

Nº Ref.:MT705334/15

GZR/JMC/shl

RESOLUCIÓN EXENTA RW Nº 13299/16

Santiago, 24 de junio de 2016

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: la solicitud de D. Rodrigo Jara Morales, Responsable Técnico y D. Joao Marques Simoes, Representante Legal de Grünenthal Chilena Ltda., ingresada bajo la referencia Nº MT705334, de fecha de 24 de septiembre de 2015, mediante la cual solicita modificación del folleto de información al profesional para el producto farmacéutico NORSPAN SISTEMA TERAPÉUTICO TRANSDÉRMICO 5 mcg/hora (BUPRENORFINA), Registro Sanitario Nº F-22124/15;

CONSIDERANDO:

PRIMERO: que, mediante la presentación de fecha 24 de septiembre de 2015, se solicitó modificación del texto del folleto de información al profesional para el registro sanitario Nº F-22124/15 del producto farmacéutico NORSPAN SISTEMA TERAPÉUTICO TRANSDÉRMICO 5 mcg/hora (BUPRENORFINA).

SEGUNDO: que, consta el pago de los derechos arancelarios correspondientes, mediante el comprobante de recaudación Nº 2015092489033572, emitido por Tesorería General de la República con fecha 24 de septiembre de 2015; y

TENIENDO PRESENTE: lo dispuesto en el 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; el Reglamento de Productos Psicotrópicos aprobado por el Decreto Supremo Nº 405 de 1983; en uso de las facultades que me confieren los artículos 59º letra b) y 61º letra b) del Decreto con Fuerza de Ley Nº 1, de 2005 y las facultades delegadas por la Resolución Exenta Nº 292 de 12 de febrero de 2014 del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

R E S O L U C I Ó N

1.- **AUTORIZÁSE** el texto de folleto de información al profesional para el producto farmacéutico **NORSPAN SISTEMA TERAPÉUTICO TRANSDÉRMICO 5 mcg/hora (BUPRENORFINA)**., registro sanitario Nº F-22124/15, concedido a Grünenthal Chilena Ltda., el cual debe conformar al anexo timbrado de la presente resolución, copia del cual se adjunta a ella para su cumplimiento.

2.- El producto es un Psicotrópico y está sujeto a las disposiciones legales que establece el Reglamento de Productos Psicotrópicos, Decreto Supremo Nº 405 de 1983 del Ministerio de Salud, las cuales deben considerarse y respetarse fehacientemente.

3.- **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.210º del Código Penal y que la información proporcionada deberá estar a disposición de la Autoridad Sanitaria, para su verificación, cuando ésta lo requiera.

-2-(Cont. Ref. N°MT705334/15)

4.- 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.

ANÓTESE Y COMUNIQUESE
JEFA SUBDEPTO. REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS
AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

DRA. Q.F. HELEN ROSENBLUTH LÓPEZ
JEFA SUBDEPARTAMENTO REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS
DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

DISTRIBUCIÓN:
INTERESADO
UCD



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL
NORSPAN SISTEMA TERAPÉUTICO TRANSDÉRMICO 5 mcg/hora

FOLLETO DE INFORMACION AL PROFESIONAL

NORSPAN®
Buprenorfina
Sistema terapéutico transdérmico

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE
AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS
SUBDEPTO. REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS
OFICINA MODIFICACIONES

05 JUL 2016

Nº Ref.: MT 705334/15
Nº Registro: F-22124/15
Firma Profesional: [Firma]

1. Nombre de los productos

NORSPAN sistema terapéutico transdérmico 5 mcg/hora
NORSPAN sistema terapéutico transdérmico 10 mcg/hora
NORSPAN sistema terapéutico transdérmico 20 mcg/hora

2. Composición Cualitativa y Cuantitativa
conforme a la última fórmula aprobada en el registro

NORSPAN sistema terapéutico transdérmico 5 mcg/hora
Cada parche de NORSPAN 5 mcg/h contiene 5 mg de buprenorfina en una matriz que contiene el fármaco que libera una cantidad nominal de 5 microgramos de buprenorfina por hora durante 7 días.

NORSPAN sistema terapéutico transdérmico 10 mcg/hora
Cada parche de NORSPAN 10 mcg/h contiene 10 mg de buprenorfina en una matriz que contiene el fármaco que libera una cantidad nominal de 10 microgramos de buprenorfina por hora durante 7 días.

NORSPAN sistema terapéutico transdérmico 20 mcg/hora
Cada parche de NORSPAN 20 mcg/h contiene 20 mg de buprenorfina en una matriz que contiene el fármaco que libera una cantidad nominal de 20 microgramos de buprenorfina por hora durante 7 días.

3. Forma Farmacéutica

Sistema transdérmico
NORSPAN es un sistema transdérmico rectangular o cuadrado que consiste en un forro protector y capas funcionales incluyendo una matriz adhesiva que contiene buprenorfina.

FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PROFESIONAL

REF.:MT705334/15

REG. ISP N° F-22124/15

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL
NORSPAN SISTEMA TERAPÉUTICO TRANSDÉRMICO 5 mcg/hora

4. Datos Clínicos

4.1. Indicaciones terapéuticas

Tratamiento del dolor no oncológico de intensidad moderado o severo, cuando se requiere la administración de un opiode.

4.2. Dosis y vía de administración

NORSPAN debe aplicarse en piel sana, no irritada de la parte externa superior del brazo, la parte superior del pecho, la parte superior de la espalda o la parte lateral del pecho. NORSPAN debe aplicarse en un lugar de la piel relativamente o casi desprovisto de vello. Si ninguno está disponible, el vello en el sitio debe cortarse, no rasurarse.

Los sitios de aplicación deben rotarse cada vez que se cambie o se agregue un parche. El uso de un sitio de aplicación no debe repetirse en un lapso de 3 semanas.

Si el sitio de aplicación necesita limpiarse, esto debe hacerse solamente con agua. No deben utilizarse jabones, alcohol, aceites, lociones o productos abrasivos. La piel debe estar seca antes de que se aplique el parche.

NORSPAN debe llevarse continuamente por 7 días. NORSPAN debe colocarse presionándolo en el sitio de aplicación, asegurando que tenga contacto completo con la piel, especialmente alrededor de los bordes. Si los bordes del parche empiezan a desprenderse, los bordes deben pegarse con una cinta apropiada para la piel. Si un parche se desprende por completo debe aplicarse uno nuevo. Se supone que el baño de tina o en la regadera o la natación no afectan el parche. Durante el uso de NORSPAN, los pacientes deben evitar la exposición del sitio de aplicación de NORSPAN a fuentes de calor externo directo, tales como almohadillas térmicas, cobijas eléctricas, lámparas térmicas, etc., ya que puede haber aumento de la absorción de buprenorfina. No se han analizado los efectos del uso de NORSPAN estando los pacientes en tinas calientes y en el sauna.

Dosis y titulación:

La dosis más baja disponible de NORSPAN, NORSPAN 5 (5 mcg/hora) debe utilizarse como dosis inicial en todos los pacientes.

Durante el inicio, la titulación y el tratamiento con NORSPAN, los pacientes pueden continuar con el régimen existente de AINE o paracetamol según sea necesario.

La dosis de NORSPAN no debe incrementarse a intervalos menores a los 3 días cuando se hayan alcanzado los niveles de estado estacionario. Los cambios de la dosis de NORSPAN pueden ajustarse individualmente con base en la necesidad de analgésicos complementarios P.R.N. ("pro re nata" por la razón necesaria) y la respuesta analgésica del paciente a NORSPAN.

**FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PROFESIONAL**

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL
NORSPAN SISTEMA TERAPÉUTICO TRANSDÉRMICO 5 mcg/hora

Para aumentar la dosis, un parche más grande debe reemplazar el parche que se está utilizando actualmente, o una combinación de parches debe aplicarse en diferentes lugares para alcanzar la dosis deseada. Se recomienda no aplicar más de dos parches a la vez, independientemente de la concentración del parche.

La titulación debe continuar cada 3-7 días hasta que se alcance una analgesia adecuada.

Si no se puede lograr un control apropiado del dolor con NORSPAN, la terapia con NORSPAN debe suspenderse y el tratamiento del paciente debe cambiarse a un régimen analgésico apropiado determinado por un médico.

Descontinuación:

Después de haber retirado el parche de NORSPAN, las concentraciones plasmáticas disminuyen gradualmente. Esto debe tomarse en cuenta cuando a la terapia con NORSPAN sigue la administración de otros opioides. Como regla general, un opioide subsecuente no debe administrarse en las 24 horas después de haber retirado el parche de NORSPAN.

Niños:

No se han establecido la seguridad y eficacia de NORSPAN en pacientes menores a los 18 años de edad.

Insuficiencia renal:

No se requiere ningún ajuste de dosis especial de buprenorfina en pacientes con insuficiencia renal.

Insuficiencia hepática:

No hay necesidad de un ajuste de dosis cuando NORSPAN se está utilizando en pacientes con insuficiencia hepática leve a moderada.

Los pacientes con insuficiencia hepática severa pueden acumular la buprenorfina durante el tratamiento con NORSPAN. Debe considerarse una terapia alternativa y NORSPAN debe utilizarse con precaución, si acaso, en tales pacientes.

4.3. Contraindicaciones

NORSPAN está contraindicado en:

- Pacientes con hipersensibilidad conocida a la buprenorfina o alguno de sus excipientes (consulte la Sección 6.1).
- Embarazo.
- Pacientes dependientes de opioides y en el tratamiento de abstinencia de narcóticos.

**FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PROFESIONAL**

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL**NORSPAN SISTEMA TERAPÉUTICO TRANSDÉRMICO 5 mcg/hora**

- Afecciones en las que la función y el centro respiratorio están gravemente dañados o pueden estarlo.
- Pacientes que están recibiendo inhibidores de la MAO o que los hayan tomado durante las dos últimas semanas.
- Pacientes que padezcan miastenia grave.
- Pacientes que padezcan delirium tremens.

4.4. Advertencias especiales y precauciones especiales de uso

NORSPAN debe utilizarse con cuidado en pacientes con insuficiencia respiratoria severa.

NORSPAN debe utilizarse con particular cuidado en pacientes con traumatismo craneoencefálico, lesiones intracraneales o un aumento de la presión intracraneal, shock, un nivel de conciencia reducido de origen incierto o en pacientes con insuficiencia hepática severa (consulte la Sección 4.2).

Buprenorfina puede disminuir el umbral de convulsiones en pacientes con historial de desórdenes por convulsiones.

La enfermedad febril severa puede aumentar la velocidad de absorción de buprenorfina del NORSPAN.

La depresión respiratoria significativa se ha relacionado con la buprenorfina, particularmente por la vía intravenosa. Han ocurrido varias muertes cuando adictos aplicaron la buprenorfina intravenosamente en exceso, generalmente en conjunto con benzodicepinas. Se han reportado muertes por sobredosis adicionales debido a etanol y benzodicepinas en combinación con la buprenorfina (consulte la Sección 4.9). Se requiere cuidado al prescribir NORSPAN a pacientes de los que se sabe, o se sospecha, que tienen problemas con el abuso de fármacos o alcohol o que sufren de una enfermedad mental grave.

NORSPAN no se recomienda para la analgesia en el periodo post-operatorio inmediato o en otras situaciones caracterizadas por una necesidad analgésica que varía rápidamente.

La buprenorfina es un agonista parcial de los receptores μ -opioides.

La buprenorfina produce efectos similares a los de la morfina, incluyendo la euforia y dependencia física, pero la magnitud de estos efectos es menor que para dosis comparables de agonistas completos de los receptores μ -opioides. La administración de la buprenorfina a personas que dependen físicamente de agonistas completos de los receptores μ -opioides puede precipitar un síndrome de abstinencia que depende del nivel de dependencia física y el tiempo y la dosis de la buprenorfina.

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL**NORSPAN SISTEMA TERAPÉUTICO TRANSDÉRMICO 5 mcg/hora****4.5. Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción**

Debería ejercerse cuidado al utilizar los opiáceos en pacientes que toman IMAOs o que han recibido IMAOs en las dos semanas previas.

NORSPAN debe dosificarse con cuidado en pacientes que están tomando otros depresores del SNC en forma concurrente u otros fármacos que podrán causar depresión respiratoria, hipotensión, sedación profunda, o potencialmente producir el coma. Tales agentes incluyen los sedante o hipnóticos, anestésicos generales, otros analgésicos opioides, fenotiacinas, anti-eméticos de acción central, benzodiazepinas y alcohol.

Las reducciones del flujo sanguíneo hepático inducidas por algunos anestésicos generales (ej. halotano) y otros fármacos que puede ocasionar una velocidad reducida de eliminación hepática del fármaco buprenorfina.

La buprenorfina es metabolizada principalmente por la glucuronidación y a un grado menor (aproximadamente 30%) por CYP3A4. El tratamiento concomitante con inhibidores de la CYP3A4 puede originar concentraciones plasmáticas elevadas con una intensificación de la eficacia de buprenorfina. Un estudio de interacción farmacológica con el inhibidor de la CYP3A4, el ketoconazol, no produjo aumentos clínicamente relevantes de la concentración plasmática máxima media (C_{máx}) o la exposición (AUC) de buprenorfina después de NORSPAN con ketoconazol en comparación con NORSPAN por sí solo. La interacción entre la buprenorfina y los inductores de la enzima CYP3A4 no se ha estudiado aún. La administración concomitante de NORSPAN e inductores de enzimas (e.j. fenobarbital, carbamacepina, fenitoína y rifampina) podrían originar un aumento de la depuración provocando a su vez una menor eficacia.

4.6. Fertilidad, Embarazo y lactancia

NORSPAN no debe utilizarse durante el embarazo. Se debe evitar el uso de buprenorfina durante la lactancia.

Se ha demostrado que la buprenorfina atraviesa la placenta en los seres humanos. La buprenorfina ha sido detectada en la sangre, orina y meconio de recién nacidos y también en la leche materna a concentraciones bajas (consulte la Sección 5.3)

4.7. Efectos en la capacidad de conducir y operar maquinaria

La buprenorfina puede afectar la capacidad de conducir vehículos y operar maquinaria.

4.8. Efectos adversos

En general, los eventos adversos incluidos son aquellos con una relación plausible con el uso del fármaco, y los eventos adversos excluidos son eventos menores,

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL
NORSPAN SISTEMA TERAPÉUTICO TRANSDÉRMICO 5 mcg/hora

aquellos que son demasiado imprecisos para ser significativos, y los eventos que se pueden observar comúnmente en ausencia de una terapia farmacológica.

A continuación se presentan las frecuencias:

- Muy frecuente: $\geq 10\%$
- Frecuente: $\geq 1\%, <10\%$
- Poco frecuente: $\geq 0.1\%, <1\%$
- Raro: $\geq 0.01\%, <0.1\%$ (casos aislados)
- Muy raro: $<0.01\%$

Trastornos del sistema inmunológico

- Poco frecuente: Reacción alérgica (incluyendo hinchazón orofaríngea y lengua hinchada)
- Raro: Respuestas anafilácticas

Trastornos del metabolismo y nutricionales

- Frecuente: Anorexia
- Raro: Deshidratación

Trastornos psiquiátricos

- Frecuente: Confusión, depresión, insomnio, nerviosismo, ansiedad
- Poco Frecuente: Labilidad afectiva, agitación, estado de ánimo eufórico, alucinaciones, disminución de libido, pesadillas, agresividad.
- Raro: Trastorno psicótico
- Desconocido: Despersonalización

Trastornos del sistema nervioso

- Muy frecuente: Mareo, cefalea, somnolencia
- Frecuente: Temblor
- Poco frecuente: Alteración de la concentración, coordinación anormal, disartria, disgeusia, hipoestesia, problemas de memoria, migraña, síncope, parestesia
- Desconocido: Convulsiones

Trastornos oculares



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL
NORSPAN SISTEMA TERAPÉUTICO TRANSDÉRMICO 5 mcg/hora

Poco frecuente: Sequedad del ojo, visión borrosa
Raro: Miosis

Trastornos del oído y del laberinto

Poco frecuente: Tinnitus, vértigo

Trastornos cardiacos

Poco frecuente: Palpitaciones, taquicardia
Raro: Angina de pecho

Trastornos vasculares

Poco frecuente: Enrojecimiento, hipertensión, hipotensión
Raro: Vasodilatación, hipotensión ortostática

Trastornos respiratorios, torácicos y mediastinales

Común: Disnea
Poco frecuente: Tos, hipo, silbido
Raro: Falla respiratoria, depresión respiratoria, asma agravada, hiperventilación, rinitis

Trastornos gastrointestinales

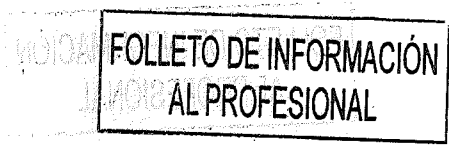
Muy frecuente: Estreñimiento, náusea, vómito
Frecuente: Dolor abdominal, diarrea, dispepsia, sequedad de la boca
Poco frecuente: Flatulencia
Raro: Disfagia, íleo
Desconocido: Diverticulitis

Trastornos hepatobiliares

Desconocido: Cólico biliar

Trastornos de la piel y el tejido subcutáneo

Muy frecuente: Prurito
Frecuente: Rash, sudoración
Poco frecuente: Piel seca, urticaria, dermatitis de contacto
Raro: Edema facial



REF.:MT705334/15

REG. ISP N° F-22124/15

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL
NORSPAN SISTEMA TERAPÉUTICO TRANSDÉRMICO 5 mcg/hora

Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conectivo

Poco frecuente: Calambres musculares, mialgia

Trastornos renales y urinarios

Poco frecuente: Incontinencia urinaria, retención urinaria, dificultad para orinar

Trastornos del sistema reproductivo y de las mamas

Raro: Disfunción sexual

Trastornos generales y condiciones del lugar de administración

Muy frecuente: Reacción en el lugar de aplicación†
Frecuente: Condiciones asténicas (incluyendo debilidad muscular), edema periférico
Poco frecuente: Edema, pirexia, calofrío intenso, síndrome de abstinencia, dermatitis del lugar de aplicación**, dolor de pecho
Raro: Enfermedad similar a la influenza

Investigaciones

Poco frecuente: Aumento de alanina aminotransferasa, disminución de peso

Lesión, intoxicación y complicaciones en el procedimiento

Poco frecuente: Lesión accidental (incluyendo caída)

† Incluye: eritema del lugar de aplicación, edema del lugar de aplicación, prurito del lugar de aplicación, sarpullido del lugar de aplicación.

** En algunos casos ocurrieron reacciones alérgicas locales de inicio tardío con signos marcados de inflamación. En tales casos debe suspenderse el tratamiento con NORSPAN.

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL
NORSPAN SISTEMA TERAPÉUTICO TRANSDÉRMICO 5 mcg/hora

4.9. Sobredosis

Las manifestaciones de una sobredosis de buprenorfina son una extensión de sus acciones farmacológicas. En algunos casos de sobredosis de buprenorfina no ocurrió la depresión respiratoria. Sin embargo, la depresión respiratoria, incluyendo la apnea, ha ocurrido en otras situaciones de sobredosis. Los síntomas adicionales incluyen sedación, somnolencia, náusea, vómito, colapso cardiovascular y miosis marcada.

Retirar el parche en contacto con la piel del paciente y desecharlo apropiadamente. Establecer y mantener una vía aérea permeable, asistir o controlar la respiración según sea indicado y mantener una temperatura corporal adecuada y conseguir un equilibrio de fluidos corporales. El oxígeno, fluidos intravenosos, vasopresores y otras medidas de apoyo deben emplearse como sea indicado.

Un antagonista opioide específico tal como la naloxona puede revertir los efectos de la buprenorfina, aunque la naloxona sola puede ser menos eficaz en invertir los efectos de la buprenorfina que otros agonistas μ -opioides. El tratamiento con naloxona administrada por vía intravenosa continua se debe iniciar con las dosis usuales pero es posible que se requieran dosis elevadas.

5. Propiedades Farmacológicas**5.1. Propiedades farmacodinámicas**

Grupo fármaco terapéutico: derivados de oripavina.

Código ATC: N02AE01

La buprenorfina es un agonista parcial μ -opioide. Asimismo presenta actividad antagonista en el receptor kappa-opioide. Se clasifica como una sustancia psicotrópica bajo la convención internacional.

Sistema endocrinológico

Los opiáceos pueden influir en los ejes hipotálamo-pituitario-adrenales o -gonadales. Algunos de los cambios que se pueden observar incluyen un incremento de prolactina sérica y disminuciones de los niveles plasmáticos de cortisol y testosterona. Síntomas clínicos pueden manifestarse debido a estos cambios hormonales.

Otros efectos farmacológicos

Estudios in vitro y con animales indican efectos diferentes a los opiáceos naturales, tales como la morfina, en los componentes del sistema inmunológico; se desconoce la importancia clínica de estos hallazgos. Se desconoce si la buprenorfina, un opiáceo semisintético, tiene efectos inmunológicos similares a la morfina.



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL
NORSPAN SISTEMA TERAPÉUTICO TRANSDÉRMICO 5 mcg/hora

Cómo otros analgésicos opioides, la buprenorfina tiene un riesgo potencial de depresión respiratoria. Sin embargo, la evidencia sugiere que la buprenorfina es un agonista parcial con respecto a su actividad depresora respiratoria y se ha reportado un efecto techo a partir de dosis intravenosas mayores a 2 µg/kg. La depresión respiratoria parece ocurrir en raras ocasiones a dosis terapéuticas de la preparación transdérmica (mayores a 40 µg/hora)

5.2. Propiedades farmacocinéticas

Cada parche de NORSPAN ofrece un suministro constante de buprenorfina por hasta 7 días. El estado estacionario se alcanza durante la primera aplicación. Después de retirar el parche de NORSPAN, las concentraciones de buprenorfina disminuyen, reduciéndose en aproximadamente 50% en 12 horas (rango 10–24 h).

La absorción no varía en forma significativa entre los lugares de aplicación especificados. La exposición media (ABC) en cada uno de los lugares de aplicación se encuentra entre aproximadamente $\pm 11\%$ de la exposición media para los cuatro lugares.

Después de la aplicación de NORSPAN, la buprenorfina se difunde desde el parche a través de la piel.

La buprenorfina se une aproximadamente en un 96% a las proteínas plasmáticas. El metabolismo de buprenorfina en la piel después de la aplicación de NORSPAN es insignificante.

La norbuprenorfina es el único metabolito activo conocido de la buprenorfina.

5.3. Datos de seguridad preclínica

Toxicidad Sistémica y dérmica

En estudios de toxicidad de dosis única y repetida en ratas, conejos, cuyos, perros y cerdos enanos, NORSPAN ocasionó eventos sistémicos adversos mínimos o ningunos, mientras que se observó una irritación cutánea en todas las especies examinadas. Los datos toxicológicos no indicaron un potencial de sensibilización de los aditivos de los parches transdérmicos.

Genotoxicidad y Carcinogenicidad

Una batería estándar de pruebas de genotoxicidad indicó que la buprenorfina no es genotóxica. En estudios a largo plazo en ratas y ratones no hubo evidencia de potencial carcinogénico relevante para los seres humanos.

Reproducción y desarrollo de toxicidad

**FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PROFESIONAL**

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL**NORSPAN SISTEMA TERAPÉUTICO TRANSDÉRMICO 5 mcg/hora**

No se observó efectos en la fertilidad o desempeño reproductivo en ratas tratadas con buprenorfina. No se observaron efectos de toxicidad embriofetal en ratas o conejos. En un estudio toxicológico en ratas pre y post-natal con buprenorfina, hubo mortalidad de crías y disminución del peso de las crías a dosis maternas, que llevaron a la reducción del consumo de alimentos y signos clínicos.

6. Datos Farmacéuticos**6.1. Lista de excipientes, conforme a la última fórmula aprobada en el registro**

Ácido levulínico, oleil oleato, povidona, poliacrilato con agente reticulante, poliacrilato sin agente reticulante,.

6.2. Incompatibilidades

No se conoce ninguna.

6.3. Período de eficacia

24 meses.

6.4. Precauciones especiales de almacenamiento

Almacenar a no más de 30°C.

6.5. Naturaleza y contenido del envase

Cada parche de NORSPAN se empaca en un sobre laminado de aluminio/metacrilato aniónico termosellado.

6.6. Instrucciones de uso/manejo***Desecho después del uso:***

Cuando se cambia el sistema transdérmico, retirar el parche de NORSPAN utilizado, doblarlo sobre sí mismo (juntando los lados adhesivos) y desecharlo en forma segura, fuera del alcance de los niños.

FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PROFESIONAL