



EUROPEAN MEDICINES AGENCY  
SCIENCE MEDICINES HEALTH

EMA/841934/2022  
EMA/H/C/005963

## Fumarato de dimetilo Teva (*fumarato de dimetilo*)

Información general sobre fumarato de dimetilo Teva y sobre los motivos por los que se autoriza su uso en la UE

### ¿Qué es Fumarato de dimetilo Teva y para qué se utiliza?

Fumarato de dimetilo Teva es un medicamento indicado para el tratamiento de la esclerosis múltiple (EM), una enfermedad en la que la inflamación daña el aislamiento protector que rodea las fibras nerviosas (desmielinización), así como las propias fibras nerviosas. Se utiliza en adultos y niños a partir de los 13 años de edad con un tipo de EM conocida como EM remitente-recurrente, en la que el paciente sufre brotes de los síntomas (recaídas) seguidos de períodos de recuperación (remisiones).

Fumarato de dimetilo Teva es un «medicamento genérico», es decir, contiene el mismo principio activo y actúa de la misma forma que el «medicamento de referencia» ya autorizado en la UE llamado Tecfidera. Para obtener más información sobre los medicamentos genéricos, puede consultar [aquí](#) el documento de preguntas y respuestas correspondiente.

Fumarato de dimetilo Teva contiene el principio activo fumarato de dimetilo.

### ¿Cómo se usa Fumarato de dimetilo Teva?

Fumarato de dimetilo Teva solo se podrá dispensar con receta médica y el tratamiento deberá iniciarse bajo la supervisión de un médico con experiencia en el tratamiento de la EM.

Fumarato de dimetilo Teva se presenta en cápsulas que se toman por vía oral con alimentos. La dosis es de 120 mg dos veces al día durante los siete primeros días, tras lo cual se aumentará a 240 mg dos veces al día. La dosis puede reducirse temporalmente en pacientes con sofocos y problemas gastrointestinales (estomacales e intestinales) como efectos adversos.

Para mayor información sobre el uso de Fumarato de dimetilo Teva, consulte el prospecto o póngase en contacto con su médico o farmacéutico.

### ¿Cómo actúa Fumarato de dimetilo Teva?

En la EM, el sistema inmunitario (las defensas naturales del organismo) presenta disfunciones y ataca partes del sistema nervioso central (el cerebro, la médula espinal y el nervio óptico [nervio que envía señales al cerebro procedentes del ojo]), provocando una inflamación que daña las fibras nerviosas y el material aislante que las rodea. Se cree que el principio activo de este medicamento, el fumarato de

**Official address** Domenico Scarlattilaan 6 • 1083 HS Amsterdam • The Netherlands

**Address for visits and deliveries** Refer to [www.ema.europa.eu/how-to-find-us](http://www.ema.europa.eu/how-to-find-us)

**Send us a question** Go to [www.ema.europa.eu/contact](http://www.ema.europa.eu/contact) **Telephone** +31 (0)88 781 6000

An agency of the European Union



dimetilo, actúa activando una proteína denominada «Nrf2». Esta proteína regula ciertos genes que producen «antioxidantes» que ayudan a proteger a las células contra los daños. Se ha comprobado que el fumarato de dimetilo reduce la inflamación y modula la actividad del sistema inmunitario.

### **¿Qué tipo de estudios se han realizado con Fumarato de dimetilo Teva?**

Los estudios sobre los beneficios y riesgos del principio activo para los usos aprobados se han realizado con el medicamento de referencia, Tecfidera, y no es necesario repetirlos para Fumarato de dimetilo Teva.

Como para todos los medicamentos, la compañía facilitó estudios sobre la calidad de Fumarato de dimetilo Teva. La compañía también realizó estudios para demostrar que este medicamento es «bioequivalente» al medicamento de referencia. Dos medicamentos son bioequivalentes cuando se obtienen las mismas concentraciones del principio activo en el organismo y se espera, por tanto, que tengan el mismo efecto.

### **¿Qué beneficios ha demostrado tener y cuál es el riesgo asociado a Fumarato de dimetilo Teva?**

Dado que Fumarato de dimetilo Teva es un medicamento genérico y es bioequivalente al medicamento de referencia, se considera que sus beneficios y riesgos son los mismos que los del medicamento de referencia.

### **¿Por qué se ha autorizado Fumarato de dimetilo Teva en la UE?**

La Agencia Europea de Medicamentos ha concluido que, de acuerdo con los requisitos de la UE, Fumarato de dimetilo Teva ha demostrado tener una calidad comparable y ser bioequivalente al medicamento de referencia. Por tanto se considera que, al igual que en el caso de Tecfidera, los beneficios de Fumarato de dimetilo Teva son mayores que los riesgos identificados y se recomienda autorizar su uso en la UE.

### **¿Qué medidas se han adoptado para garantizar un uso seguro y eficaz de Fumarato de dimetilo Teva?**

Las recomendaciones y precauciones que deben seguir los profesionales sanitarios y los pacientes para un uso seguro y eficaz de Fumarato de dimetilo Teva 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 Fumarato de dimetilo Teva se controlan de forma continua. Los supuestos efectos adversos notificados de Fumarato de dimetilo Teva son evaluados cuidadosamente y se adoptan las medidas que pudieran resultar necesarias para proteger a los pacientes.

### **Otras informaciones sobre Fumarato de dimetilo Teva**

Puede encontrar información adicional sobre Fumarato de dimetilo Teva en la página web de la Agencia: [ema.europa.eu/medicines/human/EPAR/Dimethyl-fumarate-Teva](http://ema.europa.eu/medicines/human/EPAR/Dimethyl-fumarate-Teva).