

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

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