



Ebaluazio txosten osoa:
www.osakidetza.euskadi.eus/cevime



INDAKATEROLA/GLIKOPIRRONIO BROMUROA

Asmaren tratamendurako beste konbinazio bat; iraupen luzeko β_2 adrenergiko eta antikolinergikoekin tratatzea indikatuta badago, lehendik dauden aukerekin alderatuta hobekuntzarik gabe

Merkataritza izenak eta aurkezpenak:

- ▼ **ULTIBRO® BREEZHALER®** (Novartis F., S.A.)
- ▼ **ULUNAR® BREEZHALER®** (Rovi, S.A.)
- ▼ **XOTERNA® BREEZHALER®** (Ferrer I., S.A.)

85/43 µg hauts inhalatzeko (kapsula gogorra), 30 kapsula + inhalagailu 1 (86,02 €)

Nahitaez deklaratu beharreko eszipienteak: Laktosa

- Medikamentua emateko baldintzak: Medikuaren errezeta
- Merkaturatze-data: 2014ko maiatzaz
- Ebaluazio-data: 2015eko urtarrila

Indakaterola/glikopirronio bromuroa indakaterol maleatoren –iraupen luzeko β_2 adrenergikoa– eta glikopirronio bromuroaren –iraupen luzeko antikolinergikoa– dosi finkoko konbinazio berria da, egunean behin ematen dena.

Konbinazio hori indikatua dago mantentze-tratamendu bronkodilatadore gisa, buxadurazko arnas gaixotazun kronikoa (BAGK) duten gaixo helduen sintomak arintzeko.

Garrantzi kliniko handiko alderik ez dago eraginkortasunari eta segurtasunari dagokienez monoterapiako ekintzaldi luzeko bestelako bronkodilatadoreekiko edo bronkodilatadore baten eta inhalatutako kortikoide baten (salmeterola/flutikasona) arteko konbinazioarekiko, eta batera administratutako iraupen luzeko bestelako β_2 adrenergiko eta antikolinergikoekiko konparazio-azterketarik ez dago.

Zuzeneko konparazio-azterketek ez dute frogatu indakaterol/glikopirronio bromuro elkartea dosi finkotan gailu bakar batean erabiltzeak hobekuntza terapeutikorik dakarrenik osagaiak gailu bereizitan administraztearekin alderatuta.

Beste aukera baten modura hartzen da iraupen luzeko β_2 adrenergikoekin eta iraupen luzeko antikolinergikoekin aldi bereko tratamendua aginduta duten pazienteentzat, baina ez da egiaztatu lehendik dauden aukeren aldean hobekuntza dakarrenik.

Mendikamentu berriei kontrako ondorioak dituztela susmatuz gero, oso-oso garrantzitsua da Euskal Autonomia Erkidegoko Farmakojagoletza Unitateari jakinaraztea. Txartel horia beteta egin dezakezu jakinarazpena. Bestela, OSABIDEren bitarte egin dezakezu, edo Internet bidez, <https://www.notificaRAM.es> helbidean.

Hobekuntza terapeutiko handia

Hobekuntza terapeutiko apala

Ona da egoera konkretuetarako

EZ DAKAR HOBEKUNTZA TERAPEUTIKORIK

Ezin da balio-etsi: informazio urriegia

Idazkuntza Batzordea: Iñigo Aizpurua, María Armendariz, Julia Fernández, Juan José García, Josu Ibarra, Itxasne Lekue, Eulali Mariñelarena, Carmela Mozo, Justo Múgica, Elena Olloquiégui, Isabel Porras, Mª Teresa Santamaría, María Torrecilla.



Fitxa hau **Ebaluazio txosten** zabalago baten laburpen gisa atera da. Ebaluazio hori interesatu guztienguru menerima dago web orrian edo eska daiteke Eskualdeko Farmazialariei edo MIEZ-en Tel. 945 01 92 66 e-mail: cevime-san@ej-gv.es

Kalifikazio Andaluziako, Aragoi, Gaztela eta Leongo, Kataluniako eta Euskal Herriko MBEbek batera eman dute. Hemen aurkezen den informazioa oraingoz eskuragarri dagoen guztia da, baina etorkizunean jasan ditzake aldaketak gertatzen diren aurrerakuntza zientifikoen arabera.

INDIKAZIOA ETA POSOLOGIA¹

Indakaterol/glikopirronio (IND/GLIK) konbinazioa mantentze-tratamendu bronkodilatadore gisa baimendu da BAGK duten paciente helduen sintomak arintzeko.

Gomendatutako posología: 110 µg IND maleato (85 µg IND-ren baliokidea) eta 54 µg GLIK bromuro (43 µg GLIK-ren baliokidea) egunean behin inhalatzea.

ERAGINKORTASUN KLINIKOA⁴⁻⁹

IND/GLIK-kin III.fasean 5.000tik gorako pazienterekin eginiko ausazkotutako 5 saia-kuntza kliniko argitaratu dira (3 nagusi eta 2 osagarri). Azterketa nagusi horietako bitan (SHINE⁵ eta ILU-MINATE⁶) –biek 26 asteko iraupena dute–, biriken funtzioaren hobekuntza gutxieneko balioko FEV₁-ren (arnasa botatzeko bolumen behartua s 1ean) eta 0-12 orduko kurbaren azpiko eremuko FEV₁-en bidez baloratu zen (FEV₁ AUC₀₋₁₂), hurrenez hurren.

Lehenengo saia-kuntzan⁵, plazebo eta konparatzaile aktiboak erabiliz kontrolatuta (IND 150 µg, GLIK 50 µg eta tiotropio irekia 18 µg), IND/GLIK konbinazioak biriken funtzioan nolabaiteko hobekuntza ekarri zuen konparatzaile aktiboekin alderatuta (gutxieneko balioko FEV₁-en baliok 70, 90 eta 80 ml-koak izan ziren, hurrenez hurren), baina garrantzi klinikorik lortu gabe; plazeboaren aurrean baino ez ziren lortu alde klinikoa eta estatistikoki adierazgarriak (200 ml).

Bigarren saia-kuntzan⁶, IND/GLIK konbinazioa eta salmeterola/flu-tikasona konparatu ziren. FEV₁ 0-12 balioko hobekuntzak (140 ml) garrantzi klinikoa izan zuen eta alde estatistikoki adierazgarriak izusi ziren.

Bigarren mailako biriken funtzioaren bestelako aldagaiak ere baloratu ziren, hala nola disnea (Disnearen Trantsizio Indizea, TDI), bizi-kalitatea (St. George-en arnasari buruzko galde-tegia, SGRQ) eta erreskate-medikazioa, baina aldagai horietan hobekuntzak ez dira klinikoki garrantzitsuak izan.

Hirugarren azterketa nagusian (SPARK)⁷ –64 asteko iraupena-gaizkiagotzeak ebaluatu ziren, baina horretan ez zen alde adierazgarriek lortu gaizkiagotze neurritsuetatik larrietarako tasan IND/GLIK eta tiotropioa alderatzean. GLIK-kin monoterapien alderatu zenean, urteko tasaren % 12ko murrizketa ($p = 0,038$) estatistikoki adierazgarria izan zen. Alde hori, ordea, urtean 0,88ko gaizkiagotzea baino ez zen izan termino absolututan, garrantzi klinikorik gabea, hortaz. Ez zen alderik topatu gaizkiagotze larri-ten.

Bi azterketa osagarietatik, batean (ENLIGHTEN)⁸ –52 asteko iraupeneko-bigarren mailan baino ez zen baloratu eraginkortasuna; beste-an (BRIGHT)⁹ –plazeboarekin kontrolatuta, tiotropioa konparatzaile aktibo gisa hartuta eta 3 asteko iraupeneko soili-, ariketarekiko tolerantzia aztertu zen eta ez zen alde estatistikoki esanguratsurik tiotropioaren aldean. Plazeboarekin alderatu zenean 60 segundo inguruko hobekuntzak lortu ziren.

SEGURTASUNA

Efektu antikolinergikoek eta β_2 adrenergikoek IND/GLIK konbinazioaren segurtasun-profiloa zehazten dute, eta baimendutako gainerako LAMA eta LABArenak bezalakoak dira.

Segurtasun-azterketan⁸ epe luzeko segurtasuna baloratu zen; hala, IND/GLIK-kin tratatutako pazienteek, plazeboarekin tratatutakoekin alderatuta, gertakari kardiobaskular nagusien intzidentzia handiagoa dutela ikusi zen (% 3,6 eta % 0,9), baina pneumoniaren (% 3,6 eta % 0) eta heriotzen intzidentzia handiagoa dutela ere: 4 (% 1,8) IND/GLIK-kin eta 1 (% 0,9) plazebo hartu zuen taldean.

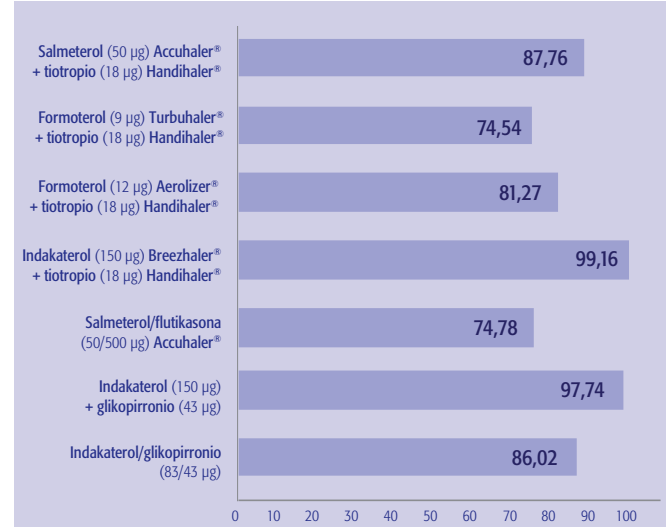
Horrez gain, IND/GLIK-kin tratatutako taldean, plazebo hartu zuen taldearen aldean, aurkako gertakari larrien ehuneko handiagoa izan zen (% 16,4 eta % 10,6), bai eta ospitaleratzea edota ospitaleko egonaldi luzea eragin zuten aurkako gertakari larrien (% 15,1 eta % 8,8) zein horrelako ondorioz tratamendua utzitako pertsonen ehuneko handiagoa (% 5,3 eta % 2,7) ere.

EMAk arriskuak kudeatzeko plan bat prestatu du IND/GLIK-en segurtasuna bermatzeko; aipatutako planak beharrezko neurriak jasotzen ditu erabileraren ondorioz sor litekeen arriskuak ahalik eta txikienak izan daitezten (horien artean efektu kardiobaskularrak dira gertakari nagusia⁴).

IND/GLIK kontuz³ erabili beharra dago honelakoak dituzten pazienteekin: angelu estuko glaukoma edo gernu-eusprena, dia-

betesa (glukosa plasmatikoa handitzeagatik), konbultsioak edo tirotoksioksiak, nahasmendu kardiobaskularak (gutxiegitasun koronarioa, ezkerreko bentrikuluko gutxiegitasuna, miokardio-infarto akutua, bihotz-arritmiak eta hipertensioa), bronkoespasmo paradoxikoa, elektrokardiogramaren aldaketak (adibidez: T uhina lautzea, Q-T bitartea luzatzea), baita Q-T bitarteari eragiten dioten botikekin tratatuta daudenekin edo buxadurazko arnas gaixotasun kroniko larria dutenekin ere (hipopotasiemiagatik).

TRATAMENDUAREN KOSTUA (€) / 30 EGUN



Bot Plus 2.0, martxoan 2015.

TERAPEUTIKAN DUEN TOKIA

Iraupen luzeko β_2 adrenergiko bat (LABA) eta iraupen luzeko antikolinergiko bat (LAMA) elkartzea kasu hauetan adierazita dago¹:

- Ekintzaldi luzeko bronkodilatadore bakarreko (LABA edo LAMA) tratamenduaren ordezko terapia gisa B taldeko BAGK duten pazienteengan (BAGK moderatua, aurresandako balioren % 50 eta % 80 arteko FEV₁ekin, gaizkiagotzeak izateko arrisku txikia eta sintoma nabariak).
- Ordezko beste aukera gisa, baldin eta LABA batekin eta kortikosteroideekin edo monoterapiako LAMA batekin emandako tratamendua ez badu lortzen gaixotasuna kontrolatzea C taldeko BAGK duten pazienteengan (BAGK larria, aurresandako balioren % 30 eta % 50 arteko FEV₁ batekin, gaizkiagotzeak izateko arrisku handia (≥ 2 gaizkiagotze urtean) eta sintoma moderatua).
- Tratamenduaren beste aukera bat gehiago modura kortikosteroideekin konbinatuta (GOLD 2014) D taldekoetan (BAGK oso larria, aurresandako balioren % 30etik beherako FEV₁ batekin, gaizkiagotze arrisku handia (≥ 2) eta sintoma nabariak).

Halaber, LABA eta LAMA erabiltzea gomenda liteke kortikosteroideak (LABA batekin konbinatutako tratamenduaren parte gisa) baztertzen baditzute edo ez baditzute toleratzen^a.

Eskura ditugun datuen bitartez ez dago ondorioztatzerik garrantzi klinikoa handiko alderik dagoenik eraginkortasun, segurtasun edo betetze terapeutikoari dagokionez monoterapiako ekintzaldi luzeko bestelako bronkodilatadoreen aldean edota bronkodilatadore baten eta inhalatutako kortikoide baten arteko konbinazioarekin alderatuta (salmeterola/flutikasona).

IND/GLIK konbinazioa beste aukera baten modura hartzen da LABA eta LAMAren aldibereko tratamendua aginduta duten pazienteentzat, baina ez da egiaztu lehendik dauden aukeren aldean hobekuntza dakarenik.

Bibliografia osagarria

- National Institute for Health and Care Excellence (NICE). Chronic obstructive pulmonary disease: indacaterol/glycopirronium (Ultibro Breezhaler). 2014. Disponible en: <https://www.nice.org.uk>

Erreferentzia bibliografiko guztiak INDACATEROL-GLICOPIRRONIO-PT/V1/25022015 IRITZI TERAPEUTIKOA AGERTZEKO TXOSTE-NEAN, helbide honetan: www.osakidetza.euskadi.eus/cevime



Informe de evaluación completo:
www.osakidetza.euskadi.eus/cevime



INDACATEROL/BROMURO DE GLICOPIRRONIO

Una combinación más para el tratamiento del asma, si está indicado tratar con β_2 adrenérgicos y anticolinérgicos de larga duración, sin mejoras sobre las posibilidades ya existentes

Nombre comercial y presentaciones:

- ▼ **ULTIBRO® BREEZHALER®** (Novartis F., S.A.)
- ▼ **ULUNAR® BREEZHALER®** (Rovi, S.A.)
- ▼ **XOTERNA® BREEZHALER®** (Ferrer I., S.A.)

Excipiente declaración obligatoria:

Lactosa

Condiciones de dispensación:

Receta médica

Fecha de comercialización:

Mayo 2014

Fecha de evaluación:

Enero 2015

85/43 µg polvo para inhalación (cápsula dura) 30 cápsulas + 1 inhalador (86,02 €)

Indacaterol/bromuro de glicopirronio es una nueva combinación a dosis fija de indacaterol maleato, β_2 adrenérgico de larga duración, y de bromuro de glicopirronio, anticolinérgico de larga duración, que se administra una vez al día.

Esta combinación está indicada para el tratamiento broncodilatador de mantenimiento, para el alivio de los síntomas en pacientes adultos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC).

No existen diferencias de gran relevancia clínica en cuanto a eficacia y seguridad con respecto a otros broncodilatadores de acción larga en monoterapia o frente a la combinación de un broncodilatador con un corticoide inhalado (salmeterol/fluticasona), y no hay estudios comparativos frente a otros β_2 adrenérgicos de larga duración y anticolinérgicos de larga duración administrados en asociación.

No existen estudios comparativos directos que demuestren que el uso de la asociación a dosis fijas indacaterol/bromuro de glicopirronio en un único dispositivo se asocie a una mejora en el cumplimiento terapéutico respecto a la administración de sus componentes en dispositivos independientes.

Se considera una alternativa más en pacientes en los que esté indicado tratar de forma concomitante con β_2 adrenérgicos de larga duración y anticolinérgicos de larga duración, sin que haya demostrado mejoras sobre las posibilidades ya existentes.

Es de gran importancia que se notifiquen a la Unidad de Farmacovigilancia del País Vasco las sospechas de reacción adversa a los nuevos medicamentos. La notificación se puede realizar llenando la tarjeta amarilla o a través de OSABIDE o por vía electrónica: <https://www.notificaRAM.es>

Importante
mejora
terapéutica

Modesta
mejora
terapéutica

Aporta en
situaciones
concretas

NO SUPONE
UN AVANCE
TERAPÉUTICO

No valorable:
información
insuficiente

Comité de redacción: Iñigo Aizpuru, María Armendariz, Julia Fernández, Juan José García, Josu Ibarra, Itxasne Lekue, Eulali Mariñelarena, Carmela Mozo, Justo Múgica, Elena Olloquiégui, Isabel Porras, M^a Teresa Santamaría, María Torrecilla.



Esta Ficha «Nuevo medicamento a examen» se ha extraído como resumen de un Informe de Evaluación más extenso, que está a disposición de toda persona interesada en la web. También se puede solicitar a los Farmacéuticos de Comarca, o bien al CEVIME. Tel. 945 01 92 66 - e-mail: cevime-san@ej gv.es

La calificación ha sido asignada conjuntamente por los CENM de Andalucía, Aragón, Castilla y León, Cataluña y País Vasco. La información que aquí se presenta es la disponible hasta el momento y es susceptible de modificaciones futuras en función de los avances científicos que se produzcan.

INDICACIÓN Y POSOLOGÍA¹

La combinación indacaterol/glicopirronio (IND/GLIC) se ha autorizado como tratamiento broncodilatador de mantenimiento para el alivio de los síntomas en pacientes adultos con EPOC.

La posología recomendada es una inhalación de 110 µg de IND maleato (equivalente a 85 µg de IND) y 54 µg de bromuro de GLIC (equivalente a 43 µg de GLIC) una vez al día.

EFICACIA CLÍNICA⁴⁻⁹

Se han publicado 5 ensayos clínicos aleatorizados en fase III con IND/GLIC (3 principales y 2 de soporte), con más de 5.000 pacientes. En dos de los estudios principales, SHINE⁵ e ILUMINATE⁶, ambos de 26 semanas de duración, la función pulmonar se valoró mediante el FEV₁ (volumen inspiratorio forzado en 1 s) en el valor valle y FEV₁ en el área bajo la curva de 0-12 h (FEV₁ AUC₀₋₁₂), respectivamente.

En el primero de ellos⁵, controlado con placebo y comparadores activos (IND 150 µg, GLIC 50 µg y tiotropio abierto 18 µg), la combinación IND/GLIC mostró cierta mejoría en la función pulmonar respecto a los comparadores activos con valores de FEV₁ valle de 70, 90 y 80 ml, respectivamente, sin alcanzar la relevancia clínica; solo se consiguieron diferencias clínica y estadísticamente significativas (200 ml) frente a placebo.

En el segundo de los ensayos⁶, la combinación IND/GLIC se comparó frente a salmeterol/fluticasona. La mejora en el valor FEV₁ AUC₀₋₁₂, de 140 ml, alcanzó relevancia clínica y se observaron diferencias estadísticamente significativas.

Se valoraron otras variables de función pulmonar secundarias, como la disnea (Índice Transicional de Disnea, TDI), calidad de vida (cuestionario respiratorio de St. George, SGRQ) y medición de rescate pero en estas variables las mejoras no se consideraron clínicamente relevantes.

En el tercer estudio principal (SPARK)⁷, de 64 semanas de duración, en el que se evaluaron las exacerbaciones, no se obtuvieron diferencias significativas en la tasa de exacerbaciones moderadas a graves al comparar IND/GLIC frente a tiotropio. Cuando se comparó frente a GLIC en monoterapia, la reducción de la tasa anual del 12% ($p=0,038$) fue estadísticamente significativa; sin embargo, esta diferencia en términos absolutos fue de tan solo 0,88 exacerbaciones/año, sin relevancia clínica. No se encontraron diferencias en las exacerbaciones graves.

De los dos estudios de soporte, en uno de ellos (ENLIGHTEN)⁸, de 52 semanas de duración, la eficacia solo se valoró de forma secundaria; en el otro (BRIGHT)⁹, controlado con placebo y tiotropio como comparador activo y de tan solo 3 semanas de duración, se estudió la tolerancia al ejercicio y no se obtuvieron diferencias estadísticamente significativas con respecto a tiotropio. Cuando se comparó con placebo se obtuvieron mejorías en torno a 60 segundos.

SEGURIDAD

El perfil de seguridad de la combinación IND/GLI está determinado por los efectos anticolinérgicos y β_2 adrenérgicos y son comunes a los del resto de LAMA y LABA autorizados.

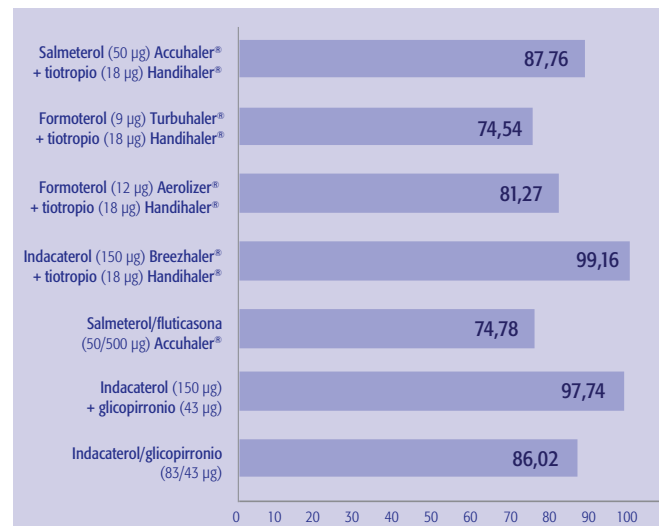
En el estudio de seguridad⁸, se valoró la seguridad a largo plazo y se observó mayor incidencia de eventos cardiovasculares mayores en los pacientes tratados con IND/GLIC en comparación al grupo placebo (3,6% vs 0,9%), y una mayor incidencia de neumonía (3,6% vs 0%) y de muertes: 4 (1,8%) con IND/GLIC frente a 1 (0,9%) en el grupo placebo.

Por otro lado, se comunicó un mayor porcentaje de eventos adversos graves en el grupo tratado con IND/GLIC respecto a placebo (16,4% vs 10,6%), de eventos adversos graves con ingreso o estancia hospitalaria prolongada (15,1% vs 8,8%) así como de abandonos por eventos adversos graves (5,3% vs 2,7%).

Para garantizar la seguridad de IND/GLIC, la EMA ha elaborado un plan de gestión de riesgos, con las medidas necesarias para minimizar los posibles riesgos de su utilización en el que se incluyen los efectos cardiovasculares como evento importante⁴.

Se debe tener precaución³ en el uso de IND/GLIC en los pacientes que presenten glaucoma de ángulo estrecho o retención urinaria, diabetes (por el aumento de la glucosa plasmática), convulsiones o tirotoxicosis, trastornos cardiovasculares (insuficiencia coronaria, insuficiencia ventricular izquierda, infarto agudo de miocardio, arritmias cardíacas e hipertensión), broncoespasmo paradójico, alteraciones en el electrocardiograma (ej: aplandamiento de la onda T, prolongación del intervalo Q-T) o en los tratados con medicamentos que afectan al intervalo Q-T o en EPOC grave (por la hipopotasemia).

COSTE (€)/ 30 DÍAS



Bot Plus, marzo 2015.

LUGAR EN TERAPÉUTICA

La asociación de un β_2 adrenérgico de larga duración (LABA) y de un anticolinérgico de larga duración (LAMA) está indicada¹:

- como terapia alternativa al tratamiento con un único broncodilatador de acción larga (LABA o LAMA) en los pacientes con EPOC del grupo B (EPOC moderada, con FEV₁ entre 50% y 80% del valor predicho, bajo riesgo de exacerbaciones y síntomas acusados)
- como otra opción alternativa cuando el tratamiento con un LABA y corticosteroides (CSI) o un LAMA en monoterapia no logran un control de la enfermedad en los pacientes con EPOC del grupo C (EPOC grave, con un FEV₁ entre 30% y 50% del valor predicho, alto riesgo de exacerbaciones (≥ 2 exacerbaciones al año) y síntomas moderados)
- como una opción más de tratamiento en combinación con CSI (GOLD 2014) en los del grupo D (EPOC muy grave, con un FEV₁ inferior al 30% del valor predicho, alto riesgo de exacerbaciones (≥ 2) y síntomas acusados).

Por otro lado, el uso de LABA y LAMA podría recomendarse cuando el CSI (como parte de un tratamiento combinado con un LABA) es rechazado o no se tolera^a.

Los datos disponibles no permiten concluir que existan diferencias de gran relevancia clínica en eficacia, seguridad o cumplimiento terapéutico con otros broncodilatadores de acción larga en monoterapia o frente a la combinación de un broncodilatador con un corticoide inhalado (salmeterol/fluticasona).

La combinación IND/GLI se considera una alternativa más en pacientes en los que esté indicado tratar de forma concomitante con LABA y LAMA, sin que haya demostrado mejoras sobre las posibilidades ya existentes.

Bibliografía adicional

- a. National Institute for Health and Care Excellence (NICE). Chronic obstructive pulmonary disease: indacaterol/glycopipronium (Ultibro Breezhaler). 2014. Disponible en: <https://www.nice.org.uk>

Todas las referencias bibliográficas están disponibles en el INFORME DE POSICIONAMIENTO TERAPÉUTICO INDACATEROL-GLICOPIPRONIO-PT/V1/25022015 en: www.osakidetza.euskadi.eus/cevime