



FICHA TÉCNICA

APROVASC® 300MG/5MG COMPRIMIDO RECUBIERTO

1. NOMBRE DEL PRODUCTO, CONCENTRACIÓN, DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL, FORMA FARMACÉUTICA

Aprovasc®
300mg/5mg
Irbesartán/Amlodipino
comprimido recubierto

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada comprimido recubierto contiene:

- 300 mg de Irbesartán y 5 mg de Amlodipino (como Amlodipino Besilato 7 mg).
- Excipientes: celulosa microcristalina PH-101, celulosa microcristalina PH-112, croscarmelosa de sodio, hipromelosa, dióxido de silicio, estearato de magnesio, agua purificada* (*se evapora durante el proceso), Opadry amarillo 02G82676 (hipromelosa 5cP, Macrogol 400, Macrogol 8000, dióxido de titanio y óxido de hierro amarillo).

3. INFORMACIÓN CLÍNICA

3.1 INDICACIONES TERAPÉUTICAS

Aprovasc está indicado como terapia de sustitución para el tratamiento de la hipertensión esencial en pacientes adultos ya controlados con irbesartán y amlodipino utilizados simultáneamente a la misma dosis que en el producto combinado.

3.2 DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Vía de administración: oral

Posología:

La combinación a dosis fijas no es adecuada para la terapia inicial. Se debe haber realizado la titulación de la dosis con los componentes individuales (es decir, amlodipino e irbesartán) antes de cambiar a la combinación a dosis fijas.

La dosis recomendada de Aprovasc es un comprimido al día. Aprovasc puede ser administrado con o sin alimentos.

La dosis máxima recomendada es de 300 mg de Irbesartán y 10 mg de Amlodipino al día.

Población pediátrica

No se ha establecido la seguridad y eficacia de Aprovasc en niños de 0 a 18 años.

Los datos actualmente disponibles están descritos en las secciones 4.1 y 4.2, sin embargo, no se puede hacer una recomendación posológica.

Edad avanzada

El uso a dosis similares se tolera bien tanto en pacientes de edad avanzada como en pacientes más



FICHA TÉCNICA

jóvenes. Se recomienda un régimen de dosis normal en pacientes de edad avanzada, sin embargo, debido a la presencia de amlodipino, el aumento de la dosis debe realizarse con precaución (ver secciones 3.4 y 4.2).

Insuficiencia hepática

Debido a la presencia de amlodipino, Aprovasc debe administrarse con precaución en pacientes con insuficiencia hepática (ver secciones 3.4 y 4.2).

Insuficiencia renal.

No es necesario el ajuste de dosis en pacientes con insuficiencia renal (ver secciones 3.4 y 4.2).

3.3 CONTRAINDICACIONES

Debido a la presencia en el medicamento de irbesartán y amlodipino, Aprovasc está contraindicado en:

- Hipersensibilidad a irbesartán, amlodipino, derivados de dihidropiridina o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 5.1.
- Shock (incluyendo shock cardiogénico).
- Obstrucción del flujo de salida del ventrículo izquierdo (p.ej. estenosis aórtica grave).
- Insuficiencia cardíaca hemodinámicamente inestable tras infarto agudo de miocardio.
- Segundo y tercer trimestres de embarazo (ver secciones 3.4 y 3.6).
- Hipotensión grave.
- El uso concomitante de Aprovasc con medicamentos con aliskiren está contraindicado en pacientes con diabetes mellitus o insuficiencia renal (tasa de filtración glomerular (TFG) < 60 ml/min/1,73 m²) (ver secciones 3.5 y 4.1.)

3.4 ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Irbesartán y amlodipino

Crisis hipertensiva

No se ha establecido la seguridad y eficacia de la combinación a dosis fijas de irbesartán/amlodipino en crisis hipertensivas.

Irbesartán

Hipotensión - pacientes con depleción de volumen

Puede producirse hipotensión sintomática, como con los inhibidores de enzima convertidora de angiotensina (IECAs), en pacientes con depleción de volumen y/o sodio así como en pacientes con un tratamiento intensivo con diuréticos y/o una dieta restrictiva en sal, o en hemodiálisis. La depleción de volumen y sodio debe corregirse antes de iniciar terapia con la combinación a dosis fijas de irbesartán/amlodipino.

Hipoglucemia

Irbesartán puede inducir hipoglucemia, especialmente en pacientes diabéticos. En pacientes tratados con insulina o antidiabéticos, se debe considerar una monitorización adecuada de la glucosa en sangre; cuando esté indicado, puede ser necesario un ajuste de la dosis de insulina o antidiabéticos (ver sección 3.5).



FICHA TÉCNICA

Hipertensión renovascular

Existe un mayor riesgo de hipotensión grave e insuficiencia renal cuando los pacientes con estenosis de la arteria renal bilateral o estenosis de la arteria de un único riñón funcional son tratados con medicamentos que afecten al sistema renina-angiotensina-aldosterona. Aunque este aspecto no está documentado con irbesartán, puede presentarse un efecto similar con los antagonistas de los receptores de la angiotensina-II.

Pacientes hipertensos con diabetes tipo 2 y enfermedad renal

En un análisis realizado en un estudio que incluyó pacientes con enfermedad renal avanzada, se observó que el efecto de irbesartán sobre los eventos renales y cardiovasculares no fue uniforme entre todos los subgrupos. En particular, fue menos favorable en mujeres y en sujetos que no eran de raza blanca (ver sección 4.1).

Bloqueo dual del Sistema Renina-Angiotensina-Aldosterona (SRAA):

Existe evidencia de que el uso concomitante de inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina, antagonistas de los receptores de angiotensina II o aliskiren aumenta el riesgo de hipotensión, hiperpotasemia y disminución de la función renal (incluyendo insuficiencia renal aguda). En consecuencia, no se recomienda el bloqueo dual del SRAA mediante la utilización combinada de inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina (ECA), antagonistas de los receptores de angiotensina II o aliskiren (ver secciones 3.5 y 4.1). Si se considera imprescindible la terapia de bloqueo dual, esta solo se debe llevar a cabo bajo la supervisión de un especialista y sujeta a una estrecha y frecuente monitorización de la función renal, los niveles de electrolitos y la presión arterial.

No se deben utilizar de forma concomitante los inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina y los antagonistas de los receptores de angiotensina II en pacientes con nefropatía diabética.

Hiperpotasemia

Como con otros medicamentos que afectan al sistema de renina-angiotensina-aldosterona, puede aparecer hiperpotasemia durante el tratamiento con irbesartán, especialmente en presencia de insuficiencia renal, proteinuria franca debido a nefropatía diabética, y/o insuficiencia cardíaca. En pacientes de riesgo se recomienda una monitorización estrecha de los niveles séricos de potasio (ver sección 3.5).

Litio

No se recomienda la combinación de litio e irbesartán (ver sección 3.5).

Estenosis valvular aórtica y mitral, cardiomiopatía hipertrófica obstructiva

Como sucede con otros vasodilatadores, se recomienda especial precaución en pacientes con estenosis valvular aórtica o mitral, o con cardiomiopatía hipertrófica obstructiva.

Aldosterismo primario

Los pacientes con aldosterolismo primario generalmente no responden a medicamentos



FICHA TÉCNICA

antihipertensivos que actúan a través de la inhibición del sistema renina-angiotensina. Por lo tanto, no se recomienda la utilización de irbersartán.

Mortalidad y morbilidad neonatal/fetal

No se debe iniciar ningún tratamiento con Antagonistas del Receptor de Angiotensina II (ARAs-II) durante el embarazo. Salvo que se considere esencial continuar el tratamiento con ARA-II, las pacientes que estén planeando quedarse embarazadas deberían cambiar a tratamientos antihipertensivos alternativos que tengan un perfil de seguridad establecido para su uso durante el embarazo. Cuando se diagnostique un embarazo, el tratamiento con la combinación a dosis fijas de irbersartán/amlodipino debe interrumpirse lo antes posible, y, si procede, debe iniciarse una terapia alternativa (ver secciones 3.3 y 3.6).

General

En pacientes cuyo tono vascular y función renal dependen principalmente de la actividad del sistema renina-angiotensina-aldosterona (ej: pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva grave o enfermedad renal subyacente, incluyendo estenosis de la arteria renal), el tratamiento con inhibidores de la enzima convertidora de la angiotensina o con antagonistas de los receptores de la angiotensina-II que afectan a este sistema se han asociado con hipotensión aguda, azotemia, oliguria, o, en raras ocasiones con insuficiencia renal aguda (ver sección 3.5). Al igual que con cualquier agente antihipertensivo, la disminución excesiva de la presión arterial en pacientes con cardiopatía isquémica o enfermedad cardiovascular isquémica puede provocar un infarto de miocardio o un accidente cerebrovascular.

Como se ha observado con los inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina, irbersartán y otros antagonistas de angiotensina son aparentemente menos efectivos en disminuir la presión arterial en personas de raza negra que en personas de no raza negra, debido posiblemente a la mayor prevalencia de los estados de baja renina en la población hipertensa de raza negra (ver sección 4.1).

Amlodipino

Pacientes con insuficiencia cardíaca

Se debe tratar con precaución a los pacientes con insuficiencia cardíaca. En un estudio a largo plazo, controlado con placebo en pacientes con insuficiencia cardíaca grave (clase III y IV de la NYHA), la incidencia notificada de edema pulmonar fue mayor en el grupo de pacientes tratados con amlodipino que en el grupo tratado con placebo (ver sección 4.1).

Los bloqueadores de los canales de calcio, incluyendo amlodipino, se deben utilizar con precaución en pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva, ya que pueden aumentar el riesgo de futuros eventos cardiovasculares y la mortalidad.

Pacientes con insuficiencia hepática

La semivida de amlodipino se prolonga y los valores AUC son mayores en pacientes con insuficiencia de la función hepática (ver sección 4.2); no se han establecido recomendaciones de dosificación. En consecuencia, amlodipino debe iniciarse con la dosis más baja del rango y debe ser usado con



FICHA TÉCNICA

precaución, tanto al inicio del tratamiento como al aumentar la dosis. En pacientes con insuficiencia hepática grave puede ser requerido un ajuste de dosis lento y una monitorización cuidadosa.

Pacientes con insuficiencia renal

En estos pacientes, amlodipino puede usarse a dosis normales. Los cambios en las concentraciones plasmáticas de amlodipino no se correlacionan con el grado de insuficiencia renal. Amlodipino no es dializable.

Pacientes de edad avanzada

En pacientes de edad avanzada el aumento de dosis debe realizarse con precaución debido a la presencia de amlodipino (ver secciones 3.2 y 4.2). Se recomienda un control más frecuente de la presión arterial en pacientes de edad avanzada.

Este medicamento contiene menos de 23 mg de sodio (1 mmol) por comprimido; esto es, esencialmente “exento de sodio”.

3.5 INTERACCIONES CON OTROS MEDICAMENTOS Y OTRAS FORMAS DE INTERACCIÓN

Irbesartán y amlodipino

Según un estudio farmacocinético en el que irbesartán y amlodipino se administraron solos o en combinación, no existe interacción farmacocinética entre irbesartán y amlodipino.

No se han realizado estudios de interacción farmacológica con Aprovasc y otros medicamentos.

Irbesartán

Diuréticos y otros agentes antihipertensivos

Otros agentes antihipertensivos pueden aumentar los efectos hipotensores de irbesartán; sin embargo irbesartán ha sido administrado con seguridad junto a otros agentes antihipertensivos, tales como beta-bloqueantes, bloqueantes de los canales de calcio de acción prolongada y diuréticos tiazídicos. El tratamiento previo con dosis altas de diuréticos puede causar depleción de volumen y riesgo de hipotensión al iniciar el tratamiento con irbesartán (ver sección 3.4).

Productos que contienen aliskirén o inhibidores de la ECA

Los datos de los estudios clínicos han demostrado que el bloqueo dual del sistema renina-angiotensina-aldosterona (SRAA) mediante el uso combinado de inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina (ECA), antagonistas de los receptores de angiotensina II o aliskirén, se asocia con una mayor frecuencia de acontecimientos adversos tales como hipotensión, hiperpotasemia y disminución de la función renal (incluyendo insuficiencia renal aguda) en comparación con el uso de un solo agente con efecto sobre el SRAA (ver secciones 3.3, 3.4 y 4.1).

Repaglinida

Irbesartán tiene el potencial de inhibir el OATP1B1. En un estudio clínico, se informó que irbesartán aumentó la $C_{máx}$ y el AUC de repaglinida (sustrato de OATP1B1) en 1,8 y 1,3 veces, respectivamente, cuando se administró 1 hora antes de repaglinida. En otro estudio, no se informó ninguna interacción farmacocinética relevante cuando los dos fármacos se administraron conjuntamente. Por tanto, puede



FICHA TÉCNICA

ser necesario ajustar la dosis de un tratamiento antidiabético, como repaglinida (ver sección 3.4)

Suplementos de potasio y diuréticos ahorradores de potasio

Basándose en la experiencia con el uso de otros medicamentos que afectan al sistema de renina-angiotensina, el uso concomitante de diuréticos ahorradores de potasio, de suplementos de potasio, de sustitutos de la sal que contengan potasio o de otros medicamentos susceptibles de incrementar los niveles séricos de potasio (ej. heparina) pueden llevar a aumentos en el potasio sérico y por lo tanto, no están recomendados (ver sección 3.4).

Litio

Durante la administración concomitante de litio con inhibidores de la enzima convertidora de la angiotensina, se han notificado incrementos reversibles en las concentraciones séricas de litio y toxicidad. Hasta el momento se han notificado muy raramente efectos similares con irbesartán. Por lo tanto, no se recomienda esta combinación (ver sección 3.4). Si la combinación fuera necesaria, se recomienda realizar un control cuidadoso de los niveles séricos de litio.

Medicamentos antiinflamatorios no esteroideos

Cuando se administran antagonistas de angiotensina II simultáneamente con medicamentos antiinflamatorios no esteroideos (ej. inhibidores selectivos de COX-2, ácido acetilsalicílico (> 3 g/día) y AINEs no selectivos), podría ocurrir la atenuación del efecto antihipertensivo.

Como con los inhibidores de la ECA, el uso concomitante de los antagonistas de angiotensina II y AINEs podría conducir a un incremento del riesgo de empeoramiento de la función renal, incluyendo una posible insuficiencia renal aguda, y un aumento de potasio sérico, especialmente en pacientes con una pobre función renal previa. La combinación debe ser administrada con precaución, especialmente en pacientes de edad avanzada. Los pacientes deben estar adecuadamente hidratados y debe considerarse la monitorización de la función renal después del comienzo de la terapia concomitante y periódicamente después.

Información adicional sobre las interacciones con Irbesartán

En estudios clínicos, la farmacocinética de irbesartán no está afectada por hidroclorotiazida. Irbesartán se metaboliza principalmente por el CYP2C9 y en menor medida por glucuronización. No se observaron interacciones farmacocinéticas o farmacodinámicas significativas cuando se administró irbesartán junto con warfarina, un medicamento metabolizado por CYP2C9. No se han evaluado los efectos de los inductores del CYP2C9 como rifampicina en la farmacocinética de irbesartán. La farmacocinética de digoxina no se modificó por la coadministración de irbesartán.

Amlodipino

Efectos de otros medicamentos sobre amlodipino

Inhibidores del CYP3A4

El uso concomitante de amlodipino con inhibidores fuertes o moderados del citocromo CYP3A4 (inhibidores de la proteasa, antifúngicos azólicos, macrólidos como la eritromicina o la claritromicina, verapamilo o diltiazem) puede dar lugar a un aumento significativo en la exposición a amlodipino, con el consiguiente aumento del riesgo de hipotensión. La traducción clínica de estas variaciones de



FICHA TÉCNICA

farmacocinética puede ser más pronunciada en los pacientes de edad avanzada. Por lo tanto, puede requerirse una monitorización clínica y un ajuste de dosis.

Inductores del CYP3A4

Tras la administración concomitante de inductores conocidos del CYP3A4, la concentración plasmática de amlodipino puede variar. Por lo tanto, se debe vigilar la presión arterial y se debe considerar la regulación de la dosis tanto durante como después de la medicación concomitante, en particular con inductores potentes del CYP3A4 (ej. rifampicina, *Hypericum perforatum* [hierba de San Juan]).

No se recomienda la administración de amlodipino con pomelo o zumo de pomelo debido a que puede aumentar su biodisponibilidad en algunos pacientes dando lugar a un aumento de su efecto antihipertensivo.

Dantroleno (infusión)

En animales, se observan fibrilación ventricular letal y colapso cardiovascular en asociación con hiperpotasemia tras la administración de verapamilo y dantroleno intravenoso. Debido al riesgo de hiperpotasemia, se recomienda evitar la administración conjunta de antagonistas de los canales del calcio, tales como amlodipino, en pacientes susceptibles a hipertermia maligna y en el tratamiento de la hipertermia maligna.

Efectos de amlodipino sobre otros medicamentos

El efecto hipotensor de amlodipino se adiciona al efecto hipotensor de otros medicamentos con propiedades antihipertensivas.

Tacrolimus

Existe el riesgo de que las concentraciones sanguíneas de tacrolimus aumenten cuando se administra conjuntamente con amlodipino, si bien el mecanismo farmacocinético de dicha interacción no se conoce en su totalidad. Cuando se administre amlodipino a un paciente en tratamiento con tacrolimus, es necesario comprobar las concentraciones sanguíneas de tacrolimus y ajustar su dosis cuando sea pertinente para evitar su toxicidad.

Inhibidores de la diana mecanicista de la rapamicina (mTOR, por sus siglas en inglés)

Los inhibidores de mTOR como sirolimus, temsirolimus y everolimus son sustratos del CYP3A. El amlodipino es un inhibidor débil del CYP3A. Con el uso concomitante de inhibidores de mTOR, el amlodipino puede aumentar la exposición de los inhibidores de mTOR.

Ciclosporina

No se han realizado estudios de interacciones medicamentosas con ciclosporina y amlodipino en voluntarios sanos ni en otras poblaciones, salvo en pacientes sometidos a un trasplante renal, en los que se observaron aumentos variables de las concentraciones mínimas (entre el 0% y el 40% por término medio) de ciclosporina. Deberá pensarse en la posibilidad de comprobar las concentraciones de ciclosporina en los pacientes sometidos a un trasplante renal que estén en tratamiento con amlodipino y deberá reducirse la dosis de ciclosporina cuando sea necesario.



FICHA TÉCNICA

Simvastatina

La administración conjunta de dosis múltiples de 10 mg de amlodipino con 80 mg de simvastatina dio lugar a un aumento de un 77% en la exposición a simvastatina comparado con simvastatina sola. En pacientes tratados con amlodipino, el límite de la dosis de simvastatina es de 20 mg al día.

En estudios clínicos de interacción, amlodipino no afectó la farmacocinética de atorvastatina, digoxina o warfarina.

3.6 ADMINISTRACIÓN DURANTE EL EMBARAZO Y LACTANCIA

Embarazo

Irbesartán y amlodipino

Hay datos limitados sobre el uso de Aprovasc en mujeres embarazadas. No se han realizado estudios de toxicidad reproductiva en animales con Aprovasc.

Como para irbesartán (ver detalles a continuación), no se recomienda el uso de Aprovasc durante el primer trimestre de embarazo (ver sección 3.4). El uso de Aprovasc está contraindicado durante el segundo y tercer trimestre de embarazo (ver sección 3.3).

Irbesartán

No se recomienda el uso de los ARAlls durante el primer trimestre del embarazo (ver sección 3.4). Está contraindicado el uso de los ARAlls durante el segundo y tercer trimestre de embarazo.

La evidencia epidemiológica sobre el riesgo de teratogenicidad tras la exposición a inhibidores de la ECA durante el primer trimestre de embarazo no ha sido concluyente; sin embargo, no se puede excluir un pequeño aumento del riesgo. Aunque no hay datos epidemiológicos específicos sobre el riesgo que conlleva la administración de Antagonistas de los Receptores de Angiotensina II (ARAlls) durante el embarazo, pueden existir riesgos similares para este tipo de medicamentos. Salvo que se considere esencial continuar el tratamiento con ARAll, las pacientes que estén planeando quedarse embarazadas deben cambiar a un tratamiento antihipertensivo alternativo que tenga un perfil de seguridad conocido para su uso durante el embarazo. Cuando se diagnostique un embarazo, deberá interrumpirse inmediatamente el tratamiento con los ARAlls y, si procede, iniciar un tratamiento alternativo.

Según la experiencia post-comercialización, la terapia ARAll causa fetotoxicidad humana (disminución de la función renal, oligohidramnios, retraso de la osificación del cráneo) y toxicidad neonatal (fallo renal, hipotensión, hiperpotasemia) cuando se administra durante el segundo y tercer trimestres del embarazo.

Los estudios en animales han mostrado toxicidad reproductiva (ver sección 4.3)

Si se produce una exposición a ARAlls a partir del segundo trimestre del embarazo, se recomienda realizar una prueba de ultrasonidos de la función renal y del cráneo. Los lactantes cuyas madres hayan sido tratadas con ARAlls deberán ser cuidadosamente monitorizados por si se produce hipotensión.



FICHA TÉCNICA

Amlodipino

No se ha establecido la seguridad de amlodipino durante el embarazo de la especie humana.

En estudios con animales, la toxicidad reproductiva se observó a dosis altas (ver sección 4.3).

El uso de amlodipino como monoterapia durante el embarazo está únicamente recomendado si no hay otra alternativa segura y cuando la enfermedad en si misma implica un mayor riesgo para la madre y el feto.

Lactancia

Irbesartán y amlodipino

No existe información relativa a la utilización de Aprovasc durante la lactancia. En cuanto a irbesartán y amlodipino (ver detalles a continuación) se debe tomar la decisión de suspender la lactancia o interrumpir la terapia teniendo en cuenta el beneficio de la lactancia para el niño y el beneficio del tratamiento para la mujer.

Irbesartán

Puesto que no existe información relativa a la utilización de irbesartan durante la lactancia, se recomienda no administrar irbesartán durante este periodo. Es preferible un tratamiento alternativo con mejor perfil de seguridad establecido durante la lactancia, especialmente en recién nacidos y prematuros.

Se desconoce si irbesartán o sus metabolitos se excretan en la leche materna humana.

Los datos farmacodinámicos/toxicológicos disponibles en ratas han mostrado que irbesartán o sus metabolitos se excretan en la leche (para mayor información ver sección 4.3).

Amlodipino

Amlodipino se excreta en la leche materna. La proporción de la dosis materna recibida por el lactante se ha calculado con una amplitud intercuartílica del 3 al 7 %, con un máximo del 15 %. Se desconoce el efecto de amlodipino en los lactantes. Se debe decidir si continuar/interrumpir la lactancia o el tratamiento con amlodipino teniendo en cuenta el posible beneficio de la lactancia para el bebé y el posible beneficio del tratamiento para la madre.

Fertilidad

Irbesartán y amlodipino

No se han realizado estudios de toxicidad en fertilidad en animales con Aprovasc.

Irbesartán

Irbesartán no tiene efecto sobre la fertilidad de ratas tratadas o sobre su descendencia incluso hasta niveles de dosis que inducen las primeras señales de toxicidad parental (ver sección 4.3).

Amlodipino

En algunos pacientes tratados con antagonistas del calcio han sido notificados cambios bioquímicos reversibles en la cabeza de los espermatozoides. Los datos clínicos son insuficientes con respecto al



FICHA TÉCNICA

posible efecto de amlodipino sobre la fertilidad. En un estudio en ratas se encontraron efectos adversos en la fertilidad de los machos (ver sección 4.3).

3.7 EFECTOS SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCIR Y USAR MAQUINARIA

Al conducir o utilizar maquinaria, debe tenerse en cuenta que ocasionalmente durante el tratamiento de la hipertensión puede aparecer mareo o fatiga.

La influencia de amlodipino sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas puede ser pequeña o moderada. Si el paciente que recibe amlodipino presenta mareos, dolor de cabeza, fatiga o náuseas, éstos podrían afectar su capacidad de reacción.

3.8 REACCIONES ADVERSAS

Debido a que los ensayos clínicos han sido realizados bajo condiciones muy variables, la tasa de reacciones adversas observadas en los ensayos clínicos no pueden compararse directamente con las tasas en otros ensayos clínicos de otro medicamento y es posible que no reflejen la tasa observada en la práctica.

Irbesartán y amlodipino

Comparando los resultados de ensayos clínicos a dosis fija combinada de irbesartán/amlodipino con los resultados de ensayos clínicos de irbesartán o amlodipino en monoterapia, los tipos de incidencias del tratamiento-eventos adversos (TEAEs) posiblemente relacionados con el tratamiento a estudio fueron similares a aquellos observados en los ensayos clínicos de monoterapia y estudios post-comercialización. Las reacciones adversas reportadas con mayor frecuencia fueron el edema periférico, principalmente asociado con amlodipino.

Irbesartán

En ensayos controlados frente a placebo en pacientes con hipertensión, la incidencia total de las reacciones adversas no varió entre el grupo con irbesartán (56,2 %) y el grupo placebo (56,5 %). La discontinuación debida a cualquier reacción adversa a nivel clínico o de laboratorio fue menos frecuente en pacientes tratados con irbesartán (3,3%) que en pacientes tratados con placebo (4,5%). La incidencia de reacciones adversas no fue relacionada con la dosis (en el rango de dosis recomendado), el sexo, edad, raza, o duración del tratamiento.

En pacientes diabéticos hipertensos con microalbuminuria y función renal normal, se notificó mareo ortostático e hipotensión ortostática en 0,5% de los pacientes (es decir, poco frecuente) más que con placebo.

La siguiente tabla presenta las reacciones adversas que fueron notificadas en ensayos controlados frente a placebo en los que 1.965 pacientes hipertensos recibieron irbesartán. Los términos marcados con asterisco (*) se refieren a las reacciones adversas que fueron adicionalmente notificadas en > 2% de los pacientes diabéticos hipertensos con insuficiencia renal crónica y proteinuria franca, y que fueron superiores al grupo de placebo.



FICHA TÉCNICA

Se utiliza la siguiente clasificación de frecuencia de CIOMS, cuando corresponda: Las reacciones adversas mencionadas a continuación se encuentran agrupadas, según su frecuencia, en: muy frecuentes ($\geq 1/10$); frecuentes ($\geq 1/100$ a $< 1/10$); poco frecuentes ($\geq 1/1.000$ a $< 1/100$); raras ($\geq 1/10.000$ a $< 1/1.000$); muy raras ($< 1/10.000$); frecuencia no conocida (la frecuencia no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

Tabla 1 Reacciones adversas notificadas en ensayos clínicos o estudios de post-comercialización

Sistema de Clasificación de Órganos	Frecuentes	Poco frecuentes	Frecuencia no conocida
Trastornos de la sangre y sistema linfático			Anemia, trombocitopenia
Trastornos del sistema inmunológico			reacciones de hipersensibilidad tales como angioedema, erupción cutánea, urticaria, reacciones anafilácticas, shock anafiláctico
Trastornos del metabolismo y nutrición			Hiperkalemia, hipoglucemia
Trastornos del sistema nervioso	mareos, mareos ortostáticos		vértigo, dolor de cabeza
Trastornos del oído y laberinto			tinnitus
Trastornos cardíacos		taquicardia	
Trastornos vasculares	hipotensión ortostática*	rubor	
Trastornos respiratorios torácicos y mediastínicos		tos	
Trastornos gastrointestinales	náusea/vómitos	diarrea, dispepsia/acidez	disgeusia
Trastornos hepatobiliares		ictericia	hepatitis, anomalías en la función hepática
Desórdenes de la piel y tejido subcutáneo.			vasculitis leucocitoclástica
Trastornos del tejido musculoesquelético y conjuntivo	dolor musculoesquelético*		artralgia, mialgia (en algunos casos se han asociado con un aumento en los niveles plasmáticos de creatina-cinasa), calambres musculares
Trastornos renales y urinarios			insuficiencia renal incluyendo casos de fallo renal en pacientes de riesgo



FICHA TÉCNICA

Sistema de Clasificación de Órganos	Frecuentes	Poco frecuentes	Frecuencia no conocida
Trastornos del aparato reproductor y de la mama		disfunción sexual	
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	fatiga	dolor torácico	
Exploraciones complementarias	aumento de la creatinina en plasma		

Amlodipino

Las reacciones adversas más frecuentemente notificadas durante el tratamiento son somnolencia, mareos, dolor de cabeza, palpitaciones, sofocos, dolor abdominal, náuseas, hinchazón de los tobillos, edema y fatiga.

Se han observado y notificado las siguientes reacciones adversas con las siguientes frecuencias: muy frecuentes ($\geq 1/10$); frecuentes ($\geq 1/100$ a $< 1/10$); poco frecuentes ($\geq 1/1.000$ a $< 1/100$); raras ($\geq 1/10.000$ a $< 1/1.000$); muy raras ($< 1/10.000$), frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

Dentro de cada grupo de frecuencia, las reacciones adversas se presentan en orden decreciente de gravedad.

Sistema de clasificación de órganos	Muy frecuentes	Frecuentes	Poco frecuentes	Raras	Muy raras	Frecuencia no conocida
Trastornos de la sangre y sistema linfático					leucopenia, trombocitopenia	
Trastornos del sistema inmunológico					reacciones alérgicas	
Trastornos del metabolismo y de la nutrición					hiperglucemia	
Trastornos psiquiátricos			depresión, cambios de humor (incluyendo ansiedad), insomnio	confusión		
Trastornos sistema nervioso		somnolencia, mareos, dolor de cabeza	temblor, disgeusia, síncope,		hipertensión, neuropatía periférica	Trastorno extrapiramidales



FICHA TÉCNICA

Sistema de clasificación de órganos	Muy frecuentes	Frecuentes	Poco frecuentes	Raras	Muy raras	Frecuencia no conocida
		(especialmente al principio del tratamiento)	hipoestesia, parestesia			
Trastornos oculares		alteraciones visuales (incluyendo diplopía)				
Trastornos del oído y del laberinto			tinnitus			
Trastornos cardíacos		palpitaciones	arritmia (incluyendo bradicardia, taquicardia ventricular y fibrilación auricular)		infarto de miocardio	
Trastornos vasculares		rubefacción	hipotensión		vasculitis	
Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos		disnea	tos, rinitis			
Trastornos gastrointestinales		dolor abdominal, náuseas, dispepsia, hábitos intestinales alterados (incluyendo diarrea y estreñimiento)	vómitos, sequedad de boca		pancreatitis, gastritis, hiperplasia gingival	
Trastornos hepatobiliares					hepatitis, ictericia, incremento de las enzimas hepáticas*	



FICHA TÉCNICA

Sistema de clasificación de órganos	Muy frecuentes	Frecuentes	Poco frecuentes	Raras	Muy raras	Frecuencia no conocida
Trastornos de la piel y tejido subcutáneo			alopecia, púrpura, cambio de coloración de la piel, hiperhidrosis, prurito, erupción, exantema, urticaria		angioedema, eritema multiforme, dermatitis exfoliativa, síndrome de Stevens-Johnson, edema de Quincke, fotosensibilidad	necrosis tóxica epidérmica
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo		hinchazón de tobillos, calambres musculares	artralgia, mialgia, dolor de espalda			
Trastornos renales y urinarios			trastornos de la micción, nicturia, aumento de la frecuencia urinaria			
Trastornos del aparato reproductor y de la mama			impotencia, gineco-mastia			
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	edema	fatiga, astenia	dolor torácico, dolor, malestar general			
Exploraciones complementarias			aumento de peso, pérdida de peso			

*en su mayoría coincidiendo con colestasis

Se han notificado casos excepcionales de síndrome extrapiramidal.

Población pediátrica

Irbesartán y amlodipino



FICHA TÉCNICA

No se ha establecido la seguridad de Aprovasc en niños de 0 a 18 años (ver sección 3.2).

Irbesartán

En un ensayo aleatorizado realizado en 318 niños y adolescentes hipertensos de edades comprendidas entre 6 y 16 años, aparecieron las siguientes reacciones adversas durante la fase doble ciego de 3 semanas de duración: dolor de cabeza (7.9%), hipotensión (2.2%), mareo (1.9%), tos (0,9%). Durante la fase abierta del ensayo, de 26 semanas de duración, las anomalías de laboratorio observadas con mayor frecuencia fueron el aumento de los niveles de creatinina (6,5%) y valores elevados de creatinasa (CK) en un 2% de los niños tratados.

Notificación de sospechas de reacciones adversas:

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas directamente a través del Sistema Nacional de Farmacovigilancia o a Sanofi por cualquiera de las siguientes vías: farmacovigilancia.peru@sanofi.com ó <http://www.sanofi.com.pe/es/contacto>

3.9 SOBREDOSIS Y TRATAMIENTO

Irbesartán

La experiencia en adultos expuestos a dosis de hasta 900 mg/día durante 8 semanas no reveló toxicidad.

Síntomas

Las manifestaciones más probables por sobredosis son hipotensión y taquicardia; también puede ocurrir bradicardia por una sobredosis.

Tratamiento

No se dispone de información específica para el tratamiento de la sobredosis con irbesartán. El paciente debe estar estrechamente vigilado, y el tratamiento debe ser sintomático y de soporte. Las medidas sugeridas incluyen inducción de la emesis y/o lavado gástrico. El carbón activado puede ser útil en el tratamiento de la sobredosis. Irbesartán no se elimina por hemodiálisis.

Amlodipino

En humanos, la experiencia en sobredosis intencionada es limitada.

Síntomas

Los datos disponibles para amlodipino sugieren que una sobredosis grave podría provocar vasodilatación periférica excesiva y, posiblemente, taquicardia refleja. Se han notificado casos de hipotensión sistémica marcada y probablemente prolongada que pueden llegar incluso al shock con desenlace mortal.

En raras ocasiones se ha notificado edema pulmonar no cardiogénico como consecuencia de una sobredosis de amlodipino que puede manifestarse con un inicio tardío (24-48 horas después de la ingestión) y requerir soporte ventilatorio. Las medidas de reanimación tempranas (incluida la sobrecarga



FICHA TÉCNICA

de líquidos) para mantener la perfusión y el gasto cardíaco pueden ser factores precipitantes.

Tratamiento

La hipotensión clínicamente importante, debida a una sobredosis de amlodipino, requiere medidas de apoyo cardiovascular activas, incluida la monitorización frecuente de las funciones cardíaca y respiratoria, la elevación de las extremidades y el control del volumen circulante y de la excreción de orina.

La administración de medicamentos vasoconstrictores puede ser útil para restablecer el tono vascular y la presión arterial, siempre que su administración no esté contraindicada. La administración intravenosa de gluconato cálcico puede ser de utilidad para revertir los efectos del bloqueo de los canales del calcio.

El lavado de estómago puede ser útil en algunos casos. La administración de carbón activado en voluntarios sanos, hasta 2 horas después de la administración de amlodipino 10 mg ha mostrado reducir la tasa de absorción de amlodipino.

Como amlodipino está altamente unido a proteínas, no es probable que la diálisis sea beneficiosa.

4 PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

4.1 PROPIEDADES FARMACODINÁMICAS

Grupo farmacoterapéutico: Agentes que actúan sobre el sistema renina-angiotensina; combinaciones; antagonistas de angiotensina II y bloqueadores de los canales de calcio, código ATC: C09DB05.

- *Irbesartán y amlodipino*

Aprovasc combina dos componentes antihipertensivos con mecanismos complementarios para controlar la presión sanguínea en pacientes con hipertensión: un antagonista del receptor de angiotensina II, irbesartán, y un bloqueante de los canales de calcio dihidropiridínico, amlodipino.

Población pediátrica

La Agencia Europea de Medicamentos exime de la obligación de presentar los resultados de los estudios con Aprovasc comprimido recubierto, en todos los subgrupos de la población pediátrica en el tratamiento de la hipertensión. Ver sección 3.2 para obtener información sobre el uso pediátrico.

- *Irbesartán*

Mecanismo de acción

Irbesartán es un potente antagonista selectivo del receptor de angiotensina-II (subtipo AT₁), activo por vía oral. Parece bloquear todas las acciones de angiotensina-II mediadas por el receptor AT₁, independientemente del origen o ruta de síntesis de angiotensina-II. El antagonismo selectivo de los receptores de angiotensina-II (AT₁) resulta en un aumento de los niveles plasmáticos de renina y de angiotensina-II, y una disminución en la concentración plasmática de aldosterona. Los niveles séricos de potasio no se ven significativamente afectados por irbesartán en monoterapia a las dosis recomendadas.

Irbesartán no inhibe la enzima convertidora de angiotensina (ECA) (quininasa-II), una enzima que genera



FICHA TÉCNICA

angiotensina-II y que también degrada la bradiquinina a metabolitos inactivos. Irbesartán no requiere activación metabólica para ser activo.

Eficacia clínica

Hipertensión

Irbesartán reduce la presión arterial con un cambio mínimo de la frecuencia cardíaca. La disminución de la presión arterial es dosis-dependiente para dosis únicas diarias, con tendencia a alcanzar una meseta a dosis por encima de 300 mg. Dosis únicas diarias de 150-300 mg, disminuyeron la presión arterial en bipedestación o sedestación en el valle (es decir, 24 horas tras la dosificación) en un promedio de 8-13/5-8 mm Hg (sistólica/diastólica) superior al observado con placebo.

La reducción máxima de la presión arterial se alcanza transcurridas 3-6 horas tras la administración y el efecto reductor de la presión arterial se mantiene durante al menos 24 horas. A las 24 horas, la reducción de la presión arterial fue del 60-70% del correspondiente pico diastólico y sistólico obtenido a las dosis recomendadas. Con una dosis única diaria de 150 mg se obtiene el mismo valle y la misma respuesta media durante 24 horas que con esta dosis dividida en dos tomas.

El efecto reductor de la presión arterial con irbesartán es evidente en 1-2 semanas, alcanzándose el efecto máximo transcurridas 4-6 semanas desde el inicio del tratamiento. El efecto antihipertensivo se mantiene durante el tratamiento a largo plazo. Tras la interrupción del tratamiento, la presión arterial retorna gradualmente a sus valores basales. No se ha observado hipertensión de rebote.

El efecto reductor sobre la presión arterial de irbesartán y los diuréticos tipo tiazida es aditivo. En pacientes que no se controlan adecuadamente con irbesartán en monoterapia, la adición a irbesartán de una dosis baja de hidroclorotiazida (12,5 mg) una vez al día produce una mayor reducción de la presión arterial ajustada por placebo a un mínimo de 7-10/3-6 mm Hg (sistólica/diastólica).

La eficacia de irbesartán no se ve influenciada por la edad o sexo. Como en el caso de otros medicamentos que afectan al sistema de renina-angiotensina, pacientes hipertensos de raza negra muestran una respuesta notablemente menor a la monoterapia con irbesartán. Cuando se administra irbesartán concomitantemente con una dosis baja de hidroclorotiazida (ej: 12,5 mg al día), la respuesta antihipertensiva en pacientes de raza negra se aproxima a la obtenida en pacientes de raza blanca.

No hay un efecto clínicamente importante sobre los niveles sérico de ácido úrico o la secreción urinaria de ácido úrico.

Población pediátrica

Durante un periodo de tres semanas, se evaluó en 318 niños y adolescentes hipertensos o en riesgo (diabéticos, historial familiar de hipertensión) con edades comprendidas entre 6 a 16 años, la reducción de la presión arterial con ajustes de dosis de irbesartán de 0,5 mg/kg (baja), 1,5 mg/kg (media) y 4,5 mg/kg (alta). Al final de las tres semanas, la reducción en la variable principal de eficacia, la presión arterial sistólica, sentado, en valle (PASSe), en comparación con los valores basales fue de 11,7 mmHg (dosis baja), 9,3 mmHg (dosis media) y 13,2 mmHg (dosis alta). No se observaron diferencias significativas



FICHA TÉCNICA

entre las distintas dosis. El cambio principal ajustado para la presión arterial diastólica, sentado, en valle (PADSe) fue el siguiente: 3,8 mmHg (dosis baja), 3,2 mmHg (dosis media) y 5,6 mmHg (dosis alta). Tras el consiguiente período de dos semanas en el que los pacientes fueron realeatorizados, bien al medicamento o al placebo, pacientes tratados con placebo tuvieron un aumento de 2,4 en la PASse y 2,0 mmHg en la PADSe, mientras que en los que tomaban irbesartán, la variación fue de +0.1 mmHg y -0.3 mmHg respectivamente (ver sección 3.2).

Hipertensión y diabetes tipo 2 con nefropatía

El ensayo “Irbesartan Diabetic Nephropathy Trial (IDNT)” demostró que irbesartán reduce la progresión de la nefropatía en los pacientes con insuficiencia renal crónica y proteinuria franca. El IDNT fue un ensayo doble ciego, controlado, de morbilidad y mortalidad, en el que se compararon irbesartán, amlodipino y placebo. Se evaluaron los efectos a largo plazo (media de 2,6 años) de irbesartán sobre la progresión de la nefropatía y todas las causas de mortalidad en 1.715 pacientes hipertensos con diabetes tipo 2, proteinuria ≥ 900 mg/día y creatinina sérica comprendida entre 1,0- 3,0 mg/dl. A los pacientes se les ajustó la dosis desde 75 mg hasta la dosis de mantenimiento de 300 mg de irbesartán, desde 2,5 mg hasta 10 mg de amlodipino, o placebo, según su tolerabilidad. En todos los grupos de tratamiento, los pacientes recibieron entre 2 y 4 medicamentos antihipertensivos (ej. diuréticos, betabloqueantes, alfabloqueantes) para conseguir el objetivo de presión arterial predefinido de $\leq 135/85$ mmHg o una reducción de 10 mmHg en la presión arterial sistólica, en el caso de que la basal fuera > 160 mmHg. El porcentaje de pacientes que alcanzó este objetivo fue de un 60% en el grupo placebo frente a un 76% y 78% en los grupos tratados con irbesartán y amlodipino, respectivamente. Irbesartan redujo significativamente el riesgo relativo en la variable principal combinada que incluye duplicación de los niveles de creatinina sérica, enfermedad renal terminal (ERT) o mortalidad por cualquier causa.

Aproximadamente un 33% de los pacientes en el grupo de irbesartán alcanzaron la variable principal combinada frente a un 39% y el 41% en los grupos de placebo y amlodipino [20% de reducción relativa del riesgo frente a placebo ($p = 0,024$) y 23% de reducción relativa del riesgo comparado con amlodipino ($p = 0,006$)]. Cuando se analizaron los componentes individuales de la variable principal combinada, no se observó efecto alguno sobre la mortalidad por cualquier causa, mientras que se observó una tendencia positiva en la reducción del ERT y una reducción significativa en la duplicación de los niveles de creatinina sérica.

Para evaluar el efecto del tratamiento se analizaron subgrupos de población según el sexo, raza, edad, duración de la diabetes, presión arterial basal, niveles de creatinina sérica, y porcentaje de excreción de albúmina. Aunque los intervalos de confianza no lo excluyan, no hubo evidencia del beneficio renal ni en el subgrupo de mujeres ni en el de pacientes de raza negra, los cuales representaban un 32% y un 26% del total de la población en estudio, respectivamente. En la población total, no se observaron diferencias significativas entre los tres grupos de tratamiento para la variable secundaria de eventos cardiovasculares fatales y no fatales. Sin embargo, se observó un incremento de la incidencia de infarto de miocardio no fatal en mujeres y un descenso de la incidencia de infarto de miocardio no fatal en varones en el grupo tratado con irbesartán frente al grupo placebo. Asimismo, se observó un aumento de la incidencia de infarto de miocardio no fatal y de ictus en mujeres tratadas con irbesartán frente a las tratadas con amlodipino, mientras que la hospitalización debida a insuficiencia cardíaca en la población total se redujo. Sin embargo, no se ha encontrado una explicación adecuada para estos



FICHA TÉCNICA

hallazgos en mujeres.

El ensayo “Effects of Irbesartan on Microalbuminuria in Hypertensive Patients with type 2 Diabetes Mellitus (IRMA 2)” demostró que la dosis de 300 mg de irbesartán retrasa la progresión a proteinuria franca en pacientes con microalbuminuria. El IRMA 2 fue un ensayo de morbilidad, doble ciego, controlado frente a placebo que incluyó 590 pacientes con diabetes tipo 2, microalbuminuria (30-300 mg/día) y función renal normal (creatinina sérica ≤ 1.5 mg/dl en hombres y ≤ 1.1 mg/dl in mujeres). El ensayo evaluó los efectos a largo plazo (2 años) de irbesartán sobre la progresión a proteinuria franca (tasa de excreción de albúmina en orina >300 mg/día, y un incremento de la tasa de excreción de albúmina en orina de, al menos, un 30% sobre el nivel basal). El objetivo de presión arterial predefinido fue $\leq 135/85$ mm Hg. Para alcanzarlo, se asociaron otros medicamentos antihipertensivos (excluyendo inhibidores de la ECA, antagonistas de receptor de la angiotensina-II y bloqueadores de calcio dihidropiridínicos) si era necesario. Todos los grupos de tratamiento alcanzaron una presión arterial similar, mientras que un porcentaje menor de sujetos en el grupo tratado con irbesartán 300 mg (5,2%) respecto al grupo placebo (14,9%) o al grupo de 150 mg de irbesartán (9,7%) presentó proteinuria franca, demostrando, para la dosis más elevada, una reducción relativa del riesgo del 70% frente a placebo ($p = 0,0004$). No se observó un incremento en la tasa de filtración glomerular (TFG) durante los tres primeros meses de tratamiento. El enlentecimiento en la progresión a proteinuria franca fue evidente a los tres meses del inicio del tratamiento y continuó durante el seguimiento de 2 años. La regresión a normoalbuminuria (<30 mg/day) fue más frecuente en el grupo de 300 mg de irbesartan (34%) que en el grupo placebo (21%).

Bloqueo dual del sistema renina-angiotensina-aldosterona (SRAA)

Dos grandes estudios aleatorizados y controlados (ONTARGET (ONgoing Telmisartan Alone and in combination with Ramipril Global Endpoint Trial) y VA NEPHRON-D (The Veterans Affairs Nephropathy in Diabetes)) han estudiado el uso de la combinación de un inhibidor de la enzima convertidora de angiotensina con un antagonista de los receptores de angiotensina II. ONTARGET fue un estudio realizado en pacientes con antecedentes de enfermedad cardiovascular o cerebrovascular, o diabetes mellitus tipo 2 acompañada con evidencia de daño en los órganos diana. VA NEPHRON-D fue un estudio en pacientes con diabetes mellitus tipo 2 y nefropatía diabética.

Estos estudios no mostraron ningún beneficio significativo sobre la mortalidad y los resultados renales y/o cardiovasculares, en cuanto se observó un aumento del riesgo de hiperpotasemia, daño renal agudo y/o hipotensión, comparado con la monoterapia. Dada la similitud de sus propiedades farmacodinámicas, estos resultados también resultan apropiados para otros inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina y antagonistas de los receptores de angiotensina II.

En consecuencia, no se deben utilizar de forma concomitantes los inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina (ECA) y los antagonistas de los receptores de angiotensina II en pacientes con nefropatía diabética.

ALTITUDE (Aliskiren Trial in Type 2 Diabetes Using Cardiovascular and Renal Disease Endpoints) fue un estudio diseñado para evaluar el beneficio de añadir aliskiren a una terapia estándar con un inhibidor de la enzima convertidora de angiotensina o un antagonista de los receptores de angiotensina II en



FICHA TÉCNICA

pacientes con diabetes mellitus tipo 2 e insuficiencia renal crónica, enfermedad cardiovascular, o ambas. El estudio se dio por finalizado prematuramente a raíz de un aumento en el riesgo de resultados adversos. La muerte por causas cardiovasculares y los ictus fueron ambos numéricamente más frecuentes en el grupo de amlodipino que en el grupo de placebo, y se notificaron acontecimientos adversos y acontecimientos adversos graves de interés (hiperpotasemia, hipotensión y disfunción renal) con más frecuencia en el grupo de amlodipino que en el de placebo.

- **Amlodipino**

Mecanismo de acción

El amlodipino es un inhibidor de la entrada de iones de calcio del grupo dihidropiridinas (bloqueante de los canales lentos o antagonista de ion de calcio) e inhibe la entrada transmembrana de iones de calcio en el músculo cardíaco y músculo liso vascular. El mecanismo de la acción antihipertensiva de amlodipino se debe a un efecto relajante directo sobre el músculo liso vascular. No se ha determinado totalmente el mecanismo exacto por el que amlodipino alivia la angina, pero amlodipino reduce la carga isquémica total mediante las dos acciones siguientes:

- 1) Amlodipino dilata las arteriolas periféricas, reduciendo así la resistencia periférica total (postcarga), frente a la que trabaja el corazón. Como la frecuencia cardíaca permanece estable, esta descarga del corazón reduce el consumo de energía miocárdica y los requerimientos de oxígeno.
- 2) El mecanismo de acción de amlodipino probablemente también implique la dilatación de las principales arterias coronarias y arteriolas coronarias, tanto en las regiones normales como en las isquémicas. Esta dilatación aumenta el aporte de oxígeno al miocardio en pacientes con espasmo de las arterias coronarias (angina variante o de Prinzmetal).

Efectos farmacodinámicos

En pacientes con hipertensión, una dosis diaria proporciona reducciones clínicamente significativas de la presión arterial, tanto en posición supina como de pie, durante un intervalo de 24 horas. Debido a su lento inicio de acción, la hipotensión aguda no es una característica de la administración de amlodipino. Amlodipino no se ha asociado con ningún efecto metabólico ni con alteraciones de los lípidos plasmáticos y es adecuado para su uso en pacientes con asma, diabetes y gota.

Eficacia clínica y seguridad

Uso en pacientes con hipertensión

Un ensayo clínico aleatorizado y doble ciego sobre la morbilidad-mortalidad llamado Antihypertensive and Lipid-Lowering Treatment to Prevent Heart Attack Trial (ALLHAT) fue realizado para comparar los tratamientos más recientes: 2,5-10 mg/día de amlodipino (bloqueante de los canales de calcio) o 10-40 mg/día de lisinopril (inhibidor de ECA) como tratamientos de primera línea frente al diurético tiazídico, 12,5-25 mg/día de clortalidona en hipertensión de leve a moderada.

Se aleatorizó y se siguió un total de 33.357 pacientes de 55 años o más durante una media de 4,9 años. Los pacientes tenían al menos un factor adicional de riesgo de cardiopatía coronaria (CHD), incluyendo: infarto de miocardio o accidente cerebrovascular previos (> 6 meses antes de la inclusión) u otras



FICHA TÉCNICA

enfermedades cardiovasculares ateroscleróticas documentadas (en total 51,5%), diabetes tipo 2 (36,1%), HDL-C <35 mg/dl (11,6%), hipertrofia ventricular izquierda diagnosticada por electrocardiograma o ecocardiograma (20,9%), tabaquismo (21,9%).

La variable principal era una combinación de enfermedad coronaria mortal (CHD), o infarto de miocardio no mortal. No hubo diferencia significativa en la variable principal entre el tratamiento a base de amlodipino y la terapia basada en clortalidona: RR 0,98 IC 95% (0,90-1,07) $p = 0,65$. Entre los objetivos secundarios, la incidencia de insuficiencia cardíaca (componente compuesto de variables cardiovasculares combinadas) fue significativamente mayor en el grupo de amlodipino en comparación con el grupo de clortalidona (10,2% frente a 7,7%, RR 1,38, 95% CI [1,25-1,52] $p < 0,001$). Sin embargo, no hubo diferencias significativas en la mortalidad por todas las causas entre el tratamiento a base de amlodipino y la terapia basada en la clortalidona. RR 0,96 IC 95% [0,89-1,02] $p = 0,20$.

Uso en pacientes con insuficiencia cardíaca.

Estudios hemodinámicos y ensayos clínicos controlados basados en pruebas de esfuerzo, en pacientes con insuficiencia cardíaca de las clases II-IV de la NYHA, han mostrado que amlodipino no produjo deterioro clínico, determinado por la tolerancia al ejercicio, fracción de eyección ventricular izquierda y sintomatología clínica.

Un estudio controlado con placebo (PRAISE) diseñado para evaluar pacientes con insuficiencia cardíaca de las clases III-IV de la NYHA que recibían digoxina, diuréticos e inhibidores de la enzima convertidora de la angiotensina (ECA) ha demostrado que amlodipino no produjo un incremento del riesgo de mortalidad o de morbilidad y mortalidad combinadas en pacientes con insuficiencia cardíaca. En un estudio de seguimiento a largo plazo, controlado con placebo (PRAISE-2) de amlodipino en pacientes con insuficiencia cardíaca de las clases III-IV de la NYHA sin síntomas clínicos o datos objetivos que sugiriesen una enfermedad isquémica subyacente, a dosis estables de inhibidores de ECA, digitálicos, y diuréticos, amlodipino no afectó la mortalidad cardiovascular total. En esta misma población amlodipino se asoció con un aumento de casos de edema pulmonar.

Población pediátrica

En un estudio incluyendo 268 niños de 6-17 años con hipertensión secundaria predominantemente, la comparación de una dosis de 2,5 mg y una dosis de 5,0 mg de amlodipino con placebo, demostró que ambas dosis reducen significativamente la Presión Arterial Sistólica, más que placebo. La diferencia entre las dos dosis no fue estadísticamente significativa. Los efectos a largo plazo de amlodipino en el crecimiento, la pubertad y el desarrollo en general no han sido estudiados. No se ha establecido la eficacia a largo plazo del tratamiento con amlodipino en la infancia para reducir la morbilidad y mortalidad cardiovascular en la edad adulta.

4.2 PROPIEDADES FARMACOCINÉTICAS

Absorción

Irbesartán y amlodipino

La administración simultánea de irbesartán y amlodipino, ya sea en un comprimido en combinación a dosis fija o en la combinación de la dosis por separado, no influye en la biodisponibilidad de los



FICHA TÉCNICA

componentes individuales.

Las dos combinaciones a dosis fija de irbesartan y amlodipino (150 mg/10 mg and 300 mg/10 mg) son bioequivalentes a la combinación de la dosis por separado (150 mg/10 mg and 300 mg/10 mg), tanto en términos de velocidad como de grado de absorción.

Cuando se administra de forma separada o concomitantemente niveles de dosis de 300 mg y 10 mg, el tiempo de vida media de las concentraciones plasmáticas máximas de irbesartán y amlodipino permanecen sin cambios, p. ej. 0,75-1 hora y 5 horas respectivamente después de la administración. De manera similar la C_{max} y AUCs están en el mismo rango resultando una biodisponibilidad relativa del 95% para irbesartan y del 98% para amlodipino cuando son administrados conjuntamente.

Irbesartán

Después de la administración oral, irbesartán se absorbe bien: los estudios de biodisponibilidad absoluta demostraron valores de aproximadamente un 60-80%. Las concentraciones plasmáticas máximas se alcanzan a las 1,5 - 2 horas después de la administración oral. La ingesta concomitante de alimentos no modifica significativamente la biodisponibilidad de irbesartán.

Amlodipino

Después de la administración oral de dosis terapéuticas, amlodipino se absorbe bien, alcanzando unos niveles máximos en sangre a las 6 y 12 horas después de la administración. Se ha estimado que la biodisponibilidad absoluta está entre 64 y 80%.

La biodisponibilidad de amlodipino no se ve afectada por la ingesta de alimentos.

Distribución

Irbesartán

La unión a proteínas plasmáticas es aproximadamente del 96%, con una unión insignificante a los componentes sanguíneos celulares. El volumen de distribución es de 53-93 litros.

Amlodipino

El volumen de distribución de amlodipino es aproximadamente de 21 l/kg. Estudios *in vitro* han demostrado que aproximadamente el 97,5% del amlodipino circulante está unido a las proteínas plasmáticas.

Metabolismo

Irbesartán

Después de la administración oral o intravenosa de irbesartan marcado con ¹⁴C, el 80-85% de la radioactividad plasmática circulante se atribuye a irbesartán inalterado. Irbesartán se metaboliza en el hígado por la vía de la conjugación glucurónica y oxidación. El principal metabolito circulante es el irbesartán glucurónido (aproximadamente el 6%). Los estudios *in vitro* indican que irbesartán se oxida principalmente por el enzima del citocromo P450 CYP2C9; el isoenzima CYP3A4 tiene un efecto despreciable. No se metaboliza ni induce o inhibe sustancialmente la mayoría de los isoenzimas comúnmente asociados con el metabolismo de los medicamentos (ej. CYP1A1, CYP1A2, CYP2A6, CYP2B6, CYP2D6 o CYP2E1). Irbesartán no induce ni inhibe el isoenzima CYP3A4.



FICHA TÉCNICA

Irbesartán no afecta a la farmacocinética de simvastatina (metabolizada por CYP3A4) o de digoxina (sustrato del transportador del flujo de glicoproteína P). Los parámetros farmacocinéticos de irbesartán no se ven afectados por la co-administración con nifedipino o hidroclorotiazida.

Amlodipino

Amlodipino se metaboliza mayoritariamente en el hígado hasta metabolitos inactivos eliminándose por la orina hasta el 10% del fármaco inalterado y el 60% de los metabolitos.

Eliminación

Irbesartán y amlodipino

Cuando se administra de forma separada o concomitante dosis de 300 mg y 10 mg, la media de valores de vida media para irbesartán y amlodipino administrados solos o en combinación, es similar: 17,6 horas versus 17,7 para irbesartán, y 52,1 horas versus 58,5 horas para amlodipino. La eliminación de irbesartán y amlodipino es comparable a cuando el medicamento es administrado solo o en combinación.

Irbesartán

Irbesartán y sus metabolitos se eliminan tanto por vía renal y biliar. Después de la administración oral o intravenosa de irbesartán marcado con ^{14}C , aproximadamente el 20% de la radioactividad se recupera en orina, y el resto en heces. Menos del 2% de la dosis se excreta en orina como irbesartán inalterado. El aclaramiento corporal total y renal es de 157-176 y 3-3,5 ml/min, respectivamente. La semivida de eliminación terminal de irbesartán es de 11-15 horas.

Irbesartán presenta una farmacocinética lineal y proporcional a la dosis, en el rango de dosis de 10 a 600 mg. A dosis superiores a 600 mg (el doble de la dosis máxima recomendada) se observó un incremento proporcional de la absorción oral inferior al esperado; se desconoce por qué mecanismo.

La concentración plasmática en estado estacionario se alcanza a los 3 días de iniciar la pauta de dosificación de dosis diaria única. Después de la administración de dosis únicas diarias repetidas, se observa una acumulación plasmática limitada de irbesartán (<20%).

Amlodipino

La semivida plasmática de eliminación final es de unas 35–50 horas y es consistente con la administración una vez al día.

Poblaciones especiales

Raza

Irbesartán

En sujetos normotensos de raza blanca y negra, el AUC y la $t_{1/2}$ plasmáticas de irbesartán son aproximadamente un 20-25% mayores en sujetos de raza negra que de raza blanca; las concentraciones plasmáticas máximas (C_{max}) de irbesartán son esencialmente equivalentes.

Sexo

Irbesartán

En un estudio, se observaron concentraciones plasmáticas de irbesartán algo más elevadas en mujeres



FICHA TÉCNICA

hipertensas. Sin embargo, no se detectaron diferencias en la semivida y en la acumulación de irbesartán. No es necesario realizar un ajuste de la dosificación en mujeres.

Personas de edad avanzada

Irbesartán

Los valores de AUC y C_{max} de irbesartán también fueron también algo más elevados en pacientes de edad avanzada (≥ 65 años) respecto a los pacientes jóvenes (18-40 años). Sin embargo, la semivida de eliminación no se modificó significativamente. No es necesario realizar un ajuste de la dosificación en pacientes de edad avanzada.

Amlodipino

El tiempo para alcanzar las concentraciones plasmáticas máximas de amlodipino es similar en personas de edad avanzada y jóvenes. El aclaramiento de amlodipino tiende a disminuir con el consiguiente aumento de la AUC y la semivida de eliminación en pacientes de edad avanzada.

Pacientes pediátricos

Irbesartán

La farmacocinética de irbesartán ha sido evaluada en 23 niños hipertensos tras la administración de una dosis única diaria y de dosis múltiples diarias de irbesartán (2 mg/kg) hasta una dosis máxima diaria de 150 mg durante cuatro semanas. De estos 23 niños, 21 fueron evaluados para comparar su farmacocinética con la de los adultos (doce niños eran mayores de 12 años, nueve niños tenían entre 6 y 12 años). Los resultados mostraron que los valores de C_{max}, AUC y los niveles de aclaramiento eran comparables a los observados en pacientes adultos que recibieron 150 mg diarios de irbesartán. Con la administración repetida de una sola dosis diaria, se observó una acumulación plasmática limitada de irbesartán (18%).

Amlodipino

Se realizó un estudio farmacocinético poblacional en 74 niños hipertensos con edades comprendidas entre 1 y 17 años (34 pacientes de 6 a 12 años y 28 pacientes entre 13 y 17 años) que recibieron entre 1,25 y 20 mg de amlodipino administrados una vez o dos veces al día. El aclaramiento oral típico (CL/F) en niños de 6 a 12 años de edad y en adolescentes de 13 a 17 años de edad fue de 22,5 y 27,4 l/h, respectivamente en varones y de 16,4 y 21,3 l/h, respectivamente en mujeres. Se observó una gran variabilidad en la exposición entre individuos. Los datos notificados en niños menores de 6 años son limitados.

Insuficiencia hepática

Irbesartán

En pacientes con insuficiencia hepática debida a una cirrosis de leve a moderada, la farmacocinética de irbesartán no se altera significativamente.

Amlodipino

Se dispone de datos clínicos muy limitados en relación con la administración de amlodipino en pacientes con insuficiencia hepática. En pacientes con insuficiencia hepática el aclaramiento de amlodipino



FICHA TÉCNICA

disminuye, lo que resulta en una semivida más larga y un aumento de la AUC de aproximadamente un 40-60% (ver sección 3.4).

Insuficiencia renal

Irbesartán

En pacientes con insuficiencia renal (independientemente del grado) y en pacientes en hemodiálisis, la farmacocinética de irbesartán no se altera significativamente. Irbesartán no se elimina por hemodiálisis.

Otros

Amlodipino

El aumento de la AUC y la semivida de eliminación en pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva fueron los esperados para el grupo de edad de los pacientes estudiados.

4.3 DATOS PRECLÍNICOS DE SEGURIDAD

Irbesartán y amlodipino

Un estudio de toxicidad a dosis repetidas en ratas demostró que la administración combinada de irbesartán y amlodipino no aumentó ninguna de las toxicidades previamente notificadas y existentes de los medicamentos individuales, ni indujo ninguna nueva toxicidad, y no se observaron efectos sinérgicos toxicológicamente.

Irbesartán

Los datos no clínicos no muestran riesgos especiales para los seres humanos según los estudios convencionales de seguridad farmacológica, genotoxicidad y potencial carcinogénico.

Toxicidad a dosis repetidas

Irbesartán causó cambios en los parámetros hematológicos (disminución del recuento de hemoglobina, hematocrito y eritrocitos) a dosis equivalentes o superiores a 5 veces la dosis humana máxima recomendada de 300 mg*, y en la química sanguínea (disminución de la proteína total, aumento de urea, creatinina y potasio) a dosis equivalente a 0,2 o 4 veces la dosis humana máxima recomendada de 300 mg*. En ratas pero no en macacos, irbesartán indujo un aumento de la glucosa en sangre dependiente de la dosis a dosis equivalentes a 0,8 veces la dosis humana máxima recomendada de 300 mg*. Irbesartán redujo el peso del corazón en ambas especies a dosis equivalentes a 2 veces la dosis máxima recomendada de 300 mg*.

Toxicología reproductiva

A dosis de 50mg/kg/día (equivalente a la dosis humana máxima recomendada de 300 mg*) y más altas de irbesartán, se notificaron efectos transitorios (aumento de la cavitación pélvica renal, uterohidronefrosis o edema subcutáneo) en embriones de rata, que se resolvieron tras el nacimiento. En conejos a dosis de 30mg/kg/día (1,6 veces la dosis máxima recomendada de 300 mg*), se notificaron, mortalidad materna, absorción y reabsorción embrionaria temprana. No se observaron efectos teratogénicos en rata o en conejo. Irbesartán se detecta en embriones de rata y conejo y se excreta en la leche de ratas lactantes. La fertilidad y la capacidad reproductora no se vieron afectados en estudios realizados con ratas machos y hembras incluso para dosis orales de irbesartán que causan toxicidad



FICHA TÉCNICA

parental (hasta 650mg/kg/día equivalente a 17 veces la dosis humana máxima recomendada de 300 mg*).

Amlodipino

Los datos no clínicos no muestran riesgos especiales para los humanos según los estudios convencionales de seguridad farmacológica, toxicidad a dosis repetidas, genotoxicidad y potencial carcinogénico o mutagénico.

Toxicología reproductiva

Los estudios de reproducción en ratas y ratones han mostrado retraso en el parto, prolongación del parto y disminución de la supervivencia de las crías a dosis aproximadamente 50 veces mayores que la dosis máxima recomendada para humanos en base a mg/kg.

Alteraciones de la fertilidad

No hubo ningún efecto sobre la fertilidad en las ratas tratadas con amlodipino (machos y hembras tratados 64 y 14 días antes del apareamiento, respectivamente) con dosis hasta 10 mg/kg/día (8 veces la dosis máxima recomendada en humanos de 10 mg*). En otro estudio con ratas en el que ratas macho fueron tratadas con amlodipino besilato durante 30 días a una dosis comparable con la dosis humana basada en mg/kg, se encontró un descenso en plasma de la hormona folículo-estimulante y la testosterona, así como la disminución de la densidad del espermatozoides y en el número de espermátidas maduras y de células de Sertoli.

*Basado en un paciente de 50 Kg de peso

5 DATOS FARMACÉUTICOS

5.1 LISTA DE EXCIPIENTES

Celulosa microcristalina PH-101

Celulosa microcristalina PH-112

Croscarmelosa de sodio

Hipromelosa

Dióxido de silicio

Estearato de magnesio

Opadry amarillo 02G82676 (hipromelosa 5cP, Macrogol 400 y Macrogol 8000, dióxido de titanio y óxido de hierro amarillo)

Agua purificada* (*Se evapora durante el proceso)

5.2 INCOMPATIBILIDADES

No se han reportado.

5.3 FECHA DE EXPIRA

No administrar luego de la fecha de expira indicada en el envase.

5.4 PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar a temperatura no mayor a 30°C.



FICHA TÉCNICA

No administrar si observa el empaque dañado o deteriorado.

5.5 NATURALEZA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Caja de cartón por 28 comprimidos recubiertos en blíster de aluminio-PVC/PE/PVDC blanco.

5.6 PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO

La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él, se realizará de acuerdo con la normativa local.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en puntos especiales en la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6 REFERENCIA

AEMPS – España.

Aproximadamente 300 mg/5 mg comprimidos recubiertos con película.

Registro 85201.

Revisado septiembre 2022.

Titular: Sanofi Aventis S.A.

URL: https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ft/85201/FT_85201.html

Sanofi - IRBESARTAN+AMLODIPINE CCDS V11 – LRC 20/08/20

Sanofi- IRBESARTAN+AMLODIPINE CCDS V12-LRC 14/10/2021

REVISIÓN LOCAL

Versión 4

Fecha de revisión: 24/10/2022