

DEPARTAMENTO DE MEDICAMENTOS DE USO HUMANO

División de Farmacoepidemiología y Farmacovigilancia

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

#### TOBRAMICINA (uso sistémico)

Fecha de publicación: 28.06.2021

## Tipo de variación:

- Procedimiento nacional/reconocimiento mutuo/descentralizado.
  - o PSUSA: C.I.3.a (IAin)
  - o SEÑAL: C.I.z (IAin)
  - 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 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 seguiran las mismas*. En caso de duda, para más información, consultar CMDh/132/2009/Rev.49, o futuras actualizaciones.

### Fecha de implementación\*: 02.09.2021

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 <u>subrayado y en negrita</u>, texto eliminado <del>tachado atravesado con barra</del>)

## FICHA TÉCNICA

Sección 4.4

(Sección que deberá aplicarse en el apartado actual relativo a la ototoxicidad ya incluido en la sección 4.4 de los productos que contienen tobramicina para uso sistémico)

Los pacientes con mutaciones del ADN mitocondrial, en particular la sustitución de A por G en el nucleósido 1555 del gen ARNr 12S, pueden presentar mayor riesgo de ototoxicidad, aunque los



niveles séricos de aminoglucósidos de los pacientes se encontraban dentro del intervalo recomendado. En caso de antecedentes familiares de sordera inducida por aminoglucósidos o de mutaciones conocidas del ADN mitocondrial en el gen ARNr 12S, puede ser necesario considerar otros tratamientos alternativos distintos a los aminoglucósidos.

#### **PROSPECTO**

Sección 2: Advertencias y precauciones Consulte a su médico antes de empezar a tomar tobramicina

- si usted o sus familiares sufren una enfermedad por mutación mitocondrial (trastorno causado por variantes en el genoma de mitocondria, las partes de sus células que ayudan a producir energía) o pérdida de audición debida a la toma de medicamentos antibióticos; algunas mutaciones mitocondriales pueden aumentar el riesgo de pérdida de audición al tomar este medicamento.

La informacion relativa a la ultima reunion del CMDh se encuentra en el siguiente link: <a href="https://www.hma.eu/fileadmin/dateien/Human\_Medicines/CMD\_h\_/cmdh\_pressreleases/2021/05\_2021\_CMDh\_press\_release.pdf">https://www.hma.eu/fileadmin/dateien/Human\_Medicines/CMD\_h\_/cmdh\_pressreleases/2021/05\_2021\_CMDh\_press\_release.pdf</a>

La Información relativa a medicamentos centralizados se encuentra en el siguiente link: <a href="http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/refh\_others.htm">http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/refh\_others.htm</a>

\*: 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 õ*Q&A - List for the submission of variations according to Commission Regulation (EC) 1234/2008ö* 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