

**Modificaciones de la información de los medicamentos autorizados por
procedimiento nacional que contienen:**

TOLVAPTAN

(indicado para adultos con poliquistosis renal autosómica dominante [PQRAD])

Fecha de publicación: 01-03-2021

Tipo de variación:

- **Procedimiento nacional/reconocimiento mutuo/descentralizado.-**
 - o **PSUSA: C.I.3.a (IAin)**
 - o **SEÑAL: C.I.z (IAin)**
 - o **PSUFU/otra información derivada de PSUSA: IB (C.I.3.z)**

NOTA:

En el caso en que los textos a modificar deban adaptarse y no sean de aplicación directa, o sean medicamentos autorizados por RM/DC para los que no se hayan publicado todavía las traducciones en todos los idiomas, la variación será tipo IB (C.I.3.z-PSUSA/C.I.z-SEÑALES).

Si el CMDh emite recomendaciones específicas a este respecto, se seguirán las mismas.

En caso de duda, para más información, consultar CMDh/132/2009/Rev.49, o futuras actualizaciones.

Fecha de implementación*: 13-05-2021

La variación deberá presentarse sobre la ficha técnica y prospecto actualmente autorizados y no podrán incluirse otras modificaciones de formato o contenido de la ficha técnica y prospecto que las indicadas a continuación.

Solo se admite adaptación a QRD en las variaciones tipo IB; en las variaciones IAin, no se admiten cambios por QRD salvo los indicados en la nota publicada por el CMDh REF: CMDh/345/2016 y sus futuras actualizaciones.

Modificaciones que se deben incluir en las secciones relevantes de la Información del medicamento
(texto nuevo **subrayado y en negrita**, texto eliminado ~~tachado~~ ~~atravesado con barra~~)

FICHA TÉCNICA

- Sección 4.8

Las siguientes reacciones adversas deben añadirse bajo el SOC correspondiente y con la frecuencia que se indica:

Trastornos del sistema nervioso

Frecuentes: **disgeusia**, **sincope**

Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo

Frecuentes **piel seca**, **urticaria**



Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo

Frecuentes: **artralgia, mialgia**

Exploraciones complementarias

Frecuentes: **peso aumentado**

PROSPECTO

- Sección 4. Posibles efectos adversos

Deben añadirse los siguientes efectos adversos:

Otros efectos adversos

Frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas)

alteraciones del gusto

desmayo

piel seca

urticaria

dolor en las articulaciones

dolor muscular

aumento de peso

La información relativa a la última reunión del CMDh se encuentra en el siguiente link:

https://www.hma.eu/fileadmin/dateien/Human_Medicines/CMD_h_/cmdh_pressreleases/2021/01_2021_CMDh_press_release.pdf

La Información relativa a medicamentos centralizados se encuentra en el siguiente link:

http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/refh_others.htm

*: en caso de duda con respecto a la fecha de implementación de las recomendaciones derivadas de PSUSA, por favor consulten el apartado 3.3 del documento del CMDh “*Q&A - List for the submission of variations according to Commission Regulation (EC) 1234/2008*” en el siguiente link:

https://www.hma.eu/fileadmin/dateien/Human_Medicines/CMD_h_/Questions_Answers/CMDh_132_2009_Rev54_09_2019_clean_-_QA_on_Variations.pdf