

Prospecto: información para el usuario

Eltrombopag Glenmark 12,5 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Eltrombopag Glenmark 25 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Eltrombopag Glenmark 50 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Eltrombopag Glenmark 75 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. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

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

1. Qué es Eltrombopag Glenmark y para qué se utiliza

Eltrombopag Glenmark contiene eltrombopag, que pertenece a un grupo de medicamentos llamados agonistas de los receptores de trombopoyetina, que se utiliza para ayudar a aumentar el número de plaquetas en la sangre. Las plaquetas son células sanguíneas que ayudan a reducir o prevenir hemorragias.

Eltrombopag se utiliza para tratar un trastorno de la sangre llamado trombocitopenia inmune (primaria) (PTI) en pacientes de 1 año o más que ya han tomado otros medicamentos (corticosteroides o inmunoglobulinas) que no les han funcionado.

La PTI está causada por un recuento bajo de plaquetas (trombocitopenia). Las personas con PTI tienen mayor riesgo de tener hemorragias. Los síntomas que los pacientes con PTI pueden notar incluyen petequias (puntitos rojos redondos y planos del tamaño de la cabeza de un alfiler localizados bajo la piel), cardenales, sangrado de nariz, sangrado de encías e incapacidad para controlar el sangrado si se cortan o se hieren.

Eltrombopag también se puede utilizar para tratar los niveles bajos de plaquetas (trombocitopenia) en adultos con infección por el virus de la hepatitis C (VHC), si han tenido problemas con los efectos adversos del tratamiento con interferón. Muchas personas con hepatitis C tienen niveles de plaquetas bajos, no sólo por la enfermedad, sino también debido a los tratamientos antivirales que se utilizan para tratarla. Tomar eltrombopag puede ayudarle a completar el ciclo de los antivirales (peginterferón y ribavirina).

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Eltrombopag Glenmark

No tome Eltrombopag Glenmark

- si es alérgico a eltrombopag o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6 bajo el título “*Composición de Eltrombopag Glenmark*”).

Consulte con su médico si cree que esto puede afectarle.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico antes de empezar a tomar eltrombopag:

- si tiene problemas de hígado. Las personas que tienen un recuento de plaquetas bajo así como una enfermedad crónica de hígado avanzada (desde hace tiempo), tienen mayor riesgo de sufrir efectos adversos, de daño en el hígado que puede ser mortal y de coágulos sanguíneos. Si su médico considera que el beneficio de tomar este medicamento supera los riesgos, le tendrá muy controlado durante el tratamiento.

- si tiene riesgo de sufrir un trombo en las venas o arterias, o si sabe que la aparición de trombos es algo frecuente en su familia.

El riesgo de sufrir un trombo puede ser mayor en las siguientes circunstancias:

- si tiene edad avanzada
- si ha tenido que permanecer en cama durante un largo periodo de tiempo
- si tiene cáncer
- si está tomando la píldora anticonceptiva o terapia hormonal sustitutiva
- si ha sido sometido a cirugía recientemente o si ha sufrido un daño físico
- si tiene mucho sobrepeso (obesidad)
- si es fumador
- si padece una enfermedad hepática crónica avanzada .

Si se encuentra en cualquiera de estas situaciones, informe a su médico antes de iniciar el tratamiento.

No debe tomar eltrombopag a menos que su médico considere que el beneficio esperado supera el riesgo de tener trombos.

- si tiene cataratas (el cristalino de la lente del ojo se nubla).
- si tiene otra enfermedad sanguínea, como el síndrome mielodisplásico (SMD), su médico le realizará pruebas para comprobar que no tiene esta enfermedad sanguínea antes de empezar a tomar eltrombopag. Si tiene SMD y toma este medicamento, el SMD puede empeorar.

Informe a su médico si se encuentra en alguna de estas situaciones.

Exámenes oculares

Su médico le recomendará que se haga una revisión para comprobar si tiene cataratas. Si no se hace revisiones rutinarias de los ojos, su médico le pedirá que las haga. También deben revisarle la retina (capa de células sensibles a la luz que se encuentra en la parte posterior del ojo), para ver si existe sangrado en la retina o alrededor de ella.

Necesitará hacerse análisis de forma regular

Antes de empezar a tomar eltrombopag, su médico le hará un análisis de sangre para ver como están sus células sanguíneas, incluyendo las plaquetas. Estos análisis se repetirán con frecuencia mientras esté tomando el medicamento.

Análisis de sangre para comprobar la función del hígado

Eltrombopag puede provocar resultados del análisis de sangre que indiquen daño hepático - un aumento de algunas enzimas hepáticas, especialmente bilirrubina y alanina/aspartato transaminasa. Si está tomando tratamientos a base de interferón junto con eltrombopag para tratar los niveles bajos de plaquetas debidos a la hepatitis C, podrían empeorar alguno de los problemas hepáticos.

Se le realizarán análisis de sangre antes de empezar a tomar eltrombopag y con frecuencia mientras lo esté tomando para comprobar su función hepática. Puede ser necesario que interrumpa el tratamiento con eltrombopag si los niveles de estos marcadores aumentan demasiado o si tiene cualquier otro signo de daño hepático.

Lea la información “*Problemas de hígado*” en la sección 4 de este prospecto.

Análisis de sangre para el recuento de plaquetas

Si interrumpe el tratamiento con eltrombopag, es probable que a los pocos días, vuelva a presentar unos niveles de plaquetas bajos. Se controlarán los niveles de plaquetas y su médico le indicará cuáles son las precauciones que ha de tomar.

Niveles de plaquetas muy altos, pueden aumentar el riesgo de formación de trombos. Sin embargo, los trombos pueden también formarse con niveles de plaquetas normales e incluso bajos. Su médico ajustará la dosis de eltrombopag para asegurar que el recuento de plaquetas no llegue a ser demasiado alto.

Busque ayuda médica inmediatamente si presenta alguno de estos signos de aparición de un trombo:

- hinchazón, dolor o sensibilidad en una pierna
- dificultad respiratoria repentina, excepcionalmente acompañada de dolor agudo en el pecho o respiración rápida
- dolor abdominal (estómago), abdomen agrandado, sangre en las heces.

Análisis para examinar su médula ósea

En personas con alteraciones en la médula ósea, medicamentos como eltrombopag pueden empeorar las alteraciones. Los signos de cambios en la médula ósea pueden aparecer como resultados anormales en sus análisis de sangre. Su médico podría también realizar análisis para comprobar directamente su médula ósea durante el tratamiento con eltrombopag.

Revisión de hemorragias digestivas

Si está tomando tratamientos a base de interferón junto con eltrombopag, se le realizará un seguimiento para detectar cualquier signo de hemorragia en su estómago o intestino después de dejar de tomar este medicamento.

Monitorización del corazón

Su médico puede considerar necesario controlar su corazón durante el tratamiento con eltrombopag y realizar una prueba de electrocardiograma (ECG).

Personas de edad avanzada (65 años y más)

Hay pocos datos sobre el uso de eltrombopag en pacientes de 65 años de edad o más. Se debe tener cuidado al utilizar eltrombopag si tiene 65 años o más.

Niños y adolescentes

No se recomienda el uso de eltrombopag en niños menores de 1 año con PTI. Tampoco se recomienda en niños menores de 18 años con bajos niveles de plaquetas debidas a hepatitis C.

Otros medicamentos y Eltrombopag Glenmark

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento. Esto incluye medicamentos adquiridos sin receta y vitaminas.

Algunos medicamentos de uso común pueden interaccionar con eltrombopag (incluyendo medicamentos con receta médica, sin receta médica y minerales). Estos incluyen:

- medicamentos antiácidos para tratar la indigestión, ardor de estómago o úlceras de estómago (ver también la sección 3 “*Cómo tomar Eltrombopag Glenmark*”).
- medicamentos llamados estatinas, para reducir el colesterol.
- algunos medicamentos para tratar la infección por VIH, como lopinavir y/o ritonavir.
- ciclosporina, utilizada en los trasplantes o en enfermedades inmunológicas.
- minerales como el hierro, calcio, magnesio, aluminio, selenio y zinc, que pueden estar presentes en suplementos de vitaminas y minerales (ver también la sección 3 “*Cómo tomar Eltrombopag Glenmark*”).

- medicamentos como el metotrexato y topotecán, utilizados para tratar el cáncer.

Consulte con su médico si está tomando cualquiera de estos medicamentos. Algunos no se deben tomar con eltrombopag, puede ser necesario ajustar la dosis o puede requerir modificar las horas en que los toma. Su médico revisará los medicamentos que está tomando y le recomendará alternativas si es necesario.

Si además está tomando medicamentos para prevenir la formación de trombos, existe un mayor riesgo de tener hemorragias. Su médico hablará de esto con usted.

Si está tomando corticosteroides, danazol, y/o azatioprina junto con eltrombopag, puede que sea necesario reducir la dosis o interrumpir el tratamiento de estos medicamentos.

Toma de Eltrombopag Glenmark con alimentos y bebidas

No tome eltrombopag con alimentos o bebidas lácteas, ya que el calcio de los productos lácteos afecta la absorción del medicamento. Para más información, ver la sección 3, “*Cómo tomar Eltrombopag Glenmark*”.

Embarazo y lactancia

No tome eltrombopag si está embarazada a menos que su médico se lo recomiende específicamente. No se conoce el efecto de eltrombopag durante el embarazo.

- Informe a su médico si está embarazada, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada.
- Utilice un método anticonceptivo fiable para prevenir el embarazo mientras esté tomando eltrombopag.
- Si se queda embarazada durante el tratamiento con eltrombopag, informe a su médico.

No dé el pecho mientras está tomando eltrombopag. Se desconoce si eltrombopag pasa a la leche materna. Si está en periodo de lactancia o planea dar el pecho, informe a su médico.

Conducción y uso de máquinas

Eltrombopag puede provocar mareos y tener otros efectos adversos que le hagan estar menos alerta. No conduzca ni utilice máquinas a menos que esté seguro de que eltrombopag no le afecta.

Eltrombopag Glenmark contiene isomalta y sodio

Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por comprimido; esto es, esencialmente “exento de sodio”.

3. Cómo tomar Eltrombopag Glenmark

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. No cambie la dosis o la pauta de tratamiento con eltrombopag, a menos que su médico o farmacéutico se lo aconsejen. Mientras esté tomando eltrombopag, estará bajo la supervisión de un médico especialista con experiencia en el tratamiento de su enfermedad.

Cuánto tomar

Para PTI

Adultos y niños (de 6 a 17 años) - la dosis inicial habitual para PTI es de un comprimido de 50 mg de eltrombopag al día. Si usted es una persona de ascendencia del Este o Sudeste asiático, puede necesitar iniciar el tratamiento con una dosis menor de 25 mg.

Niños (de 1 a 5 años) - la dosis inicial habitual para PTI es de un comprimido de 25 mg de eltrombopag al día.

Para Hepatitis C

Adultos - la dosis inicial habitual para hepatitis C es de un comprimido de 25 mg de eltrombopag al día. Si usted es una persona de ascendencia del Este o Sudeste asiático inicie el tratamiento con la misma dosis de 25 mg.

Eltrombopag puede tardar de 1 a 2 semanas en hacerle efecto. En función de su respuesta a eltrombopag su médico puede recomendarle cambiar su dosis diaria.

Cómo tomar los comprimidos

Trague el comprimido entero, con agua.

Cuándo tomarlo

Asegúrese que

- en las 4 horas antes de tomar eltrombopag
- y en las 2 horas después de tomar eltrombopag

no consume nada de lo siguiente:

- alimentos lácteos como queso, mantequilla, yogur o helado
- leche o batidos de leche, bebidas que contengan leche, yogur o nata
- antiácidos, un tipo de medicamentos para la indigestión y el ardor de estómago
- algunos suplementos de vitaminas y minerales, incluyendo hierro, calcio, magnesio, aluminio, selenio y zinc.

Si lo hace, su organismo no absorberá adecuadamente el medicamento.



Para obtener más información sobre qué alimentos y bebidas son los adecuados, consulte a su médico.

Si toma más Eltrombopag Glenmark del que debe

Consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico. Si es posible muéstrelle el envase o este prospecto. Se le controlará por si aparecen signos o síntomas de efectos adversos y se le administrará inmediatamente el tratamiento adecuado.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20 indicando el medicamento y la cantidad utilizada.

Si olvidó tomar Eltrombopag Glenmark

Tome la siguiente dosis a la hora de siempre. No tome más de una dosis de eltrombopag al día.

Si interrumpe el tratamiento con Eltrombopag Glenmark

No deje de tomar eltrombopag sin antes consultar con su médico. Si su médico le aconseja interrumpir el tratamiento, se le controlarán los niveles de plaquetas cada semana, durante cuatro semanas. Ver también “*Hemorragias o hematomas tras la interrupción del tratamiento*” en la sección 4.

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 sufren.

Síntomas a los que necesita prestar atención: acuda a su médico

Las personas que toman eltrombopag tanto para PTI como para un recuento bajo de plaquetas asociado a hepatitis C, pueden presentar signos relacionados con posibles efectos adversos graves. Es importante que informe a su médico si desarrolla los síntomas.

Mayor riesgo de trombos

Algunas personas pueden tener un mayor riesgo de sufrir un trombo, y los medicamentos como eltrombopag pueden empeorar este problema. El bloqueo repentino de un vaso sanguíneo por un trombo, es un efecto adverso poco frecuente y que puede afectar a hasta 1 de cada 100 personas.

Busque ayuda médica inmediatamente si presenta signos o síntomas de trombo, como:

- hinchazón, dolor, calor, enrojecimiento o sensibilidad en una pierna.
- dificultad respiratoria repentina, excepcionalmente acompañada de dolor agudo en el pecho o respiración agitada.
- dolor abdominal (estómago), abdomen agrandado, sangre en sus heces.

Problemas de hígado

Eltrombopag puede causar cambios que aparezcan reflejados en los análisis de sangre, y que pueden ser signos de daño hepático. Los problemas en el hígado (aumento de las enzimas hepáticas en los análisis de sangre) son frecuentes y pueden afectar a hasta 1 de cada 10 personas. Otros problemas de hígado son poco frecuentes y pueden afectar a hasta 1 de cada 100 personas.

Si tiene alguno de los signos de problemas en el hígado:

- color amarillento en la piel o en el área blanca de los ojos (ictericia)
- orina de un color oscuro inusual

contacte con su médico inmediatamente.

Hemorragias o hematomas tras la interrupción del tratamiento

Dentro de las dos semanas después de interrumpir el tratamiento con eltrombopag, normalmente sus niveles de plaquetas caerán a niveles similares a los que tenía antes de iniciar el tratamiento con eltrombopag. Una disminución en los niveles de plaquetas puede aumentar el riesgo de sufrir hemorragias o hematomas. Su médico comprobará sus niveles de plaquetas durante al menos 4 semanas después de interrumpir el tratamiento con este medicamento.

Contacte con su médico si tiene hemorragias o hematomas al dejar de tomar eltrombopag.

Algunas personas tienen sangrados en el sistema digestivo tras dejar de tomar peginterferón, ribavirina y eltrombopag. Los síntomas incluyen:

- heces negras de aspecto alquitranado (la decoloración de las heces es un efecto adverso poco frecuente)

que puede afectar a hasta 1 de cada 100 personas).

- sangre en las heces
 - vomitar sangre o algo que parecen granos de café
- Contacte con su médico inmediatamente si tiene alguno de estos síntomas.

Se han notificado los siguientes efectos adversos relacionados con el tratamiento con eltrombopag en pacientes adultos con PTI:

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

- infección de nariz, de los senos nasales, de la garganta y de las vías respiratorias (infección de las vías altas respiratorias)
- tos, resfriado
- malestar (náuseas), diarrea
- dolor de espalda

Efectos adversos muy frecuentes que pueden verse en los análisis de sangre:

- aumento de las enzimas del hígado (alanina aminotransferasa (ALT))

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

- gripe, herpes labial, neumonía, irritación e inflamación (hinchazón) de los senos, inflamación (hinchazón) e infección en las amígdalas, infección de los pulmones, de los senos, de la nariz y de la garganta, inflamación de las encías, irritación de garganta y molestias al tragar
- pérdida de apetito
- problemas para dormir, depresión
- disminución de sensibilidad en la piel, sensación de hormigueo, picazón o entumecimiento (hormigueo), somnolencia, migraña
- problemas oculares incluyendo anomalía en las pruebas de ojos, ojo seco, dolor ocular y visión borrosa, disminución de la visión
- dolor de oídos, sensación de que todo da vueltas (vértigo)
- dolor, hinchazón y sensibilidad en una de las piernas (generalmente la pantorrilla) con la piel caliente en la zona afectada (signos de un coágulo de sangre en una vena profunda), hinchazón localizado relleno de sangre de una rotura de un vaso sanguíneo (hematoma), sofocos
- moqueo
- alteraciones en la boca incluyendo sequedad o irritación en la boca, sensibilidad en la lengua, sangrado en las encías, úlceras en la boca, dolor de muelas, vómitos, dolor abdominal, gases
- función hepática anormal
- cambios en la piel que incluyen sudoración excesiva, erupción con picor, manchas rojas, cambios en la apariencia de la piel, pérdida de pelo
- dolor muscular, espasmo muscular, debilidad muscular, dolor de huesos
- orina espumosa o con burbujas (signos de proteína en la orina)
- menstruación abundante
- temperatura elevada, sensación de calor, dolor en el pecho, sensación de debilidad

Efectos adversos frecuentes que pueden aparecer en los análisis de sangre:

- disminución del número de glóbulos rojos (anemia), disminución del número de plaquetas (trombocitopenia), disminución del número de glóbulos blancos, disminución en los niveles de hemoglobina, aumento del número de eosinófilos, aumento del número de glóbulos blancos (leucocitosis)
- aumento del nivel de ácido úrico, disminución de los niveles de potasio
- aumento de enzimas hepáticas (aspartato aminotransferasa (AST)), aumento en la bilirrubina sanguínea (una sustancia producida por el hígado)
- aumento en los niveles de algunas proteínas, aumento de los niveles de creatinina
- aumento de los niveles de fosfatasa alcalina

Efectos adversos poco frecuentes (pueden afectar a hasta 1 de cada 100 personas)

- infección en la piel
- cáncer de recto y colon
- reacción alérgica
- pérdida de apetito, dolor e hinchazón de las articulaciones debido al ácido úrico (gota)
- falta de interés, cambios en el estado de ánimo, llanto difícil de calmar o que ocurre de forma inesperada
- problemas de equilibrio, alteraciones en el habla y en la función nerviosa, sacudidas, parálisis de un lado del cuerpo, migraña con aura, dolor de nervios, dilatación o hinchazón de los vasos sanguíneos que causan dolor de cabeza
- problemas en los ojos, incluyendo un mayor lagrimeo, enturbiamiento de la lente del ojo (cataratas), hemorragia en la retina, ojo seco
- latido más rápido del corazón, latido del corazón irregular, decoloración azulada de la piel, alteraciones en el ritmo cardiaco (prolongación del intervalo QT) que podría ser signo de un desorden relacionado con el corazón y vasos sanguíneos, interrupción del aporte de sangre a partes del corazón
- posible dolor, hinchazón, y/o enrojecimiento alrededor de una vena que podrían ser signos de trombos en una vena, coágulos sanguíneos, sofocos
- dificultad respiratoria repentina, especialmente cuando va acompañada de dolor agudo en el pecho y/o respiración agitada, que podrían ser signos de un trombo en los pulmones (ver “*Mayor riesgo de trombos*” anteriormente en la sección 4), pérdida parcial de la función pulmonar causada por un bloqueo en la arteria pulmonar, problemas de nariz, de garganta y de senos nasales, problemas para respirar al dormir
- alteraciones en la boca, incluyendo sequedad o irritación en la boca, dolor en la lengua, sangrado de encías, molestias en la boca, ampollas/dolor en boca y garganta, problemas en el aparato digestivo incluyendo movimientos intestinales frecuentes, intoxicación alimentaria, sangre en heces, vómitos de sangre, hemorragia en el recto, cambios en el color de las heces, hinchazón abdominal, estreñimiento
- piel amarillenta y/o dolor abdominal que podrían ser signos de una obstrucción de un conducto biliar, lesión en el hígado, daño hepático debido a la inflamación (ver “*Problemas de hígado*” anteriormente en la sección 4), daño en el hígado debido a la medicación
- dolor o sensaciones anormales en la piel, cambios en la piel incluyendo decoloración de la piel, descamación, enrojecimiento, picor y sudoración, sudor frío
- debilidad muscular
- problemas de riñón incluyendo inflamación de los riñones, micción excesiva durante la noche, fallo renal, glóbulos blancos en orina
- sentir calor, sensación de ansiedad, sangrado alrededor de un catéter (si lo tuviera) en la piel, enrojecimiento o inflamación alrededor de las heridas, sensación de malestar general, sensación de cuerpo extraño
- quemadura solar

Efectos adversos poco frecuentes que pueden aparecer en los análisis de sangre:

- cambios en la forma de los glóbulos rojos, disminución del número de glóbulos rojos (anemia) causada por una excesiva destrucción de glóbulos rojos (anemia hemolítica), aumento del número de mielocitos, aumento de neutrófilos, presencia de glóbulos blancos inmaduros que pueden ser indicativos de ciertas enfermedades, aumento del número de plaquetas, aumento de los niveles de hemoglobina
- disminución de los niveles de calcio
- aumento de la urea en sangre, aumento de proteínas en orina
- aumento de los niveles de albúmina en sangre, aumento de los niveles totales de proteínas, disminución de los niveles de albúmina en sangre, aumento del pH en orina

Se han notificado los siguientes efectos adversos relacionados con el tratamiento con el trombopag en niños (de 1 a 17 años) con PTI:

Si estos efectos adversos se agravaran, por favor informe a su médico, farmacéutico o enfermero.

Efectos adversos muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 niños)

- infección en la nariz, de los senos nasales, de la garganta y de las vías respiratorias altas, resfriado (infección del tracto respiratorio superior)
- tos
- malestar (náuseas), diarrea, dolor abdominal
- temperatura elevada

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

- dificultad para dormir (insomnio)
- picor, moqueo o taponamiento de la nariz, dolor de garganta, moqueo, congestión nasal y estornudos, irritación de garganta y de nariz
- dolor de muelas, alteraciones en la boca incluyendo sequedad, irritación en la boca, sensibilidad en la lengua, sangrado en las encías, úlceras en la boca

Se han notificado los siguientes efectos adversos relacionados con el tratamiento con eltrombopag en combinación con perginterferón y ribavirina en pacientes con VHC:

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

- pérdida del apetito
- dolor de cabeza
- tos
- malestar (náuseas), diarrea
- picor, hinchazón de manos o pies, pérdida del pelo
- dolor muscular, debilidad muscular
- fiebre, sensación de cansancio, malestar similar al que produce la gripe, sensación de debilidad, escalofríos

Efectos adversos muy frecuentes que pueden aparecer en los análisis de sangre:

- disminución del número de glóbulos rojos (anemia)

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

- infección del tracto urinario, infección de nariz, de senos nasales, de garganta y de vías respiratorias, resfriado (infección de las vías altas respiratorias), inflamación de la mucosa que recubre los bronquios, inflamación de los conductos nasales, garganta y boca, síntomas similares a los de la gripe, boca seca, irritación o inflamación de la boca, dolor de muelas, gripe, herpes labial
- pérdida de peso
- trastornos del sueño, somnolencia anormal, depresión, ansiedad
- mareos, problemas de atención y de memoria, cambios en el estado de ánimo, disminución de la función cerebral debido a un daño en el hígado, hormigueo o entumecimiento de manos y pies
- problemas en los ojos, incluyendo enturbiamiento de la lente del ojo (cataratas), ojo seco, pequeños depósitos amarillos en la retina, color amarillento en el área blanca de los ojos, sangrado de la retina
- sensación de que todo da vueltas (vértigo)
- latidos del corazón rápidos e irregulares (palpitaciones)
- dificultad para respirar, tos con flemas, moqueo, irritación de garganta y molestias al tragar
- alteraciones del sistema digestivo, incluyendo vómitos, dolor de estómago, indigestión, estreñimiento, estómago hinchado, alteraciones en el gusto, almorranas (hemorroides), dolor/malestar abdominal, hinchazón de los vasos sanguíneos y sangrado en la garganta (esófago), dolor de muelas
- problemas de hígado, incluyendo un tumor en el hígado, amarilleo del blanco de los ojos o piel (ictericia), daño hepático debido a medicamentos (ver “*Problemas de hígado*” anteriormente en la sección 4)
- cambios en la piel, incluyendo erupción, piel seca, eczema, enrojecimiento de la piel, picor, sudoración excesiva, crecimiento inusual de la piel, pérdida de cabello
- dolor de articulaciones, dolor de espalda, dolor de huesos, dolor en las extremidades (brazos, piernas,

- manos y pies), espasmos musculares
- irritabilidad, sensación de malestar general, reacciones cutáneas tales como enrojecimiento o hinchazón y dolor en el lugar de inyección, dolor en el pecho y molestias, retención de líquidos en el cuerpo o extremidades que causa hinchazón
 - depresión, ansiedad, problemas de sueño, nerviosismo
 - fiebre, dolor de cabeza

Efectos adversos frecuentes que pueden aparecer en los análisis de sangre:

- aumento del azúcar (glucosa) en sangre, disminución del número de glóbulos blancos, disminución del número de neutrófilos, disminución de la albúmina de la sangre, disminución de los niveles de hemoglobina, aumento de los niveles de bilirrubina sanguínea (una sustancia producida por el hígado) en sangre, cambios en las enzimas que controlan la coagulación de la sangre

Efectos adversos poco frecuentes (pueden afectar a hasta 1 de cada 100 personas)

- gripe estomacal (gastroenteritis), dolor de garganta
- disminución del número de glóbulos rojos (anemia) causada por destrucción masiva de glóbulos rojos (anemia hemolítica)
- confusión, agitación
- ampollas/dolor en la boca, inflamación del estómago
- coágulos sanguíneos en las venas del hígado (posible daño hepático y/o del sistema digestivo), fallo hepático
- cambios en la piel incluyendo cambios de color, descamación, enrojecimiento de la piel, picor, lesión y sudor nocturno
- mala coagulación en pequeños vasos sanguíneos con fallo renal, dolor al orinar
- prurito y moratones en lugar de inyección, molestias en el pecho
- alteraciones en el ritmo cardíaco (prolongación del intervalo QT)

Se han observado los siguientes efectos adversos asociados al tratamiento con eltrombopag en pacientes con anemia aplásica grave (AAG):

Si estos efectos adversos se agravan, por favor informe a su médico, farmacéutico o enfermero.

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

- dolor de cabeza, mareos
- tos, dolor en la boca y garganta
- diarrea, malestar (nauseas), sangrado en las encías, dolor abdominal
- dolor articular (artralgia), dolor en las extremidades (brazos, piernas, manos y pies), espasmos musculares
- sentirse muy cansado, fiebre, escalofríos
- picor de ojos
- ampollas en la boca

Efectos adversos muy frecuentes que pueden aparecer en los análisis de sangre:

- cambios anormales de las células de su médula ósea
- aumento de las enzimas hepáticas (aspartato aminotransferasa (AST))

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

- interrupción en la circulación al bazo (infarto esplénico)
- ansiedad, depresión
- desmayos
- problemas en los ojos que incluyen problemas de visión, visión borrosa, enturbiamiento de la lente del ojo (cataratas), manchas o depósitos en el ojo (cuerpos vítreos flotantes), ojo seco, picor de ojos, amarilleo del blanco de los ojos o de la piel
- sangrado de nariz, moqueo

- problemas digestivos incluidos dificultad para tragar, dolor en la boca, hinchazón en la lengua, vómitos, pérdida del apetito, dolor/malestar de estómago, hinchazón de estómago, flatulencias/gases de la digestión, estreñimiento, alteraciones en la motilidad intestinal que pueden provocar estreñimiento, hinchazón, diarrea y/o los síntomas antes mencionados, cambios de coloración de las heces
- problemas de piel incluyendo manchas rojas o púrpuras debidas a sangrados debajo de la piel (petequias), erupción, picor, urticaria, lesiones en la piel
- dolor de espalda, dolor muscular, dolor de huesos
- coloración anormal de la orina
- debilidad (astenia), hinchazón de las extremidades inferiores debido a una acumulación de líquidos, sensación de malestar general, sensación de frío

Efectos adversos frecuentes que pueden aparecer en un análisis de sangre:

- disminución del número de glóbulos blancos
- acumulación de hierro en el cuerpo (sobrecarga de hierro), disminución de los niveles de azúcar (hipoglucemia)
- aumento de la bilirrubina en sangre (una sustancia producida por el hígado)
- aumento de algunas enzimas debido a la degradación muscular (creatinina fosfoquinasa)

Efectos adversos de frecuencia no conocida (no puede estimarse la frecuencia a partir de los datos disponibles)

- daño hepático debido a la medicación
- decoloración de la piel, oscurecimiento de la piel

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, 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: 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 Eltrombopag Glenmark

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 “CAD”. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación.

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. 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 Eltrombopag Glenmark

- El principio activo es eltrombopag olamina.
Eltrombopag Glenmark 12,5 mg comprimidos recubiertos con película EFG: cada comprimido recubierto con película contiene eltrombopag olamina equivalente a 12,5 mg de eltrombopag.
Eltrombopag Glenmark 25 mg comprimidos recubiertos con película EFG: cada comprimido recubierto con película contiene eltrombopag olamina equivalente a 25 mg de eltrombopag.
Eltrombopag Glenmark 50 mg comprimidos recubiertos con película EFG: cada comprimido recubierto con película contiene eltrombopag olamina equivalente a 50 mg de eltrombopag.
Eltrombopag Glenmark 75 mg comprimidos recubiertos con película EFG: cada comprimido recubierto

con película contiene eltrombopag olamina equivalente a 75 mg de eltrombopag.

- Los demás componentes (excipientes) son: celulosa microcristalina, manitol, povidona, isomalta (E953), silicato de calcio, carboximetilalmidón sódico (tipo A), estearato de magnesio (núcleo del comprimido); hipromelosa, dióxido de titanio (E171), óxido de hierro rojo (E172), óxido de hierro amarillo (E172), triacetina (material de recubrimiento).

Aspecto del producto y contenido del envase

Los comprimidos recubiertos con película de Eltrombopag Glenmark 12,5 mg son de color naranja a marrón, redondo, biconvexo, marcado con “I” en una cara y de aproximadamente 5,5 mm de diámetro.

Los comprimidos recubiertos con película de Eltrombopag Glenmark 25 mg son de color rosa oscuro, redondo, biconvexo, marcado con “II” en una cara y de aproximadamente 8 mm de diámetro.

Los comprimidos recubiertos con película de Eltrombopag Glenmark 50 mg son de color rosa, redondo, biconvexo, marcado con “III” en una cara y de aproximadamente 10 mm de diámetro.

Los comprimidos recubiertos con película de Eltrombopag Glenmark 75 mg son de color rojo a marrón, redondo, biconvexo, marcado con “IV” en una cara y de aproximadamente 12 mm de diámetro.

Eltrombopag Glenmark 12,5 mg se suministra en blísters en un estuche que contiene 10, 14, 28, 30 ó 84 comprimidos recubiertos con película o blísters precortados unidosis en un estuche que contiene 10x1, 14x1, 28x1, 30x1 ó 84x1 comprimidos recubiertos con película.

Eltrombopag Glenmark 25 mg se suministra en blísters en un estuche que contiene 10, 14, 28, 30 ó 84 comprimidos recubiertos con película o blísters precortados unidosis en un estuche que contiene 10x1, 14x1, 28x1, 30x1 ó 84x1 comprimidos recubiertos con película.

Eltrombopag Glenmark 50 mg se suministra en blísters en un estuche que contiene 10, 14, 28, 30 ó 84 comprimidos recubiertos con película o blísters precortados unidosis en un estuche que contiene 10x1, 14x1, 28x1, 30x1 ó 84x1 comprimidos recubiertos con película.

Eltrombopag Glenmark 75 mg se suministra en blísters en un estuche que contiene 10, 14, 28, 30 ó 84 comprimidos recubiertos con película o blísters precortados unidosis en un estuche que contiene 10x1, 14x1, 28x1, 30x1 ó 84x1 comprimidos recubiertos con película.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización:

Glenmark Arzneimittel GmbH
Industriestr. 31
82194 Gröbenzell
Alemania

Responsable de la fabricación:

Synthon Hispania S.L.
Calle de Castelló 1
08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona
España

Synthon B.V.
Microweg 22
6545 CM, Nijmegen, Gelderland
Países Bajos

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

Glenmark Farmacéutica, S.L.U.

C/ Retama 7, 7ª planta

28045 Madrid

España

Este medicamento está autorizado en los estados miembros del Espacio Económico Europeo con los siguientes nombres:

Dinamarca	Eltrombopag Glenmark
España	Eltrombopag Glenmark 12,5 mg comprimidos recubiertos con película EFG Eltrombopag Glenmark 25 mg comprimidos recubiertos con película EFG Eltrombopag Glenmark 50 mg comprimidos recubiertos con película EFG Eltrombopag Glenmark 75 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Noruega	Eltrombopag Glenmark
Países Bajos	Eltrombopag Glenmark 12,5 mg tabletten Eltrombopag Glenmark 25 mg tabletten Eltrombopag Glenmark 50 mg tabletten Eltrombopag Glenmark 75 mg tabletten
Polonia	Eltrombopag Glenmark
Eslovaquia	Eltrombopag Glenmark 12,5 mg Eltrombopag Glenmark 25 mg Eltrombopag Glenmark 50 mg Eltrombopag Glenmark 75 mg
Suecia	Eltrombopag Glenmark

Fecha de la última revisión de este prospecto: septiembre 2023.

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/>).