

Prospecto: información para el usuario

Bosentan Accordpharma 62,5 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar 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.

Contenido del prospecto

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

1. Qué es Bosentan Accordpharma y para qué se utiliza

Los comprimidos de Bosentan Accordpharma contienen bosentan, que bloquea la hormona natural llamada endotelina-1 (ET-1), y causa estrechamiento de los vasos sanguíneos. Bosentan Accordpharma causa, por consiguiente, dilatación de los vasos sanguíneos y pertenece a la clase de medicamentos denominados “antagonistas de los receptores de la endotelina”.

Bosentan Accordpharma se usa para tratar:

• **Hipertensión arterial pulmonar (HAP):** La HAP es una enfermedad de estrechamiento grave de los vasos sanguíneos de los pulmones dando lugar a un aumento de la presión arterial de los vasos sanguíneos (arterias pulmonares) que llevan sangre del corazón a los pulmones. Esta presión disminuye la cantidad de oxígeno que puede llegar a la sangre en los pulmones, haciendo que la actividad física sea más difícil. Bosentan Accordpharma ensancha las arterias pulmonares, haciendo fácil el bombeo de la sangre por el corazón a través de ellas. Esto reduce la presión arterial y alivia los síntomas.

Bosentan Accordpharma se utiliza para el tratamiento de pacientes con hipertensión arterial pulmonar (HAP) en clase III para mejorar los síntomas y la capacidad de ejercicio (la habilidad para realizar una actividad física). La "clase" refleja la gravedad de la enfermedad: ‘clase III’ implica una limitación marcada de la actividad física. Se han observado algunas mejorías en pacientes con HAP clase II. La ‘clase II’ implica ligera limitación de la actividad física. La HAP para la que Bosentan Accordpharma está indicado puede ser:

• **primaria (en la que no se identifica la causa o hereditaria),**

- **causada por escleroderma (también llamada esclerosis sistémica, enfermedad en la que hay un crecimiento anormal del tejido conectivo que forma el soporte de la piel y otros órganos),**
- **causada por defectos congénitos del corazón (de nacimiento) con cortocircuitos (comunicaciones anormales) que causan un flujo anormal de sangre entre el corazón y los pulmones.**

• **Úlceras digitales (úlceras en los dedos de las manos y de los pies) en pacientes adultos que padecen una enfermedad llamada esclerodermia. Bosentan Accordpharma reduce el número de nuevas úlceras digitales (en manos y pies) que aparecen.**

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Bosentan Accordpharma

No tome Bosentan Accordpharma:

- **si es alérgico a bosentan** o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6)
- **si tiene problemas de hígado** (pregunte a su médico)
- **si está embarazada, o podría estarlo** por no estar utilizando métodos anticonceptivos fiables. Por favor lea la información del apartado “Anticonceptivos” y “Otros medicamentos y Bosentan Accordpharma”
- **si está tomando ciclosporina A** (un medicamento empleado después de un trasplante o para tratar la psoriasis)

Si tiene alguna de estas condiciones, informe a su médico.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar Bosentan Accordpharma.

Análisis a los que su médico le someterá antes de recetarle el tratamiento

- un análisis de sangre para valorar la función hepática
- un análisis de sangre para detectar si hay anemia (hemoglobina baja)
- una prueba de embarazo si es una mujer en edad fértil

Se han encontrado alteraciones de las pruebas de función hepática y anemia (hemoglobina baja) en algunos pacientes que toman Bosentan Accordpharma.

Análisis de sangre que su médico le hará durante el tratamiento

Durante el tratamiento con Bosentan Accordpharma su médico le programará análisis sanguíneos regulares para controlar los cambios en su función hepática y en el nivel de hemoglobina.

Para todas estas pruebas por favor diríjase a la Tarjeta de Alerta para el Paciente (dentro de la caja de comprimidos de Bosentan Accordpharma). Es importante que realice controles sanguíneos regulares mientras esté tomando Bosentan Accordpharma. Le sugerimos que escriba la fecha de la prueba más reciente y también su próxima prueba (pregunte a su médico por la fecha) en la Tarjeta de Alerta para el Paciente, de cara a ayudarle a recordar cuando tiene su próxima visita.

Análisis de sangre para función hepática

Estos análisis se han de realizar mensualmente durante toda la duración del tratamiento con Bosentan Accordpharma. Después de un aumento de la dosis se ha de realizar una prueba adicional después de 2 semanas.

Análisis de sangre para anemia

Estos análisis se realizarán mensualmente durante los primeros 4 meses de tratamiento y posteriormente cada 3 meses, ya que los pacientes que toman Bosentan Accordpharma pueden presentar anemia.

Si estos análisis resultan anormales, su médico puede decidir reducir la dosis o interrumpir el tratamiento con Bosentan Accordpharma y realizar pruebas adicionales para investigar la causa.

Niños y adolescentes

Bosentan Accordpharma no está recomendado en pacientes pediátricos con esclerosis sistémica con alteración digital ulcerosa activa. Ver también sección 3. Cómo tomar Bosentan Accordpharma.

Toma de Bosentan Accordpharma con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta. Es especialmente importante que informe a su médico si toma:

- ciclosporina A (medicamento administrado después de los trasplantes y para tratar la psoriasis) que no se debe administrar junto con Bosentan Accordpharma.
- sirolimus o tacrolimus, que son medicamentos administrados después de los trasplantes, y no está recomendado administrar junto con Bosentan Accordpharma.
- glibenclamida (medicamento para la diabetes), rifampicina (medicamento para la tuberculosis) fluconazol y ketoconazol (medicamentos contra las infecciones fúngicas), o nevirapina (medicamento para el VIH) ya que no está recomendado administrar estos medicamentos junto con Bosentan Accordpharma.
- otros medicamentos para el tratamiento de la infección por VIH, que administrados junto con Bosentan Accordpharma pueden requerir un control especial.
- anticonceptivos orales, que no son efectivos como único método anticonceptivo cuando se está en tratamiento con Bosentan Accordpharma. Dentro del envase de Bosentan Accordpharma encontrará una Tarjeta de Alerta para el Paciente que debe leer detenidamente. Su doctor y/o ginecólogo establecerá el método anticonceptivo que sea apropiado para usted.
- otros medicamentos para el tratamiento de la hipertensión pulmonar: sildenafilo y tadalafilo:
- warfarina (un agente anticoagulante);
- simvastatina (usado para tratar hipercolesterolemia).

Conducción y uso de máquinas

Bosentan Accordpharma no tiene influencia o ésta es insignificante sobre la conducción y uso de máquinas. Sin embargo, Bosentan Accordpharma puede inducir hipotensión (disminución de la presión sanguínea) que puede causar mareos, afectar a su visión y afectar la capacidad de conducción y uso de máquinas. Por consiguiente, si se siente mareado o ve borroso mientras está en tratamiento con Bosentan Accordpharma, no conduzca o maneje herramientas o maquinaria.

Mujeres en edad fértil

NO tome Bosentan Accordpharma si está embarazada o planea quedarse embarazada

Pruebas de embarazo

Bosentan Accordpharma puede afectar a los niños no nacidos concebidos antes o durante el tratamiento. Si es una mujer en edad fértil su médico le pedirá que se realice una prueba de embarazo antes de empezar el tratamiento con Bosentan Accordpharma, y regularmente cuando esté tomando Bosentan Accordpharma.

Anticonceptivos

Si es posible que pueda quedarse embarazada, utilice un método anticonceptivo fiable (anticoncepción) mientras esté tomando Bosentan Accordpharma. Su médico o ginecólogo le aconsejarán sobre métodos anticonceptivos fiables mientras tome Bosentan Accordpharma. Dado que Bosentan Accordpharma puede hacer que la anticoncepción hormonal no sea efectiva (p.ej. oral, inyección, implante, o parches dérmicos), este método por sí solo no es fiable. Por lo tanto, si usa anticonceptivos hormonales debe también utilizar un método de barrera (p.ej. preservativo femenino, diafragma, esponja contraceptiva, o su pareja debe también usar preservativo). Dentro de la caja de comprimidos de Bosentan Accordpharma encontrará la Tarjeta de Alerta para el Paciente. Debe completar esta tarjeta y traerla a su médico en su próxima visita para que su médico o ginecólogo puedan determinar si necesita un método alternativo o adicional anticonceptivo fiable. Se recomienda realizar una prueba de embarazo mensual mientras esté tomando Bosentan Accordpharma y esté en edad fértil.

Informe a su médico inmediatamente si se queda embarazada mientras está tomando Bosentan Accordpharma, o planea quedarse embarazada en el futuro próximo.

Lactancia

Informe a su médico inmediatamente si está en **periodo de lactancia**. Se le aconseja interrumpir el periodo de lactancia si se le prescribe Bosentan Accordpharma ya que no se conoce si este medicamento pasa a la leche materna.

Fertilidad

Si es usted un hombre y está tomando Bosentan Accordpharma, es posible que este medicamento le disminuya el número de espermatozoides. No se puede descartar que pueda afectarle a una posible paternidad. Hable con su médico si tiene alguna duda o preocupación al respecto.

3. Cómo tomar Bosentan Accordpharma

El tratamiento con Bosentan Accordpharma sólo debe ser iniciado y controlado por un médico que tenga experiencia en el tratamiento con HAP o esclerosis sistémica. Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Bosentan Accordpharma con comida y bebida

Bosentan Accordpharma puede administrarse con o sin comida.

La dosis recomendada es:

Adulto

El tratamiento en adultos se inicia habitualmente con 62,5 mg dos veces al día (mañana y noche) durante las primeras 4 semanas, después su médico normalmente le aconsejará tomar un comprimido de 125 mg dos veces al día, dependiendo de cómo reaccione a Bosentan Accordpharma.

Uso en niños y adolescentes

La dosis recomendada en niños es sólo para HAP. Para niños a partir de 1 año de edad, el tratamiento con Bosentan Accordpharma se inicia habitualmente con 2 mg por kg de peso dos veces al día (mañana y noche). Su doctor le aconsejará acerca de la dosis.

Si usted tiene la impresión de que el efecto de Bosentan Accordpharma es demasiado fuerte o demasiado débil, consulte con su médico para verificar si necesita un ajuste de dosis.

Cómo tomar Bosentan Accordpharma

Los comprimidos deben tomarse (mañana y noche) con agua. Los comprimidos pueden tomarse con o sin alimentos.

Si toma más Bosentan Accordpharma del que debe

Si toma más comprimidos de los que debiera, consulte inmediatamente a su médico.

Si olvidó tomar Bosentan Accordpharma

Si olvidó tomar Bosentan Accordpharma, tome la dosis en cuanto se acuerde y después continúe tomándolo en su horario habitual. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si interrumpe el tratamiento con Bosentan Accordpharma

Si interrumpe repentinamente el tratamiento con Bosentan Accordpharma, sus síntomas pueden empeorar. No deje de tomar Bosentan Accordpharma a no ser que así se lo indique su médico. Su médico puede indicarle que reduzca la dosis durante algunos días antes de dejar de tomarlo por completo.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Los efectos adversos más graves con Bosentan Accordpharma son:

- Función hepática anormal que puede afectar a más de 1 de cada 10 personas
- Anemia (valor sanguíneo disminuido) que puede afectar a más de 1 de cada 10 personas. La anemia puede requerir ocasionalmente transfusión de sangre.

Sus valores hepáticos y sanguíneos serán analizados durante el tratamiento con Bosentan Accordpharma (ver sección 2). Es importante que se haga estos análisis como se lo haya prescrito su médico.

Los signos de que su hígado puede no estar funcionando correctamente incluyen:

- nauseas (necesidad de vomitar)
- vómitos
- fiebre (temperatura elevada)
- dolor en el estómago (abdomen)
- ictericia (color amarillento de piel o del blanco en los ojos)
- orina de color oscuro
- picor de la piel
- letargo o fatiga (cansancio inusual o agotamiento)
- Síndrome pseudo-gripal (dolor articular y muscular con fiebre)

Si tiene alguno de estos síntomas, **consulte con su médico inmediatamente**

Otros efectos adversos:

Muy frecuentes (pueden afectar a **más de 1 de cada 10** personas):

- Dolor de cabeza
- Edema (hinchazón de las piernas y tobillos u otros signos de retención de líquidos)

Frecuentes (pueden afectar **hasta 1 de cada 10** personas):

- Rubefacción (enrojecimiento de la piel)
- Reacciones de hipersensibilidad (incluida inflamación cutánea, picor y erupción cutánea)
- Reflujo gastroesofágico (reflujo de ácido)
- Diarrea
- Síncope (desmayo)
- Palpitaciones (latidos cardíacos rápidos o irregulares)
- Presión arterial baja
- Congestión nasal

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

- Trombocitopenia (descenso de número de plaquetas en sangre)
- Neutropenia/leucopenia (descenso del número de células blancas de la sangre)
- Pruebas de función hepática elevadas con hepatitis (inflamación del hígado) incluyendo una posible exacerbación de la hepatitis y/o ictericia (tinte amarillo de la piel o del blanco de los ojos)

Raros(pueden afectar **hasta 1 de cada 1000** personas):

- Anafilaxis (reacción alérgica generalizada), angioedema (hinchazón, con más frecuencia alrededor de los ojos, labios, lengua o garganta)
- Cirrosis (fibrosis) del hígado, fallo hepático (alteración grave de la función del hígado)

También se han comunicado casos de visión borrosa con frecuencia no conocida (no se puede estimar la frecuencia a partir de los datos disponibles).

Efectos adversos en niños y adolescentes

Los efectos adversos que han sido observados en niños tratados con Bosentan Accordpharma son los mismos que en los adultos.

Comunicación de efectos adversos:

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Bosentan Accordpharma

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 caja y en el blíster después de "EXP". La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Blíster aluminio-aluminio

No requiere condiciones especiales de conservación.

Blíster PVC/PE/PVDC-aluminio
No conservar a temperatura superior a 30°C.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Bosentan Accordpharma

-Bosentan Accordpharma 62,5 mg comprimidos recubiertos con película: El principio activo es bosentan monohidrato. Cada comprimido contiene 62,5 mg de bosentan (como monohidrato).

-Los demás componentes del núcleo del comprimido son almidón de maíz, almidón pregelatinizado (maíz), carboximetil almidón sódico de patata, povidona y estearato de magnesio. **La cubierta pelicular** contiene hipromelosa, triacetina, talco, dióxido de titanio (E171), óxido de hierro amarillo (E172) y óxido de hierro rojo (E172).

Aspecto del producto y contenido del envase

Bosentan Accordpharma 62,5 mg son comprimidos redondos de color naranja claro, biconvexos, recubiertos con película, con la marca “IB1” en una cara y lisos en la otra cara.

Blísters que contienen 56 comprimidos recubiertos con película.

Titular de la autorización de comercialización:

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center.
Moll de Barcelona, s/n,
Edifici Est, 6ª planta.
08039, Barcelona

Responsable de la fabricación

Accord Healthcare Limited
Ground Floor, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex
HA1 4HF Reino Unido

O

Laboratori Fundació DAU
C/ C, 12-14 Pol. Ind. Zona Franca,
08040 (Barcelona) España

Fecha de la última revisión de este prospecto: diciembre 2017

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/>

TARJETA DE ALERTA PARA EL PACIENTE

<p>((Cara frontal))</p> <p style="text-align: center;">Alertas Importantes de Seguridad para pacientes tratados con</p> <p style="text-align: center;">Bosentan Accordpharma</p> <p>Esta tarjeta contiene información importante sobre Bosentan Accordpharma. Por favor lea esta tarjeta detenidamente antes de empezar su tratamiento con Bosentan Accordpharma.</p> <p>Su nombre: _____</p> <p>Médico prescriptor: _____</p> <p>Si tiene preguntas sobre Bosentan Accordpharma consulte a su médico</p> <p>Accord Healthcare Ltd</p>	<p>((Cara trasera))</p> <p>Anticoncepción</p> <p style="text-align: right;">¿Utiliza o toma anticoncepción?</p> <p style="text-align: right;"><input type="checkbox"/> Sí</p> <p>En caso afirmativo, escriba los nombres de los métodos utilizados:</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>Entregue esta tarjeta a su médico o ginecólogo. Ellos podrán aconsejarle si necesita usar métodos alternativos.</p>
<p>((Interior1))</p> <p style="text-align: center;">Si es una mujer en edad de tener hijos, lea detenidamente esta página</p> <p>Embarazo</p> <p>Bosentan Accordpharma puede dañar el desarrollo del feto. Por ello no debe tomar Bosentan Accordpharma si está embarazada y tampoco debe quedarse embarazada mientras esté tomando Bosentan Accordpharma.</p> <p>Además, si padece hipertensión pulmonar, debe saber que el embarazo puede empeorar gravemente los síntomas de su enfermedad. Si sospecha que puede estar embarazada, dígaselo a su médico o ginecólogo.</p> <p>Anticoncepción</p> <p>Los métodos anticonceptivos hormonales tales como los anticonceptivos orales, las inyecciones de hormonas, los implantes o los parches transdérmicos no previenen de forma segura el embarazo en las mujeres que estén siendo tratadas con Bosentan Accordpharma. Para impedir el embarazo necesita utilizar un método de barrera – como un preservativo, diafragma o esponja vaginal – junto con cualquiera de los métodos anticonceptivos hormonales disponibles. Asegúrese de comentar cualquier duda que pueda tener con su médico o ginecólogo – complete el cuestionario que se incluye en el reverso de esta tarjeta y entrégueselo a su médico o ginecólogo en la próxima visita.</p> <p>Debe hacerse una prueba de embarazo antes de iniciar el tratamiento con Bosentan</p>	<p>((Interior2))</p> <p>Análisis de sangre para controlar la función hepática</p> <p>Se han detectado anomalías en las pruebas de sangre en algunos pacientes que estaban tomando tratamiento con Bosentan Accordpharma. Se necesitan análisis de sangre regulares para vigilar los cambios de la función hepática.</p> <p>Recuerde que deben realizarle un análisis de la función hepática cada mes. Después de aumentar la dosis, le realizaremos un análisis cada dos semanas.</p> <p>Fecha del primer análisis mensual: _____</p> <p>Calendario mensual de análisis de sangre:</p> <p><input type="checkbox"/> Enero _____ <input type="checkbox"/> Mayo _____</p> <p><input type="checkbox"/> Febrero _____ <input type="checkbox"/> Junio _____</p> <p><input type="checkbox"/> Marzo _____ <input type="checkbox"/> Julio _____</p>

Accordpharma y cada mes durante el tiempo que dure el tratamiento incluso aunque piense que no está embarazada.

Fecha de la primera prueba mensual: _____

Abril _____ Ag _____