

RESUMEN DE LA INFORMACIÓN DE PRESCRIPCIÓN

Esta información destacada no incluye la información necesaria para utilizar ZAVESCA de forma segura y efectiva. Consulte la información de prescripción completa de ZAVESCA.

ZAVESCA® (miglustat) cápsulas, para uso oral
Aprobación inicial de los EE UU.: 2003

INDICACIONES Y USO

ZAVESCA es un inhibidor de la glucosilceramida sintasa indicado como monoterapia para el tratamiento de pacientes adultos con enfermedad de Gaucher tipo 1 de leve a moderada, para los que la terapia de reemplazo enzimático no es una opción terapéutica (1.1).

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN

- La dosis recomendada es de 100 mg administrados por vía oral tres veces al día a intervalos regulares (2.1).
- Se puede reducir la dosis a 100 mg una o dos veces al día en algunos pacientes debido a temblores o diarrea (2.1).
- Ajustar la dosis en pacientes con insuficiencia renal (2.2):

Insuficiencia renal	Depuración de creatinina ajustada (en ml/min/1.73 m ²)	Recomendaciones
Leve	50-70	Iniciar la dosis con 100 mg dos veces al día
Moderada	30-50	Iniciar la dosis con 100 mg una vez al día
Grave	<30	No se recomienda su uso

FORMAS FARMACÉUTICAS Y CONCENTRACIONES

Cápsulas: 100 mg (3)

CONTRAINDICACIONES

Ninguna (4)

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

- **Neuropatía periférica:** realizar evaluaciones neurológicas iniciales y de seguimiento a intervalos de 6 meses en todos los pacientes (5.1).

- **Temblor:** reducir la dosis para mejorar el temblor o suspender el tratamiento si el temblor no se resuelve dentro de los días posteriores a la reducción de la dosis (5.2).
- **Diarrea y pérdida de peso:** evaluar la presencia de enfermedad gastrointestinal subyacente en pacientes que no responden a las intervenciones habituales (por ejemplo, modificación de la dieta) (5.3).
- **Reducciones en el recuento de plaquetas:** en algunos pacientes se observaron reducciones leves en el recuento de plaquetas sin asociación con hemorragia. Se recomienda la monitorización del recuento de plaquetas (5.4).

REACCIONES ADVERSAS

Las reacciones adversas más comunes (incidencia del $\geq 5\%$) son: diarrea, pérdida de peso, dolor de estómago, gases, náuseas y vómitos, dolor de cabeza incluida migraña, temblor, calambres en las piernas, mareos, debilidad, problemas de visión, trombocitopenia, calambres musculares, dolor de espalda, estreñimiento, boca seca, pesadez en brazos y piernas, pérdida de memoria, inestabilidad al caminar, anorexia, indigestión, parestesia, distensión abdominal, dolor de estómago no relacionado con la alimentación y cambios menstruales (6.1).

Para informar REACCIONES ADVERSAS SOSPECHADAS, comuníquese con Janssen por teléfono al 1-800-526-7736 (1-800-JANSSEN) o con la FDA, al 1-800-FDA-1088 o visite el sitio web www.fda.gov/medwat.

INTERACCIONES FARMACOLÓGICAS

La coadministración de ZAVESCA e imiglicerasa puede conducir a un aumento de la depuración de imiglicerasa (7).

USO EN POBLACIONES ESPECÍFICAS

- **Embarazo:** según los datos de estudios con animales, puede causar daño fetal (8.1)
- **Lactancia:** no se recomienda amantar (8.2).

Consulte en el punto 17 la INFORMACIÓN DE ORIENTACIÓN PARA EL PACIENTE y la información para el paciente aprobada por la FDA.

Revisado: 01/2021

INFORMACIÓN COMPLETA DE PRESCRIPCIÓN: CONTENIDO*

1 INDICACIONES Y MODO DE USO

1.1 Enfermedad de Gaucher tipo 1

2 POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN

2.1 Instrucciones de administración

2.2 Pacientes con insuficiencia renal

3 FORMAS FARMACÉUTICAS Y CONCENTRACIONES

4 CONTRAINDICACIONES

5 ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

5.1 Neuropatía periférica

5.2 Temblor

5.3 Diarrea y pérdida de peso

5.4 Reducciones en el recuento de plaquetas

6 REACCIONES ADVERSAS

6.1 Experiencia de ensayos clínicos

7 INTERACCIONES FARMACOLÓGICAS

8 USO EN POBLACIONES ESPECÍFICAS

8.1 Embarazo

8.2 Lactancia

8.3 Hombres y mujeres con capacidad de reproducción

8.4 Uso pediátrico

8.5 Uso geriátrico

8.6 Insuficiencia renal

11 DESCRIPCIÓN

12 FARMACOLOGÍA CLÍNICA

12.1 Mecanismo de acción

12.3 Farmacocinética

13 TOXICOLOGÍA NO CLÍNICA

13.1 Carcinogénesis, mutagénesis y alteración de la fertilidad

13.2 Toxicología o farmacología animal

14 ESTUDIOS CLÍNICOS

16 PRESENTACIÓN, ALMACENAMIENTO Y MANIPULACIÓN

17 INFORMACIÓN DE ORIENTACIÓN PARA EL PACIENTE

*Las secciones o subsecciones omitidas de la información completa de prescripción no se enumeran.

INFORMACIÓN COMPLETA DE PRESCRIPCIÓN

1 INDICACIONES Y MODO DE USO

1.1 Enfermedad de Gaucher tipo 1

ZAVESCA está indicado como monoterapia para el tratamiento de pacientes adultos con enfermedad de Gaucher tipo 1 de leve a moderada, para los que la terapia de reemplazo enzimático no es una opción terapéutica (por ejemplo, debido a alergia, hipersensibilidad o acceso venoso deficiente).

2 POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN

2.1 Instrucciones de administración

La terapia debe ser indicada por médicos con conocimientos en el manejo de la enfermedad de Gaucher.

La dosis recomendada para el tratamiento de pacientes adultos con enfermedad de Gaucher tipo 1 es una cápsula de 100 mg administrada por vía oral tres veces al día a intervalos regulares. Si se olvida una dosis, la siguiente cápsula de ZAVESCA debe tomarse a la siguiente hora programada.

Puede ser necesario reducir la dosis a una cápsula de 100 mg una o dos veces al día en algunos pacientes debido a reacciones adversas, como temblores o diarrea.

2.2 Pacientes con insuficiencia renal

En pacientes con insuficiencia renal leve (depuración de creatinina ajustada 50-70 ml/min/1.73 m²), iniciar el tratamiento con ZAVESCA a una dosis de 100 mg dos veces al día. En pacientes con insuficiencia renal moderada (depuración de creatinina ajustada 30-50 ml/min/1.73 m²), , iniciar el tratamiento con ZAVESCA a una dosis de 100 mg dos veces al día. No se recomienda el uso de ZAVESCA en pacientes con insuficiencia renal grave (depuración de creatinina <30 ml/min/1.73 m²) [*consulte Uso en poblaciones específicas (8.6)*].

3 FORMAS FARMACÉUTICAS Y CONCENTRACIONES

Cápsulas: 100 mg de miglustat, cápsulas de gelatina dura opacas de color blanco con “OGT 918” impreso en negro en la tapa y “100” impreso en negro en el cuerpo.

4 CONTRAINDICACIONES

Ninguna.

5 ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

5.1 Neuropatía periférica

En ensayos clínicos, se han notificado casos de neuropatía periférica en el 3 % de los pacientes de Gaucher tratados con ZAVESCA. Todos los pacientes que reciben tratamiento con ZAVESCA deben someterse a evaluaciones neurológicas iniciales y de repetición a intervalos de aproximadamente 6 meses. Para los pacientes que desarrollen síntomas de neuropatía periférica como dolor, debilidad, entumecimiento y hormigueo, se debe realizar una reevaluación cuidadosa la relación riesgo/beneficio de la terapia con ZAVESCA, y se puede considerar la interrupción del tratamiento.

5.2 Temblor

Aproximadamente el 30 % de los pacientes han informado temblor o exacerbación del temblor existente durante el tratamiento. Estos temblores se describieron como un temblor fisiológico exagerado de las manos. El temblor generalmente comenzó dentro del primer mes de terapia y en muchos casos se resolvió entre 1 y 3 meses durante el tratamiento. Se puede reducir la dosis para mejorar el temblor o suspender el tratamiento si el temblor no se resuelve dentro de los días posteriores a la reducción de la dosis.

5.3 Diarrea y pérdida de peso

La diarrea y la pérdida de peso fueron frecuentes en los estudios clínicos de pacientes tratados con ZAVESCA, y ocurrieron en aproximadamente el 85 % y hasta el 65 % de los pacientes tratados, respectivamente. La diarrea parece ser el resultado de la actividad inhibidora de ZAVESCA sobre las disacaridasas intestinales como la sacarasa-isomaltasa en el tracto gastrointestinal, que conduce a una absorción reducida de los disacáridos de la dieta en el intestino delgado, con una diarrea osmótica resultante. No está claro si la pérdida de peso es el resultado de la diarrea y las molestias gastrointestinales asociadas, de una disminución en la ingesta de alimentos o una combinación de estos u otros factores. La incidencia de pérdida de peso fue más evidente en los primeros 12 meses de tratamiento. La diarrea disminuyó con el tiempo con el tratamiento continuado con ZAVESCA y puede responder a la modificación individualizada de la dieta (p. ej., reducción de la ingesta de sacarosa, lactosa y otros carbohidratos), a tomar ZAVESCA entre las comidas o a medicamentos antidiarreicos, más comúnmente loperamida. Se puede indicar a los pacientes que eviten los alimentos con alto contenido de carbohidratos durante el tratamiento con ZAVESCA, si presentan diarrea.

Los pacientes con eventos gastrointestinales persistentes que continúan durante el tratamiento con ZAVESCA y que no responden a las intervenciones habituales (por ejemplo, modificación de la dieta), deben ser evaluados para determinar si existe una enfermedad gastrointestinal subyacente significativa. No se ha evaluado la seguridad del tratamiento con ZAVESCA en pacientes con enfermedad gastrointestinal significativa, como enfermedad intestinal inflamatoria y el tratamiento continuo de estos pacientes con ZAVESCA debe ocurrir solo después de considerar los riesgos y beneficios del tratamiento continuo.

5.4 Reducciones en el recuento de plaquetas

En los ensayos clínicos que evaluaron el uso de ZAVESCA para el tratamiento de indicaciones distintas de la enfermedad de Gaucher tipo 1, se observaron reducciones leves en el recuento de plaquetas sin asociación con hemorragia en algunos pacientes; aproximadamente el 40 % de los pacientes en este ensayo tenían recuentos de plaquetas bajos (definidos como inferiores a $150 \times 10^9/l$) antes de iniciar el tratamiento con ZAVESCA. Se recomienda la monitorización del recuento de plaquetas en pacientes con enfermedad de Gaucher tipo 1. Se observaron reducciones leves en el recuento de plaquetas sin asociación con hemorragia en pacientes con enfermedad de Gaucher tipo 1 que cambiaron de la terapia de reemplazo enzimático (ERT) a ZAVESCA.

6 REACCIONES ADVERSAS

Las siguientes reacciones adversas también se describen a continuación y en otras partes del prospecto:

- Neuropatía periférica [*consulte Advertencias y precauciones (5.1)*]
- Temblor [*consulte Advertencias y precauciones (5.2)*]

- Diarrea y pérdida de peso [consulte Advertencias y precauciones (5.3)]
- Reducciones en el recuento de plaquetas [consulte Advertencias y precauciones (5.4)]

6.1 Experiencia de ensayos clínicos

Debido a que los ensayos clínicos se realizan en condiciones que varían ampliamente, las tasas de reacciones adversas observadas en los ensayos clínicos de un medicamento no pueden compararse en forma directa con las tasas de los ensayos clínicos de otro medicamento y es posible que no reflejen las tasas observadas en la práctica.

Los datos que se describen a continuación reflejan la exposición de 80 pacientes con enfermedad de Gaucher tipo 1 en dos ensayos de monoterapia abiertos y no controlados, un ensayo abierto con control activo y dos ampliaciones, que recibieron ZAVESCA en dosis de 50 mg a 200 mg tres veces al día. Los pacientes tenían entre 18 y 69 años de edad en el primer tratamiento. La población se distribuyó uniformemente por sexo.

La reacción adversa grave más común notificada en el tratamiento con ZAVESCA en los ensayos clínicos fue la neuropatía periférica [consulte Advertencias y precauciones (5.1)].

Las reacciones adversas notificadas con más frecuencia en pacientes tratados con ZAVESCA (que ocurren en el $\geq 5\%$) que se consideraron relacionados con ZAVESCA se muestran en las Tablas 1 y 2 [consulte Advertencias y precauciones (5.2, 5.3)].

Las reacciones adversas más comunes que requirieron intervención fueron diarrea y temblor [consulte Advertencias y precauciones (5.2, 5.3)].

En dos ensayos abiertos de monoterapia no controlados, se trató a pacientes adultos con enfermedad de Gaucher tipo 1 con ZAVESCA con una dosis inicial de 100 mg tres veces al día (rango de dosis de 100 a 200 mg tres veces al día) durante un máximo de 12 meses en 28 pacientes [Estudio 1] o con una dosis de 50 mg tres veces al día durante hasta 6 meses en 18 pacientes [Estudio 2]. La Tabla 1 a continuación enumera las reacciones adversas que ocurrieron durante los ensayos en el $\geq 5\%$ de pacientes.

Tabla 1: Reacciones adversas en el $\geq 5\%$ de los pacientes en dos ensayos de monoterapia no controlados y abiertos de ZAVESCA

	Incidencia de las reacciones adversas	
	Estudio 1 (dosis inicial de 100 mg tres veces al día)	Estudio 2 (50 mg tres veces al día)
Pacientes ingresados en el estudio (n)	28	18
Sistema corporal - Término preferido	% de pacientes que informan	% de pacientes que informan
Sistema gastrointestinal		
Diarrea	89	89
Flatulencia	29	44
Dolor abdominal	18	50
Náuseas	14	22
Vómitos	4	11
Hinchazón	0	6
Anorexia	7	0
Dispepsia	7	0
Dolor epigástrico no relacionado con la alimentación	0	6

Trastornos nutricionales y del metabolismo		
Disminución de peso	39	67
Sistema nervioso central y periférico		
Dolor de cabeza	21	22
Temblor	11	11
Mareos	0	11
Calambres en las piernas	4	11
Parestesia	7	0
Migraña	0	6
Trastornos de la vista		
Trastorno visual	0	17
Trastornos musculoesqueléticos		
Calambres	0	11
Trastornos de las plaquetas, hemorragia y de coagulación		
Trombocitopenia	7	6
Trastornos reproductivos femeninos		
Trastornos menstruales	0	6

En un estudio abierto con control activo, 36 pacientes adultos con enfermedad de Gaucher tipo 1 fueron tratados con ZAVESCA, imiglucerasa o ZAVESCA más imiglucerasa [Estudio 3] por un máximo de hasta 12 meses. La Tabla 2 a continuación enumera las reacciones adversas que ocurrieron durante el ensayo en el ≥ 5 % de pacientes.

Tabla 2: Reacciones adversas en el ≥ 5 % de los pacientes en un estudio abierto con control activo

	Incidencia de las reacciones adversas	
	Solo ZAVESCA	Solo imiglucerasa
Pacientes ingresados en el estudio (n)	12	12
Sistema corporal - Término preferido	% de pacientes que informan	% de pacientes que informan
Sistema gastrointestinal		
Diarrea	100	0
Dolor abdominal	67	0
Flatulencia	50	0
Estreñimiento	8	0
Náuseas	8	0
Sequedad de boca	8	0
El cuerpo como un todo		
Dolor	0	8
Debilidad generalizada	17	0
Distensión abdominal	8	0
Dolor de espalda	8	0
Pesadez en las extremidades	8	0
Trastornos nutricionales y del metabolismo		
Disminución de peso	67	0
Sistema nervioso central y periférico		
Temblor	17	0
Mareos	8	0
Calambres en las piernas	8	0
Inestabilidad al caminar	8	0
Trastornos psiquiátricos		
Pérdida de memoria	8	0

7 INTERACCIONES FARMACOLÓGICAS

Si bien la coadministración de ZAVESCA pareció aumentar 70 % la depuración de imiglucerasa, estos resultados no son concluyentes debido al pequeño número de pacientes estudiados y a que los pacientes tomaron dosis variables de imiglucerasa [consulte *Farmacología Clínica* (12.3)].

8 USO EN POBLACIONES ESPECÍFICAS

8.1 Embarazo

Resumen de los riesgos

En función de hallazgos en estudios de reproducción en animales, ZAVESCA podría causar daño fetal si se lo administra a una mujer embarazada. Los datos disponibles de informes de casos posteriores a la comercialización sobre el uso de ZAVESCA en el embarazo no son suficientes para evaluar el riesgo asociado con el medicamento de defectos importantes de nacimiento, aborto espontáneo o resultados maternos y fetales adversos. Existen riesgos asociados con la enfermedad de Gaucher tipo 1 sintomática durante el embarazo, que incluyen hepatoesplenomegalia y trombocitopenia (consulte *Consideraciones clínicas*). Se debe asesorar a las mujeres embarazadas acerca de los posibles riesgos para el feto.

En estudios de reproducción animal, el miglustat fue tóxico para la madre en conejos a exposiciones cercanas a la dosis terapéutica humana esperada y causó toxicidad embriofetal en ratas a dosis dos veces mayores que la dosis humana recomendada. No se observaron resultados adversos para el desarrollo con la administración de miglustat a ratas preñadas a niveles de dosis 6 veces superiores a la dosis humana recomendada (consulte *Datos*).

Se desconoce el riesgo de base estimado de defectos significativos de nacimiento y aborto espontáneo para la población indicada. Todos los embarazos tienen un riesgo de base de defectos de nacimiento, pérdidas u otros resultados adversos. En la población general de los EE. UU., el riesgo por antecedentes estimado de defectos importantes de nacimiento y de aborto espontáneo en embarazos con reconocimiento clínico es del 2 a 4 % y del 15 al 20 %, respectivamente.

Consideraciones clínicas

Riesgo materno y para el embrión/feto asociado con enfermedades

El embarazo puede exacerbar los síntomas de la enfermedad de Gaucher tipo 1 existente o causar nuevas manifestaciones de la enfermedad. Las manifestaciones de la enfermedad de Gaucher tipo 1 pueden conducir a resultados adversos del embarazo, incluidas la hepatoesplenomegalia, que puede interferir con el crecimiento normal del embarazo, y la trombocitopenia, que puede provocar un aumento del sangrado y una posible hemorragia.

Datos

Datos en animales

En ratas hembras a las que se les administró miglustat por sonda oral a dosis de 20, 60 y 180 mg/kg/día, comenzando 14 días antes del apareamiento y continuando hasta el día 17 de gestación (organogénesis), se observó un aumento de la pérdida posimplantación, una disminución de la supervivencia embriofetal y una disminución del peso de los fetos y las crías a dosis ≥ 60 mg/kg/día (≥ 2 veces la dosis terapéutica humana en mg/m²). También se administró miglustat a ratas preñadas mediante sonda oral a dosis de 20, 60 y 180 mg/kg/día desde el día 6 de gestación

hasta la lactancia (día 20 posparto). Se observaron partos tardíos y prolongados con disminución de nacidos vivos a dosis ≥ 60 mg/kg/día (≥ 2 veces la dosis terapéutica humana en mg/m²).

En conejas preñadas que recibieron miglustat por sonda oral a dosis de 15, 30 y 45 mg/kg/día durante los días 6 a 18 de gestación (organogénesis), se observó toxicidad materna, incluidas muertes maternas (para todas las dosis), consumo reducido de alimentos (dosis de 30 y 45 mg/kg/día) y disminución del aumento de peso corporal (dosis de 15 y 30 mg/kg/día). El nivel de dosis de 15 mg/kg/día fue 0.97 veces la dosis terapéutica humana en mg/m².

En un estudio de desarrollo pre y posnatal en ratas, se administró miglustat por sonda oral en dosis de 20, 60 y 180 mg/kg/día desde el día 6 de gestación hasta el día 20 de lactancia y se observó una disminución de los nacidos vivos en las madres, así como una disminución del aumento de peso corporal en la descendencia a dosis ≥ 60 mg/kg/día (≥ 2 veces la dosis terapéutica humana en mg/m²). No hubo ningún efecto sobre las evaluaciones del comportamiento y el aprendizaje, la maduración sexual o el rendimiento reproductivo de la descendencia en dosis de hasta 180 mg/kg/día (aproximadamente 6 veces la dosis terapéutica humana en mg/m²).

8.2 Lactancia

Resumen de los riesgos

No existen datos disponibles sobre la presencia de miglustat en la leche materna humana o animal, los efectos sobre el lactante o los efectos sobre la producción de leche. Teniendo en cuenta las propiedades físicas del miglustat, es probable que ZAVESCA esté presente en la leche materna. Debido a las probabilidades de reacciones adversas graves en lactantes, se debe informar a las mujeres que no se recomienda amantar.

8.3 Hombres y mujeres con capacidad de reproducción

Infertilidad

Los resultados de un pequeño estudio clínico en siete varones adultos sanos que recibieron miglustat durante seis semanas no indicaron efectos sobre la fertilidad masculina. Los estudios en ratas macho han demostrado que el miglustat disminuyó la fertilidad, pero los hallazgos fueron reversibles. Los estudios en ratas hembras han demostrado un aumento de la pérdida postimplantación y una disminución de la supervivencia embriofetal [*consulte Uso en poblaciones específicas (8.1), Toxicología no clínica (13.1)*].

8.4 Uso pediátrico

No se determinó la seguridad y la eficacia de ZAVESCA en pacientes pediátricos.

En un conjunto de datos de seguridad de ensayos clínicos combinados de 45 pacientes menores de 18 años expuestos a ZAVESCA en indicaciones distintas de la enfermedad de Gaucher tipo 1, los percentiles medios de peso y altura ajustados por edad y sexo disminuyeron durante el primer año de tratamiento, pero después se estabilizaron. La duración media de la exposición en estos estudios osciló entre 2 y 2.6 años; algunos pacientes pediátricos estuvieron expuestos hasta 4 años. Sin embargo, el efecto de ZAVESCA sobre el aumento de peso y altura a largo plazo en pacientes pediátricos no está claro.

8.5 Uso geriátrico

Los estudios clínicos de ZAVESCA no incluyeron cantidades suficientes de pacientes de 65 años o mayores para determinar si respondían de manera diferente que los pacientes más jóvenes. Otra experiencia clínica referida no identificó diferencias en las respuestas entre los pacientes adultos mayores y los más jóvenes. En general, la elección de la dosis para un paciente anciano debe ser prudente, generalmente debe comenzar en el extremo bajo del rango de posología, reflejar la mayor frecuencia de reducción de la función hepática, renal y cardíaca, y de la enfermedad concomitante u otra terapia con medicamentos.

8.6 Insuficiencia renal

Se sabe que el miglustat se excreta sustancialmente por el riñón y el riesgo de reacciones adversas a este medicamento puede ser mayor en pacientes con insuficiencia renal [*consulte Farmacología clínica (12.3)*].

En pacientes con insuficiencia renal leve (depuración de creatinina ajustada 50-70 ml/min/1.73 m²), se debe iniciar el tratamiento con ZAVESCA a una dosis de 100 mg dos veces al día.

En pacientes con insuficiencia renal moderada (depuración de creatinina ajustada 30-50 ml/min/1.73 m²), se debe iniciar el tratamiento con ZAVESCA a una dosis de 100 mg dos veces al día.

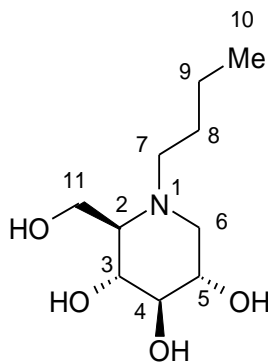
No se recomienda el uso de ZAVESCA en pacientes con insuficiencia renal grave (depuración de creatinina <30 ml/min/1.73 m²).

Dado que los pacientes adultos mayores son más propensos a presentar una disminución en la función renal, se debe tener cuidado al seleccionar la dosis, y puede resultar útil monitorear la función renal. No se ha investigado el impacto de la hemodiálisis en la disposición de ZAVESCA.

11 DESCRIPCIÓN

ZAVESCA[®] (cápsulas de miglustat, 100 mg) es un inhibidor de la glucosilceramida sintasa, que es una enzima glucosil transferasa responsable de la primera etapa en la síntesis de la mayoría de los glicosfingolípidos. ZAVESCA es un imino azúcar n-alquilado, un análogo sintético de la D-glucosa.

El nombre químico del miglustat es 1,5-(butilimino)-1,5-didesoxi-D-glucitol con la fórmula química C₁₀H₂₁NO₄ y un peso molecular de 219.28.



El miglustat es un sólido cristalino de color blanco a blanquecino y tiene sabor amargo. Es altamente soluble en agua. (>1000 mg/ml como base libre).

ZAVESCA se suministra en cápsulas de gelatina dura que contienen cada una 100 mg de miglustat para administración oral. Cada cápsula de ZAVESCA 100 mg también contiene estearato de magnesio, povidona (K30) y almidón glicolato de sodio. Entre los ingredientes de la cubierta de la cápsula se incluyen gelatina y dióxido de titanio, y las cubiertas están impresas con tinta comestible integrada por óxido de hierro negro y goma laca.

12 FARMACOLOGÍA CLÍNICA

12.1 Mecanismo de acción

La enfermedad de Gaucher tipo 1 es causada por una deficiencia funcional de glucocerebrosidasa, la enzima que media la degradación del glucosilceramida glucosfingolípido.

Miglustat funciona como un inhibidor competitivo y reversible de la enzima glucosilceramida sintasa, la enzima inicial en una serie de reacciones que dan como resultado la síntesis de la mayoría de los glucoesfingolípidos.

ZAVESCA ayuda a reducir la tasa de biosíntesis de glucoesfingolípidos, de modo que la cantidad de sustrato de glucoesfingolípidos se reduce a un nivel que permite que la actividad residual de la enzima glucocerebrosidasa deficiente sea más eficaz (terapia de reducción de sustrato). Los estudios *in vitro* e *in vivo* han demostrado que miglustat puede reducir la síntesis de glucosilceramidas a base de glucoesfingolípidos.

12.3 Farmacocinética

Absorción

Después de una dosis oral de 100 mg, el tiempo hasta la concentración plasmática máxima observada de miglustat ($t_{m\acute{a}x}$) osciló entre 2 y 2.5 horas en pacientes con Gaucher. Las concentraciones plasmáticas muestran una disminución biexponencial, caracterizada por una fase de distribución corta y una fase de eliminación más prolongada. La vida media efectiva de miglustat es de aproximadamente 6 a 7 horas, lo que predice que el estado de equilibrio se alcanzará entre 1.5 y 2 días después del inicio de la administración de la dosis tres veces al día.

Miglustat, dosificado a 50 y 100 mg tres veces al día en pacientes con Gaucher, exhibe una farmacocinética proporcional a la dosis. La farmacocinética de miglustat no se alteró después de la administración repetida de tres veces al día durante un máximo de 12 meses.

En sujetos sanos, la coadministración de ZAVESCA con alimentos da como resultado una disminución en la velocidad de absorción de miglustat (la concentración plasmática máxima [$C_{m\acute{a}x}$] disminuyó un 36 % y la $t_{m\acute{a}x}$ se retrasó 2 h), pero no tuvo un efecto estadísticamente significativo sobre el grado de absorción de miglustat (el área bajo la curva de la concentración plasmática [AUC] se redujo un 14 %). La biodisponibilidad oral media de una cápsula de miglustat de 100 mg es de aproximadamente el 97 % en relación con una solución oral administrada en ayunas. La farmacocinética de miglustat fue similar entre pacientes adultos con enfermedad de Gaucher tipo 1 y sujetos sanos después de la administración de una dosis única de miglustat 100 mg.

Distribución

Miglustat no se une a las proteínas plasmáticas. El volumen de distribución aparente medio de miglustat es de 83-105 litros en pacientes con Gaucher. En estado estacionario, la concentración de miglustat en el líquido cefalorraquídeo de seis pacientes que no tenían enfermedad de

Gaucher fue del 31.4-67.2 % de la concentración plasmática, lo que indica que miglustat atraviesa la barrera hematoencefálica.

Metabolismo y excreción

La principal vía de excreción de miglustat es a través del riñón. Tras la administración de una dosis única de 100 mg de ¹⁴C-miglustat a voluntarios sanos, el 83 % de la radiactividad se recuperó en la orina y el 12 % en las heces. En sujetos sanos, el 67 % de la dosis administrada se excretó sin cambios en la orina durante 72 horas. El metabolito más abundante en la orina fue el glucurónido de miglustat que representa el 5 % de la dosis. La vida media terminal de la radiactividad en plasma fue de 150 horas, lo que sugiere la presencia de uno o más metabolitos con una vida media prolongada. No se ha identificado el metabolito responsable de esta observación, pero puede acumularse y alcanzar concentraciones superiores a las del miglustat en estado estacionario.

Poblaciones específicas

Sexo

No hubo diferencias de sexo estadísticamente significativas en la farmacocinética de miglustat, según el análisis de datos agrupados.

Raza

No se han evaluado las diferencias étnicas en la farmacocinética de miglustat en pacientes con enfermedad de Gaucher. Sin embargo, la depuración oral aparente de miglustat en pacientes de ascendencia judía asquenazí no fue estadísticamente diferente al de otros (1 asiático y 15 caucásicos), según un análisis entre estudios.

Insuficiencia hepática

No se han realizado estudios para evaluar la farmacocinética de miglustat en pacientes con insuficiencia hepática.

Insuficiencia renal

Los datos limitados en pacientes sin enfermedad de Gaucher con insuficiencia renal indican que la depuración oral aparente (CL/F) de miglustat disminuye con la función renal disminuida. Si bien el número de sujetos con insuficiencia renal leve y moderada fue muy pequeño, los datos sugieren una disminución aproximada en la depuración oral aparente del 40 % y 60 % respectivamente, en insuficiencia renal leve y moderada, lo que justifica la necesidad de disminuir la dosis de miglustat en estos pacientes, dependiendo de los niveles de depuración de creatinina [*consulte Posología y forma de administración (2.2)*].

Los datos sobre insuficiencia renal grave se limitan a dos pacientes con depuración de creatinina en el rango 18-29 ml/min y no se puede extrapolar por debajo de este rango. Estos datos sugieren una disminución en CL/F de al menos un 70 % en pacientes con insuficiencia renal grave [*consulte Posología y forma de administración (2.2)* y *Uso en poblaciones específicas (8.6)*].

Estudios de interacción farmacológica

Miglustat no inhibe el metabolismo de varios sustratos de las enzimas del citocromo P450, incluidos CYP1A2, CYP2A6, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP2E1, CYP3A4 y CYP4A11 *in vitro*; en consecuencia, es poco probable que haya interacciones significativas mediante la inhibición de estas enzimas con medicamentos que sean sustratos de las enzimas del citocromo P450.

Se evaluó la interacción farmacológica entre ZAVESCA (miglustat 100 mg por vía oral tres veces al día) e imiglucerasa 7.5 o 15 U/kg/día en pacientes estabilizados con imiglucerasa después de un mes de coadministración. No hubo un efecto significativo de imiglucerasa sobre la farmacocinética de miglustat, con la coadministración de imiglucerasa y miglustat dando como resultado una reducción del 22 % en la $C_{m\acute{a}x}$ y una reducción del 14 % en el AUC para miglustat. Si bien ZAVESCA pareció aumentar el 70 % la depuración de imiglucerasa, estos resultados no son concluyentes debido al pequeño número de sujetos estudiados y a que los pacientes tomaron dosis variables de imiglucerasa [*consulte Interacciones farmacológicas (7)*].

La terapia concomitante con loperamida durante los ensayos clínicos no pareció alterar significativamente la farmacocinética de miglustat.

13 TOXICOLOGÍA NO CLÍNICA

13.1 Carcinogénesis, mutagénesis y alteración de la fertilidad

Carcinogénesis

Se han realizado estudios de carcinogenicidad de dos años con miglustat en ratones CD-1 a dosis orales de hasta 500 mg/kg/día y en ratas Sprague Dawley a dosis orales de hasta 180 mg/kg/día. La administración oral de miglustat durante 104 semanas produjo adenocarcinomas mucinosos del intestino grueso a 210, 420 y 500 mg/kg/día (alrededor de 3, 6 y 7 veces la dosis humana recomendada, respectivamente, según el área de superficie corporal) en ratones machos y a 420 y 500 mg/kg/día (aproximadamente 6 y 7 veces la dosis humana recomendada, según el área de superficie corporal) en ratones hembra. Los adenocarcinomas se consideraron raros en ratones CD-1 y ocurrieron en presencia de lesiones inflamatorias e hiperplásicas en el intestino grueso de machos y hembras. En ratas, la administración oral de miglustat durante 100 semanas produjo un aumento de la incidencia de adenomas de células intersticiales de los testículos a los 30, 60 y 180 mg/kg/día (alrededor de 1, 2 y 5 veces la dosis humana recomendada, respectivamente, según la superficie corporal).

Mutagénesis

Miglustat no fue mutagénico ni clastogénico en una batería de ensayos *in vitro* e *in vivo* que incluyen la mutación bacteriana inversa (Ames), aberración cromosómica (en linfocitos humanos), mutación genética en células de mamíferos (ovario de hámster chino) y ensayos de micronúcleos de ratón.

Disminución de la fertilidad

Se administró miglustat por sonda oral a ratas macho en dosis de 20, 60, 180 mg/kg/día, comenzando al menos 14 días antes del apareamiento y continuando hasta el apareamiento. Se observaron efectos sobre los parámetros de los espermatozoides (concentración, motilidad y morfología) que causaron una disminución de la fertilidad en todos los niveles de dosis (el nivel de dosis más bajo fue 0.65 veces la dosis terapéutica humana en mg/m²). Se demostró la reversibilidad 6 semanas después de la suspensión de la administración del medicamento. Se

observaron hallazgos de degeneración y atrofia de los túbulos seminíferos en los testículos en estudios de toxicidad con dosis repetidas en ratas.

Se administró miglustat por sonda oral a ratas hembras en dosis de 20, 60, 180 mg/kg/día, comenzando 14 días antes del apareamiento y continuando hasta el día 17 de la gestación. No hubo efectos sobre el rendimiento de apareamiento o la fertilidad en ratas hembras a dosis de hasta 180 mg/kg/día. Sin embargo, se observó un aumento de la pérdida posimplantación y una disminución de la supervivencia embriofetal a dosis de ≥ 60 mg/kg/día (≥ 2 veces la dosis terapéutica humana en mg/m^2).

13.2 Toxicología o farmacología animal

Se observaron hallazgos histopatológicos en ausencia de signos clínicos en el sistema nervioso central del mono (cerebro, columna vertebral) que incluían mineralización vascular, además de mineralización y necrosis de la sustancia blanca a >750 mg/kg/día (4 veces la exposición sistémica terapéutica humana según las comparaciones del área bajo la curva de la concentración plasmática [AUC]) en un estudio de toxicidad oral de 52 semanas con dosis de 750 y 2000 mg/kg/d. Se observó vacuolización de la sustancia blanca en ratas a las que se les administró una dosis oral por sonda a ≥ 180 mg/kg/d (6 veces la exposición terapéutica humana según comparaciones de superficie corporal en mg/m^2) en un estudio de 4 semanas con dosis de 180, 840 y 4200 mg/kg/d. La vacuolización a veces puede ocurrir como un artefacto del procesamiento de tejidos. Los hallazgos en perros incluyeron temblor y ausencia de reflejos corneales en dosis de 105 mg/kg/día (10 veces la exposición sistémica terapéutica humana, según las comparaciones del área de superficie corporal, mg/m^2) después de un estudio de toxicidad por sonda oral de 4 semanas con dosis de 35, 70, 105 y 140 mg/kg/d. Se observó ataxia, reflejos pupilares, palpebrales o rotulianos disminuidos/ausentes en un perro a ≥ 495 mg/kg/día (50 veces la exposición sistémica terapéutica humana según las comparaciones del área de superficie corporal, mg/m^2), en un estudio de toxicidad por sonda oral de 2 semanas con dosis de 85, 165, 495 y 825 mg/kg/d.

Se observaron cataratas en ratas a ≥ 180 mg/kg/día (4 veces la exposición sistémica terapéutica humana, según el AUC) en un estudio de toxicidad por sonda oral de 52 semanas con dosis de 180, 420, 840 y 1680 mg/kg/d.

Se observaron necrosis, inflamación y hemorragia gastrointestinal en perros a dosis de ≥ 85 mg/kg/día (9 veces la exposición sistémica terapéutica humana según las comparaciones del área de superficie corporal en mg/m^2) después de un estudio de toxicidad oral (cápsula) de 2 semanas con dosis de 85, 165, 495 y 825 mg/kg/d. Se produjo una toxicidad gastrointestinal similar en ratas a 1200 mg/kg/día (7 veces la exposición sistémica terapéutica humana, según el AUC) en un estudio de toxicidad por sonda oral de 26 semanas con dosis de 300, 600 y 1200 mg/kg/d. En los monos, se produjo una toxicidad gastrointestinal similar a ≥ 750 mg/kg/día (6 veces la exposición sistémica terapéutica humana basada en el AUC) después de un estudio de toxicidad por sonda oral de 52 semanas con dosis de 750 y 2000 mg/kg/d.

14 ESTUDIOS CLÍNICOS

Se investigó la eficacia de ZAVESCA en la enfermedad de Gaucher tipo 1 en dos ensayos abiertos no controlados y en un ensayo aleatorizado, abierto y con control activo con reemplazo enzimático administrado como imiglucerasa. Los pacientes que recibieron ZAVESCA fueron tratados con dosis que oscilaron entre 100 y 600 mg al día, aunque la mayoría de los pacientes se mantuvieron con dosis entre 200 y 300 mg al día. Los parámetros de eficacia incluyeron la evaluación del volumen de los órganos del hígado y el bazo, la concentración de hemoglobina y

el recuento de plaquetas. Un total de 80 pacientes estuvieron expuestos a ZAVESCA durante los tres ensayos y su período de ampliación.

Ensayos de monoterapia abiertos no controlados

En el estudio 1, se administró ZAVESCA a una dosis inicial de 100 mg tres veces al día durante 12 meses (rango de dosis de 100 una vez al día a 200 mg tres veces al día) a 28 pacientes adultos con enfermedad de Gaucher tipo 1 que no pudieron recibir terapia de reemplazo enzimático y que no habían tenido terapia de reemplazo enzimático en los 6 meses anteriores. Veintidós pacientes completaron el ensayo. Después de 12 meses de tratamiento, los resultados mostraron reducciones porcentuales medias significativas con respecto al valor inicial del volumen del hígado (12 %) y del volumen del bazo (19 %), un aumento no significativo desde el valor inicial en la concentración media absoluta de hemoglobina de 0.26 g/dl y un aumento absoluto medio desde el inicio en el recuento de plaquetas de $8 \times 10^9/l$ (consulte las Tablas 3-6).

En el estudio 2, se administró ZAVESCA a una dosis inicial de 50 mg tres veces al día durante 6 meses a 18 pacientes adultos con enfermedad de Gaucher tipo 1 que no pudieron recibir terapia de reemplazo enzimático y que no habían tenido terapia de reemplazo enzimático en los 6 meses anteriores. Diecisiete pacientes completaron el ensayo. Después de 6 meses de tratamiento, los resultados mostraron reducciones porcentuales medias significativas con respecto al valor inicial del volumen del hígado (6 %) y del volumen del bazo (5 %). Hubo una disminución absoluta media no significativa desde el valor inicial en la concentración de hemoglobina de 0.13 g/dl y un aumento absoluto medio no significativo desde el valor inicial en el recuento de plaquetas de $5 \times 10^9/l$ (consulte las Tablas 3-6).

Periodo de ampliación

Dieciocho pacientes se inscribieron en una ampliación de 12 meses del Estudio 1. Un subconjunto de pacientes que continuaron en la ampliación tenían volúmenes hepáticos promedio iniciales más grandes y recuentos de plaquetas y concentraciones de hemoglobina iniciales más bajas que la población del estudio original (consulte las Tablas 3-6). Después de un total de 24 meses de tratamiento, hubo disminuciones medias significativas desde el valor inicial de los volúmenes de órgano del hígado y el bazo de 15 % y 27 %, respectivamente, y aumentos absolutos medios significativos desde el valor inicial de la concentración de hemoglobina y el recuento de plaquetas de 0.9 g/dl y $14 \times 10^9/l$, respectivamente (consulte las Tablas 3-6).

Dieciséis pacientes se inscribieron en una ampliación de 6 meses del Estudio 2. Después de un total de 12 meses de tratamiento, hubo una disminución media con respecto al valor inicial del volumen de órgano del bazo de 10 %, mientras que el porcentaje medio de disminución en el volumen de órgano del hígado se mantuvo en 6 %. No hubo cambios significativos en las concentraciones de hemoglobina ni en el recuento de plaquetas (consulte las Tablas 3-6).

Los resultados del volumen del hígado de los estudios 1 y 2 y sus ampliaciones se resumen en la Tabla 3:

Tabla 3: Cambios en el volumen del hígado en dos ensayos de monoterapia abiertos no controlados de ZAVESCA con período de ampliación

	n	Volumen del hígado	
		Media absoluta (l) (IC del 95 % bilateral)	Media porcentual (%) (IC del 95 % bilateral)
Estudio 1 (dosis inicial de ZAVESCA 100 mg tres veces al día)			
Valor inicial (mes 0)	21	2.39	
Cambio desde el valor inicial a los 12 meses		-0.28 (-0.38, -0.18)	-12.1 % (-16.4, 7.9)

Fase de ampliación del Estudio 1			
Valor inicial (mes 0)	12	2.54	
Cambio desde el valor inicial a los 24 meses		-0.36 (-0.48, -0.24)	-14.5 % (-19.3, 9.7)
Estudio 2 (ZAVESCA 50 mg tres veces al día)			
Valor inicial (mes 0)	17	2.45	
Cambio desde el valor inicial a los 6 meses		-0.14 (-0.25, -0.03)	-5.9 % (-9.9, -1.9)
Fase de ampliación del Estudio 2			
Valor inicial (mes 0)	13	2.35	
Cambio desde el valor inicial a los 12 meses		-0.17 (-0.3, -0.0)	-6.2 % (-12.0, -0.5)

Los resultados del volumen del bazo de los Estudios 1 y 2 y sus ampliaciones se resumen en la Tabla 4:

Tabla 4: Cambios en el volumen del bazo en dos ensayos de monoterapia abiertos no controlados de ZAVESCA con período de ampliación

	n	Volumen del bazo	
		Media absoluta (l) (IC del 95 % bilateral)	Media porcentual (%) (IC del 95 % bilateral)
Estudio 1 (dosis inicial de ZAVESCA 100 mg tres veces al día)			
Valor inicial (mes 0)	18	1.64	
Cambio desde el valor inicial a los 12 meses		-0.32 (-0.42, -0.22)	-19.0 % (-23.7, -14.3)
Fase de ampliación del Estudio 1			
Valor inicial (mes 0)	10	1.56	
Cambio desde el valor inicial a los 24 meses		-0.42 (-0.53, -0.30)	-26.4 % (-30.4, -22.4)
Estudio 2 (ZAVESCA 50 mg tres veces al día)			
Valor inicial (mes 0)	11	1.98	
Cambio desde el valor inicial a los 6 meses		-0.09 (-0.18, -0.01)	-4.5 % (-8.2, -0.7)
Fase de ampliación del Estudio 2			
Valor inicial (mes 0)	9	1.98	
Cambio desde el valor inicial a los 12 meses		-0.23 (-0.46, 0.00)	-10.1 % (-20.1, -0.1)

Los resultados de concentración de hemoglobina de los Estudios 1 y 2 y sus ampliaciones se resumen en la Tabla 5:

Tabla 5: Cambios en la concentración de hemoglobina en dos ensayos de monoterapia abiertos no controlados de ZAVESCA con período de ampliación

	n	Concentración de hemoglobina	
		Media absoluta (g/dl) (IC del 95 % bilateral)	Media porcentual (%) (IC del 95 % bilateral)
Estudio 1 (dosis inicial de ZAVESCA 100 mg tres veces al día)			
Valor inicial (mes 0)	22	11.94	
Cambio desde el valor inicial a los 12 meses		0.26 (-0.05, 0.57)	2.6 % (-0.5, 5.7)
Fase de ampliación del Estudio 1			
Valor inicial (mes 0)	13	11.03	
Cambio desde el valor inicial a los 24 meses		0.91 (0.30, 1.53)	9.1 % (2.9, 15.2)
Estudio 2 (ZAVESCA 50 mg tres veces al día)			
Valor inicial (mes 0)	17	11.60	
Cambio desde el valor inicial a los 6 meses		-0.13 (-0.51, 0.24)	-1.3 % (-4.4, 1.8)
Fase de ampliación del Estudio 2			
Valor inicial (mes 0)	13	11.94	
Cambio desde el valor inicial a los 12 meses		0.06 (-0.73, 0.85)	1.2 % (-5.2, 7.7)

Los resultados del recuento de plaquetas de los Estudios 1 y 2 y sus ampliaciones se resumen en la Tabla 6:

Tabla 6: Cambios en el recuento de plaquetas en dos ensayos de monoterapia abiertos no controlados de ZAVESCA con período de ampliación

	n	Recuento de plaquetas	
		Media absoluta ($10^9/l$) (IC del 95 % bilateral)	Media porcentual (%) (IC del 95 % bilateral)
Estudio 1 (dosis inicial de ZAVESCA 100 mg tres veces al día)			
Valor inicial (mes 0)	22	76.58	
Cambio desde el valor inicial a los 12 meses		8.28 (1.88, 14.69)	16.0 % (-0.8, 32.8)
Fase de ampliación del Estudio 1			
Valor inicial (mes 0)	13	72.35	
Cambio desde el valor inicial a los 24 meses		13.58 (7.72, 19.43)	26.1 % (14.7, 37.5)
Estudio 2 (ZAVESCA 50 mg tres veces al día)			
Valor inicial (mes 0)	17	116.47	
Cambio desde el valor inicial a los 6 meses		5.35 (-6.31, 17.02)	2.0 % (-6.9, 10.8)
Fase de ampliación del Estudio 2			
Valor inicial (mes 0)	13	122.15	
Cambio desde el valor inicial a los 12 meses		14.0 (-3.4, 31.4)	14.7 % (-1.4, 30.7)

Ensayo abierto con control activo

El estudio 3 fue un estudio abierto, aleatorizado y con control activo de 36 pacientes adultos con enfermedad de Gaucher tipo 1, que habían estado recibiendo terapia de reemplazo enzimático con imiglucerasa durante un mínimo de 2 años antes de ingresar al estudio. Los pacientes fueron aleatorizados 1:1:1 a uno de los tres grupos de tratamiento, de la siguiente manera:

- Solo ZAVESCA 100 mg tres veces al día
- Solo imiglucerasa (dosis habitual del paciente)
- ZAVESCA 100 mg tres veces al día e imiglucerasa (dosis habitual)

Los pacientes fueron tratados durante 6 meses y 33 pacientes completaron el estudio. Dado que ZAVESCA solo está indicado como monoterapia, los resultados para los grupos de monoterapia se describen a continuación. En el mes 6, los resultados mostraron una disminución en el cambio porcentual medio del volumen del hígado en el grupo de tratamiento con ZAVESCA en comparación con el grupo de solo imiglucerasa. No hubo diferencias significativas entre los grupos para los cambios absolutos medios del volumen del hígado y el bazo y la concentración de hemoglobina. Sin embargo, hubo una diferencia significativa entre los grupos de solo ZAVESCA y solo imiglucerasa en los recuentos de plaquetas en el mes 6, y el grupo de solo ZAVESCA tuvo una disminución absoluta media del recuento de plaquetas de $21.6 \times 10^9/l$ y el grupo de solo imiglucerasa tuvo un aumento absoluto medio del recuento de plaquetas de $10.1 \times 10^9/l$ (consulte las Tablas 7-10).

Periodo de ampliación

Veintinueve pacientes se inscribieron en una ampliación de 6 meses del Estudio 3. En la fase de ampliación, los 29 pacientes dejaron de recibir la imiglucerasa y recibieron 100 mg de ZAVESCA en monoterapia tres veces al día en forma abierta. En el mes 12, los resultados mostraron disminuciones no significativas en los recuentos de plaquetas desde el valor inicial en todos los grupos de tratamiento (por aleatorización original). Hubo una disminución significativa en el recuento de plaquetas desde el mes 6 al 12 en el grupo asignado originalmente de forma aleatoria al tratamiento con imiglucerasa y una disminución continua en el recuento de plaquetas en el grupo originalmente aleatorizado a solo ZAVESCA. No hubo cambios significativos en

ningún grupo de tratamiento para el volumen del hígado, el volumen del bazo o la concentración de hemoglobina (consulte las Tablas 7-10).

Los resultados del volumen del hígado del Estudio 3 y su ampliación se resumen en la Tabla 7:

Tabla 7: Cambios en el volumen del hígado del Estudio 3 y la fase de ampliación

	Solo imiglucerasa	Solo ZAVESCA
Estudio 3	n=11	n=10
Mes 0	1.81	1.58
Cambio del mes 6 (l)	0.04	-0.05
% cambio del mes 6	3.6 %	-2.9 %
Diferencia media ajustada de imiglucerasa (IC del 95 %)		-4.5 % (-13.2, 4.2)
Fase de ampliación*	n=10	n=8
Mes 0	1.94	1.60
Cambio del mes 12 (l)	-0.05	-0.01
% cambio del mes 12	-0.7 %	-0.8 %

* Todos los pacientes recibieron ZAVESCA 100 mg tres veces al día en monoterapia desde el mes 6 hasta el mes 12.

Los resultados del volumen del bazo del Estudio 3 y su ampliación se resumen en la Tabla 8:

Tabla 8: Cambios en el volumen del bazo del Estudio 3 y la fase de ampliación

	Solo imiglucerasa	Solo ZAVESCA
Estudio 3	n=8	n=7
Mes 0	0.61	0.69
Cambio del mes 6 (l)	-0.02	-0.03
% cambio del mes 6	-2.1 %	-4.8 %
% diferencia ajustada de imiglucerasa (IC del 95 %)		-5.8 % (-22.1, 10.5)
Fase de ampliación*	n=7	n=6
Mes 0	0.83	0.57
Cambio del mes 12 (l)	0.04	-0.05
% cambio del mes 12	1.5 %	-6.1 %

* Todos los pacientes recibieron ZAVESCA 100 mg tres veces al día en monoterapia desde el mes 6 hasta el mes 12.

Los resultados de concentración de hemoglobina del Estudio 3 y su ampliación se resumen en la Tabla 9:

Tabla 9: Cambios en la concentración de hemoglobina del Estudio 3 y la fase de ampliación

	Solo imiglucerasa	Solo ZAVESCA
Estudio 3	n=12	n=10
Mes 0	13.18	12.44
Cambio del mes 6 (g/dl)	-0.15	-0.31
% cambio del mes 6	-1.2 %	-2.4 %
% diferencia ajustada de imiglucerasa (IC del 95 %)		-1.9 % (-6.4, 2.6)
Fase de ampliación*	n=10	n=9
Mes 0	13.39	12.46
Cambio del mes 12 (g/dl)	-0.48	-0.13
% cambio del mes 12	-3.1 %	-1.1 %

* Todos los pacientes recibieron ZAVESCA 100 mg tres veces al día en monoterapia desde el mes 6 hasta el mes 12.

Los resultados del recuento de plaquetas del estudio 3 y su ampliación se resumen en la Tabla 10:

Tabla 10: Cambios en el recuento de plaquetas del Estudio 3 y la fase de ampliación

	Solo imiglucerasa	Solo ZAVESCA
Estudio 3	n=12	n=10
Mes 0	165.75	170.55
Cambio del mes 6 ($10^9/l$)	15.29	-21.60
% cambio del mes 6	10.1 %	-9.6 %
% diferencia ajustada de imiglucerasa (IC del 95 %)		-17.1 % (-32.9, -1.3)
Fase de ampliación*	n=10	n=9
Mes 0	170.05	184.83
Cambio del mes 6 ($10^9/l$)	-3.75	-27.39
% cambio del mes 12	-3.2 %	-10.4 %

* Todos los pacientes recibieron ZAVESCA 100 mg tres veces al día en monoterapia desde el mes 6 hasta el mes 12.

Pacientes con recuentos de plaquetas superiores a $150 \times 10^9/l$ al inicio del estudio, quienes fueron aleatorizados al tratamiento con ZAVESCA tuvieron disminuciones significativas en el recuento de plaquetas en el mes 12.

16 PRESENTACIÓN, ALMACENAMIENTO Y MANIPULACIÓN

ZAVESCA se suministra en cápsulas de gelatina dura que contienen 100 mg de miglustat. Las cápsulas de 100 mg de ZAVESCA[®] son de color blanco opaco con “OGT 918” impreso en negro en la tapa y “100” impreso en negro en el cuerpo.

Las cápsulas de ZAVESCA[®] 100 mg se envasan en blísteres. En cada caja se suministran seis blísteres de 15 cápsulas.

NDC 66215-201-90: caja que contiene 90 cápsulas

NDC 66215-201-15: blíster que contiene 15 cápsulas

Almacenamiento

Almacenar entre 20 °C y 25 °C (68 °F y 77 °F). Se permiten variaciones de entre 15 °C y 30 °C (59 °F y 86 °F) [consulte Temperatura ambiente controlada de la USP].

Mantener fuera del alcance de los niños.

17 INFORMACIÓN DE ORIENTACIÓN PARA EL PACIENTE

Recomiende al paciente que lea el prospecto para el paciente aprobado por la FDA (Información para el paciente).

Información para pacientes

- Informe a los pacientes que la reacción adversa grave más común notificada con ZAVESCA es la neuropatía periférica. Aconseje a los pacientes que informen de inmediato cualquier entumecimiento, hormigueo, dolor o ardor en las manos y los pies [consulte Advertencias y precauciones (5.1)].

- Informe a los pacientes que otras reacciones adversas incluyen temblores y reducciones en el recuento de plaquetas. Aconseje a los pacientes que informen de inmediato el desarrollo de temblores o el empeoramiento de un temblor existente [*consulte Advertencias y precauciones (5.2, 5.4)*].
- Informe a los pacientes que otras reacciones adversas graves incluyen diarrea y pérdida de peso. Aconseje a los pacientes que se adhieran a las instrucciones dietéticas [*consulte Advertencias y precauciones (5.3)*].
- Informe a los pacientes que, si se olvidan una dosis, deben tomar la siguiente cápsula de ZAVESCA a la siguiente hora programada.
- Informe a los pacientes sobre los posibles riesgos y beneficios de ZAVESCA y modos alternativos de tratamiento.

Embarazo

Informe a las mujeres embarazadas y a las mujeres con capacidad de reproducción sobre el posible riesgo para el feto, según los datos de estudios con animales. Indique a las mujeres que informen a sus proveedores de atención médica sobre un embarazo conocido o sospechado [*consulte Uso en Poblaciones específicas (8.1)*].

Lactancia

Informe a las mujeres que no deben amamantar durante el tratamiento con ZAVESCA [*consulte Uso en poblaciones específicas (8.2)*].

Fabricado para:

Actelion Pharmaceuticals US, Inc.,
 una Janssen Pharmaceutical Company
 South San Francisco, CA 94080, USA

Fabricado en Suiza

© 2003 - 2017 Actelion Pharmaceuticals US, Inc.

JN20210115

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

ZAVESCA® (miglustat) cápsulas

Lea esta información para el paciente antes de comenzar a tomar ZAVESCA y cada vez que vuelva a surtir la receta. Es posible que este material contenga información nueva.

¿Qué es ZAVESCA?

ZAVESCA es un medicamento recetado que se usa solo para tratar a adultos con enfermedad de Gaucher tipo 1 de leve a moderada. ZAVESCA se usa solo en personas que no pueden ser tratadas con terapia de reemplazo enzimático.

Se desconoce si ZAVESCA es seguro y efectivo en niños menores de 18 años de edad.

Antes de tomar ZAVESCA, informe a su proveedor de atención médica de todas sus afecciones médicas, incluso si:

- Tiene problemas renales.
- Está embarazada o planea quedar embarazada. ZAVESCA puede dañar al bebé nonato. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si queda embarazada o cree que puede estarlo durante el tratamiento con ZAVESCA.
- Está amamantando o tiene previsto hacerlo. Se desconoce si ZAVESCA pasa a la leche materna y daña al bebé. No amamante durante el tratamiento con ZAVESCA. Hable con su proveedor de atención médica sobre la mejor manera de alimentar a su bebé durante el tratamiento con ZAVESCA.

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que tome, incluidos los medicamentos recetados y los de venta libre, las vitaminas y los suplementos naturales. ZAVESCA puede afectar el funcionamiento de otros medicamentos.

¿Cómo debo tomar ZAVESCA?

- Tome ZAVESCA exactamente como se lo indica su proveedor de atención médica.
- Tome ZAVESCA a la misma hora todos los días.
- Si olvida una dosis de ZAVESCA, omita esa dosis. Tome la siguiente cápsula de ZAVESCA a la hora habitual.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de ZAVESCA?

ZAVESCA puede causar efectos secundarios graves, entre ellos, los siguientes:

- **Adormecimiento, hormigueo, dolor o ardor en las manos o los pies (neuropatía periférica).** Llame a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene adormecimiento, hormigueo, dolor o ardor en las manos o los pies.
- Su proveedor de atención médica puede evaluar sus nervios (examen neurológico) antes de comenzar con ZAVESCA y durante el tratamiento con este medicamento.
- **Temblores de manos nuevos o que empeoran (movimientos inestables).** Los temblores son comunes con ZAVESCA y pueden comenzar dentro del primer mes de iniciar el tratamiento. A veces, los temblores pueden desaparecer entre 1 y 3 meses si se continúa con el tratamiento. Su proveedor de atención médica puede reducir la dosis o suspender ZAVESCA si presenta temblores en las manos nuevos o que empeoran. Llame a su proveedor de atención médica de inmediato si tiene nuevos temblores en las manos durante el tratamiento con ZAVESCA o si empeoran los temblores en las manos que ya tiene.
- **La diarrea** es común con ZAVESCA y en ocasiones puede ser grave. Su proveedor de atención médica puede recetarle otro medicamento (antidiarreico) para tratar la diarrea si es un problema para usted y puede recomendarle cambios en su dieta, como evitar los alimentos con alto contenido de carbohidratos. Hable con su proveedor de atención médica sobre su dieta si tiene diarrea.
- **La pérdida de peso** es común con ZAVESCA y en ocasiones puede ser grave. Puede perder peso al iniciar el tratamiento con ZAVESCA.
- **El recuento bajo de plaquetas** es común con ZAVESCA y puede ser grave. Su proveedor de atención médica puede realizarle análisis de sangre para controlar el recuento de plaquetas en sangre durante el tratamiento con ZAVESCA.

Entre los efectos secundarios más frecuentes de ZAVESCA se incluyen:

- pérdida de peso
- dolor estomacal
- gases
- náuseas y vómitos
- dolor de cabeza, incluida migraña
- dolor de espalda
- estreñimiento
- sequedad de boca
- pesadez en brazos y piernas
- pérdida de memoria
- inestabilidad al caminar
- calambres en las piernas
- mareos
- debilidad
- problemas de visión
- calambres musculares
- pérdida de apetito
- indigestión
- adormecimiento, hormigueo, dolor o ardor en la piel
- hinchazón del estómago
- dolor de estómago no relacionado con la alimentación
- cambios menstruales

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de ZAVESCA.

Llame al médico para pedir asesoría médica sobre los efectos secundarios. Puede informar la aparición de efectos secundarios a la FDA al 1-800-FDA-1088.

¿Cómo debo almacenar ZAVESCA?

- Almacene ZAVESCA a temperatura ambiente entre 68 °F y 77 °F (20 °C y 25 °C).

Mantenga ZAVESCA y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.

Información general sobre el uso seguro y efectivo de ZAVESCA.

En ocasiones, los medicamentos se recetan para propósitos diferentes de los que figuran en la lista del folleto de Información para el paciente. No use ZAVESCA para una afección para la cual no fue recetado. No le dé ZAVESCA a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted. Este medicamento puede hacerles daño.

Puede solicitarle a su proveedor de atención médica o farmacéutico información sobre ZAVESCA redactada especialmente para profesionales de atención médica.

¿Cuáles son los ingredientes de ZAVESCA?

Ingrediente activo: miglustat

Ingredientes inactivos: almidón glicolato de sodio, povidona (K30) y estearato de magnesio.

La cubierta de la cápsula contiene: gelatina y dióxido de titanio; la tinta de impresión comestible contiene óxido de hierro negro y goma laca.

Fabricado para:

Actelion Pharmaceuticals US, Inc.,
una Janssen Pharmaceutical Company
South San Francisco, CA 94080, EE. UU.
© 2003-2017 Actelion Pharmaceuticals US, Inc.
JN20210115

Fabricado en Suiza

Para obtener más información comuníquese con Janssen por teléfono al 1-800-526-7736 (1-800- JANSSEN) o visite el sitio www.ZAVESCA.com.

La Información para el paciente fue aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA) de los Estados Unidos.

Revisado: 01/2021