



Data: 23/12/2011

Referència: 2011158

SC

NOTA INFORMATIVA

ALISKIRENO (RASILEZ®, RIPRAZO®, RASILEZ HTC®): reavaluació del balanç benefici-risc

Tipus d'alerta: **Seguretat**

Tipus de producte: **Medicament d'ús humà**

Destinatari:

* Acadèmia de Ciències Mèdiques de Catalunya i Balears * Entitats proveïdores d'atenció primària * Centre de Farmacovigilància de Catalunya * Col·legis de farmacèutics * Col·legis de metges * Dipòsits de medicaments intrahospitalaris * Serveis de farmàcia hospitalària *

Us adjuntem la nota informativa que ha emès l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris (AEMPS) mitjançant la qual informa als professionals sanitaris de l'inici de la reavaluació del balanç benefici-risc d'ALISKIRENO després de la interrupció de l'assaig clínic ALTITUDE.

Aliskireno és un inhibidor de la renina, indicat per al tractament de la hipertensió arterial. Es troba disponible a Espanya com onofàrmac (Rasilez ®, Riprazo ®) o associat a hidroclorotiazida (Rasilez HTC ®).

En aquesta nota, l'AEMPS recomana, com a mesura de precaució, el següent:

- No prescriure medicaments amb aliskireno a malalts diabètics en tractament amb inhibidors de l'enzim convertidor d'angiotensina (IECA) o antagonistes dels receptors d'angiotensina II (ARII).
- Revisar el tractament dels malalts que utilitzen aliskireno en la pròxima visita rutinària de seguiment del malalt, suspent el tractament amb aliskireno en el cas de malalts diabètics en tractament amb IECA o ARAII.
- Els malalts no han de suspendre el tractament amb aliskireno sense consultar el seu metge, ja que això podria provocar un empitjorament de la seva situació clínica.
- Els malalts que es trobin participant en algun assaig clínic, han de contactar amb el metge que els atén en per obtenir informació sobre la pauta a seguir amb el seu tractament.

Us enviem aquesta informació per tal que en tingueu coneixença i pugueu fer-ne la difusió escaient dins del vostre àmbit competencial.

Es pot accedir a la nota informativa de l'AEMPS a través de Canal Medicaments (<http://medicaments.gencat.cat>), apartat: medicaments/professionals/seguretat en medicaments/Notes informatives de les autoritats sanitàries.


Salvador Cassany Pou
Cap de servei de Control Farmacèutic i Productes Sanitaris



Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios AEMPS

ALISKIRENO (Δ RASILEZ[®], Δ RIPRAZO[®], Δ RASILEZ HTC[®]): REEVALUACIÓN DEL BALANCE BENEFICIO-RIESGO

Fecha de publicación: 23 de diciembre de 2011

Categoría: MEDICAMENTOS USO HUMANO SEGURIDAD.
Referencia: MUH (FV) 28/2011

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) comunica a los profesionales sanitarios el inicio de la re-evaluación del balance beneficio-riesgo de aliskireno después de la interrupción del ensayo clínico ALTITUDE.

En espera de las conclusiones finales de esta re-evaluación, la AEMPS recomienda como medida de precaución, no prescribir medicamentos con aliskireno a pacientes diabéticos en tratamiento simultáneo con inhibidores de la enzima convertidora de la angiotensina o con antagonistas de receptores de angiotensina II, así como revisar en la próxima consulta médica a este tipo de pacientes en tratamiento, utilizando otra alternativa terapéutica diferente a aliskireno

Aliskireno es un inhibidor de la renina, indicado para el tratamiento de la hipertensión arterial. Se encuentra disponible en España como monofármaco (Rasilez[®], Riprazo[®]) o asociado a hidroclorotiazida (Rasilez HTC[®]).

El Comité de Medicamentos de Uso Humano (CHMP), comité científico de la Agencia Europea de Medicamentos (EMA) constituido por representantes de todas las agencias nacionales europeas, ha sido informado recientemente de la interrupción del ensayo clínico ALTITUDE.

La interrupción de este ensayo clínico ha sido realizada por recomendación del comité independiente de seguimiento del estudio, debido a que los resultados disponibles no mostraban un beneficio clínico para los pacientes tratados con



aliskireno, mientras que se observaron mas casos de ictus, complicaciones renales, hiperpotasemia e hipotensión en los pacientes que recibieron aliskireno, en comparación con los que recibieron placebo.

El estudio ALTITUDE era un ensayo clínico controlado frente a placebo que incluía pacientes con diabetes tipo 2 y alteración renal y/o enfermedad cardiovascular, los cuales tenían controlada la tensión arterial. Los pacientes incluidos en este estudio recibieron aliskireno o placebo de forma adicional al tratamiento con inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina (IECA) o antagonistas de los receptores de angiotensina II (ARAI).

En consecuencia, el CHMP ha iniciado la revisión del balance beneficio-riesgo de los medicamentos con aliskireno, habiendo requerido al titular de la autorización de comercialización datos adicionales sobre el estudio ALTITUDE y sobre otros estudios actualmente en marcha con aliskireno.

En espera del resultado final de la re-evaluación, la **AEMPS**, como medida de precaución, recomienda lo siguiente:

- **No prescribir medicamentos con aliskireno a pacientes diabéticos en tratamiento con IECA o ARAII.**
- **Revisar el tratamiento de los pacientes que utilizan aliskireno en la próxima visita rutinaria de seguimiento del paciente, suspendiendo el tratamiento con aliskireno en el caso de pacientes diabéticos en tratamiento con IECA o ARAII.**
- **Los pacientes no deben suspender el tratamiento con aliskireno sin consultar con su médico, ya que esto podría provocar un empeoramiento de su situación clínica.**
- **Los pacientes que se encuentren participando en algún ensayo clínico, deben contactar con el médico que les atiende en el mismo para obtener información sobre la pauta a seguir con su tratamiento.**

Finalmente la AEMPS agradece a los profesionales sanitarios su colaboración en la notificación de sospechas de reacciones adversas a través del Centro Autonómico de Farmacovigilancia correspondiente.