

PRS/DVM/jcs Nº Ref.:MT911830/17 MODIFICA A MERCK SHARP & DOHME (I.A.) LLC, RESPECTO DEL PRODUCTO FARMACÉUTICO JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, REGISTRO SANITARIO Nº F-21604/14

RESOLUCIÓN EXENTA RW Nº 16873/18

Santiago, 17 de agosto de 2018

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: la presentación de MERCK SHARP & DOHME (I.A.) LLC, por la que solicita aprobación de nuevo esquema posológico para el producto farmacéutico JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, registro sanitario Nº F-21604/14; el acuerdo de la Quinta Sesión de Grupo de Trabajo para Evaluación de Productos Farmacéuticos Nuevos, de fecha 17 de mayo de 2018; el Informe Técnico respectivo;

CONSIDERANDO: Que, ha sido demostrada la seguridad y eficacia de este producto farmacéutico en la modificación terapéutica aprobada; y

TENIENDO PRESENTE: las disposiciones del artículo 96º del Código Sanitario; del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos, aprobado por el Decreto Supremo Nº 3 de 2010 del Ministerio de Salud; en uso de las facultades que me confieren los artículos 59º letra b) y 61º letra b), del Decreto con Fuerza de Ley Nº 1, de 2005 y las facultades delegadas por la Resolución Exenta Nº 292 de 12 de febrero de 2014 del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

RESOLUCIÓN

1.- APRUÉBASE **nuevo esquema posológico** para el producto farmacéutico **JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS**, registro sanitario Nº **F-21604/14**, inscrito a nombre de **MERCK SHARP & DOHME (I.A.) LLC.**

El nuevo esquema posológico aprobado consiste en: "Recomendaciones para uso en deterioro renal: Evalúe la función renal antes de iniciar JANUMET y periódicamente luego de haber iniciado la terapia.

JANUMET está contraindicado en pacientes con una frecuencia de filtración glomerular (eGFR) $< 30 \text{ mL/min/1.73 m}^2$.

JANUMET no está recomendado en pacientes con una eGFR \geq 30 mL/min/1.73 m 2 y < 45 mL/min/1.73 m 2 porque estos pacientes requieren una dosis menor de sitagliptina de la que está disponible en la combinación fija del producto de JANUMET.

Suspensión para procedimientos de imagenología de contraste yodado.

ANÓTESE Y

Suspenda JANUMET en el momento de, o antes de, un procedimiento de imagen de contraste yodado en pacientes con una eGFR ≥ 30 a < 60 mL/min/1.73 m 2 ; en pacientes con una historia de enfermedad hepática, alcoholismo o falla cardiaca, o en pacientes a los que se les administrará un contraste yodado intra-arterial. Reevalúe la eGFR 48 horas después del procedimiento de imagen, reinicie JANUMET si la función renal es aceptable."

2.- Los folletos de información al profesional y al paciente aprobados, deben corresponder exactamente en su texto y distribución a lo aceptado en los anexos timbrados de la presente resolución.

JEFA SUBDEPTO. REGISTRO AUTORIZACIONES SANITARIAS
AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

Q.F. PATRICIA CARMONA SEPÚLVEDA
JEFA SUBDEPARTAMENTO REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS
DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

COMUNÍQUESE

DISTRIBUCIÓN: INTERESADO UCD

Av. Marathon 1.000, Ñuñoa, Santiago Casilla 48, Correo 21 - Código Postal 7780050 Mesa Central: (56) 22575 51 01 Informaciones: (56) 22575 52 01 www.ispch.cl MINISTRO OWOLO LOCALINATION DE FE Ministro de Ee

Instituto de Salud Pública Ministerio de Salud	ENTREGA DE DOCUMENTOS		Versión 2			
Gobiemo de Chile	ENTREGAT	DE DOCUMENTOS	Ult. Versión 05/04/2016			
SECCIÓN GESTIÓN DE TRAMITES	RG - 05 - I	T - 664 - 00 - 001	1 de 1			
FECHA:	27/8	18	\(\alpha\)			
NOMBRE DE LA EMPR	ESA:	ERCK SHI	+ CT			
RUT: 14.089.35		FIRMA:	ecteful			
TELEFONO: +569 50189958						
	DESCRIPC	ION DE DOCUMENTOS				
REF: MT911832 RES/0	CER/OFIC/GUIA	168440	A			
	CER/OFIC/GUIA	16844 cl	A			
(REF: MT911834 RES	CER/OFIC/GUIA	16876ch				
REF: 11911834 RES	CER/OFIC/GUIA	16875 CA				
REF: 41911830 RES	CER/OFIC/GUIA	16873 cla				
(REF: MT911825 RES/0	CER/OFIC/GUIA	16869 gA				
(REF: MT 911829 RES/0	CER/OFIC/GUIA	16842c)A				
REF:RES/O	CER/OFIC/GUIA					
REF:RES/O	CER/OFIC/GUIA					
OTROS:	0	The second secon	ALUD PÚBLICA DE CHILE STIÓN DE TRÁMITES			

DUPLICADO CLIENTE

ENTREGADO POR:

REG. ISP N°

F-21604/14

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

PC-MK0431A-T-122016

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONALENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS

RISTABEN MET® JANUMET
(sitagliptina/metformina clorhidrato)
Comprimidos Recubiertos
RISTABEN MET® XR JANUMET XR

SECCIÓN PRODUCTOS NUEVOS

2 1 AGO 2018

Nº Ref.: MT9-1/1856 (A)

Nº Registro: F-2/18604 (AG)

Firma Profesional: Telepo

(sitagliptina/metformina clorhidrato) Comprimidos de liberación prolongada)

I. CLASE TERAPÉUTICA

RISTABEN MET JANUMET Y RISTABEN MET JANUMET XR'

PANUMET JANUMET (sitagliptina/metformina clorhidrato) y RISTABEN MET JANUMET XR (sitagliptina/metformina clorhidrato de liberación prolongada) combinan dos agentes antihiperglicémicos con mecanismos de acción complementarios para mejorar el control glicémico en pacientes con diabetes tipo 2: el sitagliptina, un inhibidor de la dipeptidil peptidasa 4 (DPP-4) y el metformina clorhidrato, un miembro de la clase de las biguanidas.

RISTABEN MET JANUMET Y RISTABEN MET JANUMET XR contienen sitagliptina y metformina clorhidrato. RISTABEN MET JANUMET comprimidos recubiertos consiste de sitagliptina y una formulación de liberación inmediata de metformina, y RISTABEN MET JANUMET XR comprimidos recubiertos consiste de sitagliptina y una formulación de liberación prolongada de metformina.

Sitagliptina

El sitagliptina es un inhibidor oralmente activo, potente y altamente selectivo de la enzima dipeptidil peptidasa 4 (DPP-4) para el tratamiento de la diabetes tipo 2. Los inhibidores de la DPP-4 son una clase de agentes que actúan como potenciadores de la incretina. Al inhibir la enzima DPP-4, la sitagliptina aumenta los niveles de dos hormonas incretinas activas conocidas: el péptido-1 similar al glucagón (GLP-1, por sus siglas en inglés) y el polipéptido insulinotrópico dependiente de glucosa (GIP, por sus siglas en inglés). Las incretinas son parte de un sistema endógeno involucrado en la regulación fisiológica de la homeostasis de la glucosa. Cuando las concentraciones sanguíneas de la glucosa son normales o elevadas, el GLP-1 y GIP aumentan la síntesis y liberación de insulina de las células beta pancreáticas. El GLP-1 también reduce la secreción de glucagón de las células alfa pancreáticas, dando lugar a la reducción de la producción hepática de glucosa. Este mecanismo se diferencia del mecanismo visto con las sulfonilureas; las sulfonilureas causan la liberación de insulina incluso cuando los niveles de glucosa son bajos, lo que puede llevar a la hipoglicemia inducida por sulfonilurea en pacientes con diabetes tipo 2 y



REF: MT911830/17 REG. ISP N° F-21604/14

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

en sujetos normales. La sitagliptina es un inhibidor potente y altamente selectivo de la enzima DPP-4 y a concentraciones terapéuticas no inhibe las enzimas estrechamente relacionadas DPP-8 o DPP-9. La sitagliptina difiere en su estructura química y acción farmacológica de los análogos del GLP-1, insulina, sulfonilureas o meglitinidas, biguanidas, agonistas del receptor de peroxisoma proliferador activado gamma (PPARγ), inhibidores de alfa-glucosidasa y análogos de la amilina.

Metformina Clorhidrato

La metformina es un agente antihiperglicémico que mejora la tolerancia a la glucosa en pacientes con diabetes tipo 2, reduciendo tanto la glucosa plasmática basal como la postprandial. Sus mecanismos de acción farmacológicos son diferentes de otras clases de agentes antihiperglicémicos orales. La metformina disminuye la producción de glucosa hepática, disminuye la absorción intestinal de la glucosa y mejora la sensibilidad a la insulina al aumentar la absorción y utilización de la glucosa periférica. A diferencia de las sulfonilureas, la metformina no produce hipoglicemia ni en pacientes con diabetes tipo 2 ni en personas normales (excepto en circunstancias especiales, ver **PRECAUCIONES**, *Metformina clorhidrato*) y no causa hiperinsulinemia. Con la terapia con metformina, la secreción de insulina permanece invariable, mientras que los niveles de insulina en ayunas y la respuesta de la insulina en plasma durante todo el día realmente pueden disminuir.

II. INDICACIONES

RISTABEN MET JANUMET está indicado como complemento de la dieta y el ejercicio para mejorar el control glicémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2 cuando el tratamiento con sitagliptina y metftomina sea apropiado.

RISTABEN MET JANUMET XR está indicado en adultos como complemento de la dieta y el ejercicio para mejorar el control glicémico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2 cuando el tratamiento con sitagliptina y metfromina de liberación prolongada sea apropiado.

RISTABEN MET JANUMET XR no ha sido estudiado en pacientes con un historial de pancreatitis. Se desconoce si los pacientes con antecedentes de pancreatitis tienen un mayor riesgo para el desarrollo de pancreatitis durante el uso de RISTABEN MET JANUMET XR.

III. DOSIS Y ADMINISTRACIÓN

General:

La dosificación de la terapia antihiperglicémica con RISTABEN MET JANUMET o RISTABEN MET JANUMET XR se debe individualizar sobre la base del régimen actual del paciente, la efectividad y la tolerabilidad mientras no exceda la dosis diaria máxima recomendada de 100 mg de sitagliptina y 2000 mg de metformina. La terapia de combinación inicial o el mantenimiento de la terapia de combinación debe ser individualizada y se deja a la discreción del proveedor de la atención médica.



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

RISTABEN MET JANUMET, en general se debe administrar dos veces al día con las comidas, con un aumento gradual de la dosis, para reducir los efectos secundarios gastrointestinales (GI) asociados con metformina.

RISTABEN MET JANUMET XR debe administrarse una vez al día con una comida, de preferencia por la noche. La dosis debe intensificarse gradualmente para reducir los efectos secundarios gastrointestinales (GI) debidos a la metformina. Además, la administración de RISTABEN MET JANUMET XR con los alimentos mejora las concentraciones plasmáticas de metformina. Para preservar las propiedades de liberación modificada, los comprimidos no deben ser divididos, rotos, aplastados o masticados antes de tragarlos. Ha habido informes de RISTABEN MET JANUMET XR comprimidos disueltos de forma incompleta siendo eliminadas en las heces. No se sabe si este material visto en las heces contiene fármaco activo. Si un paciente informa de ver comprimidos repetidamente en las heces, el médico debe evaluar la adecuación del control glicémico (ver INFORMACIÓN PARA PACIENTES.)

Recomendaciones para la Dosificación:

La dosis inicial de RISTABEN JANUMET MET o RISTABEN MET JANUMET XR se debe basar en el régimen actual del paciente.

RISTABEN MET JANUMET se debe administrar dos veces al día con las comidas. RISTABEN MET JANUMET comprimidos recubiertos está disponible en las siguientes concentraciones:

50 mg sitagliptina/ 500 mg metformina clorhidrato

50 mg sitagliptina/ 850 mg metformina clorhidrato

50 mg sitagliptina/ 1000 mg metformina clorhidrato

RISTABEN MET JANUMET XR se debe administrar una vez al día con una comida, de preferencia por la noche. RISTABEN MET JANUMET XR comprimidos recubiertos están disponibles en las siguientes concentraciones:

50 mg sitagliptina/ 500 mg metformina clorhidrato de liberación prolongada 50 mg sitagliptina/ 1000 mg metformina clorhidrato de liberación prolongada

100 mg sitagliptina/ 1000 mg metformina clorhidrato de liberación prolongada

Para los pacientes que utilizan los comprimidos recubiertos de 50 mg sitagliptina/ 500 mg metformina clorhidrato de liberación prolongada o los comprimidos recubiertos de 50 mg sitagliptina/ 1000 mg metformina clorhidrato de liberación prolongada, se debe tomar dos comprimidos recubiertos juntos una vez al día. El comprimido recubierto de 100 mg sitagliptina/ 1000 mg metformina clorhidrato de liberación prolongada debe tomarse como un solo comprimido recubierto una vez al día.

Como Terapia Inicial:

Para pacientes con diabetes mellitus tipo 2, cuya hiperglicemia no está controlada adecuadamente solo con dieta y ejercicio, la dosis diaria total inicial recomendada de RISTABEN MET JANUMET O RISTABEN MET JANUMET XR es de 100 mg de sitagliptina y 1000 mg de metformina clorhidrato. Los pacientes con control glicémico inadecuado en estas dosis pueden ajustarse gradualmente para reducir los efectos secundarios

REF: MT911830/17 REG. ISP N° F-21604/14

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

gastrointestinales asociados con metformina, hasta la dosis máxima de metformina diaria recomendada de 2000 mg.

Para pacientes controlados inadecuadamente con monoterapia de metformina:

Para pacientes controlados inadecuadamente con metformina sola, la dosis total diaria inicial recomendada de RISTABEN MET JANUMET o RISTABEN MET JANUMET XR es de 100 mg de sitagliptina y la dosis prescrita previamente de metformina.

Para pacientes controlados inadecuadamente con monoterapia de sitagliptina:

Para pacientes controlados inadecuadamente con sitagliptina sola, la dosis inicial recomendada de RISTABEN MET_JANUMET o RISTABEN MET_JANUMET XR es de 100 mg de sitagliptina y de 1000 mg de metformina clorhidrato. La dosis de metformina puede ser valorada como sea necesario para conseguir el control glicémico. Una escala gradual de la dosis para reducir los efectos secundarios gastrointestinales (GI) asociados con metformina deben ser considerados. Los pacientes que toman la monoterapia con sitagliptina en dosis ajustada para la insuficiencia renal no deben cambiar a RISTABEN MET JANUMET O RISTABEN MET JANUMET XR (ver CONTRAINDICACIONES).

Pacientes que se cambian de la coadministración de sitagliptina y metformina:

En el caso de pacientes que se cambian de la coadministración de sitagliptina y metformina, RISTABEN MET JANUMET o RISTABEN MET JANUMET XR puede ser iniciado en la dosis prescrita previamente de sitagliptina y metformina.

Pacientes tratados con un secretagogo de insulina (por ejemplo, sulfonilurea) o con insulina:

Co-administración de RISTABEN MET JANUMET o RISTABEN MET JANUMET XR con un secretagogo de insulina (por ejemplo, sulfonilureas) o insulina puede requerir dosis más bajas del secretagogo de insulina o insulina para reducir el riesgo de hipoglicemia.

No se han realizado estudios que examinen específicamente la seguridad y eficacia de RISTABEN MET JANUMET O RISTABEN MET JANUMET XR en pacientes tratados previamente con otros agentes antihiperglicemiantes orales y cambiados a RISTABEN MET JANUMET O RISTABEN MET JANUMET XR. Cualquier cambio en la terapia de diabetes tipo 2 debe hacerse con cuidado y con seguimiento apropiado, debido a que pueden ocurrir cambios en el control glicémico.

Recomendaciones para uso en deterioro renal:

Evalúe la función renal antes de iniciar RISTABEN MET JANUMET o RISTABEN MET JANUMET XR y periódicamente luego de haber iniciado la terapia.

RISTABEN MET JANUMET y RISTABEN MET JANUMET XR está contraindicado en pacientes con una frecuencia de filtración glomerular (eGFR) < 30 mL/min/1.73 m².

RISTABEN MET JANUMET

RISTABEN MET JANUMET no está recomendado en pacientes con una eGFR ≥ 30 mL/min/1.73 m² y < 45 mL/min/1.73 m² porque estos pacientes requieren una dosis menor de sitagliptina de la que está disponible en la combinación fija del producto de RISTABEN MET JANUMET.



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

RISTABEN MET JANUMET XR

Iniciación de RISTABEN MET JANUMET XR en pacientes con una frecuencia de filtración glomerular (eGFR) < 30 mL/min/1.73 m² y < 45 mL/min/1.73 m² En los pacientes que toman RISTABEN MET JANUMET XR cuyo eGFR desciende después de 45 mL / min / 1,73 m², evaluar el beneficio y el riesgo de continuar la terapia y la dosis límite del componente sitagliptina a 50 mg una vez al día

Suspensión para procedimientos de imagenología de contraste yodado Suspenda RISTABEN MET JANUMET en el momento de, o antes de, un procedimiento de imagen de contraste yodado en pacientes con una eGFR ≥ 30 a < 60 mL/min/1.73 m²; en pacientes con una historia de enfermedad hepática, alcoholismo o falla cardiaca, o en pacientes a los que se les administrará un contraste yodado intra-arterial. Reevalúe la eGFR 48 horas después del procedimiento de imagen, reinicie RISTABEN MET JANUMET si la función renal es aceptable (ver PRECAUCIONES).

IV. CONTRAINDICACIONES

<u>PRISTABEN MET</u> <u>JANUMET</u> (sitagliptina/metformina clorhidrato) y <u>PRISTABEN MET</u> <u>JANUMET</u> XR (sitagliptina/metformina clorhidrato de liberación prolongada) están contraindicado en pacientes con:

- 1. Deterioro Renal Severo (eGFR < 30 mL/min/1.73 m²) (ver PRECAUCIONES, Clorhidrato de metformina, Deterioro Renal).
- 2. Hipersensibilidad conocida al sitagliptina, metformina clorhidrato o a cualquier otro componente de RISTABEN MET (ver **PRECAUCIONES**, *Sitagliptina*, <u>Reacciones de</u> Hipersensibilidad y **EFECTOS SECUNDARIOS**, *Experiencia Post-comercialización*).
- Acidosis metabólica aguda o crónica, incluyendo la cetoacidosis diabética, con o sin coma.

RISTABEN MET JANUMET y RISTABEN MET JANUMET XR deben descontinuarse temporalmente en pacientes que están siendo sometidos a estudios radiológicos que implican la administración intravascular de materiales de contraste yodados, puesto que el uso de dichos productos puede resultar en alteración aguda de la función renal (ver PRECAUCIONES; Metformina clorhidrato).

V. PRECAUCIONES

RISTABEN MET JANUMET Y RISTABEN MET JANUMET XR

RISTABEN MET JANUMET y RISTABEN MET JANUMET XR no deben usarse en pacientes con diabetes tipo 1 o para el tratamiento de cetoacidosis diabética.

<u>Pancreatitis:</u> Ha habido reportes de pancreatitis aguda, incluyendo hemorragias fatales y no fatales o pancreatitis necrotizante (ver **EFECTOS SECUNDARIOS**), en pacientes que están tomando sitagliptina. Los pacientes deben ser informados de los síntomas característicos



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

de la pancreatitis aguda: dolor abdominal severo y persistente. Se ha observado resolución de la pancreatitis después de descontinuar la sitagliptina. Si hay sospecha de pancreatitis, RISTABEN MET JANUMET, RISTABEN MET JANUMET XR y otros productos medicinales potencialmente sospechosos deben ser descontinuados.

Monitoreo de la función renal: Se sabe que la metformina y la sitagliptina se excretan sustancialmente por el riñón. El riesgo de acumulación de metformina y acidosis láctica aumenta con el grado de deterioro de la función renal. RISTABEN MET JANUMET Y RISTABEN MET JANUMET XR está contraindicado en deterioro renal severo, pacientes con una eGFR < 30 mL/min/1.73 m2 (ver DOSIS Y ADMINISTRACION, CONTRAINDICACIONES Y PRECAUCIONES, Clorhidrato de metformina, acidosis láctica). RISTABEN METRISTABEN METRISTABEN METRISTABEN MET JANUMET.

Antes de iniciar la terapia con RISTABEN MET JANUMET o RISTABEN MET JANUMET XR y en adelante al menos cada año, la función renal debe ser evaluada. En pacientes en los que se anticipa el desarrollo de disfunción renal, se debe evaluar la función renal con mayor frecuencia y se debe descontinuar RISTABEN MET JANUMET o RISTABEN MET JANUMET XR si se presenta evidencia de insuficiencia renal.

Hipoglicemia en Combinación con una Sulfonilurea o con Insulina: Al igual que con otros agentes antihiperglicemiantes, se ha observado hipoglicemia cuando se utilizaron sitagliptina y metformina en combinación con insulina o una sulfonilurea (ver EFECTOS SECUNDARIOS). Por consiguiente, para reducir el riesgo de hipoglicemia inducida por sulfonilurea o por insulina, podría ser considerada una reducción de la dosis de sulfonilurea o de insulina (ver DOSIS Y ADMINISTRACIÓN).

Sitagliptina

Hipoglicemia en Combinación con una Sulfonilurea o con Insulina: En ensayos clínicos de sitagliptina como monoterapia y como parte de la terapia de combinación con agentes conocidos por no causar hipoglicemia (es decir, metformina o un agonista PPARγ (tiazolidinadiona)), las tasas de hipoglicemia reportadas con sitagliptina fueron similares a las tasas en pacientes tomando placebo. Como ocurre con otros agentes antihiperglicemiantes, se ha observado hipoglicemia cuando se utilizó sitagliptina en combinación con insulina o sulfonilurea (ver EFECTOS SECUNDARIOS). Por consiguiente, para reducir el riesgo de hipoglicemia inducida por sulfonilurea o por insulina, podría ser considerada una reducción de la dosis de sulfonilurea o de insulina (ver DOSIS Y ADMINISTRACIÓN).

Reacciones de Hipersensibilidad: Ha habido reportes de post-comercialización de reacciones serias de hipersensibilidad en pacientes tratados con sitagliptina, uno de los componentes de RISTABEN MET JANUMET y RISTABEN MET JANUMET XR. Estas reacciones incluyen anafilaxis, angioedema y condiciones exfoliativas de la piel incluyendo síndrome de Stevens-Johnson. Debido a que esas reacciones fueron reportadas voluntariamente a partir de una población de tamaño incierto, generalmente no es posible estimar fiablemente su frecuencia o establecer una relación causal a la exposición al medicamento. La aparición de estas reacciones ocurrió dentro de los 3 primeros meses posteriores a la iniciación del tratamiento con sitagliptina, en algunos reportes ocurrieron después de la primera dosis. Si se sospecha de una reacción de hipersensibilidad,



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

descontinúe RISTABEN MET JANUMET O RISTABEN MET JANUMET XR, evalúe por otras causas potenciales para el evento e instituya tratamiento alternativo para la diabetes. (Ver CONTRAINDICACIONES y EFECTOS SECUNDARIOS, Experiencia Post-comercialización).

Penfigoide buloso: Se han notificado casos postcomercialización de penfigoide buloso con el uso de inhibidores de DPP-4, que requieren hospitalización. En los casos notificados, los pacientes se recuperaron con tratamiento inmunosupresor tópico o sistémico y descontinuación del inhibidor de DPP-4. Diga a los pacientes que informen del desarrollo de ampollas u erosiones mientras reciben RISTABEN MET JANUMET ORISTABEN MET JANUMET XR. Si se sospecha penfigoide buloso, se debe suspender RISTABEN MET JANUMET ORISTABEN MET JANUMET XR y se debe considerar la derivación a un dermatólogo para el diagnóstico y tratamiento apropiado.

Metformina clorhidrato

Acidosis láctica: La acidosis láctica es una complicación metabólica rara pero seria, la cual puede ocurrir debido a la acumulación de metformina durante el tratamiento con RISTABEN MET JANUMET (sitagliptina/metformina clorhidrato) o RISTABEN MET JANUMET XR (sitagliptina/metformina clorhidrato de liberación prolongada); cuando esto ocurre, es fatal en aproximadamente 50% de los casos. La acidosis láctica también puede ocurrir en asociación con un número de condiciones fisiopatológicas, incluyendo diabetes mellitus, y siempre que haya hipoperfusión e hipoxemia tisulares significativas. La acidosis láctica se caracteriza por niveles elevados de lactato en la sangre (> 5 mmol/L), disminución del pH sanguíneo, trastornos electrolíticos con un aumento del anión gap, y un aumento de la proporción de lactato/piruvato. Cuando la metformina está involucrada como la causa de la acidosis láctica, se encuentran generalmente niveles de metformina en plasma > 5 µg/mL.

La incidencia reportada de acidosis láctica en pacientes que reciben metformina clorhidrato es muy baja (aproximadamente 0,03 casos/1000 pacientes por año, con aproximadamente 0,015 casos fatales/1000 pacientes por año). En la exposición a metformina en más de 20.000 pacientes por año en ensayos clínicos, no hubo reportes de acidosis láctica. Los casos reportados han ocurrido principalmente en pacientes diabéticos con insuficiencia renal significativa, incluyendo tanto enfermedad renal intrínseca como hipoperfusión renal, a menudo en un contexto de múltiples problemas médico/quirúrgicos concomitantes y ADMINISTRACIÓN. múltiples medicamentos concomitantes (ver DOSIS Y Recomendaciones para uso en deterioro renal). Los pacientes con insuficiencia cardiaca congestiva que requieren tratamiento farmacológico, en particular aquellos con insuficiencia cardiaca congestiva inestable o aguda que se encuentran en riesgo de hipoperfusión e hipoxemia, presentan un mayor riesgo de acidosis láctica. El riesgo de acidosis láctica aumenta con el grado de disfunción renal y con la edad del paciente. Por lo tanto, el riesgo de acidosis láctica puede disminuir significativamente mediante el monitoreo regular de la función renal en pacientes que están tomando metformina y por el uso de una dosis efectiva mínima de metformina. En particular, el tratamiento de los adultos mayores debe estar acompañado de un monitoreo cuidadoso de la función renal PACIENTES DE EDAD AVANZADA, Clorhidrato de metformina). El tratamiento con metformina no se debe iniciar en pacientes ≥ 80 años de edad, a menos que la medición de la depuración de creatinina demuestre que la función renal no está reducida, puesto que estos pacientes son más susceptibles a desarrollar acidosis láctica. Además, debe



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

suspenderse la administración de metformina de inmediato en presencia de cualquier condición asociada con hipoxemia, deshidratación o sepsis. Debido a que el deterioro de la función hepática puede limitar significativamente la capacidad de depurar el lactato, la metformina debe evitarse generalmente en pacientes con evidencia clínica o de laboratorio de hepatopatía. Se debe advertir a los pacientes sobre la ingesta excesiva de alcohol, ya sea aguda o crónica, mientras se toma metformina, puesto que el alcohol potencia los efectos del metformina clorhidrato en el metabolismo del lactato. Además, la metformina debe descontinuarse temporalmente antes de cualquier estudio de radiocontraste intravascular y para cualquier procedimiento quirúrgico.

El inicio de la acidosis láctica a menudo es sutil y está acompañado por síntomas no específicos, tales como malestar, mialgias, dificultad para respirar, somnolencia creciente y malestar abdominal no específico. Puede estar asociado hipotermia, hipotensión y bradiarritmias resistentes con acidosis más marcada. El paciente y el médico deben estar conscientes de la posible importancia de dichos síntomas, y el paciente debe estar instruido para notificar inmediatamente al médico si éstos ocurren. Se debe retirar la metformina hasta que la situación se esclarezca. Los niveles de electrolitos séricos, cetonas, glucosa en la sangre, y si son indicados, pH sanguíneo, lactato, e incluso los niveles de metformina en la sangre pueden ser útiles. Una vez que un paciente es estabilizado en cualquier nivel de dosis de metformina, es poco probable que los síntomas gastrointestinales, que son comunes durante el inicio de la terapia, estén relacionados al medicamento. La ocurrencia posterior de síntomas gastrointestinales podría deberse a acidosis láctica o a otra enfermedad seria.

Los niveles de lactato en el plasma venoso en ayunas sobre el límite superior normal pero menores de 5 mmol/L en pacientes que están tomando metformina no necesariamente indican acidosis láctica inminente y pueden ser explicados por otros mecanismos, tales como diabetes mal controlada u obesidad, actividad física vigorosa, o problemas técnicos en el manejo de las muestras.

Se debe sospechar de acidosis láctica en cualquier paciente diabético con acidosis metabólica que no presente evidencia de cetoacidosis (cetonuria y cetonemia).

La acidosis láctica es una emergencia médica que debe ser tratada en un entorno hospitalario. En un paciente con acidosis láctica que esté tomando metformina, debe descontinuarse el medicamento inmediatamente y se debe instaurar con prontitud medidas generales de apoyo. Debido a que el metformina clorhidrato es dializable (con una depuración de hasta 170 mL/min bajo buenas condiciones hemodinámicas), se recomienda la hemodiálisis inmediata para corregir la acidosis y retirar la metformina acumulada. Dicho manejo a menudo resulta en la reversión rápida de los síntomas y la recuperación (ver CONTRAINDICACIONES).

<u>Hipoglicemia</u>: La hipoglicemia no ocurre en pacientes que reciben metformina sola bajo circunstancias habituales de uso, pero podría ocurrir cuando la ingesta calórica es deficiente, cuando el ejercicio extenuante no es compensado por un suplemento calórico, o durante el uso concomitante con otros agentes reductores de glucosa (tales como sulfonilureas e insulina) o etanol. Los pacientes de edad avanzada, debilitados o desnutridos y aquellos con insuficiencia suprarrenal o hipofisaria o con intoxicación alcohólica son particularmente susceptibles a los efectos hipoglicémicos. La hipoglicemia



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

puede ser difícil de reconocer en los pacientes de edad avanzada, y en las personas que están tomando medicamentos bloqueadores ß-adrenérgicos.

<u>Uso de medicamentos concomitantes que pueden afectar la función renal o la disposición de la metformina:</u> Se debe usar con precaución los medicamentos concomitantes que puedan afectar la función renal o resultar en un cambio hemodinámico significativo o que puedan interferir con la disposición de la metformina, tales como los medicamentos catiónicos que son eliminados por secreción tubular renal (ver **INTERACCIONES CON OTROS MEDICAMENTOS**, *Metformina clorhidrato*).

Estudios radiológicos que involucran el uso de materiales de contraste yodados intravasculares (por ejemplo, urograma intravenoso, colangiografía intravenosa, angiografía y tomografía computarizada (TC) con materiales de contraste intravasculares): Los estudios de contraste intravascular con materiales yodados pueden producir una alteración aguda de la función renal y han sido asociados con acidosis láctica en pacientes que reciben metformina (ver CONTRAINDICACIONES). Por lo tanto, en pacientes con una eGFR ≥ 30 a < 60 mL/min/1.73 m², en pacientes con una historia de deterioro hepático, alcoholismo o falla cardiaca, o en pacientes a los que se les administrará contraste intra-arterial yodinado, debe descontinuarse temporalmente la administración de RISTABEN MET JANUMET O RISTABEN MET JANUMET XR en el momento del procedimiento o antes de éste, y suspenderlo durante las 48 horas posteriores al procedimiento y reiniciarlo solo después de que la función renal haya sido re-evaluada y comprobada que está aceptable (ver DOSIS Y ADMINISTRACIÓN).

Estados hipóxicos: El colapso cardiovascular (shock) originado por cualquier causa, la insuficiencia cardiaca congestiva aguda, el infarto de miocardio agudo y otras condiciones caracterizadas por hipoxemia han sido asociadas con acidosis láctica y pueden causar también azotemia prerrenal. Cuando dichos eventos ocurren en pacientes que están en terapia con RISTABEN MET JANUMET o RISTABEN MET JANUMET XR, el medicamento debe ser descontinuado de inmediato.

<u>Procedimientos quirúrgicos:</u> Se debe suspender temporalmente el uso de <u>RISTABEN MET JANUMET</u> o <u>RISTABEN MET JANUMET</u> XR en caso de cualquier procedimiento quirúrgico (excepto procedimientos menores no asociados con la ingesta limitada de alimentos y líquidos) y no debe reiniciarse hasta que la ingesta oral del paciente se haya restablecido y la función renal haya sido evaluada como aceptable (ver **DOSIS** Y **ADMINISTRACIÓN**).

Ingesta de alcohol: Se sabe que el alcohol potencia el efecto de metformina en el metabolismo del lactato. Por lo tanto, se debe advertir a los pacientes contra el consumo excesivo de alcohol, agudo o crónico, mientras están recibiendo RISTABEN MET JANUMET O RISTABEN MET JANUMET XR.

Insuficiencia hepática: Dado que la insuficiencia hepática ha sido asociada con algunos casos de acidosis láctica, RISTABEN MET JANUMET O RISTABEN MET JANUMET XR deben evitarse generalmente en pacientes con evidencia de hepatopatía clínica o de laboratorio.



REG. ISP Nº F-21604/14

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

Niveles de vitamina B₁₂: En ensayos clínicos controlados de metformina de 29 semanas de duración, se observó una disminución a niveles subnormales de los niveles séricos de Vitamina B₁₂ previamente normales, sin manifestaciones clínicas, en alrededor del 7% de los pacientes. Dicha disminución, debida posiblemente a una interferencia con la absorción de B₁₂ a partir del complejo del factor intrínseco-B₁₂, es, sin embargo, muy raramente asociado con anemia y parece ser rápidamente reversible con la descontinuación de metformina o del suplemento de Vitamina B₁₂. Se recomienda la medición de los parámetros hematológicos en forma anual en los pacientes que toman RISTABEN MET JANUMET O RISTABEN MET JANUMET XR, y se debe investigar y manejar apropiadamente cualquier otra anormalidad aparente.

Ciertos individuos (aquellos con ingesta o absorción deficiente de Vitamina B_{12} o calcio) parecen estar predispuestos a desarrollar niveles subnormales de Vitamina B_{12} . En estos pacientes pueden ser útiles las mediciones de rutina de Vitamina B_{12} en suero en intervalos de dos a tres años.

Cambio en el estado clínico de pacientes con diabetes tipo 2 controlada previamente: Un paciente con diabetes tipo 2 bien controlado previamente con RISTABEN MET JANUMET o RISTABEN MET JANUMET XR que desarrolla anormalidades de laboratorio o enfermedad clínica (especialmente una enfermedad vaga y no bien definida) debe ser evaluado de inmediato para detectar evidencia de cetoacidosis o acidosis láctica. La evaluación debe incluir electrolitos séricos y cetonas, glucosa en sangre y, si es indicado, pH sanguíneo, lactato, piruvato y metformina. Si òcurre acidosis de cualquier tipo, se debe detener inmediatamente la administración de RISTABEN MET JANUMET O RISTABEN MET JANUMET XR e iniciar otras medidas correctivas apropiadas.

Pérdida de control de la glucosa en la sangre: Cuando un paciente estabilizado en cualquier régimen diabético es expuesto a estrés, tal como fiebre, trauma, infección o cirugía, puede ocurrir la pérdida temporal del control glicémico. En dichas ocasiones, puede ser necesario suspender la administración de RISTABEN MET JANUMET O RISTABEN MET JANUMET XR y administrar temporalmente insulina. Se puede restablecer la administración de RISTABEN MET JANUMET XR una vez resuelto el episodio agudo.

VI. EMBARAZO

RISTABEN MET JANUMET Y RISTABEN MET JANUMET XR

No hay estudios adecuados y bien controlados en mujeres embarazadas que siguen terapia con RISTABEN MET JANUMET, RISTABEN MET JANUMET XR o sus componentes individuales; por lo tanto, no se conoce la seguridad de RISTABEN MET JANUMET y RISTABEN MET JANUMET XR en mujeres embarazadas. RISTABEN MET JANUMET y RISTABEN MET JANUMET XR, como cualquier otro agente antihiperglicémico oral, no están recomendados para usar durante el embarazo.

No se han realizado estudios en animales con los productos combinados en RISTABEN MET JANUMET O RISTABEN MET JANUMET XR para evaluar los efectos en la



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

reproducción. Los siguientes datos están basados en los hallazgos en los estudios realizados con sitagliptina o metformina individualmente.

Sitagliptina

La sitagliptina no fue teratogénica en ratas a dosis orales de hasta 250 mg/kg, o en conejos que recibieron hasta 125 mg/kg durante la organogénesis (hasta 32 y 22 veces respectivamente, la exposición humana basada en la dosis diaria recomendada para humanos adultos de 100 mg/día). En ratas, se observó un ligero incremento en la incidencia de malformaciones fetales en las costillas (costillas ausentes, hipoplásticas y ondeadas) a dosis orales de 1000 mg/kg/día (aproximadamente 100 veces la exposición humana basada en la dosis diaria recomendada para los humanos adultos de 100 mg/día). Ligeras disminuciones del peso corporal medio antes del destete en ambos sexos y aumentos del peso corporal medio después del destete en machos, fueron observados en la descendencia de ratas que recibieron una dosis oral de 1000 mg/kg/día. No obstante, los estudios de la reproducción en animales no siempre son indicativos de la respuesta humana.

Metformina clorhidrato

La metformina no fue teratogénica en ratas y conejos a dosis de hasta 600 mg/kg/día. Esto representa una exposición de alrededor de 2 a 6 veces la dosis diaria máxima recomendada para humanos de 2000 mg basados en comparaciones del área de superficie corporal para ratas y conejos, respectivamente. La determinación de las concentraciones fetales demostró una barrera placentaria parcial para metformina

VII. MADRES EN PERIODO DE LACTANCIA

No se han realizado estudios en animales que están en período de lactancia con los componentes combinados de RISTABEN MET JANUMET o RISTABEN MET JANUMET XR. En estudios realizados con los componentes individuales, tanto la sitagliptina como la metformina son excretadas en la leche de ratas que están dando de lactar. No se sabe si la sitagliptina se excreta en la leche humana. Por lo tanto, RISTABEN MET JANUMET o RISTABEN MET JANUMET XR no deben ser usados por una mujer que está dando de lactar.

VIII. USO PEDIÁTRICO

No se ha establecido la seguridad y efectividad de RISTABEN MET JANUMET o RISTABEN MET JANUMET XR en pacientes pediátricos menores de 18 años.

IX. USO EN PACIENTES DE EDAD AVANZADA

RISTABEN MET JANUMET Y RISTABEN MET JANUMET XR

Debido a que la sitagliptina y la metformina son excretadas principalmente por el riñón y debido a que el envejecimiento puede estar asociado con la reducción de la función renal,



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

RISTABEN MET JANUMET O RISTABEN MET JANUMET XR deben ser usados con precaución a medida que aumenta la edad. Se debe tener cuidado en la selección de la dosis y se debe basar en el monitoreo cuidadoso y regular de la función renal (ver **PRECAUCIONES**, Monitoreo de la Función Renal).

Sitagliptina

En estudios clínicos, la seguridad y efectividad de la sitagliptina en pacientes de edad avanzada (≥ 65 años) fueron comparables a las observadas en pacientes más jóvenes (< 65 años).

Metformina clorhidrato

Los estudios clínicos controlados de metformina no incluyeron un número suficiente de pacientes de edad avanzada para determinar si responden de modo diferente a los pacientes más jóvenes, aunque otra experiencia clínica reportada no ha identificado diferencias en las respuestas entre los pacientes de edad avanzada y los más jóvenes.

X. INTERACCIONES CON OTROS MEDICAMENTOS

Sitagliptina y metformina

La coadministración de dosis múltiples de sitagliptina (50 mg b.i.d.) y metformina (1000 mg b.i.d.) no alteró de manera significativa la farmacocinética ni de la sitagliptina ni de la metformina en pacientes con diabetes tipo 2.

No se han realizado estudios farmacocinéticos de interacción con otros medicamentos con RISTABEN MET JANUMET O RISTABEN MET JANUMET XR; sin embargo, se han realizado dichos estudios con los componentes individuales de RISTABEN MET JANUMET YR, sitagliptina y metformina.

Sitagliptina

En estudios de interacción con otros medicamentos, la sitagliptina no tuvo efectos clínicamente significativos en la farmacocinética de los siguientes: metformina, rosiglitazona, glibenclamida, simvastatina, warfarina y anticonceptivos orales. Basados en estos datos, la sitagliptina no inhibe las isoenzimas de CYP, CYP3A4, 2C8 o 2C9. Basados en los datos *in vitro*, tampoco se espera que la sitagliptina inhiba el CYP2D6, 1A2, 2C19 o 2B6 o induzca el CYP3A4.

Se han realizado análisis farmacocinéticos de la población en pacientes con diabetes tipo 2. Medicamentos concomitantes no tuvieron un efecto clínicamente significativo sobre la farmacocinética de la sitagliptina. Los medicamentos evaluados fueron aquellos que normalmente son administrados a los pacientes con diabetes tipo 2 que incluyen a los agentes reductores de colesterol (por ejemplo: estatinas, fibratos, ezetimiba), agentes antiagregantes plaquetarios (por ejemplo: clopidogrel), antihipertensivos (por ejemplo: inhibidores de la ECA, bloqueadores del receptor de angiotensina, beta-bloqueadores, bloqueadores de los canales de calcio, hidroclorotiazida), analgésicos y agentes anti-inflamatorios no esteroidales (por ejemplo: naproxeno, diclofenaco, celecoxib),



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

antidepresivos (por ejemplo: bupropión, fluoxetina, sertralina), antihistamínicos (por ejemplo: cetirizina), inhibidores de la bomba de protones (por ejemplo: omeprazol, lansoprazol), y medicamentos para la disfunción eréctil (por ejemplo: sildenafil).

Hubo un ligero aumento en el área bajo la curva (AUC, 11%) y en la concentración promedio del pico del medicamento ($C_{m\acute{a}x}$, 18%) de digoxina con la coadministración de sitagliptina. No se considera que estos incrementos sean clínicamente significativos. Los pacientes que reciben digoxina deben ser monitoreados de manera adecuada. El área bajo la curva (AUC) y la concentración máxima ($C_{m\acute{a}x}$) de sitagliptina se incrementaron alrededor de 29% y 68%, respectivamente, en individuos a los que se les coadministró una dosis oral única de 100 mg de JANUVIA® y una dosis oral única de 600 mg de ciclosporina, un potente inhibidor de prueba de la glicoproteína P. No se considera que los cambios observados en la farmacocinética de la sitagliptina sean clínicamente significativos.

Metformina clorhidrato

Glibenclamida: En un estudio de interacción de dosis única en pacientes con diabetes tipo 2, la coadministración de metformina y glibenclamida no resultó en ningún cambio ni en la farmacocinética ni farmacodinámica de metformina. Se observaron disminuciones en el AUC y C_{máx} de glibenclamida, pero fueron altamente variables. La naturaleza de dosis única de este estudio y la falta de correlación entre los niveles sanguíneos de glibenclamida y los efectos farmacodinámicos hacen que la importancia clínica de esta interacción sea incierta.

<u>Furosemida:</u> Un estudio de interacción con otros medicamentos de dosis única de metformina-furosemida en sujetos sanos demostró que los parámetros farmacocinéticos de ambos compuestos fueron afectados por la coadministración. La furosemida aumentó la C_{máx} de metformina en plasma y sangre en 22% y el AUC en sangre en 15%, sin una variación significativa en la depuración renal de metformina. Cuando se administró con metformina, la C_{máx} y el AUC de furosemida fueron 31% y 12% menores, respectivamente, que cuando se administraron solos, y la vida media terminal disminuyó en 32%, sin un cambio significativo en la depuración renal de furosemida. No hay información disponible sobre la interacción de metformina y furosemida cuando se coadministran de manera crónica.

<u>Nifedipino:</u> Un estudio de interacción con otros medicamentos de dosis única de metformina-nifedipino en voluntarios sanos normales demostró que la coadministración de nifedipino incrementó la $C_{m\acute{a}x}$ y el AUC de metformina en plasma en 20% y 9%, respectivamente, y aumentó la cantidad excretada en la orina. El tiempo máximo ($T_{m\acute{a}x}$) y la vida media no fueron afectados. Parece que el nifedipino mejora la absorción de la metformina. La metformina tuvo efectos mínimos sobre el nifedipino.

Medicamentos que reducen el clearence de metformina: El uso concomitante de fármacos que interfieren con los sistemas de transporte tubular renal comunes involucrados en la eliminación renal de metformina (por ej. Transportadores multifármacos orgánico catiónicos — 2 [OCT2] / e inhibidores de extrusión de toxinas [MATE] tales como ranolazina, vandetanib, dolutegravir y cimetidina) pueden aumentar la exposición sistémica a metformina y pueden aumentar el riesgo de acidosis láctica. Considere los beneficios y riesgos del uso concomitante. RISTABEN MET RISTABEN MET JANUMET



REF: MT911830/17 REG. ISP N° F-21604/14

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

Otros: Algunos medicamentos tienden a producir hiperglicemia y pueden ocasionar pérdida del control glicémico. Estos medicamentos incluyen las tiazidas y otros diuréticos, corticosteroides, fenotiacinas, productos tiroideos, estrógenos, anticonceptivos orales, fenitoína, ácido nicotínico, simpaticomiméticos, medicamentos bloqueadores de canales de calcio e isoniazida. Cuando dichos medicamentos son administrados a un paciente que está recibiendo RISTABEN MET JANUMET o RISTABEN MET JANUMET XR, el paciente debe ser observado estrechamente para mantener el control glicémico adecuado.

En voluntarios sanos, la farmacocinética de metformina y propranolol, y de metformina e ibuprofeno no fue afectada cuando se coadministró en estudios de interacción de dosis única.

La metformina está ligada de manera insignificante a las proteínas plasmáticas y, por lo tanto, es menos probable que interactúe con medicamentos altamente enlazados a las proteínas, tales como salicilatos, sulfonamidas, cloranfenicol y probenecid, en comparación con las sulfonilureas, las cuales están ampliamente enlazadas a las proteínas séricas.

XI. EFECTOS SECUNDARIOS

En ensayos clínicos controlados con placebo, en pacientes con diabetes mellitus tipo 2, la combinación de sitagliptina y metformina fue generalmente bien tolerada. La incidencia general de los efectos secundarios reportados en pacientes que recibían la combinación de sitagliptina y metformina fue similar a la reportada en pacientes que recibían la combinación de placebo y metformina.

Terapia combinada con Sitagliptina y Metformina

Terapia Inicial

En la tabla 1 se muestran las reacciones adversas relacionadas al medicamento reportadas en ≥ 1% de los pacientes que recibieron terapia combinada (y mayores que las de los pacientes que recibieron placebo), procedentes de un estudio factorial de 24 semanas controlado con placebo, de terapia inicial de sitagliptina 50 mg dos veces al día en combinación con metformina a 500 mg o 1000 mg dos veces al día.

Reacciones Ac Recibieron la T	lversas Relacionada:	s Al Medicamer	de Sitagliptina y Metform nto Reportadas en ≥ 1% d as de los Pacientes que	de los Pacientes que		
77-770-77		Número de Pacientes (%)				
	Placebo	Sitagliptina 100 mg q.d.	Metformina 500 o 1000 mg b.i.d. ^{††}	Sitagliptina 50 mg b.i.d. + Metformina 500 o 1000 mg b.i.d. ^{††}		
	N = 176	N = 179	N = 364	N = 372		
Diarrea	2 (1,1)	0 (0,0)	12 (3,3)	13 (3,5)		
Náusea	1 (0,6)	0 (0,0)	9 (2,5)	6 (1,6)		
Dispepsia	0 (0,0)	0 (0,0)	4 (1,1)	5 (1,3)		
Flatulencia	0 (0,0)	0 (0,0)	2 (0,5)	5 (1,3)		
Vómito	0 (0,0)	0 (0,0)	1 (0,3)	4 (1,1)		



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

Dolor de cabeza	0 (0,0)	1 (0,6)	4 (1,1)	5 (1,3)
Hipoglicemia	0 (0,0)	1 (0,6)	2 (0,5)	4 (1,1)

† Población con Intención de tratar.

Terapia Combinada en adición a Metformina

En un estudio controlado con placebo de 24 semanas en el que se agregó sitagliptina a una terapia en curso con metformina, 464 pacientes que recibían metformina fueron tratados con 100 mg de sitagliptina una vez al día y 237 pacientes fueron administrados placebo con metformina. La única reacción adversa relacionada con el medicamento que se reportó que ocurrió con una incidencia de \geq 1% y mayor que el placebo en pacientes que recibían sitagliptina y metformina fue náusea (100 mg de sitagliptina y metformina, 1,1%; placebo y metformina, 0,4%).

Hipoglicemia y Experiencias Adversas Gastrointestinales

En los estudios controlados con placebo de terapia combinada con sitagliptina y metformina, la incidencia de hipoglicemia (sin tener en cuenta la valoración de causalidad del investigador) reportada en pacientes tratados con la combinación sitagliptina y metformina fue similar a la reportada para los pacientes tratados con metformina y placebo. Las incidencias de experiencias adversas gastrointestinales preespecificadas en pacientes tratados con la combinación de sitagliptina y metformina fue similar a aquella reportada para los pacientes tratados con metformina sola. Ver tabla 2.

Hipoglicemi	a y Experien	cias Adversas G Investigador)	astrointestinales Pre Reportadas en Pacie	ntes Que Recibieron		n de Causalidad del		
	Número de Pacientes (%) Fetudio de Sitagliptina y Metformina como Terapia Inicial Estudio de Sitagliptina como Adición a							
	Estudio de Sitagliptina y Metformina como Terapia Inicial				Metformina			
	Placebo	Sitagliptina 100 mg q.d.	Metformina 500 o 1000 mg b.i.d. ^{††}	Sitagliptina 50 mg b.i.d. + Metformina 500 o 1000 mg b.i.d. ^{↑↑}	Placebo y Metformina ≥1500 mg diariamente	Sitagliptina 100 mg q.d. y Metformina ≥1500 mg diariamente		
	N = 176	N = 179	N = 364	N = 372	N= 237	N= 464		
Hipoglicemia	1 (0,6)	1 (0,6)	3 (0,8)	6 (1,6)	5 (2,1)	6 (1,3)		
Diarrea	7 (4,0)	5 (2,8)	28 (7,7)	28 (7,5)	6 (2,5)	11 (2,4)		
Náusea	2 (1,1)	2 (1,1)	20 (5,5)	18 (4,8)	2 (0,8)	6 (1,3)		
Vómito	1 (0,6)	0 (0,0)	2 (0,5)	8 (2,1)	2 (0,8)	5 (1,1)		
Dolor Abdominal [†]	4 (2,3)	6 (3,4)	14 (3,8)	11(3,0)	9 (3,8)	10 (2,2)		

[†] En el estudio de terapia inicial, Malestar Abdominal fue incluido con Dolor Abdominal.

En todos los estudios, las experiencias adversas de hipoglicemia se basaron en todos los reportes de hipoglicemia sintomática; no se requirió una medición concurrente de glucosa.

Sitagliptina en Combinación con Metformina y una Sulfonilurea

En un estudio controlado con placebo de 24 semanas con sitagliptina 100 mg diarios adicionados a un tratamiento en curso combinado con glimepirida ≥4 mg diarios y

^{††} Datos agrupados para los pacientes que recibieron la dosis más baja y más alta de metformina.

^{††}Los datos agrupados para los pacientes que recibieron la dosis más baja y más alta de metformina.

REF: MT911830/17 REG. ISP N° F-21604/14

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

metformina ≥1500 mg diarios, las reacciones adversas relacionadas con el medicamento reportadas en ≥1% de los pacientes tratados con sitagliptina (N=116) y que ocurrieron con más frecuencia que en los pacientes tratados con placebo (N=113) fue hipoglicemia (sitagliptina, 13,8%; placebo 0,9%) y estreñimiento (1,7%, 0,0%).

Sitagliptina en Combinación con Metformina y un Agonista PPARy

En un estudio controlado con placebo de 100 mg diarios de sitagliptina adicionados a un tratamiento en curso combinado con metformina y rosiglitazona, las reacciones adversas relacionadas con el medicamento reportadas mediante el punto de tiempo primario en la Semana 18 en \geq 1% de los pacientes tratados con sitagliptina (N=170) y que ocurrieron con mayor frecuencia que en los pacientes tratados con placebo (N=92) fueron: dolor de cabeza (sitagliptina, 2,4%; placebo, 0,0%), diarrea (1,8%, 1,1%), náuseas (1,2%, 1,1%), hipoglicemia (1,2%, 0,0%), y vómito (1,2%, 0,0%). Mediante la semana 54, las reacciones adversas relacionadas con el medicamento reportadas en \geq 1% de los pacientes tratados con sitagliptina y que ocurrieron con mayor frecuencia que en los pacientes tratados con placebo fueron: dolor de cabeza (2,4%, 0,0%), hipoglicemia (2,4%, 0,0%) infección del tracto respiratorio superior (1,8%, 0,0%), náuseas (1,2%, 1,1%), tos (1,2%, 0,0%), infección fúngica de la piel (1,2%, 0,0%), edema periférico (1,2%, 0,0%) y vómito (1,2%, 0,0%).

Sitagliptina en Combinación con Metformina e Insulina.

En un estudio controlado con placebo de 24 semanas de sitagliptina 100 mg adicionado al tratamiento de combinación en curso con metformina ≥1500 mg diarios y dosis-estable de insulina, la única reacción adversa relacionada con el medicamento reportada en ≥ 1% de los pacientes tratados con sitagliptina (N=229) y que ocurrió con más frecuencia que en los pacientes tratados con placebo (N=233) fue hipoglicemia (sitagliptina, 10,9%; placebo, 5,2%). En otro estudio de 24 semanas de pacientes que reciben sitagliptina como terapia adicional mientras se somete a la intensificación de la insulina (con o sin metformina), la única reacción adversa relacionada con el medicamento reportada en ≥ 1% en los pacientes tratados con sitagliptina y metformina y con más frecuencia que en los pacientes tratados con placebo y metformina fue el vómito (sitagliptina y metformina, 1,1%; placebo y metformina, 0,4%).

Pancreatitis

En un análisis agrupado de 19 ensayos clínicos doble ciego que incluyó datos de 10.246 pacientes aleatorios para recibir 100 mg de sitagliptina/ día (N=5429) o correspondientes al control (activo o placebo) (N=4817), la incidencia de eventos de pancreatitis aguda sin adjudicación fue 0,1 por 100 pacientes-año en cada grupo (4 pacientes con un evento en 4708 pacientes-año para sitagliptina y 4 pacientes con un evento en 3942 pacientes-año para el control). Ver también *TECOS Estudio de Seguridad Cardiovascular, a continuación.* (Ver **PRECAUCIONES.** *Pancreatitis.*)

No se observaron cambios clínicamente significativos en los signos vitales o en el ECG (incluyendo en el intervalo QTc) con la combinación de sitagliptina y metformina.

Reacciones Adversas Reportadas con Sitagliptina



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

No se reportaron reacciones adversas relacionadas con el medicamento, que hayan ocurrido con una incidencia de ≥1% en pacientes que estaban recibiendo sitagliptina.

Reacciones Adversas Reportadas con Metformina

Las reacciones adversas notificadas (independientemente de la causalidad) en más del 5% de los pacientes tratados con metformina y con más frecuencia que en los pacientes tratados con placebo son diarrea, náuseas/vómitos, flatulencia, astenia, indigestión, malestar abdominal y dolor de cabeza.

Las reacciones adversas reportadas (independientemente de la causalidad) en más del 5% de los pacientes tratados con metformina de liberación prolongada y con más frecuencia que en los pacientes tratados con placebo son diarrea y náuseas/vómitos.

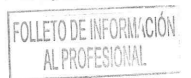
TECOS Estudio de Seguridad Cardiovascular

El Ensayo de Evaluación de los Resultados Cardiovasculares con Sitagliptina (TECOS, por sus siglas en inglés) incluyó 7.322 pacientes tratados con JANUVIA, 100 mg diarios (o 50 mg diarios si la tasa de filtración glomerular inicial estimada (TFGe) fue ≥30 y <50 mL/min/1,73 m²) y 7.339 pacientes tratados con placebo en la población con intención de tratar. Ambos tratamientos fueron agregados a la atención habitual dirigida a los estándares regionales para HbA1c y a los factores de riesgo CV. La población del estudio incluyó un total de 2.004 pacientes ≥75 años de edad (970 tratados con JANUVIA y 1.034 tratados con placebo). La incidencia global de los eventos adversos serios en los pacientes que recibieron JANUVIA fue similar a la de los pacientes que recibieron placebo. La evaluación de las complicaciones relacionadas con la diabetes pre-especificada reveló incidencias similares entre los grupos incluyendo infecciones (18,4% de los pacientes tratados con JANUVIA y 17,7% de los pacientes tratados con placebo) e insuficiencia renal (1,4% de los pacientes tratados con JANUVIA y 1,5% de los pacientes tratados con placebo). El perfil de eventos adversos en pacientes ≥75 años de edad fue generalmente similar a la población en general.

En la población con intención de tratar, entre los pacientes que utilizaban insulina y/o una sulfonilurea al inicio del estudio, la incidencia de hipoglicemia severa fue de 2,7% en los pacientes tratados con JANUVIA y 2,5% en los pacientes tratados con placebo; entre los pacientes que no estaban usando insulina y/o una sulfonilurea al inicio del estudio, la incidencia de hipoglicemia severa fue 1,0% en los pacientes tratados con JANUVIA y 0,7% en los pacientes tratados con placebo. La incidencia de eventos de pancreatitis con adjudicación confirmada fue de 0,3% en los pacientes tratados con JANUVIA y 0,2% en los pacientes tratados con placebo. La incidencia de eventos de malignidad con adjudicación confirmada fue de 3,7% en los pacientes tratados con JANUVIA y 4,0% en los pacientes tratados con placebo.

Experiencia Post-comercialización

Reacciones adversas adicionales han sido identificadas durante el uso post-comercialización de RISTABEN MET JANUMET, RISTABEN MET JANUMET XR o sitagliptina, uno de los componentes de RISTABEN MET. Estas reacciones han sido reportadas cuando RISTABEN MET JANUMET, RISTABEN MET JANUMET XR o sitagliptina han sido utilizados solos y/o en combinación con otros agentes



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

antihiperglicémicos. Debido a que estas reacciones son reportadas voluntariamente a partir de una población de tamaño incierto, generalmente no es posible estimar su frecuencia fiablemente o establecer una relación causal a la exposición al medicamento.

Reacciones de Hipersensibilidad, incluyendo anafilaxis, angioedema, salpullido, urticaria, vasculitis cutánea y condiciones exfoliativas de la piel incluyendo síndrome Stevens-Johnson (ver CONTRAINDICACIONES y PRECAUCIONES, Sitagliptina, Reacciones de Hipersensibilidad); pancreatitis aguda, incluyendo pancreatitis hemorrágica fatal y no fatal y pancreatitis necrotizante (ver PRECAUCIONES, Pancreatitis); Penfigoide buloso (ver PRECAUCIONES, Penfigoide buloso); empeoramiento de la función renal, incluyendo insuficiencia renal aguda (a veces requiriendo diálisis); infección del tracto respiratorio superior; nasofaringitis; estreñimiento; vómito; dolor de cabeza; artralgia; mialgia; dolor en las extremidades; dolor de espalda; prurito.

Xia. Hallazgos De Pruebas De Laboratorio

Sitagliptina

La incidencia de experiencias adversas de laboratorio fue similar en los pacientes tratados con sitagliptina y metformina en comparación con los pacientes tratados con placebo y metformina. Entre los estudios clínicos, se observó un pequeño aumento del recuento de leucocitos (aproximadamente 200 células/microlitro frente al placebo; media de referencia del recuento de leucocitos de aproximadamente 6600 células/microlitro) debido a un pequeño aumento en los neutrófilos. Esta observación fue vista en la mayoría pero no en todos los estudios. Este cambio en los parámetros de laboratorio no es considerado clinicamente relevante.

Metformina clorhidrato

En los ensayos clínicos controlados con metformina de 29 semanas de duración, se observó una disminución a niveles subnormales de los niveles previamente normales de Vitamina B_{12} en suero, sin manifestaciones clínicas, en alrededor del 7% de los pacientes. Dicha disminución, debida posiblemente a una interferencia con la absorción de Vitamina B_{12} a partir del complejo factor intrínseco- B_{12} ; es, sin embargo, muy raramente asociada con anemia, y parece ser rápidamente reversible con la descontinuación de metformina o del con suplemento de Vitamina B_{12} . (Ver **PRECAUCIONES**, *Metformina clorhidrato*).

XII. SOBREDOSIS

Sitagliptina

Durante los ensayos clínicos controlados en pacientes sanos, las dosis únicas de hasta 800 mg de sitagliptina fueron generalmente bien toleradas. Se observaron incrementos mínimos en el intervalo QTc, que no se consideraron clínicamente relevantes, en un estudio a una dosis de 800 mg de sitagliptina. No hay ninguna experiencia con dosis mayores de 800 mg en los estudios clínicos. En estudios de Fase I multidosis, no se observaron reacciones adversas clínicas relacionadas con la dosis con sitagliptina con dosis de hasta 600 mg por día para periodos de hasta 10 días y 400 mg por día para periodos de hasta 28 días.



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

En caso de una sobredosis, resulta razonable emplear las medidas de apoyo usuales, por ejemplo, retirar el material no absorbido del tracto gastrointestinal, emplear monitoreo clínico (incluyendo la obtención de un electrocardiograma), e instaurar la terapia de apoyo si fuera necesario.

La sitagliptina es moderadamente dializable. En estudios clínicos, aproximadamente 13,5% de la dosis fue retirada durante una sesión de hemodiálisis de 3 a 4 horas. Se puede considerar la hemodiálisis prolongada si es clínicamente apropiada. No se sabe si la sitagliptina es dializable por diálisis peritoneal.

Metformina clorhidrato

Ha ocurrido sobredosis de metformina clorhidrato, incluyendo la ingesta de cantidades mayores de 50 gramos. Se ha reportado hipoglicemia en aproximadamente 10% de los casos, pero no se ha establecido una asociación causal con el metformina clorhidrato. Se ha reportado acidosis láctica en aproximadamente el 32% de los casos de sobredosis de metformina (ver PRECAUCIONES, *Metformina clorhidrato*). La metformina es dializable con una depuración de hasta 170 mL/min bajo buenas condiciones hemodinámicas. Por lo tanto, la hemodiálisis puede ser útil para retirar el medicamento acumulado de pacientes en quienes se sospeche sobredosis de metformina.

XIII. DESCRIPCIÓN

RISTABEN MET JANUMET Y RISTABEN MET JANUMET XR contiene sitagliptina y clorhidrato metformina.

Sitagliptina

El nombre químico de sitagliptina es 7-[(3*R*)-3-amino-1-oxo-4-(2,4,5-trifluorofenil)butil]-5,6,7,8-tetrahidro-3-(trifluorometil)-1,2,4-triazolo[4,3-*a*]pirazina fosfato (1:1) monohidrato.

La fórmula empírica es C₁₆H₁₅F₆N₅O•H₃PO₄•H₂O y el peso molecular es 523.32. La fórmula estructural es:

El fosfato de sitagliptina monohidratado es un polvo blanco a blanquecino, cristalino, no higroscópico. Es soluble en agua y N,N-dimetil formamida; ligeramente soluble en metanol; muy poco soluble en etanol, acetona, y acetonitrilo; e insoluble en isopropanol y acetato de isopropilo.



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

Metformina Clorhidrato

El clorhidrato de metformina (N,N-dimetilimidodicarbonimidico diamida clorhidrato) no está químicamente ni farmacológicamente relacionado a ninguna clase de agentes antihiperglucémicos. La fórmula estructural es como se muestra:

El clorhidrato de metformina es un compuesto blanco a blaquecino, con una fórmula molecular de $C_4H_{11}N_5$ •HCl y un peso molecular de 165,63. El clorhidrato de metformina es soluble libremente en agua y es prácticamente insoluble en acetona, éter y cloroformo. El pKa de metformina es 12,4. El pH de una solución acuosa al 1% de clorhidrato de metformina es 6,68.

XIV. COMPOSICIÓN

XIVa. Ingredientes activos

RISTABEN MET JANUMET está disponible para la administración oral como comprimidos que contienen 64,25 mg de fosfato de sitagliptina monohidratado y metformina clorhidrato equivalente a: 50 mg sitagliptina como base libre y 500 mg de metformina clorhidrato (RISTABEN MET JANUMET 50 mg/500 mg) o 850 mg de metformina clorhidrato (RISTABEN MET JANUMET 50 mg/850 mg) o 1000 mg de metformina clorhidrato (RISTABEN MET JANUMET 50 mg/1000 mg).

RISTABEN MET JANUMET XR

RISTABEN MET JANUMET XR consta de un núcleo de metformina de liberación prolongada recubierto con una capa de liberación inmediata de sitagliptina. La capa de sitagliptina se recubre con una película polimérica soluble que proporciona el enmascaramiento del sabor.

RISTABEN MET JANUMET XR está disponible para administración oral en forma de comprimidos que contienen 64,25 mg de fosfato de sitagliptina monohidrato (equivalente a 50 mg de sitagliptina como base libre) y, o bien 500 mg de metformina clorhidrato de liberación prolongada (RISTABEN MET JANUMET XR 50 mg / 500 mg), o 1000 mg de metformina clorhidrato de liberación prolongada (RISTABEN MET JANUMET XR 50 mg / 1000 mg). Además, RISTABEN MET JANUMET XR está disponible para la administración oral en forma de comprimidos que contienen 128,5 mg de monohidrato de fosfato de sitagliptina (equivalente a 100 mg de sitagliptina como base libre) y 1000 mg de metformina clorhidrato de liberación prolongada (100 mg / 1000 mg).



REG. ISP N° F-21604/14

REF: MT911830/17

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

XIVb. Ingredientes inactivos

RISTABEN MET JANUMET

Cada comprimido recubierto de RISTABEN MET JANUMET contiene los siguientes ingredientes inactivos: celulosa microcristalina, polivinilpirrolidona, lauril sulfato de sodio y estearil fumarato de sodio. Además la película de la cubierta contiene los siguientes ingredientes inactivos: alcohol polivínilico, polietilenglicol, talco, dióxido de titanio, óxido de hierro rojo y óxido de hierro negro. De acuerdo a última fórmula autorizada en el registro sanitario.

RISTABEN MET JANUMET XR

Todas las dosis de RISTABEN MET JANUMET XR contienen los siguientes ingredientes inactivos: pevidena, hipromelesa, dióxido de silicio coloidal, estearil fumarato de sodio, galato de propilo, polietilenglicol, y Kaolín. RISTABEN MET JANUMET XR 50 mg / 500 mg contiene celulosa microcristalina como ingrediente inactivo adicional. Además, el recubrimiento de película contiene los siguientes ingredientes inactivos: hipromelesa, hidroxipropil celulosa, dióxido de titanio, FD & C Blue # 2 / Indigo Carmino Aluminum Lake y cora de carnauba. RISTABEN MET XR 50 mg / 1000 mg contiene el ingrediente inactivo adicional óxido de hierro amarillo. De acuerdo a última fórmula autorizada en el registro sanitario.

XV. EFECTOS EN LA HABILIDAD PARA CONDUCIR U OPERAR MAQUINARIAS

No hay estudios con respecto al efecto de RISTABEN MET JANUMET y RISTABEN MET JANUMET XR en la habilidad para conducir automóviles o manejar maquinarias. Sin embargo, cuando maneje u opere maquinarias tenga presente que se han reportado casos de mareos y somnolencia con sitagliptina.

XVI. PRESENTACIÓN

RISTABEN MET JANUMET (sitagliptina /metformina clorhidrato) 50/500, 50/850 y 50/1000 está disponible en caja con 28 y 56 comprimidos recubiertos.

RISTABEN MET JANUMET XR (sitagliptina /metformina) 50/500, 50/1000 y 100/1000 está disponible en caja con 28 (100/1000) y 56 (50/1000) comprimidos recubiertos de liberación prolongada.

La presentación 50/500 no se encuentra disponible en el país.

XVII. ALMACENAMIENTO

Consérvese a no más de 30 °C.



REG. ISP Nº F-21604/14

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

RISTABEN MET JANUMET - RISTABEN MET JANUMET XR (Res. 9162_17, 9163_17, 9164_17 - 9165_17, 9166_17)



REG. ISP N° F-21604/14

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBILERIFOS DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

AGENCIA NASIONAL DE MEDICAMENTOS SECCIÓN PRODUCTOS NUEVOS

2 1 AGO 2018

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE JANUMET® Y JANUMET® XR

Nº Ref.: MT 9/1/8 36(1)
Nº Registro: - 1/6/64/14
Firma Profesional: VIIII

Por favor lea cuidadosamente esta información antes de empezar a tomar su medicamento, incluso si usted acaba de renovar su prescripción. Parte de la información pudo haber cambiado.

Recuerde que su médico le ha prescrito este medicamento solo para usted. Nunca se lo dé a nadie más.

¿Qué es JANUMET Y JANUMET XR?

JANUMET (sitagliptina/metformina clorhidrato, MSD) es un comprimido recubierto que contiene sitagliptina y clorhidrato de metformina como ingredientes activos:

- JANUMET 50 mg sitagliptina/ 500 mg metformina clorhidrato
- JANUMET 50 mg sitagliptina/ 850 mg metformina clorhidrato
- JANUMET 50 mg sitagliptina/ 1000 mg metformina clorhidrato

JANUMET debe tomarse dos veces al día.

JANUMET XR (sitagliptina/metformina clorhidrato de liberación prolongada, MSD) es un comprimido recubierto que contiene sitagliptina y clorhidrato de metformina de liberación prolongada como ingredientes activos:

- JANUMET XR 50 mg sitagliptina/ 500 mg metformina clorhidrato de liberación prolongada
- JANUMET XR 50 mg sitagliptina/ 1000 mg metformina clorhidrato de liberación prolongada
- JANUMET XR 100 mg sitagliptina/ 1000 mg metformina clorhidrato de liberación prolongada

JANUMET XR debe tomarse una vez al día.

Además, JANUMET y JANUMET XR son comprimidos recubiertos que contienen los siguientes ingredientes inactivos:

JANUMET: celulosa microcristalina, povidona, estearil fumarato de sodio, lauril sulfato de sodio, alcohol polivinílico dióxido de titanio, macrogol, talco, óxido de hierro rojo, óxido de hierro negro. <u>De</u> acuerdo a última fórmula autorizada en el registro sanitario.

JANUMET XR: povidona, hipromelosa, celulosa microcristalina (solo en JANUMET XR 50 mg/500 mg), dióxido de silicio coloidal, estearil fumarato de sodio, propil galato, macrogol, kaolin, cera carnauba, hiprolosa, dióxido de titanio, óxido de hierro amarillo (solo en JANUMET XR 50/1000), colorante FD&C Azul N° 2. De acuerdo a última fórmula autorizada en el registro sanitario.

JANUMET y JANUMET XR son comprimidos recubiertos que contienen dos medicamentos de prescripción, sitagliptina (JANUVIA®) y metformina, la cual disminuye el azúcar en la sangre. La sitagliptina, un miembro de una clase de medicamentos llamados inhibidores de la DPP-4 (inhibidores de la dipeptidil peptidasa 4) y la metformina, un miembro de la clase de medicamentos biguanidas, trabajan conjuntamente para controlar los niveles de azúcar en la sangre en pacientes con diabetes mellitus tipo 2. La diabetes tipo 2 es también llamada diabetes mellitus no dependiente de insulina, o DMNDI.



REG. ISP Nº F-21604/14

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

- JANUMET y JANUMET XR disminuyen los niveles de azúcar en la sangre en pacientes con diabetes tipo 2.
- JANUMET y JANUMET XR ayudan a mejorar los niveles de insulina después de una comida.
- JANUMET y JANUMET XR ayudan al cuerpo a responder mejor a la insulina que produce naturalmente.
- JANUMET y JANUMET XR disminuyen la cantidad de azúcar producida por el cuerpo.
- JANUMET y JANUMET XR son poco probable que causen niveles bajos de azúcar en sangre (hipoglicemia).

¿Por qué mi médico me ha prescrito JANUMET o JANUMET XR?

Su médico le ha prescrito JANUMET o JANUMET XR, junto con dieta y ejercicio, para ayudar a disminuir su nivel de azúcar en la sangre.

¿Qué es la diabetes tipo 2?

La diabetes tipo 2 es una condición en la cual su cuerpo no produce suficiente insulina, y la insulina que produce su cuerpo no funciona tan bien como debería. Su cuerpo también puede producir demasiada azúcar. Cuando eso sucede, el azúcar se acumula en la sangre. Esto puede causarle problemas médicos graves.

El principal objetivo de tratar la diabetes es disminuir el nivel de azúcar en la sangre a niveles normales. Disminuyendo y controlando el azúcar en la sangre puede ayudar a prevenir o retardar las complicaciones de la diabetes, como problemas del corazón, problemas de los riñones, ceguera y amputación.

Los niveles altos de azúcar en la sangre pueden disminuirse con dieta y ejercicio y con ciertos medicamentos.

¿Qué debo saber antes y mientras tomo JANUMET o JANUMET XR?

¿Quién no debe tomar JANUMET o JANUMET XR?

No debe tomar JANUMET si usted:

- tiene diabetes tipo 1.
- tiene severos problemas de riñón.
- tiene un problema cardíaco llamado insuficiencia cardíaca congestiva que es tratada con medicamentos.
- es alérgico a sitagliptina (JANUVIA®), clorhidrato de metformina o cualquier otro
 componente de JANUMET o JANUMET XR. Ver "¿Qué son JANUMET y
 JANUMET XR?" para una lista completa de todos los componentes de JANUMET y
 JANUMET XR.
- tiene condiciones llamadas acidosis metabólica o cetoacidosis diabética (incremento de las cetonas en la sangre o en la orina).
- va a obtener o recibir una inyección de un colorante o agente de contraste para un procedimiento de rayos X. Hable con su médico acerca de cuándo suspender JANUMET o JANUMET XR y cuándo reanudarlo.

¿Qué debo decirle a mi médico antes y mientras tomo JANUMET o JANUMET XR?



REG. ISP N° F-21604/14

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

Debe decirle a su médico si usted:

- tiene severos problemas de riñón.
- tiene problemas de hígado.
- tiene problemas de corazón, incluyendo insuficiencia cardíaca congestiva.
- JANUMETJANUMETtoma mucho alcohol (se embriaga todo el tiempo o por períodos cortos).
- está embarazada o planea estar embarazada.
- está dando de lactar.
- tiene o ha tenido una reacción alérgica a sitagliptina (JANUVIA), metformina, JANUMET o JANUMET XR.
- está tomando medicamentos de prescripción.
- está tomando medicamentos de venta libre.
- está tomando suplementos herbarios.

Mientras toma JANUMET o JANUMET XR

Han sido reportados casos de inflamación del páncreas (pancreatitis) en pacientes que reciben JANUMET o JANUMET XR. La pancreatitis puede ser una condición médica seria, potencialmente mortal. Deje de tomar JANUMET o JANUMET XR y llame a su médico si experimenta dolor estomacal severo y persistente, con o sin vómito, ya que puede tener pancreatitis.

Se han notificado casos de una reacción cutánea llamada penfigoide buloso que puede requerir tratamiento en un hospital en pacientes que reciben JANUMET o JANUMET XR. Dígale a su médico si usted desarrolla ampollas o la ruptura de su piel (erosión). Es posible que su médico le diga que deje de tomar JANUMET o JANUMET XR

Uso en niños

JANUMET y JANUMET XR no han sido estudiados en personas menores de 18 años de edad.

Uso en personas de edad avanzada

JANUMET y JANUMET XR deben ser usados con precaución a medida que avanza la edad. Se debe tener cuidado en la selección de la dosis y debe basarse en el monitoreo regular y cuidadoso de la función renal.

Uso durante el embarazo y la lactancia

Las mujeres que estén embarazadas o que planeen embarazarse deben consultar a su médico antes de tomar JANUMET o JANUMET XR. No se recomienda el uso de JANUMET o JANUMET XR durante el embarazo.

No se sabe si JANUMET o JANUMET XR pasan a la leche materna humana. Si usted está dando de lactar o planea hacerlo no debe tomar JANUMET o JANUMET XR.

¿Puedo tomar JANUMET o JANUMET XR con otros medicamentos?

JANUMET o JANUMET XR pueden afectar la actividad de otros medicamentos y algunos medicamentos pueden afectar la actividad de JANUMET o JANUMET XR. Dígale a su médico



REG. ISP N° F-21604/14

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

sobre todos los medicamentos que está tomando, incluyendo los de prescripción, los de venta libre y los suplementos herbarios.

¿Puedo conducir u operar maquinaria mientras tomo JANUMET o JANUMET XR?

No hay información que sugiera que JANUMET o JANUMET XR afecte su capacidad para conducir un vehículo u operar maguinaria.

¿Cómo debo tomar JANUMET o JANUMET XR?

- Tome JANUMET o JANUMET XR exactamente como se lo prescribió su médico. Su médico le informará cuantos comprimidos recubiertos de JANUMET o JANUMET XR tomar y con qué frecuencia debe tomarlos.
- Su médico puede necesitar incrementar su dosis para controlar su azúcar en la sangre.
- Su médico puede prescribir JANUMET o JANUMET XR junto con una sulfonilurea, una glitazona o insulina (otros medicamentos para reducir el azúcar en la sangre).
- Tome JANUMET dos veces al d\u00eda con las comidas para disminuir su riesgo de malestar estomacal.
- Tome JANUMET XR una vez al día con alimentos, preferiblemente por la noche para reducir la probabilidad de un malestar estomacal.
 - Si toma JANUMET XR, trague los comprimidos enteros de JANUMET XR. No mastique, corte o aplaste los comprimidos. Informe a su médico si no puede tragar JANUMET XR entero.
 - Es posible que vea algo que se parezca a los comprimidos de JANUMET XR en sus heces (movimiento intestinal). Si usted ve los comprimidos en sus heces varias veces, consulte a su médico. No deje de tomar JANUMET XR sin consultar a su médico.
- Continúe tomando JANUMET o JANUMET XR por el tiempo que su médico se lo prescribió para que pueda continuar ayudando a controlar su azúcar en la sangre.

Usted puede necesitar interrumpir JANUMET o JANUMET XR por un corto tiempo. Llame a su médico para solicitar instrucciones si usted:

- tiene una condición que puede estar asociada con deshidratación (pérdida de gran cantidad de líquidos corporales), tal como si estuviera enfermo con vómito severo, diarrea o fiebre, o si usted toma líquidos en una cantidad mucho menor a la normal.
- planea realizarse una cirugía.
- va a obtener o recibir una inyección de un colorante o agente de contraste para un procedimiento de rayos x.

¿Qué debo hacer en caso de una sobredosis?

Si ha tomado gran cantidad de JANUMET o JANUMET XR, contáctese con su médico o con un centro de control de intoxicaciones de inmediato.

¿Qué debo hacer si se me olvida una dosis?



REG. ISP Nº F-21604/14

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

Si se le olvida una dosis, tómela tan pronto como se acuerde. Si no se acuerda hasta el tiempo de su siguiente dosis, salte la dosis olvidada y reanude su horario regular. No tome una dosis doble de JANUMET o JANUMET XR.

¿ Qué efectos indeseables puede tener JANUMET o JANUMET XR?

En raros casos, la metformina, uno de los medicamentos en JANUMET y JANUMET XR, puede causar un efecto adverso serio llamado acidosis láctica. La acidosis láctica es una emergencia médica que puede causar la muerte y debe ser tratada en el hospital. La acidosis láctica es causada por una acumulación de ácido láctico en su sangre.

Detenga la administración de JANUMET o JANUMET XR si usted presenta los siguientes síntomas de acidosis láctica:

- se siente muy débil y cansado.
- tiene dolor muscular inusual (fuera de lo normal).
- · tiene problemas al respirar.
- tiene dolor estomacal con náuseas y vómito, o diarrea.
- siente frío, especialmente en sus brazos y piernas.
- siente mareo o vértigo.
- tiene el latido cardíaco lento o irregular.
- · su condición médica cambia repentinamente.

Usted tiene un riesgo mayor de sufrir acidosis láctica si usted:

- tiene problemas severos de riñón.
- Tiene problemas al hígado.
- tiene insuficiencia cardiaca congestiva que requiere tratamiento con medicamentos.
- toma mucho alcohol (se embriaga todo el tiempo o por períodos cortos).
- tiene deshidratación (pérdida de gran cantidad de líquidos corporales). Esto puede ocurrir si
 usted está enfermo con fiebre, vómito o diarrea. La deshidratación puede ocurrir también si
 usted suda mucho con actividad o ejercicio y no toma suficientes líquidos.
- tiene ciertos exámenes de rayos x con colorantes inyectables o agentes de contraste.
- tiene una cirugía.
- tiene un ataque al corazón, infección severa o accidente cerebrovascular.

Los efectos adversos comunes en pacientes que toman metformina sola incluyen: diarrea, náuseas /vómitos, flatulencia, debilidad, indigestión, malestar abdominal y dolor de cabeza. Diarrea y náusea/vómito fueron vistos en pacientes tratados con productos con metformina de liberación prolongada.

Los efectos adversos comunes en pacientes que toman sitagliptina sola incluyen nariz tapada o con secreciones y dolor de garganta, infección de las vías respiratorias superiores y dolor de cabeza.

Los efectos adversos vistos en ensayos clínicos utilizando la combinación de sitagliptina y metformina (los medicamentos de JANUMET y JANUMET XR) fueron generalmente similares a los de la metformina tomada sola. La toma de JANUMET o JANUMET XR con las comidas puede ayudar a reducir los efectos adversos estomacales. Sin embargo, si usted tiene problemas estomacales inusuales y/o inesperados, hable con su médico. Los problemas estomacales que inician luego de comenzar el tratamiento pueden ser un signo de algo más serio.

Cuando JANUMET o JANUMET XR es usado con una sulfonilurea o con insulina, puede ocurrir la disminución del azúcar en la sangre (hipoglicemia) debido a la sulfonilurea o a la insulina. Puede



REG. ISP Nº F-21604/14

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

requerirse dosis bajas de la sulfonilurea o de insulina. Adicionalmente, cuando JANUMET o JANUMET XR es usado con una sulfonilurea, puede ocurrir estreñimiento.

Cuando JANUMET o JANUMET XR fue usado en combinación con rosiglitazona (glitazonas), se reportaron los siguientes efectos adversos: dolor de cabeza, bajo nivel de azúcar en la sangre (hipoglicemia), diarrea, infección de las vías respiratorias superiores, náusea, tos, infección fúngica de la piel, hinchazón de las manos o de las piernas y vómitos.

Se han reportado efectos adversos adicionales en el uso general con JANUMET, JANUMET XR o sitagliptina, uno de los medicamentos de JANUMET y JANUMET XR. Estos efectos adversos han sido reportados cuando JANUMET, JANUMET XR o sitagliptina han sido usados por sí mismos y/o con otros medicamentos para la diabetes:

- Reacciones alérgicas, que pueden ser graves, incluyendo erupción cutánea, urticaria e hinchazón de la cara, labios, lengua y garganta, que pueden causar dificultad para respirar o tragar. Si usted tiene una reacción alérgica, deje de tomar JANUMET o JANUMET XR y llame a su médico de inmediato. Su médico le puede prescribir un medicamento para tratar su reacción alérgica y un medicamento diferente para su diabetes.
- Inflamación del páncreas.
- Problemas renales (a veces requiriendo diálisis).
- Estreñimiento.
- Vómito.
- Dolor en las articulaciones.
- Dolores musculares.
- Dolor en el brazo o en la pierna.
- Dolor de espalda.
- Picazón.
- Ampollas.

Otros efectos adversos no listados anteriormente también pueden ocurrir en algunos pacientes.

Hable con su médico o farmacéutico si usted desarrolla cualquier efecto adverso inusual, o si algún efecto adverso conocido no desaparece o empeora.

¿Cómo puedo aprender más sobre JANUMET, JANUMET XR y sobre la diabetes?

Puede obtener información adicional de su médico o farmacéutico, quienes tienen información más detallada.

¿Durante cuánto tiempo debo conservar mi medicamento?

No use este medicamento después del mes y año indicados por los cinco caracteres siguientes a EXP (o Cad:) en el empaque. Las primeras tres letras indican el mes y los últimos dos números indican el año.

¿Cómo debo conservar JANUMET o JANUMET XR?

Conservar JANUMET y JANUMET XR a una temperatura no mayor a 30°C.



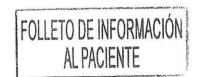
REG. ISP Nº F-21604/14

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE JANUMET 50/1000 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

JANUMET, JANUMET XR y todo medicamento deben conservarse fuera del alcance de los niños.

¿Cuándo fue revisado este prospecto por última vez?

Este prospecto fue revisado por última vez en mayo 2017.



ENTREGA DE ANTECEDENTES AL USUARIO

MERCK SHARP & DOHME (I.A.) LLC.

AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS

JANUMET XR 100/1000 COMPRIMIDOS RECUBIEROS DE LIBERACIÓN PROLONGADA

Nº REF: MT911834/17

REGISTRO I.S.P. Nº F-20932/14

SECCIÓN PRODUCTOS NUEVOS