

EMA/326865/2018 EMEA/H/C/002691

Enurev Breezhaler (bromuro de glicopirronio)

Información general sobre Enurev Breezhaler y sobre los motivos por los que se autoriza su uso en la UE

¿Qué es Enurev Breezhaler y para qué se utiliza?

Enurev Breezhaler es un medicamento que se utiliza para aliviar los síntomas de los pacientes adultos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC). La EPOC es una enfermedad crónica caracterizada por un daño o bloqueo de las vías respiratorias y los alvéolos pulmonares que provoca dificultades para respirar. Enurev Breezhaler se usa como tratamiento de mantenimiento (regular).

Enurev Breezhaler contiene el principio activo bromuro de glicopirronio.

¿Cómo se usa Enurev Breezhaler?

Las cápsulas de Enurev Breezhaler, que contienen un polvo para inhalación, se usan únicamente con el inhalador de Enurev Breezhaler y no deben ingerirse. Para tomar una dosis, el paciente debe colocar una cápsula en el inhalador y respirar el polvo de la cápsula por la boca.

La dosis recomendada es de una cápsula una vez al día, a la misma hora cada día. Los pacientes no deberán tomar más de una cápsula diaria.

Enurev Breezhaler solo se podrá dispensar con receta médica.

Para mayor información sobre el uso de Enurev Breezhaler, consulte el prospecto o contacte con su médico o farmacéutico.

¿Cómo actúa Enurev Breezhaler?

El principio activo de Enurev Breezhaler, el bromuro de glicopirronio, es un antagonista de los receptores muscarínicos. Esto significa que dilata las vías superiores bloqueando los receptores muscarínicos (dianas) en las células musculares de los pulmones. Los receptores muscarínicos controlan la contracción de los músculos y al inhalarse el bromuro de glicopirronio, se relajan los músculos de las vías respiratorias. Esto ayuda a mantener las vías respiratorias abiertas y permite que el paciente respire con mayor facilidad.



¿Qué beneficios ha demostrado tener Enurev Breezhaler en los estudios realizados?

Enurev Breezhaler fue más eficaz que el placebo (un tratamiento ficticio) para aliviar los síntomas de la EPOC en dos estudios principales en los que participaron 1 888 pacientes con EPOC. En ambos estudios, el principal criterio de valoración de la eficacia fue la mejora del volumen espiratorio forzado del paciente (FEV₁, volumen máximo de aire que una persona puede espirar en un segundo).

Al cabo de 12 semanas de tratamiento, Enurev Breezhaler incrementó el FEV₁ en 97 ml más que con el placebo en el primer estudio, y en 108 ml más en el segundo estudio.

¿Cuál es el riesgo asociado a Enurev Breezhaler?

Los efectos adversos más frecuentes de Enurev Breezhaler (observados en más de 1 paciente de cada 100) son sequedad de boca, nasofaringitis (inflamación de la nariz y la garganta), insomnio (dificultad para dormir), dolor de músculos y huesos, y gastroenteritis (diarrea y vómitos). Para consultar la lista completa de efectos adversos y restricciones de Enurev Breezhaler, ver el prospecto.

¿Por qué se ha autorizado Enurev Breezhaler en la UE?

La Agencia constató que Enurev Breezhaler tuvo beneficios modestos aunque relevantes para los pacientes en lo que respecta a la mejora de la función pulmonar, y también mejoró los síntomas de la EPOC. La Agencia también observó que el hecho de que el medicamento se administre una vez al día puede ayudar a los pacientes a seguir el tratamiento. Asimismo, no existieron problemas importantes de seguridad con Enurev Breezhaler y los efectos adversos fueron similares a otros medicamentos antagonistas de los receptores muscarínicos. La Agencia decidió que los beneficios de Enurev Breezhaler son mayores que sus riesgos y recomendó autorizar su uso en la UE.

¿Qué medidas se han adoptado para garantizar un uso seguro y eficaz de Enurey Breezhaler?

Las recomendaciones y precauciones que deben seguir los profesionales sanitarios y los pacientes para un uso seguro y eficaz de Enurev Breezhaler se han incluido en la Ficha Técnica o Resumen de las Características del Producto y el Prospecto.

Como para todos los medicamentos, los datos sobre el uso de Enurev Breezhaler se controlan de forma continua. Los efectos adversos notificados con Enurev Breezhaler son evaluados cuidadosamente, adoptándose las medidas que pudieran resultar necesarias para proteger a las pacientes.

Otras informaciones sobre Enurev Breezhaler

Enurev Breezhaler ha recibido una autorización de comercialización válida en toda la UE el sábado, 28 de septiembre de 2012.

Puede encontrar información adicional sobre Enurev Breezhaler en la página web de la Agencia: ema.eu/Find medicine/Human medicines/European public assessment reports.

Fecha de la última actualización de este resumen: 06-2018.