complejo omalizumab

1

Gte. de Asunios Regulatorios Codirector Técnico - M.N. 11521

promedia 26 días con una depuración aparente de 2,4±1,1 mL/Kg/día. Adicional duplicar el peso corporal aproximadamente se duplica la depuración aparente.

Efecto de la edad, raza, sexo e índice de masa corporal sobre la farmacocinética

La farmacocinética de Xolair® fue analizada para evaluar el efecto de las características demográfica. El análisis de estos datos sugiere que no es necesario realizar un ajuste de dosis debido a la edad (6 a 76 años), raza, etnia, género o índice de masa corporal.

Alteración hepática o renal

No existen datos farmacocinéticos ni farmacodinámicos en pacientes con insuficiencia renal o hepática.

Datos de seguridad preclínicos:

No se encontró ninguna evidencia de una reacción anafiláctica debida a la desgranulación de los mastocitos en monos. Complejos omalizumab: IgE se encontraron en todos los monos estudiados, sin embargo no se encontró evidencia de enfermedades mediadas por complejos inmunes en ningún órgano (incluido el riñón) luego de la administración de omalizumab. Omalizumab no fija el complemento ni produce citotoxicidad mediada por el complemento.

La administración crónica de omalizumab en dosis de hasta 250 mg/Kg (más de 14 veces superiores a la dosis clínica máxima admisible de 17,5 mg/Kg fue bien tolerada en primates no humanos, con la única excepción de una disminución dosis dependiente en el número de plaquetas que ocurrió en varias especies de primates no humanos a concentraciones séricas generalmente superiores a las observadas en los estudios clínicos. Adicionalmente, se observó hemorragia aguda e inflamación en el sitio de inyección en monos consistente con una respuesta inmune localizada a la administración subcutánea repetida de una proteína heteróloga. No se han realizado estudios formales de carcinogenicidad con omalizumab.

Anticuerpos anti-omalizumab fueron detectados en algunos monos luego de la administración subcutánea o intravenosa. Esto no fue inesperado debido a la administración de una proteína heteróloga. Algunos animales no pueden ser evaluados debido a la alta concentración de omalizumab, alta IgE o ambos. Sin embargo los animales fueron mantenidos con alta concentración sérica de omalizumab en todo el período en estudio y no existió toxicidad aparente debido a la presencia de anticuerpos anti omalizumab.

Los estudios de la función reproductora, la excreción en la leche y la fertilidad se describen en el apartado "Embarazo y lactancia".

POSOLOGIA /DOSIFICACION - MODO DE ADMINISTRACION

Posología/Dosificación

La dosificación y frecuencia de administración de Xolair® se determina por la inmunoglobulina E (IgE) (UI/mL) basal medida antes del inicio del tratamiento y el peso corporal (Kg). Antes de la dosis inicial se debe determinar el nivel de IgE sérico con cualquier método comercial para determinación de IgE libre total. Según esta determinación 75-600 mg de Xolair® en 1 a 4 inyecciones pueden ser necesarias para cada administración. Ver tabla 1 para la conversión de dosis a número de ampollas y volumen a administrar y tablas 2 y 3 para la determinación de dosis en dosis en niños (6 años a <12 años) y en adultos y adolescentes (≥12 años). Para dosis de 225, 375 ó 525 mg Xolair® 150 mg debe utilizarse en combinación con Xolair® 75 mg.

Novartis Argentina S.A.
Farm. Sergio Imirtzian
Gte. de Asuntos Regulatorios
Codirector Técnico - M N. 11521
Apoderado

No se debe administrar Xolair[®] a pacientes cuyo nivel basal de IgE o cuyo excedan los límites indicados en la tabla de administración.

Sólo para administración subcutánea. No debe ser administrado por vía intramuscular.

Tabla 1: Conversión de la dosis al número de ampollas, número de inyecciones y volumen total para cada administración.

Dosis (mg)	Número o	le ampollas	Número de inyecciones	Volumen de inyección total (mL)		
	75 mg a	150 mg b				
75	1°	0	1	0,6		
150	0	1	1	1,2		
225	1°	1	2	1,8		
300	0	2	2	2,4		
375	1°	2	3	3,0		
450	0	3	3	3,6		
525	1°	3	4	4,2		
600	0	4	4	4,8		

^{° 0,6} mL = volumen máximo por ampolla (Xolair® 75 mg).

Duración del tratamiento, monitorización terapéutica y ajuste de dosis:

En los estudios clínicos hubo una reducción de las exacerbaciones y utilización de medicación de rescate acompañado de una reducción de la sintomatología durante las primeras 16 semanas de tratamiento. Se requieren al menos 12 semanas para evaluar adecuadamente si un paciente responde al tratamiento con Xolair[®].

Xolair[®] es un tratamiento de largo plazo. La discontinuación generalmente resulta en un retorno a niveles elevados de IgE v síntomas asociados.

Los niveles de IgE total (IgE libre + complejos omalizumab:IgE) se elevan durante el tratamiento y permanecen elevados hasta 1 año después de la discontinuación del tratamiento. Por lo tanto una nueva determinación de la IgE durante el tratamiento con Xolair[®] no puede utilizarse como guía para establecer la dosis. La dosificación luego de una interrupción del tratamiento menor a 1 año debe estar basada en los niveles de IgE séricos obtenidos al momento de la determinación inicial de la dosis. Los niveles de IgE séricos pueden ser medidos nuevamente para establecer la dosis si el tratamiento con Xolair[®] ha sido interrumpido durante 1 año o más tiempo.

Las variaciones significativas del peso corporal exigen una adaptación posológica (ver las tablas 2 y 3).

Tabla 2: ADMINISTRACION CADA 4 SEMANAS. Dosis de Xolair® (miligramos por dosis) administrado por inyección subcutánea cada 4 semanas.

Novartis Argentina S.A. Farm. Sergio Imirtzian Gte. de Asuntos Regulatorios Codirector Técnico - M.N. 11521

Apoderado

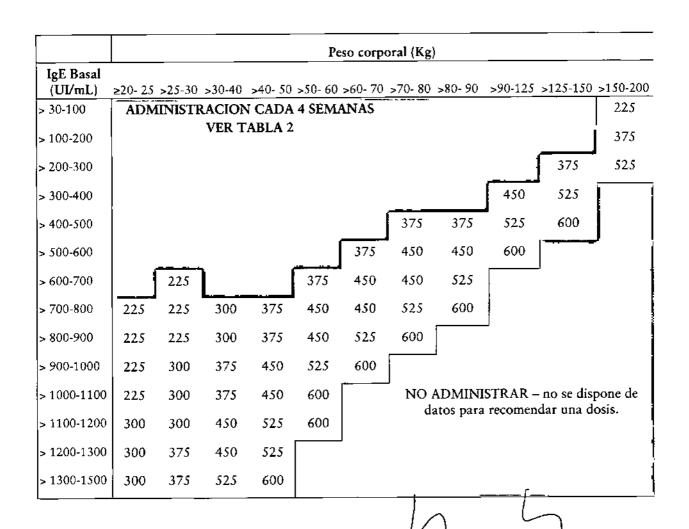
 \mathcal{J}

b 1,2 mL = volumen máximo por ampolla (Xolair® 150 mg).

co usar 0,6 mL de la ampolla de 150 mg.

							2	~9	ORIGI	
				_	Peso corp	oral (Kg)			(A	
IgE basal (UI/mL	≥20-25	>25-30	>30-40	>40-50	>50-60	>60-70	>70-80	>80- 90	>90-125	>125- 150
≥30–100	75	75	75	150	150	150	150	150	300	300
>100-200	150	150	150	300	300	300	300	300	450	600
>200-300	150	150	225	300	300	450	450	450	600	
>300-400	225	225	300	450	450	450	600	600		
>400-500	225	300	450	450	600	600				
>500-600	300	300	450	600	600					
>600–700	300		450	600		ADMIN	ISTRACIO	N CAL	A 2 SEMA	NAS

Tabla 3: ADMINSTRACION CADA 2 SEMANAS. Dosis de Xolair® (miligramos por dosis) administrado por inyección subcutánea cada 2 semanas.



Novartis Argentina S.A.

Farm, Sergio imirtzian

Gte de Asuntos Regulatorios

Codirector Tecnico - M.N. 11521

Anoderado

VERITABLA 3



Poblaciones especiales

Insuficiencia renal y hepática

No se han realizado estudios sobre el efecto de la insuficiencia renal o hepática en la farmacocinética de Xolair[®]; no obstante, es improbable que la insuficiencia renal o insuficiencia hepática afecten a la depuración de omalizumab administrado en dosis clínicas, dado que ésta se realiza fundamentalmente a través del sistema reticuloendotelial (SRE). Aunque no se recomiende hacer ningún ajuste de dosis en particular, Xolair[®] debe administrarse con precaución en estos pacientes (Ver "ADVERTENCIAS" y "PRECAUCIONES").

Pacientes pediátricos

No se ha determinado la seguridad ni la eficacia de Xolair® en pacientes menores de 6 años, por lo que no se recomienda utilizarlo en esta población.

Pacientes de edad avanzada

Aunque se dispone de escasos datos sobre el uso de Xolair[®] en pacientes mayores de 65 años, no existen pruebas de que los pacientes de edad avanzada requieran una dosificación diferente de la de los pacientes adultos más jóvenes.

Precauciones especiales de manipulación

El producto liofilizado toma 15-20 minutos para disolverse y en algunos casos puede tomar más tiempo. El producto completamente disuelto tiene un aspecto claro o ligeramente opaco y puede tener pequeñas burbujas o espuma alrededor de los bordes del frasco ampolla. Como el producto reconstituido es algo viscoso se debe tener precaución de EXTRAER TODO EL PRODUCTO del frasco ampolla antes de eliminar el aire o volumen excedente para obtener la dosis completa de 0,6 mL o 1,2 mL.

Para preparar Xolair® para la administración subcutánea siga por favor las siguientes instrucciones:

Para los frascos ampolla de Xolair® 75 mg

- 1. Retirar 0,9 mL de agua de inyección de la ampolla con una jeringa equipada con una aguja gruesa de extracción (calibre 18).
- 2. Con el vial colocado en posición vertical sobre una superficie plana, insertar la aguja e inyectar el agua para inyección en el vial de omalizumab utilizando las técnicas asépticas estándar, dirigiendo el agua para inyección directamente sobre el polvo.
- 3. Manteniendo el frasco ampolla en posición vertical girar vigorosamente (no batir) por aproximadamente 1 minuto para humedecer uniformemente el polvo.
- 4. Para completar la disolución luego de completar el paso 3, gire suavemente el frasco ampolla en posición vertical por aproximadamente 5-10 segundos aproximadamente cada 5 minutos a fin de disolver los sólidos remanentes.

*En algunos casos puede demorar más de 20 minutos para disolverse completamente el liofilizado. En este caso repita el paso 4 hasta que no queden particulas similares a un gel en la solución. Cuando está totalmente distintivado la particulas parecidas particulas particulas particulas parecidas particulas parecidas particulas particulas parecidas particulas parecidas particulas part

Gto. de Asuntos Regulatorios
Codirector Técnico - M.N.::11521
Apoderado



ORIGINAL FOL

a un gel en la solución. Es aceptable tener pequeñas burbujas o espuma alrededor de bordes del frasco ampolla. La solución reconstituida tiene una apariencia classificaramente opaca. No debe utilizarse si se observan partículas.

- 5. Invertir el vial por 15 segundos y dejar escurrir la solución hacia el tapón. Utilizando una nueva jeringa equipada con una aguja gruesa de extracción (calibre 18), insertar la aguja en el frasco ampolla invertido. Posicionar la aguja de modo que la punta apenas penetre en la solución contenida en la ranura central del tapón y extraer la solución. Antes de retirar la aguja arrastre el émbolo hasta el extremo del cilindro de la jeringa para remover toda la solución del frasco ampolla invertido.
- 6. Reemplace la aguja calibre 18 que se utilizó para la extracción por una aguja para administración subcutánea (calibre 25).
- 7. Expulsar el aire, burbujas grandes y líquido excedente de la jeringa para obtener la dosis de 0,6 mL requerida. Una fina capa de burbujas pequeñas puede permanecer en el extremo de la solución de la jeringa. Como la solución es ligeramente viscosa la administración puede tomar 5 a 10 segundos.
- 8. La inyección se administra en forma subcutánea en la región deltoidea del brazo o el muslo.

Para los frascos ampolla de Xolair® 150 mg

- 1. Retirar 1,4 mL de agua de inyección de la ampolla con una jeringa equipada con una aguja gruesa de extracción (calibre 18).
- 2. Con el vial colocado en posición vertical sobre una superficie plana, insertar la aguja e inyectar el agua para inyección en el vial de omalizumab utilizando las técnicas asépticas estándar, dirigiendo el agua para inyección directamente sobre el polvo.
- 3. Manteniendo el frasco ampolla en posición vertical girar vigorosamente (no batir) por aproximadamente 1 minuto para humedecer uniformemente el polvo.
- 4. Para completar la disolución luego de completar el paso 3, gire suavemente el frasco ampolla en posición vertical por aproximadamente 5-10 segundos aproximadamente cada 5 minutos a fin de disolver los sólidos remanentes.
 - *En algunos casos puede demorar más de 20 minutos para disolverse completamente el liofilizado. En este caso repita el paso 4 hasta que no queden partículas similares a un gel en la solución. Cuando está totalmente disuelto no deben quedar partículas parecidas a un gel en la solución. Es aceptable tener pequeñas burbujas o espuma alrededor de los bordes del frasco ampolla. La solución reconstituida tiene una apariencia clara o ligeramente opaca. No debe utilizarse si se observan partículas.
- 5. Invertir el vial por 15 segundos y dejar escurrir la solución hacia el tapón. Utilizando una nueva jeringa equipada con una aguja gruesa de extracción (calibre 18), insertar la aguja en el frasco ampolla invertido. Posicionar la aguja de modo que la punta apenas penetre en la solución contenida en la ranura central del tapón y extraer la solución. Antes de retirar la aguja arrastre el émbolo hasta el extremo del cilindro de la jeringa para remover toda la solución del frasco ampolla invertido.

6. Reemplace la aguja calibre 18 que se utilizó para la extracción por una aguja para administración subcutánea (calibre 25).

7. Expulsar el aire, burbujas grandes y líquido excedente de la jeringa para obtener la dosis de 1,2 mL requerida. Una fina capa de burbujas pequeñas pequeñas pequeñas per el extremo de la Farm. Sergio Imirizian





solución de la jeringa. Como la solución es ligeramente viscosa la administración β 5 a 10 segundos.

8. La inyección se administra en forma subcutánea en la región deltoidea del brazo o el muslo.

Xolair® 75 mg y 150 mg polvo para solución inyectable es provisto en un frasco ampolla para un único uso y no contiene conservantes antibacterianos. Ha sido estudiada la estabilidad física y química del producto reconstituido hasta 8 horas a 2°C-8°C y 4 horas a 30°C. Desde un punto de vista microbiológico el producto debe ser utilizado inmediatamente luego de reconstituido. Si no se lo utiliza inmediatamente las condiciones de almacenamiento son responsabilidad del usuario y normalmente no deben ser mayores a 8 horas a 2 ° C-8 ° C a menos que la reconstitución haya sido hecha en condiciones controladas y validadas de asepsia. Cualquier producto no utilizado o material de descarte debe ser descartado según los requerimientos locales.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a omalizumab o a cualquiera de los excipientes.

ADVERTENCIAS

Reacciones alérgicas

Como con cualquier otra proteína pueden ocurrir reacciones alérgicas locales o sistémicas incluyendo anafilaxis, cuando se administra omalizumab. Por ello deben estar disponibles medicaciones para el tratamiento de reacciones anafilácticas para uso inmediato luego de la administración de Xolair[®]. Los pacientes deben ser advertidos que estas reacciones pueden ocurrir y que debe realizar una rápida consulta médica si ocurriera una reacción alérgica. Las reacciones anafilácticas fueron muy raras en los estudios clínicos. Con la práctica de uso tras la comercialización del producto se han registrado reacciones anafilácticas y anafilactoides después de la primera administración de Xolair[®], e incluso en administraciones siguientes. Casi todas esas reacciones ocurrieron dentro de dos horas, pero algunas pasadas las dos horas.

Como con todos los anticuerpos monoclonales humanizados derivados del DNA los pacientes pueden en raros casos desarrollar anticuerpos contra omalizumab (Ver "REACCIONES ADVERSAS").

Raramente se ha observado enfermedad del suero y reacciones semejantes a la enfermedad del suero, que son reacciones alérgicas tipo III retardadas, en pacientes tratados con anticuerpos monoclonales humanizados incluido omalizumab. El inicio del cuadro se produce normalmente a los 1-5 días tras la administración de la primera o siguientes inyecciones e incluso tras un tratamiento de larga duración. Los síntomas que sugieren la enfermedad del suero incluyen artritis/artralgias, rash (urticaria u otras formas), fiebre y linfoadenopatía. Los antihistamínicos y corticosteroides pueden ser útiles para prevenir o tratar estas alteraciones y se deberá advertir a los pacientes que notifiquen cualquier síntoma sospechoso.

General

Xolair® no esta indicado para el tratamiento aglido de las exacerbaciones por asma o boncoespasmos agudos ni de los estados asmáticos de carácter agudo.

Xolair® no fue estudiado en pacientes con síndrome de inperinmunoglobalina E ni aspergilosis broncopulmonar alérgica o la prevención de reacciones apartiaggis asintaian



Gte, de Asuntes Regulatorios Codirector Técnico - M.N. 11521 Apoderado



Xolair® no ha sido adecuadamente estudiado en dermatitis atópica, rinitis alérgica o alegana alimentarias.

Xolair® no ha sido estudiado en pacientes con enfermedades autoinmunes, en enfermedades mediadas por complejos inmunes o aquellos con insuficiencia renal o hepática. Debe tenerse precaución al utilizar Xolair® en esta población de pacientes.

No se recomienda la interrupción brusca de la administración de corticoesteroides sistémicos o inhalados después de instaurar la terapia con Xolair[®]. Las reducciones de los corticoesteroides deben realizarse bajo supervisión directa de un médico y posiblemente deban hacerse de forma gradual.

PRECAUCIONES

Infecciones parasitarias

Es posible que la IgE participe en la respuesta inmunitaria a ciertas infecciones. En los pacientes expuestos a un riesgo crónico elevado de helmintosis, un ensayo controlado con placebo reveló una tasa de infección algo superior con omalizumab, si bien el curso, la gravedad y la respuesta al tratamiento de la infección permanecieron inalterados. La tasa de helmintosis en el programa clínico general, que no fue diseñado para detectar tales infecciones, fue inferior a 1 en 1000 pacientes. No obstante, podría ser necesario ejercer cautela en los pacientes que corren un riesgo elevado de infecciones por helmintos, especialmente cuando se viaje a zonas donde las helmintosis son endémicas. Si los pacientes no responden al tratamiento antihelmítico recomendado, hay que pensar en interrumpir el tratamiento con Xolair.

Advertencia respecto a la administración

Xolair[®] está destinado exclusivamente a una administración subcutánea. No debe administrarse por vía intravenosa ni intramuscular.

Interacciones

Las enzimas del citocromo P450, las bombas de expulsión y los mecanismos de unión a proteínas no están involucrados en la depuración de omalizumab; por lo cual existe un bajo potencial para interacciones con otras drogas. No se han realizado estudios formales con Xolair[®] de interacciones con drogas o vacunas. No existe una razón farmacológica para esperar que los medicamentos comúnmente prescriptos para el tratamiento del asma puedan interactuar con Xolair[®].

En los estudios clínicos Xolair[®] fue comúnmente utilizado conjuntamente con corticosteroides orales o inhalatorios, beta 2 agonistas inhalatorios de corta y larga acción, modificadores de leucotrienos, teofilinas y antihistamínicos orales. No hubo ninguna indicación que la seguridad de Xolair[®] fuera alterada por estos tratamientos comúnmente utilizados para el tratamiento del asma. Existen datos limitados sobre la utilización de Xolair[®] con inmunoterapia específica de desensibilización.

Embarazo y lactancia

Embarazo

No existen estudios adecuadamente bien controlados de la atilización de Xolair[®] en mujeres gestantes. Se sabe que las moléculas de IgG atraviesan la hatrante la gentinia a como los estudios

Farm, Sergio Imirtzian Gte, de Asuntos Regulatorios Codirector Técnico - M.N. 11521 Apoderado

1

THE SORIGINAL

de reproducción en animales no siempre predicen la respuesta en humanos Xo utilizarse durante el embarazo si es claramente necesario.

Se han realizado estudios de reproducción en monos con omalizumab. Las dosis subcutáneas de hasta 75 mg/Kg (12 veces la dosis clínica máxima) no produjeron toxicidad materna, embriotoxicidad o teratogenicidad cuando fue administrado durante toda la organogénesis y no produjo efectos adversos en el crecimiento fetal o neonatal cuando fue administrado en el final de la gestación, parto o amamantamiento.

Aunque no se observaron efectos clínicamente significativos sobre las plaquetas en pacientes, la dosificación en exceso de la dosis clínica han sido asociadas con descenso de las plaquetas relacionado con la edad en primates no humanos con una mayor sensibilidad en animales jóvenes. En estudios de reproducción en monos no se encontró evidencias de trombocitopenia en monos neonatales de madres tratadas con hasta 75 mg/Kg de omalizumab, sin embargo el recuento plaquetario no fue medido en esos neonatos.

Lactancia

Aunque no se ha investigado la presencia de Xolair[®] en la leche humana, las IgG se excretan en ese líquido y, por consiguiente, cabe esperar que Xolair[®] pase a la leche humana. Se desconoce la capacidad de absorción de Xolair[®] y de daño al lactante; se debe tener cuidado cuando se administre Xolair[®] a una madre lactante.

Se valoró la excreción láctea de omalizumab en monos hembra que habían recibido dosis subcutáneas de 75 mg/Kg/semana. Las concentraciones plasmáticas de omalizumab en el neonato tras una exposición in útero y de 28 días en el período de lactancia variaban entre un 11% y un 94% de la concentración plasmática materna. Las concentraciones lácteas de omalizumab eran un 1,5% de la concentración sanguínea materna.

Fertilidad

No existen datos sobre la posible influencia de omalizumab en la fecundidad humana. En estudios preclínicos de la fecundidad específicamente diseñados, incluidos los estudios del apareamiento, no se observaron alteraciones de la fecundidad masculina o femenina después de la administración repetida de omalizumab en dosis de hasta 75 mg/Kg.

REACCIONES ADVERSAS

Resumen del perfil de la seguridad

Durante los estudios clínicos en adultos y adolescentes ≥12 años las reacciones adversas más comúnmente observadas fueron reacciones en el sitio de inyección (incluyendo dolor, edema, eritema y prurito) y cefaleas. En ensayos clínicos con pacientes de 6 a <12 años, las reacciones adversas más frecuentes fueron cefaleas, pirexia y dolor abdominal alto. La mayoría de estos eventos fueron leves o moderados.

Resumen tabulado de las reacciones adversas notificadas en los estudios clínicos

La tabla 4 muestra los eventos adversos registrados en los estudios clínicos en los pacientes tratados con omalizumab clasificados por sistema y por frecuencia. Las frecuencias fueron definidas como muy frecuente (≥10), frecuente (>1/100; √1/10), poco frecuente (>1/1000; <1/100), rara (<1/1000).

Novartis Argentina S.A. Farm. Sergio Imirtzian Gte. de Asuntos Regulatorios Codirector Técnico - M.N. 11521 Apoderado



Tabla 4 - Reacciones adversas en estudios clínicos

Infecciones e infestaciones	Faminoitie			
Poco frecuente	Faringitis			
Rara	Infección por parásitos			
Desórdenes del sistema Inmune				
Rara	Reacción anafiláctica y otras afecciones alérgicas, producción de anticuerpos contra omalizumab			
Desordenes del Sistema				
Nervioso				
Frecuente	Cefalea **			
Poco frecuente	Embotamiento, somnolencia, parestesias, síncope			
Desordenes vasculares				
Poco frecuente	Hipotensión postural, enrojecimiento			
Desordenes respiratorios,				
toráxicos y mediastinales				
Poco frecuente	Tos, broncoespasmo alérgico			
Rara	Laringoedema			
Desordenes gastrointestinales				
Frecuente	Dolor abdominal alto *			
Poco frecuente	Nausea, diarrea, signos y síntomas de dispepsia			
Desordenes de piel tejido				
subcutáneo				
Poco frecuente	Urticaria, rash, prurito, fotosensibilidad			
Rara	Angioedema			
Desordenes generales y del sitio				
de inyección				
Muy frecuente	Pirexia*			
Frecuente	Reacciones en sitio de aplicación como dolor, eritem			
	prurito, edema			
Poco frecuente	Încremento de peso, fatiga, edema de los brazos, síndrome tipo influenza.			

^{*:} En niños de 6 a <12 años

La frecuencia de eventos adversos en el grupo de tratamiento activo fue muy similar a aquellos observados en el grupo control.

Reacciones adversas notificadas espontáneamente desde la comercialización de Xolair®

Se han identificado las siguientes reacciones mediante notificaciones espontáneas.

Trastornos del sistema inmunitario: se han notificado reacciones anafilácticas y anafilactoides después de la primera administración y en administraciones subsiguientes, enfermedad del suero (ver "ADVERTENCIAS").

Trastornos de la piel y subcutáneos: alopecia.

Trastornos de la sangre y del sistema linfático: trombocitopenia idiopática grave.

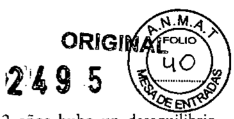
Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos: vasculitis granulomatosa alérgica (por ejemplo, síndrome de Churg-Strauss).

Trastornos osteomusculares y del tejido conectivo: artralgia magina hanchazón en las articulaciones.

Farm. Sergio Imirtzian /
Gte. de Asuntos Regulatorios
Codirector Técnico - M.N. 11521
Apoderado



^{**:} Muy frecuente en niños de 6 a <12 años



Neoplasias malignas

En los estudios clínicos iniciales en adultos y adolescentes ≥12 años hubo un desequilibrio numérico de neoplasias malignas entre el grupo de tratamiento activo y el grupo de control. El número de casos observados fue reducido (<1/100) en ambos grupos de tratamiento activo v de control. En un estudio observacional posterior comparando 5007 pacientes tratados con Xolair® y 2829 no tratados seguidos durante un máximo de 5 años, las tasas de incidencia de tumores malignos primarios por cada 1000 pacientes-año fueron 16,01 (295/18426 pacientesaño) y 19,07 (190/9963 pacientes año), respectivamente, lo que no indica un aumento de riesgo de malignidad (cociente de tasas 0,84; 95% intervalo de confianza, 0.62-1.13). En un nuevo análisis de estudios clínicos aleatorizados, doble ciegos, controlados con placebo, incluyendo 4254 pacientes tratados con Xolair® y 3178 pacientes tratados con placebo, el tratamiento con Xolair® no se asoció con un riesgo mayor malignidad basado en las tasas de incidencia por cada 1000 pacientes-año de 4,14 (14/3382 años-paciente) para los pacientes tratados con Xolair® y 4,45 (11/2474 pacientes-año) en los pacientes tratados con placebo (cociente de tasas 0,93; intervalo de confianza del 95% 0,39 a 2,27). [67] El porcentaje de incidencia general de malignidad observado en el programa de ensayos clínicos de Xolair® fue comparable al registrado en la población general.

No se registraron con omalizumab casos de neoplasias malignas en los estudios clínicos en el grupo de 6 a <12 años; sólo se registró un caso en el grupo de referencia.

Eventos Tromboembólicos Arteriales (ETA)

En estudios clínicos controlados y durante el análisis interino de un estudio observacional se observó un desequilibrio numérico de ETAs. ETA incluye accidente cerebrovascular, accidente isquémico transitorio, infarto de miocardio, angina inestable y muerte de origen cardiovascular (incluye muerte de origen desconocido). En el análisis final del estudio observacional, la tasa de ETA por 1000 pacientes-año fue 7,52 (115/15286 pacientes años) para los pacientes tratados con Xolair® y 5,12 (51/9963 pacientes-año) en los controles. En un análisis multivariado que controla los factores disponibles de riesgo cardiovascular, el riesgo relativo fue 1,32 (95% intervalo de confianza 0,91 a 1,91). En un nuevo análisis agrupado de ensayos clínicos que incluyeron todos los ensayos aleatorios doble ciego controlados por placebo de 8 o más semanas de duración, la tasa de ATE por 1000 pacientes-año fue de 2,69 (5/1856 paciente-años) para los pacientes tratados con Xolair® y 2,38 (4/1680 pacientes-año) en los pacientes tratados con placebo (cociente de tasas 1,13; 95% intervalo de confianza 0,24-5,71). [67]

Plaquetas

En los estudios clínicos pocos pacientes experimentaron un recuento plaquetario por debajo del límite inferior del intervalo de valores normales de laboratorio. Ninguno de estos cambios estuvo asociado con episodios de sangrado o descenso en la hemoglobina. No se ha comunicado ningún caso de descenso persistente en la cuenta plaquetaria en humanos (pacientes mayores a 6 años de edad) como fue observado en primates no humanos.

Parasitosis

En los pacientes que corrían un riesgo crónico elevado de contraer helmintosis, un ensayo controlado con placebo reveló un porcentaje de infección algo superior con omalizumab, pero este incremento no fue estadísticamente significativo. El corso, la gravedad y la respuesta al tratamiento de las infecciones permanecieron inalterados (ver "PRECAUCIONES").

Novartis Argentina S.A. Farm. Sergio Imirtzian Gte. de Asuntos Regulatorios Codirector Técnico - M.N. 11521 Apoderado



SOBREDOSIFICACION

No se han descripto casos de sobredosis. No se ha determinado la dosis máxima tolerata Xolair[®]. Se han administrado dosis únicas intravenosas de hasta 4000 mg a pacientes sin que se apreciaran signos de toxicidad dosis-limitante. La dosis acumulada más elevada administrada a pacientes fue de 44000 mg durante un período de 20 semanas y esa dosis no dio lugar a ningún efecto adverso agudo.

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

Hospital de Pediatría Ricardo Gutierrez: (011) 4962-6666/2247 Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Lea este prospecto con atención antes de comenzar a tomar este medicamento.

Conserve este prospecto. Podría necesitar leerlo nuevamente.

Este medicamento ha sido prescrito solamente para usted. No lo entregue a nadie más ni lo utilice para alguna otra enfermedad.

Si alguno de los efectos adversos lo afecta severamente o usted nota algún efecto adverso no mencionado en este prospecto, por favor, dígaselo a su médico o farmacéutico.

Consulte con su médico o farmacéutico para información adicional.

Contenidos del prospecto para el paciente

- 1. ¿Qué es Xolair® y para qué se utiliza?
- 2. Antes de administrar Xolair®
- 3. ¿Cómo usar Xolair®?
- 4. Posibles efectos secundarios

1. ¿Qué es Xolair® y para qué se utiliza?

Xolair® está disponible como un polvo y disolvente para solución para inyección.

Xolair® se utiliza para el tratamiento del asma alérgica persistente moderada o severa en adultos y niños (de 6 años en adelante) cuyos síntomas no sean bien controlados con corticoides inhalatorios.

¿Cómo funciona Xolair®?

Xolair® actúa bloqueando una sustancia llamada inmunoglobulina E (también conocido simplemente como IgE) que es producida por el cuerpo. IgE juega un papel clave en la causa del asma alérgica. Su médico le medirá la cantidad de IgE en sangre antes de comenzar el tratamiento con Xolair®.

2. Antes de utilizar Xolair®

Novartis Argentina S.A Farm. Sergio Imirtzian Gte. de Asuntos Regulatorios Codirector Técnico - M.N. 11521 Apoderado

9/

No use Xolair®

Si usted es alérgico a Xolair® o cualquiera de los componentes de Xolair® enumer principio de este prospecto.

Si usted cree que puede ser alérgico, consulte a su médico.

2789

Tenga especial cuidado con Xolair®

No use Xolair® para tratar los síntomas del asma agudo, como un ataque de asma repentino. Se le ha dado una medicina diferente para esto.

Tome las reacciones alérgicas a Xolair® seriamente. Xolair® contiene una proteína y las proteínas pueden causar reacciones alérgicas en algunas personas. Los síntomas incluyen: erupción, dificultad para respirar, hinchazón o sensación de desmayo. Si usted tiene una reacción alérgica después de tomar Xolair®, contacte con su médico tan pronto como sea posible.

Un tipo específico de reacción alérgica (enfermedad del suero) también se ha observado en pacientes tratados con Xolair® o productos similares. Los síntomas incluyen dolor en las articulaciones, rigidez, sarpullido, fiebre, hinchazón/inflamación de los ganglios linfáticos y se producen típicamente de uno a cinco días después de la inyección. Si usted tiene una reacción de este tipo después de la administración de Xolair®, contacte con su médico inmediatamente.

No use Xolair® para prevenir o tratar condiciones de tipo alérgico:

- Reacciones alérgicas repentinas
- Hiperinmunoglobulinemia E síndrome (un trastorno hereditario inmunodeficiente)
- Aspergilosis (enfermedad pulmonar relacionada a un hongo)
- Alergia a los alimentos, erupción cutánea alérgica o fiebre del heno.

Xolair® en niños y adolescentes

No le dé Xolair® a niños menores de 6 años. El uso de Xolair® en niños menores a 6 años no ha sido suficientemente estudiado.

Xolair® y personas mayores a 65 años

Xolair® se puede dar a personas mayores de 65 años. No hay evidencia que sugiera tomar precauciones especiales cuando se tratan personas mayores con Xolair®, aunque la experiencia es todavía limitada.

Pacientes con problemas renales o hepáticos

Si usted tiene problemas de riñón o hígado, hable con su médico acerca del uso de Xolair®.

Infecciones parasitarias

Si usted vive o va a viajar a una región donde las infecciones parasitarias son frecuentes, por favor informe a su médico. Xolair® puede debilitar su resistencia a las infecciones.

Si usted está tomando un tratamiento contra la infección por un parásito, por favor informe a

su médico. Xolair® puede reducir la eficacia de su tratamiento.

Embarazo

Novartis Argentina S.A Farm Sergio Imirtzian Gte. de Asuntos Regulatorios Codirector Técnico - M.N. 11521

Apoderado

Si usted está embarazada o planea quedar embarazada, informe a su médico antes de concentrar el tratamiento con Xolair[®]. Su médico discutirá con usted los beneficios y riesgos potenciales de la administración de este medicamento durante el embarazo.

Si queda embarazada mientras está en tratamiento con Xolair®, informe a su médico inmediatamente.

Lactancia

Si está en período de lactancia, pida consejo a su médico antes de tomar Xolair®. Xolair® puede pasar en la leche materna a su bebé.

Uso de otros medicamentos

Por favor, informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta.

Xolair® puede utilizarse junto con corticosteroides inhalados y otros medicamentos para el asma alérgica; aun así es importante que informe a su médico que los está tomando antes de recibir Xolair®.

3.Cómo usar Xolair®

Su médico le dará Xolair® como una inyección bajo la piel.

Antes de iniciar tratamiento con Xolair®, su médico le hará un examen de sangre para medir la cantidad de IgE en sangre. El médico le indicará la cantidad de Xolair® que necesita y la frecuencia con la que se le dará. Esto dependerá de su peso corporal y la cantidad de IgE medidos en la sangre. Siga las instrucciones de su médico cuidadosamente.

¿Cuánto Xolair® se le administrará?

Se le dará 1-4 invecciones cada dos o cuatro semanas.

Usted tendrá que seguir usando la medicina para el asma actual durante el tratamiento con Xolair[®]. No deje de tomar cualquier medicamento para el asma sin consultar a su médico.

¿Cuando se administra Xolair®?

Xolair® se administrará cada 2 ó 4 semanas, según lo prescrito por su médico.

¿Durante cuánto tiempo administrar Xolair®?

No verá una mejora inmediata del asma luego de iniciar tratamiento con Xolair®. Por lo general toma varias semanas para lograr el efecto completo.

Siga tomando Xolair® como su médico se lo indique.

Si usted tiene preguntas acerca de cuánto tiempo debe tomar Xolair®, hable con su médico o farmacéutico.

Si usa más Xolair® del que debiera

Si accidentalmente, usted recibió más Xolair® que el prescripto, por favor póngase en contacto con su médico para que le aconseje.

Si olvidó usar Xolair®

Novartis Argentina S.E. Farm. Sergio Imirtzian Gte. de Asuntos Regulatorios Codirector Técnico - M.N. 11521 Apoderado

- 18 -

Si olvidó usar Xolair[®], adminístrelo tan pronto como lo recuerde, o póngase en contacto consensar las dosis olvidadas. Pregunte a su médico.

Si interrumpe el tratamiento con Xolair®

La interrupción o finalización del tratamiento con Xolair® puede causar la recurrencia de los síntomas del asma.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, Xolair®, puede causar efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Algunos efectos secundarios pueden ser graves.

Efectos adversos raros. Pueden afectar a entre 1 y 10 de cada 10.000 pacientes:

• Xolair[®], contiene una proteína, y como con cualquier proteína, pueden ocurrir potenciales reacciones alérgicas locales o sistémicas. Raramente, han sido reportadas reacciones alérgicas repentinas graves. Si observa signos repentinos de alergia como erupción cutánea, picazón o urticaria en la piel, hinchazón de la cara, labios, lengua u otras partes del cuerpo, latidos rápidos del corazón, mareos y aturdimiento, dificultad para respirar, sibilancias o dificultad para respirar, informe a su médico inmediatamente.

Otros efectos adversos se han reportado en la fase post-marketing:

- Recuento bajo de plaquetas con síntomas como sangrado o aparición de moretones con más facilidad de lo normal
- Aparición conjunta de algunos de los siguientes síntomas: dolor, entumecimiento u hormigueo en los brazos y las piernas, bultos o manchas elevadas en la piel, debilidad y fatiga, pérdida de apetito y pérdida de peso (signos de "Síndrome de Churg-Strauss").
- Aparición conjunta de algunos de los siguientes síntomas: dolor en las articulaciones, rigidez, sarpullido, fiebre, ganglios linfáticos inflamados/agrandados (signos de la enfermedad del suero). Cuando esto ocurre es por lo general de uno a cinco días después de la inyección.

Si usted experimenta alguno de estos síntomas, informe a su médico inmediatamente.

Algunos efectos secundarios son muy frecuentes. Pueden afectar a más de 10 de cada 100 pacientes

• Fiebre (en los niños)

Si alguno de estos le afecta de forma grave, informe a su médico.

Algunos efectos secundarios son frecuentes. Probabilidad de afectar a entre 1 y 10 de cada 100 pacientes

- Reacciones en el lugar de inyección que incluyen dolor, inflamación, picazón y enrojecimiento.
- Dolor en la parte superior del abdomen (en los niños)
- Dolor de cabeza (muy frecuente en los niños)

Efectos adversos poco frecuentes. Pueden afectar a entre 1 y 10 de cada 1000 pacientes

• Sentirse mareado, somnoliento o cansado

• Hormigueo o entumecimiento de las manos o los pies,

Novartis Argentina/S.A.

Farm, Sergio Imirtzían Gle de Asuntos Regulatorios Codirector Técnico - M.N. 11521 Apoderado

• Desmayos, hipotensión postural (baja presión arterial al sentarse o ponerse de pie), s

• Dolor de garganta, tos, problemas respiratorios agudos,

- Náuseas, diarrea, indigestión,
- Picazón, ronchas, erupción cutánea, aumento de la sensibilidad de la piel al sol,
- Aumento de peso,
- Síntomas gripales,
- Dolor en las articulaciones,
- Dolor muscular,
- Hinchazón de las articulaciones.
- Caída del cabello.

Si alguno de estos le afecta de forma grave, informe a su médico.

Si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños

PRESENTACIONES

Cada envase de Xolair® 75 mg o Xolair® 150 mg contiene un frasco ampolla con polvo liofilizado estéril y una ampolla con diluyente.

CONDICIONES DE CONSERVACION Y ALMACENAMIENTO

Conservar refrigerado entre 2°C y 8°C. No congelar. Conservar en el envase original. Xolair® no debe utilizarse después de la fecha de caducidad. Xolair® puede despacharse a temperatura ambiente controlada (≤30°C) o entre 2°C y 8°C.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud - Certificado Nº 52.539

Frasco ampolla de Xolair[®] 75 mg y Xolair[®] 150 mg elaborado por Novartis Pharma Stein AG, Stein – Suiza.

Ampolla de solución diluyente elaborada por Nycomed GmbH para Novartis Pharma AG, Basilea - Suiza.

Acondicionado por: Novartis Pharma Stein AG, Stein - Suiza.

NOVARTIS ARGENTINA S.A.

Ramallo 1851 – C.P. C1429DUC, Buenos Aires – Argentina.

Director Técnico: Dr. Lucio Jeroncic - Químico, Farmacéutico.

CDS: 18/12/12

Novartis Argentina SA Farm. Sergio Imirtziary Gte. de Asuntos Regulatorios Codirector Técnico - M.N. 11521 Apoderado

- 20 -

(×