



Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

1. NOMBRE DEL PRINCIPIO ACTIVO

BUDESONIDA - FORMOTEROL (160 µg - 4,5 µg)

2. VIA DE ADMINISTRACION

INHALATORIA ORAL

3. PROPIEDADES FARMACOLOGICAS

Grupo farmacoterapéutico: Fármacos contra padecimientos obstructivos de las vías respiratorias. Adrenérgicos en combinación con corticosteroides u otras drogas, excl. anticolinérgicos.

Código ATC: R03AK07.

3.1. Farmacodinamia

Budesonida

Es un corticosteroide sintético con potente acción glucocorticoide y mínima actividad mineralocorticoide. Ejerce un marcado efecto antiinflamatorio a nivel bronquial a través de mecanismos aún no bien aclarados, pero que se presume involucran una acción inhibitoria sobre diversas células (mastocitos, neutrófilos, macrófagos y linfocitos) y mediadores (histamina, eicosanoides, leucotrienos y citoquinas) que intervienen en el proceso inflamatorio.

La experiencia clínica revela que en pacientes asmáticos o con enfermedad pulmonar obstructiva crónica el uso de la combinación budesonida - formoterol genera, por efecto aditivo, una respuesta terapéutica (mejoría de los síntomas y reducción de las exacerbaciones) superior a la que se obtiene con ambos agentes por separado.

Formoterol

Es una amina simpatomimética sintética agonista de los receptores adrenérgicos beta-2 que, tras su administración por vía inhalatoria oral, genera una rápida y duradera respuesta broncodilatadora en pacientes con obstrucción reversible de las vías respiratorias. Se postula que al interactuar con el adrenoreceptor beta-2 activa a la enzima adenilciclasa intracelular que cataliza la conversión de trifosfato de adenosina (ATP) en monofosfato de adenosina cíclica (AMPc). El resultante incremento de las concentraciones de AMPc produce la relajación de la musculatura lisa bronquial y se cree que también inhibe la liberación de mediadores de hipersensibilidad inmediata de las células, en especial de los mastocitos.



Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

3.2. Farmacocinética

Absorción

La concentración plasmática de budesonida aumentó generalmente en proporción a la dosis. El índice de acumulación para el grupo que recibió dos inhalaciones dos veces al día fue de 1,32 para la budesonida y de 1,77 para formoterol.

Distribución y biotransformación

La unión a proteínas plasmáticas del formoterol es aproximadamente del 50%, y su volumen de distribución de 4 L/kg; la unión a proteínas plasmáticas de la budesonida es del 90%, y el volumen de distribución de aproximadamente 3 L/kg. El formoterol se inactiva a través de reacciones de conjugación (se forman los metabolitos activos O-desmetilado y des-formilado, pero se presentan principalmente como conjugados inactivos). La budesonida sufre una extensa biotransformación de primer paso en el hígado (aproximadamente el 90%), obteniéndose metabolitos de baja actividad glucocorticoide. La actividad glucocorticoide de los metabolitos principales, 6-beta-hidroxi-budesonida y 16-alfa-hidroxi-prednisolona, es inferior a un 1% de la presentada por budesonida. No existen indicios de interacciones metabólicas ni de reacciones de desplazamiento entre el formoterol y la budesonida.

Eliminación

La mayor parte de una dosis de formoterol se transforma por metabolismo hepático y se elimina por vía renal. Tras la inhalación de formoterol, del 8% al 13% de la dosis liberada se excreta sin metabolizar en la orina. El formoterol posee un alto grado de aclaramiento sistémico (aproximadamente 1,4 L/minuto) y una semivida de eliminación de 17 horas.

La budesonida se elimina a través de un proceso metabólico catalizado principalmente por el enzima CYP3A4. Los metabolitos de la budesonida se eliminan como tales o en forma conjugada en la orina, habiéndose detectado solamente cantidades insignificantes de budesonida no modificada en la orina. La budesonida posee un alto grado de aclaramiento sistémico (aproximadamente 1,2 L/minuto) y su semi vida de eliminación tras la administración intravenosa es de un promedio de 4 horas.

No se tienen datos de la farmacocinética de la budesonida o el formoterol en pacientes con insuficiencia renal. Los niveles plasmáticos de budesonida y formoterol pueden aumentar en pacientes con enfermedad hepática.

Linealidad/No linealidad

La exposición sistémica de budesonida y formoterol se correlaciona de forma lineal con la dosis administrada.

3.3. Información preclínica sobre seguridad

La toxicidad observada en los ensayos experimentales con la combinación budesonida - formoterol es similar a la observada con dichos agentes por separado.

En los estudios de reproducción la budesonida en ratas con dosis subcutáneas inferiores a las equivalentes por vía inhalatoria en seres humanos generó un aumento en el número de pérdidas fetales, bajo peso al nacer y anomalías esqueléticas. El



Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

formoterol en ratas y conejos con niveles muy elevados de exposición sistémica produjo disminución de la capacidad reproductiva en los machos, muerte fetal y post-natal, bajo peso al nacer, hernia umbilical y quistes hepáticos subcapsulares. En los ensayos de carcinogenicidad se evidenciaron incrementos significativos en la incidencia de gliomas y tumores hepatocelulares en ratas con budesonida y leiomiomas uterinos en ratones con el formoterol. Las pruebas de mutagenicidad con ambos agentes resultaron negativas.

4. INDICACIONES

Tratamiento de la enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC).

5. POSOLOGIA

5.1. Dosis

Adultos

Adultos (mayores de 18 años): 2 inhalaciones, cada 12 horas.

5.2. Dosis máxima

4 inhalaciones/día.

La dosis usual recomendada. El uso de dosis superiores no genera beneficios terapéuticos adicionales y, por el contrario, podría ocasionar efectos adversos.

5.3. Dosis en poblaciones especiales

Insuficiencia renal

No existe información disponible sobre la dosificación en pacientes con insuficiencia renal y/o hepática.

Insuficiencia hepática

Como la budesonida y el formoterol se eliminan principalmente a través de metabolismo hepático, en pacientes con insuficiencia podría ocurrir algún grado de acumulación plasmática. Se recomienda usar con precaución.

Edad avanzada (≥ 65 años)

No es necesario el ajuste de la dosis.

5.4. Modo de empleo o forma de administración

Cada producto tiene información relativa al modo de uso de su dispositivo inhalador particular. Por lo general, para todos aplican las siguientes recomendaciones: Agitar bien (por 5 segundos) el dispositivo inhalador para mezclar adecuadamente su contenido.

Cuando el inhalador sea nuevo o no se haya usado por más de una semana, se debe presionar o accionar el disparador una o dos veces antes de usarlo.



Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

Expirar fuera del dispositivo, colocar la boquilla entre los dientes y apretar los labios. Presionar el disparador con firmeza para liberar el medicamento y al mismo tiempo inhalar de manera fuerte y profunda. Mantener la inhalación y retener el aliento por algunos segundos.

Retirar el inhalador de la boca y expirar.

Si está indicada otra dosis más, agitar el inhalador y repetir el procedimiento.

Enjuagar bien la boca con agua, sin tragarla.

Limpiar la boquilla del inhalador con regularidad, al menos una vez a la semana con un paño limpio y seco.

No poner el inhalador en agua.

6. REACCIONES ADVERSAS

Las reacciones adversas se han clasificado por su frecuencia en:

- Muy frecuentes ($\geq 1/10$)
- Frecuentes ($\geq 1/100$, $< 1/10$)
- Poco frecuentes ($\geq 1/1000$, $< 1/100$)
- Raras ($\geq 1/10.000$, $< 1/1.000$)
- Muy raras ($< 1/10.000$)
- Frecuencia no conocida (notificadas durante uso post-comercialización y en datos de laboratorio)

Infecciones e infestaciones

Frecuentes: Candidiasis orofaríngea.

Trastornos del sistema inmunológico

Poco frecuentes: Angioedema.

Raras: Reacciones de hipersensibilidad inmediata y tardía como exantema, urticaria, prurito, dermatitis, reacción anafiláctica.

Trastornos endocrinos

Muy raras: Síndrome de Cushing, supresión adrenal, retraso del crecimiento (en niños), disminución de la densidad mineral ósea.

Trastornos del metabolismo y de la nutrición

Raras: Hipocalemia.

Muy raras: Hiperglucemia.

Trastornos psiquiátricos

Poco frecuentes: Agresividad, hiperactividad psicomotora, ansiedad, alteraciones del sueño.



Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

Muy raras: Depresión, alteraciones del comportamiento (principalmente en niños)

Trastornos del sistema nervioso

Frecuentes: Cefalea, temblor.

Poco frecuentes: Agresividad, hiperactividad psicomotora, ansiedad, alteraciones del sueño, mareos.

Muy raras: Depresión, alteraciones del comportamiento (principalmente en niños), alteraciones del gusto.

Trastornos oculares

Poco frecuentes: Visión borrosa.

Muy raras: Cataratas, glaucoma.

Trastornos cardíacos

Frecuentes: Palpitaciones.

Poco frecuentes: Taquicardia.

Raras: Arritmias cardíacas, como: fibrilación auricular, taquicardia supraventricular y extrasístoles.

Raras: Arritmias cardíacas, como fibrilación auricular, taquicardia supraventricular, extrasístoles.

Muy raras: Angina, prolongación del intervalo QT.

Trastornos vasculares

Muy raras: Variaciones de la presión arterial.

Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos

Frecuentes: Irritación de la garganta, tos, disfonía.

Raras: Broncoespasmo.

Frecuencia no conocida: Neumonía.

Trastornos gastrointestinales

Poco frecuentes: Nauseas.

Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo

Poco frecuentes: Hematomas.

Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo

Poco frecuentes: Calambres.

“Dada la importancia de mantener una supervisión continua de la relación beneficio/riesgo del medicamento, se invita a los profesionales de la salud y a la comunidad en general a notificar cualquier sospecha de reacción adversa asociada a



Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

su uso al Centro Nacional de Vigilancia Farmacológica (CENAVIF) del Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel", a través de la página web: http://inhrr.gob.ve/?page_id=4493.

7. INTERACCIONES

7.1. Con medicamentos, alimentos y bebidas

Los inhibidores enzimáticos de CYP3A4 (como ketoconazol, itraconazol, voriconazol, posaconazol, claritromicina, telitromicina, nefazodona y los inhibidores de la proteasa del VIH) pueden aumentar considerablemente las concentraciones séricas de budesonida al disminuir su metabolismo.

Los bloqueantes beta-adrenérgicos (incluyendo las soluciones oftálmicas) pueden disminuir la eficacia terapéutica del formoterol por antagonismo farmacológico. El uso simultáneo con otros agonistas beta-adrenérgicos o aminas simpatomiméticas puede incrementar los riesgos cardiovasculares asociados al formoterol.

La quinidina, disopiramida, procainamida, fenotiazinas, los inhibidores de monoaminoxidasa y los antidepresivos tricíclicos pueden prolongar el intervalo QT e incrementar el riesgo de arritmias ventriculares asociado al formoterol.

El uso concurrente de formoterol y xantinas o diuréticos no ahorradores de potasio (como las tiazidas y los diuréticos de asa) puede aumentar el riesgo de hipopotasemia grave y alteraciones electrocardiográficas.

La hipocalcemia puede aumentar el riesgo de arritmias en pacientes tratados con glucósidos digitálicos.

Existe un riesgo elevado de arritmias en pacientes que sean anestesiados con hidrocarburos halogenados.

7.2. Interferencia con pruebas de laboratorio

No se han descrito.

8. ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

8.1. Generales

La combinación budesonida - formoterol no debe usarse como tratamiento primario del estatus asmático u otros episodios agudos de asma o enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC), en los que son requeridas medidas intensivas.

Existe evidencia clínica de una asociación entre el uso de agonistas beta-2 adrenérgicos de acción larga como el formoterol y un incremento del riesgo de muertes



Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

relacionadas con asma. Los datos disponibles son insuficientes para determinar si el uso concomitante de esteroides inhalados disminuye dicho riesgo. Por ello, el uso de formoterol debe limitarse sólo a situaciones en las que el paciente no logra un control adecuado de la condición con el uso de corticosteroides inhalados solos o en quienes la severidad del cuadro clínico justifica claramente la combinación del corticosteroide y el formoterol inhalados. Una vez logrado y mantenido el control del asma, se debe iniciar el retiro gradual del formoterol, sin detrimento del control alcanzado, hasta mantener al paciente solo con el corticosteroide. La combinación budesonida-formoterol no debe usarse en pacientes en quienes su asma es adecuadamente controlada con corticosteroides inhalados a dosis bajas o intermedias.

El uso de corticosteroides inhalados, sobre todo en tratamientos con dosis elevadas y por tiempo prolongado, puede generar efectos sistémicos como: hipercorticismismo y supresión adrenal, así como predisposición a infecciones virales, bacterianas y micóticas por inmunosupresión, retardo del crecimiento en niños y adolescentes, disminución de la densidad mineral ósea, cataratas, aumentos de la presión intraocular y glaucoma. Por lo tanto, durante el tratamiento con este medicamento se debe prestar particular atención a cualquier manifestación precoz que sugiera la posibilidad de alguna de tales patologías a fin de establecer las medidas clínicas pertinentes.

Una reducción rápida de la dosis de esteroides puede inducir una crisis suprarrenal aguda. Los síntomas y signos de una crisis suprarrenal aguda podrían ser un poco imprecisos, aunque pueden incluir anorexia, dolor abdominal, pérdida de peso, cansancio, dolor de cabeza, náuseas, vómitos, disminución del nivel de conciencia, convulsiones, hipotensión e hipoglicemia. Por ello, el tratamiento con esteroides sistémicos suplementarios o con budesonida inhalada no debe ser interrumpido bruscamente. En caso de ser necesario su retiro, se debe reducir gradualmente la dosificación.

Se han reportado fatalidades por insuficiencia adrenal en pacientes que son transferidos de un tratamiento con corticosteroides por vía oral a corticosteroides inhalados. Se postula que el funcionamiento adrenal deficitario generado tras la suspensión de los corticosteroides sistémicos y que por lo general requiere de varios meses para su recuperación plena, no logra ser eficientemente compensado por los corticosteroides inhalados debido a su menor biodisponibilidad sistémica. En tales circunstancias se recomienda precaución y vigilancia regular del funcionamiento del eje hipotálamo-hipofisario-adrenal.

La estimulación betaadrenérgica excesiva se ha asociado a la ocurrencia de reacciones adversas cardiovasculares y neurológicas, como: angina, hipertensión o hipotensión, taquicardia, arritmias, prolongación del intervalo QT, nerviosismo, cefalea, temblor, palpitaciones, mareos, fatiga, insomnio y convulsiones. Si ello llegara a ocurrir



Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

y fuese grave, se debe considerar la discontinuación del tratamiento. Se debe advertir a los pacientes la importancia de no exceder la dosis prescrita ni la frecuencia de administración.

Durante el tratamiento con budesonida-formoterol se puede presentar broncoespasmo paradójico con aumento de las sibilancias y dificultad para respirar. Se debe advertir a los pacientes sobre tal posibilidad e instruirlos a suspender el uso de inmediato y notificar al médico si ello llegara a ocurrir. El paciente deberá ser evaluado y, en caso necesario, tratado con una terapia alterna.

El formoterol puede generar hipopotasemia e incrementar el riesgo asociado de reacciones cardiovasculares adversas.

Ante la posibilidad de un trastorno del crecimiento relacionado con el uso de la budesonida, se recomienda vigilar regularmente la estatura en los niños y adolescentes que reciben tratamiento prolongado con este medicamento.

Debido al efecto de los corticosteroides sobre la densidad mineral ósea, se recomienda precaución y vigilancia periódica en los pacientes con factores de riesgo de osteoporosis, en especial si reciben tratamiento prolongado con dosis elevadas.

Debido al efecto hiperglucémico de los agonistas adrenérgicos, durante el tratamiento se recomienda precaución y control periódico de la glicemia en los pacientes diabéticos.

Se debe instruir a los pacientes a informar de inmediato la ocurrencia de cualquier reacción o síntoma inusual durante el tratamiento; en especial: palpitaciones, dolor en el pecho, taquicardia, hipertensión, nerviosismo, temblor, síntomas de neumonía o empeoramiento de la condición respiratoria.

Se debe advertir a los pacientes la importancia de enjuagarse la boca con agua después de cada dosificación a objeto de minimizar el riesgo de infección orofaríngea por *Candida*.

Usar con precaución en pacientes con insuficiencia hepática, insuficiencia renal, historia de presión intraocular elevada o cataratas, tirotoxicosis, feocromocitoma, hipopotasemia, desórdenes convulsivos, miocardiopatía obstructiva hipertrófica, estenosis aórtica sub-valvular idiopática, hipertensión arterial grave, aneurisma u otras alteraciones cardiovasculares graves como cardiopatía isquémica, taquiarritmias o insuficiencia cardíaca grave y en pacientes pediátricos.



Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

8.2. Embarazo

Dado que existe evidencia experimental de fetotoxicidad asociada al formoterol y la budesonida y que no se dispone de estudios clínicos adecuados que demuestren su seguridad en mujeres embarazadas, el uso de la combinación durante la gestación debe limitarse a situaciones de estricta necesidad, en las que los beneficios del tratamiento a la madre superen claramente los riesgos potenciales sobre el feto. No se administre durante el embarazo o cuando se sospeche su existencia a menos que a criterio médico el balance beneficio/riesgo sea favorable.

8.3. Lactancia

Dado que la budesonida se excreta en la leche materna y no se conoce si lo mismo ocurre con el formoterol, se deberá decidir entre discontinuar la medicación o el amamantamiento sopesando los beneficios a la madre derivados de la terapia y los riesgos que supone para el neonato la suspensión temporal o definitiva de la lactancia. En caso de ser imprescindible su uso, por no existir otra alternativa terapéutica, suspéndase la lactancia mientras dure el tratamiento.

8.5. Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

La influencia de budesonida - formoterol sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante.

9. CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula.

Infecciones micóticas sistémicas.

Tuberculosis pulmonar latente o activa.

Infecciones virales, bacterianas y/o fúngicas de las vías respiratorias

Herpes simple ocular.

10. SOBREDOSIS

10.1. Signos y síntomas

La sobredosis de formoterol podría provocar los efectos típicos de los agonistas beta-2 adrenérgicos, entre los cuales cabe esperar: angina, hipertensión, palpitaciones, taquicardia, taquiarritmias auriculares y ventriculares, prolongación del intervalo QT, náusea, vómito, acidosis metabólica, hiperglicemia, hipopotasemia nerviosismo, cefalea, mareo, temblor, calambres y convulsiones.

Con la sobredosis aguda de budesonida no cabe esperar que se presenten problemas de carácter clínico. Cuando se usa crónicamente y en dosis elevadas pueden aparecer los efectos propios de la administración sistémica de corticosteroides, como hipercorticismismo y supresión adrenal.



Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

10.2. Tratamiento

El tratamiento es sintomático y de soporte, con vigilancia permanente de la función cardíaca. En casos especiales, podría considerarse el uso con precaución de una bloqueante beta cardiosselectivo, teniendo en cuenta que el mismo puede provocar broncoespasmo.

11. TEXTO DE EMPAQUE Y ETIQUETA

VIA DE ADMINISTRACION: Inhalatoria oral.

INDICACIONES Y POSOLOGIA: A juicio del facultativo.

ADVERTENCIAS:

Producto de uso delicado que debe ser administrado bajo vigilancia médica. No se administre durante el embarazo o cuando se sospeche su existencia, ni durante la lactancia, a menos que el médico lo indique.

No exceda la dosis prescrita, ni suspenda o interrumpa el tratamiento sin el consentimiento del médico.

Antes de administrar este producto, leer el prospecto interno.

Manténgase fuera del alcance de los niños.

No exceda la dosis prescrita

Antes de administrar este producto, leer el prospecto interno.

CONTRAINDICACIONES:

Alergia a los componentes de la fórmula.

CON PRESCRIPCION FACULTATIVA

12. FECHA DE ACTUALIZACION DEL TEXTO

Agosto de 2022