

Nº Ref.:MT1914294/22



RESOLUCIÓN EXENTA RW Nº 29028/22

Santiago, 18 de noviembre de 2022

GZR/JPC/shl

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: la solicitud de D. Jocelyn Cancino Sagredo, Responsable Técnico y D. Renate Flaskamp Von Feldegg, Representante Legal de Novo Nordisk Farmacéutica Ltda., ingresada bajo la referencia Nº MT1914294, de fecha de 19 de octubre de 2022, mediante la cual solicita modificación del folleto de información al profesional;

CONSIDERANDO:

PRIMERO: que, mediante la presentación de fecha 19 de octubre de 2022, se solicitó modificación del texto del folleto de información al profesional que se señalan en anexo adjunto.

SEGUNDO: que, consta el pago de los derechos arancelarios correspondientes, mediante el comprobante de recaudación N° 2022101949868650, emitido por Tesorería General de la República con fecha 19 de octubre de 2022; 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 191 de 05 de febrero de 2021, del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

RESOLUCIÓN

1.- AUTORÍZASE el folleto de información al profesional para los productos farmacéuticos que a continuación se señalan, concedidos a Novo Nordisk Farmacéutica Ltda.

B-2942/22 - RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg B-2943/22 - RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg B-2944/22 - RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg

- 2.- DÉJASE ESTABLECIDO que la información evaluada en la solicitud para la aprobación de esta modificación al registro sanitario, corresponde a la entregada por el solicitante, el cual se hace responsable de la veracidad de los documentos que adjunta, conforme a lo dispuesto en el Art.210° del Código Penal y que la información proporcionada deberá estar a disposición de la Autoridad Sanitaria, para su verificación, cuando ésta lo requiera.
- 3.- DÉJASE ESTABLECIDO que el titular del registro tendrá un plazo de 6 meses a contar de la fecha de la presente resolución para actualizar la información en los anexos del registro que así lo requieran, sin necesidad de solicitar expresamente esta modificación al Instituto.

INSTITUTO DE SALUD PÚBAICA DE CHUR AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS SUBDEPARTAMENTO DE REGISTRO SANTIGRO

> MINISTRO DE FF

SUBDEPARTAMENTO DE REGISTRO SA TURO
DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS BIOTAUNAL PRODUCTOS FARMACEUTICOS PRODUCTOS FARMACEUTICOS FARMACEUTICOS PRODUCTOS FARMACEUTICOS FARMACEUTICOS

Q.F. ALEXIS ACEITUNO ÁLVAREZ PhD
JEFE SUBDEPARTAMENTO DE REGISTRO SANITARIO DE PRODUCTOS
FARMACÉUTICOS BIOEQUIVALENTES
DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

<u>DISTRIBUCIÓN</u> INTERESADO ARCHIVO ANAMED

Av. Marathon 1.000, Ñuñoa, Santiago Casilla 48, Correo 21 - Código Postal 7780050 Mesa Central: (56 2) 2575 51 01 Informaciones: (56 2) 2575 52 01 www.ispch.cl Transcrito Fielmente Ministro de Fe

Canolina Valencia Veliz

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Rybelsus comprimidos de 3 mg Rybelsus comprimidos de 7 mg Rybelsus comprimidos de 14 mg



2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Rybelsus comprimidos de 3 mg Cada comprimido contiene 3 mg de semaglutida*.

Rybelsus comprimidos de 7 mg

Cada comprimido contiene 7 mg de semaglutida*.

Rybelsus comprimidos de 14 mg Cada comprimido contiene 14 mg de semaglutida*. INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS

2 1 NOV 2022

SUBDEPTO, DE REGISTRO SANITARIO DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS BIOEQUIVALENTES SECCIÓN REGISTRO DE PRODUCTOS BIOEQUIVALENTES

*análogo humano del péptido similar al glucagón tipo 1 (GLP-1) producido por tecnología de ADN recombinante en células de *Saccharomyces cerevisiae*.

Excipiente con efecto conocido

Cada comprimido, independientemente de la dosis de semaglutida, contiene 23 mg de sodio.

Para ver la lista completa de excipientes. consulte la sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Comprimido

Rybelsus comprimidos de 3 mg

Comprimido ovalado de color entre blanco y amarillo claro (7.5 mm x 13.5 mm) con un "3" grabado en una cara y la palabra "novo" en la otra. Los comprimidos de Rybelsus de 3 mg son de color blanco a amarillo claro y con forma ovalada. Tienen un "3" en una cara y "novo" en la otra.

Rybelsus comprimidos de 7 mg

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

Comprimido ovalado de color entre blanco y amarillo claro (7,5 mm x 13,5 mm) con un "7" grabado en una cara y la palabra "novo" en la otra. Los comprimidos de Rybelsus de 7 mg son de color blanco a amarillo claro y con forma ovalada. Tienen un "7" en una cara y "novo" en la otra.

Rybelsus comprimidos de 14 mg

Comprimido ovalado de color entre blanco y amarillo claro (7,5 mm x 13,5 mm) con un "14" grabado en una cara y la palabra "novo" en la otra. Los comprimidos de Rybelsus de 14 mg son de color blanco a amarillo claro y con forma ovalada. Tienen un "14" en una cara y "novo" en la otra.

4. DATOS CLÍNICOS

4.1 Indicaciones terapéuticas

Rybelsus está indicado para el tratamiento de adultos con diabetes mellitus tipo 2 insuficientemente controlada como un complemento a la dieta y el ejercicio:

- como monoterapia cuando se considera que la metformina es inadecuada debido a la intolerancia o las contraindicaciones
- en combinación con otros medicamentos para el tratamiento de la diabetes.

Para ver los resultados del estudio con respecto a las combinaciones, los efectos sobre el control glucémico—glicémico y los eventos cardiovasculares y las poblaciones estudiadas, consulte las Secciones 4.4; 4.5 y 5.1.

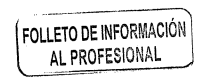
4.2 Posología y forma de administración

Posología

La dosis inicial de Rybelsus es de 3 mg diarios una vez al día. Después de 1 mes, la dosis debe aumentarse a una dosis de mantenimiento de 7 mg diarios una vez al día. Después de al menos <u>un</u> mes con una dosis de 7 mg diarios una vez al día, la dosis puede aumentarse a una dosis de mantenimiento de 14 mg diarios una vez al día para mejorar aún más el control <u>glucémicoglicémico</u>.

La dosis diaria máxima recomendada de semaglutida es 14 mg. No se ha estudiado la toma de dos comprimidos de 7 mg para lograr el efecto de una dosis de 14 mg, por lo que no se recomienda.

Para más información sobre cómo hacer el cambio entre semaglutida oral y subcutánea, ver sección 5.2.



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

Cuando Rybelsus se usa <u>semaglutida</u> en combinación con metformina y/o un inhibidor del cotransportador de sodio-glucosa tipo 2 (SGLT2i) o tiazolidinediona, se puede continuar con la dosis actual de metformina y/o SGLT2i o tiazolidinediona.

Cuando Rybelsus se usa <u>semaglutida</u> en combinación con una sulfonilurea o con insulina, se puede considerar una reducción en la dosis de sulfonilurea o insulina para reducir el riesgo de <u>hipoglucemia</u> hipoglicemia (consulte las seccionesón 4.4 <u>v 4.8</u>).

No es necesario el autocontrol glicémico en sangre para ajustar la dosis de semaglutida. El autocontrol de la glucosa en sangre es necesario para ajustar la dosis de sulfonilurea e insulina, especialmente cuando se comienza el tratamiento con semaglutida y se reduce la dosis de insulina. Se recomienda reducir la dosis de insulina de forma gradual.

Dosis olvidadas

Si se olvida una dosis, se debe omitir la dosis olvidada y tomar la próxima dosis al día siguiente.

Poblaciones especiales

Ancianos

No se requiere ningún ajuste de la dosis según la edad. La experiencia clínica en pacientes ≥ 75 años es limitada (consulte la sección 5.2).

Insuficiencia renal

No es necesario un ajuste de dosis en pacientes con insuficiencia renal leve, moderada o grave. La experiencia relativa al uso de semaglutida en pacientes con insuficiencia renal grave es limitada. No se recomienda semaglutida en pacientes con enfermedad renal en etapa terminal (consulte la sección 5.2).

Insuficiencia hepática

No se requiere ningún ajuste de la dosis para los pacientes con insuficiencia hepática. La experiencia relativa al uso de semaglutida en pacientes con insuficiencia hepática grave es limitada. Se debe extremar la precaución al tratar a estos pacientes con semaglutida (consulte la sección 5.2).

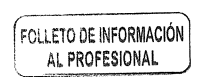
Población pediátrica

No se ha establecido la seguridad ni la eficacia de Rybelsus en niños y adolescentes menores de 18 años. No hay datos disponibles.

Modo de administración

Rybelsus es un comprimido para uso oral una vez al día.

- RybelsusEste medicamento debe tomarse con el estómago vacío a cualquier hora del día.
- Se debe ingerir entero con un sorbo de agua (hasta medio vaso de agua equivalente a 120 mL). Los comprimidos no se deben partir, triturar ni masticar, ya que no se conoce si esto



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP Nº B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP Nº B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP Nº B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

afecta a la absorción de semaglutida. Rybelsus debe tragarse entero con medio vaso de agua equivalente a 120 mL. No debe partir, triturar ni masticar el comprimido.

 Espere Los pacientes deben esperar al menos 30 minutos antes de ingerir la primera comida o bebestible del día o de tomar otros medicamentos. Si espera menos de 30 minutos, se podría reducir la absorción de la semaglutida (ver secciones 4.5 y 5.2).

Si olvida tomar una dosis, debe saltar la dosis olvidada y debe tomar la siguiente dosis al día siguiente.

4.3 Contraindicaciones

Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes detallados en la sección 6.1.

4.4 Advertencias y precauciones especiales de uso

Trazabilidad

Con objeto de mejorar la trazabilidad de los medicamentos biológicos, el nombre y el número de lote del medicamento administrado deben estar claramente registrados.

General

Rybelsus no debe usarseNo se debe utilizar semaglutida en pacientes con diabetes mellitus tipo 1 ni para el tratamiento de la cetoacidosis diabética. Se ha notificado cetoacidosis diabética en pacientes insulinodependientes que tuvieron una interrupción rápida o redujeron la dosis de insulina cuando se inició el tratamiento con un agonista del receptor del GLP-1 (ver sección 4.2).

No hay experiencia terapéutica en pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva, clase IV de la New York Heart Association (NYHA, por sus siglas en inglés) y, por lo tanto, no se recomienda el uso de semaglutida en estos pacientes.

No existe experiencia clínica sobre el uso de semaglutida en pacientes sometidos a cirugía bariátrica.

Efectos gastrointestinales y deshidratación

El uso de agonistas del receptor de GLP-1 puede estar asociado con reacciones adversas gastrointestinales que pueden causar deshidratación, que en casos raros pueden causar un deterioro de la función renal (ver sección 4.8). Se debe advertir a los pacientes tratados con semaglutida del riesgo potencial de deshidratación en relación con los efectos adversos gastrointestinales y tomar precauciones para evitar una pérdida de líquidos.

Pancreatitis aguda



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP Nº B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP Nº B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP Nº B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

Se ha observado pancreatitis aguda con el uso de agonistas del receptor de GLP-1. Se debe informar a los pacientes sobre los síntomas característicos de la pancreatitis aguda. Si se sospecha pancreatitis, se debe descontinuar el uso de Rybelsussemaglutida; si ésta se confirma, no se debe reiniciar el uso de Rybelsussemaglutida. Se debe extremar la precaución en los pacientes con antecedentes de pancreatitis.

En ausencia de otras señales y síntomas de pancreatitis aguda, las elevaciones de las enzimas pancreáticas por sí solas no son predictivas de pancreatitis aguda.

Hipoglucemia Hipoglicemia

Se sabe que la insulina y la sulfonilurea causan hipoglucemia. Los pacientes tratados con Rybelsussemaglutida en combinación con una sulfonilurea o insulina pueden tener un mayor riesgo de hipoglucemia hipoglicemia (ver sección 4.8). Se puede disminuir el riesgo de hipoglucemia hipoglicemia reduciendo la dosis de sulfonilurea o insulina cuando se inicia el tratamiento con Rybelsussemaglutida (ver sección 4.2).

Retinopatía diabética

Se ha observado un riesgo mayor de desarrollar complicaciones de retinopatía diabética en el caso de los pacientes con dicha enfermedad tratados con insulina y semaglutida subcutáneas.c., un riesgo que no se puede excluir con la administración de semaglutida por vía oral (ver datos en la sección 4.8). Se debe extremar la precaución al usar semaglutida en pacientes con retinopatía diabética. Es preciso controlar cuidadosamente a estos pacientes, así como tratarlos según las directrices clínicas correspondientes.

La rápida mejoría en el control de la glucosa se ha asociado con un empeoramiento temporal de la retinopatía diabética, pero no se pueden excluir otros mecanismos. El buen control glucémico glicémico a largo plazo disminuye el riesgo de retinopatía diabética. Se debe monitorear a los pacientes con antecedentes de retinopatía diabética para ver su empeoramiento y se deben tratar según las guías clínicas.

Respuesta al tratamiento

Se recomienda el cumplimiento del tratamiento para conseguir un efecto óptimo de semaglutida. Si la respuesta al tratamiento con semaglutida es menor de lo esperado, el médico debe tener en cuenta que la absorción de semaglutida es muy variable y puede ser mínima (2-4% de los pacientes no tendrán ninguna exposición), y que la biodisponibilidad absoluta de semaglutida es baja.

Contenido de sodio

Este medicamento contiene 23 mg de sodio por cada comprimido, equivalentes al 1 % de la ingesta diaria máxima recomendada por la OMS de 2 g de sodio para un adulto.



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP Nº B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP Nº B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP Nº B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

La semaglutida retrasa el vaciado gástrico, lo que puede influir en la absorción de otros medicamentos orales.

No se observó ninguna interacción entre medicamentos clínicamente relevante con semaglutida basándose en los medicamentos evaluados. Por lo tanto, no se requiere un ajuste de dosis para los medicamentos cuando se toman con Rybelsus.

Efectos de Rybelsussemaglutida en otros medicamentos

Tiroxina

La exposición total (área bajo la curva, sigla en inglés, AUC) de tiroxina (ajustada por niveles endógenos) aumentó en un 33 % después de la administración de una dosis única de levotiroxina. La exposición máxima (C_{max}) no experimentó ningún cambio. Se debe considerar el monitoreo de los parámetros de la tiroides cuando se trata a los pacientes con semaglutida y con levotiroxina al mismo tiempo.

Warfarina

Semaglutida no modificó la AUC ni la C_{máx} de los enantiómeros R y S de warfarina tras la administración de una única dosis de warfarina; asimismo, los efectos farmacodinámicos de warfarina, medidos por la ratio internacional normalizada (INR, por sus siglas en inglés), no se vieron afectados de una forma clínicamente relevante. No obstante, se recomienda un control frecuente de la INR al inicio del tratamiento con semaglutida en pacientes tratados con warfarina u otros derivados de la cumarina.

Rosuvastatina

La AUC de rosuvastatina aumentó en un 41% [IC 90%: 24; 60] cuando fue administrado de manera conjunta con semaglutida. Debido al amplio margen terapéutico de rosuvastatina, la magnitud de los cambios en la exposición no se considera clínicamente relevante.

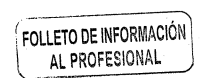
Digoxina, anticonceptivos orales, metformina, furosemida

No se observó ningún cambio clínico relevante en la AUC o la C_{máx} de digoxina, anticonceptivos orales (con etinilestradiol y levonorgestrel), metformina o furosemida cuando se administraron de manera conjunta con semaglutida.

No se han evaluado interacciones con medicamentos con muy baja biodisponibilidad (F: 1%). No se observó ningún cambio clínicamente relevante en el AUC o la C_{max} de warfarina, digoxina, anticonceptivos orales (que contienen etinilestradiol y levonorgestrel), metformina, furosemida o rosuvastatina cuando se administran simultáneamente con semaglutida.

Efectos de otros medicamentos en la semaglutida

Omeprazol



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

No se observó ningún cambio clínicamente relevante en el AUC o la C_{max} de la semaglutida cuando se toma con omeprazol.

En un ensayo en el que se investigó la farmacocinética de semaglutida administrada de manera conjunta con otros cinco comprimidos se redujo la AUC de semaglutida en un 34% y la Cmáx en un 32%. Esto sugiere que la presencia de varios comprimidos en el estómago influye en la absorción de semaglutida si se administran al mismo tiempo. Después de administrar semaglutida, los pacientes deben esperar 30 minutos antes de tomar otros medicamentos orales (ver sección 4.2).

Interacción con los alimentos

La ingesta concomitante de alimentos reduce la exposición de la semaglutida (consulte la sección 4.2).

4.6 Fertilidad, embarazo y lactancia

Mujeres en edad fértil

Se recomienda a las mujeres en edad fértil que utilicen métodos anticonceptivos mientras se están tratando con semaglutida.

Embarazo

Los estudios en animales han demostrado toxicidad reproductiva (consulte la sección 5.3). Hay datos limitados sobre el uso de semaglutida en mujeres embarazadas. Por lo tanto, no se debe usar Rybelsussemaglutida durante el embarazo. Se debe descontinuar el uso de Rybelsussemaglutida si una paciente desea quedar embarazada o se produce un embarazo. Se debe descontinuar el uso de Rybelsussemaglutida al menos dos meses antes de la planificación de un embarazo debido a la vida media de larga duración (consulte la sección 5.2).

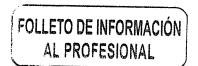
Lactancia

En las ratas en período de lactancia. semaglutida, salcaprozato de sodio y/o sus metabolitos se excretaron en la leche maternase excretó semaglutida en la leche. Dado a que no se puede excluir el riesgo en un niño que amamantalactante, no se debe usar Rybelsus durante la lactancia.

Fertilidad

Se desconoce el efecto de la semaglutida sobre la fertilidad en humanos. La semaglutida no afectó la fertilidad en las ratas machos. En las ratas hembras, se observó un aumento en la longitud del estro y una pequeña reducción en el número de ovulaciones en las dosis asociadas con la pérdida de peso corporal materno (consulte la sección 5.3).

4.7 Efectos sobre la capacidad para manejar y usar máquinas



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

RybelsusSemaglutida no tiene ninguna influencia o tiene una influencia insignificante en la capacidad de manejar o usar máquinas. Cuando se usa en combinación con una sulfonilurea o insulina, se debe aconsejar a los pacientes que tomen precauciones para evitar la hipoglucemia hipoglicemia mientras manejan y usan máquinas (consulte la sección 4.4).

4.8 Efectos no deseados

Resumen del perfil de seguridad

En 10 estudios en fase 3a, se expusieron 5.707 pacientes a Rybelsussemaglutida solo o en combinación con otros medicamentos reductores de glucosa. La duración del tratamiento varió de 26 semanas a 78 semanas. Las reacciones adversas notificadas con mayor frecuencia en los estudios clínicos fueron trastornos gastrointestinales, como náuseas (muy frecuentes), diarrea (muy frecuentes) y vómitos (frecuentes). En general, estas reacciones fueron de gravedad leve o moderada y de corta duración.

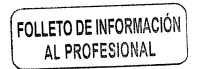
Lista tabulada de reacciones adversas

En la Tabla 1 se detallan las reacciones adversas identificadas en todos los estudios en fase 3a en los pacientes con diabetes mellitus tipo 2 (se describen con más detalle en la sección 5.1). Las frecuencias de las reacciones adversas se basan en un conjunto de estudios en fase 3a, excluyendo el estudio de resultados cardiovasculares.

Las reacciones se detallan a continuación según la clasificación de órganos y sistemas, y la frecuencia absoluta. Las frecuencias se definen como: muy comunes: $(\ge 1/10)$; comunes: $(\ge 1/100)$ a < 1/10); poco comunes: $(\ge 1/1.000)$ a < 1/100); raras: $(\ge 1/10.000)$ a < 1/10.000). Dentro de cada grupo de frecuencia, las reacciones adversas se presentan en orden decreciente de gravedad.

Tabla 1 Reacciones adversas de estudios <u>controlados</u> en fase 3a, controlados, a largo plazo

Clasificación por	Muy comunes	Comunes	Poco	Raras
grupos - <u>órganos y</u>			comunes	
sistemas del				
MedDRA				
Trastornos del			Hipersensibil	Reacción
sistema inmune			<u>idad^c</u>	anafiláctica
Trastornos del	Hipoglucemia	Hipoglucemia		
metabolismo y la	<u>Hipoglicemia</u>	Hipoglicemia cuando se		
nutrición	cuando se usa	usa con otros		
	con insulina o	<u>antibiabéticos</u>		
	SU ^a sulfonilurea	oralesOADa		
	ā	Disminución del apetito		
Trastornos		Complicaciones de la		
oculares		retinopatía diabéticab		



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

Trastornos cardíacos			Aumento de la frecuencia cardíaca	
Trastornos gastrointestinales	Náuseas Diarrea	Vómitos Dolor abdominal Distensión adbominal Estreñimiento Dispepsia Gastritis Enfermedad por reflujo gastroesofágico Flatulencia	Eruct <u>os</u> ación	Pancreatitis aguda
Trastornos hepatobiliares			Colelitiasis	
Trastornos generales y condiciones en el sitio de administración		Fatiga		
Investigaciones		Aumento de la lipasa Aumento de la amilasa	Disminución del peso	

a) Hipoglucemia Hipoglicemia Nivel 2 (ADA 2018.sc define como glicemia < 3.0 mmol/l o <54 g/dl).

c) Término agrupado que cubre también eventos adversos relacionados con la hipersensibilidad como erupción cutánea y urticaria.

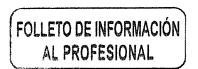
Descripción de las reacciones adversas seleccionadas

Hipoglucemia Hipoglicemia

Se observó hipoglucemia hipoglicemia grave principalmente cuando se usó Rybelsussemaglutida con una sulfonilurea (<0.1 % de sujetos, <0.001 eventos/años-paciente) o insulina (1.1 % de sujetos, 0.013 eventos/años-paciente). Se observaron pocos episodios (0.1 % de sujetos, 0.001 eventos/años-paciente) con Rybelsussemaglutida en combinación con antidiabéticos orales que no sean sulfonilurea.

Reacciones adversas gastrointestinales

Ocurrieron náuseas en el 15 %, diarrea en el 10 % y vómitos en el 7 % de los pacientes cuando se trataron con Rybelsus semaglutida. La mayoría de los eventos fueron de gravedad leve a moderada y de corta duración. Los eventos llevaron a la descontinuación del tratamiento en el 4 % de los



b) Las complicaciones de la retinopatía diabética constituyen un criterio compuesto de fotocoagulación de la retina, tratamiento con agentes intravítreos, hemorragia del vítreo y ceguera relacionada con la diabetes (poco frecuentes). La frecuencia se basa en el ensayo de seguridad cardiovascular con semaglutida subcutánea, pero no se puede excluir que el riesgo de complicaciones de la retinopatía diabética identificado sea también aplicable a Rybelsus.

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP Nº B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP Nº B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP Nº B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

sujetos. Los eventos se informaron con mayor frecuencia durante los primeros meses del tratamiento.

Se ha notificado pancreatitis aguda confirmada por adjudicación en ensayos de fase 3a, semaglutida (<0,1%) y comparador (0,2%). En el ensayo de seguridad-resultados cardiovasculares la frecuencia de pancreatitis aguda confirmada por adjudicación fue 0,1% para semaglutida y 0,2% para placebo (ver sección 4.4).

Complicaciones de la retinopatía diabética

Se llevó a cabo un ensayo clínico de 2 años de duración con semaglutida subcutánea s.c. en el que participaron 3.297 pacientes con diabetes tipo 2-de larga duración, un alto riesgo cardiovascular, diabetes de larga duración y un nivel de glucosa en sangre no controlado adecuadamente. En este ensayo, los episodios adjudicados de complicaciones de la retinopatía diabética ocurrieron en más pacientes tratados con semaglutida subcutánea-s.c. (3,0%) que en los que recibieron placebo (1,8%). Esto se observó en pacientes en tratamiento con insulina y con retinopatía diabética conocida. La diferencia de tratamiento apareció de manera temprana y se mantuvo a lo largo del ensayo. La evaluación sistemática de la complicación de la retinopatía diabética solo se realizó en el ensayo de seguridad-resultados cardiovasculares con semaglutida subcutáneas.c.. En ensayos clínicos con Rybelsus de hasta 18 meses de duración en los que participaron 6.352 pacientes con diabetes tipo 2, se notificaron acontecimientos adversos reacciones adversas relacionados con retinopatía diabética en proporciones similares en pacientes tratados con semaglutida (4,2 %) y con los comparadores (3,8%).

Descontinuación debido a un evento adverso

La descontinuación del tratamiento debido a eventos adversos fue del 9 % para los pacientes tratados con Rybelsus. Los eventos adversos más frecuentes que provocaron la descontinuación fueron los gastrointestinales.

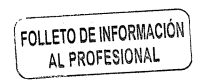
Inmunogenicidad

De conformidad con las potenciales propiedades inmunogénicas de los medicamentos que contienen proteínas o péptidos, los pacientes pueden desarrollar anticuerpos después del tratamiento con semaglutida. La proporción de sujetos con resultados positivos a anticuerpos contra semaglutida en cualquier punto de tiempo después del inicio del estudio fue baja (0,5%) y ningún sujeto presentó anticuerpos neutralizantes contra la semaglutida ni anticuerpos contra la semaglutida con efecto neutralizante en el GLP-1 endógeno al final del estudio.

Aumento de la frecuencia cardiaca

Se ha observado un aumento de la frecuencia cardiaca con los agonistas del receptor del GLP-1. En los estudios en fase 3a, se observó un aumento medio de 2 latidos por minuto (lpm), cambio medio de entre 0 y 4 latidos por minuto (lpm), con Rybelsus. Se observó un cambio medio partiendo de frecuencias iniciales de entre 69 y 76 lpm.

Notificación de sospecha de reacciones adversas



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

Es importante notificar las sospechas de reacciones adversas después de la autorización del medicamento, ya que. Ello permite el monitoreo continuo del equilibrio entre los beneficios y riesgos de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se les solicita a los profesionales de la salud que notifiquen cualquier sospecha de reacción adversa.

4.9 Sobredosis

Los efectos de la sobredosis con semaglutida en los estudios clínicos pueden estar asociados con los trastornos gastrointestinales. En caso de sobredosis, se debe iniciar un tratamiento de apoyo adecuado de acuerdo con las señales y síntomas clínicos del paciente. Puede ser necesario un periodo prolongado de observación y tratamiento de los síntomas, teniendo en cuenta la larga semivida vida media de semaglutida de aproximadamente l semana (ver sección 5.2). No existe un antídoto específico para la sobredosis de semaglutida.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: <u>fármacos</u> usados en la diabetes, análogos del péptido similar al glucagón tipo 1 (GLP-1). código ATC: A10BJ06

Mecanismo de acción

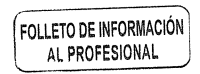
La semaglutida es un análogo del GLP-1 con una homología de secuencia del 94 % al GLP-1 humano. La semaglutida actúa como un agonista del receptor del GLP-1 que se une selectivamente y activa el receptor del GLP-1, el objetivo para el GLP-1 nativo.

El GLP-1 es una hormona fisiológica que tiene múltiples acciones en la regulación de la glucosa y el apetito, así como en el sistema cardiovascular. Los efectos de la glucosa y el apetito están mediados específicamente por los receptores del GLP-1 en el páncreas y el cerebro.

La semaglutida reduce la glucosa en la sangre de una manera dependiente de la glucosa estimulando la secreción de insulina y disminuyendo la secreción de glucagón cuando la glucosa en la sangre es alta. El mecanismo de disminución de la glucosa en la sangre también implica un menor retraso en el vaciado gástrico en la fase posprandial temprana. Durante la hipoglucemia hipoglicemia, la semaglutida disminuye la secreción de insulina y no altera la secreción de glucagón. El mecanismo de la semaglutida es independiente de la vía de administración.

La semaglutida reduce el peso corporal y la masa de grasa corporal mediante la menor ingesta de energía, lo que implica un apetito reducido en general. Además, la semaglutida reduce la preferencia por los alimentos ricos en grasas.

La semaglutida ha mostrado efectos positivos en el sistema cardiovascular. Los receptores del GLP-1 se expresan en el corazón, la vasculatura, el sistema inmune y los riñones. La semaglutida



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP Nº B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP Nº B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP Nº B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

tiene un efecto beneficioso sobre los lípidos plasmáticos, disminuye la presión arterial sistólica y reduce la inflamación en los estudios clínicos. En los estudios en animales, la semaglutida atenúa el desarrollo de la aterosclerosis preveniendo la progresión de la placa aórtica y reduciendo la inflamación en la placa. No se ha establecido el mecanismo exacto de la reducción del riesgo cardiovascular en humanos.

Efectos farmacodinámicos

Las evaluaciones farmacodinámicas descritas más adelante se realizaron transcurridas 12 semanas de tratamiento con semaglutida administrada por vía oral. Rybelsus reduce la glucosa en ayunas y la glucosa automedida en el plasma. La aparición ocurre tempranamente con una disminución de la glucosa en ayunas dentro de la primera semana de tratamiento.

Todas las evaluaciones farmacodinámicas descritas a continuación se realizaron después de 12 semanas de tratamiento (incluyendo el escalamiento de la dosis) en estado estacionario con la inyección de 1 mg de semaglutida una vez a la semana.

Glucosa en ayunas y posprandial

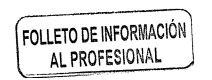
Semaglutida reduce las concentraciones de glucosa tanto en ayunas como en la fase posprandial. En pacientes con diabetes tipo 2, el tratamiento con semaglutida, en comparación con placebo, logró una reducción relativa del 22% [13: 30] en los valores de glucosa en ayunas y del 29% [19: 37] en los de glucosa posprandial. La semaglutida reduce las concentraciones de glucosa en ayunas y posprandial. En pacientes con diabetes tipo 2, el tratamiento con semaglutida resultó en reducciones de glucosa en términos de cambio absoluto desde el inicio del estudio y de reducción relativa en comparación con el placebo para la glucosa en ayunas (1,6 mmol/l; reducción del 22 %), glucosa posprandial a las 2-horas (4,1 mmol/l; reducción del 37 %), media de la concentración de glucosa a las 24 horas (1,7 mmol/l; reducción del 22 %) y excursiones de glucosa posprandiales en más de 3 comidas (0,6 1,1 mmol/l).

Función de las células beta y secreción de insulina

La semaglutida mejora la función de las células beta. En comparación con el placebo, la semaglutida mejoró la respuesta a la insulina tanto de la primera como de la segunda fase, con un aumento de 3 y 2 veces, respectivamente, y una capacidad secretoria máxima de las células beta después de una prueba de estimulación con arginina en pacientes con diabetes tipo 2. Además, el tratamiento con semaglutida aumentó las concentraciones de insulina en ayunas en comparación con el placebo.

Secreción de glucagón

La semaglutida reduce las concentraciones de glucagón en ayunas y posprandial. En pacientes con diabetes tipo 2, la semaglutida resultó en las siguientes reducciones relativas en el glucagón en comparación con el placebo: glucagón: respuesta de glucagón posprandial del 29% [15; 41].glucagón en ayunas (8-21 %), respuesta del glucagón posprandial (14-15 %) y media de la concentración de glucagón a las 24 horas (12 %).



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

Secreción de glucagón e insulina dependiente de la glucosa

La semaglutida disminuye las altas concentraciones de glucosa en la sangre estimulando la secreción de insulina y disminuyendo la secreción de glucagón de una manera dependiente de la glucosa. Con semaglutida, la tasa de secreción de insulina en pacientes con diabetes tipo 2 fue comparable a la de sujetos sanos.

Durante la hipoglucemia inducida. la semaglutida en comparación con el placebo no alteró las respuestas contrarreguladoras del aumento de glucagón y no afectó la disminución del péptido C en pacientes con diabetes tipo 2.

Vaciado gástrico

La semaglutida provoca un menor retraso en el vaciamiento gástrico posprandial temprano, disminuyendo en un 31% [13; 46] la exposición al paracetamol (AUC0-1h) en la primera hora después de la comida, reduciendo así la velocidad en la que aparece la glucosa en la circulación posprandialmente.

Apetito, consumo de energía y elección de alimentos

La semaglutida, en comparación con el placebo, redujo la ingesta de la energía de 3 comidas *ad libitum* (a voluntad) consecutivas en un 18-35 %. Esto se confirmó por la supresión inducida de la semaglutida del apetito en estado en ayunas y pospandrialmente, el mejor control de las comidas, menos antojos de comida y la preferencia relativamente baja por alimentos ricos en grasas.

Lipidos en ayunas y posprandiales

La semaglutida, en comparación con el placebo, disminuyó las concentraciones de triglicéridos en ayunas y de colesterol de lipoproteínas de muy baja densidad (VLDL) en un 19% [8: 28] y un 20% [5: 33]12 % y un 21 %, respectivamente. La respuesta de los triglicéridos posprandiales y el colesterol VLDL a una comida con alto contenido en grasa se redujo en un 24% [9: 36] y un 21% [7: 32], respectivamente. La ApoB48 se redujo tanto en ayuno como en el estado posprandial en un 25% [2: 42] y un 30% [15: 43], respectivamente. La respuesta postprandial de los triglicéridos y el colesterol VLDL a una comida rica en grasas se redujo en > 40 %.

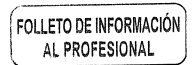
Electrofisiologia cardiaca (OTe)

El efecto de la semaglutida en la repolarización cardíaca se probó en un estudio exhaustivo de QTc. A un nivel de exposición en promedio 4 veces mayor que el de la dosis máxima recomendada de Rybelsus, la semaglutida no prolongó los intervalos de la QTc en ningún grado clínicamente relevante.

Seguridad y eficacia clínicas Eficacia clínica y seguridad

Tanto la mejoría del control glucémico como la reducción de la morbilidad y mortalidad cardiovascular son una parte integral del tratamiento de la diabetes tipo 2.

Se ha evaluado la eficacia y seguridad de Rybelsus en ocho estudios globales, aleatorizados, controlados en fase 3a. En siete estudios, el objetivo primario fue la evaluación de la eficacia



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP Nº B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP Nº B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP Nº B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

glucémicaglicémica; en un estudio, el objetivo primario fue la evaluación de los resultados cardiovasculares.

Los estudios incluyeron 8.842 pacientes asignados al azar con diabetes mellitus tipo 2 (5.169 tratados con Rybelsussemaglutida), incluyendo 1.1641.165 pacientes con insuficiencia renal moderada. Los pacientes mostraban una media de edad de 61 años (entre 18 y 92 años), el 40% de ellos con 65 o más años de edad y el 8% con 75 o más años de edad. La eficacia de Rybelsussemaglutida se comparó con el placebo o los controles activos (sitagliptina, empagliflozina y liraglutida).

En todos los estudios, el tratamiento con Rybelsus demostró mejorías elinicamente significativas en la HbA_{1e}, la glucosa plasmática en ayunas (FPG) y el peso corporal. Estos efectos se mantuvieron en toda la duración del estudio de 78 semanas.

La eficacia de Rybelsus semaglutida no se vio afectada por la edad, sexo, raza, etnia, peso corporal, IMC, duración de la diabetes, enfermedad gastrointestinal superior ni el nivel de la función renal al inicio del estudio.

Estudio PIONEER 1: - Monoterapia

En un estudio doble ciego de 26 semanas, doble ciego, 703 pacientes con diabetes tipo 2 controlada inadecuadamente con dieta y ejercicio fueron asignados al azaraleatorizados a Rybelsus semaglutida de 3 mg. semaglutida Rybelsus de 7 mg. semaglutida Rybelsus de 14 mg o placebo una vez al día.

En la semana 26, la monoterapia con Rybelsus de 7 mg y 14 mg una vez al día resultó en reducciones estadística y clínicamente significativas en la HbA_{1e} y el peso corporal en comparación con el placebo placebo (Tabla 2).

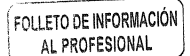
Tabla 2 Resultados de un estudio de monoterapia que comparó Rybelsus semaglutida con placebo en la semana 26 (PIONEER 1)

	Semaglutida 7 mg	Semaglutida 14 mg	Placebo
Grupo de análisis completo (N)	175	175	178
			3.73
HbA1c (%)			
Niveles basales	8.0	8,0	<u>7,9</u>
Cambio respecto a los niveles basales ¹	-1,2	-1,4	<u>-0.3</u>
Diferencia respecto a placebo ¹ [IC 95%]	-0,9 [-1,1; -0.6]*	-1,1 [-1.3; -0.9]*	=



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

Pacientes (%) que alcanzaron una HbA _{1c} <7.0%	<u>69</u> [§]	<u>77*</u>	<u>31</u>
GPA (mmol/L)			
Niveles basales	9,0	8.8	8.9
Cambio respecto a los niveles basales ¹	-1.5	-1.8	_0,2
Diferencia respecto a placebo ¹ [IC 95%]	-1,4 [-1,9; -0,8] [§]	-1,6 [-2,1; -1,2] [§]	
Peso corporal (kg)			
Niveles basales	89.0	88,1	88,6
Cambio respecto a los niveles basales ¹	-2.3	_3.7	_1,4
Diferencia respecto a placebo ¹ [IC 95%]	-0.9 [-1.9; 0.1]	-2.3 [-3,1: -1.5]*	-
	Rybelsus 7-mg	Rybelsus 14-mg	Placebo
Población (N) ⁴	175	175	178
HbA _{1e} (%)	4.17.46		
Inicio del estudio ²	8.0	8,0	7,9
Cambio desde el inicio del estudio ³	-1.3	-1.5	-0,1
Diferencia del placebo ³ [IC del 95 %]	-1.2 [-1.5; -1.0] [§]	-1,4 [-1,7; -1,2] [§]	-
Pacientes (%) que lograron una HbA _{1c} <7,0 % ²	72*	80 [±]	34
Pacientes (%) que lograron una HbA₁c≤ 6,5 %²	50"	68 [±]	21
FPG (mmol/l)			
Inicio del estudio²	9,0	8,8	8,9
Cambio desde el inicio del estudio ³	-4.5	-2,0	0,2
Diferencia del placebo ³ [IC del 95 %]	-1,7 [-2,1; -1,3] [§]	-2.3 [-2,7; -1,8] [§]	-
Peso corporal (kg)			
Inicio del estudio ²	89.0	88,1	88,6
Cambio desde el inicio del estudio ³	-2.5	-4.1	-1.5
Diferencia del placebo ³ [IC del 95 %]	-1,0 [-1.8; -0.2] [§]	-2,6 [-3,4; -1,8] [§]	
Pacientes (%) que lograron una pérdida de peso ≥5 %²	29"	44"	16



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP Nº B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP Nº B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP Nº B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

Pacientes (%) que lograron una pérdida de peso ≥10 %²	9 [±]	15"	+
Pacientes (%) que lograron una HbA _{1e} <7,0 % sin aumento de peso o hipoglucemia ^{2,4}	60^{μ}	73*	27
Pacientes (%) que lograron una reducción de la HbA _{le} -≥1-punto de % y pérdida de peso ≥ 3 %²	39"	54"	1-1

Grupo de análisis completo: Todos los pacientes aleatorizados.

Estudio PIONEER 2: Rybelsus Semaglutida vs. empagliflozina, ambos en combinación con metformina

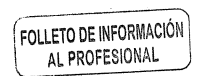
En un estudio <u>abierto</u> de 52 semanas, abierto, 822 pacientes con diabetes mellitus tipo 2 fueron <u>asignados al azaraleatorizados</u> a 14 mg de <u>Rybelsus semaglutida</u> una vez al día o 25 mg de empagliflozina una vez al día, ambos en combinación con metformina.

En la semana 26, el tratamiento con Rybelsus de 14 mg una vez al día redujo la HbA_{1e} en 1,4 puntos de %; la reducción fue estadísticamente significativamente mayor que con empagliflozina con una diferencia de tratamiento estimada de 0.5 puntos de % [-0,7; -0,4]_{IC del 95%}.

En la semana 52, Rybelsus de 14 mg una vez al día resultó en reducciones estadística y elínicamente significativas en la HbA_{1e} y el peso corporal en comparación con la empagliflozina (Tabla 3).

Tabla 3 Resultados de un estudio que comparó Rybelsussemaglutida con empagliflozina en la semana 52 (PIONEER 2)

	<u>Semaglutida</u> <u>14 mg</u>	Empagliflozina 25 mg
Grupo de análisis completo (N)	411	410
Semana 26		



²-Media/proporción-observada.

³⁻Se estimó usando un modelo mixto para medidas repetidas ajustado para el valor y región del inicio del estudio. Se excluyen los datos recopilados después de la descontinuación prematura del producto de prueba o el inicio de la medicación de rescate.

⁴-La hipoglucemia se definió como sintomática o grave emergente del tratamiento en combinación con una concentración de glucosa en la sangre <3.1 mmol/l.

Estadísticamente significativo (p<0.05).</p>

^{*}Las probabilidades de lograr el objetivo (p<0.05) fueron estadísticamente significativamente mayores con Rybelsus que con placebo.

l Independientemente de la interrupción del tratamiento o del inicio de la medicación de rescate (modelo mixto con imputación múltiple). * p<0.001 (sin contraste bilateral) para la superioridad, ajustado por multiplicidad. \$ p<0.05, no ajustado por multiplicidad: para "Pacientes que alcanzaron HbA₁₂ <7.0 %", el valor p es para la razón de probabilidades (odds ratio).

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

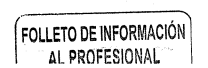
HbA _{1c} (%)		A CARACTER STATE OF THE STATE O
Niveles basales	8.1	8,1
Cambio respecto a los niveles basales ¹	-1.3	<u>-0,9</u>
Diferencia respecto a empagliflozina ¹ [IC 95%]	-0.4 [-0.6; -0.3]*	=
Pacientes (%) que alcanzaron una HbA _{1c} <7,0%	<u>67</u> [§]	<u>40</u>
GPA (mmol/L)		
Niveles basales	9.5	9.7
Cambio respecto a los niveles basales ¹	-2.0	<u>-2.0</u>
Diferencia respecto a empagliflozina ¹ [IC 95%]	0.0 [-0.2; 0.3]	<u>-</u>
Peso corporal (kg)		, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
Niveles basales	91.9	91,3
Cambio respecto a los niveles basales ¹	-3.8	<u>-3,7</u>
Diferencia respecto a empagliflozina [IC 95%]	-0.1 [-0.7; 0.5]	
Semana 52		A - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 -
HbA _{1c} (%)		
Cambio respecto a los niveles basales ¹	<u>-1,3</u>	-0.9
Diferencia respecto a empagliflozina [IC 95%]	-0.4 [-0.5; -0.3] [§]	
Pacientes (%) que alcanzaron una HbA _{1c} <7,0%	<u>66</u> \$	43
Peso corporal (kg)		
Cambio respecto a los níveles basales ¹	-3.8	<u>-3,6</u>
Diferencia respecto a empagliflozina [IC 95%]	-0.2 [-0.9; 0.5]	-



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

	Rybelsus 14 mg	Empagliflozina 25 mg
Población (N) ¹	411	410
HbA _{1e} (%)		
Inicio del estudio ²	8,1	8,1
Cambio desde el inicio del estudio ³	-1-,3	-0,8
Diferencia de la empagliflozina ² [IC del 95 %]	-0.5 [-0.7; -0.4] [§]	-
Pacientes (%) que lograron una HbA _{1e} <7,0 % ²	72"	47
Pacientes (%) que lograron una HbA₁e≤ 6,5 %²	54"	23
FPG (mmol/l)		
Inicio del estudio ²	9,5	9.7
Cambio desde el inicio del estudio ³	-2,1	-2,0
Diferencia de la empagliflozina ³ [IC del 95 %]	-0.1 [-0.4: 0.2]	-
Peso corporal (kg)		
Inicio del estudio ²	91,9	94.3
Cambio desde el inicio del estudio ³	-4,7	-3.8
Diferencia de la empagliflozina ³ [IC del 95 %]	-0.9 [-1.6; -0.1] [§]	-
Pacientes (%) que lograron una pérdida de peso ≥5 %²	47	42
Pacientes (%) que lograron una pérdida de peso ≥10 %²	18"	9
Pacientes (%) que lograron una HbA _{1e} <7,0 % sin aumento de peso o hipoglucemia ^{2, 4}	63#	44
Pacientes (%) que lograron una reducción de la HbA _{te} ≥1 punto de % y pérdida de peso ≥ 3 %²	49"	29

¹ Independientemente de la interrupción del tratamiento o del inicio de la medicación de rescate (modelo mixto con imputación múltiple). * p<0.001 (sin contraste bilateral) para la superioridad, ajustado por multiplicidad. § p<0.05, no ajustado por multiplicidad; para "Pacientes que alcanzaron HbA₁c <7.0%", el valor p es para la razón de probabilidades (odds ratio). ¹Grupo de análisis completo: todos los pacientes alcatorizados (que cuenta un sujeto alcatorizado dos veces como un sujeto).



²-Media/proporción observada.

³-Se estimó-usando un modelo mixto para medidas repetidas ajustado para el valor, medicación de base y región del inicio del estudio. Se excluyen los datos recopilados después de la descontinuación prematura del producto de prueba o el inicio de la medicación de rescate.

⁴-La hipoglucemia se definió como sintomática o grave emergente del tratamiento en combinación con una concentración de glucosa en la sangre <3.1 mmol/l.

^{*}Estadísticamente significativo (p<0.05).

^{*}Las probabilidades de lograr el objetivo (p≤0.05) fueron estadísticamente significativamente mayores con Rybelsus que con empagliflozina.

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

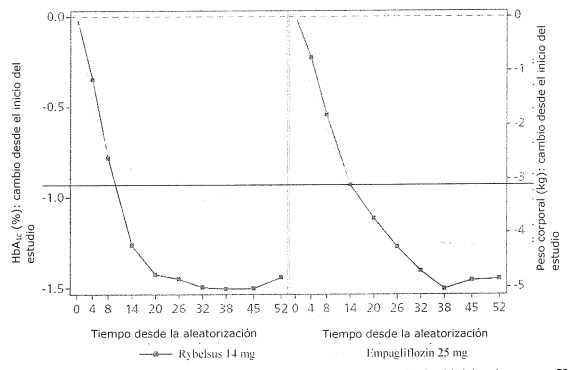


Figura 1-Media del cambio en la HbA_{1e} (%) y el peso corporal (kg) desde el inicio a la semana 52

<u>Estudio PIONEER 3: - Rybelsus</u>Semaglutida vs. sitagliptina, ambos en combinación con metformina o metformina con sulfonilurea</u>

En un estudio de 78 semanas, doble ciego, de doble simulación. 1.864 pacientes con diabetes tipo 2 fueron <u>asignados al azaraleatorizados</u> a <u>Rybelsussemaglutida</u> de 3 mg, <u>Rybelsussemaglutida</u> de 7 mg, <u>Rybelsussemaglutida</u> de 14 mg o sitagliptina de 100 mg una vez al día, todos en combinación con metformina sola o merformina y sulfonilurea.

En la semana 26, el tratamiento con Rybelsus de 7 mg y 14 una vez al día redujo la HbA $_{1e}$ en 1.1 puntos de % y 1,4 puntos de %, respectivamente: la reducción fue significativamente mayor que con sitagliptina con una diferencia de tratamiento estimada de -0.3 puntos de % $[-0.4; -0.2]_{1C del 95\%}$ y -0.6 puntos de % $[-0.7; -0.5]_{1C del 95\%}$, respectivamente.

Las reducciones en la HbA_{1e} y el peso corporal se mantuvieron durante toda la duración del estudio de 78 semanas. En la semana 78, Rybelsus de 7 mg y 14 mg una vez al día resultaron en reducciones estadística y elínicamente significativas en la HbA_{1e} y el peso corporal en comparación con la sitagliptina (Tabla 4).

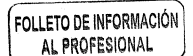
Tabla 4 Resultados de un estudio que comparó Rybelsussemaglutida con sitagliptina en la semana 78 (PIONEER 3)

Schlana /6 (110/12EN3)	Semaglutida 7 mg	<u>Semaglutida</u> <u>14 mg</u>	Sitagliptina 100 mg
FOLLETO	DE INFORMACIÓN		
ALP	ROFESIONAL	Pa	ágina 19 de 42

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP Nº B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP Nº B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP Nº B-2944/22)

(SEMAGLUTIDA)

Grupo de análisis completo (N)	465	465	467
Semana 26			
HbA _{1c} (%)			
Niveles basales	8,4	8.3	8.3
Cambio respecto a los niveles basales ¹	-1.0	<u>-1.3</u>	-0.8
Diferencia respecto a sitagliptina ¹ [IC 95%]	-0.3 [-0.4; -0,1]*	-0,5 [-0,6; -0,4]*	=
Pacientes (%) que alcanzaron una HbA _{1c} <7,0%	<u>44</u> §	<u>56</u> §	<u>32</u>
GPA (mmol/L)			
Niveles basales	9.4	9,3	9,5
Cambio respecto a los niveles basales ¹	-1,2	<u>-1.7</u>	<u>-0,9</u>
Diferencia respecto a sitagliptina ¹ [IC 95%]	<u>-0,3 [-0,6; 0,0]</u> §	-0,8 [-1,1; -0,5] [§]	<u>-</u>
Peso corporal (kg)			
Niveles basales	91,3	91.2	90,9
Cambio respecto a los niveles basales ¹	-2.2	<u>-3,1</u>	<u>-0,6</u>
Diferencia respecto a sitagliptina ¹ [IC 95%]	-1,6 [-2,0; -1,1]*	-2,5 [-3,0; -2,0]*	Ξ
Semana 78			
HbA _{1c} (%)			
Cambio respecto a los niveles basales ¹	<u>-0,8</u>	<u>-1.1</u>	<u>0,7</u>
Diferencia respecto a sitagliptina ¹ [IC 95%]	-0,1 [-0,3; 0,0]	-0,4 [-0,6; -0,3] [§]	=
Pacientes (%) que alcanzaron una HbA _{1c} <7,0%	<u>39</u> 8	<u>45</u> %	<u>29</u>
Peso corporal (kg)			



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

Cambio respecto a los niveles basales ¹	_2.7	<u>-3,2</u>	<u>-1.0</u>
Diferencia respecto a sitagliptina ¹ [IC 95%]	-1.7 [-2.3: -1.0] [§]	<u>-2,1 [-2,8; -1,5]</u> §	~
	Rybelsus 7 mg	Rybelsus 14 mg	Sitagliptina 100 mg
Población (N) ⁴	465	465	4 67
HbA _{1c} (%)			
Inicio del estudio ²	8.4	8,3	8,3
Cambio desde el inicio del estudio ³	-0,7	-1,1	-0.4
Diferencia de la sitagliptina ³ [IC del 95 %]	$-0.3[-0.4;-0.1]^{8}$	-0,7 [-0,8; -0,5] [§]	-
Pacientes (%) que lograron una HbA _{1e} <7,0 % ²	50 "	52 *	39
Pacientes (%) que lograron una HbA₁e≤ 6,5 %²	29#	36 "	18
FPG (mmol/l)			
Inicio del estudio ²	9,5	9,3	9,5
Cambio desde el inicio del estudio ³	-1,0	-1.8	-0.5
Diferencia de la sitagliptina ³ [IC del 95 %]	-0.5 [-0.8; -0.2] [§]	-1.2 [-1.5; -0.9]*	_
Peso corporal (kg)			
Inicio del estudio ²	91,3	91,2	90,9
Cambio desde el inicio del estudio ³	-2.7	-3.5	-1,1
Diferencia de la sitagliptina ³ [IC del 95 %]	-1.6 [-2.2; -0.9]*	-2.4 [-3.0; -1.7]	•
Pacientes (%) que lograron una pérdida de peso ≥5 %²	28"	35 #	14
Pacientes (%) que lograron una pérdida de peso ≥10 %²	+2"	12 [±]	4
Pacientes (%) que lograron una HbA _{+e} <7,0 % sin aumento de peso o hipoglucemia ²⁻⁴	42#	42"	27
Pacientes (%) que lograron una reducción de la HbA _{te} ≥1 punto de % y una pérdida de peso ≥3 % ²	3+"	39"	16

¹ Independientemente de la interrupción del tratamiento o del inicio de la medicación de rescate (modelo mixto con imputación múltiple). * p<0.001 (sin contraste bilateral) para la superioridad, ajustado por multiplicidad. ⁸ p<0.05, no ajustado por multiplicidad: para "Pacientes que alcanzaron Hb∆1c ≤7.0 %", el valor p es para la razón de probabilidades (odds ratio). ¹Grupo de análisis completo: Todos los pacientes alcatorizados (excepto una falla de selección alcatorizada por error).

² Media/proporción-observada.

³ Se estimó usando un modelo mixto para medidas repetidas ajustado para el valor, medicación de base y región del inicio del estudio. Se excluyen los datos recopilados después de la descontinuación prematura del producto del estudio o el inicio de la medicación de reseate.

La hipoglucemia-se definió como sintomática o grave emergente del tratamiento en combinación con una concentración de glucosa en la sangre <3.1 mmol/l.</p>

^{*} Estadisticamente significativa (p<0.05).

^{*}Las probabilidades de lograr el objetivo (p≤0.05) fueron estadísticamente significativamente mayores con Rybelsus que con sitagliptina.

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP Nº B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP Nº B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP Nº B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

Estudio PIONEER 4: - Rybelsus Semaglutida vs. liraglutida y placebo todos en combinación con metformina o metformina con un inhibidor del SGLT2

En un estudio <u>doble ciego</u> de 52 semanas, doble ciego, de doble simulación. 711 pacientes con diabetes tipo 2 fueron <u>asignados al azaraleatorizados</u> a <u>Rybelsus semaglutida</u> de 14 mg, liraglutida de 1,8 mg inyección s.c. o placebo una vez al día, todos en combinación con metformina o merformina y un inhibidor del SGLT2.

En la semana 26, el tratamiento con Rybelsus de 14 mg una vez al día redujo la Hb Λ_{te} en 1,3 puntos de %; la reducción fue significativamente mayor que con placebo y liraglutida con una diferencia de tratamiento estimada de =1,2 puntos de % [=1,4;=1,0] $_{\text{IC-del}}$ $_{95}$, respectivamente.

En la semana 52, Rybelsus de 14 mg una vez al día resultó en reducciones estadística y elínicamente significativas en la HbA_{1e} y el peso corporal en comparación con ambos, placebo y liraglutida (Tabla 5).

Tabla 5 Resultados de un estudio que comparó Rybelsus semaglutida con liraglutida y placebo en la semana 52 (PIONEER 4)

	Semaglutida 14 mg	<u>Liraglutida</u>	<u>Placebo</u>
Grupo de análisis completo (N)	14 mg 285	1,8 mg 284	142
Semana 26		# O 1	172
HbA _{1c} (%)			
Niveles basales	8.0	8.0	7,9
Cambio respecto a los niveles basales	-1.2	-1.1	
Diferencia respecto a liraglutida [IC 95%]	-0,1 [-0,3; 0,0]	=	=
Diferencia respecto a placebo ¹ [IC 95%]	-1,1 [-1,2; -0,9]*	_	
Pacientes (%) que alcanzaron una HbA _{1c}	<u>68</u> §.a	<u>62</u>	14
<u><7,0%</u>			
_GPA (mmol/L)			
Niveles basales	9,3	<u>9.3</u>	9,2
Cambio respecto a los niveles basales ¹	<u>-2,0</u>	<u>-1.9</u>	_0,4
Diferencia respecto a liraglutida ¹ [IC 95%]	-0,1 [-0,4; 0,1]	=	=
Diferencia respecto a placebo ¹ [IC 95%]	-1.6 [-2,0; -1.3] [§]	-	=
Peso corporal (kg)			
Niveles basales	92,9	<u>95.5</u>	93.2
Cambio respecto a los niveles basales ¹	-4,4	-3.1	-0,5
Diferencia respecto a liraglutida ¹ [IC 95%]	-1,2 [-1,9; -0,6]*	-	=
Diferencia respecto a placebo ¹ [IC 95%]	-3,8 [-4,7; -3,0]*		=
Semana 52			
<u> HbAte (%)</u>			
Cambio respecto a los niveles basales ¹	-1,2	-0.9	-0,2
Diferencia respecto a liraglutida [IC 95%]	<u>-0,3 [-0,5; -0,1]</u> §	=	=

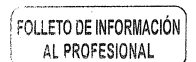


FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

Diferencia respecto a placebo [†] [IC 95%]	-1.0 [-1.2; -0.8] [§]	-	-
Pacientes (%) que alcanzaron una HbA _{1c}	61 ^{§.a}	<u>55</u>	<u>15</u>
<7,0%			
Peso corporal (kg)			
Cambio respecto a los niveles basales ¹	<u>-4,3</u>	-3,0	<u>-1,0</u>
Diferencia respecto a liraglutida [IC 95%]	<u>-1.3 [-2,1; -0,5]</u> §		
Diferencia respecto a placebo ¹ [IC 95%]	<u>-3.3 [-4.3; -2,4]</u> §	-	and town
	Rybelsus 14 mg	Liraglutida 1,8 mg	Placebo
Población (N) ¹	285	284	142
HbA _{1e} (%)			
Inicio del estudio ²	8:0	8,0	7.9
Cambio desde el inicio del estudio ³	-1,2	-0.9	0,2
Diferencia de la liraglutida 3 [IC del 95 %]	-0.3 [-0.4; -0.1] [§]	-	
Diferencia del placebo ³ -[IC del 95 %]	-1.4 [-1.6; -1.2] [§]	-	
Pacientes (%) que lograron una HbA _{1e} <7,0 % ²	69 [±]	63	1-8
Pacientes (%) que lograron una HbA₁e≤ 6,5 %²	50***	38	5
FPG (mmol/l)			
Inicio-del estudio ²	9.3	9.3	9,2
Cambio desde el inicio del estudio ³	-1.9	-1,5	-0,3
Diferencia de la liraglutida 3 [IC del 95 %]	-0.4 [-0.7: 0.0] [§]		
Diferencia del placebo ² -[IC del 95-%]	-1,6 [-2,0; -1,1] [§]		
Peso corporal (kg)			
Inicio-del-estudio ²	92.9	95,5	93,2
Cambio desde el inicio del estudio ³	-5.0	-3,1	-1,2
Diferencia de la liraglutida ³ [IC del 95 %]	-1.8 [-2.6; -1,0] [§]	-	-
Diferencia del placebo ³ [IC del 95 %]	-3.8 [-4.8; -2.7] [§]	-	_
Pacientes (%) que lograron una pérdida de peso ≥5 %²	49 ^{4,8}	26	12
Pacientes (%) que lograron una pérdida de peso ≥10 %²	18:*	8	4
Pacientes (%) que lograron una HbA _{1e} <7,0 % sin aumento de peso o hipoglucemia ^{2, 4}	65".*	55	16
Pacientes (%) que lograron una reducción de la HbA₁e-≥1 punto de % y una pérdida de peso ≥3 %²	50 ^{,2}	32	6

¹ Independientemente de la interrupción del tratamiento o del inicio de la medicación de rescate (modelo mixto con imputación múltiple). * p<0.001 (sin contraste bilateral) para la superioridad, ajustado por multiplicidad. § p<0.05, no ajustado por multiplicidad; para "Pacientes que alcanzaron HbA₁c <7.0 %", el valor p es para la razón de probabilidades (odds ratio) a vs placebo. ¹Grupo de análisis completo: todos los pacientes aleatorizados.

³ Se estimó usando un modelo mixto para medidas repetidas ajustado para el valor, medicación de base y región del inicio del estudio. Se excluyen los datos recopilados después de la descontinuación prematura del producto de prueba o el inicio de la medicación de reseate.



²-Media/proporción observada:

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP Nº B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP Nº B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP Nº B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

^{*} Las probabilidades de lograr el objetivo (p<0.05) fueron estadísticamente significativamente mayores con Rybelsus que con placebo.

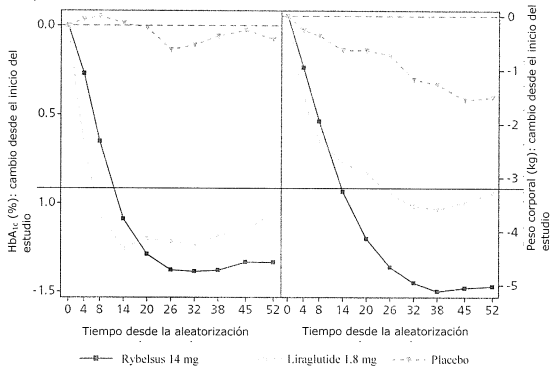
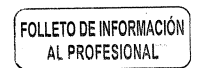


Figura 2 Media del cambio en la HbA_{1e} (%) y el peso corporal (kg) desde el inicio del estudio a la semana 52

Estudio PIONEER 5: - Rybelsus Semaglutida vs. Placebo, ambos en combinación con insulina basal sola, metformina e insulina basal o metformina y/o sulfonilurea, en pacientes con insuficiencia renal moderada

En un estudio <u>doble ciego</u> de 26 semanas, doble ciego, 324 pacientes con diabetes tipo 2 e insuficiencia renal moderada (TFGe 30-59 mL/min/1,73 m²) fueron <u>asignados al azaraleatorizados</u> a <u>Rybelsussemaglutida</u> de 14 mg o placebo una vez al día. El producto de prueba se agregó al régimen antidiabético estable de antes del estudio del paciente.

En la semana 26, el tratamiento con Rybelsus de 14 mg una vez al día resultó en reducciones estadística y clínicamente significativas en la HbA_{te} y el peso corporal en comparación con el placebo (Tabla 6). El perfil de eficacia y seguridad de Rybelsus en pacientes con diabetes tipo 2 e insuficiencia renal moderada estuvo en línea con el perfil de la clase del agonista del receptor del GLP-1.



⁴-La hipoglucemia se definió como sintomática o grave emergente del tratamiento en combinación con una concentración de glucosa en la sangre <3.1 mmol/l.

^{*} Estadísticamente significativo (p<0.05).

^{*}Las probabilidades de lograr el objetivo (p<0.05) fueron estadísticamente significativamente mayores con Rybelsus que con liraglutida.

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

Tabla 6 Resultados de un estudio que comparó Rybelsussemaglutida con placebo en pacientes con diabetes tipo 2 e insuficiencia renal moderada en la semana 26 (PIONEER 5)

con dianetes upo z e insuriencia renar moue	erada en la semana 26 (PIONEER 5) Semaglutida Placebo			
	14 mg	<u>1 lacebo</u>		
Consideration and the (N)	163	161		
Grupo de análisis completo (N)	103	101		
HbA1c (%)				
Niveles basales	8.0	7,9		
Cambio respecto a los níveles basales ¹	<u>~-1,0</u>	-0,2		
Diferencia respecto a placebol [IC 95%]	-0.8 [-1.0; -0.6]*	and a		
Pacientes (%) que alcanzaron una HbA _{1c} <7,0%	<u>58</u> 8	23		
GPA (mmol/L)		A		
Niveles basales	9.1	9,1		
Cambio respecto a los niveles basales ¹	-1,5	<u>-0.4</u>		
Diferencia respecto a placebo ¹ [IC 95%]	-1.2 [-1.7; -0.6] [§]			
Peso corporal (kg)				
Niveles basales	91.3	90.4		
Cambio respecto a los niveles basales ¹	-3.4	-0,9		
Diferencia respecto a placebo¹ [IC 95%]	-2,5 [-3,2; -1,8]*			
	Rybelsus 14 mg	Placebo		
Población (N) ¹	163	161		
HbA _{1e} (%)				
Inicio del estudio ²	8.0	7,9		
Cambio desde el inicio del estudio ³	-1.1	-0,1		
Diferencia del placebo ³ -[IC del 95 %]	-1,0 [-1.2; -0,8] [§]	***		
Pacientes (%) que lograron una HbA _{1e} <7,0 % ²	63-4	21		
Pacientes (%) que lograron una HbA₁e≤ 6,5 %²	44"	6		



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

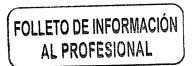
FPG (mmol/l)		
Inicio del estudio ²	9,1	9.1
Cambio desde el inicio del estudio ³	-1,6	-0.1
Diferencia del placebo ³ [IC del 95 %]	-1.5 [-2,1;-0.9]*	484
Peso corporal (kg)		
Inicio del estudio ²	91,3	90,4
Cambio desde el inicio del estudio ³	-3.7	-1,1
Diferencia del placebo ³ -[IC del 95 %]	-2.7 [-3.5; -1.9] [§]	-
Pacientes (%) que lograron una pérdida de peso ≥ 5 %²	40"	10
Pacientes (%) que lograron una pérdida de peso ≥ 10%²	10"	θ
Pacientes (%) que lograron una HbA _{1e} <7,0 % sin-aumento de peso o hipoglucemia ^{2,-1}	56 "	16
Pacientes (%) que lograron una reducción de la HbA₁e ≥1 punto de % y una pérdida de peso ≥3 %²	46 [±]	8

Independientemente de la interrupción del tratamiento o del inicio de la medicación de rescate (modelo mixto con imputación múltiple). * p<0.001 (sin contraste bilateral) para la superioridad, ajustado por multiplicidad. § p<0.05, no ajustado por multiplicidad; para "Pacientes que alcanzaron HbA_{1c} <7.0 %", el valor p es para la razón de probabilidades (odds ratio). Grupo de análisis completo: Todos los pacientes aleatorizados.

Estudio PIONEER 7: - Rybelsus Semaglutida vs. sitagliptina, ambos en combinación con metformina, inhibidores del SGLT2, sulfonilurea o tiazolidinedionas. Estudio de ajuste flexible de la dosis

En un estudio <u>abierto</u> de 52 semanas, abierto, 504 pacientes con diabetes tipo 2 fueron <u>asignados al azaraleatorizados</u> a <u>Rybelsussemaglutida</u> (ajuste flexible de la dosis de 3 mg, 7 mg y 14 mg una vez al día) o sitagliptina de 100 mg una vez al día, todos en combinación con 1-2 medicamentos orales para reducir la glucosa (metmorfina, inhibidores del SGLT2, sulfonilurea o tiazolidinedionas). La dosis de <u>Rybelsussemaglutida</u> se ajustó cada 8 semanas basándose en la respuesta <u>glucémica glicémica</u> y la tolerabilidad del paciente. Se fijó la dosis de 100 mg de sitagliptina. La eficacia y seguridad de <u>Rybelsussemaglutida</u> se evaluaron en la semana 52.

En la semana 52, la proporción de pacientes en tratamiento con Rybelsus semaglutida de 3 mg, 7 mg y 14 mg fue del 9-10%, 30 % y 59-60 %, respectivamente. La proporción observada de pacientes que lograron un nivel de HbA_{1e} <7,0 % para la semana 52 fue mayor con Rybelsus en comparación



²-Media/proporción-observada.

³-Se estimó usando un modelo mixto para medidas repetidas ajustado para el valor, medicación de base, estado renal y región del inicio del estudio. Se excluyen los datos recopilados después de la descontinuación prematura del producto de prueba o el inicio de la medicación de rescate.

⁴ La hipoglucemia se definió como sintomática o grave emergente del tratamiento en combinación con una concentración de glucosa en la sangre <3.1 mmol/l.

Estadísticamente significativo (p<0.05).

^{*}Las probabilidades de lograr el objetivo (p<0.05) lucron estadísticamente significativamente mayores con Rybelsus que con placebo.

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

con sitaglitpina. Las probabilidades de lograr una HbA_{te} <7.0 % fueron estadísticamente significativamente mayores con Rybelsus que con sitagliptina (Tabla7).

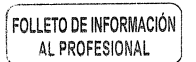
Para los pacientes tratados con Rybelsus, no hubo diferencias estadísticamente significativas en la satisfacción total del tratamiento, la conveniencia y la flexibilidad en comparación con sitagliptina en la semana 52. Además, Rybelsus redujo significativamente la frecuencia de hiperglucemia percibida por el paciente en comparación con sitagliptina en la semana 52.

Tabla 7 Resultados de un estudio de ajuste flexible de la dosis que comparó

Rybelsussemaglutida con sitagliptina en la semana 52 (PIONEER 7)

	RybelsusSemaglutida Dosis flexible	Sitagliptina 100 mg
Población-Grupo de análisis completo (N) ⁴	253	251
HbA _{1c} (%)		A STATE OF S
Inicio del estudio ² Niveles basales	8.3	8.3
Cambio desde el inicio del estudio ³	-1,4	-0.7
Diferencia de la sitagliptina ³ [IC del 95 %]	-0.7 [-0.9; -0,5] [§]	_
_Pacientes (%) que lograron una HbA _{1c} <7.0 % ²	63 * <u>58*</u>	28 <u>25</u>
Pacientes (%) que lograron una HbA₁e≤ 6,5 %²	36"	-14
FPG (mmol/l)		
Inicio del estudio ²	9.8	9.8
Cambio desde el inicio del estudio ^a	-2.5	-1,4
Diferencia de la sitagliptina ³ -[IC del 95 %])	-1,1-[-1,5;-0.7] [§]	-
Peso corporal (kg)		
Inicio del estudio ² Niveles basales	88.9	88.4
Cambio desde el inicio del estudio²respecto a los niveles basales ¹	-2. <u>6</u> 9	-0. <u>7</u> 8
Diferencia de la<u>respecto a</u> sitagliptina² sitagliptina [IC del-95 %]	-2.2 [-2.9; -1.5] [§] -1.9 [-2.6;-1.2]*	-
Pacientes (%) que lograron una pérdida de peso ≥ 5 %²	28*	43
Pacientes (%) que lograron una pérdida de peso ≥ 10 %²	6"	3
Pacientes (%) que lograron una HbA _{1e} <7,0 % sin aumento de peso o hipoglucemia ² r-4	48"	17
Pacientes (%) que lograron una reducción de la HbA _{1e} ≥1 punto de % y una pérdida de peso ≥3 %²	38"	11

¹ Independientemente de la interrupción del tratamiento (el 16.6% de los pacientes con una dosis flexible de semaglutida y el 9.2% con sitagliptina, donde el 8.7% y el 4.0%, respectivamente, se debieron a eventos adversos (AEs por sus siglas en inglés) o del inicio de la medicación de rescate (modelo mixto con imputación múltiple). * p<0.001 (sin contraste bilateral) para la superioridad, ajustado por multiplicidad (para "Pacientes que alcanzaron una HbA₁c ≤7.0%", el valor p es para la razón de probabilidades [odds ratio]). ¹Grupo de análisis completo: todos los pacientes alcatorizados. ²-Media/proporción observada.



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP Nº B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP Nº B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP Nº B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

Estudio PIONEER 8: - Rybelsus Semaglutida ys. placebo, ambos en combinación con insulina con o sin metformina

En un estudio <u>doble ciego</u> de 52 semanas, <u>doble ciego</u>, 731 pacientes con diabetes tipo 2 controlados inadecuadamente con insulina (basal, basal/en bolo o premezclada) con o sin metmorfina fueron <u>asignados al azaraleatorizados</u> a <u>Rybelsus semaglutida</u> de 3 mg, <u>semaglutida</u> que 7 mg, <u>semaglutida</u> de 14 mg o placebo una vez al día.

En la semana 26, el tratamiento con Rybelsus de 7 mg y 14 mg una vez al día redujo la HbA_{1e} en 1,0 puntos de % y 1,4 puntos de %, respectivamente; la reducción fue estadísticamente significativamente mayor que con placebo con una diferencia de tratamiento estimada de =1,0 puntos de % [-1,2; -0,8]_{1C del 9520} y =1,4 puntos de % [-1,6; -1,2]_{1C del 9520}, respectivamente.

En la semana 52, Rybelsus de 7 mg y 14 mg resultaron en reducciones estadística y clínicamente significativas en la HbA_{1e} y el peso corporal en comparación con el placebo (Rybelsus de 7 mg y 14 mg estadisticamente significativamente mejoraron la satisfación total del tratamiento en comparación con el placebo en la semana 52. Además, Rybelsus de 7 mg y 14 mg redujeron estadísticamente significativamente la frecuencia percibida por el paciente de hiperglucemia más que con el placebo en la semana 52 Rybelsus de 7 mg y 14 mg estadísticamente significativamente mejoraron la satisfacción total del tratamiento en comparación con el placebo en la semana 52. Además, Rybelsus de 7 mg y 14 mg redujeron estadísticamente significativamente la frecuencia percibida por el paciente de hiperglucemia más que con el placebo en la semana 52.

Tabla 8).

Rybelsus redujo la dosis diaria total de insulina requerida estadísticamente significativamente más que el placebo en la semana 52.

Rybelsus de 7 mg y 14 mg estadísticamente significativamente mejoraron la satisfacción total del tratamiento en comparación con el placebo en la semana 52. Además, Rybelsus de 7 mg y 14 mg redujeron estadísticamente significativamente la frecuencia percibida por el paciente de hiperglucemia más que con el placebo en la semana 52.

Tabla 8 Resultados de un estudio que comparó <u>semaglutida</u> Rybelsus con placebo en combinación con insulina en la semana 52 (PIONEER 8)

combination con insulina en la semana ez (1761/2510)			
	<u>Semaglutida</u>	<u>Semaglutida</u>	<u>Placebo</u>
	<u>7 mg</u>	<u>14 mg</u>	



³⁻Se estimó usando un modelo mixto para medidas repetidas ajustado para el valor, medicación de base y región del inicio del estudio. Se excluyen los datos recopilados después de la descontinuación prematura del producto de prueba o el inicio de la medicación de reseate.

⁴-La hipoglucemia se definió como sintomática o grave emergente del tratamiento en combinación con una concentración de glucosa en la sangre <3.1 mmol/l.

[§] Estadísticamente-significativo (p<0.05).

[&]quot;Las probabilidades de lograr el objetivo (p<0.05) fueron estadísticamente significativamente mayores con Rybelsus que con sitagliptina.

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

Grupo de análisis completo (N)	182	181	<u>184</u>
Semana 26 (dosis de insulina limitada al nivel basal)			
HbA _{1c} (%)			
Niveles basales	8.2	8.2	8.2
Cambio respecto a los niveles basales ¹	-0.9	<u>-1.3</u>	-0,1
Diferencia respecto a placebo ¹ [IC 95%]	-0.9 [-1,1:-0,7]*	-1,2 [-1,4; -1,0]*	=
Pacientes (%) que alcanzaron una HbA _{1c} <7,0%	43 [§]	<u>58</u> \$	7
GPA (mmol/L)			
Niveles basales	8,5	<u>8.3</u>	8.3
Cambio respecto a los niveles basales ¹	-1,1	-1,3	0.3
Diferencia respecto a placebo ¹ [IC 95%]	-1.4 [-1.9; -0.8] [§]	-1,6 [-2,2; -1,1] [§]	=
Peso corporal (kg)			
Niveles basales	87,1	84,6	<u>86,0</u>
Cambio respecto a los niveles basales ¹	-2.4	_3,7	<u>-0,4</u>
Diferencia respecto a placebo ¹ [IC 95%]	-2.0 [-3.0; -1.0]*	-3,3 [-4,2; -2,3]*	=
Semana 52 (sin limitación de la dosis de insulina) ⁺			
HbAte(%)			
Cambio respecto a los niveles basales ¹	<u>-0,8</u>	<u>-1.2</u>	<u>-0.2</u>
Diferencia respecto a placebo ¹ [IC 95%]	-0.6 [-0.8; -0.4] [§]	-0.9 [-1.1; -0.7] [§]	=

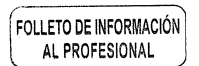
FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

Pacientes (%) que alcanzaron una HbA _{1c}	<u>40</u> §	<u>54</u> §	9
<u><7,0%</u>			
Peso corporal (kg)			
Cambio respecto a los niveles basales¹	<u>-2,0</u>	-3.7	0,5
Diff			
Diferencia respecto a placebo ¹ [IC 95%]	-2.5[-3.6:-1.4]§	<u>-4,3 [-5,3; -3,2]</u> §	=
	D. L. L		
	Rybelsus 7-mg	Rybelsus 14 mg	Placebo
Población (N) ¹	182	181	184
HbA _{1e} (%)			
Inicio del estudio²	8,2	8,2	8,2
Cambio desde el inicio del estudio ³	-0,8	-1,2	0,0
Diferencia del placebo ³ [IC del 95 %]	-0.9 [-1,1; -0,6] [§]	-1.3-[-1.5; -1,0] §	-
Pacientes (%) que lograron una HbA _{1e} <7,0 % ²	47"	64"	10
Pacientes (%) que lograron una HbA₁e≤ 6,5 %²	26"	49 [#]	2
FPG (mmol/l)			
Inicio del estudio²	8,5	8.3	8,3
Cambio desde el inicio del estudio ³	-1,2	-1.5	0,0
Diferencia del placebo ³ [IC del 95 %]	-1,2 [-1,7; -0,6]*	-1.5 [-2.1; -1.0]*	_
Peso corporal (kg)			
Inicio del estudio²	87,1	84.6	86,0
Cambio desde el inicio del estudio ³	-2,9	-4,3	0.6
Diferencia del placebo ³ [IC del 95 %]	-3.5 [-4.5; -2.6] [§]	-4.9 [-5.9; -3.9] [§]	-
Pacientes (%) que lograron una pérdida de peso ≥ 5 %²	36 "	49"	5
Pacientes (%) que lograron una pérdida de peso ≥ 10%²	14"	17*	θ
Pacientes (%) que lograron una HbA _{te} <7,0 % sin aumento de peso o hipoglucemia ^{2,-4}	33"	41°	5
Pacientes (%) que lograron una reducción de la HbA _{+e} ≥1 punto de % y pérdida de peso ≥ 3 % ²	29 [±]	45 [±]	2

Independientemente de la interrupción del tratamiento o del inicio de la medicación de rescate (modelo mixto con imputación múltiple). * p<0.001 (sin contraste bilateral) para la superioridad, ajustado por multiplicidad. * p<0.05, no ajustado por multiplicidad: para "Pacientes que alcanzaron HbA_{1c}<7.0 %", el valor p es para la razón de probabilidades (odds ratio). En la semana 52, la dosis diaria total de insulina con semaglutida fue menor, de forma estadísticamente significativa, que con placebo ⁴Grupo de análisis completo: todos los pacientes aleatorizados.

2 Media/proporción observada.



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

- ³-Se estimó usando un modelo mixto para medidas repetidas ajustado para el valor, medicación de base y región del inicio del estudio. Se excluyen los datos recopilados después de la descontinuación prematura del producto de prueba o el inicio de la medicación de reseate.
- ⁴La hipoglucemia se definió como sintomática o grave emergente del tratamiento en combinación con una concentración de glucosa en la sangre <3.1-mmol/l.
- * Estadísticamente significativo (p<0.05).
- *Las probabilidades de lograr el objetivo (p≤0.05) fueron estadísticamente significativamente mayores con Rybelsus que con placebo.

Evaluación cardiovascular

En un ensayo doble ciego (PIONEER 6), se aleatorizaron 3.183 pacientes con diabetes tipo 2 con alto riesgo cardiovascular para ser tratados con 14 mg de Rybelsus una vez al día o con placebo además del tratamiento estándar. El periodo medio de observación fue de 16 meses. Prevención de eventos cardiovasculares

Se han realizado dos estudios de resultados cardiovasculares que examinaron los efectos de la semaglutida versus el placebo sobre el riesgo de eventos cardiovasculares; el estudio SUSTAIN 6 con inyección de semaglutida y el estudio PIONEER 6 con semaglutida en una formulación de comprimido (Rybelsus).

Estudio SUSTAIN 6

En un estudio de 104 semanas, doble ciego, 3.297 pacientes con diabetes mellitus tipo 2 en alto riesgo cardiovascular fueron asignados al azar a una inyección de semaglutida de 0.5 mg una vez a la semana, o una inyección de semaglutida de 1 mg una vez a la semana o placebo además del estándar de cuidado seguido a partir de entonces por dos años.

El criterio de valoración primario fue el tiempo desde la aleatorización hasta la primera ocurrencia de un evento cardiovascular adverso mayor (MACE): muerte cardiovascular, infarto de miocardio no fatal o accidente cerebrovascular no fatal.

Los pacientes aptos para ingresar en el estudio debían tener: 50 años de edad o más y con enfermedad cardiovascular establecida y/o enfermedad renal crónica, o bien, 60 años de edad o más y solo con factores de riesgo cardiovascular. En total, 1.797 pacientes (56,5%) padecían enfermedad cardiovascular establecida sin enfermedad renal crónica, 354 (11,1%) presentaban únicamente enfermedad renal crónica y 544 (17,1%) sufrían tanto enfermedad cardiovascular como enfermedad renal. 488 pacientes (15.3%) presentaban únicamente factores de riesgo cardiovascular. La media de edad en el inicio del estudio fue de 66 años y el 68% de los pacientes eran hombres. La duración media de la diabetes fue de 14.9 años y el IMC medio de 32.3 kg/m2. Los antecedentes médicos fueron ictus (11.7%) e infarto de miocardio (36.1%). En total. 1.940 pacientes (58,8 %) tenían enfermedad cardiovascular establecida sin enfermedad renal crónica: 353 (10,7 %) tenían enfermedad renal crónica solamente y 442 (13.4 %) tenían ambas, enfermedad cardiovascular y enfermedad renal. 562 pacientes (17,0 %) tenían factores de riesgo cardiovascular solamente. La media de edad al inicio del estudio fue de 65 años y el 61 % de los pacientes eran hombres. La duración media de la diabetes fue de 13.9 años y la media del IMC fue de 33 kg/m². El historial médico incluyó accidente cerebrovascular (12.2 %), infarto de miocardio (32.5 %) y enfermedad arterial periférica (13.7 %).



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP Nº B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP Nº B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP Nº B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

El número total del primer MACE fue 137: 61 (3,8%) se produjeron con semaglutida y 76 (4,8%) con placebo. El análisis del tiempo transcurrido hasta el primer MACE dio como resultado un cociente de riesgos instantáneos (HR, por sus siglas en inglés) de 0,79 [0,57; 1,11]_{IC 95%}, de 254: 108 (6,6 %) con semaglutida y 146 (8,9 %) con placebo. El tratamiento con semaglutida resultó en una reducción del 26 % en el riesgo de MACE que comprendió muerte cardiovascular, infarto de miocardio no fatal o accidente cerebrovascular no fatal (HR: 0,74 [0,58; 0,95]_{IC del 95%}).

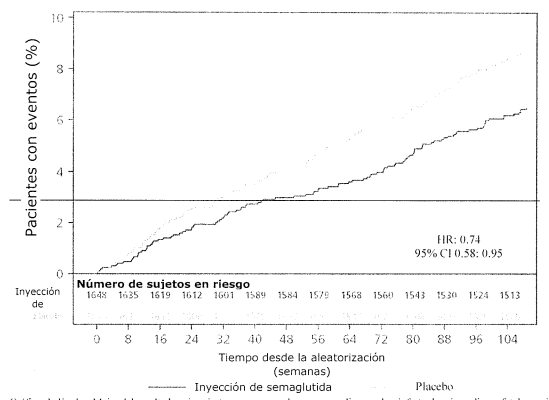
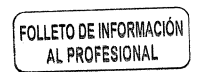


Gráfico de Kaplan-Meier del resultado-primario (un compuesto de muerte cardiovascular, infarto de miocardio no fatal o accidente cerebrovascular no fatal).

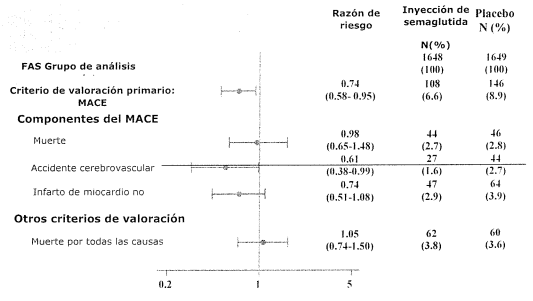
Abreviaturas: IC: Intervalo de confianza; HR: Razón de riesgo

Figura 3 Incidencia acumulada del tiempo hasta la primera aparición de un MACE en el estudio SUSTAIN 6

El efecto del tratamiento para el criterio de valoración compuesto primario y sus componentes en el estudio SUSTAIN 6 se muestra en la Figura-4.



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)



Favorece a la inyección de semaglutida

Favorece al placebo

Figura 4 Diagrama de bosque: efecto del tratamiento para el criterio de valoración compuesto primario, sus componentes y la muerte por todas las causas (SUSTAIN 6)

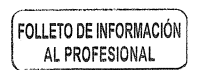
Estudio PIONEER 6

En un estudio doble ciego, 3.183 pacientes con diabetes tipo 2 en alto riesgo cardiovascular fueron asignados al azar a Rybelsus de 14 mg una vez al día o placebo además del estándar de cuidado. La media del período de observación fue de 16 meses.

El criterio de valoración primario fue el tiempo desde la aleatorización hasta la primera aparición de un evento MACE: muerte cardiovascular, infarto de miocardio no fatal o accidente cerebrovascular no fatal.

Los pacientes aptos para ingresar en el estudio debían tener: 50 años de edad o más y con enfermedad cardiovascular establecida y/o enfermedad renal crónica, o bien, 60 años de edad o más y solo con factores de riesgo cardiovascular. En total, 1.797 pacientes (56,5%) tenían enfermedad cardiovascular establecida sin enfermedad renal crónica: 354 (11,1%) tenían enfermedad renal crónica solamente y 544 (17,1%) tenían ambas, enfermedad cardiovascular y enfermedad renal. 488 pacientes (15,3%) tenían factores de riesgo cardiovascular solamente. La media de edad al inicio del estudio fue de 66 años y el 68% de los pacientes eran hombres. La duración media de la diabetes fue de 14,9 años y la media del IMC fue de 32,2 kg/m². El historial médico incluyó accidente cerebrovascular (11,7 %) e infarto de miocardio (36,1 %).

El número total del criterio de valoración del primer MACE fue de 137: 61 (3,8 %) con Rybelsus y 76 (4,8 %) con placebo. El análisis del tiempo hasta el primer MACE resultó en una HR de 0,79



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

[0.57; 1.11]_{IC del 0520}; lo que indicó una reducción del 21 % en el riesgo de MACE (muerte cardiovascular, infarto de miocardio no fatal o accidente cerebrovascular no fatal) con Rybelsus.

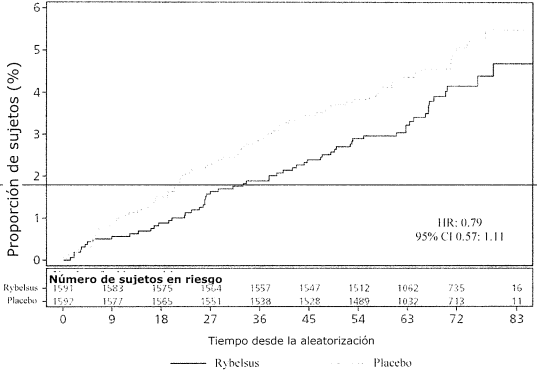
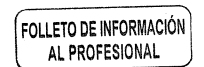


Gráfico de la incidencia acumulada del resultado primario (un compuesto de muerte cardiovascular, infarto de miocardio no fatal o accidente cerebrovascular no fatal) con la muerte no cardiovascular como el riesgo competidor.

Abreviaturas: IC: Intervalo de confianza: HR: Razón de riesgo

Figura 5 Incidencia acumulada del tiempo hasta la primera aparición de un MACE en el estudio PIONEER 6

El efecto del tratamiento para el criterio de valoración compuesto primario y sus componentes en el estudio PIONEER 6 se muestra en la Figura 6.



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

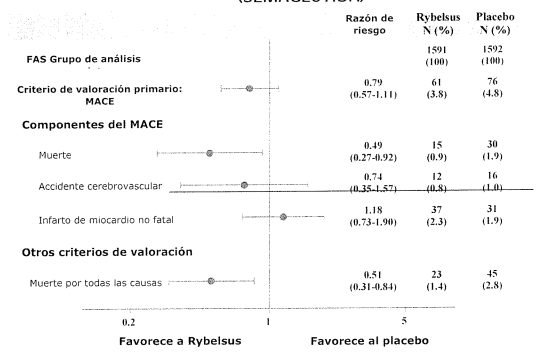


Figura 6 Diagrama de bosque: efecto del tratamiento para el criterio de valoración compuesto primario, sus componentes y la muerte por todas las causas (PIONEER 6)

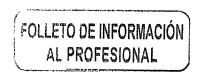
Análisis combinado de los estudios SUSTAIN 6 y PIONEER 6

Se demostró una reducción consistente del riesgo cardiovascular en los estudios SUSTAIN 6 y PIONEER 6, que se corroboró por un análisis que incluyó datos de ambos estudios. En este análisis los pacientes tratados con semaglutida tuvieron un menor riesgo estadísticamente significativo de la primera aparición de MACE en comparación con el placebo. La HR estimada fue de 0,76 [0,62: 0,92]_{IC del 95%}

Proporción de pacientes que lograron los objetivos de HbA_{te}

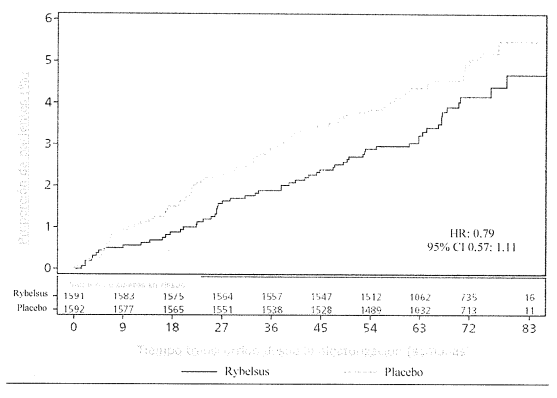
Hasta el 80 % de los pacientes lograron una Hb A_{te} <7.0 %. Las probabilidades de lograr una Hb A_{te} <7.0 % fueron significativamente mayores con Rybelsus que con sitagliptina, empagliflozina y placebo. Hasta el 68 % de los pacientes lograron una Hb A_{te} <6.5 %. Las probabilidades de lograr una Hb A_{te} <6.5 % fueron significativamente mayores con Rybelsus que con sitagliptina, empagliflozina, liraglutida y placebo.

Hasta el 73% de los pacientes lograron una HbA₁e≤ 7.0 % sin hipoglucemia grave o sintomática confirmada por la glucosa en la sangre y sin aumento de peso. Las probabilidades de lograr el



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP Nº B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP Nº B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP Nº B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

objetivo fueron significativamente mayores con Rybelsus que con placebo, sitagliptina, empagliflozina y liraglutida.

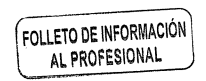


Gráfica de la incidencia acumulada de la variable primaria (compuesto por muerte por causas cardiovasculares, infarto de miocardio no mortal o ictus no mortal) con muerte por causas no cardiovasculares como riesgo competitivo.

Siglas: IC: intervalo de confianza; HR: cociente de riesgos instantáneos

Figura 1 Incidencia acumulada de la primera aparición de un MACE en el PIONEER 6

El efecto del tratamiento para la variable primaria compuesta y sus componentes en el ensayo PIONEER 6 se muestra en la Figura 2.



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

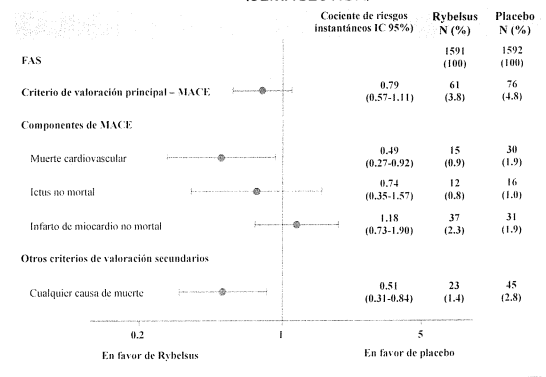


Figura 2 Efecto del tratamiento para la variable primaria compuesta, sus componentes y muerte por cualquier causa (PIONEER 6)

Peso corporal (kg)

Al final del tratamiento, el 27-45% de los pacientes habían alcanzado una pérdida de peso ≥5% y el 6-16% había alcanzado una pérdida de peso ≥10% con semaglutida en comparación con 12-39% y 2-8% con los comparadores activos, respectivamente. Rybelsus de 14 mg se asoció con una reducción sostenida del peso en la duración de los estudios (hasta −5,0 kg desde el inicio del estudio hasta el punto de tiempo final). Rybelsus de 14 mg, usado como monoterapia o en combinación con 1-2 productos reductores de glucosa, resultó en una reducción estadísticamente significativa del peso corporal en comparación con placebo, sitagliptina, liraglutida y empagliflozina.

Hasta un 49 % y un 18 % de los pacientes lograron una pérdida de peso de \geq 5 % y \geq 10 %. respectivamente. Las probabilidades de lograr una pérdida de peso de \geq 5 % y \geq 10 % fueron significativamente mayores con Rybelsus de 14 mg que con placebo, sitagliptina y liraglutida.

Presión arterial

El tratamiento con semaglutida redujo la presión arterial sistólica en 2-7 mmHg.

Población pediátrica

Ver sección 4.2 para consultar la información sobre el uso en pediatría.



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP Nº B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP Nº B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP Nº B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

Glucosa plasmática en ayunas

El tratamiento con Rybelsus redujo la FPG en hasta 2,5 mmol/l en los estudios en fase 3a. Las reducciones se mantuvieron hasta la semana 78.

Función de las células beta y resistencia a la insulina

La función de las células beta medida por la evaluación del modelo homeostático para la función de las células beta (HOMA-B) y la resistencia a la insulina medida por la evaluación del modelo homeostático para la resistencia a la insulina (HOMA-IR) en general mejoró con Rybelsus de 7 mg y Rybelsus de 14 mg.

Factores de riesgo cardiovascular

El tratamiento con Rybelsus redujo la presión arterial sistólica en hasta 7 mmHg y las concentraciones de proteína C reactiva en hasta un 35% y mejoró el perfil de los lípidos en ayunas (por ejemplo, la reducción de triglicéridos en hasta cerca del 13%).

5.2 Propiedades farmacocinéticas

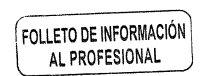
Absorción

Semaglutida administrada por vía oral tuvo una biodisponibilidad absoluta baja y una absorción variable. La administración diaria de acuerdo a la posología recomendada en combinación con una semivida larga reduce la fluctuación diaria de la exposición. La semaglutida está coformulada con saleaprozato sódico que facilita la absorción de la semaglutida después de la administración oral. La absorción de semaglutida ocurre predominantemente en el estómago.

La farmacocinética de la semaglutida se ha caracterizado ampliamente en sujetos sanos y pacientes con diabetes tipo 2. Después de la administración oral, la concentración plasmática máxima de la semaglutida se produjo 1 hora después de la dosis. La exposición del estado estacionario se alcanzó después de 4 a-_5 semanas de administración una vez al día. En los pacientes con diabetes tipo 2, las concentraciones promedio del estado estacionario fueron aproximadamente 6,7 nmol/l y 14,6 nmol/l con semaglutida 7 mg y 14 mg, respectivamente: un 90% de los pacientes tratados con semaglutida 7 mg tiene una concentración media de entre 1,7 y 22,7 nmol/l y un 90% de los pacientes tratados con semaglutida 14 mg tienen una concentración media de entre 3,7 y 41,3 nmol/l. La exposición sistémica de la semaglutida aumentó de manera proporcional a la dosis.

Según los datos *in vitro*, el salcaprozato de sodio facilita la absorción de semaglutida. La absorción de semaglutida tiene lugar principalmente en el estómago.

La biodisponibilidad absoluta-estimada de la semaglutida es aproximadamente el 1 % después de la administración oral. La variabilidad en la absorción entre sujetos fue alta (el coeficiente de variación fue de aproximadamente 100%). La estimación de la biodisponibilidad intraindividual no fue fidedigna.



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

La absorción de la semaglutida disminuye si se toma con alimentos <u>o grandes volúmenes de agua.</u> Tras la toma de la dosis, un periodo de ayuno más prolongado resulta en una mayor absorción.

Distribución

El volumen absoluto estimado de distribución es de aproximadamente 8 L en sujetos con diabetes tipo 2. La semaglutida se une ampliamente a las proteínas plasmáticas (> 99 %).

Biotransformación/Metabolismo

La semaglutida se metaboliza a través del clivaje proteolítico del esqueleto peptídico y la betaoxidación secuencial de la cadena lateral de los ácidos grasos. Se espera que la enzima endopeptidasa neutra (NEP) participe en el metabolismo de la semaglutida.

Eliminación

Las principales vías de excreción del material relacionado con la semaglutida son a través de la orina y las heces. Aproximadamente el 3 % de la dosis absorbida se excreta como semaglutida intacta a través de la orina.

Con una vida media de eliminación de aproximadamente 1 semana, la semaglutida estará presente en la circulación durante aproximadamente 5 semanas después de la última dosis. La depuración de la semaglutida en pacientes con diabetes tipo 2 es aproximadamente 0,04 L/h.

Cambio entre administración oral y subcutánea (s.c.)

No se puede predecir fácilmente el efecto del cambio entre semaglutida oral y subcutánea-s.c. por la alta variabilidad farmacocinética de semaglutida oral. La exposición después de semaglutida oral 14 mg una vez al día es comparable con semaglutida subcutánea-s.c. 0,5 mg una vez a la semana. No se ha establecido una dosis oral equivalente a semaglutida subcutánea-s.c. 1,0 mg

Poblaciones especiales

Ancianos

La edad no tuvo ningún efecto sobre la farmacocinética de la semaglutida según los datos de los estudios clínicos que estudiaron pacientes de hasta 92 años de edad.

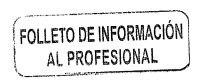
Género

El género no tuvo efectos clínicamente significativos sobre la farmacocinética de la semaglutida.

Raza y etnia

La raza (blanca Blanca, negra Negra o afroamericana Afroamericana, asiática Asiática) y el origen étnico (hispano Hispano o latino Latino, no hispano Hispano ni latino Latino) no tuvo ningún efecto en la farmacocinética de la semaglutida.

Peso corporal



RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

El peso corporal tuvo un efecto sobre la exposición de la semaglutida. El mayor peso corporal se asoció con una menor exposición. La semaglutida proporcionó una exposición sistémica adecuada sobre el rango del peso corporal de 40-188 kg evaluada en los estudios clínicos.

Insuficiencia renal

La insuficiencia renal no afectó la farmacocinética de la semaglutida de una manera clínicamente relevante. La farmacocinética de la semaglutida se evaluó en pacientes con insuficiencia renal leve, moderada o grave y pacientes con enfermedad renal en etapa terminal en diálisis en comparación con sujetos con función renal normal en un estudio de 10 días consecutivos con una dosis diaria de semaglutida. Esto también se demostró para sujetos con diabetes tipo 2 e insuficiencia renal según los datos de los estudios en fase 3a.

Insuficiencia hepática

La insuficiencia hepática no afectó la farmacocinética de la semaglutida de una manera clínicamente relevante. La farmacocinética de la semaglutida se evaluó en pacientes con insuficiencia hepática leve, moderada o grave en comparación con sujetos con función hepática normal en un estudio de 10 días consecutivos con una dosis diaria de semaglutida.

Enfermedad del tracto gastrointestinal(GI) superior

La enfermedad del tracto gastrointestinal (GI) superior (gastritis crónica y/o enfermedad por reflujo gastroesofágico) no impactó la farmacocinética de la semaglutida de una manera clínicamente relevante. La farmacocinética se evaluó en pacientes con diabetes tipo 2 con o sin enfermedad del tracto GI superior dosificados durante 10 días consecutivos con una dosis diaria de semaglutida. Esto también se demostró para sujetos con diabetes tipo 2 y enfermedad del tracto GI superior según los datos de los estudios en fase 3a.

Población pediátrica

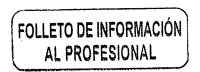
La semaglutida no se ha estudiado en pacientes pediátricos.

5.3 Datos preclínicos de seguridad

Los datos preclínicos no revelan riesgos especiales para los humanos basándose en los estudios convencionales de farmacología de seguridad, toxicidad de dosis repetidas o genotoxicidad.

Los tumores de células C tiroideas no letales observados en roedores son un efecto de la clase para los agonistas del receptor del GLP-1. En estudios de carcinogenicidad de 2 años en ratas y ratones, la semaglutida causó tumores de células C tiroideas en exposiciones clínicamente relevantes. No se observaron otros tumores relacionados con el tratamiento. Los tumores de células C de roedores son causados por un mecanismo mediado por el receptor del GLP-1 no genotóxico específico al cual los roedores son particularmente sensibles. La relevancia para los humanos se considera baja, pero no se puede excluir por completo.

En estudios de fertilidad en ratas, la semaglutida no afectó el apareamiento ni la fertilidad masculina. En las ratas hembras, se observó un aumento en la longitud del ciclo estral y una



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP Nº B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP Nº B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP Nº B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

pequeña reducción en el *corpora lutea* (ovulaciones) en las dosis asociadas con la pérdida del peso corporal materno.

En estudios de desarrollo embriofetal en ratas, la semaglutida causó embriotoxicidad por debajo de las exposiciones clínicamente relevantes. La semaglutida causó reducciones marcadas en el peso corporal materno y reducciones en la supervivencia y el crecimiento embrionarios. En los fetos, se observaron malformaciones esqueléticas y viscerales importantes, que incluyen efectos sobre huesos largos, costillas, vértebras, cola, vasos sanguíneos y ventrículos cerebrales. Las evaluaciones mecanísticas indicaron que la embriotoxicidad implicó un deterioro mediado por el receptor del GLP-1 del suministro de nutrientes al embrión a través del saco vitelino de la rata. Debido a las diferencias de las especies en la anatomía y la función del saco vitelino, y debido a la falta de expresión del GLP-1 en el saco vitelino de primates no humanos, se considera poco probable que este mecanismo sea relevante para los humanos. Sin embargo, no se puede excluir un efecto directo de semaglutida en el feto.

En estudios de la toxicidad del desarrollo en conejos y monos cynomolgus, se observó un aumento de la pérdida de la gestación y una incidencia ligeramente mayor de anormalidades fetales en exposiciones clínicamente relevantes. Los resultados coincidieron con una marcada pérdida de peso corporal materno de hasta el 16 %. Se desconoce si estos efectos están relacionados con la disminución del consumo de alimentos maternos como un efecto directo del GLP-1.

El crecimiento y el desarrollo postnatales se evaluaron en monos cynomolgus. Los crías fueron ligeramente más pequeñas al momento de nacer, pero se recuperaron durante el período de lactancia.

En ratas <u>juvenilesjóvenes</u>, la semaglutida causó retraso en la maduración sexual tanto en machos como en hembras. Estos retrasos no tuvieron ningún impacto en la fertilidad ni en la capacidad reproductiva de ninguno de los dos sexos, ni en la capacidad de las hembras para mantener la gestación.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1 Lista de excipientes

Conforme a la última fórmula autorizada en el registro sanitario
Saleaprozato de sodio
Povidona K90
Celulosa microeristalina
Estearato de magnesio

6.2 Incompatibilidades



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL RYBELSUS COMPRIMIDOS 14 mg (REG. ISP N° B-2942/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 3 mg (REG. ISP N° B-2943/22) RYBELSUS COMPRIMIDOS 7 mg (REG. ISP N° B-2944/22) (SEMAGLUTIDA)

No aplicable.

6.3 Vida útil

De acuerdo a lo indicado en el envase.

6.4 Precauciones especiales de almacenamiento

No almacenar a temperatura superior a 30 °C. Almacenar en el envase blíster original para protegerlo de la humedad y la luz.

6.5 Naturaleza y contenido del envase

Blísters de aluminio/aluminio.

Tamaños de envase de los comprimidos de 3 mg: 10, 30, 60, 90 y 100 **XX** comprimidos.

Tamaños de envase de los comprimidos de 7 mg: 10, 30, 60, 90 y 100-XX comprimidos.

<u>Tamaños</u> de envase de los comprimidos de 14 mg: 10, 30, 60, 90 y 100 **XX** comprimidos. Tamaños de envase de 30, 60 y 90 comprimidos en blísters.

Es posible que no se comercialicen todos los tamaños de envase.

6.6 Precauciones especiales de eliminación

No hay requisitos especiales.

<u>Cualquier medicamento no utilizado o material de desecho debe eliminarse de acuerdo con los</u> requisitos locales.

7. Titular de la autorización de comercialización

Novo Nordisk A/S Novo Allé DK-2880 Bagsværd, Dinamarca

Rybelsus es una marca registrada propiedad de Novo Nordisk A/S, Dinamarca.

© 2022

Novo Nordisk A/S

