



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

Disposición

Número:

Referencia: EX-2023-78186076-APN-DGA#ANMAT

VISTO el EX-2023-78186076-APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma PFIZER SRL solicita la aprobación de nuevos proyectos de prospectos para la Especialidad Medicinal denominada ZELDOX / CLORHIDRATO DE ZIPRASIDONA, Forma Farmacéutica y Concentración: CÁPSULAS / CLORHIDRATO DE ZIPRASIDONA MONOHIDRATO (equivalente a ziprasidona base) 20 mg; 40 mg; 60 mg y 80 mg; aprobada por Certificado N° 49538.

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 la Dirección de Investigación Clínica y Gestión del Registro de Medicamentos ha tomado la intervención de su competencia.

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

Por ello:

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

DISPONE:

ARTICULO 1º. – Autorízase a la firma PFIZER SRL propietaria de la Especialidad Medicinal denominada ZELDOX / CLORHIDRATO DE ZIPRASIDONA, Forma Farmacéutica y Concentración: CÁPSULAS / CLORHIDRATO DE ZIPRASIDONA MONOHIDRATO (equivalente a ziprasidona base) 20 mg; 40 mg; 60 mg y 80 mg; el nuevo proyecto de prospecto obrante en el documento IF-2023-110779615-APN-DERM#ANMAT.

ARTICULO 2º. – Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 49538, cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

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

EX-2023-78186076-APN-DGA#ANMAT

Js

Mbv

Digitally signed by GARAY Valéria Teresa
Date: 2023.10.02 19:06:40 ART
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL
ELECTRONICA - GDE
Date: 2023.10.02 19:06:42 -03:00

PROYECTO DE PROSPECTO

ZELDOX CLORHIDRATO DE ZIPRASIDONA Cápsulas

Venta bajo receta archivada

Industria Alemana

FÓRMULA

Cada cápsula contiene:

Clorhidrato de ziprasidona monohidrato (equivalente a ziprasidona base)	20 mg	40 mg	60 mg	80 mg
Lactosa monohidrato	66,10 mg	87,83 mg	131,74 mg	175,65 mg
Almidón de maíz pregelatinizado	10,0 mg	15,0 mg	22,5 mg	30,0 mg
Estearato de magnesio	1,25 mg	1,87 mg	2,81 mg	3,75 mg

DESCRIPCIÓN

ZELDOX se encuentra disponible como ZELDOX Cápsulas (clorhidrato de ziprasidona) para administración oral. Ziprasidona es un agente psicotrópico que no está relacionado químicamente con los agentes antipsicóticos fenotiazinas o butirofenonas.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antipsicótico.

Código ATC: N05AE04

INDICACIONES

ZELDOX está indicado para el tratamiento de la esquizofrenia en adultos, como monoterapia para el tratamiento agudo de episodios maníacos o mixtos bipolares, y como complemento del litio o del valproato para el tratamiento de mantenimiento del trastorno bipolar (según DSM IV) en adultos.

Cuando el médico tenga que decidir entre tratamientos alternativos disponibles para esta condición, deberá considerar que la ziprasidona puede prolongar el intervalo QT/QTc comparado con otros medicamentos antipsicóticos (ver ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES). La prolongación del intervalo QTc está asociada como algunos otros medicamentos, a la posibilidad de causar "Torsade de Pointes" (Torsión de Puntas), taquicardia ventricular polimórfica potencialmente fatal, y muerte súbita. En muchos casos, esto llevaría a la conclusión de que se debería probar primero con otros medicamentos. Aún se desconoce si ziprasidona causa Torsade de Pointes o aumenta el porcentaje de muerte súbita (ver ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES).

Esquizofrenia

Ziprasidona está indicada para el tratamiento de la esquizofrenia en adultos (según DSM IV).

Trastorno Bipolar I

Ziprasidona está indicada como monoterapia para el tratamiento agudo de episodios maníacos o mixtos asociados con el trastorno bipolar I en adultos (según DSM IV).

ZELDOX está indicado como complemento del litio o del valproato para el tratamiento de mantenimiento del trastorno bipolar I en adultos.

FARMACOLOGÍA CLÍNICA

Mecanismo de acción

El mecanismo de acción de ziprasidona, al igual que otros medicamentos eficaces para la esquizofrenia, se desconoce. Sin embargo, se piensa que la eficacia de este medicamento para la esquizofrenia es mediada a través de una combinación del antagonismo de dopamina tipo 2 (D₂) y de serotonina tipo 2 (5HT₂). Al igual que con otros medicamentos que son eficaces para el trastorno bipolar, el mecanismo de acción de ziprasidona en el trastorno bipolar se desconoce.

Farmacodinamia

Ziprasidona tiene una elevada afinidad de unión *in vitro* con los receptores de dopamina D₂ y D₃, hacia los receptores de serotonina 5HT_{2A}, 5HT_{2C}, 5HT_{1A}, 5HT_{1D} y α_1 adrenérgicos (K_i de 4,8; 7,2; 0,4; 1,3; 3,4; 2 y 10 nM, respectivamente), y moderada afinidad para los receptores de histamina H₁ (K_i=47 nM). Se demostró que ziprasidona es un antagonista de los receptores D₂, 5HT_{2A} y 5HT_{1D} y un agonista del receptor 5HT_{1A}.

Ziprasidona inhibió la recaptación sináptica de serotonina y norepinefrina. No se manifestó ninguna afinidad en otros sitios de unión/receptor analizados, incluyendo al receptor colinérgico muscarínico (IC₅₀>1 μ M).

El antagonismo de otros receptores diferentes de la dopamina y de 5HT₂ con afinidades receptoras similares puede explicar algunos de los otros efectos colaterales y terapéuticos de ziprasidona. El antagonismo de ziprasidona de los receptores de histamina H₁ explica la somnolencia observada con este fármaco. El antagonismo de ziprasidona de los receptores α_1 adrenérgicos explica la hipotensión ortostática observada con este medicamento.

Farmacocinética

Farmacocinética oral

La actividad de ziprasidona se debe principalmente al fármaco original. La farmacocinética de las dosis múltiples de ziprasidona es proporcional a la dosis dentro del rango terapéutico propuesto, y la acumulación de ziprasidona es predecible dentro de la dosificación múltiple. La eliminación de ziprasidona se realiza principalmente a través del metabolismo hepático con una vida media terminal promedio de alrededor de 7 horas dentro del rango de dosis terapéutico indicado. Las concentraciones de estado estacionario se logran dentro del margen de uno a tres días de la dosis. El aclaramiento sistémico aparente medio es 7,5 mL/min/kg. No es probable que ziprasidona interfiera en el metabolismo de los fármacos metabolizados por las enzimas del citocromo P450.

Absorción: La ziprasidona se absorbe bien luego de la administración oral, alcanzando concentraciones plasmáticas pico de 6 a 8 horas. La biodisponibilidad absoluta de una dosis de 20 mg, bajo condiciones de alimentación, es de aproximadamente del 60%. La absorción de ziprasidona aumenta hasta dos veces con la presencia de alimentos.

Distribución: Ziprasidona tiene un volumen aparente medio de distribución de 1,5 L/kg. La unión a proteínas plasmáticas es mayor al 99%, uniéndose primariamente a la albúmina y a la α_1 ácido-glicoproteína. La unión a las proteínas plasmáticas *in vitro* de la ziprasidona no fue alterada por la warfarina ni por el propranolol, dos fármacos altamente unidos a las proteínas, tampoco ziprasidona alteró la unión de estos fármacos en el plasma humano. De este modo, el potencial de las interacciones de fármacos con ziprasidona debido al desplazamiento, es mínimo.

Metabolismo y Eliminación: Ziprasidona tiene un extenso metabolismo después de su administración oral, con sólo una pequeña cantidad excretada en la orina (< 1%) o en las heces (< 4%) como fármaco sin cambios. Ziprasidona es eliminada principalmente por tres vías metabólicas con la formación de cuatro metabolitos circulantes principales, sulfóxido de benzisotiazol (SB), sulfona de SB, sulfóxido de ziprasidona y S-metil-dihidroziprasidona. Aproximadamente el 20% de la dosis es excretada en la orina, y cerca del 66% es eliminada en las heces. La ziprasidona sin cambios representa alrededor del 44% del material total relacionado con el fármaco, presente en el suero. Estudios *in vitro* en los que se utilizó fracciones subcelulares de hígado humano indican que S-metil-dihidroziprasidona se genera en dos pasos. Los datos indican que la reacción de la reducción es mediada por la aldehído oxidasa y la consiguiente metilación por medio de la tiol metil transferasa. Los estudios *in vitro* utilizando microsomas de hígado humano y enzimas recombinantes indican que CYP3A4 es el principal CYP que contribuye con el metabolismo oxidativo de la ziprasidona. CYP1A2 puede contribuir con una extensión mucho menor. Con base a la abundancia *in vivo* de metabolitos excretados, menos de un tercio del aclaramiento metabólico de ziprasidona es mediado por el citocromo P450 catalizado por la oxidación y aproximadamente dos tercios a través del aldehído oxidasa. No se cuenta con inhibidores o inductores clínicamente relevantes del aldehído oxidasa.

Poblaciones especiales

Efectos del sexo y la edad: En un estudio de dosis múltiples (8 días de tratamiento) con 32 individuos, no hubo diferencia en la farmacocinética de ziprasidona entre hombres y mujeres o entre los individuos (> 65 años) y jóvenes (18 a 45 años). Además, la evaluación farmacocinética de la población de los pacientes en ensayos controlados no ha revelado diferencias clínicamente significativas relacionadas con el sexo o la edad en la farmacocinética de ziprasidona. Por lo tanto, las modificaciones de las dosis por edad o sexo no se recomiendan.

Pacientes fumadores: En base a estudios *in vitro* en los que se utilizaron enzimas de hígado humano, la ziprasidona no es un sustrato de CYP1A2; por lo tanto, el fumar no tiene efectos sobre la farmacocinética de ziprasidona. Como consecuencia de estos resultados *in vitro*, la evaluación de la farmacocinética de la población no ha revelado ninguna diferencia significativa sobre la farmacocinética entre los fumadores y los no fumadores.

Insuficiencia renal: Dado que la ziprasidona es altamente metabolizada, con menos del 1% del fármaco excretado sin cambio, no es probable que la insuficiencia renal sola tenga un impacto mayor sobre la farmacocinética de ziprasidona. La farmacocinética de ziprasidona luego de 8 días de 20 mg dos veces por día fue similar entre los individuos con varios grados de insuficiencia renal (n=27), e individuos con función renal normal, indicando que no se requiere ajuste de dosis basado en el grado de insuficiencia renal. Ziprasidona no se remueve a través de la hemodiálisis.

Insuficiencia hepática: Dado que la ziprasidona es fundamentalmente eliminada a través del hígado, la presencia de insuficiencia hepática podría aumentar el área bajo la curva (ABC) de ziprasidona. Un estudio de dosis múltiples de 20 mg dos veces por día durante 5 días en individuos (n=13) con cirrosis clínicamente significativa (Childs-Pugh Clases A y B), reveló un aumento en la ABC₀₋₁₂ del 13% y del 34% en Childs-Pugh Clases A y B, respectivamente, comparado con un grupo control (n=14). Se observó una vida media de 7,1 horas en individuos con cirrosis comparado con 4,8 horas en el grupo control.

POSOLOGIA Y MODO DE ADMINISTRACION

Información sobre la administración de ZELDOX Cápsulas

ZELDOX Cápsulas se debe administrar vía oral junto con alimentos. La cápsula debe tragarse entera, no la abra, triture o mastique.

Esquizofrenia

Selección de dosis

ZELDOX Cápsulas debe administrarse con una dosis inicial diaria de 20 mg dos veces por día con las comidas. En algunos pacientes, la dosificación diaria puede ajustarse en forma subsecuente en base al estado clínico individual hasta 80 mg dos veces por día. Los ajustes de dosis, si se indican, deberían realizarse generalmente a intervalos no menores a 2 días, dado que el estado estacionario se logra dentro de 1 a 3 días. Para asegurar el uso de la dosis efectiva más baja, en general se debería observar la mejoría de los pacientes durante varias semanas antes de aumentar el ajuste de dosis.

La eficacia en la esquizofrenia se demostró en un rango de dosis que osciló entre 20 mg a 100 mg dos veces por día en ensayos clínicos controlados contra placebo a corto plazo. Hubo tendencia a la dosis-respuesta dentro del rango de 20 mg a 80 mg dos veces por día, pero los resultados no fueron consistentes. En general, no se recomienda un aumento a una dosis mayor que 80 mg dos veces por día. La seguridad de las dosis por encima de 100 mg dos veces por día no se ha evaluado sistemáticamente en ensayos clínicos.

Tratamiento de Mantenimiento

Si bien no se cuenta con suficiente evidencia para contestar durante cuánto tiempo un paciente tratado con ziprasidona debería continuar la misma, un estudio de mantenimiento realizado en pacientes que habían permanecido sintomáticamente estables y que luego fueron aleatorizados para continuar recibiendo ziprasidona o para recibir placebo demostraron un retraso en el tiempo transcurrido hasta la recaída en los pacientes que recibían ZELDOX. No se demostró ningún beneficio adicional con dosis por encima de 20 mg dos veces por día. Los pacientes deben ser evaluados periódicamente para determinar la necesidad de continuar con el tratamiento.

Trastorno Bipolar I

Tratamiento de episodios maníacos o mixtos agudos

Selección de dosis

En adultos la administración de ziprasidona por vía oral debe iniciarse con una dosis diaria de 40 mg dos veces por día con las comidas. La dosis puede luego aumentarse a 60 mg u 80 mg dos veces por día en el segundo día del tratamiento y posteriormente ajustarla en base a la tolerancia y eficacia dentro del rango 40 mg – 80 mg dos veces por día. En los ensayos clínicos con dosis flexibles, la dosis diaria media administrada fue de aproximadamente 120 mg.

Tratamiento de Mantenimiento (como complemento del litio o del valproato)

Se debe continuar el tratamiento con la misma dosis en la que el paciente estaba inicialmente estabilizado, dentro del rango de 40 mg a 80 mg dos veces por día con alimentos. Se debe volver a evaluar a los pacientes periódicamente para determinar la necesidad de tratamiento de mantenimiento.

CONTRAINDICACIONES

Prolongación del intervalo QT

Debido a la prolongación del intervalo QT relacionado con la dosis de ziprasidona y la conocida asociación de arritmias fatales con la prolongación del QT por medio de otros medicamentos, ziprasidona se encuentra contraindicada:

- en pacientes con antecedentes de prolongación del QT (incluyendo síndrome QT largo congénito),
- en pacientes con infarto de miocardio agudo reciente,
- en pacientes con insuficiencia cardíaca descompensada.

Los estudios de farmacocinética/farmacodinamia entre ziprasidona y otros medicamentos que prolongan el intervalo de QT no han sido realizados. Un efecto aditivo de ziprasidona y otros medicamentos que prolongan el intervalo de QT no puede excluirse. Por lo tanto, ziprasidona no debe administrarse con:

- dofetilida, sotalol, quinidina, otros antiarrítmicos de Clases Ia y III, mesoridazina, tioridazina, clorpromazina, droperidol, pimozida, esparfloxacin, gatifloxacin, moxifloxacin, halofantrina, mefloquina, pentamidina, trióxido de arsénico, acetato de levometadilo, mesilato de dolasetrón, probucol o tacrolimus.
- otros medicamentos que han demostrado la prolongación del QT como uno de sus efectos farmacocinéticos y que tienen descrito a este efecto en la información completa para prescribir como una contraindicación o como una advertencia resaltada o aclarada (ver ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES).

Hipersensibilidad

Ziprasidona se encuentra contraindicada en individuos con hipersensibilidad conocida al producto.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Los pacientes ancianos con psicosis relacionada a demencia en tratamiento con medicamentos antipsicóticos tienen un mayor riesgo de muerte. ZELDOX (ziprasidona) no está aprobado para el tratamiento de los pacientes con psicosis relacionada a demencia.

Aumento de Mortalidad en Pacientes Ancianos con Psicosis relacionada a Demencia

Los pacientes ancianos con psicosis relacionada a demencia en tratamiento con medicamentos antipsicóticos tienen un mayor riesgo de muerte. Los análisis de 17 estudios clínicos controlados con placebo (duración modal de 10 semanas), realizados mayormente en pacientes tratados con medicamentos antipsicóticos atípicos, revelaron un riesgo de muerte de entre 1,6 a 1,7 veces mayor en los pacientes tratados con medicamento que el riesgo de muerte visto en los pacientes tratados con placebo. Durante el curso de un estudio clínico típico controlado de 10 semanas, la tasa de muerte en los pacientes tratados con medicamentos antipsicóticos fue de alrededor del 4,5% comparado a la tasa de alrededor del 2,6% en el grupo placebo. Aunque las causas de muerte fueron variadas, la mayoría de las muertes parecen ser de origen cardiovascular (por ejemplo: falla cardíaca, muerte súbita) o infecciosa (por ejemplo: neumonía).

Reacciones Adversas Cerebrovasculares, incluyendo Accidente Cerebrovascular (ACV), en Pacientes Ancianos con Psicosis relacionada a Demencia

En ensayos controlados con placebo en pacientes ancianos con demencia, los pacientes asignados al azar a risperidona, aripiprazol y olanzapina tuvieron una mayor incidencia de ACV y ataque isquémico transitorio, incluido el ACV fatal. ZELDOX (ziprasidona) no está aprobada para el tratamiento de los pacientes con psicosis relacionada a demencia.

Prolongación del QT y Riesgo de Muerte Súbita

El uso combinado de ziprasidona con otros medicamentos que prolongan el intervalo QTc está contraindicado (ver CONTRAINDICACIONES, y ver Interacciones Medicamentosas en ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES). Además, los médicos deben estar atentos a la identificación de otros medicamentos que se han observado constantemente por prolongar el intervalo QTc. Tales medicamentos no deben prescribirse con ziprasidona. Ziprasidona también debe evitarse en pacientes con síndrome "QT largo congénito" y en pacientes con antecedentes de arritmias cardíacas (ver CONTRAINDICACIONES).

Se realizó un estudio en voluntarios que comparó directamente el efecto de prolongación QT / QTc de ziprasidona administrada por vía oral con otros medicamentos efectivos en el tratamiento de la esquizofrenia. En la primera fase del ensayo, los ECGs se practicaron al momento de la concentración plasmática máxima cuando el medicamento fue administrado solo. En la segunda fase del ensayo, los ECGs se obtuvieron al momento de la concentración plasmática máxima mientras el medicamento era coadministrado con un inhibidor del CYP450A4 encargado del metabolismo del fármaco.

En la primera fase del estudio, el cambio medio en el QTc inicial se calculó para cada fármaco usando una corrección basada en la muestra que remueve el efecto de la frecuencia cardíaca sobre el intervalo QT. El incremento medio en el QTc inicial de ziprasidona osciló aproximadamente de 9 a 14 mseg, mayor que para cuatro de los fármacos de comparación (risperidona, olanzapina, quetiapina y haloperidol), pero fue aproximadamente 14 mseg menor que la prolongación observada en tioridazina.

En la segunda fase del estudio, el efecto de ziprasidona sobre la extensión QTc no aumentó por la presencia del inhibidor metabólico (ketoconazol 200 mg dos veces por día).

En ensayos controlados contra placebo en adultos, ziprasidona administrada por vía oral aumentó el intervalo QTc comparado con placebo por aproximadamente 10 mseg con la dosis diaria más alta recomendada de 160 mg. En ensayos clínicos con ziprasidona administrada por vía oral, los electrocardiogramas de los pacientes 2/2988 (0,06%) que recibieron ZELDOX y de los pacientes 1/440 (0,23%) que recibieron placebo revelaron intervalos QTc que excedían el umbral potencial y clínicamente relevante de 500 mseg. En los pacientes tratados con ziprasidona, ningún caso indicó un rol de este fármaco. Un paciente tuvo un antecedente de QTc prolongado y una medición en el chequeo de 489 mseg; el QTc fue 503 mseg durante el tratamiento con ziprasidona. El otro paciente tuvo un QTc de 391 mseg al final del tratamiento con la misma y al cambiar a tioridazina experimentó mediciones del QTc de 518 y 593 mseg.

Algunos fármacos que prolongan el intervalo QT / QTc han sido asociados con la aparición de Torsade de Pointes y con muerte súbita sin explicación. La relación de la prolongación del QT con Torsade de Pointes es más clara para los aumentos mayores (20 mseg y mayores) pero es posible que las prolongaciones más pequeñas del intervalo QT/QTc puedan también aumentar el riesgo, o aumentarlo en los individuos propensos. Aunque no se ha observado la Torsade de Pointes en asociación con el uso de ziprasidona en los estudios previos a la comercialización y la experiencia es muy limitada para descartar un aumento del riesgo, ha habido escasos reportes posteriores a la comercialización (en presencia de múltiples factores de confusión, (ver REACCIONES ADVERSAS).

Al igual que con cualquier otro medicamento antipsicótico y placebo, se han informado muertes súbitas sin explicación en pacientes que estaban tomando ziprasidona con dosis recomendadas. La experiencia antes de la comercialización en ziprasidona no indicó riesgos excesivos de mortalidad al comparar ziprasidona con otros medicamentos antipsicóticos o placebo, aunque el grado de la exposición fue limitado, especialmente para los medicamentos usados como controles activos y placebo. Sin embargo, la mayor prolongación del segmento QTc con ziprasidona comparada con otros medicamentos antipsicóticos aumenta la posibilidad de que el riesgo de muerte súbita pueda ser mayor con ziprasidona que con otros medicamentos disponibles para el tratamiento de la esquizofrenia. Esta posibilidad necesita ser considerada al decidir entre los medicamentos alternativos (ver INDICACIONES). Ciertas circunstancias pueden aumentar el riesgo de la aparición de Torsade de Pointes y/o muerte súbita en asociación con el uso de medicamentos que prolonguen el intervalo QTc, incluyendo (1)

bradicardia; (2) hipocalcemia o hipomagnesemia; (3) el uso concomitante de otros medicamentos que prolongan el intervalo QTc; y (4) la presencia de la prolongación congénita del intervalo QT.

Se recomienda que los pacientes que se consideren para el tratamiento con ziprasidona que tienen riesgo de tener alteraciones de electrolitos significativas, hipopotasemia en particular, tengan un potasio sérico y mediciones de magnesio en el inicio. La hipocalcemia (y/o hipomagnesemia) puede aumentar el riesgo de prolongación del QT y arritmia. La hipocalcemia puede ser el resultado de la terapia con diuréticos, diarrea y otras causas. Los pacientes con potasio y/o magnesio séricos bajos deben ser nivelados con electrolitos antes de proceder con el tratamiento. Es esencial monitorear los electrolitos séricos periódicamente en pacientes para quienes la terapia con diuréticos es introducida durante el tratamiento con ziprasidona. Los intervalos QTc persistentemente prolongados también pueden aumentar el riesgo de prolongación mayor y de arritmia, pero no está claro si las mediciones del ECG en los chequeos de rutina son efectivas para detectar tales pacientes. Más precisamente, la ziprasidona debe evitarse en pacientes con antecedentes de enfermedades cardiovasculares importantes, por ejemplo, prolongación del QT, infarto agudo de miocardio, insuficiencia cardíaca descompensada o arritmia cardíaca. La ziprasidona debe interrumpirse en los pacientes que tienen constantes mediciones QTc >500 mseg.

En los pacientes que están tomando ziprasidona que experimentaron síntomas que pudieran indicar la aparición de Torsades de Pointes, por ejemplo, mareos, palpitaciones o síncope, el médico debe iniciar una mayor evaluación, por ejemplo, el monitoreo con Holter puede ser útil.

Síndrome Neuroléptico Maligno (SNM)

Un complejo de síntomas potencialmente fatal conocido como Síndrome Neuroléptico Maligno (SNM) ha sido reportado en asociación con el uso de medicamentos antipsicóticos. Las manifestaciones clínicas del SNM comprenden hiperpirexia, rigidez muscular, alteración del estado mental y evidencia de inestabilidad autonómica (pulso o presión arterial irregular, taquicardia, diaforesis y arritmia cardíaca). Algunos signos adicionales pueden incluir la elevación de la creatinina fosfoquinasa, mioglobulinuria (rabdomiólisis) e insuficiencia renal aguda.

La evaluación diagnóstica de los pacientes con este síndrome es complicada. Para llegar a un diagnóstico, es importante excluir los casos donde la presentación clínica incluya tanto a la enfermedad médica seria (por ejemplo, neumonía, infección sistémica, etc.) como los signos o síntomas extrapiramidales (EPS) tratados incorrectamente o sin tratamiento. Otras consideraciones importantes en el diagnóstico diferencial incluyen la toxicidad anticolinérgica central, golpe de calor, fiebre medicamentosa, patología del Sistema Nervioso Central (SNC) primario.

El manejo del SNM deberá incluir: (1) la discontinuación inmediata de los medicamentos antipsicóticos y otros medicamentos que no son esenciales para la terapia concurrente; (2) tratamiento sintomático intensivo y monitoreo médico; y (3) tratamiento de cualquier problema médico serio concomitante para el cual se encuentran disponibles tratamientos específicos. No hay un acuerdo general acerca de los regímenes de tratamiento farmacológicos específicos para el SNM.

Si un paciente requiere un tratamiento de un medicamento antipsicótico luego de la recuperación del SNM, la reintroducción potencial de la terapia del medicamento debe ser cuidadosamente considerada. Al paciente se lo debe monitorear con cuidado dado que se ha informado recurrencias del SNM.

Reacción al medicamento con eosinofilia y síntomas sistémicos (DRESS)

Se ha reportado reacciones al medicamento con eosinofilia y síntomas sistémicos (DRESS) luego de la exposición a ziprasidona. El síndrome de DRESS consiste en una combinación de 3 o más reacciones cutáneas; erupción o dermatitis exfoliativa, eosinofilia, fiebre, linfadenopatía; junto con una o más complicaciones sistémicas; hepatitis, nefritis, neumonitis, miocarditis y pericarditis. El síndrome de DRESS puede ser fatal. Descontinuar la ziprasidona si se sospecha la presencia de síndrome de DRESS.

Otras reacciones adversas cutáneas severas

Se han reportado otras reacciones adversas cutáneas severas luego de la exposición a ziprasidona, como por ejemplo Síndrome de Stevens-Johnson. Las reacciones adversas cutáneas severas pueden tener un desenlace fatal. Descontinuar la ziprasidona si se sospecha de reacciones adversas cutáneas severas.

Disquinesia Tardía

Un síndrome de movimientos disquinéticos, involuntarios y potencialmente irreversibles pueden desarrollarse en pacientes que estén bajo tratamiento con medicamentos antipsicóticos. Aunque la prevalencia del síndrome parece ser mayor en los ancianos, especialmente las mujeres ancianas, es

imposible confiar en adelantarse a decir, al comienzo del tratamiento con un antipsicótico, cuáles pacientes tienen posibilidades de desarrollar el síndrome. Se desconoce si los medicamentos antipsicóticos difieren en su potencial para causar disquinesia tardía.

El riesgo de desarrollar disquinesia tardía y la probabilidad de que se vuelva irreversible se cree que aumenta con la duración del tratamiento y la dosis acumulativa total de los medicamentos antipsicóticos administrados al paciente. Sin embargo, el síndrome puede desarrollarse luego de períodos de tratamiento relativamente breves con dosis bajas, aunque mucho menos comúnmente.

Se desconoce el tratamiento para casos establecidos de disquinesia tardía, aunque el síndrome puede aliviarse, parcial o completamente, si el tratamiento antipsicótico se retira. Sin embargo, el tratamiento antipsicótico en sí mismo puede ocultar (u ocultar parcialmente) los signos o síntomas del síndrome y de este modo puede enmascarar posiblemente el proceso subyacente. Se desconoce el efecto que la ocultación sintomática tiene en el curso del síndrome a largo plazo.

Dadas estas consideraciones, ziprasidona debe prescribirse en una manera que sea la forma más probable de minimizar la aparición de disquinesia tardía. El tratamiento antipsicótico crónico debe generalmente estar reservado para los pacientes que sufren de una enfermedad crónica que (1) es conocida por responder a medicamentos antipsicóticos, y (2) para quienes, los tratamientos alternativos igualmente efectivos, pero potencialmente menos dañinos no se encuentran disponibles o no son adecuados. En pacientes que no requieran tratamiento crónico, se debe buscar la dosis más baja y la duración de tratamiento más corta que produzca una respuesta clínica satisfactoria. La necesidad de tratamiento continuo debe ser reevaluada periódicamente.

Si los signos o síntomas de disquinesia tardía aparecen en un paciente con ziprasidona, se deberá considerar la discontinuación del tratamiento. Sin embargo, algunos pacientes pueden requerir el tratamiento con ziprasidona a pesar de la presencia del síndrome.

Cambios metabólicos

Los medicamentos antipsicóticos atípicos se han asociado con cambios metabólicos que pueden aumentar el riesgo cardiovascular/cerebrovascular. Estos cambios metabólicos incluyen hiperglicemia, dislipidemia y aumento de peso corporal. Aunque todos los medicamentos en la clase han mostrado producir algunos cambios metabólicos, cada medicamento tiene su propio perfil de riesgo específico.

Hiperglucemia y Diabetes Mellitus

En pacientes tratados con antipsicóticos atípicos se ha informado hiperglucemia y diabetes mellitus, en algunos casos extrema y asociada con cetoacidosis o coma hiperosmolar o muerte. Ha habido pocos informes de hiperglucemia o diabetes en pacientes tratados con ZELDOX. Aunque menos pacientes han sido tratados con ZELDOX, se desconoce si esta experiencia más limitada es la única razón para la escasez de dichos informes. La evaluación de la relación entre el uso de antipsicóticos atípicos y las anomalías de glucosa es complicada por la posibilidad de un riesgo de diabetes mellitus aumentado en pacientes con esquizofrenia y una incidencia aumentada de diabetes mellitus en la población en general. Dadas estas confusiones, la relación entre el uso de antipsicóticos atípicos y las reacciones adversas relacionadas con la diabetes no se comprende completamente. Las estimaciones de riesgo precisas para estas reacciones adversas relacionadas con la hiperglucemia en pacientes tratados con antipsicóticos atípicos no se encuentran disponibles.

Los pacientes con un diagnóstico de diabetes mellitus establecido que comienzan con antipsicóticos atípicos deben ser monitoreados regularmente en búsqueda de un control de glucosa empeorado. Los pacientes con factores de riesgo de diabetes mellitus (por ejemplo, obesidad, antecedentes familiares de diabetes) que están comenzando un tratamiento con antipsicóticos atípicos deben realizarse pruebas de glucosa en sangre en ayunas al comienzo del tratamiento y periódicamente durante éste. Todo paciente tratado con antipsicóticos atípicos deben ser monitoreados en búsqueda de síntomas de hiperglucemia incluyendo polidipsia, poliuria, polifagia y debilidad. Los pacientes que desarrollen síntomas de hiperglucemia durante el tratamiento con antipsicóticos atípicos deben realizarse pruebas de glucosa en sangre en ayunas. En algunos casos, la hiperglucemia se resolvió cuando el antipsicótico atípico fue discontinuado; sin embargo, algunos pacientes requirieron una continuidad del tratamiento para la diabetes a pesar de la discontinuidad del medicamento que se supone causa el problema.

En las tablas 1-4 se presentan datos agrupados de estudios de corto plazo controlados con placebo en pacientes con esquizofrenia y trastorno bipolar. Nótese que, para los estudios de dosis flexible tanto para esquizofrenia como para trastorno bipolar, se categoriza a cada sujeto como si hubiera recibido dosis baja (20 mg a 40 mg d.v.d.) o alta (60 mg a 80 mg d.v.d.) con base en la dosis diaria del sujeto. En

las tablas que muestran cambios por categoría, los porcentajes (columna %) se calculan como $100 \times (n/N)$.

Tabla 1: Cambio medio de la glucosa* a partir del valor inicial en estudios a corto plazo (hasta 6 semanas), controlados con placebo, de dosis fija, monoterapia por vía oral con ziprasidona en pacientes adultos con esquizofrenia

Cambio medio aleatorio en la glucosa a partir del valor inicial mg/dl (N)						
Ziprasidona						Placebo
5 mg d.v.d.	20 mg d.v.d.	40 mg d.v.d.	60 mg d.v.d.	80 mg d.v.d.	100 mg d.v.d.	
-1,1 (N=45)	+2,4 (N=179)	-0,2 (N=146)	-0,5 (N=119)	-1,7 (N=104)	+4,1 (N=85)	+1,4 (N=260)

* Mediciones de glucosa "aleatorias" — Se desconoce el estado de ayuno/no ayuno
d.v.d: dos veces al día

Tabla 2: Cambios por categoría de la glucosa* en estudios a corto plazo (hasta 6 semanas), controlados con placebo, de dosis fija, con monoterapia con ziprasidona por vía oral en pacientes adultos con esquizofrenia

Análisis de laboratorio	Cambios por categoría (al menos una vez) desde el valor inicial	Grupo de tratamiento	N	n (%)
Glucosa aleatoria	Normal a Alta (<100 mg/dl a ≥ 126 mg/dl)	Ziprasidona	438	77 (17,6%)
		Placebo	169	26 (15,4%)
	Límitrofe a Alta (≥ 100 mg/dl y <126 mg/dl a ≥ 126 mg/dl)	Ziprasidona	159	54 (34,0%)
		Placebo	66	22 (33,3%)

* Mediciones de glucosa "aleatorias" — Se desconoce el estado de ayuno/no ayuno

En estudios a largo plazo (al menos un año), controlados con placebo, de dosis flexible en esquizofrenia, el cambio medio a partir del valor inicial en la glucosa aleatoria para ziprasidona 20-40 mg d.v.d. fue de -3,4 mg/dl (N=122); para ziprasidona 60-80 mg d.v.d. fue de +1,3 mg/dl (N=10); y para placebo fue de +0,3 mg/dl (N=71).

Tabla 3: Cambio medio de la glucosa* a partir del valor inicial en estudios a corto plazo (hasta 6 semanas) controlados con placebo, de dosis flexible, con monoterapia oral con ziprasidona, en pacientes adultos con trastorno bipolar

Cambio medio de la glucosa en ayunas a partir del valor inicial mg/dl (N)		
Ziprasidona		Placebo
Dosis baja: 20-40 mg d.v.d.	Dosis alta: 60-80 mg d.v.d.	
+0,1 (N=206)	+1,6 (N=166)	+1,4 (N=287)

*En ayunas

Tabla 4: Cambios por categoría de la glucosa* en estudios a corto plazo (hasta 6 semanas), controlados con placebo, de dosis flexible, con monoterapia oral con ziprasidona, en pacientes adultos con trastorno bipolar

Análisis de laboratorio	Cambios por categoría (al menos una vez) desde el valor inicial	Grupo de tratamiento	N	n (%)
Glucosa en ayunas	Normal a Alta (<100 mg/dl a ≥ 126 mg/dl)	Ziprasidona	272	5 (1,8%)
		Placebo	210	2 (1,0%)
	Límitrofe a Alta (≥ 100 mg/dl y <126 mg/dl a ≥ 126 mg/dl)	Ziprasidona	79	12 (15,2%)
		Placebo	71	7 (9,9%)

*En ayunas

Dislipidemia

Se han observado alteraciones adversas en los lípidos en pacientes tratados con antipsicóticos atípicos. En las tablas 5 a 8 se presentan datos agrupados de estudios a corto plazo, controlados con placebo en esquizofrenia y trastorno bipolar.

Tabla 5: Cambio medio en los lípidos* a partir del valor inicial en estudios a corto plazo (hasta 6 semanas), controlados con placebo, de dosis fija, con monoterapia oral con ziprasidona en pacientes adultos con esquizofrenia

Cambio medio en los lípidos* a partir del valor inicial mg/dl (N)							
Análisis de laboratorio	Ziprasidona						Placebo
	5 mg d.v.d.	20 mg d.v.d.	40 mg d.v.d.	60 mg d.v.d.	80 mg d.v.d.	100 mg d.v.d.	
Triglicéridos	-12,9 (N=45)	-9,6 (N=181)	-17,3 (N=146)	-0,05 (N=120)	-16,0 (N=104)	+0,8 (N=85)	-18,6 (N=260)
Colesterol total	-3,6 (N=45)	-4,4 (N=181)	-8,2 (N=147)	-3,6 (N=120)	-10,0 (N=104)	-3,6 (N=85)	-4,7 (N=261)

* Mediciones "aleatorias" de los lípidos, se desconoce el estado de ayuno/no ayuno

Tabla 6: Cambios por categoría de los lípidos* en estudios a corto plazo (hasta 6 semanas, controlados con placebo, de dosis fija, con monoterapia oral con ziprasidona en pacientes adultos con esquizofrenia

Análisis de laboratorio	Cambios por categoría (al menos una vez) desde el valor inicial	Grupo de tratamiento	N	n (%)
Triglicéridos	Aumento de ≥ 50 mg/dl	Ziprasidona	681	232 (34,1%)
		Placebo	260	53 (20,4%)
	Normal a Alto (<150 mg/dl a ≥ 200 mg/dl)	Ziprasidona	429	63 (14,7%)
		Placebo	152	12 (7,9%)
	Límitrofe a Alto (≥ 150 mg/dl y <200 mg/dl a ≥ 200 mg/dl)	Ziprasidona	92	43 (46,7%)
		Placebo	41	12 (29,3%)
Colesterol total	Aumento de ≥ 40 mg/dl	Ziprasidona	682	76 (11,1%)
		Placebo	261	26 (10,0%)
	Normal a Alto (<200 mg/dl a ≥ 240 mg/dl)	Ziprasidona	380	15 (3,9%)
		Placebo	145	0 (0,0%)
	Límitrofe a Alto (≥ 200 mg/dl y <240 mg/dl y ≥ 240 mg/dl)	Ziprasidona	207	56 (27,1%)
		Placebo	82	22 (26,8%)

* Mediciones "aleatorias" de los lípidos, se desconoce el estado de ayuno/no ayuno

En estudios a largo plazo (al menos 1 año), controlados con placebo, de dosis flexible en esquizofrenia, el cambio medio a partir del valor inicial en triglicéridos aleatorios para ziprasidona 20-40 mg d.v.d. fue de +26,3 mg/dl (N=15); para ziprasidona 60-80 mg d.v.d. fue de -39,3 mg/dl (N=10); y para placebo fue de +12,9 mg/dl (N=9). En estudios a largo plazo, (al menos 1 año), controlados con placebo, de dosis flexible en esquizofrenia, el cambio medio a partir del valor inicial en colesterol total aleatorio para ziprasidona 20-40 mg d.v.d. fue de +2,5 mg/dl (N=14); para ziprasidona 60-80 mg d.v.d. fue de -19,7 mg/dl (N=10); y para placebo fue de -28,0 mg/dl (N=9).

Tabla 7: Cambio medio en los lípidos* a partir del valor inicial en estudios a corto plazo (hasta 6 semanas), controlados con placebo, de dosis flexible, con monoterapia oral con ziprasidona en pacientes adultos con trastorno bipolar

Análisis de laboratorio	Cambio medio a partir del valor inicial mg/dl (N)		
	Ziprasidona		Placebo
	Dosis baja: 20-40 mg d.v.d.	Dosis alta: 60-80 mg d.v.d.	
Triglicéridos en ayunas	+0,95 (N=206)	-3,5 (N=165)	+8,6 (N=286)
Colesterol total en ayunas	-2,8 (N=206)	-3,4 (N=165)	-1,6 (N=286)
Colesterol LDL en ayunas	-3,0 (N=201)	-3,1 (N=158)	-1,97 (N=270)
Colesterol HDL en ayunas	-0,09 (N=206)	+0,3 (N=165)	-0,9 (N=286)

*En ayunas

Tabla 8: Cambios por categoría en los lípidos* en estudios a corto plazo (hasta 6 semanas), controlados con placebo, de dosis flexible, con monoterapia oral de ziprasidona en pacientes adultos con trastorno bipolar

Análisis de laboratorio	Cambios por categoría (al menos una vez) a partir del valor inicial	Grupo de tratamiento	N	n (%)
Triglicéridos	Aumento de ≥ 50 mg/dl	Ziprasidona	371	66 (17,8%)

en ayunas	Normal a alto (<150 mg/dl a ≥200 mg/dl)	Placebo	286	62 (21,7%)
		Ziprasidona	225	15 (6,7%)
	Límitrofe a Alto (≥150 mg/dl y <200 mg/dl a ≥200 mg/dl)	Placebo	179	13 (7,3%)
		Ziprasidona	58	16 (27,6%)
Colesterol Total en ayunas	Aumento de ≥40 mg/dl	Ziprasidona	371	30 (8,1%)
		Placebo	286	13 (4,5%)
	Normal a Alto (<200 mg/dl a ≥240 mg/dl)	Ziprasidona	204	5 (2,5%)
		Placebo	151	2 (1,3%)
	Límitrofe a Alto (≥200 mg/dl y <240 mg/dl a ≥240 mg/dl)	Ziprasidona	106	10 (9,4%)
		Placebo	87	15 (17,2%)
Colesterol LDL en ayunas	Aumento de ≥30 mg/dl	Ziprasidona	359	39 (10,9%)
		Placebo	270	17 (6,3%)
	Normal a Alto (<100 mg/dl a ≥160 mg/dl)	Ziprasidona	115	0 (0%)
		Placebo	89	1 (1,1%)
	Límitrofe a Alto (≥100 mg/dl y <160 mg/dl a ≥160 mg/dl)	Ziprasidona	193	18 (9,3%)
		Placebo	141	14 (9,9%)
HDL en ayunas	Normal (≥40 mg/dl) a Bajo (<40 mg/dl)	Ziprasidona	283	22 (7,8%)
		Placebo	220	24 (10,9%)

*En ayunas

Aumento de peso

Se ha observado aumento de peso con el uso de antipsicóticos atípicos. Se recomienda el monitoreo del peso. Datos agrupados de estudios de corto plazo, controlados con placebo en esquizofrenia y trastorno bipolar se presentan en las Tablas 9-10.

Tabla 9: Cambios medios en el peso en estudios a corto plazo (hasta 6 semanas), controlados con placebo, de dosis fija, con monoterapia oral de ziprasidona en pacientes adultos con esquizofrenia

Ziprasidona						Placebo
5 mg d.v.d.	20 mg d.v.d.	40 mg d.v.d.	60 mg d.v.d.	80 mg d.v.d.	100 mg d.v.d.	
Cambios en el peso medio (kg) a partir del valor inicial (N)						
+0,3 (N=40)	+1,0 (N=167)	+1,0 (N=135)	+0,7 (N=109)	+1,1 (N=97)	+0,9 (N=74)	-0,4 (227)
Proporción de pacientes con ≥7% de aumento de peso a partir del valor inicial (N)						
0,0% (N=40)	9,0% (N=167)	10,4% (N=135)	7,3% (N=109)	15,5% (N=97)	10,8% (N=74)	4,0% (N=227)

En estudios a largo plazo (al menos 1 año), controlados con placebo, de dosis flexible en esquizofrenia, el cambio medio en el peso a partir del valor inicial para ziprasidona 20-40 mg d.v.d. fue de -2,3 kg (N=124); para ziprasidona 60-80 mg d.v.d. fue de +2,5 kg (N=10); y para placebo fue de -2,9 kg (N=72). En los mismos estudios a largo plazo, la proporción de sujetos con un aumento en el peso ≥ 7% a partir del valor inicial para ziprasidona 20-40 mg d.v.d. fue de 5,6% (N=124); para ziprasidona 60-80 mg d.v.d. fue de 20,0% (N=10), y para placebo fue de 5,6% (N=72). En un estudio a largo plazo (al menos 1 año), controlado con placebo, de dosis fija en esquizofrenia, el cambio medio en el peso a partir del valor inicial para ziprasidona 20 mg d.v.d. fue de -2,6 kg (N=72); para ziprasidona 40 mg d.v.d. fue de -3,3 kg (N=69); para ziprasidona 80 mg d.v.d. fue de -2,8 kg (N=70) y para placebo fue de -3,8 kg (N=70). En el mismo estudio a largo plazo, de dosis fija en esquizofrenia, la proporción de sujetos con un aumento en el peso ≥ 7% a partir del valor inicial para ziprasidona 20 mg d.v.d. fue de 5,6% (N=72); para ziprasidona 40 mg d.v.d. fue de 2,9% (N=69); para ziprasidona 80 mg d.v.d. fue de 5,7% (N=70) y para placebo fue de 2,9% (N=70).

Tabla 10: Resumen del cambio en el peso en estudios a corto plazo (hasta 6 semanas), controlados con placebo, de dosis flexible, monoterapia oral con ziprasidona en pacientes adultos con trastorno bipolar:

Ziprasidona		Placebo
Dosis baja: 20-40 mg d.v.d.	Dosis alta*: 60-80 mg d.v.d.	
Cambios medios en el peso (kg) a partir del valor inicial (N)		
+0,4 (N=295)	+0,4 (N=388)	+0,1 (N=451)
Proporción de pacientes con un aumento de $\geq 7\%$ en el peso a partir del valor inicial (N)		
2,4% (N=295)	4,4% (N=388)	1,8% (N=451)

*Nótese que en el grupo de Dosis Alta, hubo 2 sujetos con una dosis diaria modal total de 200 mg y 1 sujeto con una dosis diaria modal total de 100 mg.

Esquizofrenia

Las proporciones de pacientes que cumplen con un criterio de aumento de peso de $\geq 7\%$ del peso corporal se compararon en un grupo de cuatro estudios de 4 y 6 semanas controlados con placebo en esquizofrenia, revelando una incidencia significativamente mayor desde el punto de vista estadístico de aumento de peso para ziprasidona (10%) en comparación con placebo (4%). Se observó un aumento medio de peso de 0,5 kg en pacientes con ziprasidona en comparación con ningún cambio de peso medio en pacientes con placebo. En este conjunto de estudios clínicos, se informó el aumento de peso como reacción adversa en el 0,4% y en el 0,4% de pacientes con ziprasidona y placebo, respectivamente. Durante la terapia a largo plazo con ziprasidona, una categorización de los pacientes al valor inicial del índice de masa corporal (IMC) reveló aumento de peso mayor y una incidencia más alta de aumento de peso clínicamente significativo ($> 7\%$ del peso corporal) en pacientes con un IMC bajo (< 23) en comparación con pacientes normales (23-27) o con sobrepeso (> 27). Hubo un aumento de peso medio de 1,4 kg para los pacientes con un IMC bajo en el valor inicial, ningún cambio medio para pacientes con un IMC "normal", y una pérdida media de peso de 1,3 kg para pacientes que ingresaron al programa con un IMC "alto".

Trastorno bipolar

Durante un estudio de mantenimiento de 6 meses controlado con placebo en trastorno bipolar en adultos con ziprasidona como medicación adjunta al litio o valproato, la incidencia de aumento de peso clínicamente significativo ($\geq 7\%$ del peso corporal) durante el periodo doble ciego fue de 5,6% para ambos grupos de tratamiento, ziprasidona y placebo, que completaron los 6 meses de observación para recidiva. La interpretación de estos hallazgos debe tener en consideración que solamente los pacientes que toleraron adecuadamente la ziprasidona ingresaron a la fase doble ciego del estudio y hubo abandonos sustanciales durante la fase de etiqueta abierta.

Erupción

En los estudios realizados antes de la comercialización con ziprasidona, alrededor del 5% de los pacientes desarrolló erupción y/o urticaria, con discontinuidad del tratamiento en alrededor de un sexto de los casos. La aparición de erupción se relacionó con la dosis de ziprasidona, aunque el hallazgo podría también ser explicado a través del tiempo de exposición más largo en los pacientes con dosis más altas. Varios pacientes con erupción tuvieron signos y síntomas de enfermedades sistémicas asociadas, por ejemplo, recuento de glóbulos blancos elevado. La mayoría de los pacientes rápidamente mejoró con el tratamiento complementario con antihistamínicos o esteroides y/o con discontinuidad de ziprasidona, y todos los pacientes que experimentaron estos eventos informaron una recuperación completa. Ante la aparición de erupción en la cual una etiología alternativa no puede ser identificada, ziprasidona debe interrumpirse.

Hipotensión Ortostática

Ziprasidona puede provocar hipotensión ortostática asociada con mareos, taquicardia y, en algunos pacientes, síncope, especialmente durante el inicio del período de la titulación de la dosis, probablemente reflejando propiedades antagonistas adrenérgicas α_1 . En el 0,6% de los pacientes tratados con ziprasidona se informó síncope.

Ziprasidona debe ser usada con especial cuidado en los pacientes con enfermedad cardiovascular conocida (antecedentes de infarto de miocardio o de enfermedad cardíaca isquémica, insuficiencia cardíaca o anormalidades de la conducción), enfermedad cerebro vascular o condiciones que

predispondrían a los pacientes a la hipotensión (deshidratación, hipovolemia y tratamiento con medicamentos antihipertensivos).

Caídas

Los fármacos antipsicóticos (incluida ziprasidona) pueden causar somnolencia, hipotensión postural e inestabilidad motora y sensorial, lo que podría provocar caídas y, en consecuencia, fracturas u otras lesiones. Para los pacientes con enfermedades, afecciones o medicamentos que podrían exacerbar estos efectos, completar las evaluaciones del riesgo de caídas al iniciar el tratamiento antipsicótico y de forma recurrente para los pacientes con terapia antipsicótica a largo plazo.

Leucopenia, Neutropenia y Agranulocitosis

En ensayos clínicos y en la experiencia posterior a la comercialización, se han informado eventos de leucopenia/neutropenia relacionados temporalmente con agentes antipsicóticos. También se ha informado agranulocitosis (incluidos casos mortales). Entre los posibles factores de riesgo de leucopenia/neutropenia se incluyen recuento leucocitario bajo preexistente y antecedentes de leucopenia/neutropenia inducida por fármacos. A los pacientes con un recuento leucocitario bajo preexistente o con antecedentes de leucopenia/neutropenia inducida por fármacos se les debe monitorear el hemograma completo con frecuencia durante los primeros meses del tratamiento y deben discontinuar el tratamiento con ziprasidona ante la aparición del primer signo de disminución del recuento leucocitario en ausencia de otros factores causales.

Los pacientes con neutropenia deben ser monitoreados cuidadosamente para detectar fiebre u otros síntomas o signos de infección y deben recibir tratamiento inmediatamente si se presentan dichos síntomas o signos. Los pacientes con neutropenia grave (recuento absoluto de neutrófilos $<1000/\text{mm}^3$) deben discontinuar el tratamiento con ziprasidona, y se debe hacer un seguimiento de su recuento leucocitario hasta la recuperación.

Convulsiones

Durante los ensayos clínicos, las convulsiones ocurrieron en el 0,4% de los pacientes tratados con ziprasidona. Hubo factores confusos que pudieron haber contribuido a la aparición de las convulsiones en muchos de estos casos. Al igual que muchos otros medicamentos antipsicóticos, ziprasidona debe ser usada con cuidado en pacientes con antecedentes de convulsiones o con condiciones que potencialmente disminuyen el umbral de las convulsiones, por ejemplo, demencia tipo Alzheimer. Las condiciones que disminuyen el umbral de las convulsiones pueden ser más frecuentes en una población de 65 años o mayor.

Hiperprolactinemia

Al igual que otros medicamentos que antagonizan los receptores dopamina D_2 , ziprasidona eleva los niveles de prolactina en los humanos. Los niveles de prolactina también fueron observados en los estudios de animales con este compuesto, y fueron asociados con un aumento de neoplasia de la glándula mamaria en ratones; no se observó ningún efecto similar en ratas (ver Carcinogénesis). Los experimentos de cultivo de tejido indican que aproximadamente un tercio del cáncer de mama en los humanos dependen de la prolactina *in vitro*, un factor de potencial importancia si la prescripción de estos medicamentos se contempla en una paciente con cáncer de mama detectado previamente. Aunque los trastornos tales como galactorrea, amenorrea, ginecomastia e impotencia han sido informados con los compuestos que elevan la prolactina, la importancia clínica de los niveles de prolactina séricos elevados se desconoce en la mayoría de las pacientes. Los estudios clínicos y los epidemiológicos realizados hasta la fecha no han demostrado una asociación con la administración crónica de esta clase de medicamentos y la génesis de tumores en los humanos; la prueba disponible se considera muy limitada para ser conclusiva en este momento. La duración larga de la hiperprolactinemia cuando se asocia con hipogonadismo puede conducir a una disminución de la densidad ósea.

Potencial de Alteración Motora y Cognitiva

La somnolencia fue una reacción adversa informada con frecuencia en los pacientes tratados con ziprasidona. En los ensayos controlados en adultos contra placebo de 4 a 6 semanas, la somnolencia fue reportada en el 14% de los pacientes con ziprasidona comparada con un 7% de los pacientes con placebo. La somnolencia llevó a la discontinuidad en el 0,3% de los pacientes en los ensayos clínicos en adultos a corto plazo. Dado que la ziprasidona tiene el potencial para afectar el juicio, el pensamiento o

las habilidades motoras, los pacientes deben tener cuidado al realizar actividades que requieran alerta mental, tales como operar un vehículo con motor (incluyendo automóviles) u operar una máquina peligrosa hasta que ellos estén muy seguros de que el tratamiento con ziprasidona no los afecta de forma adversa.

Priapismo

Un caso de priapismo fue informado en la base de datos antes de la comercialización. Si bien la relación del episodio con el uso de la ziprasidona no se ha establecido todavía, se ha informado que otros medicamentos con efectos bloqueantes alfa-adrenérgicos provocan priapismo, y es posible que la ziprasidona pueda compartir esta capacidad. Los priapismos severos pueden requerir intervención quirúrgica.

Regulación de la temperatura corporal

Aunque no se informó en los ensayos con ziprasidona antes de la comercialización, la interrupción de la capacidad corporal para reducir la temperatura corporal central se ha atribuido a los agentes antipsicóticos. Se aconseja cuidado al prescribir la ziprasidona en pacientes que experimentarán condiciones que podrían contribuir con una elevación en la temperatura corporal central, por ejemplo, ejercicio extenuante, exposición al calor extremo, al recibir medicamentos en forma concomitante con actividad anticolinérgica, o al estar expuesto a una deshidratación.

Disfagia

La dismotilidad esofágica y la aspiración se han asociado con el uso antipsicótico del medicamento. La neumonía por aspiración es una causa común de morbilidad y mortalidad en los pacientes mayores, en particular aquellos con demencia tipo Alzheimer. La ziprasidona y otros medicamentos antipsicóticos deben usarse con cuidado en los pacientes con riesgo de neumonía por aspiración. (Ver recuadro de ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES, Aumento de Mortalidad en Pacientes Ancianos con Psicosis relacionada a Demencia).

Suicidio

La posibilidad de intento de suicidio es inherente en la enfermedad psicótica o de trastorno bipolar, y una supervisión de cerca en los pacientes de alto riesgo debe ser acompañada con una terapia de medicamentos. Las prescripciones de ziprasidona deberían ser en la cantidad más pequeña de cápsulas de acuerdo con el buen manejo del paciente para reducir el riesgo de sobredosis.

Uso en pacientes con enfermedades concomitantes

La experiencia clínica con ziprasidona en pacientes con ciertas enfermedades sistemáticas concomitantes (ver Insuficiencia Renal e Insuficiencia Hepática en FARMACOLOGÍA CLÍNICA, Poblaciones Especiales) es limitada.

La ziprasidona no se ha evaluado o usado en ninguna cantidad apreciable de pacientes con antecedentes recientes de infarto de miocardio o enfermedad coronaria inestable. Los pacientes con estos diagnósticos fueron excluidos de los estudios clínicos antes de la comercialización. Debido al riesgo de la prolongación QTc e hipotensión ortostática con ziprasidona, se debe observar el cuidado en los pacientes cardíacos (ver ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES).

Pruebas de Laboratorio

En los pacientes que se consideren para el tratamiento con ziprasidona y que están en riesgo de padecer disturbios significativos de electrolitos deberán realizarse mediciones de magnesio y potasio séricos al inicio. El magnesio y potasio séricos bajos deben nivelarse antes de proceder al tratamiento. Los pacientes que comienzan con diuréticos durante la terapia con ziprasidona necesitan un monitoreo periódico de magnesio y potasio séricos. La ziprasidona debe interrumpirse en los pacientes que se les descubre que tienen mediciones persistentes de QTc > 500 mseg (ver ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES).

Interacciones Medicamentosas

Las interacciones medicamentosas pueden ser farmacodinámicas (efectos farmacológicos combinados) o farmacocinéticas (alteración de los niveles plasmáticos). Los riesgos de usar ziprasidona en combinación con otros medicamentos se han evaluado como se describe a continuación. Todos los estudios de interacciones se han realizado con ziprasidona administrada por vía oral. Sobre la base del

antecedente farmacodinámico y farmacocinético de ziprasidona, las interacciones que podrían ser anticipadas.

Vía metabólica

Aproximadamente dos tercios de ziprasidona es metabolizada a través de la vía de reducción por la aldehído oxidasa. No se conocen los inhibidores o inductores clínicamente relevantes del aldehído oxidasa. Menos de un tercio de la depuración metabólica de ziprasidona es mediado por la oxidación del citocromo P450 catalizado.

Estudios *in vitro*

Un estudio de inhibición enzimática *in vitro* que utilizó microsomas de hígado humano demostró que ziprasidona tenía poco efecto inhibitorio sobre CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6 y CYP3A4, y por lo tanto no interferiría con el metabolismo de los medicamentos principalmente metabolizados por estas enzimas. Existe un potencial bajo de interacciones medicamentosas con ziprasidona debido al desplazamiento (Ver Farmacología Clínica).

Interacciones farmacodinámicas

Ziprasidona no debe ser usada con ningún otro medicamento que prolongue el intervalo QT (ver CONTRAINDICACIONES).

Dado los efectos primarios de ziprasidona en el SNC (Sistema Nervioso Central), se debe tener cuidado cuando se toma en combinación con otros medicamentos de acción central.

Debido a su potencial de inducir hipotensión, ziprasidona puede aumentar los efectos de ciertos agentes antihipertensivos.

La ziprasidona puede antagonizar los efectos de los agonistas dopaminérgicos y levodopa.

Interacciones Farmacocinéticas

Efecto de otros medicamentos sobre Ziprasidona

Carbamazepina: La carbamazepina es un inductor de CYP3A4; la administración de 200 mg dos veces por día durante 21 días produjo una disminución aproximada del 35% en el ABC de ziprasidona. Este efecto puede ser mayor cuando se administran dosis más altas de carbamazepina.

Ketoconazol: El ketoconazol, un potente inhibidor de CYP3A4, con dosis de 400 mg una vez por día durante 5 días, produjo un incremento del ABC y $C_{\text{máx}}$ de ziprasidona en un 35% – 40 %. Se supone que otros inhibidores de CYP3A4 tendrían los mismos efectos.

Cimetidina: La cimetidina con una dosis de 800 mg una vez por día durante 2 días no afectó la farmacocinética de ziprasidona.

Antiácidos: La administración conjunta de 30 mL de antiácidos con ziprasidona no afectó la farmacocinética de ziprasidona.

Efectos de Ziprasidona sobre otros medicamentos

Litio: La administración de ziprasidona con dosis de 40 mg dos veces por día en forma combinada con litio 450 mg dos veces por día durante 7 días no afectó el nivel de estado estable o el aclaramiento renal de litio. La dosificación de ziprasidona combinada con litio, en un ensayo de mantenimiento en pacientes con trastorno bipolar, no afectó los niveles medios terapéuticos de litio.

Anticonceptivos orales: Estudios *in vivo* no revelaron ningún efecto de ziprasidona sobre la farmacocinética del estrógeno o progesterona. La administración de ziprasidona con una dosis de 20 mg dos veces por día no afectó la farmacocinética de los anticonceptivos administrados por vía oral en forma concomitante, etinilestradiol (0,03 mg) y levonorgestrel (0,15 mg).

Dextrometorfano: En consistencia con los resultados *in vitro*, un estudio en voluntarios sanos demostró que la ziprasidona no altera el metabolismo de dextrometorfano, un sustrato modelo de CYP2D6, a su principal metabolito, dextrorfano. No hubo cambios estadísticamente significativos en la relación urinaria dextrometorfano/dextrorfano.

Valproato: Es poco probable que se produzca una interacción farmacocinética de ziprasidona con valproato a causa de la falta de vías metabólicas comunes a los dos fármacos. La ziprasidona administrada en forma complementaria con valproato en un ensayo de mantenimiento en pacientes bipolares no afectó los niveles medios terapéuticos de valproato.

Otros tratamientos farmacológicos concomitantes: Además, el análisis de la farmacocinética de la población de pacientes esquizofrénicos que se incluyeron en los ensayos clínicos controlados no ha revelado pruebas de ninguna interacción farmacocinética significativa con benzotropina, propranolol o lorazepam.

Interacción con los alimentos: La biodisponibilidad absoluta de una dosis de 20 mg administrada con alimentos es de aproximadamente 60%. La absorción de la ziprasidona aumenta hasta dos veces en presencia de alimentos (ver FARMACOLOGÍA CLÍNICA).

TOXICOLOGIA NO CLINICA

Carcinogénesis, Mutagénesis, Deterioro de la fertilidad

Carcinogénesis: Se realizaron estudios de carcinogénesis de por vida con ziprasidona en ratas Long Evans y en ratones CD-1. Ziprasidona fue administrada durante 24 meses en un régimen de dosis de 2, 6 o 12 mg/kg/día a ratas, y 50, 100 ó 200 mg/kg/día a ratones (0,1 a 0,6 y 1 a 5 veces la dosis máxima recomendada en los humanos [DMRH] de 200 mg/día sobre una base de mg/m², respectivamente). En un estudio en ratas, no hubo evidencia de un incremento de la incidencia de tumores comparados con los controles. En ratones macho, no aumentó la incidencia de tumores con relación a los controles. En ratones hembra, hubo aumentos relacionados con las dosis en las incidencias de adenomas y carcinomas de la glándula pituitaria, y adenocarcinomas de la glándula mamaria en todas las dosis testeadas (50 a 200 mg/kg/día o 1 a 5 veces la DMRH sobre una base de mg/m²). Los cambios de proliferación en las glándulas mamaria y pituitaria de los roedores han sido observados luego de una administración crónica de otro agente antipsicótico y se considera que son mediados por la prolactina. Aumentos en la prolactina sérica se observaron en un estudio con un régimen de 1 mes de duración en las hembras, pero no en los machos con dosis de 100 y 200 mg/kg/día (o 2,5 y 5 veces la DMRH sobre una base de mg/m²). Ziprasidona no tuvo efectos sobre la prolactina en las ratas en un estudio con un régimen de 5 semanas de duración con dosis que fueron usadas en un estudio de carcinogénesis. Se desconoce la importancia del riesgo en los humanos de los hallazgos de tumores endócrinos mediados por la prolactina en roedores (ver ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES).

Mutagénesis: La ziprasidona fue testada en el ensayo de mutación bacteriana Ames, el ensayo de linfoma de mutación génica de células mamarias de ratón, el ensayo *in vitro* de aberración cromosómica en linfocitos humanos, y el ensayo *in vivo* de aberración cromosómica en la médula ósea de ratones. Hubo una respuesta mutagénica reproducible en el ensayo Ames en una cepa de *S. typhimurium*, en ausencia de la activación metabólica. Se obtuvieron resultados positivos tanto en el ensayo *in vitro* de mutación génica de la célula mamaria como en el ensayo *in vitro* de aberración cromosómica en los linfocitos humanos.

Deterioro de la Fertilidad: Se demostró que ziprasidona aumenta el tiempo de copulación en ratas Sprague – Dawley en dos estudios de fertilidad y desarrollo embrionario temprano con dosis de 10 a 160 mg/kg/día (0,5 a 8 veces la DMRH de 200 mg/día sobre una base de mg/m²). El porcentaje de fertilidad se redujo a 160 mg/kg/día (8 veces la DMRH sobre una base de mg/m²). No se produjo efecto sobre la fertilidad con una dosis de 40 mg/kg/día (2 veces la DMRH sobre una base de mg/m²). El efecto sobre la fertilidad pareció estar en la hembra dado que no hubo deterioro en la fertilidad cuando se administró 160 mg/kg/día (8 veces la DMRH sobre una base de mg/m²) a los machos que luego fueron apareados con hembras sin tratamiento. En un estudio de 6 meses de duración en ratas macho con una dosis de 200 mg/kg/día (10 veces la DMRH sobre una base de mg/m²) no hubo hallazgos relacionados con el tratamiento que se observaran en las pruebas.

USO EN POBLACIONES ESPECIALES

Embarazo

Resumen de riesgos

Los recién nacidos expuestos a medicamentos antipsicóticos, incluido ZELDOX, durante el tercer trimestre corren el riesgo de presentar síntomas extrapiramidales y/o de abstinencia después del parto (ver Consideraciones clínicas). Los datos generales disponibles de estudios epidemiológicos publicados de mujeres embarazadas expuestas a ziprasidona no han establecido un riesgo asociado al medicamento de defectos congénitos mayores, abortos espontáneos o resultados adversos maternos/fetales (ver Datos). Existen riesgos para la madre asociados con la esquizofrenia no tratada o el trastorno bipolar I y con la exposición a antipsicóticos, incluido ZELDOX, durante el embarazo (ver Consideraciones clínicas).

En estudios con animales, la administración de ziprasidona a ratas y conejas preñadas durante la organogénesis causó toxicidad en el desarrollo a dosis similares a las dosis recomendadas en humanos, y fue teratogénica en conejos a 3 veces la dosis máxima recomendada en humanos. Las ratas expuestas a ziprasidona durante la gestación y la lactancia mostraron un aumento de la mortalidad perinatal de las crías y un retraso en el desarrollo neuroconductual y funcional de la descendencia a dosis menores o similares a las dosis terapéuticas en humanos (ver Datos).

Se desconoce el riesgo de fondo estimado de defectos congénitos importantes y aborto espontáneo para las poblaciones indicadas. Todos los embarazos tienen un riesgo de defecto de nacimiento, aborto u otros resultados adversos. En la población general de EE. UU., el riesgo de fondo estimado de defectos congénitos mayores y aborto espontáneo en embarazos clínicamente reconocidos es del 2 al 4% y del 15 al 20%, respectivamente.

Consideraciones clínicas

Riesgo materno y/o embrionario/fetal asociado a la enfermedad

Existe un riesgo para la madre con esquizofrenia no tratada o trastorno bipolar I, incluido un mayor riesgo de recaída, hospitalización y suicidio. La esquizofrenia y el trastorno bipolar I se asocian con un aumento de los resultados perinatales adversos, incluido el parto prematuro. No se sabe si esto es un resultado directo de la enfermedad u otros factores comórbidos.

Reacciones adversas fetales/neonatales

Se han informado síntomas extrapiramidales y/o de abstinencia, que incluyen agitación, hipertonía, hipotonía, temblor, somnolencia, dificultad respiratoria y trastornos de la alimentación en recién nacidos que estuvieron expuestos a medicamentos antipsicóticos, incluido ZELDOX, durante el tercer trimestre del embarazo. Estos síntomas han variado en severidad. Controle a los recién nacidos en busca de síntomas extrapiramidales y/o de abstinencia y maneje los síntomas adecuadamente. Algunos neonatos se recuperaron en horas o días sin tratamiento específico; otros requirieron hospitalización prolongada.

Datos

Datos en humanos

Los datos publicados de estudios observacionales, registros de nacimientos e informes de casos sobre el uso de antipsicóticos atípicos durante el embarazo no informan una asociación clara con los antipsicóticos y los defectos congénitos mayores. Un estudio de cohorte retrospectivo de una base de datos de Medicaid de 9258 mujeres expuestas a antipsicóticos durante el embarazo no indicó un aumento general del riesgo de defectos congénitos mayores.

Datos de animales

Cuando se administró ziprasidona a conejas preñadas durante el período de organogénesis, se observó una mayor incidencia de anomalías estructurales fetales (defectos del tabique ventricular y otras malformaciones cardiovasculares y alteraciones renales) a una dosis de 30 mg/kg/día (3 veces la dosis máxima recomendada en humanos de 200 mg/día en base a mg/m² de superficie corporal). No hubo evidencia que sugiriera que estos efectos sobre el desarrollo fueran secundarios a la toxicidad materna. La dosis de desarrollo sin efecto fue de 10 mg/kg/día (equivalente a la dosis máxima recomendada en humanos en base al área de superficie corporal de mg/m²). En ratas, se observó toxicidad embriofetal (disminución de los pesos fetales, osificación esquelética tardía) después de la administración de 10 a 160 mg/kg/día (0,5 a 8 veces la dosis máxima recomendada en humanos en base a mg/m² de superficie corporal) durante la organogénesis o durante la gestación, pero no hubo evidencia de teratogenicidad. Las dosis de 40 mg/kg/día y 160 mg/kg/día (2 y 8 veces la dosis máxima recomendada en humanos en base a mg/m² de superficie corporal) se asociaron con toxicidad materna. La dosis de desarrollo sin

efecto es de 5 mg/kg/día (0,2 veces la dosis máxima recomendada en humanos en base a mg/m² de superficie corporal). Hubo un aumento en el número de crías que nacieron muertas y una disminución en la supervivencia posnatal durante los primeros 4 días de lactancia entre las crías de ratas hembra tratadas durante la gestación y la lactancia con dosis de 10 mg/kg/día (0,5 veces la dosis máxima recomendada en humanos en base a mg/m² de superficie corporal) o mayor. Se observaron retrasos en el desarrollo de la descendencia (disminución del peso de las crías) y deterioro funcional del comportamiento neurológico (reflejo de enderezamiento ocular) a dosis de 5 mg/kg/día (0,2 veces en base al área de superficie corporal mg/m²) o mayor. No se estableció un nivel sin efecto para estos efectos.

Lactancia

Resumen de riesgos

Los datos limitados de un informe de caso publicado indican la presencia de ziprasidona en la leche humana. Aunque no hay informes de efectos adversos en un bebé amamantado expuesto a ziprasidona a través de la leche materna, hay informes de sedación excesiva, irritabilidad, mala alimentación y síntomas extrapiramidales (temblores y movimientos musculares anormales) en bebés expuestos a otros antipsicóticos atípicos a través de la leche materna (ver Consideraciones clínicas). No hay información sobre los efectos de la ziprasidona en la producción de leche. Los beneficios para el desarrollo y la salud de la lactancia materna deben considerarse junto con la necesidad clínica de ZELDOX de la madre y cualquier posible efecto adverso sobre el niño amamantado de ZELDOX o la afección subyacente de la madre.

Consideraciones clínicas

Los bebés expuestos a ZELDOX deben ser controlados por sedación excesiva, irritabilidad, mala alimentación y síntomas extrapiramidales (temblores y movimientos musculares anormales).

Hombres y mujeres en etapa reproductiva

Esterilidad

Mujeres

Según la acción farmacológica de la ziprasidona (antagonismo D2), el tratamiento con ZELDOX puede provocar un aumento en los niveles de prolactina sérica, lo que puede conducir a una reducción reversible de la fertilidad en las mujeres en etapa reproductiva (ver Advertencias y Precauciones y Toxicología No Clínica).

Uso en ancianos

Del total de pacientes tratados con ziprasidona en estudios clínicos, el 2,4% tenían 65 años o más. No se observaron diferencias generales en la seguridad o eficacia entre estos sujetos, y sujetos más jóvenes, en otra experiencia clínica reportada no se han identificado diferencias en las respuestas entre los pacientes ancianos y jóvenes, pero no puede descartarse una mayor sensibilidad en las personas mayores.

Sin embargo, la presencia de factores múltiples que podrían aumentar la respuesta farmacodinámica a ziprasidona, o causar una tolerancia más pobre u ortostatismo, llevan a considerar una dosis inicial menor, una titulación más lenta y un monitoreo cuidadoso durante el período de dosis inicial en algunos pacientes ancianos.

Uso en pacientes pediátricos

No se ha evaluado la eficacia o la efectividad de ziprasidona en pacientes pediátricos.

Ziprasidona se estudió en un ensayo controlado con placebo de 4 semanas en pacientes de 10 a 17 años con trastorno bipolar I. Sin embargo, los datos fueron insuficientes para evaluar completamente la seguridad de ziprasidona en pacientes pediátricos. Por lo tanto, no se pudo establecer una dosis segura y efectiva para su uso.

REACCIONES ADVERSAS

Experiencia en ensayos clínicos

Debido a que los ensayos clínicos se llevan a cabo en condiciones muy variables, las tasas de reacciones adversas observadas en los ensayos clínicos de un fármaco no pueden compararse directamente con las

tasas observadas en los ensayos clínicos de otro fármaco, y pueden no reflejar las tasas observadas en la práctica.

Los estudios clínicos en adultos con ziprasidona administrada por vía oral incluyeron aproximadamente a 5700 pacientes y/o individuos normales expuestos a una o más dosis de ziprasidona. De estos 5700, más de 4800 fueron pacientes que participaron en ensayos sobre la eficacia con dosis múltiples, y su experiencia correspondió a aproximadamente 1831 pacientes-años. Estos pacientes incluyeron: (1) 4331 pacientes que participaron en ensayos de dosis múltiples, predominantemente en esquizofrenia, representando aproximadamente a 1698 pacientes-años de exposición a partir del 5 de febrero de 2000; y (2) 472 pacientes que participaron en ensayos de manía bipolar representando aproximadamente a 133 pacientes-años de exposición. Otros 127 pacientes con trastorno bipolar participaron en un estudio de tratamiento de mantenimiento de largo plazo, lo que representa aproximadamente 74,7 pacientes-años de exposición a ziprasidona. Las condiciones y la duración del tratamiento con ziprasidona incluyeron estudios doble ciego y abierto, estudios en pacientes ambulatorios y hospitalizados, y tiempo de exposición a corto y largo plazo.

Las reacciones adversas durante la exposición se obtuvieron con la recopilación voluntaria de experiencias adversas informadas, así como también los exámenes físicos, signos vitales, pesos, análisis de laboratorio, ECGs y resultados de exámenes oftalmológicos.

Las frecuencias establecidas de reacciones adversas representan la proporción de individuos que experimentaron, por lo menos una vez, una reacción adversa emergente del tratamiento como los que se enumeran. Una reacción fue considerada emergente del tratamiento si ocurrió por primera vez o si empeoró mientras recibía terapia luego de la evaluación inicial.

Eventos adversos observados en ensayos clínicos controlados contra placebo a corto plazo con ziprasidona administrada por vía oral

Los siguientes hallazgos se basan en los ensayos previos a la comercialización controlados contra placebo a corto plazo de esquizofrenia (un pool de dos ensayos con dosis fijas durante 6 semanas y dos durante 4 semanas) y manía bipolar (un pool de dos ensayos con dosis flexibles durante 3 semanas) en los cuales ziprasidona fue administrada con dosis que oscilaron de 10 a 200 mg/día.

Reacciones adversas comúnmente observadas en ensayos controlados contra placebo a corto plazo

Las siguientes reacciones adversas fueron las más comúnmente observadas en asociación con el uso de ziprasidona (incidencia del 5% o mayor) y las no observadas con una incidencia equivalente entre los pacientes tratados con placebo (incidencia con ziprasidona por lo menos dos veces que con placebo):

Ensayos de esquizofrenia (ver Tabla 11)

- Somnolencia
- Infecciones del tracto respiratorio

Ensayos en Manía Bipolar (ver Tabla 12)

- Somnolencia
- Síntomas extrapiramidales que incluye las siguientes reacciones adversas: síndrome

extrapiramidal, hipertonia, distonía, disquinesia, hipoquinesia, temblor, parálisis y espasmos. Ninguna de estas reacciones adversas se produjo de forma individual con una incidencia mayor del 10% en ensayos clínicos de manía bipolar.

- Mareos, que incluye mareos y aturdimiento.
- Acatisia
- Visión anormal
- Astenia
- Vómitos

ESQUIZOFRENIA

Reacciones adversas asociadas con la discontinuidad del tratamiento en ensayos controlados contra placebo a corto plazo de ziprasidona administrada por vía oral

Aproximadamente el 4,1% (29 / 702) de los pacientes tratados con ziprasidona en estudios controlados contra placebo a corto plazo, discontinuaron el tratamiento debido a una reacción adversa comparada con alrededor de un 2,2% (6 / 273) con placebo. La reacción más frecuente asociada con el abandono fue la erupción, que incluyó 7 abandonos por erupción entre los pacientes tratados con ziprasidona (1%) pero ninguno de los pacientes con placebo (ver ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES- Erupción).

Reacciones adversas que ocurrieron con una incidencia del 2% o más entre los pacientes tratados con ziprasidona en ensayos controlados contra placebo por vía oral a corto plazo

La Tabla 11 enumera la incidencia, equivalente al porcentaje más cercano, de las reacciones adversas emergentes del tratamiento que ocurrieron durante la terapia aguda (de hasta 6 semanas) predominantemente en pacientes con esquizofrenia, incluyendo sólo a aquellas reacciones que ocurrieron en el 2% o más de los pacientes tratados con ziprasidona y para la cual la incidencia en los pacientes tratados con ésta fue mayor que la incidencia en los pacientes tratados con placebo.

Sistema Corporal/ Reacción Adversa	Porcentaje de pacientes que reportaron reacciones	
	Ziprasidona (n = 702)	Placebo (n = 273)
Cuerpo en general		
Astenia	5	3
Lesiones accidentales	4	2
Dolor en el pecho	3	2
Cardiovascular		
Taquicardia	2	1
Digestivo		
Náuseas	10	7
Constipación	9	8
Dispepsia	8	7
Diarrea	5	4
Sequedad bucal	4	2
Anorexia	2	1
Nervioso		
Síntomas extrapiramidales*	14	8
Somnolencia	14	7
Acetisía	8	7
Mareos**	8	6
Respiratorio		
Infección del tracto respiratorio	8	3
Rinitis	4	2
Aumento de tos	3	1
Piel y Faneras		
Erupción	4	3
Dermatitis micótica	2	1
Sentidos Especiales		
Visión anormal	3	2

* Los síntomas extrapiramidales incluyen los siguientes términos de reacciones adversas: síndrome extrapiramidal, hipertonía, distonía, disquinesia, hipoquinesia, temblor, parálisis y espasmo muscular. Ninguna de estas reacciones adversas ocurrió en forma individual con una incidencia mayor que el 5% en los ensayos de esquizofrenia.

** Mareos: incluye el término de reacción adversa mareos y sensación de desmayo.

Dependencia a la dosis de las reacciones adversas en ensayos controlados contra placebo con dosis fijas a corto plazo

Un análisis dosis-respuesta de 1 grupo de 4 estudios en esquizofrenia reveló una aparente relación de reacciones adversas con la dosis en las siguientes reacciones: astenia, hipotensión postural, anorexia, sequedad bucal, sialorrea, artralgia, ansiedad, mareos, distonía, hipertonía, somnolencia, temblor, rinitis, erupción y visión anormal.

Síntomas Extrapiramidales (SEP): La incidencia de SEP que se informó (que incluyó los términos de reacciones adversas síndrome extrapiramidal, hipertonía, distonía, disquinesia, hipoquinesia, temblor, parálisis y espasmo muscular) en pacientes tratados con ziprasidona en ensayos de esquizofrenia

controlados contra placebo a corto plazo fue 14% versus 8% con placebo. Objetivamente, los datos recopilados de aquellos ensayos en la Escala de Estimación de Simpson – Angus (en SEP) y la Escala de Acatisia de Barnes (en acatisia) generalmente no mostraron diferencia entre la ziprasidona y el placebo.

Distonía: Efecto de la clase de medicamentos: Los pacientes susceptibles pueden presentar síntomas de distonía, contracciones anormales prolongadas de los grupos musculares, durante los primeros días de tratamiento. Los síntomas distónicos son: espasmo de los músculos del cuello, que puede progresar a opresión de la garganta, dificultad para deglutir, dificultad para respirar, y/o protrusión lingual. Si bien estos síntomas pueden observarse con dosis bajas, son más frecuentes e intensos con concentraciones y dosis más altas de antipsicóticos de primera generación. También se observa un riesgo elevado de distonía aguda en los hombres y en los grupos más jóvenes.

Cambios en los signos vitales: Ziprasidona se encuentra asociada con la hipotensión ortostática (ver ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES).

Cambios de los ECGs: Ziprasidona está asociada con un aumento en el intervalo QTc (ver ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES). En los ensayos de esquizofrenia, ziprasidona fue asociada con un incremento medio de la frecuencia cardíaca de 1,4 latidos por minutos comparado con una disminución de 0,2 latidos por minuto entre los pacientes con placebo.

Otras reacciones adversas observadas durante la evaluación previa a la comercialización de Ziprasidona administrada por vía oral

A continuación, sigue una lista de términos de COSTART (diccionario de terminología estándar) que reflejan las reacciones adversas emergentes del tratamiento como se definen en la introducción de la sección REACCIONES ADVERSAS informadas por los pacientes tratados con ziprasidona en ensayos de esquizofrenia con dosis múltiples > 4 mg/día dentro de la base de datos de 3834 pacientes. Todas las reacciones informadas están incluidas excepto aquellas ya listadas en la Tabla 11 o en alguna otra parte, aquellos términos de las reacciones que fueron muy generales como para no ser informados, las reacciones informadas sólo una vez y que no tuvieron una probabilidad substancial de ser peligrosos para la vida, las reacciones que son parte de la enfermedad que se está tratando o que son comunes de otro modo como las reacciones anteriores, y reacciones que no se considera que están relacionadas con el medicamento. Es importante enfatizar que, aunque las reacciones informadas ocurrieron durante el tratamiento con ziprasidona, no fueron necesariamente causadas por ésta.

Las reacciones están además categorizadas a través del sistema corporal y se enumeran en orden de disminución de la frecuencia de acuerdo con las siguientes definiciones:

- *frecuentes* son aquellas reacciones que ocurrieron en por lo menos 1/100 pacientes ($\geq 1.0\%$ de los pacientes) (sólo aparecen en esta lista aquellas no listadas en los resultados tabulados de los ensayos controlados contra placebo);
- *poco frecuentes* son aquellas reacciones que ocurrieron en 1/100 a 1/1000 pacientes (0.1-1.0% de pacientes);
- *raras* son aquellas reacciones que ocurrieron en menos de 1/1000 pacientes ($<0.1\%$ de pacientes).

Cuerpo en general: *Frecuentes:* dolor abdominal, gripe, fiebre, caída accidental, edema facial, escalofríos, reacción de fotosensibilidad, dolor de flanco, hipotermia, accidente motor – vehicular.

Sistema Cardiovascular: *Frecuentes:* taquicardia, hipertensión, hipotensión postural; *Poco frecuentes:* bradicardia, angina de pecho, fibrilación auricular; *Raras:* bloqueo AV de primer grado, bloqueo de rama, flebitis, émbolo pulmonar, cardiomegalia, infarto cerebral, accidente cerebrovascular, tromboflebitis profunda, miocarditis, tromboflebitis.

Sistema Digestivo: *Frecuentes:* anorexia, vómitos; *Poco frecuentes:* hemorragia rectal, disfagia, edema lingual; *Raras:* hemorragia en la encía, ictericia, bolo fecal, aumento de gamma glutamil transpeptidasa, hematemesis, ictericia colestásica, hepatitis, hepatomegalia, leucoplasia bucal, esteatosis hepática, depósitos grasos en el hígado, melena.

Endócrino: *Raras:* hipotiroidismo, hipertiroidismo, tiroiditis.

Sistema Linfático y Hemático: *Poco frecuentes:* anemia, equimosis, leucocitosis, leucopenia, eosinofilia, linfadenopatía; *Raros:* trombocitopenia, anemia hipocrómica, linfocitosis, monocitosis, basofilia, linfedema, policitemia, trombocitemia.

Trastornos Nutricionales y Metabólicos: *Poco frecuentes:* sed, aumento de transaminasas, edema periférico, hiperglucemia, aumento de creatinina fosfoquinasa, incremento de la fosfatasa alcalina, hipercolesteremia, deshidratación, incremento de la lacticodehidrogenasa, albuminuria, hipopotasemia; *Raros:* Incremento de BUN (nitrógeno ureico plasmático), aumento de creatinina, hiperlipemia, hipocolesterolemia, hipercalemia, hipocloremia, hipoglucemia, hiponatremia, hipoproteinemia, disminución de la tolerancia a la glucosa, gota, hipercloremia, hiperuricemia, hipocalcemia, reacción hipoglucémica, hipomagnesemia, cetosis, alcalosis respiratoria.

Sistema Musculoesquelético: *Frecuentes:* mialgia; *Poco frecuentes:* tenosinovitis; *Raros:* miopatía.

Sistema Nervioso: *Frecuentes:* agitación, síndrome extrapiramidal, temblor, distonía, hipertonía, disquinesia, hostilidad, espasmo muscular, parestesia, confusión, vértigo, hipoquinesia, hiperquinesia, marcha anormal, crisis oculógira, hipoestesia, ataxia, amnesia, rueda dentada, delirio, hipotonía, aquinesia, disartria, síndrome de abstinencia, síndrome bucolingual, coreoatetosis, diplopía, incoordinación, neuropatía; *No frecuentes:* parálisis; *Raros:* mioclonía, nistagmo, tortícolis, parestesia perioral, opistótonos, incremento de reflejos, trismus.

Sistema Respiratorio: *Frecuentes:* disnea; *Poco frecuentes:* neumonía, epistaxis; *Raros:* hemoptisis, laringitis.

Piel y Faneras: *Poco frecuentes:* erupción maculopapular, urticaria, alopecia, eczema, dermatitis exfoliativa, dermatitis de contacto, erupción vesículo ampollar.

Sentidos especiales: *Frecuentes:* dermatitis fungal; *Poco frecuentes:* conjuntivitis, sequedad ocular, tinnitus, blefaritis, cataratas, fotofobia; *Raros:* hemorragia ocular, defectos en el campo visual, queratitis, queratoconjuntivitis.

Sistema Urogenital: *Poco Frecuentes:* impotencia, eyaculación anormal, amenorrea, hematuria, menorragia, lactancia femenina, poliuria, retención urinaria, metrorragia, disfunción sexual masculina, anorgasmia, glucosuria; *Raros:* ginecomastia, hemorragia vaginal, nocturia, oliguria, disfunción sexual femenina, hemorragia uterina.

TRASTORNO BIPOLAR

Reacciones adversas asociadas con la discontinuidad del tratamiento en ensayos controlados contra placebo a corto plazo de ziprasidona administrada por vía oral

Aproximadamente el 6,5% (18/279) de los pacientes tratados con ziprasidona en estudios controlados contra placebo a corto plazo discontinuaron el tratamiento debido a una reacción adversa en comparación con un 3,7% (5/136) con placebo. Las reacciones más frecuentes asociadas con el abandono de pacientes tratados con ziprasidona fueron acatisia, ansiedad, depresión, mareos, distonía, erupción y vómitos con 2 abandonos en cada una de estas reacciones entre los pacientes con ziprasidona (1%) en comparación con un paciente con placebo por distonía y erupción (1%) y ninguno con placebo para las reacciones adversas restantes.

Reacciones adversas que ocurrieron con una incidencia del 2% o más entre los pacientes tratados con ziprasidona en ensayos controlados contra placebo por vía oral a corto plazo

La Tabla 12 enumera la incidencia, equivalente al porcentaje más cercano, de las reacciones adversas emergentes del tratamiento que ocurrieron durante la terapia aguda (de hasta 3 semanas) en pacientes con manía bipolar, incluyendo sólo a aquellas reacciones que ocurrieron en el 2% o más de los pacientes tratados con ziprasidona y para los cuales la incidencia en los pacientes tratados con ésta fue mayor que la incidencia en los pacientes tratados con placebo.

Tabla 12: Incidencia de las reacciones adversas emergentes del tratamiento en ensayos controlados contra placebo con administración oral a corto plazo – Episodios maníacos o mixtos asociados al Trastorno Bipolar

Sistema Corporal/Reacción Adversa	Porcentaje de pacientes que reportaron reacciones	
	Ziprasidona (n = 279)	Placebo (n = 136)
Cuerpo en general		
Dolor de cabeza	18	17
Astenia	6	2
Lesiones accidentales	4	1
Cardiovascular		
Hipertensión	3	2
Digestivo		
Náuseas	10	7
Diarrea	5	4
Sequedad bucal	5	4
Vómitos	5	2
Sialorrea	4	0
Edema lingual	3	1
Disfagia	2	0
Musculoesquelético		
Mialgia	2	0
Nervioso		
Somnolencia	31	12
Síntomas extrapiramidales*	31	12
Mareos**	16	7
Acatisia	10	5
Ansiedad	5	4
Hipoestesia	2	1
Dificultades en el habla	2	0
Respiratorio		
Faringitis	3	1
Disnea	2	1
Piel y Faneras		
Dermatitis fúngica	2	1
Sentidos Especiales		
Visión anormal	6	3

* Síntomas extrapiramidales incluyen los siguientes términos de reacciones adversas: síndrome extrapiramidal, hipertonia, distonia, disquinesia, hipoquinesia, temblor, parálisis y espasmo muscular. Ninguna de estas reacciones adversas ocurrió individualmente con una incidencia mayor al 10% en los ensayos de manía bipolar.

** Mareos: incluye el término de reacción adversa mareos y sensación de desmayo.

Las investigaciones en las interacciones en base al sexo no revelaron diferencias clínicamente significativas en la aparición de las reacciones adversas en base a este factor demográfico.

Otras Reacciones Observadas Durante el uso posterior a la Comercialización

Las siguientes reacciones adversas se han identificado durante el uso de ZELDOX posterior a su aprobación. Debido a que estas reacciones son informadas de manera voluntaria por una población de tamaño indeterminado, no siempre es posible estimar de manera confiable su frecuencia ni establecer una relación causal con la exposición al fármaco.

Los informes de reacciones adversas no listados arriba que han sido recibidos desde la introducción al mercado incluyen ocurrencias raras de los siguientes: (no se ha establecido una relación causal con ziprasidona): *Trastornos Cardíacos*: taquicardia, Torsade de Pointes (en presencia de múltiples factores confusos- ver ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES – Prolongación de QT y Riesgo de Muerte Súbita); *Trastornos del Sistema Digestivo*: edema lingual; *Trastornos del Sistema Reproductor y de la Mama*: galactorrea, priapismo; *Trastornos del Sistema Nervioso*: parálisis facial, síndrome neuroléptico maligno,

síndrome serotoninérgico (solo o en combinación con productos medicinales serotoninérgicos), disquinesia tardía; *Trastornos Psiquiátricos*: insomnio, manía/hipomanía; *Trastornos de Piel y Tejido Subcutáneo*: reacción alérgica (como dermatitis alérgica, angioedema, edema orofacial, urticaria), erupción, reacciones por medicamentos con eosinofilia y síntomas sistémicos (DRESS); *Trastornos del Sistema Urogenital*: enuresis, incontinencia urinaria. *Trastornos Vasculares*: hipotensión postural, síncope.

ABUSO Y DEPENDENCIA FARMACOLÓGICA

Dependencia psíquica y física: La ziprasidona no se ha estudiado sistemáticamente en animales o en los humanos, por su potencial de abuso, tolerancia o dependencia física. Si bien los ensayos clínicos no revelaron ninguna tendencia al comportamiento de la búsqueda del medicamento, estas observaciones no fueron sistemáticas y no es posible predecir sobre la base de esta experiencia limitada la extensión hasta dónde el uso de ziprasidona será incorrecto, desviado y/o abusado una vez que se comercialice. En consecuencia, los pacientes deben ser evaluados cuidadosamente en búsqueda de un antecedente de abuso de medicamentos, y tales pacientes deben ser observados de cerca en los signos de mal uso o abuso de ziprasidona (por ejemplo, desarrollo de la tolerancia, aumento de la dosis, comportamiento en búsqueda del fármaco).

SOBREDOSIS

Experiencia en humanos: En los ensayos previos a la comercialización se incluyeron 5400 pacientes y/o individuos normales, la sobredosis intencional o accidental de ziprasidona administrada por vía oral fue registrada en 10 pacientes. Todos estos pacientes sobrevivieron sin que quedaran secuelas. En el paciente que tomó la mayor cantidad confirmada, 3240 mg, los únicos síntomas informados fueron sedación leve, disartria e hipertensión transitoria (200/95).

Las reacciones adversas informadas en asociación con sobredosis de ziprasidona generalmente incluyeron síntomas extrapiramidales, somnolencia, tremor, y ansiedad (ver REACCIONES ADVERSAS).

Manejo de la sobredosis: En caso de sobredosis aguda, establecer y mantener una vía aérea y asegurar la oxigenación y ventilación adecuadas. Debe establecerse un acceso intravenoso y un lavado gástrico (luego de intubación, si el paciente está inconsciente) y se debe considerar la administración de carbón activado junto con un laxante. La posibilidad de embotamiento, convulsiones o reacción distónica de la cabeza y del cuello luego de la sobredosis puede crear un riesgo de aspiración con emesis inducida.

Inmediatamente se debe comenzar el monitoreo cardiovascular y debe incluir un monitoreo electrocardiográfico continuo para detectar posibles arritmias. Si se administra una terapia antiarrítmica, disopiramida, procainamida y quinidina tienen un riesgo teórico de provocar efectos aditivos de prolongación del QT que pueden ser aditivos para aquellos de ziprasidona.

La hipotensión y el colapso circulatorio se deben tratar con medidas correctas tales como líquidos intravenosos. En caso de utilizar agentes simpaticomiméticos para el soporte vascular, no se debe usar epinefrina ni dopamina, dado que la estimulación beta combinada con el antagonismo α_1 asociado con ziprasidona puede empeorar la hipotensión. Asimismo, es razonable esperar que las propiedades bloqueantes α adrenérgicas de bretilio puedan ser aditivas para las de ziprasidona, dando como resultado una hipotensión problemática.

En casos de síntomas extrapiramidales severos, se debe administrar medicación anticolinérgica. No existe antídoto específico para la ziprasidona, y no se dializa. Debe considerarse la posibilidad de incluir múltiples medicamentos. La supervisión médica de cerca y el monitoreo deben continuarse hasta la recuperación del paciente.

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

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

CONSERVACION Y ALMACENAMIENTO

ZELDOX Cápsulas debe conservarse a temperatura ambiente controlada entre 15 °C – 30 °C.

PRESENTACIONES

ZELDOX Cápsulas se presenta en envases que contienen 30 cápsulas.

**MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.
No utilizar después de la fecha de vencimiento.**

Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción médica y no puede repetirse sin una nueva receta médica.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 49.538.

Elaborado por: Pfizer Ireland Pharmaceuticals, Newbridge, Irlanda.

Empacado por: Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Freiburg, Alemania.

Directora Técnica: Farmacéutica María Cecilia Lezcano.

Para mayor información respecto al producto comunicarse al teléfono (011) 4788-7000.

Fecha última revisión: .../.../...

LPD: 15/Mayo/2023



SIMUNIC Veronica Paula
CUIL 27232572138



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número:

Referencia: EX-2023-78186076 PROSP

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 24 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica
Date: 2023.09.19 19:41:25 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2023.09.19 19:41:28 -03:00