

## CRÍTICA A LA PUBLICIDAD DE

www.osakidetza.euskadi.net

# ▲ CHOLESTAGEL® (Colesevelam)

Sólo se ha destacado aquellos aspectos de la promoción que, a nuestro juicio, son más criticables.

Folleto promocional original: sin código

Según afirma la EMA, la baja incidencia de efectos adversos respecto a otras resinas puede ser atribuida a una dosis demasiado baja y pone en cuestión que su eficacia sea comparable\*.

▲ CHOLESTAGEL®  
colesevelam HCl

- Primera resina en comprimidos
- Mecanismo de acción NO sistémico
- Eficacia en monoterapia
- Eficacia en terapia combinada (doble y triple)
- Buena tolerabilidad
- Escasas interacciones clínicamente relevantes
- Posología de 4 a 6 comp/día en 1 o 2 tomas con las comidas
- Precisa visado de inspección
- Adherencia al tratamiento  $\geq 90\%$  en ensayos clínicos

ferrer | Área Cardiología

genzyme  
A SANOFI COMPANY

Program JAMA  
Curr Med Res

¿Se puede evaluar la adherencia a un tratamiento crónico en ensayos de 4-6 semanas de duración?

¿Se puede sacar esta conclusión a partir de ensayos en los que la adherencia no era una variable?

### BIBLIOGRAFÍA ORIGINAL DEL FOLLETO PROMOCIONAL

3. Davidson MH, Dillon MA, Gordon B, Jones P, Samuels J, Weiss S, et al. Colesevelam Hydrochloride (Cholestagel). A New, Potent Bile Acid Sequestrant Associated With a Low Incidence of Gastrointestinal Side Effects. Arch Intern Med. 1999;159(16):1893-900.
4. Hunninghake D, Insull W, Toth P, Davidson D, Donovan JM, Burke SK. Coadministration of colesevelam hydrochloride with atorvastatina lowers LDL cholesterol additively. Atherosclerosis. 2001;158:407-16.
5. Bays H, Rhyne J, Abby S, Lai YL, Jones M. Lipid-lowering effects of colesevelam HCl in combination with ezetimibe. Curr Med Res Opin. 2006;22(11):2191-200.

### BIBLIOGRAFÍA

\* Comité de Medicamentos de Uso Humano (CHMP). Informe Público Europeo de Evaluación (EPAR). Cholestagel. DCI: colesevelam. EMEA 2005. Consultado: enero 2011. Disponible en URL: [http://www.ema.europa.eu/docs/en\\_GB/document\\_library/EPAR\\_-\\_Scientific\\_Discussion/human/000512/WC500025676.pdf](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/EPAR_-_Scientific_Discussion/human/000512/WC500025676.pdf)

La evaluación de este medicamento se puede consultar en la ficha NME nº 179 /2011 y su informe