



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

DISPOSICIÓN N° **0398**

BUENOS AIRES, 1^o ENE 2014

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-017230-13-9 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma MERCK & CO INC., representada en el país por MERCK SHARP & DOHME ARGENTINA INC., solicita la aprobación de nuevos proyectos de prospectos e información para el paciente para la Especialidad Medicinal denominada EMEND / APREPITANT, Forma farmacéutica y concentración: CAPSULAS, 80 mg – 125 mg, aprobada por Certificado N° 51.158.

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 ANMAT N° 004/13.

Que los procedimientos para las modificaciones y/o rectificaciones de los datos característicos correspondientes a un certificado de Especialidad Medicinal otorgado en los términos de la Disposición ANMAT



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

DISPOSICIÓN N° **0398**

N° 5755/96, se encuentran establecidos en la Disposición ANMAT N° 6077/97.

Que a fojas 125 obra el informe técnico favorable del Departamento de Evaluación de Medicamentos.

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

Por ello:

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

DISPONE:

ARTICULO 1º. - Autorízase el cambio de prospectos e información para el paciente presentado para la Especialidad Medicinal denominada EMEND / APREPITANT, Forma farmacéutica y concentración: CAPSULAS, 80 mg - 125 mg, aprobada por Certificado N° 51.158 y Disposición N° 6114/03, propiedad de la firma MERCK & CO INC., representada en el país por MERCK SHARP & DOHME ARGENTINA INC., cuyos textos constan de fojas 61 a 72, 77 a 88 y 93 a 104, para los prospectos y de fojas 73 a 76, 89 a 92 y 105 a 108, para la información para el paciente.

ARTICULO 2º. - Sustitúyase en el Anexo II de la Disposición autorizante ANMAT N° 6114/03 los prospectos autorizados por las fojas 61 a 72 y la



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

DISPOSICIÓN N° **0398**

información para el paciente autorizada por las fojas 73 a 76, de las aprobadas en el artículo 1º, los que integrarán el Anexo de la presente.

ARTICULO 3º. - Acéptase el texto del Anexo de Autorización de modificaciones el cual pasa a formar parte integrante de la presente disposición y el que deberá agregarse al Certificado N° 51.158 en los términos de la Disposición ANMAT N° 6077/97.

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

EXPEDIENTE N° 1-0047-0000-017230-13-9

DISPOSICIÓN N° **0398**

js

Dr. OTTO A. ORSINGER
Sub Administrador Nacional
A.N.M.A.T.



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

ANEXO DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Administrador Nacional de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición Nº...**0.398**... a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal Nº 51.158 y de acuerdo a lo solicitado por la firma MERCK & CO INC., representada en el país por MERCK SHARP & DOHME ARGENTINA INC., del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s: EMEND / APREPITANT, Forma farmacéutica y concentración: CAPSULAS, 80 mg – 125 mg.-

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal Nº 6114/03.-

Tramitado por expediente Nº 1-47-0000-015443-02-8.-

DATO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACION AUTORIZADA
Prospectos de información para el paciente.	Anexo de Disposición Nº 3853/13.-	Prospectos de fs. 61 a 72, 77 a 88 y 93 a 104, corresponde desglosar de fs. 61 a 72. Información para el paciente de fs. 73 a 76, 89 a 92 y 105 a 108, corresponde desglosar de fs. 73 a 76.-

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



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

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma MERCK & CO INC., representada en el país por MERCK SHARP & DOHME ARGENTINA INC., Titular del Certificado de Autorización N° 51.158 en la Ciudad de Buenos Aires, a los días...15.ENE.2014...del mes de.....

Expediente N° 1-0047-0000-017230-13-9

DISPOSICIÓN N° **0398**

js

Dr. OTTO A. ORSINGER
Sub Administrador Nacional
A.N.M.A.T.

PROYECTO DE NUEVO PROSPECTO

EMEND®
APREPITANT
80 mg, 125 mg
Cápsulas

VENTA BAJO RECETA

FÓRMULA:

Cada cápsula de 80 mg y 125 mg contiene:

	mg/cápsula	mg/cápsula
Aprepitant	80.0	125.0
Hidroxipropilcelulosa SL	16.0	25.0
Lauril Sulfato de Sodio NF	0.3097	0.4839
Lauril Sulfato de Sodio micronizado NF	0.4310	0.6738
Sacarosa	80.0	125.0
Celulosa microcristalina microgranulada NF	39.16	61.21

ACCIÓN TERAPÉUTICA:

EMEND® (aprepitant) es un antagonista del receptor neurokinina 1 (NK₁) de la sustancia P.
Según Código ATC se clasifica como: Antieméticos y Antinauseosos – Otros – A04AD.

MECANISMO DE ACCIÓN:

Aprepitant tiene un único modo de acción; es un antagonista selectivo de alta afinidad por los receptores de la sustancia P neurokinina 1 (NK₁) humana. Los ensayos de screening mostraron que el aprepitant era al menos 3000 veces más selectivo por el receptor NK₁ en comparación a otra enzima, transportador, canal iónico y sitios receptores incluyendo los receptores de dopamina y serotonina, que son blancos para los tratamientos existentes para la prevención de náuseas y vómitos inducidos por quimioterapia.

Se demostró que los antagonistas por los receptores NK₁ inhiben preclínicamente a la émesis inducida por los agentes citotóxicos quimioterápicos, como el cisplatino, a través de acciones centrales. Los estudios humanos y preclínicos de Tomografía de Emisión de Positrones (PET) con aprepitant han mostrado que éste penetra en el cerebro y que ocupa los receptores NK1 del cerebro. Estudios preclínicos mostraron que el aprepitant tiene una larga duración de actividad central, inhibe tanto las fases agudas como tardías de la émesis inducida por cisplatino, y aumenta la actividad antiemética del antagonista del receptor 5-HT₃ Ondansetrón y el corticosteroide dexametasona, en contra de la émesis inducida por cisplatino.

Mercck Sharp & Dohme (Argentina) Inc.
Jose Nerone
Aprobado

MERCK SHARP & DOHME ARG. INC.
Farm. Sebastián Dario Goldentul
DIRECTOR TECNICO
MATRICULA NACIONAL 15436

FARMACOCINÉTICA:**Absorción**

La biodisponibilidad oral absoluta media de aprepitant es de aproximadamente 60 a 65% y la concentración plasmática máxima media (C_{max}) de aprepitant se alcanzó aproximadamente a las 4 horas (T_{max}). La administración oral de la cápsula con un desayuno estándar no tuvo un efecto clínicamente significativo en la biodisponibilidad de aprepitant. La farmacocinética de aprepitant es no lineal en el intervalo de la dosis clínica. En adultos jóvenes sanos, el aumento en el $AUC_{0-\infty}$ fue un 26% mayor que proporcional a la dosis entre las dosis únicas de 80 mg y 125 mg administradas en estado posprandial.

Tras la administración oral de una dosis única de 125 mg de **EMEND** el día 1 y 80 mg una vez al día los días 2 y 3, el AUC_{0-24hr} fue de aproximadamente 19.5 mcg.hr/mL y 20.1 mcg.hr/mL en el día 1 y 3, respectivamente. La C_{max} de 1.5 mcg/mL y 1.4 mcg/mL se alcanzó en aproximadamente 4 horas (T_{max}) en el Día 1 y Día 3, respectivamente.

Distribución

EMEND se une a las proteínas plasmáticas en un porcentaje mayor al 95%. La media geométrica del volumen aparente de distribución en el estado equilibrio es aproximadamente de 66 litros en el ser humano.

El Aprepitant atraviesa la placenta en ratas y cruza la barrera hematoencefálica en ratas y hurones. Estudios PET en humanos indican que el aprepitant cruza la barrera hematoencefálica (ver **MECANISMO DE ACCIÓN**).

Metabolismo

Aprepitant se metaboliza extensamente. En adultos jóvenes sanos, aprepitant representa aproximadamente el 24% de la radiactividad plasmática durante 72 horas después de una dosis única por vía oral de 300 mg de [C^{14}]-aprepitant, lo que indica una importante presencia de metabolitos en el plasma. Siete metabolitos de aprepitant, que son activos débilmente solamente, han sido identificados en el plasma humano. El metabolismo de aprepitant se produce en gran medida por oxidación en el anillo de morfolina y sus cadenas laterales. Estudios *in vitro* en los que se usaron microsomas hepáticos humanos indicaron que aprepitant se metaboliza principalmente a través de CYP3A4 y con una contribución menor a través de CYP1A2 y CYP2C19. No se produce metabolismo a través de CYP2D6, CYP2C9 ni CYP2E1.

Eliminación

Aprepitant se elimina principalmente a través del metabolismo; el aprepitant no se excreta renalmente. Después de la administración de una dosis única por vía oral de 300 mg de [C^{14}]-aprepitant, el 5% de la radiactividad se recuperó en la orina y el 86% en las heces.

El clearance plasmático aparente de aprepitant se encontró aproximadamente entre 60 a 84 mL/min. La vida media terminal aparente se encontró entre aproximadamente 9 a 13 horas.

INDICACIONES:

EMEND, en combinación con otros agentes antieméticos, está indicado para la prevención de náuseas y vómitos agudos y tardíos asociados a cursos iniciales y repetidos de:

- quimioterapia oncológica altamente emetogénica (ver **POSOLÓGIA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN**).

Merck Sharp & Dohme (Argentina) Inc.
Jose Verone
Anderado

MERCK SHARP & DOHME ARG. INC.
Farm. Sebastián Darío Goldental
DIRECTOR TÉCNICO
MATRICULA NACIONAL 15436

- quimioterapia oncológica moderadamente emetogénica (ver **POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN**).

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN:

PREVENCIÓN DE NÁUSEAS Y VÓMITOS INDUCIDOS POR QUIMIOTERAPIA

EMEND (aprepitant) está disponible en cápsulas para administración oral.

EMEND se administra durante 3 días, como parte de un régimen que incluya un corticosteroide y un antagonista de la 5-HT₃ (5-hidroxitriptamina₃). El prospecto del antagonista 5HT₃ co-administrado debe ser consultado antes de iniciar el tratamiento con **EMEND**. La dosis recomendada de **EMEND** es de 125 mg por vía oral 1 hora antes de la quimioterapia (Día 1), y 80 mg una vez al día por la mañana los Días 2 y 3.

En estudios clínicos se utilizó el siguiente régimen para la prevención de náuseas y vómitos asociados a quimioterapia oncológica altamente emetogénica:

	Día 1	Día 2	Día 3	Día 4
EMEND*	125 mg	80 mg	80 mg	no
Dexametasona**	12 mg por vía oral	8 mg por vía oral	8 mg por vía oral	8 mg por vía oral
5-HT ₃ Antagonista	Consulte el prospecto del antagonista 5-HT ₃ seleccionado para la dosis apropiada	no	no	no

* **EMEND** fue administrado por vía oral 1 hora antes de la quimioterapia el Día 1 y por la mañana los días 2 y 3.

** Dexametasona debe ser administrada 30 minutos antes de la quimioterapia el Día 1 y por la mañana los días 2 a 4. La dosis de dexametasona tiene en cuenta las interacciones medicamentosas.

Dosis recomendada para la prevención de náuseas y vómitos asociados a quimioterapia oncológica moderadamente emetogénica:

	Día 1	Día 2	Día 3
EMEND*	125 mg	80 mg	80 mg
Dexametasona**	12 mg por vía oral	no	no
5-HT ₃ Antagonista	Consulte el prospecto del antagonista 5-HT ₃ seleccionado para la dosis apropiada	no	no

* **EMEND** fue administrado por vía oral 1 hora antes de la quimioterapia el Día 1 y por la mañana los Días 2 y 3.

Merck Sharp & Dohme Argentina S.A.
Jose Néron
Apoderado

MERCK SHARP & DOHME ARG. INC.
 Farm. Sebastián Darío Goldentul
 DIRECTOR TÉCNICO
 MATRICULA NACIONAL 15436

** Dexametasona debe ser administrada 30 minutos antes de la quimioterapia el Día 1. La dosis de dexametasona tiene en cuenta las interacciones medicamentosas.

Información General

Para obtener información adicional sobre la administración de **EMEND** con corticosteroides ver **INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS**.

Para administrar otros agentes antieméticos en forma concomitante ver la información de prescripción completa.

EMEND puede ingerirse con o sin alimentos.

No se requieren ajustes de dosis en pacientes añosos.

No se requieren ajustes de dosis según raza o sexo.

No se requieren ajustes de dosis en pacientes con insuficiencia renal severa (clearance de creatinina <30 mL/min), ni en pacientes con enfermedad renal en estadio terminal sometidos a hemodiálisis.

No se requieren ajustes de dosis en pacientes con insuficiencia hepática leve a moderada (puntuación Child Pugh 5 a 9). No existe información clínica sobre pacientes con insuficiencia hepática severa (puntuación Child Pugh >9).

CONTRAINDICACIONES:

EMEND está contraindicado en pacientes con hipersensibilidad a cualquiera de los componentes del producto.

EMEND no debe administrarse en forma concomitante con pimozida, terfenadina, astemizol o cisaprida. La inhibición de la isoenzima 3A4 (CYP3A4) del citocromo P450 por el uso de aprepitant puede causar concentraciones plasmáticas elevadas de dichas drogas, y potencialmente producir reacciones serias o riesgosas para la vida del paciente (ver **INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS**).

PRECAUCIONES:

EMEND, un inhibidor dosis-dependiente de CYP3A4, debe utilizarse con precaución en pacientes que reciban medicación concomitante administrada por vía oral metabolizada principalmente a través de la isoenzima CYP3A4; algunos agentes quimioterapéuticos son metabolizados por la CYP3A4 (ver **INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS**). La inhibición moderada de la CYP3A4 por aprepitant en administración de 125 mg / 80 mg puede causar concentraciones plasmáticas elevadas de dichas medicaciones concomitantes administradas por vía oral (ver **INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS**). El efecto de **EMEND** sobre la farmacocinética de los sustratos de la CYP3A4 administrados por vía oral, es mayor que el efecto de **EMEND** sobre la farmacocinética de los sustratos de la CYP3A4 administrados por vía intravenosa (ver **INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS**).

La administración concomitante de **EMEND** con warfarina puede producir una disminución clínicamente significativa en el tiempo de protrombina, expresado como relación internacional normalizada (RIN). En pacientes bajo tratamiento crónico con warfarina, el tiempo de protrombina (RIN) se debe controlar en el período de dos semanas, particularmente entre los días 7 y 10, luego de completarse el régimen de 3 días de **EMEND** con cada ciclo de quimioterapia.

La eficacia de los anticonceptivos hormonales puede verse disminuida durante y hasta 28 días luego de la administración de **EMEND**. Deben utilizarse métodos anticonceptivos alternativos o de refuerzo durante el tratamiento con **EMEND** y hasta por un mes posterior a la última dosis de **EMEND** (ver **INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS**).

Merck Sharp & Dohme Argentina, Inc.
Jose Verone
Apoederado

MERCK SHARP & DOHME ARG. INC.
Farm. Sebastian Darío Goldentul
DIRECTOR TECNICO
MATRICULA NACIONAL 15436

d

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS:

Aprepitant es un sustrato, un inhibidor (dosis dependiente) débil a moderado, y un inductor de la isoenzima CYP3A4. Aprepitant es también un inductor de la isoenzima CYP2C9.

Efectos de aprepitant sobre la farmacocinética de otros agentes

Como inhibidor leve (40 mg) a moderado (125 mg / 80 mg) de la isoenzima CYP3A4, aprepitant puede aumentar las concentraciones plasmáticas de los medicamentos concomitantes de administración oral metabolizados a través de dicha isoenzima. Aprepitant (40 mg y 125 mg / 80 mg) puede incrementar las concentraciones plasmáticas de los medicamentos de uso concomitante intravenoso metabolizados por la CYP3A4, pero en menor grado.

EMEND no debe administrarse en forma concomitante con pimozida, terfenadina, astemizol o cisaprida. La inhibición de la isoenzima CYP3A4 por aprepitant en forma dosis dependiente puede causar concentraciones plasmáticas elevadas de dichas drogas, y potencialmente producir reacciones serias y riesgosas para la vida del paciente (ver **CONTRAINDICACIONES**).

Se ha observado que aprepitant induce el metabolismo de la warfarina S(-) y tolbutamida, las cuales son metabolizadas a través de la isoenzima CYP2C9. La administración concomitante de **EMEND** con estas drogas u otras drogas que se sabe son metabolizadas por la isoenzima CYP2C9, como fenitoína, puede causar concentraciones plasmáticas más bajas de dichas drogas.

Es poco probable que **EMEND** interactúe con drogas que operen como sustratos del transportador de la glicoproteína P, según lo demuestra la falta de interacción de **EMEND** con digoxina en un estudio clínico sobre interacciones medicamentosas.

Antagonistas de la 5-HT₃: en estudios sobre interacciones medicamentosas, aprepitant no tuvo efectos clínicos importantes sobre la farmacocinética de ondansetrón, granisetron o hidrodolasetron (metabolito activo del dolasetron).

Corticosteroides

Dexametasona: La administración concomitante de **EMEND** en un régimen de 125 mg, con dexametasona 20 mg por vía oral el Día 1, y la administración concomitante de **EMEND** 80 mg/día con dexametasona 8 mg por vía oral los Días 2 a 5, aumentó 2,2 veces el área bajo la curva (ABC) de dexametasona (sustrato de la isoenzima CYP3A4) los Días 1 y 5. Cuando se administre dexametasona en forma concomitante con **EMEND** (régimen de 125 mg / 80 mg), las dosis orales habituales de dexametasona deben reducirse 50% aproximadamente, a fin de lograr exposiciones similares a las obtenidas cuando se la administra sin **EMEND**. La dosis diaria de dexametasona administrada con **EMEND** en estudios clínicos de náuseas y vómitos inducidos por quimioterapia refleja una reducción de 50% aproximadamente en la dosis de dexametasona (ver **POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN**).

Metilprednisolona: La administración de **EMEND** en un régimen de 125 mg el Día 1, y de 80 mg/día los Días 2 y 3, aumentó 1,3 veces el ABC de metilprednisolona (un sustrato de la isoenzima CYP3A4) el Día 1, y 2,5 veces el Día 3, cuando metilprednisolona fue administrada en forma concomitante por vía intravenosa a una dosis de 125 mg el Día 1, y por vía oral a una dosis de 40 mg los Días 2 y 3. La dosis habitual de metilprednisolona IV debe reducirse 25% aproximadamente, y la dosis habitual de metilprednisolona oral debe reducirse aproximadamente 50% cuando se adminis-

Merck Sharp & Dohme (Argentina) Inc.
Jose Nerone
Aprobado

MERCK SHARP & DOHME ARG. INC.
Farm. Sebastián Darío Goldental
DIRECTOR TECNICO
MATRICULA NAC ONAL 15436

h

tre en forma concomitante con **EMEND** (régimen de 125 mg /80 mg), a fin de lograr exposiciones a metilprednisolona similares a las obtenidas cuando se la administra sin **EMEND**.

Agentes quimioterápicos: En estudios clínicos, **EMEND** (en régimen de 125 mg / 80 mg) fue administrado con los siguientes agentes quimioterápicos, metabolizados principalmente o en parte por la isoenzima CYP3A4: etopósido, vinorelbine, docetaxel, ifosfamida, ciclofosfamida, irinotecan y paclitaxel. Las dosis de dichos agentes no se ajustaron para tener en cuenta las potenciales interacciones medicamentosas. Se recomienda precaución y un monitoreo cuidadoso de los pacientes que reciben estos agentes u otro agente quimioterápico metabolizado principalmente por CYP3A4. Eventos post-marketing de neurotoxicidad, una reacción adversa potencial de la ifosfamida, se han reportado después de la administración conjunta de aprepitant e ifosfamida (Ver **PRECAUCIONES**).

Docetaxel: En un estudio separado de farmacocinética, **EMEND** (en régimen de 125 mg / 80 mg) no influyó la farmacocinética del docetaxel.

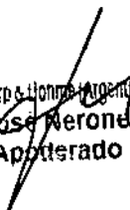
Vinorelbine: En un estudio separado de farmacocinética, **EMEND** (en régimen de 125 mg / 80 mg) no influyó la farmacocinética del vinorelbine.

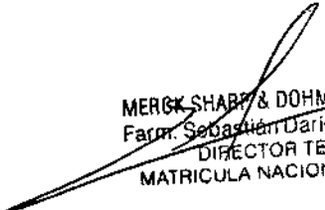
Warfarina: Se administró una dosis única de 125 mg de **EMEND** el Día 1, y 80 mg/día los días 2 y 3 a sujetos sanos que se encontraban estabilizados con tratamiento crónico con warfarina. Si bien **EMEND** no tuvo efecto en el ABC plasmático de warfarina R(+) ó S(-), determinado el Día 3, hubo una disminución de 34% en la concentración mínima de warfarina S(-) (un sustrato de CYP2C9), acompañada por una reducción de 14% en el tiempo de protrombina (expresado como relación internacional normalizada o RIN) 5 días luego de completar la dosis con **EMEND**. En pacientes en tratamiento crónico con warfarina, el tiempo de protrombina (RIN) se debe controlar en el período de 2 semanas, particularmente entre los días 7 y 10, luego de iniciar el régimen de 3 días de **EMEND** con cada ciclo de quimioterapia.

Tolbutamida: Cuando se administró **EMEND** 125 mg en el día 1 y 80 mg/día en los días 2 y 3, disminuyó el ABC de la tolbutamida (sustrato de la CYP2C9) en un 23 % en el día 4, 28 % en el día 8, y 15 % en el día 15, cuando una dosis única de tolbutamida 500 mg fue administrada por vía oral antes de la administración del régimen de 3 días de **EMEND** y en los días 4, 8 y 15.

Anticonceptivos orales: La administración concomitante de una cápsula de 100 mg de aprepitant una vez al día durante 14 días con un anticonceptivo oral de 35 µg de etinilestradiol y 1 mg de noretindrona, produjo una disminución de 43% en el ABC de etinilestradiol, y redujo un 8% el ABC de noretindrona.

En otro estudio, se administró una dosis única diaria de un anticonceptivo oral conteniendo etinilestradiol y noretindrona entre los días 1 al 21 y se administró **EMEND** en un régimen de 125 mg en el día 8 y 80 mg/día en los días 9 y 10 con ondansetrón 32 mg IV en el día 8 y dexametasona por vía oral administrada como 12 mg en el día 8 y 8 mg/día en los días 9, 10 y 11. En el estudio, el ABC del etinilestradiol disminuyó un 19 % en el día 10 y hubo una disminución de hasta el 64 % en las concentraciones mínimas de etinilestradiol durante los días 9 al 21. Aunque no se observó acción del **EMEND** sobre el ABC de la noretindrona en el día 10, hubo una disminución de hasta el 60% en las concentraciones mínimas de noretindrona entre los días 9 al 21.


Merck Sharp & Dohme (Argentina) Inc.
Jose Verónica
Apotterado


MERCK SHARP & DOHME ARG-INC.
Farm. Sebastian Dario Goldentul
DIRECTOR TÉCNICO
MATRICULA NACIONAL 16436

0

La eficacia de los anticonceptivos hormonales durante y hasta los 28 días posteriores a la administración de **EMEND** puede verse reducida. Deben utilizarse métodos anticonceptivos alternativos o de refuerzo durante el tratamiento con **EMEND** y durante el mes posterior a la última dosis de **EMEND**.

Midazolam: **EMEND** aumentó 2,3 veces el ABC de midazolam (un sustrato sensible de la isoenzima CYP3A4) el Día 1, y 3,3 veces el Día 5, cuando se administró una dosis única de midazolam 2 mg en forma concomitante el Día 1 y el Día 5 de un régimen de **EMEND** 125 mg el Día 1, y 80 mg/día los Días 2 a 5. Cuando midazolam u otras benzodiazepinas metabolizadas por la CYP3A4 (alprazolam, triazolam) se administren en forma concomitante con **EMEND** (en régimen de 125 mg / 80 mg) deberán considerarse los efectos potenciales de las concentraciones plasmáticas elevadas de dichos agentes.

En otro estudio con administración intravenosa de midazolam, **EMEND** se administró como 125 mg en el día 1 y 80 mg/día en los días 2 y 3, y se administró midazolam 2 mg por vía IV previo a la administración del régimen de tres días de **EMEND** y en los días 4, 8 y 15. **EMEND** incrementó el ABC de midazolam en un 25 % en el día 4 y disminuyó el ABC de midazolam en un 19% en el día 8 relativo a la dosis de **EMEND** entre los días 1 al 3. Estos efectos no se consideraron de relevancia clínica. El ABC del midazolam en el día 15 fue similar a la observada al inicio.

Hubo un estudio adicional más, que se completó con la administración intravenosa de midazolam y **EMEND**. Se administró midazolam 2 mg por vía IV una hora después de la administración oral de una dosis única de **EMEND** 125 mg. El ABC plasmático del midazolam se incrementó 1,5 veces. Este efecto no se consideró de importancia clínica.

Efecto de otros agentes sobre la farmacocinética de aprepitant

Aprepitant es un sustrato para la isoenzima CYP3A4; por lo tanto, la administración concomitante de **EMEND** con drogas que inhiban la actividad de la CYP3A4 puede producir incrementos en las concentraciones plasmáticas de aprepitant. En consecuencia, la administración concomitante de **EMEND** con inhibidores potentes de la CYP3A4 (por ejemplo, ketoconazol) debe abordarse con precaución. Sin embargo, la administración concomitante de **EMEND** con inhibidores moderados de la CYP3A4 (por ejemplo, diltiazem) no produce cambios clínicamente significativos en las concentraciones plasmáticas de aprepitant.

Aprepitant es un sustrato para la isoenzima CYP3A4; por lo tanto, la administración concomitante de **EMEND** con fármacos que sean inductores potentes de la actividad de la CYP3A4 (por ejemplo, rifampicina) puede producir concentraciones plasmáticas reducidas de aprepitant, lo cual puede disminuir la eficacia de **EMEND**.

Ketoconazol: cuando se administró una dosis única de 125 mg de **EMEND** el Día 5 de un régimen de 10 días de ketoconazol 400 mg/día (un inhibidor potente de la isoenzima CYP3A4), el ABC de aprepitant aumentó 5 veces aproximadamente y la vida media terminal promedio de aprepitant aumentó aproximadamente 3 veces. La administración concomitante de **EMEND** con inhibidores potentes de la CYP3A4 debe abordarse con precaución.

Rifampicina: cuando se administró una dosis única de 375 mg de **EMEND** el Día 9 de un régimen de 14 días de rifampicina 600 mg/día (un potente inductor de la isoenzima CYP3A4), el ABC de aprepitant disminuyó aproximadamente 11 veces, y la vida media terminal promedio disminuyó aproximadamente 3 veces. La administración concomitante de **EMEND** con drogas que inducen la actividad de la CYP3A4 puede producir concentraciones plasmáticas reducidas de **EMEND** y disminuir su eficacia.

Otras interacciones

MERCK SHARP & DOHME (ARGENTINA) INC.
Jose Nerone
Aprobado

MERCK SHARP & DOHME ARG. INC.
Farm. Sebastián Darío Goldental
DIRECTOR TÉCNICO
MATRICULA NACIONAL 15436

Diltiazem: en pacientes con hipertensión leve a moderada, la administración de aprepitant una vez al día, en una formulación en comprimidos comparable a los 230 mg de la formulación en cápsulas, con diltiazem 120 mg, 3 veces al día, durante 5 días, produjo un aumento de 2 veces en el ABC de aprepitant y un aumento simultáneo de 1,7 veces en el ABC de diltiazem. Estos efectos farmacocinéticos no produjeron cambios clínicamente significativos en el ECG, frecuencia cardíaca o presión arterial, más allá de los cambios producidos por diltiazem por sí solo.

Paroxetina: la administración concomitante de 1 dosis una vez al día de aprepitant, en una formulación en comprimidos comparable a los 85 mg ó 170 mg de la formulación en cápsulas, con paroxetina 20 mg una vez al día, produjo una disminución de 25% aproximadamente en el ABC, y de 20% aproximadamente en la C_{max} , tanto de aprepitant como de paroxetina.

EMBARAZO

No se han realizado estudios adecuados y bien controlados en mujeres embarazadas. **EMEND** debe utilizarse durante el embarazo únicamente si el beneficio potencial justifica el riesgo potencial para la madre y el feto.

LACTANCIA

En ratas en periodo de lactancia, aprepitant es excretado en la leche materna. Se desconoce si este fármaco es excretado en la leche humana. Dado que muchos fármacos son excretados en la leche humana, y debido a los posibles efectos adversos de **EMEND** sobre los niños lactantes, deberá decidirse entre suspender la lactancia o suspender la droga, teniendo en cuenta la importancia del medicamento para la madre.

USO PEDIÁTRICO

No se han establecido la seguridad y efectividad de **EMEND** en pacientes pediátricos.

USO EN PACIENTES DE EDAD AVANZADA

En estudios clínicos, la seguridad y eficacia de **EMEND** en pacientes añosos (≥ 65 años) resultaron comparables a las observadas en pacientes más jóvenes (< 65 años). No se requieren ajustes de dosificación en pacientes de edad avanzada.

REACCIONES ADVERSAS:

La seguridad general de aprepitant fue evaluada en aproximadamente 5.300 individuos.

PREVENCIÓN DE NÁUSEAS Y VÓMITOS INDUCIDOS POR QUIMIOTERAPIA

Quimioterapia altamente emetogénica

En 2 ensayos clínicos bien controlados, con pacientes que recibían quimioterapia oncológica altamente emetogénica, 544 pacientes fueron tratados con aprepitant durante el Ciclo 1 de quimioterapia, y 413 de dichos pacientes fueron tratados con aprepitant durante la extensión de Ciclos Múltiples hasta durante 6 ciclos de quimioterapia. **EMEND** se administró en combinación con ondansetrón y dexametasona (régimen de aprepitant), y resultó generalmente bien tolerado. La mayoría de las reacciones adversas informadas en estos estudios clínicos fueron descritas como de intensidad leve a moderada.

Merck Sharp & Dohme (Argentina) Inc.
José Nerone
Apoderado

MERCK SHARP & DOHME ARG. INC.
Farm. Sebastián Darío Goldental
DIRECTOR TÉCNICO
MATRICULA NACIONAL 15436

d



Durante el Ciclo 1, se informaron reacciones adversas relacionadas con la droga en 17% aproximadamente de los pacientes tratados con el régimen de aprepitant, comparado con 13% aproximadamente de pacientes tratados con terapia estándar. El tratamiento fue suspendido por reacciones adversas relacionadas con la droga en 0,6% de los pacientes tratados con el régimen de aprepitant, comparado con 0,4% de los pacientes tratados con la terapia estándar.

Las reacciones adversas más frecuentes relacionadas con la droga, informadas en pacientes tratados con el régimen de aprepitant y más importantes que en la terapia estándar fueron: hipo (4,6%), astenia/ fatiga (2,9%), aumento en el nivel de ALT (2,8%), constipación (2,2%), cefalea (2,2%) y anorexia (2,0%).

Quimioterapia moderadamente emetogénica

En dos estudios clínicos bien controlados en pacientes que recibieron quimioterapia oncológica moderadamente emetogénica, 868 pacientes fueron tratados con aprepitant durante el ciclo 1 de quimioterapia, y 686 de estos pacientes continuaron en las extensiones por hasta 4 ciclos de quimioterapia. En ambos estudios, **EMEND** se administró en combinación con ondansetrón y dexametasona (régimen de aprepitant) y fue generalmente bien tolerado. La mayoría de las reacciones adversas reportadas en estos estudios clínicos fueron descritas en cuanto a su intensidad como leves o moderadas.

En los datos del análisis combinado del ciclo 1 para estos dos estudios, las reacciones adversas vinculadas a la droga fueron reportadas en aproximadamente el 14 % de los pacientes tratados con el régimen de aprepitant, comparado con aproximadamente el 15 % de los pacientes tratados con terapia estándar. En el 0.7 % de los pacientes tratados con régimen de aprepitant, se discontinuó el tratamiento debido a reacciones adversas vinculadas a la droga, en comparación con 0,2 % de pacientes tratados con terapia estándar.

La reacción adversa mas común, vinculada a la droga, y reportada con una incidencia mayor en los pacientes tratados con régimen de aprepitant que con la terapia estándar fue fatiga (1.4 %).

Quimioterapia alta y moderadamente emetogénica

Las experiencias adversas relacionadas con la droga observadas ya sea en los estudios HEC o MEC en pacientes tratados con el régimen de aprepitant, y con una incidencia mayor que en la terapia estándar fueron las siguientes:

[Frecuente (>1/100; <1/10) Infrecuente (>1/1000, <1/100)]

Infecciones e infestaciones:

Infrecuentes: candidiasis, infección estafilocócica.

Trastornos hematológicos y del sistema linfático:

Infrecuentes: anemia, neutropenia febril.

Trastornos de la alimentación y metabólicos:

Frecuente: anorexia.

Infrecuentes: aumento de peso, polidipsia.

Trastornos psiquiátricos:

Infrecuentes: desorientación, euforia, ansiedad.

Trastornos del sistema nervioso:

Frecuentes: cefalea, mareos.

Infrecuentes: trastornos del sueño, trastornos cognitivos, letargia, somnolencia.

Merck Sharp & Dohme (Argentina) Inc.
Jose Nerone
Aporoderado

Sebastián Darío Goldentul
MERCK SHARP & DOHME ARG. INC.
Farm. Sebastián Darío Goldentul
DIRECTOR TECNICO
MATRICULA NACIONAL 15436

d

Trastornos oculares:

Infrecuente: conjuntivitis.

Trastornos del oído y laberínticos:

Infrecuente: tinnitus.

Trastornos cardíacos:

Infrecuente: bradicardia, palpitaciones.

Trastornos vasculares:

Infrecuentes: sensación de calor.

Trastornos respiratorios, torácicos y del mediastino:

Frecuente: hipo.

Infrecuentes: faringitis, picazón, tos, goteo nasal, irritación de garganta.

Trastornos gastrointestinales:

Frecuentes: constipación, diarrea, dispepsia, regurgitación.

Infrecuentes: náuseas, reflujo ácido, disgeusia, molestia epigástrica, constipación, enfermedad de reflujo gastroesofágico, úlcera duodenal perforante, vómitos, dolor abdominal, sequedad de boca, enterocolitis, flatulencia, estomatitis.

Trastornos dermatológicos y del tejido subcutáneo:

Infrecuentes: rash cutáneo, acné, fotosensibilidad, hiperhidrosis, seborrea, prurito, lesiones en piel.

Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conectivo:

Infrecuentes: calambres, mialgia.

Trastornos renales y urinarios:

Infrecuentes: poliuria, disuria, polaquiuria.

Trastornos generales y condiciones del sitio de administración de la droga:

Frecuentes: astenia/ fatiga.

Infrecuente edema, rubor, molestias torácicas, malestar, sed.

Investigaciones:

Frecuentes: incremento en el nivel de ALT, incremento en el nivel de AST.

Infrecuentes: incremento de la fosfatasa alcalina, hiperglucemia, hematuria microscópica, hiponatremia, disminución de peso.

Los perfiles de experiencias adversas en las extensiones de Ciclos Múltiples de los estudios HEC y MEC por hasta durante 6 ciclos de quimioterapia fueron generalmente similares a los observados en el Ciclo 1.

En otro estudio clínico de náuseas y vómitos inducidos por quimioterapia (CINV), se informó como reacción adversa sería, un caso de síndrome de Stevens-Johnson en un paciente que recibía aprepitant con quimioterapia oncológica.

Experiencia Post- comercialización:

Las siguientes reacciones adversas se identificaron en el período post-comercialización con la utilización de aprepitant.

Debido a que estas reacciones se reportaron en forma voluntaria, por un número de población de tamaño incierto, en general no es posible realizar una estimación precisa de la frecuencia, ni establecer una relación causal con la exposición a la droga.

Merck Sharp & Dohme (Argentina) Inc.
José Nerone
Apođerado

MERCK SHARP & DOHME ARG. INC.
Farm. Sebastián Darío Goldental
DIRECTOR TÉCNICO
MATRICULA NACIONAL 15436

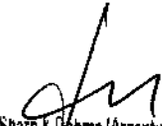


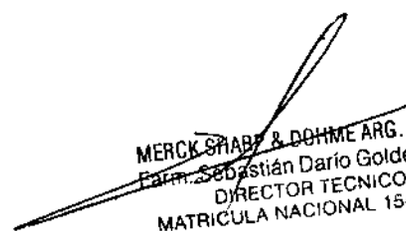
Importado y Comercializado por:
MERCK SHARP & DOHME ARGENTINA INC.
Av. del Libertador 1410 – Vicente López – Buenos Aires

Elaborado por:
MERCK SHARP & DOHME CORP
770 Sumneytown Pike
West Point, PA 19486-0004 – Estados Unidos

Última revisión ANMAT:.....

WPC- MK0869-C-062013


Merck Sharp & Dohme (Argentina) Inc.
Jose Nerone
Aprobado


MERCK SHARP & DOHME ARG. INC.
Farm. Sebastian Dario Goldentul
DIRECTOR TECNICO
MATRICULA NACIONAL 15436

d

Información Para El Paciente Acerca de EMEND™

Por favor, lea este folleto cuidadosamente antes que usted comience a tomar su medicamento, aún cuando usted haya recién renovado su prescripción. Cierta información de la parte superior del prospecto anterior puede haber cambiado.

Recuerde que su médico le ha indicado este medicamento sólo para usted. Nunca se lo dé a nadie más.

¿Qué es EMEND?

EMEND (aprepitant) es una cápsula que contiene, o bien 165 mg, 125 mg u 80 mg de aprepitant como el principio activo.

Además, EMEND contiene los siguientes ingredientes inactivos: Hidroxipropilcelulosa SL, Lauril Sulfato de Sodio NF, Lauril Sulfato de Sodio micronizado NF, Sacarosa y Celulosa microcristalina microgranulada NF.

EMEND es un miembro de una a clase de medicamentos denominados antagonistas del receptor neuroquinina 1 (NK₁) que se usa JUNTO CON OTROS MEDICAMENTOS para prevenir y controlar las náuseas (sentir arcadas en la parte posterior de su garganta y en el estómago) y vómitos (devolver) causados por su tratamiento de quimioterapia contra el cáncer.

¿Por qué mi médico me recetó EMEND?

Su médico le recetó EMEND para la prevención de las náuseas y vómitos asociados con su tratamiento de quimioterapia contra el cáncer.

¿Qué debo saber antes de tomar EMEND?

¿Quién no debe tomar EMEND?

No tome EMEND si usted es alérgico a alguno de sus ingredientes.

¿Qué le debo decir a mi médico antes de tomar EMEND?

Infórmele a su médico sobre cualquiera de lo siguiente que corresponda para usted:

- cualquier problema médico pasado o presente.
- cualquier alergia.
- todos los medicamentos que usted se encuentre recibiendo o tenga previsto recibir, incluso aquellos que pueda obtener sin una receta o productos a base de hierbas.

Uso en niños

EMEND no ha sido adecuadamente estudiado en niños. Por lo tanto, EMEND no debe ser administrado a niños.

[Firma]
Merck Sharp & Dohme (Argentina) Inc.
José Nerone
Aprobado

[Firma]
MERCK SHARP & DOHME ARG. INC.
Farm. Sebastián Darío Goldentul
DIRECTOR TÉCNICO
MATRICULA NACIONAL 15436

Uso en las personas de edad avanzada

EMEND funciona igual de bien y es igualmente bien tolerado por los pacientes adultos de edad avanzada y jóvenes. En los pacientes de edad avanzada no es necesario realizar ajustes de la dosis.

Uso durante el embarazo y la lactancia

Infórmele a su médico si usted está:

- Embarazada o planea quedar embarazada.
- Amamantando o planea amamantar.

¿Puedo tomar EMEND con otros medicamentos?

No tome EMEND con pimozida, terfenadina, astemizol, o cisapride. Tomar EMEND con estos medicamentos podría producir **problemas serios o potencialmente fatales**.

Su médico puede comprobar que sus medicamentos están actuando de forma correcta si usted está tomando otros medicamentos, tales como:

- fármacos contra la ansiedad (tal como alprazolam)
- medicamentos para el control de la natalidad (los cuales pueden no funcionar tan bien)
- warfarina (un anticoagulante o diluyente de la sangre)
- ketoconazol (un antimicótico)
- rifampicina (un antibiótico)
- paroxetina (un medicamento usado para tratar un determinado tipo de depresión)
- diltiazem (un medicamento usado para tratar la presión arterial alta)
- tolbutamida (un medicamento usado para tratar la diabetes)
- fenitoína (un medicamento usado para tratar las convulsiones)

¿Puedo manejar u operar maquinarias mientras tomo EMEND?

Ha habido efectos secundarios informados con EMEND que pueden afectar su capacidad para manejar u operar máquinas. Las respuestas individuales a EMEND pueden variar. (Véase **¿Qué efectos indeseables puede tener EMEND?**).

¿Cómo debo tomar EMEND?

EMEND se le puede administrar de la siguiente forma:

Régimen de 3 Días de EMEND

- **Día 1 (Día de la quimioterapia):** A usted se le administrarán 125 mg de EMEND por la boca 1 hora antes que usted comience su tratamiento de quimioterapia en el Día 1.
- **Día 2 y Día 3 (los dos días después de la quimioterapia):** Tome una cápsula de 80 mg de EMEND cada mañana durante los 2 días siguientes a su tratamiento de quimioterapia.

EMEND se puede tomar con o sin alimentos.

¿Qué debo hacer en caso de una sobredosis?

Si usted toma más de la dosis indicada, póngase en contacto con su médico de inmediato.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los siguientes centros toxicológicos:

- HOSPITAL DE PEDIATRÍA RICARDO GUTIÉRREZ - (011) 4962-6666/2247.
- HOSPITAL A. POSADAS - (011) 4654-6648/4658-7777.

Merck Sharp & Dohme (Argentina) Inc.
José Nerone
ApoDERADO

MERCK SHARP & DOHME ARG. INC.
Farm. Sebastián Darío Goldentul
DIRECTOR TÉCNICO
MATRICULA NACIONAL 15436



¿Qué debo hacer si omito una dosis?

Intente tomar EMEND como se le prescribió. Sin embargo, si usted omite una dosis, póngase en contacto con su médico para obtener instrucciones adicionales.

¿Qué efectos indeseables puede tener EMEND?

Cualquier medicamento puede tener efectos no intencionados o indeseables, denominados efectos secundarios.

Como todos los medicamentos bajo receta, EMEND puede causar efectos secundarios. En los estudios, los efectos secundarios han sido habitualmente leves o moderados. En general, no han causado que los pacientes dejen de tomar EMEND.

Los efectos secundarios más frecuentes en pacientes con cáncer que reciben el régimen de 125 mg / 80 mg de EMEND incluyeron hipo, fatiga, constipación, dolor de cabeza, indigestión, aumento de las enzimas hepáticas, y pérdida del apetito.

En la práctica general, con EMEND, se han informado los siguientes efectos secundarios:

- Reacciones alérgicas, que pueden ser serias, y pueden incluir urticaria, erupción cutánea y picazón y causar dificultad para respirar o tragar. Si usted tiene una reacción alérgica, deje de tomar EMEND y llame a su médico de inmediato.
- En raras ocasiones se pueden producir reacciones cutáneas severas.

En raras ocasiones, también se pueden producir otros efectos secundarios, y como con cualquier medicamento bajo receta, algunos efectos secundarios pueden ser serios. Para obtener más información, pregúntele a su médico o farmacéutico. Los dos tienen una lista más completa de los efectos secundarios. Infórmele a su médico o farmacéutico de inmediato acerca de estos o de cualquier otro síntoma no habitual.

¿Qué más debo hacer para ayudar a controlar mis náuseas y vómitos?

Si bien una buena nutrición es importante para todos, especialmente importante para las personas en quimioterapia. Las comidas frecuentes, de poca cantidad o comer una colación antes de su tratamiento de quimioterapia también puede ayudar a que lo tolere mejor. Para mayor información, hable con su profesional de atención sanitaria.

¿Cómo puedo saber más sobre EMEND?

Usted puede obtener mayor información de su médico o farmacéutico, quienes tienen información más detallada.

¿Durante cuánto tiempo debo guardar mi medicamento?

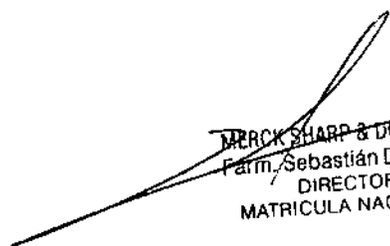
No use su medicamento después del mes y año que se muestra mediante los cuatro números que siguen a EX (o EXP) en el envase. Los primeros dos números indican el mes; los últimos dos números indican el año.

¿Cómo debo almacenar EMEND?

Mantener el envase bien cerrado, en lugar seco (Humedad relativa menor al 60%) y a temperaturas por debajo de los 25°C.

Mantenga EMEND y todos los medicamentos de forma segura alejados de los niños.


Merck Sharp & Dohme (Argentina) Inc.
José Nerone
Aboerado


MERCK SHARP & DOHME ARG. INC.
Farm. Sebastián Darío Goldentul
DIRECTOR TÉCNICO
MATRICULA NACIONAL 15436

d

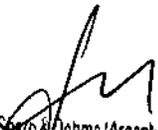
¿Cuándo fue este folleto del envase revisado por última vez?

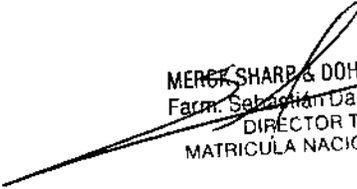
Última revisión ANMAT:

Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT:

<http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234.

WPPI-MK0869-C-C-062013


Merck Sharp & Dohme (Argentina) Inc.
José Nerone
Apooderado


MERCK SHARP & DOHME ARG. INC.
Farm. Sebastián Darío Goldentul
DIRECTOR TÉCNICO
MATRICULA NACIONAL 15436