ANEXO I FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, lo que agilizará la detección de nueva información sobre su seguridad. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas. Ver la sección 4.8, en la que se incluye información sobre cómo notificarlas.

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Elfabrio 2 mg/ml concentrado para solución para perfusión

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada vial contiene 20 mg de pegunigalsidasa alfa en un volumen de 10 ml a una concentración de 2 mg/ml.

La concentración indica la cantidad de pegunigalsidasa alfa teniendo en cuenta la pegilación.

La pegunigalsidasa alfa se produce en células de tabaco (células de *Nicotiana tabacum* BY2) utilizando tecnología de ADN recombinante.

El principio activo, pegunigalsidasa alfa, es un conjugado covalente de prh-alfa-GAL-A con polietilenglicol (PEG).

No se debe comparar la potencia de este medicamento con la de otras proteínas pegiladas o no pegiladas del mismo grupo terapéutico. Para consultar más información, ver sección 5.1.

Excipiente con efecto conocido

Cada vial contiene 48 mg de sodio.

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

3. FORMA FARMACÉUTICA

Concentrado para solución para perfusión

Solución transparente e incolora.

4. DATOS CLÍNICOS

4.1 Indicaciones terapéuticas

Elfabrio está indicado como terapia de sustitución enzimática a largo plazo en pacientes adultos con un diagnóstico confirmado de enfermedad de Fabry (deficiencia de alfa-galactosidasa).

4.2 Posología y forma de administración

El tratamiento con Elfabrio debe ser controlado por un médico con experiencia en el tratamiento de pacientes con enfermedad de Fabry.

Las medidas médicas de apoyo adecuadas deben estar disponibles cuando se administre Elfabrio a pacientes que no hayan recibido tratamiento previamente o que hayan experimentado reacciones graves de hipersensibilidad a Elfabrio en el pasado.

Puede ser recomendable el tratamiento previo con antihistamínicos o corticosteroides en pacientes que hayan experimentado previamente reacciones de hipersensibilidad a Elfabrio o a otros tratamientos de sustitución enzimática (TSE) (ver sección 4.4).

Posología

La dosis recomendada de pegunigalsidasa alfa es 1 mg/kg de peso corporal administrado una vez cada dos semanas.

Para consultar las instrucciones de reconstitución, ver sección 6.6.

Pacientes que reemplacen el tratamiento con agalsidasa alfa o beta

Durante los 3 primeros meses (6 perfusiones) de tratamiento con Elfabrio, se debe preservar la pauta del tratamiento previo con una retirada escalonada de éste según la tolerabilidad del paciente al medicamento.

<u>Poblaciones especiales</u>

Insuficiencia renal o hepática

No es necesario ajustar la dosis en pacientes con insuficiencia renal o hepática.

Pacientes de edad avanzada (≥65 años)

No se ha evaluado la seguridad y eficacia de Elfabrio en pacientes mayores de 65 años y no se pueden recomendar pautas posológicas alternativas para estos pacientes. Los pacientes de edad avanzada pueden ser tratados con la misma dosis que otros pacientes adultos; ver sección 5.1.

Población pediátrica

No se ha establecido todavía la seguridad y eficacia de Elfabrio en niños y adolescentes de 0 a 17 años. No se dispone de datos.

Forma de administración

Solo para uso por perfusión intravenosa.

Elfabrio no se debe perfundir en la misma vía intravenosa con otros productos.

Para consultar las instrucciones de dilución del medicamento antes de la administración, ver sección 6.6.

Tras la preparación, la dilución se debe administrar mediante perfusión intravenosa y filtrar a través de un filtro en línea de 0,2 µm de baja unión a proteínas.

Se debe observar al paciente por si aparecen reacciones relacionadas con la perfusión (RRP) durante dos horas después de la perfusión; ver sección 4.4.

En la sección 6.6 se incluye más información acerca de cómo manejar Elfabrio antes de la administración.

Administración en el domicilio

Se puede considerar la perfusión de Elfabrio en el domicilio si el paciente está tolerando bien las perfusiones y no tiene antecedentes de RRP moderadas o intensas en los meses previos. La decisión de pasar a las perfusiones en el domicilio se debe tomar después de la evaluación y la recomendación del médico responsable. El paciente debe estar médicamente estable. Deben establecerse y ponerse a disposición del profesional sanitario a cargo de la perfusión en el domicilio la infraestructura, los recursos y los procedimientos para la perfusión en el domicilio, incluida la formación.

El profesional sanitario también debe estar disponible en todo momento durante la perfusión en el domicilio y durante un periodo de tiempo especificado después de la perfusión.

El paciente o cuidador deberán recibir la formación adecuada por parte del médico responsable o el enfermero antes del inicio de las perfusiones en el domicilio. La dosis y la velocidad de perfusión empleadas en el domicilio deben ser iguales a las utilizadas en el hospital; solo se deben modificar bajo la supervisión del médico responsable.

Velocidad de perfusión y duración de la perfusión

Tabla 1: Dosis y tiempo de perfusión recomendados para la administración intravenosa de Elfabrio

Perfusión inicial de 1 mg/kg de peso corporal cada 2 semanas			
Peso corporal (kg)	Volumen total (ml)	Tiempo de perfusión	Velocidad de perfusión*
hasta 70	150 ml	3 horas como mínimo	0,83 ml/min (50 ml/h)
70-100	250 ml	3 horas como mínimo	1,39 ml/min (83,33 ml/h)
>100	500 ml	3 horas como mínimo	2,78 ml/min (166,67 ml/h)

Perfusión de mantenimiento

La duración ideal de la perfusión se puede alcanzar dependiendo de la tolerabilidad al fármaco del paciente. El aumento de la velocidad de perfusión se debe alcanzar gradualmente a partir de la velocidad empleada en la primera perfusión.

1 mg/kg de peso corporal cada 2 semanas

Peso corporal (kg)	Volumen total (ml)	Tiempo de perfusión	Velocidad de perfusión*
hasta 70	150 ml	1,5 horas como mínimo	1,68 ml/min (100 ml/h)
70-100	250 ml	1,5 horas como mínimo	2,78 ml/min (166,67 ml/h)
>100	500 ml	1,5 horas como mínimo	5,56 ml/min (333,33 ml/h)

^{*}Se puede ajustar la velocidad de perfusión en caso de reacción a la perfusión (ver sección 4.4).

Si los pacientes experimentan reacciones relacionadas con la perfusión, incluidas reacciones de hipersensibilidad o reacciones anafilácticas, durante la perfusión, se debe interrumpir inmediatamente la perfusión y se debe iniciar el tratamiento médico adecuado (ver sección 4.4).

Si los pacientes experimentan reacciones adversas durante la perfusión en el domicilio, deben interrumpir inmediatamente el proceso de perfusión y solicitar la atención de un profesional sanitario. Puede ser necesario realizar las perfusiones siguientes en un entorno clínico.

4.3 Contraindicaciones

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

4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo

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.

Reacciones relacionadas con la perfusión

Se han notificado reacciones relacionadas con la perfusión (RRP), definidas como toda reacción adversa relacionada que aparezca después del comienzo de la perfusión y hasta 2 horas después del final de la perfusión (ver sección 4.8). Los síntomas de las RRP observados con mayor frecuencia fueron hipersensibilidad, prurito, náuseas, mareo, escalofríos y dolor muscular.

El tratamiento de las RRP se debe basar en la intensidad de la reacción, e incluye la disminución de la velocidad de perfusión y la administración de medicamentos tales como antihistamínicos, antipiréticos o corticosteroides para las reacciones de leves a moderadas. El tratamiento previo con antihistamínicos o corticosteroides puede prevenir ulteriores reacciones en los casos en que se requiera tratamiento

sintomático, aunque se produjeron RRP en algunos pacientes después de recibir tratamiento previo (ver sección 4.2).

Hipersensibilidad

Se han notificado reacciones de hipersensibilidad en pacientes que participaban en estudios clínicos (ver sección 4.8). Como con cualquier producto proteínico intravenoso, se pueden producir reacciones de hipersensibilidad de tipo alérgico tales como angioedema localizado (que incluye tumefacción de la cara, la boca y la garganta), broncoespasmo, hipotensión, urticaria generalizada, disfagia, exantema, disnea, rubor, molestias torácicas, prurito y congestión nasal. Si se produce una reacción alérgica grave o de tipo anafiláctico, se recomienda interrumpir inmediatamente la administración de Elfabrio y se deben seguir las pautas médicas vigentes para el tratamiento de urgencia.

En pacientes que hayan experimentado reacciones graves de hipersensibilidad durante la perfusión de Elfabrio, se debe tener precaución con la reexposición al medicamento y deben estar fácilmente disponibles las medidas médicas de apoyo adecuadas. Además, para los pacientes que hayan experimentado reacciones graves de hipersensibilidad con la perfusión de TSE, incluido Elfabrio, deben estar fácilmente disponibles las medidas médicas de apoyo adecuadas.

Inmunogenicidad

En los estudios clínicos se ha observado el desarrollo de anticuerpos antifármaco (ADA, por sus siglas en inglés) inducidos por el tratamiento (ver sección 4.8).

La presencia de ADA contra Elfabrio se puede asociar a un mayor riesgo de reacciones relacionadas con la perfusión, y las RRP graves son más probables en pacientes con ADA. Se debe vigilar a los pacientes que presenten reacciones a la perfusión o reacciones inmunológicas con el tratamiento con Elfabrio.

Además, se debe vigilar a los pacientes con ADA contra otros tratamientos de sustitución enzimática, que hayan experimentado reacciones de hipersensibilidad a Elfabrio o que sustituyan su tratamiento actual por Elfabrio.

Glomerulonefritis membranoproliferativa

Se pueden producir depósitos de inmunocomplejos durante los tratamientos de sustitución enzimática como manifestación de la respuesta inmunológica al producto. Se notificó un único caso de glomerulonefritis membranoproliferativa durante el desarrollo clínico de Elfabrio debido a inmunodepósitos en el riñón (ver sección 4.8). Esta reacción produjo un descenso temporal de la función renal, que mejoró tras la interrupción del medicamento.

Excipientes con efecto conocido

Este medicamento contiene 48 mg de sodio por vial equivalente al 2 % de la ingesta máxima diaria de 2 g de sodio recomendada por la OMS para un adulto.

4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No se han realizado estudios de interacciones ni estudios de metabolismo *in vitro*. Teniendo en cuenta su metabolismo, la pegunigalsidasa alfa es un candidato poco probable para las interacciones farmacológicas mediadas por el citocromo P450.

Elfabrio es una proteína y se prevé que se degrade metabólicamente mediante hidrólisis peptídica.

4.6 Fertilidad, embarazo y lactancia

Embarazo

No hay datos o estos son limitados relativos al uso de pegunigalsidasa alfa en mujeres embarazadas. Los estudios en animales no sugieren efectos perjudiciales directos ni indirectos en términos de toxicidad para la reproducción (ver sección 5.3). Como medida de precaución, es preferible evitar el uso de Elfabrio durante el embarazo a menos que sea claramente necesario.

Lactancia

Se desconoce si la pegunigalsidasa alfa/metabolitos se excretan en la leche materna. Los datos farmacodinámicos/toxicológicos disponibles en animales muestran que Elfabrio se excreta en la leche (para mayor información ver sección 5.3). No se puede excluir el riesgo en recién nacidos/niños. Se debe decidir si es necesario interrumpir la lactancia o interrumpir el tratamiento tras considerar el beneficio de la lactancia para el niño y el beneficio del tratamiento para la madre.

Fertilidad

No se han realizado estudios para evaluar el posible efecto de la pegunigalsidasa alfa en la fertilidad humana.

Los estudios realizados en animales no muestran indicios de afectación de la fertilidad (ver sección 5.3).

4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

Se observó mareo o vértigo en algunos pacientes tras la administración de Elfabrio. Estos pacientes deben abstenerse de conducir y utilizar máquinas hasta que los síntomas hayan remitido.

4.8 Reacciones adversas

Resumen del perfil de seguridad

Las reacciones adversas más frecuentes fueron reacciones relacionadas con la perfusión, notificadas en el 6,3 % de los pacientes, seguidas de hipersensibilidad y astenia, notificadas cada una de ellas en el 5,6 % de los pacientes.

En los estudios clínicos, 5 pacientes (3,5 %) experimentaron una reacción grave que se consideró relacionada con Elfabrio. Cuatro de estas reacciones correspondían a hipersensibilidad mediada por IgE confirmada (broncoespasmo, hipersensibilidad) que se produjeron con la primera perfusión de Elfabrio y desaparecieron al día siguiente de su aparición.

Tabla de reacciones adversas

Los datos descritos a continuación reflejan los datos de 141 pacientes con enfermedad de Fabry que recibieron Elfabrio en 8 estudios clínicos, con una pauta posológica de 1 mg/kg cada dos semanas o de 2 mg/kg cada cuatro semanas durante un mínimo de 1 perfusión y hasta 6 años.

Las reacciones adversas se presentan en la tabla 2. La información se presenta en función de la clasificación de órganos del sistema MedDRA. Las frecuencias se definen como: muy frecuentes ($\geq 1/10$), frecuentes ($\geq 1/100$), poco frecuentes ($\geq 1/100$), raras ($\geq 1/100$), raras ($\geq 1/1000$), muy raras (< 1/1000) y frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

Tabla 2: Reacciones adversas notificadas durante el tratamiento con Elfabrio

Trastornos del sistema impresensibilidad de tipo l' insomnio marco del sistema impresensibilidad de tipo l' insomnio marco del sistema nervioso del olido y del laberinto de laberinto del discripto de laberinto del discripto del laberinto del discripto del laberinto del discripto del laberinto del laberinto del discripto del laberinto del discripto del laberinto del discripto del laberinto del segmenta del consensación de ardor temblor del laberinto del discripto del laberinto del segmenta del consensación de ardor temblor del laberinto del laberinto del laberinto del segmenta del consensación de ardor temblor del laberinto del labe	Clasificación de órganos		Frecuencia
Trastornos del sistema inmunológico hipersensibilidad hipersensibilidad de tipo I Trastornos psiguiátricos agitación parestesia mareo cefalea sensación de ardor temblor. Trastornos del oído y del laberinto Trastornos vasculares Practicos y mediastínicos dolor abdominal diarrea vómitos dolor abdominal diarrea vómitos prunto Trastornos gastrointestinales reitema prunto dolor atrastornos renales y urinarios Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración e la gar de administración del aparato responsaciones complementarias reacción relacionada con la perfusión elevación del cociente proteínas/creatinina presencia de la temperatura corporal elevación del cociente proteínas/creatinina presencia de la temperatura corporal elevación del cociente proteínas/creatinina presencia de la temperatura corporal elevación del aciodo úrico en la sangre aumento de peso		Frequentes	
immunológico hipersensibilidad de tipo 1° insommio aguitatricos aguitación° aguitación° insommio individual de tipo 1° insommio insommio individual de tipo 1° insommio individual de area incuralgia sensación de ardor temblor° individual de area incuralgia sensación de ardor temblor° individual de area incuralgia incu			2 000 Medicines
Trastornos psiquiátricos agitación insomnio Trastornos del sistema nervioso del sistema nervioso del cefalea parecesa en encuropatía periférica neuralgia sensación de ardor temblor temblor temblor de laberinto Trastornos vasculares Trastornos vasculares Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos dolor abdominal diarrea vómitos de la piel y del tejido subcutáneo eritema prunito artraglia dolor unication suculoesqueléticos y del tejido conjuntivo musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo proteinurio dolor escalofiros dolor intrastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos generales y alteraciones en el lugar de perfusión eclevación de la temperatura corporal elevación de la cociente proteinas/creatinina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de			
Trastornos del sistema nervioso agitación marco cefalea sensación de ardor temblor remblor sensación de ardor temblor remblor sensación de ardor temblor sensación de ardor temblor sensación de ardor temblor remblor sensación de ardor temblor remblor sensación de ardor temblor sensación de ardor de ardor temblor sensación de ardor temblor sensación de ardor sensación de ardor de ardor de ardor de ardor sensación de ardor s	imitationogico		
Trastornos del sistema nervioso efalea parestesia nervioso efalea efalea efalea efalea efalea esensación de ardor temblor emblor	Trastornos psiguiátricos		insomnio
nervioso mareo cefalea neuralgia sensación de ardor temblor Trastornos del oído y del laberinto Trastornos vasculares Trastornos vasculares Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos Trastornos gastrointestinales Trastornos gastrointestinales Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo musculoes renales y urinarios Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos del aparato reproductor y del la mama Trastornos del aparato reproductor y del la mama Trastornos del aparato reproductor y del la mama Trastornos del aparato reproductor			
cefalea* neuralgia sensación de ardor temblor* Trastornos del oído y del laberinto Trastornos vasculares Trastornos vasculares Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos Trastornos gastrointestinales dolor abdominal* diarrea dolor abdominal* diarrea dolor abdominal* prunito* Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo eritema prunito* Trastornos renales y urinarios Trastornos renales y urinarios Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración Exploraciones complementarias Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de refroda por reflujo gastroesofágico gastritis dispepsia flatulencia hipohidrosis enfermedad por reflujo gastroesofágico gastritis dispepsia flatulencia hipohidrosis entrated proteinuria hipohidrosis enfermedad por reflujo gastroesofágico gastritis dispepsia flatulencia pruntio* entrated proteinuria hipohidrosis entrategia dolor abdominal* dispepsia flatulencia pruntio* glomerulonefritis membranoproliferativa nefropatía crónica proteinuria dolor en los pezones extravasación en el lugar de perfusión edema enfermedad seudogripal dolor en el lugar de perfusión edema enfermedad seudocion de la temperatura corporal* elevación de la temperatura corporal* elevación de la cociente proteínas/creatinina en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del peso			
Trastornos vasculares Trastornos vasculares Trastornos vasculares Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos Trastornos gastrointestinales Trastornos gastrointestinales Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo Trastornos genales y urinarios Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración Exploraciones complementarias Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de vértigo rubor nubor hipotensión* hipertensión* linfedema broncospasmo* disnea irritación de la garganta* congestión nasal* estornudos* enfermedad por reflujo gastroesofágico gastritis dispepsia flatulencia hipohidrosis enfermedad por reflujo gastroesofágico gastritis dispepsia flatulencia hipohidrosis enfermedad por reflujo gastroesofágico gastritis dispepsia flatulencia privation* enfermedad por reflujo gastroesofágico gastritis dispepsia flatulencia hipohidrosis enfermedad por reflujo gastroesofágico gastritis dispepsia flatulencia hipohidrosis enfermedad por reflujo gastroesofágico gastritis dispepsia flatulencia hipohidrosis enfermedad por reflujo gastroesofágico gastritis dispepsia flatulencia enfermedad por reflujo gastroesofágico gatritia diarea enfermedad por reflujo gastroesofágico gastria	ner vrogo		
Trastornos del oído y del laberinto Trastornos vasculares Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos Trastornos gastrointestinales dolor abdominal diarra y pruntio susculoesqueléticos y del tejido conjuntivo Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos del apiar de administración Exploraciones complementarias Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de vértigo vértigo vértigo rubor hipotensión* rubor hipotensión* rubor hipotensión* hipertensión* hipertensión* hipertensión* disnea* rubor hipotensión* hipertensión* disnea* rubor hipotensión* hipertensión* disnea* rirutación de la garganta* congestión nasal* estornudos* enfermedad por reflujo gastroesofágico gastritis dispepsia dispessia dispepsia dispepsia dispepsia dispepsia dispessia			
Trastornos del oído y del laberinto Trastornos vasculares Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos Trastornos gastrointestinales Trastornos gastrointestinales Trastornos de la piel y del del tejido subcutáneo Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo Trastornos del aparato prurito Trastornos renales y urinarios Trastornos del aparato Trastornos del aparato Trastornos enales y urinarios Trastornos del aparato Trastornos enales y urinarios Trastornos del aparato Trastornos del aperato Contro del de del tejido conjuntivo Trastornos enales y urinarios Trastornos del aparato Trastornos del aparato Contro del co			
Internation	Trastornos del oído y del	vértigo	
Trastornos gastrointestinales dolor abdominal dispensión gastritis dispe		<i>S</i> .	
Trastornos gastrointestinales tojido subcutáneo Trastornos renales y urinarios Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración Exploraciones complementarias Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de la perfusión Lesiones traumáticas, intoxicaciones de la perfusión* Irastornos reproductor y de la mama Exploraciones complementarias Inipertensión* linfedema broncoespasmo* disnea* irritación de la garganta* congestión nasal* estornudos* enfermedad por reflujo gastroesofágico gastritis dispepsia flatulencia entermedad por reflujo gastroesofágico gastritis dispepsia flatulencia pipohidrosis glomerulonefritis membranoproliferativa nefropatía crónica proteinuria dolor en los pezones extravasación en el lugar de perfusión edema enfermedad seudogripal dolor en el lugar de perfusión elevación de la temperatura corporal* elevación de las enzimas hepáticas elevación de las enzimas hepáticas elevación de las enzimas hepáticas elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso	Trastornos vasculares		rubor
Trastornos gastrointestinales tojido subcutáneo Trastornos renales y urinarios Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración Exploraciones complementarias Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de la perfusión Lesiones traumáticas, intoxicaciones de la perfusión* Irastornos reproductor y de la mama Exploraciones complementarias Inipertensión* linfedema broncoespasmo* disnea* irritación de la garganta* congestión nasal* estornudos* enfermedad por reflujo gastroesofágico gastritis dispepsia flatulencia entermedad por reflujo gastroesofágico gastritis dispepsia flatulencia pipohidrosis glomerulonefritis membranoproliferativa nefropatía crónica proteinuria dolor en los pezones extravasación en el lugar de perfusión edema enfermedad seudogripal dolor en el lugar de perfusión elevación de la temperatura corporal* elevación de las enzimas hepáticas elevación de las enzimas hepáticas elevación de las enzimas hepáticas elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso			hipotensión*
Trastornos gastrointestinales congestión masal* congestión gastritis dispepsia flatulencia materials congentals y artralgia dolor congentia crónica proteinuria dolor en los pezones glomerulonefritis membranoproliferativa nefropatía crónica proteinuria dolor en los pezones glomerulonefritis membranoproliferativa nefropatía crónica proteinuria dolor en los pezones extravasación en el lugar de perfusión edema enfermedad seudogripal dolor en el lugar de perfusión del acordin de la temperatura corporal* clevación de la senzimas hepáticas elevación de las enzimas hepáticas elevación del acordine proteínas/creatinina en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso			
torácicos y mediastínicos trastornos gastrointestinales náuseas* dolor abdominal* diarrea vómitos* Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo Trastornos renales y urinarios Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración Exploraciones complementarias Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de náuseas* dolor addominal* diarrea dolor abdominal* dispessa enfermedad por reflujo gastroesofágico gastritis dispessa intiación gastritis dispessa patritis dispessa patriti			linfedema
torácicos y mediastínicos trastornos gastrointestinales náuseas* dolor abdominal* diarrea vómitos* Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo Trastornos renales y urinarios Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración Exploraciones complementarias Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de náuseas* dolor addominal* diarrea dolor abdominal* dispessa enfermedad por reflujo gastroesofágico gastritis dispessa intiación gastritis dispessa patritis dispessa patriti			broncoespasmo*
Trastornos gastrointestinales dolor abdominal diagrea vómitos de la piel y del tejido subcutáneo prurito dolor atralgia dolor musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo musculoesquelético musculoesquelético dolor musculoesquelético dolor musculoesquelético dolor musculoesquelético dolor musculoesquelético dolor musculoesquelético dolor en los pezones Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración dolor dolor dolor dolor dolor en el lugar de perfusión elevación de la temperatura corporal dolor en el lugar de perfusión elevación de la temperatura corporal elevación del acido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones de complicaciones de complicaciones de consplementarios Trastornos gaenerales y alteraciones de con la perfusión elevación del acido úrico en la sangre aumento de peso	torácicos y mediastínicos		disnea*
Trastornos gastrointestinales dolor abdominal* diarrea vómitos* flatulencia Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo Trastornos renales y urinarios Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración Exploraciones complementarias Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de Lesiones traumáticas, intoxicaciones de rirema* proteinuria diarrea dolor adolor alteracionas de la perfusión elevación del acido úrico en la sangre aumento de peso enfermedad por reflujo gastroesofágico gastritis diarrea dispersion enfermedad por reflujo gastroesofágico gastritis diarrea diarreal pastritis dispersion alteracioa glomerulonefritis membranoproliferativa nefropatía crónica proteinuria dolor en los pezones extravasación en el lugar de perfusión edema enfermedad seudogripal dolor en el lugar de perfusión del acido úrico en la sangre aumento de peso			
Trastornos gastrointestinales dolor abdominal diarrea vómitos* eritema* prurito* artralgia dolor amusculoesqueléticos y del tejido conjuntivo musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo musculoesquelético musculoesquelético dolor musculoesquelético musculoesquelético dolor musculoesquelético dolor musculoesquelético dolor en musculoesquelético dolor en los pezones Trastornos del aparato reproductor y de la mama delevación de la temperatura corporal dolor en el lugar de administración dolor dolor en el lugar de perfusión elevación de la temperatura corporal elevación de la temperatura corporal elevación del accion telacionada en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de			
dolor abdominal* diarrea vómitos* flatulencia Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo eritema* prurito* Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo musculoesqueléticos* musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo musculoesqueléticos* musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo musculoesqueléticos* glomerulonefritis membranoproliferativa nefropatía crónica proteinuria dolor en los pezones Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración dolor torácico* dolor* escalofríos* elevación de la temperatura corporal* elevación del cociente proteínas/creatinina en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de			estornudos*
diarrea vómitos* dispepsia flatulencia Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo prurito* Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo musculoesquelético* glomerulonefritis membranoproliferativa nefropatía crónica proteinuria dolor en los pezones Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración dolor* dolor récico* dolor en el lugar de administración dolor* dolor en el lugar de elevación de la temperatura corporal* elevación de la senzimas hepáticas elevación del cociente proteínas/creatinina en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones de	Trastornos gastrointestinales		1 0 0
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo Trastornos renales y urinarios Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración Exploraciones complementarias Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de Lesiones traumáticas, intoxicaciones de Trastornos de la piel y del exantema* eritema* prunito* artralgia dolor musculoesquelético* glomerulonefritis membranoproliferativa nefropatía crónica proteinuria dolor en los pezones extravasación en el lugar de perfusión edema enfermedad seudogripal dolor en el lugar de perfusión del remedad seudogripal delevación de la temperatura corporal* elevación de la senzimas hepáticas elevación del cociente proteínas/creatinina en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones de			
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo Trastornos renales y urinarios Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración Exploraciones complementarias Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de Exercica de la piel y del teritema* prurito* artralgia dolor musculoesquelético* glomerulonefritis membranoproliferativa nefropatía crónica proteinuria dolor en los pezones extravasación en el lugar de perfusión edema enfermedad seudogripal dolor en el lugar de perfusión elevación de la temperatura corporal* elevación de las enzimas hepáticas elevación del acido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones de			
tejido subcutáneo rrastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo Trastornos renales y urinarios Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración Exploraciones complementarias Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de Lesiones traumáticas, intoxicaciones de reitema* prurito* artralgia dolor musculoesquelético* glomerulonefritis membranoproliferativa nefropatía crónica proteinuria dolor en los pezones extravasación en el lugar de perfusión edema enfermedad seudogripal dolor en el lugar de perfusión elevación de la temperatura corporal* elevación del cociente proteínas/creatinina en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de		vómitos*	
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo Trastornos renales y urinarios Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración Exploraciones complementarias Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de Lesiones traumáticas, intoxicaciones de Trastornos proteinuria glomerulonefritis membranoproliferativa nefropatía crónica proteinuria dolor en los pezones extravasación en el lugar de perfusión edema enfermedad seudogripal dolor en el lugar de perfusión elevación de la temperatura corporal* elevación del as enzimas hepáticas elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones de			hipohidrosis
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo Trastornos renales y urinarios Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración Exploraciones complementarias Lesiones traumáticas, intoxicaciones de la complicaciones de la complicaciones de la perfusión e la con la perfusión del acido úrico en la sangre aumento de peso	tejido subcutáneo		
musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo Trastornos renales y urinarios Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración Exploraciones complementarias Lesiones traumáticas, intoxicaciones de latinativa dolor renales y complicaciones de latinativa nefropatía crónica proteinuria dolor en los pezones extravasación en el lugar de perfusión edema enfermedad seudogripal dolor en el lugar de perfusión elevación de la temperatura corporal* elevación de las enzimas hepáticas elevación del cociente proteínas/creatinina en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso			
Trastornos renales y urinarios generales y urinarios generales y alteraciones en el lugar de administración dolor ** Exploraciones complementarias complementarias Lesiones traumáticas, intoxicaciones de la tendera de complicaciones de la tendera de lugar de complicaciones de la tendera de lugar de complicaciones de la tendera de lugar de la tendera de lugar de levación del acido úrico en la sangre aumento de peso la con la perfusión de la tendera la con la perfusión elevación del perfusión de la tendera la con la perfusión elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso la con la perfusión elevación del cociente proteínas/creatinina en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso la con la perfusión elevación del cociente proteínas/creatinina en orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso la con la perfusión elevación del cociente proteínas/creatinina en orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso la con la perfusión elevación del cociente proteínas/creatinina en orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso la con la perfusión elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso la con la perfusión elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso la con la perfusión elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso la con la perfusión elevación del ácido úrico en la con la con la perfusión elevación del ácido úrico en la con la perfusión elevación del ácido úrico en la con la con la perfusión elevación del ácido úrico en la con la con la con la con la perfusión elevación del ácido úrico en la con l			
Trastornos renales y urinarios enteres de la parato reproductor y de la mama Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración dolor * dolor en el lugar de administración dolor * dolor en el lugar de rescalofríos* escalofríos* dolor en el lugar de perfusión dolor en el lugar de perfusión elevación de la temperatura corporal* elevación de las enzimas hepáticas elevación del cociente proteínas/creatinina en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones de les descripcions de la perfusión en el lugar de perfusión elevación del acido úrico en la sangre aumento de peso			
urinarios Inefropatía crónica proteinuria Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración Exploraciones complementarias Exploraciones complementarias Lesiones traumáticas, intoxicaciones de lugar de complementarios Inefropatía crónica proteinuria dolor en los pezones extravasación en el lugar de perfusión edema enfermedad seudogripal dolor en el lugar de perfusión elevación de la temperatura corporal* elevación del cociente proteínas/creatinina en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de		musculoesquelético	
Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración dolor torácico* dolor en el lugar de perfusión Exploraciones complementarias elevación de la temperatura corporal* elevación del cociente proteínas/creatinina en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de	_		
Trastornos del aparato reproductor y de la mama Trastornos generales y astenia* extravasación en el lugar de perfusión edema dolor torácico* dolor * dolor en el lugar de perfusión Exploraciones complementarias Exploraciones elevación de la temperatura corporal* elevación del as enzimas hepáticas elevación del cociente proteínas/creatinina en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de	urinarios		*
Trastornos generales y astenia* extravasación en el lugar de perfusión edema dolor torácico* dolor torácico* dolor en el lugar de perfusión Exploraciones complementarias elevación de las enzimas hepáticas elevación del cociente proteínas/creatinina en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones de leucociones de leuco	TD		
Trastornos generales y astenia* extravasación en el lugar de perfusión edema dolor torácico* enfermedad seudogripal dolor en el lugar de perfusión Exploraciones elevación de la temperatura corporal* elevación de las enzimas hepáticas elevación del cociente proteínas/creatinina en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones de lugar de perfusión en el lugar de perfusión dolor en el lugar de perfusión elevación de la temperatura corporal* elevación del cociente proteínas/creatinina en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso			dolor en los pezones
alteraciones en el lugar de administración dolor torácico* dolor torácico* dolor en el lugar de perfusión Exploraciones complementarias elevación de la temperatura corporal* elevación de las enzimas hepáticas elevación del cociente proteínas/creatinina en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de		. *	11 1 6 1
administración dolor torácico* dolor en el lugar de perfusión Exploraciones complementarias elevación de la temperatura corporal* elevación del as enzimas hepáticas elevación del cociente proteínas/creatinina en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de dolor en el lugar de perfusión elevación de la temperatura corporal* elevación del cociente proteínas/creatinina en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso			~ ~
dolor* dolor en el lugar de perfusión Exploraciones complementarias elevación de la temperatura corporal* elevación de las enzimas hepáticas elevación del cociente proteínas/creatinina en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de			
Exploraciones complementarias elevación de la temperatura corporal* elevación de las enzimas hepáticas elevación del cociente proteínas/creatinina en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de elevación de la temperatura corporal* elevación de las enzimas hepáticas elevación del ácido úrico en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso	aummisuacion		~ ^
complementarias elevación de las enzimas hepáticas elevación del cociente proteínas/creatinina en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de elevación de las enzimas hepáticas elevación del ácido úrico en la orina elevación del peso reacción relacionada con la perfusión*	Evnloraciones	uoioi	
elevación del cociente proteínas/creatinina en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de reacción relacionada con la perfusión*			
en orina presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de reacción relacionada con la perfusión*	Complementarias		_
presencia de leucocitos en la orina elevación del ácido úrico en la sangre aumento de peso Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de con la perfusión*			•
Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de levación del ácido úrico en la sangre aumento de peso la sangre aumento de peso levación relacionada con la perfusión*			
Lesiones traumáticas, reacción relacionada intoxicaciones y complicaciones de aumento de peso con la perfusión* aumento de peso con la perfusión*			_
Lesiones traumáticas, reacción relacionada con la perfusión* complicaciones de			_
intoxicaciones y con la perfusión* complicaciones de	Lesiones traumáticas.	reacción relacionada	
complicaciones de			
		1	
procedimentos terapourios	procedimientos terapéuticos		

Clasificación de órganos	Frecuencia	
del sistema MedDRA	Frecuentes	Poco frecuentes
Trastornos cardiacos	extrasístoles	bradicardia*
	supraventriculares	hipertrofia del ventrículo izquierdo

En la tabla 2 se han agrupado los siguientes términos preferentes:

- hipersensibilidad incluye: hipersensibilidad a medicamentos
- agitación incluye: nerviosismo
- dolor abdominal incluye: molestias abdominales
- exantema incluye: exantema maculopapuloso y exantema pruriginoso
- rigidez musculoesquelética registrada como dolor musculoesquelético incluye: mialgia
- astenia incluye: malestar general y cansancio
- dolor torácico incluye: molestias torácicas y dolor torácico no cardiaco
- dolor incluye: dolor en la extremidad
- edema periférico registrado como edema

Descripción de reacciones adversas seleccionadas

<u>Reacciones relacionadas con la perfusión (reacciones adversas ocurridas en las 2 horas siguientes a la perfusión)</u>

Se notificaron RRP en un total de 32 pacientes (22 %): 26 pacientes (23 %) tratados con 1 mg/kg cada dos semanas y 6 pacientes (20 %) tratados con 2 mg/kg cada cuatro semanas. Los síntomas asociados a RRP notificados con mayor frecuencia con la dosis de 1 mg/kg fueron: hipersensibilidad, escalofríos, mareo, exantema y prurito. Con la dosis de 2 mg/kg, el síntoma notificado con mayor frecuencia fue dolor. Las RRP fueron generalmente de intensidad leve o moderada y se resolvieron sin interrumpir el tratamiento; sin embargo, 5 pacientes (todos ellos hombres, dosis de 1 mg/kg) experimentaron 5 RRP de intensidad grave. Estas 5 RRP también fueron clasificadas como graves. Cuatro de estas reacciones fueron reacciones de hipersensibilidad de tipo I confirmadas y tres dieron lugar a la retirada del estudio. Otro paciente fue retirado posteriormente del estudio tras la aparición de otra RRP moderada. No obstante, los 5 pacientes se recuperaron al día siguiente de la aparición con el tratamiento adecuado. Las RRP se produjeron generalmente durante el primer año de tratamiento con Elfabrio y no se observó ninguna RRP grave a partir del segundo año.

Inmunogenicidad

En los estudios clínicos, en 17 de 111 pacientes (16 %) tratados con 1 mg/kg de Elfabrio cada dos semanas y en 0 de 30 pacientes tratados con 2 mg/kg de Elfabrio cada cuatro semanas se desarrollaron anticuerpos antifármaco (ADA) inducidos por el tratamiento.

Glomerulonefritis membranoproliferativa

Durante el desarrollo clínico de Elfabrio, 1 de 136 pacientes notificó una reacción intensa de glomerulonefritis membranoproliferativa después de recibir tratamiento durante más de 2 años. El paciente tenía ADA al comienzo de las perfusiones. La reacción dio lugar a una reducción transitoria de la tasa de filtrado glomerular estimada (TFGe) y a un aumento del nivel de proteinuria, sin signos o síntomas adicionales. Una biopsia reveló la naturaleza mediada por inmunocomplejos de esta reacción. Tras la interrupción del tratamiento, los valores de la TFGe se estabilizaron y la glomerulonefritis se notificó como en resolución.

Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante notificar 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 nacional de notificación incluido en el Apéndice V.

^{*} Términos preferentes que se consideraron RRP tal como se describe en la siguiente sección.

4.9 Sobredosis

No hay informes de sobredosis de Elfabrio durante los estudios clínicos. La dosis máxima estudiada de Elfabrio fue 2 mg/kg de peso corporal cada dos semanas y no se identificaron signos ni síntomas específicos después de las dosis más altas. Las reacciones adversas más frecuentes notificadas fueron reacción relacionada con la perfusión y dolor en la extremidad. Si se sospecha una sobredosis, se debe solicitar atención médica urgente.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: Otros productos para el tracto alimentario y el metabolismo, enzimas, código ATC: A16AB20.

Mecanismo de acción

El principio activo de Elfabrio es la pegunigalsidasa alfa. La pegunigalsidasa alfa es una forma recombinante pegilada de la α-galactosidasa-A humana. La secuencia de aminoácidos de la forma recombinante es similar a la secuencia de la enzima humana natural.

La pegunigalsidasa alfa complementa o reemplaza la α -galactosidasa-A, la enzima que cataliza la hidrólisis de las porciones α -galactosil terminales de los oligosacáridos y de los polisacáridos en el lisosoma, reduciendo así la acumulación de globotriaosilceramida (Gb3) y de globotriaosilesfingosina (Lyso-Gb3).

Eficacia clínica y seguridad

Eficacia

La eficacia y la seguridad de la pegunigalsidasa alfa se evaluaron en 142 pacientes (94 hombres y 48 mujeres), de los cuales 112 recibieron pegunigalsidasa alfa a dosis de 1 mg/kg cada 2 semanas.

Sustrato de la enfermedad

Los análisis de biopsias renales de pacientes no tratados previamente que recibieron tratamiento con pegunigalsidasa alfa en un estudio de fase 1/2 mostraron una reducción del sustrato globotriaosilceramida (Gb3) procedente de los capilares peritubulares renales, medido con el BLISS (sistema de puntuación de inclusiones lipídicas de Barisoni, por sus siglas en inglés), del 68 % en la población total (que incluye a mujeres, hombres con el fenotipo clásico y hombres con el fenotipo no clásico expuestos a diferentes dosis estudiadas; n = 13) después de 6 meses de tratamiento. Además, 11 de 10 sujetos de 10 sujetos de 10 su se disponía de biopsias presentaron una reducción sustancial (10) en la puntuación BLISS después de 10 meses de tratamiento. La concentración plasmática de Lyso-Gb3 disminuyó en un 100 después de 101 meses de tratamiento (101 meses de tratamiento (102 meses de 103 meses de tratamiento (103 meses de 104 meses de 105 meses de 105 meses de 106 meses de tratamiento (106 meses de 107 meses de 108 meses de 109 meses

Función renal

La función renal se evaluó mediante la tasa de filtración glomerular estimada (ecuación CKD-EPI de la TFGe) y la pendiente de su medición anualizada fue el criterio principal de valoración de la eficacia en dos estudios de fase 3 en pacientes adultos con enfermedad de Fabry tratados previamente con TSE: BALANCE (estudio pivotal), una comparación directa, aleatorizada y doble ciego con agalsidasa beta después del reemplazo de la agalsidasa beta a los 12 meses (análisis principal) y a los 24 meses, y un estudio abierto de un solo grupo después del reemplazo de la agalsidasa alfa, ambos seguidos de un estudio de extensión a largo plazo.

No se puede extraer una conclusión final sobre la ausencia de inferioridad en comparación con la agalsidasa beta basada en la TFGe anualizada a partir del estudio pivotal debido a que los datos para la comparación de la variable principal a los 12 meses no eran suficientemente informativos por sí mismos a causa del diseño y del tamaño del estudio. No obstante, la mediana de la pendiente de la TFGe desde el momento inicial hasta los 24 meses de la pegunigalsidasa y del producto de comparación, agalsidasa beta, parecieron próximas. A los 12 meses, la media de la pendiente de la TFGe era de –2,507 ml/min/1,73 m²/año en el grupo de la pegunigalsidasa alfa y de -1,748 en el grupo de la agalsidasa beta (diferencia –0,749 [–3,026; 1,507]). A los 24 meses, la mediana de la pendiente de la TFGe era de –2,514 [–3,788; –1,240] ml/min/1,73 m²/año en el grupo de la pegunigalsidasa alfa y de –2,155 [–3,805; –0,505] en el grupo de la agalsidasa beta (diferencia –0,359 [–2,444; 1,726]).

Población pediátrica

La Agencia Europea de Medicamentos ha concedido al titular un aplazamiento para presentar los resultados de los ensayos realizados con Elfabrio en uno o más grupos de la población pediátrica en el tratamiento de la enfermedad de Fabry (ver sección 4.2 para consultar la información sobre el uso en la población pediátrica).

5.2 Propiedades farmacocinéticas

Los perfiles de farmacocinética (FC) plasmática de la pegunigalsidasa alfa se caracterizaron durante el curso del desarrollo clínico a dosis de 0,2, 1 y 2 mg/kg administradas cada dos semanas en pacientes adultos con enfermedad de Fabry. Los resultados farmacocinéticos de los tres niveles de dosis demostraron que la enzima estaba disponible durante los intervalos de 2 semanas completos con una semivida ($t_{1/2}$) plasmática de 53-134 horas entre los grupos de dosis y el día de la visita. La media del AUC $_{0-\infty}$ aumentó al aumentar la dosis el día 1 y durante todo el estudio. La media del AUC $_{0-2}$ sem normalizada en función de la dosis fue similar con todos los niveles de dosis, lo cual indica una proporcionalidad lineal con la dosis. Para los pacientes que recibieron 1 y 2 mg/kg de Elfabrio, se observaron aumentos de la media de la $t_{1/2}$ y del AUC $_{0-\infty}$ al aumentar la duración del tratamiento y reducciones correspondientes del Cl y del V_z , lo cual sugiere un aclaramiento saturado.

La pegunigalsidasa alfa es una proteína y se prevé que se degrade metabólicamente mediante hidrólisis peptídica. Por consiguiente, no se prevé que la disfunción hepática afecte a la farmacocinética de Elfabrio de forma clínicamente significativa. La masa molecular de la pegunigalsidasa alfa es ~116 KDa, dos veces mayor que el valor límite para la filtración glomerular, excluyendo así la filtración o la degradación proteolítica en los riñones.

5.3 Datos preclínicos sobre seguridad

No se han realizado estudios en animales para evaluar el potencial carcinogénico o mutagénico de Elfabrio.

En el estudio de toxicidad crónica de 6 meses en ratones, el aumento de la incidencia o de la intensidad media de la nefropatía multifocal y de la infiltración linfocítica intersticial en los riñones y de la vacuolización y de la necrosis hepatocíticas en el hígado se limitaron a los machos y hembras tratados con la dosis alta de 40 mg/kg por inyección (dosis 3,2 veces mayor que la exposición en seres humanos, en cuanto al AUC, después de una dosis de 1 mg/kg); en monos, se observó un aumento de la incidencia de hipertrofia de las células de Kupffer en el hígado (7,6 veces mayor que la AUC alcanzada en seres humanos después de una dosis de 1 mg/kg); todos los hallazgos se resolvieron durante el periodo de recuperación.

Los estudios realizados en animales demostraron una exposición sistémica baja en el feto (entre el 0,005 y el 0,025 % de la exposición sistémica de las madres) y en las crías lactantes (máximo 0,014 % en comparación con la exposición sistémica de la madre) después del tratamiento repetido de las madres con pegunigalsidasa alfa. Los estudios de fertilidad y de toxicidad para el desarrollo embriofetal no mostraron indicios de alteración de la fertilidad, embriotoxicidad o teratogenicidad. Sin embargo, no se realizaron estudios de toxicidad para el desarrollo prenatal y posnatal con

pegunigalsidasa alfa y se desconocen los riesgos para el feto y para las crías durante la fase final de la gestación y durante la lactancia.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1 Lista de excipientes

Citrato de sodio tribásico dihidrato Ácido cítrico Cloruro de sodio

6.2 Incompatibilidades

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento no debe mezclarse con otros.

6.3 Periodo de validez

4 años.

Solución para perfusión diluida

Se ha demostrado la estabilidad química y física en uso durante 72 horas tanto a 2-8 °C como por debajo de 25 °C.

Desde un punto de vista microbiológico, el producto se debe usar inmediatamente. Si no se usa inmediatamente, los tiempos de conservación en uso y las condiciones previas al uso son responsabilidad del usuario y normalmente no deben ser superiores a 24 horas en nevera (entre 2 °C y 8 °C) u 8 horas si se conserva por debajo de 25 °C, a menos que la dilución haya tenido lugar en condiciones asépticas controladas y validadas.

6.4 Precauciones especiales de conservación

Conservar en nevera (entre 2 °C y 8 °C).

Para las condiciones de conservación tras la dilución del medicamento, ver sección 6.3.

6.5 Naturaleza y contenido del envase

Vial de 10 ml (de vidrio transparente 15R) cerrado con un tapón de goma recubierto y sellado con una cápsula de cierre de aluminio.

Tamaños de envases de 1, 5 o 10 viales.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

6.6 Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones

Elfabrio solo se debe administrar mediante perfusión intravenosa. Se debe usar una técnica aséptica. Los viales son para un solo uso.

Si se sospecha contaminación, no se debe usar el vial. Se debe evitar agitar o sacudir este medicamento.

No se deben usar agujas con filtro durante la preparación de la perfusión.

El número de viales para diluir se debe determinar en función del peso del paciente y los viales necesarios se deben extraer de la nevera para dejar que alcancen la temperatura ambiente (en aproximadamente 30 minutos).

Dilución

1) Determinar el número total de viales necesarios para la perfusión.

El número de viales necesarios se basa en la dosis total necesaria para cada paciente y requiere calcular una dosis basada en el peso.

Un ejemplo de cálculo de la dosis total en un paciente de 80 kg al que se le ha recetado una dosis de 1 mg/kg es el siguiente:

- Peso del paciente (en kg) \div 2 = volumen de la dosis (en ml)
- Ejemplo: 80 kg (peso del paciente) $\div 2 = 40$ ml (volumen que se debe extraer).
- Dado que se pueden extraer 10 ml de cada vial, en este ejemplo se necesitan 4 viales.
- 2) Dejar que el número necesario de viales alcance la temperatura ambiente antes de la dilución (aproximadamente 30 minutos).

Inspeccionar visualmente los viales. No usar si la cápsula de cierre falta o está rota. No usar si existen partículas sólidas o si se ha producido un cambio de coloración. Evitar agitar o sacudir los viales.

- 3) Extraer y desechar el mismo volumen calculado en el paso 1 de una solución para perfusión de cloruro de sodio de 9 mg/ml (0,9 %) de la bolsa de perfusión.
- 4) Extraer el volumen necesario de la solución de Elfabrio de los viales y diluir con una solución para perfusión de cloruro de sodio de 9 mg/ml (0,9 %) hasta el volumen total basado en el peso del paciente tal como se especifica en la tabla 4 a continuación.

Tabla 4: Volumen total mínimo de perfusión para los pacientes según el peso corporal

Peso del paciente	Volumen total mínimo de perfusión
<70 kg	150 ml
70-100 kg	250 ml
>100 kg	500 ml

Invectar la solución de Elfabrio directamente en la bolsa de perfusión.

NO invectar en el espacio de aire dentro de la bolsa de perfusión.

Invertir suavemente la bolsa de perfusión para mezclar la solución, evitando agitarla o sacudirla enérgicamente.

La solución diluida se debe administrar utilizando un filtro en línea de $0,2~\mu m$ de baja unión a proteínas.

Eliminación

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

Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26/A 43122 Parma Italia

8. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/1/23/1724/001 EU/1/23/1724/002 EU/1/23/1724/003

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

Fecha de la primera autorización:

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos http://www.ema.europa.eu.

ANEXO II

- A. FABRICANTE DEL PRINCIPIO ACTIVO BIOLÓGICO Y FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES
- B. CONDICIONES O RESTRICCIONES DE SUMINISTRO Y USO
- C. OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN
- D. CONDICIONES O RESTRICCIONES EN RELACIÓN CON LA UTILIZACIÓN SEGURA Y EFICAZ DEL MEDICAMENTO

A. FABRICANTE DEL PRINCIPIO ACTIVO BIOLÓGICO Y FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES

Nombre y dirección del fabricante del principio activo biológico

Protalix Ltd. 2 Snunit St., Science Park, Carmiel 2161401 Israel

Nombre y dirección del fabricante responsable de la liberación de los lotes

Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via San Leonardo 96 43122 Parma Italia

B. CONDICIONES O RESTRICCIONES DE SUMINISTRO Y USO

Medicamento sujeto a prescripción médica restringida (ver Anexo I: Ficha Técnica o Resumen de las Características del Producto, sección 4.2).

C. OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

• Informes periódicos de seguridad (IPSs)

Los requerimientos para la presentación de los IPSs para este medicamento se establecen en la lista de fechas de referencia de la Unión (lista EURD) prevista en el artículo 107quater, apartado 7, de la Directiva 2001/83/CE y cualquier actualización posterior publicada en el portal web europeo sobre medicamentos.

El titular de la autorización de comercialización (TAC) presentará el primer IPS para este medicamento en un plazo de 6 meses después de la autorización.

D. CONDICIONES O RESTRICCIONES EN RELACIÓN CON LA UTILIZACIÓN SEGURA Y EFICAZ DEL MEDICAMENTO

• Plan de gestión de riesgos (PGR)

El titular de la autorización de comercialización (TAC) realizará las actividades e intervenciones de farmacovigilancia necesarias según lo acordado en la versión del PGR incluido en el Módulo 1.8.2 de la autorización de comercialización y en cualquier actualización del PGR que se acuerde posteriormente.

Se debe presentar un PGR actualizado:

- A petición de la Agencia Europea de Medicamentos.
- Cuando se modifique el sistema de gestión de riesgos, especialmente como resultado de nueva información disponible que pueda conllevar cambios relevantes en el perfil beneficio/riesgo, o como resultado de la consecución de un hito importante (farmacovigilancia o minimización de riesgos).

• Medidas adicionales de minimización de riesgos

Antes del uso de Elfabrio en cada Estado miembro en el ámbito domiciliario, el TAC debe acordar el contenido y el formato del programa de formación, incluidos los medios de comunicación, las modalidades de distribución y cualquier otro aspecto del programa, con la autoridad nacional competente.

El TAC se asegurará de que en cada Estado miembro en el que se comercialice Elfabrio, todos los profesionales sanitarios que se prevea que vayan a recetar Elfabrio reciban el siguiente paquete de formación, que incluye:

- Un folleto para el profesional sanitario que proporcione información relevante para que éste enseñe al paciente o a su cuidador a administrar el producto en el domicilio, que describa los siguientes elementos clave:
 - ✓ lista de verificación con criterios de elegibilidad para la perfusión en el domicilio
 - ✓ necesidad de recetar medicación para tratar las RRP y que el paciente/cuidador sea capaz de usarla
 - ✓ necesidad de medicación previa en caso necesario (con antihistamínicos o corticosteroides) en los pacientes que requieran tratamiento sintomático
 - √ formación de la persona que perfundirá la pegunigalsidasa alfa acerca de cómo identificar las RRP
 - ✓ formación de la persona que perfundirá la pegunigalsidasa alfa sobre la preparación y la administración del producto y el uso del diario
 - ✓ necesidad del diario y su función en la comunicación con el médico responsable del tratamiento
 - ✓ describir la importancia de la presencia de un cuidador en caso de que se requiera atención médica urgente
- Una guía para el paciente/cuidador/profesional sanitario para la administración en el domicilio que describa los siguientes elementos clave:
 - ✓ instrucciones paso a paso sobre la técnica de preparación y administración, incluida una técnica aséptica adecuada
 - ✓ la pauta posológica y la velocidad de perfusión, que determinará el médico responsable
 - ✓ signos y síntomas de las RRP y cómo tratarlas o manejarlas
 - ✓ importancia de la presencia de un cuidador para vigilar al paciente en caso de que se requiera atención médica urgente
 - se debe disponer en el domicilio de la medicación recetada por el médico responsable del tratamiento para las RRP o de medicación previa, que deben usarse según proceda
 - ✓ el diario debe usarse para registrar la perfusión y las RRP que puedan producirse y debe llevarse a las visitas con el médico responsable

ANEXO III ETIQUETADO Y PROSPECTO

A. ETIQUETADO

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR CAJA DE CARTÓN

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Elfabrio 2 mg/ml concentrado para solución para perfusión pegunigalsidasa alfa

2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

Un vial contiene 20 mg de pegunigalsidasa alfa en 10 ml (2 mg/ml)

3. LISTA DE EXCIPIENTES

Citrato de sodio tribásico dihidrato

Ácido cítrico

Cloruro de sodio

Para mayor información consultar el prospecto.

4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

concentrado para solución para perfusión

20 mg/10 ml

1 vial

5 viales

10 viales

5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

Vía intravenosa tras dilución.

6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Mantener fuera de la vista y del alcance de los niños.

7. OTRA(S) ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI ES NECESARIO

8. FECHA DE CADUCIDAD

CAD

9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN		
Conservar en nevera.		
10. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO, CUANDO CORRESPONDA		
11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN		
Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26/A 43122 Parma Italia		
12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN		
EU/1/23/1724/001 EU/1/23/1724/002 EU/1/23/1724/003		
13. NÚMERO DE LOTE		
Lote		
14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN		
15. INSTRUCCIONES DE USO		
16. INFORMACIÓN EN BRAILLE		
Se acepta la justificación para no incluir la información en Braille.		
17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D		
Incluido el código de barras 2D que lleva el identificador único.		
18. IDENTIFICADOR ÚNICO - INFORMACIÓN EN CARACTERES VISUALES		
PC SN NN		

INFORMACIÓN MÍNIMA QUE DEBE INCLUIRSE EN PEQUEÑOS ACONDICIONAMIENTOS PRIMARIOS		
ETIQUETA DEL VIAL		
1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN		
Elfabrio 2 mg/ml concentrado para solución para perfusión pegunigalsidasa alfa IV tras dilución		
2. FORMA DE ADMINISTRACIÓN		
Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento Vía intravenosa		
3. FECHA DE CADUCIDAD		
CAD		
4. NÚMERO DE LOTE		
Lote		
5. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN UNIDADES		
6. OTROS		

B. PROSPECTO

Prospecto: información para el usuario

Elfabrio 2 mg/ml concentrado para solución para perfusión

pegunigalsidasa alfa

Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, lo que agilizará la detección de nueva información sobre su seguridad. Puede contribuir comunicando los efectos adversos que pudiera usted tener. La parte final de la sección 4 incluye información sobre cómo comunicar estos efectos adversos.

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

- 1. Qué es Elfabrio y para qué se utiliza
- 2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Elfabrio
- 3. Cómo usar Elfabrio
- 4. Posibles efectos adversos
- 5. Conservación de Elfabrio
- 6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Elfabrio y para qué se utiliza

Elfabrio contiene el principio activo pegunigalsidasa alfa, y se utiliza como tratamiento de sustitución enzimática en pacientes adultos con enfermedad de Fabry confirmada. La enfermedad de Fabry es una enfermedad genética rara que puede afectar a muchas partes del cuerpo. En los pacientes con enfermedad de Fabry, una sustancia grasa no es eliminada de las células del cuerpo y se acumula en las paredes de los vasos sanguíneos, lo cual puede causar fallo orgánico. Esta grasa se acumula en las células de estos pacientes porque no tienen una cantidad suficiente de una enzima llamada α -galactosidasa-A, la enzima responsable de degradarla. Elfabrio se utiliza a largo plazo para suplementar o sustituir esta enzima en pacientes adultos que tienen enfermedad de Fabry confirmada.

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Elfabrio

No use Elfabrio

• si es muy alérgico a la pegunigalsidasa alfa o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico antes de empezar a usar Elfabrio.

Si recibe tratamiento con Elfabrio, es posible que experimente un efecto adverso durante o justo después de la administración del medicamento mediante perfusión con gotero-(ver sección 4). Este efecto recibe el nombre de **reacción relacionada con la perfusión** y, en ocasiones, puede ser grave.

• Las reacciones relacionadas con la perfusión incluyen mareo, dolor de cabeza, náuseas, tensión arterial baja, cansancio y fiebre. Si experimenta una reacción relacionada con la perfusión, **debe informar inmediatamente a su médico**.

- Si tiene una reacción relacionada con la perfusión, es posible que se le administren otros medicamentos para tratarla o para ayudar a prevenir futuras reacciones. Estos medicamentos pueden ser medicamentos utilizados para tratar las alergias (antihistamínicos), medicamentos utilizados para tratar la fiebre (antipiréticos) y medicamentos para controlar la inflamación (corticosteroides).
- Si la reacción relacionada con la perfusión es grave, su médico interrumpirá inmediatamente la perfusión y comenzará a administrarle el tratamiento médico adecuado o ralentizará el tratamiento.
- Si las reacciones relacionadas con la perfusión son graves o existe una pérdida de efecto de este medicamento, su médico le hará un análisis de sangre para comprobar si tiene anticuerpos que podrían afectar al resultado del tratamiento.
- La mayoría de las veces puede seguir recibiendo Elfabrio aunque experimente una reacción relacionada con la perfusión.

En casos muy raros, su sistema inmunitario puede no ser capaz de reconocer Elfabrio y causar una enfermedad inmunológica renal (glomerulonefritis membranoproliferativa). Durante los estudios clínicos solo se produjo un caso, y los únicos síntomas comunicados fueron un descenso temporal de la función renal con un exceso de proteínas en la orina. Los síntomas se resolvieron tras la interrupción del tratamiento.

Niños y adolescentes

Este medicamento no se debe usar en niños y adolescentes. No se ha establecido la seguridad y eficacia de Elfabrio en niños y adolescentes de 0 a 17 años.

Otros medicamentos y Elfabrio

Informe a su médico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.

Embarazo y lactancia

No debe recibir Elfabrio si está embarazada, ya que no existe experiencia con Elfabrio en mujeres embarazadas. Si está embarazada, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico antes de recibir este medicamento.

Se desconoce si Elfabrio se excreta en la leche materna. Informe a su médico si está dando el pecho o tiene intención de hacerlo. Su médico la ayudará a decidir si es necesario interrumpir la lactancia o interrumpir el tratamiento con Elfabrio tras considerar el beneficio de la lactancia para el niño y el beneficio de Elfabrio para usted.

Conducción v uso de máquinas

Elfabrio puede causar mareo o vértigo. Si se siente mareado o con vértigo el día del tratamiento con Elfabrio, no conduzca ni utilice máquinas hasta que se encuentre mejor.

Elfabrio contiene sodio

Este medicamento contiene 48 mg de sodio (componente principal de la sal de mesa/para cocinar) en cada vial. Esto equivale al 2 % de la ingesta diaria máxima de sodio recomendada para un adulto.

3. Cómo usar Elfabrio

Este medicamento solo se debe usar bajo la supervisión de un médico con experiencia en el tratamiento de la enfermedad de Fabry o de otras enfermedades similares y solo debe ser administrado por un profesional sanitario.

La dosis recomendada es 1 mg/kg de peso corporal administrado una vez cada dos semanas.

Es posible que su médico le indique que puede ser tratado en su domicilio si cumple ciertos criterios. Póngase en contacto con su médico si desea ser tratado en su domicilio.

Consulte la información para profesionales sanitarios al final de este prospecto.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran. La mayoría de los efectos adversos se producen durante la perfusión o poco después de ésta («reacción relacionada con la perfusión», ver sección 2 «Advertencias y precauciones»).

Mientras esté en tratamiento con Elfabrio, puede experimentar algunas de las siguientes reacciones:

Efectos adversos graves

Efectos adversos frecuentes (pueden afectar a hasta 1 de cada 10 personas)

hipersensibilidad y reacción alérgica grave (los síntomas incluyen contracción excesiva y
prolongada de los músculos de la vía respiratoria que causa dificultad para respirar
[broncoespasmo]), hinchazón de la cara, la boca y la garganta, sibilancias [«pitos» al respirar],
tensión arterial baja, urticaria, dificultad para tragar, erupción cutánea, falta de aliento, rubor,
molestias torácicas, picor, estornudos y congestión nasal)

Si se producen estos efectos adversos, solicite inmediatamente atención médica e interrumpa la perfusión. Su médico le administrará tratamiento médico en caso necesario.

Otros efectos adversos son

Frecuentes (pueden afectar a hasta 1 de cada 10 personas)

- reacciones relacionadas con la perfusión
- debilidad
- náuseas
- erupción cutánea
- dolor abdominal
- mareo
- dolor
- dolor torácico
- dolor de cabeza
- dolor muscular y articular
- sensaciones tales como entumecimiento, hormigueo o cosquilleo (parestesia)
- picor (prurito)
- diarrea
- vómitos
- escalofríos
- enrojecimiento de la piel (eritema)
- sensación de que todo da vueltas (vértigo), activación, irritabilidad o confusión
- alteración del ritmo normal del corazón
- agitación

Poco frecuentes (pueden afectar a hasta 1 de cada 100 personas)

- temblor
- tensión arterial alta (hipertensión)
- broncoespasmo (contracción de los músculos bronquiales que causa obstrucción de las vías respiratorias) y dificultad para respirar
- irritación de la garganta
- elevación de la temperatura corporal

- dificultad para dormir (insomnio)
- síndrome de piernas inquietas
- lesión nerviosa en los brazos y las piernas que causa dolor o entumecimiento, ardor y hormigueo (neuropatía periférica)
- dolor nervioso (neuralgia)
- sensación de ardor
- rubor
- enfermedad en la que el ácido del estómago asciende hasta el esófago (enfermedad por reflujo gastroesofágico)
- inflamación del revestimiento (mucosa) del estómago (dispepsia)
- indigestión
- gases (flatulencia)
- disminución de la sudoración (hipohidrosis)
- enfermedad renal inmunológica que causa un exceso de proteínas en la orina y disfunción renal (glomerulonefritis membranoproliferativa)
- nefropatía crónica
- exceso de proteínas en la orina (proteinuria)
- lesión tisular debido a que el medicamento que normalmente se perfunde en una vena se escapa o es perfundido accidentalmente en el tejido circundante (extravasación en el lugar de perfusión)
- hinchazón en la parte inferior de las piernas o en las manos (edema)
- hinchazón en los brazos o en las piernas
- enfermedad seudogripal
- congestión nasal y estornudos
- dolor en el lugar de perfusión
- elevación de las enzimas hepáticas y del ácido úrico en la sangre, elevación del cociente proteínas/creatinina en orina y presencia de leucocitos en la orina en los análisis de laboratorio
- aumento de peso
- tensión arterial baja (hipotensión)
- frecuencia cardiaca baja (bradicardia)
- engrosamiento de la pared dentro del ventrículo del corazón

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del sistema nacional de notificación incluido en el <u>Apéndice V</u>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Elfabrio

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en la etiqueta y en la caja después de «CAD». La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Conservar en nevera (entre 2 °C y 8 °C).

Tras la dilución, la solución diluida debe usarse inmediatamente. Si no se usa inmediatamente, la solución diluida debe conservarse durante un máximo de 24 horas en nevera (entre 2 °C y 8 °C) o durante un máximo de 8 horas a temperatura ambiente (por debajo de 25 °C).

No utilice este medicamento si observa partículas sólidas o un cambio de coloración.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Elfabrio

- El principio activo es la pegunigalsidasa alfa. Cada vial contiene 20 mg de pegunigalsidasa alfa en 10 ml (2 mg/ml).
- Los demás componentes son: citrato de sodio tribásico dihidrato, ácido cítrico y cloruro de sodio (ver sección 2 «Elfabrio contiene sodio»).

Aspecto del producto y contenido del envase

Solución transparente e incolora en un vial de vidrio transparente con un tapón de goma y sellado con una cápsula de cierre de aluminio.

Tamaños de envases: 1, 5 o 10 viales.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Titular de la autorización de comercialización

Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via Palermo 26/A 43122 Parma Italia

Responsable de la fabricación

Chiesi Farmaceutici S.p.A. Via San Leonardo 96 43122 Parma Italia

Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:

België/Belgique/Belgien

Chiesi sa/nv

Tél/Tel: + 32 (0)2 788 42 00

България

Chiesi Bulgaria EOOD Тел.: +359 29201205

Česká republika

Chiesi CZ s.r.o.

Tel: +420 261221745

Danmark

Chiesi Pharma AB Tlf: + 46 8 753 35 20

Deutschland

Chiesi GmbH

Tel: +49 40 89724-0

Lietuva

Chiesi Pharmaceuticals GmbH

Tel: +43 1 4073919

Luxembourg/Luxemburg

Chiesi sa/nv

Tél/Tel: + 32 (0)2 788 42 00

Magyarország

Chiesi Hungary Kft. Tel.: + 36-1-429 1060

Malta

Chiesi Farmaceutici S.p.A. Tel: + 39 0521 2791

Nederland

Chiesi Pharmaceuticals B.V. Tel: + 31 88 501 64 00

Eesti

Chiesi Pharmaceuticals GmbH

Tel: +43 1 4073919

Ελλάδα

Chiesi Hellas AEBE

 $T\eta\lambda$: + 30 210 6179763

España

Chiesi España, S.A.U.

Tel: + 34 934948000

France

Chiesi S.A.S.

Tél: +33 1 47688899

Hrvatska

Chiesi Pharmaceuticals GmbH

Tel: +43 1 4073919

Ireland

Chiesi Farmaceutici S.p.A.

Tel: +39 0521 2791

Ísland

Chiesi Pharma AB

Sími: +46 8 753 35 20

Italia

Chiesi Italia S.p.A.

Tel: +39 0521 2791

Κύπρος

Chiesi Farmaceutici S.p.A.

 $T\eta\lambda$: + 39 0521 2791

Latvija

Chiesi Pharmaceuticals GmbH

Tel: +43 1 4073919

Norge

Chiesi Pharma AB

Tlf: +46 8 753 35 20

Österreich

Chiesi Pharmaceuticals GmbH

Tel: +43 1 4073919

Polska

Chiesi Poland Sp. z.o.o.

Tel.: + 48 22 620 1421

Portugal

Chiesi Farmaceutici S.p.A.

Tel: + 39 0521 2791

România

Chiesi Romania S.R.L.

Tel: +40 212023642

Slovenija

CHIESI SLOVENIJA, d.o.o.

Tel: +386-1-43 00 901

Slovenská republika

Chiesi Slovakia s.r.o.

Tel: +421 259300060

Suomi/Finland

Chiesi Pharma AB

Puh/Tel: +46 8 753 35 20

Sverige

Chiesi Pharma AB

Tel: +46 8 753 35 20

United Kingdom (Northern Ireland)

Chiesi Farmaceutici S.p.A.

Tel: +39 0521 2791

Fecha de la última revisión de este prospecto:

Otras fuentes de información

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos: http://www.ema.europa.eu. También existen enlaces a otras páginas web sobre enfermedades raras y medicamentos huérfanos.

Esta información está destinada únicamente a profesionales sanitarios:

Dilución (utilizando una técnica aséptica)

1) Determinar el número total de viales necesarios para la perfusión.

El número de viales necesarios se basa en la dosis total necesaria para cada paciente y requiere calcular una dosis basada en el peso.

Un ejemplo de cálculo de la dosis total en un paciente de 80 kg al que se le ha recetado una dosis de 1 mg/kg es el siguiente:

- Peso del paciente (en kg) \div 2 = volumen de la dosis (en ml)
- Ejemplo: 80 kg (peso del paciente) \div 2 = 40 ml (volumen que se debe extraer).
- Dado que se pueden extraer 10 ml de cada vial, en este ejemplo se necesitan 4 viales.
- 2) Dejar que el número necesario de viales alcance la temperatura ambiente antes de la dilución (aproximadamente 30 minutos).

Inspeccionar visualmente los viales. No usar si la cápsula de cierre falta o está rota. No usar si existen partículas sólidas o si se ha producido un cambio de coloración. Evitar agitar o sacudir los viales.

- 3) Extraer y desechar el mismo volumen calculado en el paso 1 de una solución para perfusión de cloruro de sodio de 9 mg/ml (0,9 %) de la bolsa de perfusión.
- 4) Extraer el volumen necesario de la solución de Elfabrio de los viales y diluir con una solución para perfusión de cloruro de sodio de 9 mg/ml (0,9 %) hasta el volumen total basado en el peso del paciente tal como se especifica en la tabla siguiente.

Volumen total mínimo de perfusión para los pacientes según el peso corporal

Peso del paciente	Volumen total mínimo de perfusión
<70 kg	150 ml
70-100 kg	250 ml
>100 kg	500 ml

Inyectar la solución de Elfabrio directamente en la bolsa de perfusión.

NO inyectar en el espacio de aire dentro de la bolsa de perfusión.

Invertir suavemente la bolsa de perfusión para mezclar la solución, evitando agitarla o sacudirla enérgicamente.

La solución diluida se debe administrar utilizando un filtro en línea de 0,2 µm de baja unión a proteínas.