

FICHA TÉCNICA

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Alapanzol 40 mg comprimidos gastrorresistentes EFG

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Un comprimido gastrorresistente contiene 40 mg de pantoprazol (en forma de sodio sesquihidrato).

Para consultar la lista completa de excipientes, ver sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Comprimido gastrorresistente.

Comprimidos anaranjados, ovales y biconvexos.

4. DATOS CLÍNICOS

4.1. Indicaciones terapéuticas

Adultos y adolescentes a partir de 12 años

- Esofagitis por reflujo

Adultos

- -Erradicación de *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) en combinación con terapia antibiótica adecuada en pacientes con *H. pylori* asociado a úlceras.
- Úlcera gástrica y duodenal
- Síndrome de Zollinger Ellison y otras enfermedades hipersecretoras patológicas.

4.2. Posología y forma de administración

Posología

Adultos y adolescentes a partir de 12 años:

Esofagitis por reflujo:

40 mg de pantoprazol (1 comprimido de Alapanzol) al día. En casos individuales se puede administrar una dosis doble (aumento a dos comprimidos de pantoprazol 40 mg al día) especialmente si no han respondido a otro tratamiento. Para el tratamiento de esofagitis por reflujo se requiere normalmente de un periodo de 4 semanas. Si esto no es suficiente, el alivio se alcanzará normalmente tras cuatro semanas más de tratamiento.



Adultos:

Erradicación de *H.pylori* en combinación con dos antibióticos adecuados

En los pacientes con úlcera duodenal y gástrica asociadas a *H. pylori*, la erradicación del microorganismo se logra con una terapia combinada. Se deberán tener en cuenta las guías locales oficiales (ej. recomendaciones nacionales) con respecto a la resistencia bacteriana y el uso adecuado y la prescripción de agentes antibacterianos. Dependiendo del patrón de resistencia pueden recomendarse las siguientes combinaciones para la erradicación de *H. pylori*.

- a) 40 mg de pantoprazol (1 comprimido de Alapanzol) dos veces al día
- + 1000 mg de amoxicilina dos veces al día
- + 500 mg de claritromicina dos veces al día
- b) 40 mg de pantoprazol (1 comprimido de Alapanzol) dos veces al día
- + 400-500 mg de metronidazol dos veces al día (o 500 mg de tinidazol)
- + 250-500 mg de claritromicina dos veces al día
- c) 40 mg de pantoprazol (1 comprimido de Alapanzol) dos veces al día
- + 1000 mg de amoxicilina dos veces al día
- + 400-500 mg de metronidazol dos veces al día (o 500 mg de tinidazol)

En la terapia combinada para la erradicación de la infección por *H. pylori*, el segundo comprimido de Alapanzol se deberá tomar 1 hora antes de la cena. En general, la terapia combinada se implementa durante 7 días y se puede prolongar más de 7 días hasta una duración total de dos semanas. Si para conseguir la curación de las úlceras se instala un tratamiento más prolongado con pantoprazol, se deberán tener en cuenta la posología recomendada para las úlceras gástrica y duodenal.

Si la terapia combinada no se puede utilizar, por ejemplo, si el paciente da negativo en el test para *H. pylori*, se puede utilizar una terapia monodosis con Alapanzol con las siguientes dosis:

Tratamiento de úlcera gástrica

40 mg de pantoprazol (1 comprimido de Alapanzol) al día. En casos individuales se puede administrar una dosis doble (aumento a 2 comprimidos de Alapanzol al día) especialmente si no han respondido a otros tratamientos. Para el tratamiento de las úlceras gástricas normalmente se necesita un periodo de 4 semanas. Si esto no es suficiente, se suele conseguir la cura con un periodo de 4 semanas adicionales de tratamiento.

Tratamiento de úlcera duodenal

40 mg de pantoprazol (1 comprimido de Alapanzol) al día. En casos individuales se puede administrar una dosis doble (aumento a 2 comprimidos de Alapanzol al día) especialmente cuando no ha habido respuesta a otros tratamientos. Normalmente la úlcera duodenal se cura a las 2 semanas. Si un periodo de 2 semanas de

tratamiento no es suficiente, en casi todos los casos se conseguirá la curación con 2 semanas más de tratamiento.

Síndrome de Zollinger Ellison y otras enfermedades hipersecretoras patológicas

El tratamiento a largo plazo de los pacientes con enfermedades hipersecretoras patológicas incluyendo Síndrome de Zollinger Ellison debe iniciarse con una dosis diaria de 80 mg de pantoprazol (2 comprimidos de Alapanzol 40 mg). Esta dosis se puede aumentar o disminuir posteriormente, según sea necesario, tomando como referencia las determinaciones de la secreción ácida gástrica. En el caso de administrarse dosis superiores a 80 mg de pantoprazol al día, ésta se debe dividir y administrar en dos dosis al día. De

forma transitoria se podría administrar una dosis superior a 160 mg de pantoprazol, si fuera necesario.

La duración del tratamiento en el Síndrome de Zollinger Ellison y otras enfermedades hipersecretoras

patológicas no es limitada y debe adaptarse según necesidades clínicas.

Poblaciones especiales

Insuficiencia hepática

En pacientes con insuficiencia hepática grave no deberá superarse una dosis de 20 mg de pantoprazol al día (1 comprimido de 20 mg de pantoprazol). En pacientes con insuficiencia hepática de moderada a grave no debe utilizarse terapia combinada con pantoprazol para la erradicación de *H. pylori*, ya que actualmente no hay datos disponibles sobre la eficacia y seguridad de la terapia combinada con pantoprazol en estos

pacientes (ver sección 4.4).

Insuficiencia renal

No es necesario el ajuste de dosis en pacientes con deterioro de la función renal. En pacientes con deterioro de la función renal no debe utilizarse terapia combinada con pantoprazol para la erradicación de *H. pylori*, ya que actualmente no hay datos disponibles sobre la eficacia y seguridad de la terapia combinada con

pantoprazol en estos pacientes (ver sección 4.4)

Pacientes de edad avanzada

No es necesario el ajuste de dosis en pacientes de edad avanzada.

Población pediatrica

Niños menores de 12 años:

No se recomienda el uso de pantoprazol en niños menores de 12 años debido a que los datos son limitados

en este grupo de edad.



Forma de administración

Los comprimidos no deben masticarse, y deben ser ingeridos enteros con algo de agua 1 hora antes de una de las comidas principales

4.3. Contraindicaciones

Hipersensibilidad al principio activo, a los benzimidazoles sustituidos, o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1.

4.4. Advertencias y precauciones especiales de empleo

Insuficiencia hepática

Se deberán monitorizar regularmente las enzimas hepáticas durante el tratamiento con pantoprazol en pacientes con deterioro grave de la función hepática, en particular en el tratamiento a largo plazo. Se deberá interrumpir el tratamiento en caso de aumento de las enzimas hepáticas (ver sección 4.2).

Terapia combinada

En el caso de terapia combinada, se debe tenerse en cuenta la ficha técnica de los medicamentos asociados.

En presencia de síntomas de alarma

En presencia de cualquier síntoma de alarma (ej. pérdida de peso significativo no intencionado, vómitos recurrentes, disfagia, hematemesis, anemia o melenas) y cuando se sospeche o se evidencie úlcera gástrica debe excluirse su malignidad ya que el tratamiento con pantoprazol podría aliviar los síntomas y retrasar su diagnóstico.

Se considerará el seguimiento de las investigaciones si los síntomas persisten a pesar de un tratamiento adecuado.

Administración conjunta con atazanavir

No se recomienda la administración conjunta de atazanavir con inhibidores de la bomba de protones (ver sección 4.5). En caso de que no pueda evitarse la combinación de atazanavir con un inhibidor de la bomba de protones, se recomienda una monitorización clínica exhaustiva (e.j. carga viral) en combinación con un aumento de la dosis de atazanavir a 400 mg con 100 mg de ritonavir. No deberá superarse la dosis de 20 mg de pantoprazol al día.

Influencia en la absorción de vitamina B12

En pacientes con Síndrome de Zollinger Ellison y otras enfermedades hipersecretoras patológicas que requieren tratamiento a largo plazo, pantoprazol, como todos los medicamentos que bloquean la secreción de ácido, puede reducir la absorción de vitamina B12 (cianocobalamina) debido a hipoclorhidria o aclorhidria. Esto deberá tenerse en cuenta en tratamientos a largo plazo en pacientes con déficit de vitamina

B12 o con factores de riesgo de reducción de la absorción de esta vitamina, o en caso de que se observen síntomas clínicos al respecto.

Tratamiento a largo plazo

En tratamientos a largo plazo, especialmente cuando excedan un periodo de 1 año, los pacientes deberán permanecer bajo una vigilancia regular.

Infecciones gastrointestinales provocadas por bacterias

Se podría esperar que pantoprazol, como todos los inhibidores de la bomba de protones (IBPs), elevase los niveles de las bacterias normalmente presentes en las zonas superiores del tracto gastrointestinal. El tratamiento con pantoprazol podría incrementar ligeramente el riesgo de padecer infecciones gastrointestinales causadas por bacterias tales como *Salmonella y Campylobacter*.

Hipomagnesemia

Se han notificado casos graves de hipomagnesemia en pacientes tratados con inhibidores de la bomba de protones (IBP), como pantoprazol durante al menos tres meses y en la mayoría de los casos tratados durante un año. Se puede presentar síntomas graves de hipomagnesemia como fatiga, tetania, delirio, convulsiones, mareos y arritmia ventricular que aparecen de forma insidiosa y pasan desapercibidos. En la mayoría de os pacientes afectados, la hipomagnesia mejora cuando se repone el magnesio y se suspende el tratamiento con el IBP. Para pacientes que pueden tener un tratamiento prolongado o que toman IBP con digoxina o medicamentos que puedan producir hipomagnesemia (por ejemplo diuréticos), se debe valorar la determinación de los niveles de magnesio antes de comenzar el tratamiento con IBP y periódicamente durante el mismo.

Riesgo de fracturas de cadera, muñecas y columna vertebral

Los inhibidores de la bomba de protones (IBP) en dosis altas y durante tratamientos prolongados (más de un año) pueden aumentar el riesgo de fractura de cadera, muñeca y columna vertebral, sobre todo en pacientes de edad evanzada o en presencia de otros factores de riesgo. Estudios observacionales indican que los inhibidores de la bomba de protones pueden aumentar el riesgo global de fractura entre 10-40%. Parte de este aumento puede ser debido a otros factores de riesgo. Los pacientes con riesgo de osteoporosis deben recibir tratamiento según las guías clínicas vigentes y deben tener una ingesta adecuada de vitamina D y calcio.

Lupus eritematoso cutáneo subagudo (LECS)

Los inhibidores de la bomba de protones se asocian a casos muy infrecuentemente de LECS. Si se producen lesiones, especialmente en zonas de la piel expuestas al sol, acompañadas de artralgia, el paciente debe solicitar asistencia médica rápidamente y el profesional sanitario debe

considerar la interrupción del tratamiento con Alapanzol. El LECS después del tratamiento con un inhibidor de la bomba de protones puede aumentar el riesgo de LECS con otros inhibidores de la bomba de protones.

Interferencia con las pruebas de laboratorio

Las concentraciones elevadas de Cromogranina (CgA) pueden interferir en las exploraciones de los tumores neuroendocrinos. Para evirtar esta interferencia, el tratamiento con Alapanzol se debe interrumpir durante al menos cinco dias antes de la medida de CgA (ver sección 5.1). Si los niveles de CgA y gastrina no vuelven al intervalo de referencia después de la medición inicial, se deben repetir las mediciones 14 días después de la suspensión del tratamiento con el inhibidor de la bomba de protones.

4.5. Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Efecto de pantoprazol sobre la absorción de otros medicamentos

Debido a la profunda y larga duración de la inhibición de la secreción ácida gástrica, pantoprazol puede reducir la absorción de fármacos con biodisponibilidad gástrica pH dependiente, e.j. algunos azoles antifúngicos como ketoconazol, itraconazol, posaconazol y otros medicamentos como erlotinib.

Medicamentos para el tratamiento del VIH (atazanavir)

La administración conjunta de atazanavir y otros medicamentos para el tratamiento del VIH cuya absorción es pH dependiente, con inhibidores de la bomba de protones, podría dar lugar a una disminución importante de la biodisponibilidad de estos medicamentos para el tratamiento del VIH y podría afectar a la eficacia de estos medicamentos. Por lo tanto, no se recomienda la administración conjunta de inhibidores de la bomba de protones con atazanavir (ver sección 4.4).

Anticoagulantes cumarínicos (fenprocumon o warfarina)

La administración concomitante de pantoprazol con warfarina o fenprocumon no afecta a la farmacocinética de la warfarina, del fenprocumon o a la razón normalizada internacional (RNI). Aunque se ha notificado algun caso de aumento de RNI y del tiempo de protombina en pacientes que toman IBPs conjuntamente con warfarina o fenprocumon. Los aumentos en la RNI y el tiempo de protrombina pueden provocar hemorragias anómalas e incluso la muerte. Los pacientes tratados con pantoprazol y warfarina o fenprocumon deben estar bajo supervisión médica debido a dichos aumentos en la RNI y el tiempo de protrombina.

Metotrexato

Se ha notificado que el uso concomitante de altas dosis de metotrexato (ej. 300 mg) e inhibidores de la bomba de protones, incrementa los niveles de metotrexato en algunos pacientes. Por lo tanto cuando se

utilizan altas dosis de metotrexato, por ejemplo en cáncer y psoriasis, puede ser necesaria una retirada temporal de pantoprazol.

Otros estudios de interacciones

Pantoprazol se metaboliza exhaustivamente en el hígado mediante el sistema enzimático citocromo P450. La principal ruta metabólica es la desmetilación mediante la enzima CYP2C19 y otras rutas metabólicas incluida la oxidación mediante la enzima CYP3A4.

Los estudios de interacción con fármacos que se metabolizan igualmente mediante estas rutas metabólicas, como carbamacepina, diazepam, glibenclamida, nifedipino y anticonceptivos orales que contengan levonorgestrel y etinilestradiol, no mostraron interacciones clínicas significativas. Los resultados de estudios sobre un registro de interacciones demuestran que pantoprazol no tiene efecto sobre el metabolismo de sustancias activas metabolizadas mediante las enzimas CYP1A2 (tales como cafeína, teofilina), CYP2C9 (tales como piroxicam, diclofenaco, naproxeno), CYP2D6 (como metoprolol), CYP2E1 (como etanol), o no interfiere con p-glicoproteinas asociadas a la absorción de digoxina.

No se presentaron tampoco interacciones con antiácidos administrados concomitantemente.

También se han realizado estudios de interacción administrando pantoprazol de forma concomitante con antibióticos (claritromicina, metronidazol y amoxicilina). No se han hallado interacciones clínicamente significativas.

Medicamentos que inhiben o inducen la enzima CYP2C19:

Los inhibidores de la enzima CYP2C19 como la fluvoxamina pueden aumentar la exposición sistémica al pantoprazol. Se debe considerar una reducción en la dosis para los pacientes en tratamiento a largo plazo con dosis altas de pantoprazol o en aquellos pacientes con insuficiencia hepática.

Los medicamentos inductores de las enzimas CYP2C19 y CYP3A4 como la rifampicina y la hierba de San Juan (*Hypericum perforatum*) pueden reducir las concentraciones plasmáticas de los IBPs que son metabolizados a través de estos sistemas enzimáticos.

4.6. Fertilidad, embarazo y lactancia

Embarazo

Existen algunos datos en mujeres embarazadas (entre 300-1000 resultados de embarazos) que indican que no existen malformaciones fetales/neonatales por toxicidad con pantoprazol.

Los estudios en animales han mostrado toxicidad reproductiva (ver seccion 5.3).

am

Como medida de precaución no se recomienda tomar pantoprazol durante el embarazo.

Lactancia

Se desconoce si pantoprazol se excreta en la leche materna. En estudios en animales se ha mostrado la excreción de pantoprazol en la leche materna. No existen datos suficientes sobre la excreción de pantoprazol en la leche materna aunque se ha notificado que en humanos pantoprazol se excreta en la leche materna. No puede excluirse que exista un riesgo para los recién nacidos/bebes. Por lo tanto, la decisión de interrumpir la lactancia o interrumpir/abstenerse del tratamiento con pantoprazol, deberá tomarse en función del beneficio de la lactancia para el niño, y el beneficio del tratamiento con pantoprazol para la

madre.

Fertilidad

No existe evidencia de alteraciones en la fertilidad después de la administración de pantoprazol en estudios con animales (ver sección 5.3).

4.7. Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

Pueden aparecer reacciones adversas tales como vértigos y trastornos de la visión (ver sección 4.8). En ese caso los pacientes no deberán conducir o utilizar máquinas.

4.8. Reacciones adversas

Puede esperarse que aproximadamente un 5% de los pacientes presenten reacciones adversas a medicamentos (RAMs). Las RAMs notificadas con más frecuencia son diarrea y cefalea, apareciendo ambas en aproximadamente el 1% de los pacientes.

En la tabla siguiente, las reacciones adversas notificadas con pantoprazol se agrupan según la siguiente clasificación de frecuencias.

Muy frecuentes ($\geq 1/10$); frecuentes ($\geq 1/100$ a <1/10); poco frecuentes ($\geq 1/1.000$ a $\leq 1/1.000$); raras ($\geq 1/1.000$); muy raras (< 1/10.000), frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

No es posible aplicar ninguna frecuencia de Reacción Adversa para todas las reacciones adversas notificadas tras la experiencia postcomercialización, por lo que se mencionan como frecuencia "no conocida".

Las reacciones adversas se enumeran en orden decreciente de gravedad dentro de cada intervalo de frecuencia.



Tabla 1. Reacciones adversas con pantoprazol en ensayos clínicos y experiencia postcomercialización.

Frecuencia y	Frecuentes	Poco	Raras	Muy raras	Frecuencia no
Clasificación por		frecuentes			conocida
órganos y					
sistemas					
Trastornos de la			Agranulocitosis	Trombocitopenia;	
sangre y del				Leucopenia;	
sistema linfático				Pancitopenia.	
Trastornos del			Hipersensibilidad		
sistema			(incluidas		
inmunológico			reacciones		
			anafilácticas y		
			shock		
			anafiláctico)		
T			TT: 1: 1 ·		77.
Trastornos del			Hiperlipidemia y		Hiponatremia.
metabolismo y de			elevación de los		Hipocalcemia
la nutrición			lípidos		(1)
			(triglicéridos,		Hipopotasemia.
			colesterol);		Hipomagnesemia.
			cambios de peso		[Ver advertencias
					y precauciones de
					empleo (4.4)]
		-			
Transtornos		Transtornos	Depresión	Desorientación	Alucinación;
psiquiátricos		del sueño	(y todos los	(y todos los	confusión
			agravamientos)	agravamientos)	(especialmente en
					pacientes
					predispuestos, así
					como el
					agravamiento de
					estos síntomas en
					caso de que ya
					existan
					previamente)
Trastornos del		Cefalea;	Alteraciones del		Parestesia
sistema nervioso		vértigos	gusto		



Trastornos			Trastornos de la	
oculares			visión/Visión	
			borrosa	
Trastornos	Pólipos de	Diarrea;		
gastrointestinales	glándulas	náuseas/		Colitis
gastromestmales	fúndicas	vómitos;		microscópica
	(benignos)	distensión		
	(beingnos)			
		abdominal y		
		meteorismo;		
		estreñimiento;		
		sequedad de		
		boca;		
		molestias y		
		dolor		
		abdominal.		
Trastornos		Aumento en	Aumento de la	Lesión
hepatobiliares		las enzimas	bilirrubina.	hepatocelular;
		hepáticas		ictericia; fallo
		(transaminasas		hepatocelular.
		, ^γ - GT)		
		γ		
Trastornos de la		Sarpullido/	Urticaria;	Síndrome
piel y del tejido		Exantema/	angioedema	de
subcutáneo		erupción;		Stevens- Johnson;
		prurito.		Síndrome
				de Lyell;
				eritema
				multiforme;
				fotosensibilidad.
				Lupus eritematoso
				cutáneo subagudo
				(ver sección 4.4.).
Trastornos		Fractura de	Artralgia, mialgia	Espasmos
musculoesqueléti		cadera,		musculares (2)
cos y del tejido		muñeca y		
conjuntivo		columna		
		vertebral (ver		
		sección 4.4)		



TD			I	NI C''
Trastornos				Nefritis
renales y				intersticial (con
urinarios				posible progresión
				a fallo renal)
Trastornos del		Ginecomastia		
aparato				
reproductor y de				
la mama				
Trastornos	Astenia, fatiga	Aumento de la		
generales y	y malestar	temperatura		
alteraciones en el		corporal, edema		
lugar de		periférico.		
administración				

⁽¹⁾ Hipocalcemia en asociación con hipomagnesemia

Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante notificar las sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del Sistema Español Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: https://www.notificaram.es.

4.9. Sobredosis

No se conocen síntomas de sobredosis en humanos.

Exposición sistémica de hasta 240 mg. administrados por vía intravenosa durante 2 minutos, fueron bien toleradas.

Ya que pantoprazol se une extensamente a las proteínas, no es fácilmente dializable.

En caso de sobredosis con signos clínicos de intoxicación, no se hacen recomendaciones terapéuticas específicas, aparte del tratamiento sintomático y de apoyo.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1. Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: Inhibidores de la bomba de protones.

⁽²⁾ Espasmos musculares como una consecuencia de la alteración de electrolitos

Código ATC: A02BC02.

Mecanismo de acción

Pantoprazol es un benzimidazol sustituido que inhibe la secreción de ácido clorhídrico en el estómago

mediante un bloqueo específico de la bomba de protones de las células parietales.

Pantoprazol se transforma en su forma activa en el canalículo secretor de las células parietales donde inhibe

a la enzima H₊/K₊ ATP_{asa}, es decir, en la etapa final de la producción de ácido clorhídrico en el estómago.

La inhibición es dosis dependiente y afecta tanto a la secreción ácida basal como a la estimulada. Como

otros inhibidores de la bomba de protones y los antagonistas de los receptores H2, el tratamiento con

pantoprazol produce una reducción de la acidez en el estómago y por tanto, un aumento de gastrina

proporcional a la reducción de acidez. El aumento de gastrina es reversible. Como pantoprazol se une a la

enzima en una zona distal a nivel del receptor celular, puede inhibir la secreción de ácido clorhídrico

independientemente de la estimulación por otras sustancias (acetilcolina, histamina y gastrina). El efecto es

el mismo tanto si se administra por vía intravenosa como oral.

Efectos farmacodinámicos

Los valores de gastrina en ayunas se incrementan con pantoprazol. Durante el tratamiento a corto plazo

estos valores no exceden, en la mayoría de los casos del límite superior normal. Durante el tratamiento a

largo plazo los niveles de gastrina se duplican en la mayoría de los casos. No obstante, solamente en casos

aislados se han observado incrementos excesivos. Como consecuencia, durante el tratamiento a largo plazo,

se ha observado en un número mínimo de casos un incremento de leve a moderado en el número de células

endocrinas específicas ECL en el estómago (de hiperplasia simple a adenomatosa). Sin embargo, según los

estudios llevados a cabo hasta el momento, la formación de lesiones precursoras de carcinoide (hiperplasia

atípica) o de carcinoides gástricos, que han sido descritas en animales de experimentación (ver sección 5.3),

no se han encontrado en humanos.

Durante el tratamiento con antisecretores, la gastrina sérica aumenta en respuesta a la menor secrección de

ácido. La CgA también aumenta como consecuencia de la menor acidez gástrica. El aumento de

concentraciones de Cromogranina A (CgA) puede interferir en las exploraciones de los tumores

neuroendocrinos.

Las evidencias publicadas hasta la fecha sugieren que el tratamiento con inhibidores de la bomba de

protones se debe cumplir entre 5 y 2 días antes de las mediciones de CgA. Esto permite que las

concentraciones de CgA, que pudieran resultar erróneamente elevadas después del tratamiento con IBP,

vuelvan a su intervalo de referencia.

5.2. Propiedades farmacocinéticas

Absorción

Pantoprazol se absorbe rápidamente, obteniéndose concentraciones elevadas en plasma incluso después de

una única dosis oral de 40 mg. Se consiguen unas concentraciones séricas máximas entre 2-3 µg/ml en una

media de aproximadamente 2,5 horas después de la administración, y estos valores permanecen constantes

tras la administración múltiple.

La farmacocinética no varía después de una administración única o repetida. En el intervalo de dosis de 10

a 80 mg, la cinética de pantoprazol en plasma es lineal, tanto tras la administración oral, como intravenosa.

La biodisponibilidad absoluta de los comprimidos fue de alrededor del 77%. La ingesta concomitante de

alimento no influye sobre el AUC, la concentración sérica máxima y, por lo tanto, sobre la

biodisponibilidad. Sólo la variabilidad del período de latencia se incrementará por la ingesta concomitante

de alimento.

Distribución

La unión de pantoprazol a proteínas séricas es de alrededor del 98%. El volumen de distribución es de unos

0,15 l/Kg.

Metabolismo o Biotransformación

La sustancia se metaboliza casi exclusivamente en el hígado. La principal ruta metabólica es la

desmetilación mediante la enzima CYP2C19 con la posterior conjugación de sulfato. Otra ruta metabólica

incluye la oxidación mediante la enzima CYP3A4.

Eliminación

La vida media terminal es de aproximadamente 1 h y el aclaramiento de unos 0,1 l/h/kg. Se han registrado

algunos casos de individuos con retraso en la eliminación. Debido a la unión específica de pantoprazol a las

bombas de protones de la célula parietal, la vida media de eliminación no se correlaciona con su duración

de acción más prolongada (inhibición de la secreción ácida).

La eliminación renal representa la principal vía de excreción (alrededor de un 80%) para los metabolitos de

pantoprazol, el resto se excreta con las heces. El principal metabolito en suero y orina es

desmetilpantoprazol que está conjugado con sulfato. La vida media del metabolito principal (alrededor de

1,5 h) no es mucho más larga que la de pantoprazol.

Poblaciones especiales

Metabolizadores lentos

Aproximadamente el 3% de la población europea tiene una deficiencia funcional de la enzima CYP2C19 y

se les llama metabolizadores lentos. En estos individuos, el metabolismo de pantoprazol probablemente es

catalizado en su mayor parte por la enzima CYP3A4. Tras la administración de una dosis única de 40 mg

de pantoprazol, el promedio del área bajo la curva concentración plasmática-tiempo fue alrededor de 6

veces mayor en metabolizadores lentos que en individuos con la enzima funcional CYP2C19

(metabolizadores extensivos). El promedio del pico de las concentraciones plasmáticas aumentó alrededor

del 60%. Estas conclusiones no afectan a la posología de pantoprazol.

Insuficiencia renal

No se recomienda una reducción de la dosis cuando se administra pantoprazol a pacientes con deterioro de

la función renal (incluyendo pacientes en diálisis). Como en los sujetos sanos, la vida media de pantoprazol

es corta. Solamente muy pequeñas cantidades de pantoprazol pueden ser dializadas. Aunque el principal

metabolito presenta una vida media moderadamente retrasada (2 - 3 h), la excreción es, sin embargo, rápida

y por eso no se produce acumulación.

Insuficiencia hepática

Aunque para pacientes con cirrosis hepática (clases A y B según la clasificación de Child) los valores de

vida media aumentan entre 7 y 9 h y los valores AUC aumentan en un factor de 5 - 7, la concentración

máxima en suero sólo se incrementa ligeramente, en un factor de 1,5 en comparación con sujetos sanos.

Edad avanzada

Tampoco es clínicamente relevante el ligero incremento en AUC y Cmax en voluntarios de edad avanzada,

en comparación con voluntarios jóvenes.

Población pediatrica

Tras la administración de dosis únicas orales de 20 mg o 40 mg de pantoprazol a niños de edades

comprendidas entre los 5 y los 16 años, se observaron valores de AUC y Cmax que estaban en el rango de

los valores correspondientes en adultos.

Tras la administración de dosis únicas i.v. de 0,8 o 1,6 mg/kg de pantoprazol a niños de edades

comprendidas entre los 2 y los 16 años no se observó asociación significativa entre la aclaración de

pantoprazol y la edad o el peso. Los valores de AUC y el volumen de distribución fueron proporcionales a

los datos en adultos.

an and a

5.3. Datos preclínicos sobre seguridad

Los datos preclínicos basados en estudios convencionales de farmacología de seguridad, toxicidad a dosis

repetidas y genotoxicidad no revelan un riesgo especial para seres humanos.

En un estudio de carcinogénesis llevado a cabo durante 2 años en ratas se encontraron neoplasias

neuroendocrinas. Además, se hallaron papilomas de células escamosas en los estómagos de las ratas. El

mecanismo que conduce a la formación de carcinoides gástricos por benzimidazoles sustituidos ha sido

investigado cuidadosamente, y se ha llegado a la conclusión de que es una reacción secundaria a los niveles

séricos masivamente elevados de gastrina, que se presentan en la rata durante el tratamiento crónico a dosis

elevadas

En estudios de 2 años en roedores, se observó un aumento de tumores hepáticos en ratas y en ratones

hembras y se interpretó que se debía a la alta tasa de metabolización hepática de pantoprazol.

Se observó un ligero aumento de cambios neoplásicos en el tiroides en el grupo de ratas que recibieron las

dosis más elevadas. La aparición de estas neoplasias está asociada con los cambios inducidos por

pantoprazol en la degradación de tiroxina en el hígado de la rata. Como la dosis terapéutica en el hombre es

baja, no se esperan efectos secundarios en las glándulas tiroideas.

En estudios de reproducción en animales se ha observado una ligera fetotoxicidad a dosis superiores a 5

mg/kg.

Las investigaciones no han revelado evidencias de alteraciones en la fertilidad o efectos teratogénicos. Se

investigó en rata el paso de pantoprazol a través de placenta, detectándose un incremento en la gestación

avanzada. Como resultado, la concentración de pantoprazol en el feto se eleva poco antes del nacimiento.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1. Lista de excipientes

Núcleo: carbonato sódico, manitol, carboximetilcelulosa sódica (carmelosa sódica), carboximetilalmidón

sódico de patata (almidón de patata), estearato magnésico, sílice coloidal anhidra.

Recubrimiento: propilenglicol, óxido de hierro amarillo (E-172), dióxido de titanio (CI=77891, E-171),

hipromelosa, citrato trietilo, copolímero ácido metacrílico y acrilato de etilo (1:1).

6.2. Incompatibilidades

No aplicable.



6.3. Periodo de validez

36 meses.

6.4. Precauciones especiales de conservación

No requiere condiciones especiales de conservación.

6.5. Naturaleza y contenido del envase

Alapanzol 40 mg comprimidos gastrorresistentes se presenta en envases de 14, 28 y 500 comprimidos gastrorresistentes, en blister de Al/Al.

6.6. Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones

Ninguna especial.

La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él, se realizará de acuerdo con la normativa local.

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Especialidades Farmacéuticas Centrum, S.A.

C/ Sagitario, 14

03006 Alicante, España

Teléfono: +34 965 28 67 00 Fax: +34 965 28 64 34

Email: asacpharma@asac.net

8. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

71056

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/ RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

Fecha de autorización: 17 junio 2009 Fecha de renovación: 17 febrero 2015

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

Junio 2019

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) http://www.aemps.gob.es