ANEXO I FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

SIRTURO 20 mg comprimidos SIRTURO 100 mg comprimidos

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

SIRTURO 20 mg comprimidos

Cada comprimido contiene fumarato de bedaquilina equivalente a 20 mg de bedaquilina.

SIRTURO 100 mg comprimidos

Cada comprimido contiene fumarato de bedaquilina equivalente a 100 mg de bedaquilina.

Excipiente(s) con efecto conocido

Cada comprimido de 100 mg contiene 145 mg de lactosa (como monohidrato).

Para consultar la lista completa de excipientes, ver sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

SIRTURO 20 mg comprimidos

Comprimido.

Comprimido no recubierto, de color blanco a blanquecino, ovalado (12,0 mm de longitud x 5,7 mm de anchura) con ranura en ambas caras, con la inscripción "2" y "0" grabada en una cara y sin inscripción en la otra cara.

El comprimido se puede dividir en dosis iguales.

SIRTURO 100 mg comprimidos

Comprimido.

Comprimido no recubierto, de color blanco a blanquecino, redondo, biconvexo, de 11 mm de diámetro, con la inscripción "T" sobre "207" grabada en una cara y "100" en la otra.

4. DATOS CLÍNICOS

4.1 Indicaciones terapéuticas

SIRTURO está indicado para ser utilizado como parte de un adecuado tratamiento combinado en pacientes adultos y pediátricos (de 2 a menos de 18 años de edad y un peso de al menos 7 kg) con tuberculosis pulmonar (TB) causada por *Mycobacterium tuberculosis* resistente al menos a rifampicina e isoniazida.

Se deben seguir las recomendaciones oficiales sobre el uso adecuado de los antibacterianos.

4.2 Posología y forma de administración

El tratamiento con SIRTURO debe ser iniciado y supervisado por un médico con experiencia en el tratamiento de la TB causada por *M. tuberculosis* resistente al menos a rifampicina e isoniazida. Se tendrán en cuenta las directrices de la OMS a la hora de elegir la pauta de combinación adecuada.

Sólo utilizar SIRTURO en combinación con otros medicamentos frente a los cuales se haya demostrado la sensibilidad a la cepa del paciente *in vitro* o es probable que sea sensible. Consulte la

Ficha Técnica de los medicamentos utilizados en combinación con SIRTURO para ver sus recomendaciones de dosis específicas.

Se recomienda administrar SIRTURO mediante un tratamiento observado directamente (TOD).

<u>Posología</u>

Pacientes adultos

La dosis recomendada de SIRTURO en pacientes adultos (18 años o más) se muestra en la tabla 1.

Tabla 1: Dosis recomendada de SIRTURO en pacientes adultos

Población	Dosis recomendada	Dosis recomendada		
	Semanas 1 a 2	Semanas 3 a 24		
Adultos (18 años o más)	400 mg por vía oral una vez	200 mg por vía oral tres veces a		
	al día	la semana ^a		

a Al menos 48 horas entre dosis

La duración total del tratamiento con SIRTURO es de 24 semanas. SIRTURO se debe administrar con alimentos.

Pacientes pediátricos

La dosis recomendada de SIRTURO en pacientes pediátricos (de 2 años a menos de 18 años) se basa en el peso corporal y se muestra en la tabla 2.

Tabla 2: Dosis recomendada de SIRTURO en pacientes pediátricos (de 2 años a menos de 18 años)

Paga saymayal	Dosis recomendada	
Peso corporal	Semanas 1 a 2	Semanas 3 a 24
Al menos 7 kg e inferior a	80 mg por vía oral una vez al 40 mg por vía oral tres ve	
10 kg	día	semana ^a
Al menos 10 kg e inferior a	120 mg por vía oral una vez	60 mg por vía oral tres veces a la
15 kg	al día	semana ^a
Al menos 15 kg e inferior a	160 mg por vía oral una vez	80 mg por vía oral tres veces a la
20 kg	al día	semana ^a
Al menos 20 kg e inferior a	200 mg por vía oral una vez	100 mg por vía oral tres veces a la
30 kg	al día	semana ^a
Al menos 30 kg	400 mg por vía oral una vez	200 mg por vía oral tres veces a la
Al lifelius 30 kg	al día	semana ^a

a Al menos 48 horas entre dosis

La duración total del tratamiento con SIRTURO es de 24 semanas. SIRTURO se debe administrar con alimentos.

Duración del tratamiento

La duración total del tratamiento con SIRTURO es de 24 semanas. Cuando se considere necesario el tratamiento con SIRTURO durante más de 24 semanas, este puede continuarse hasta 40 semanas en adultos, a una dosis de 200 mg 3 veces a la semana (ver secciones 4.8 y 5.1).

Dosis olvidadas

Se debe advertir a los pacientes de tomar SIRTURO exactamente como se ha prescrito y de cumplir el ciclo completo de tratamiento.

Si se olvida una dosis durante las primeras dos semanas de tratamiento, los pacientes no deben compensar la dosis olvidada, sino continuar con el pauta habitual de administración.

Si se olvida una dosis a partir de la semana tres, los pacientes deben tomar la dosis olvidada lo antes posible y después retomar de nuevo el régimen de tratamiento tres veces a la semana. La dosis total de SIRTURO durante un periodo de 7 días no debe superar la dosis semanal recomendada (con al menos 24 horas entre cada toma).

Población de edad avanzada

Se dispone de datos clínicos limitados sobre el uso de SIRTURO en pacientes de edad avanzada (ver sección 5.2).

Insuficiencia hepática

No es necesario ajustar la dosis de SIRTURO en pacientes con insuficiencia hepática leve o moderada (ver sección 5.2). SIRTURO se debe utilizar con precaución en pacientes con insuficiencia hepática moderada (ver sección 5.2). SIRTURO no se ha estudiado en pacientes con insuficiente hepática grave y no se recomienda en esta población.

Insuficiencia renal

No es necesario ajustar la dosis en pacientes con insuficiencia renal leve o moderada. En pacientes con insuficiencia renal grave (aclaramiento de creatinina < 30 ml/min) o enfermedad renal terminal que precisen hemodiálisis o diálisis peritoneal, SIRTURO se debe utilizar con precaución (ver sección 5.2).

Población pediátrica

No se han establecido todavía la seguridad y eficacia de SIRTURO en niños menores de 2 años o con un peso inferior a 7 kg.

No se dispone de datos.

SIRTURO se puede incluir en el régimen de tratamiento de niños con 2 años de edad o mayores y un peso de al menos 7 kg con TB pulmonar causada por *M. tuberculosis* resistente al menos a rifampicina e isoniazida confirmada o probable que haya sido diagnosticada en base a los signos y síntomas clínicos de TB pulmonar, un contexto epidemiológico apropiado y en línea con las directrices internacionales/locales (ver sección 4.1).

Forma de administración

SIRTURO se debe administrar por vía oral con alimentos, puesto que su administración con alimentos aumenta casi al doble su biodisponibilidad oral (ver sección 5.2). Existe una forma de administración de SIRTURO 100 mg comprimidos y cuatro opciones diferentes para la administración de SIRTURO 20 mg comprimidos. En todas las formas de administración, SIRTURO se debe administrar con alimentos.

SIRTURO 100 mg comprimidos

Los comprimidos de SIRTURO 100 mg se deben tragar enteros con agua y se deben tomar con alimentos.

SIRTURO 20 mg comprimidos

<u>Administración de comprimidos de 20 mg a pacientes que **puedan** tragar los comprimidos intactos:</u> Los comprimidos de SIRTURO 20 mg se deben tragar enteros, o divididos en dos mitades iguales a lo largo de la ranura funcional, con agua y se deben tomar con alimentos.

Administración de comprimidos de 20 mg a pacientes que **no puedan** tragar los comprimidos intactos:

Disueltos en agua y administrados con bebidas o alimentos blandos

Para aquellos pacientes que tengan dificultades para tragar los comprimidos intactos, los comprimidos de SIRTURO 20 mg se pueden disolver en agua antes de su administración con alimentos. Para facilitar su administración, la mezcla disuelta en agua se puede mezclar adicionalmente con bebidas (por ejemplo, agua, producto lácteo, zumo de manzana, zumo de naranja, zumo de arándanos o bebida

carbonatada) o alimentos blandos (por ejemplo, yogur, puré de manzana, plátano machacado o papilla) de la siguiente manera:

- Disolver los comprimidos en agua (un máximo de 5 comprimidos en 5 ml de agua) en una taza.
- Mezclar bien el contenido de la taza hasta que los comprimidos se hayan disuelto completamente y, a continuación, administrar por vía oral el contenido de la taza con alimentos de forma inmediata. Para facilitar la administración oral, la mezcla disuelta en agua se puede mezclar adicionalmente con al menos 5 ml de bebida o con 1 cucharadita de alimento blando y, a continuación, el contenido de la taza se debe administrar por vía oral de forma inmediata.
- Si la dosis total requiere más de 5 comprimidos, repetir las etapas de preparación anteriores con el número apropiado de comprimidos adicionales hasta alcanzar la dosis deseada.
- Asegurarse de que no queda ningún resto de los comprimidos en la taza, añadir más bebida o alimento blando a la taza para arrastrar los restos que hayan podido quedar y administrar por vía oral el contenido de la taza de forma inmediata.

Triturados y mezclados con alimentos blandos

Los comprimidos de SIRTURO 20 mg se pueden triturar y mezclar con alimentos blandos (por ejemplo, yogur, puré de manzana, plátano machacado o papilla) inmediatamente antes de su administración por vía oral. Para asegurarse de que no queda ningún resto de comprimido en el recipiente, añadir más alimento blando al recipiente y administrar el contenido de forma inmediata.

Consultar la sección 6.6 para obtener información sobre la administración a través de una sonda de alimentación.

4.3 Contraindicaciones

Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1.

4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo

No existen datos clínicos en relación al uso de SIRTURO para tratar:

- TB extra-pulmonar (p.ej. sistema nervioso central, hueso)
- infecciones debidas a otras especies de micobacterias distintas de M. tuberculosis
- infección latente con *M. tuberculosis*

No se dispone de datos clínicos sobre el uso de SIRTURO como parte de un tratamiento combinado utilizado para tratar *M. tuberculosis* sensible al medicamento.

Resistencia a bedaquilina

Bedaquilina solamente se debe utilizar en un régimen combinado adecuado para el tratamiento de la TB pulmonar causada por *M. tuberculosis* resistente al menos a rifimpicina e isoniazida según las recomendaciones de las directrices oficiales, como las de la OMS, para prevenir el desarrollo de resistencia a bedaquilina (ver sección 4.2).

Prolongación del intervalo QT

SIRTURO puede prolongar el intervalo QT. Se debe realizar un electrocardiograma antes de iniciar el tratamiento con SIRTURO y al menos cada mes después de iniciar el tratamiento para monitorizar el intervalo QTc. Se deben medir los niveles de potasio, calcio y magnesio séricos al inicio y reajustarse si no son normales. Se debe realizar un seguimiento de los electrolitos si se detecta una prolongación del intervalo QT (ver secciones 4.5 y 4.8).

No se recomienda iniciar el tratamiento con SIRTURO en pacientes con lo siguiente, a menos que se considere que los beneficios de bedaquilina superan los riesgos potenciales:

- Fallo cardiaco
- Intervalo QT corregido utilizando el modelo de Fridericia (QTcF) > 450 ms (confirmado mediante un electrocardiograma repetido)

- Antecedentes personales o familiares de prolongación congénita del intervalo QT
- Antecedentes o existencia de hipotiroidismo
- Antecedentes o existencia de bradiarritmia
- Antecedentes de Torsade de Pointes
- Hipocalemia

Cuando bedaquilina se administra conjuntamente con otros medicamentos que prolongan el intervalo QTc (incluyendo clofazimina, delamanid o fluoroquinolonas), se prevé un efecto aditivo en la prolongación del intervalo QT (ver sección 4.5). El tratamiento con SIRTURO se puede considerar después de una evaluación favorable del beneficio/riesgo y con monitorización mediante ECG.

El tratamiento con SIRTURO se debe interrumpir si el paciente presenta:

- Arritmia ventricular clínicamente significativa
- Intervalo QTcF > 500 ms (confirmado mediante un electrocardiograma repetido).

Si aparece síncope, se debe realizar un electrocardiograma para detectar cualquier prolongación del intervalo QT.

Seguridad hepática

En ensayos clínicos en pacientes adultos y pediátricos se han observado elevaciones de las transaminasas acompañadas de un nivel de bilirrubina total ≥ 2x LSN durante la administración de SIRTURO con el tratamiento de base (ver sección 4.8). Se debe monitorizar a los pacientes en el transcurso del tratamiento, dado que los aumentos en los enzimas hepáticos tardaron en aparecer y aumentaron gradualmente durante las 24 semanas. Controle los síntomas y pruebas de laboratorio (ALT, AST, fosfatasa alcalina y bilirrubina) al inicio, cada mes durante el tratamiento y cuando sea necesario. Si los valores de AST o ALT exceden en 5 veces el límite superior de normalidad, se debe reconsiderar el tratamiento e interrumpir la administración de SIRTURO y/o de cualquier otro medicamento de base que sea hepatotóxico.

Se deben evitar otros medicamentos hepatotóxicos y el consumo de alcohol durante el tratamiento con SIRTURO, especialmente en pacientes con una reserva hepática disminuida.

Pacientes pediátricos

En los adolescentes con un peso entre 30 y 40 kg, se espera que la exposición media sea más alta que en los pacientes adultos (ver sección 5.2). Esto puede estar asociado con un aumento en el riesgo de la prolongación del intervalo QT o con hepatotoxicidad.

Interacciones con otros medicamentos

Inductores de la CYP3A4

Bedaquilina es metabolizada por la CYP3A4. La administración conjunta de SIRTURO e inductores moderados o potentes de la CYP3A4 reduce las concentraciones plasmáticas de bedaquilina y puede disminuir el efecto terapéutico de SIRTURO. Por consiguiente, se debe evitar la administración conjunta de SIRTURO e inductores moderados o potentes de la CYP3A4, como efavirenz y rifamicinas (es decir, rifampicina, rifapentina y rifabutina) utilizados sistémicamente (ver sección 4.5).

Intolerancia a la lactosa y déficit de lactasa

SIRTURO 100 mg comprimidos

SIRTURO 100 mg comprimidos contiene lactosa monohidrato. Los pacientes con problemas hereditarios raros de intolerancia a galactosa, deficiencia total de lactasa o malabsorción de glucosagalactosa no deben tomar SIRTURO 100 mg comprimidos.

4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

La eliminación de bedaquilina no se ha caracterizado completamente *in vivo*. La CYP3A4 es la principal isoenzima CYP implicada *in vitro* en el metabolismo de bedaquilina y la formación del metabolito *N*-monodesmetilo (M2). La excreción urinaria de bedaquilina es insignificante. Bedaquilina y M2 no son sustratos ni inhibidores de la glucoproteína P.

Inductores de la enzima CYP3A4

En un estudio de interacción de una dosis única de bedaquilina y rifampicina (inductor potente) una vez al día en adultos sanos, la exposición (AUC) a bedaquilina se redujo un 52 % [IC del 90 % (-57; -46)]. Debido a la posible disminución del efecto terapéutico de bedaquilina como consecuencia de una exposición sistémica reducida, se debe evitar la administración conjunta de bedaquilina e inductores moderados o potentes de la CYP3A4 (p.ej., efavirenz, etravirina, rifamicinas incluyendo rifampicina, rifapentina y rifabutina, carbamazepina, fenitoína, hierba de San Juan [Hypericum perforatum]) utilizados sistémicamente.

En el estudio de Fase III, la administración conjunta del inductor débil de la CYP3A4 nevirapina y SIRTURO como parte de una politerapia de hasta 40 semanas en pacientes coinfectados por el VIH dio lugar a una disminución leve de la exposición (AUC) media a bedaquilina en comparación con un subgrupo sin coinfección por el VIH. Sin embargo, esta diferencia en la exposición no estuvo asociada a una reducción del efecto terapéutico. Por lo tanto, no se requiere un ajuste de la dosis cuando SIRTURO se administra conjuntamente con inductores débiles de la CYP3A4.

Inhibidores de la CYP3A4

La administración conjunta de SIRTURO e inhibidores de la CYP3A4 no tiene un efecto clínicamente relevante en la exposición a bedaquilina. Por lo tanto, se permite la administración conjunta de SIRTURO e inhibidores de la CYP3A4 y no se requiere un ajuste de la dosis.

La administración conjunta a corto plazo de bedaquilina y ketoconazol (un inhibidor potente de la CYP3A4) en adultos sanos aumentó la exposición (AUC) media a bedaquilina en un 22 % [IC del 90 % (12; 32)]. En adultos sanos, la administración conjunta durante 10 días de otro inhibidor potente de la CYP3A4, claritromicina, y bedaquilina en dosis única aumentó la exposición (AUC) media a bedaquilina en un 14 % [IC del 90 % (9; 19)]. Puede observarse un efecto más pronunciado sobre bedaquilina durante la administración conjunta prolongada de inhibidores de la CYP3A4.

En el ensayo de Fase III, la administración conjunta a largo plazo de SIRTURO como parte de una politerapia y lopinavir/ritonavir en pacientes coinfectados por el VIH dio lugar a un aumento leve de la exposición media a bedaquilina en la semana 24 en comparación con un subgrupo sin coinfección por el VIH. No se requiere un ajuste de la dosis.

En el ensayo abierto de Fase IIb, la administración conjunta a largo plazo de clofazimina y SIRTURO, como parte de una politerapia de hasta 24 semanas, no afectó a la exposición a bedaquilina.

Otros medicamentos contra la tuberculosis

La administración conjunta a corto plazo de SIRTURO con isoniazida/pirazinamida en adultos sanos no produjo cambios clínicamente relevantes en la exposición (AUC) a bedaquilina, isoniazida o pirazinamida. No es necesario un ajuste de la dosis de isoniazida o pirazinamida durante su administración conjunta con SIRTURO.

En un estudio clínico controlado con placebo en adultos con TB, no se observó ningún efecto significativo de la administración conjunta de SIRTURO en la farmacocinética de etambutol, kanamicina, pirazinamida, ofloxacino o cicloserina.

Medicamentos que prolongan el intervalo QT

En un ensayo abierto de Fase IIb en adultos, se observaron prolongaciones aditivas del intervalo QTcF en los 17 pacientes que estaban usando clofazimina de modo concomitante en la semana 24 (variación media respecto al valor QTcF de referencia de 31,9 ms en comparación con 12,3 ms en pacientes que no estaban usando clofazimina de modo concomitante).

En el ensayo de Fase III, se observaron prolongaciones aditivas del intervalo QTcF cuando se combinaron clofazimina y levofloxacino con SIRTURO (ver secciones 4.4 y 4.8).

En un estudio de interacción de bedaquilina y ketoconazol en adultos sanos, se observó un efecto mayor sobre el intervalo QTcF tras dosis repetidas de bedaquilina y ketoconazol en combinación que tras dosis repetidas de los fármacos individuales (ver secciones 4.4 y 4.8).

Población pediátrica

Los estudios de interacciones se han realizado sólo en adultos.

4.6 Fertilidad, embarazo y lactancia

Embarazo

Hay datos limitados relativos al uso de SIRTURO en mujeres embarazadas. Los estudios en animales no sugieren efectos perjudiciales directos ni indirectos en términos de toxicidad para la reproducción (ver sección 5.3).

Como medida de precaución, evite el uso de SIRTURO durante el embarazo, salvo que el efecto beneficioso del tratamiento se considere superior a los riesgos.

Lactancia

Bedaquilina se excreta en la leche materna. La escasa bibliografía publicada informa de concentraciones de bedaquilina más elevadas en la leche materna que en el plasma materno. En un lactante, una única concentración aleatoria de bedaquilina en plasma fue similar a la concentración plasmática materna; la madre presentaba una elevada concentración de bedaquilina en la leche materna, con una relación leche/plasma de 14:1. Esto concuerda con los datos de estudios en animales (ver sección 5.3). La información disponible indica que la exposición sistémica en lactantes puede alcanzar niveles similares a los observados en las madres lactantes tratadas con bedaquilina. Se desconocen las consecuencias clínicas de esta exposición. Las mujeres tratadas con bedaquilina no deben dar el pecho.

Fertilidad

No se dispone de datos en seres humanos acerca del efecto de bedaquilina sobre la fertilidad. En ratas hembra, no se observó ningún efecto del tratamiento con bedaquilina en el apareamiento o la fertilidad, pero sí se observaron algunos efectos en las ratas macho (ver sección 5.3).

4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

La influencia de bedaquilina sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas puede ser pequeña. Algunos pacientes tratados con bedaquilina han referido mareo y este posible efecto se debe tener en cuenta a la hora de evaluar la capacidad de un paciente para conducir y utilizar maquinaria (ver sección 4.8).

4.8 Reacciones adversas

Resumen del perfil de seguridad

Se identificaron reacciones adversas a SIRTURO a partir de los datos de ensayos clínicos de Fase IIb (tanto controlados como no controlados, C208 y C209) realizados en 335 pacientes adultos que recibieron SIRTURO durante 8 semanas o 24 semanas. No se observaron reacciones adversas nuevas en el ensayo comparativo con tratamiento activo de Fase III realizado en 354 pacientes que recibieron SIRTURO durante 40 semanas o 28 semanas. En estos estudios, los pacientes recibieron SIRTURO en combinación con otros fármacos antimicobacterianos.

Las reacciones adversas más frecuentes (> 10,0 % de los pacientes) notificadas durante el tratamiento con SIRTURO en el ensayo abierto de Fase III fueron prolongación del intervalo QT (61 % en el grupo de SIRTURO frente a 56 % en el grupo de control), náuseas (54 % frente a 63 %), vómitos (54 % frente a 62 %), artralgia (45 % frente a 33 %), elevación de las transaminasas (30 % frente a 29 %), mareo (18 % frente a 21 %) y cefalea (17 % frente a 18 %). Consulte la Ficha Técnica de los medicamentos utilizados en combinación con SIRTURO para ver sus respectivas reacciones adversas.

Tabla de reacciones adversas

Las reacciones adversas a SIRTURO basadas en los datos de seguridad notificados en ensayos de Fase II y de Fase III en pacientes adultos tratados con este medicamento se presentan en la siguiente tabla.

A continuación se enumeran las reacciones adversas según la clasificación por órganos y sistemas (COS) y la frecuencia. Las categorías de las frecuencias se definen como sigue: muy frecuentes ($\geq 1/10$), frecuentes ($\geq 1/100$) a < 1/100) y poco frecuentes ($\geq 1/100$).

Clasificación por órganos y sistemas (COS)	Categoría de frecuencia ^a	RAs
Trastornos del sistema nervioso	Muy frecuentes	Cefalea, mareo
Trastornos gastrointestinales	Muy frecuentes	Náuseas y vómitos
	Frecuentes	Diarrea
Trastornos hepatobiliares	Muy frecuentes	Elevación de las transaminasas ^{b,c}
Trastornos	Muy frecuentes	Artralgia
musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo	Frecuentes	Mialgia
Exploraciones	Muy frecuentes	Intervalo QT de
complementarias		electrocardiografía prolongado ^d

- Frecuencias derivadas del ensayo de Fase III STREAM Stage 2, tratamiento exclusivamente oral de 40 semanas con SIRTURO, levofloxacino, clofazimina, etambutol y pirazinamida, complementado con isoniazida en dosis altas y protionamida en las primeras 16 semanas (fase intensiva).
- b Los términos representados por 'elevación de las transaminasas' incluyen elevación de la AST, elevación de la ALT elevación de las enzimas hepáticas, función hepática anormal, hipertransaminasemia y elevación de las transaminasas (ver sección a continuación).
- ^c La incidencia de la elevación de las transaminasas en el estudio de Fase IIb controlado fue Frecuente (6,9 % en el grupo de SIRTURO y 1 % en el grupo de placebo).
- d La incidencia de la prolongación del intervalo QT en el estudio de Fase IIb fue Frecuente (2,9 % en el grupo de SIRTURO y 3,8 % en el grupo de placebo).

Descripción de reacciones adversas seleccionadas

Prolongación del intervalo QT

Los ensayos clínicos con SIRTURO en pacientes adultos con TB demuestran, en su conjunto, una prolongación leve (< 10 ms) del intervalo QTcF a lo largo del tratamiento atribuible a M2, el principal metabolito de bedaquilina. En combinación con otros fármacos que prolongan el intervalo QT (como

clofazimina, delamanid o fluoroquinolonas), la prolongación del intervalo QTc observada solo fue aditiva (ver sección 4.5).

En el estudio controlado de Fase IIb (C208), se observaron incrementos medios de los valores iniciales del intervalo QTcF desde la primera evaluación realizada durante el tratamiento (9,9 ms en la semana 1 con SIRTURO y 3,5 ms con placebo). El mayor aumento medio (en la semana 18) del intervalo QTcF durante las 24 semanas de tratamiento con SIRTURO fue de 15,7 ms, en comparación con 6,2 ms en el grupo de placebo. Una vez finalizado el tratamiento con SIRTURO, el intervalo QTcF se redujo gradualmente, y el valor medio fue similar al del grupo de placebo en la semana 60 del estudio (ver sección 4.4).

En el estudio abierto de Fase IIb (C209), donde los pacientes sin opciones de tratamiento recibieron otros medicamentos que prolongan el intervalo QT, utilizados para tratar la TB pulmonar, incluyendo clofazimina, el uso concomitante con SIRTURO dio lugar a una prolongación aditiva del intervalo QT. En pacientes que recibían SIRTURO sin otros medicamentos que prolongan el intervalo QT, no hubo pacientes con duraciones del intervalo QTcF superiores a 480 ms, y en los pacientes que estaban recibiendo como mínimo otros dos medicamentos que prolongan el intervalo QT, hubo un paciente con una duración del intervalo QTcF superior a 500 ms.

En el estudio controlado de Fase III, en el que los grupos de 40 semanas de tratamiento con SIRTURO y control activo incluían clofazimina y una fluoroquinolona, el intervalo QTcF medio se prolongó gradualmente con respecto al valor basal durante las primeras 10 a 14 semanas, momento en el que se alcanzó la estabilización y se observó una prolongación aditiva del intervalo QT. La prolongación del intervalo QTcF media más alta en relación con el valor basal fue de 34,5 ms para el grupo de SIRTURO y de 29,9 ms para el grupo de control sin SIRTURO. Durante el tratamiento, la prolongación del intervalo QTcF media fue menos de 10 ms superior en el grupo de SIRTURO que en el grupo de control. Al final del tratamiento, el intervalo QTcF medio se redujo de forma constante. Se observaron valores del intervalo QTcF ≥ 500 ms en el 5,2% de los pacientes del grupo de SIRTURO en comparación con el 7,4% del grupo de control sin SIRTURO (ver secciones 4.4 y 4.5).

Elevación de las transaminasas

En el estudio C208 (fases 1 y 2), las elevaciones de las transaminasas en al menos 3 x LSN fueron más frecuentes en el grupo tratado con SIRTURO (11/101 [10,9 %] frente a 6/104 [5,8 %]) que en el grupo de tratamiento con placebo. En el grupo de tratamiento con SIRTURO, la mayor parte de esas elevaciones tuvieron lugar durante las 24 semanas de tratamiento y fueron reversibles. Durante el período de investigación en la fase de tratamiento 2 del estudio C208, se notificó una elevación de las transaminasas en 7/78 (9,0 %) de los pacientes tratados con SIRTURO, en comparación con 1/80 (1,3 %) en el grupo tratado con placebo.

En el estudio STREAM Stage 2 se notificó una elevación de las transaminasas en 63/211 (29,9 %) pacientes en el grupo de tratamiento con SIRTURO durante 40 semanas frente a 59/202 (29,2 %) pacientes en el grupo de control activo durante 40 semanas.

Población pediátrica

La evaluación de seguridad de bedaquilina se basa en los análisis de la semana 120 para pacientes de 12 años a menos de 18 años y de 5 años a menos de 12 años, y el análisis de la semana 24 para pacientes de 2 años a menos de 5 años de 45 pacientes pediátricos con 2 años de edad o mayores con TB pulmonar causada por *M. tuberculosis* resistente a rifampicina confirmada o probable en un ensayo abierto con un solo grupo y múltiples cohortes en curso (ver sección 5.1).

En general, no hubo indicio de existir alguna diferencia en el perfil de seguridad en adolescentes de 14 a menos de 18 años (N=15) en comparación con el perfil observado en la población adulta. No se notificó ninguna muerte durante el estudio.

En pacientes pediátricos de 5 años a menos de 11 años (N=15), las reacciones adversas más frecuentes estuvieron relacionadas con elevación de las enzimas hepáticas (5/15, 33 %), notificadas como

elevación de ALT/AST y hepatotoxicidad; la hepatotoxicidad derivó en la interrupción del tratamiento con SIRTURO en tres pacientes. Las elevaciónes de las enzimas hepáticas fueron reversibles tras la interrupción del tratamiento con SIRTURO y la administración de un tratamiento de base. No se notificó ninguna muerte durante el estudio.

En pacientes pediátricos de 2 años a menos de 5 años (N=15), la reacción adversa más frecuente fueron vómitos en 3/15 (20 %) pacientes. Se notificaron prolongación del intervalo QT y artralgia en un paciente para cada una de estas reacciones. Entre estos 15 pacientes pediátricos, no se notificó ninguna muerte durante el tratamiento con SIRTURO (análisis de la semana 24).

Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del sistema nacional de notificación incluido en el Apéndice V.

4.9 Sobredosis

No se notificó ningún caso de sobredosis aguda intencionada o accidental con SIRTURO en los ensayos clínicos. En un estudio realizado en 44 adultos sanos que recibieron una dosis única de 800 mg de SIRTURO, las reacciones adversas fueron compatibles con las observadas en ensayos clínicos a la dosis recomendada (ver sección 4.8).

No hay experiencia con el tratamiento de la sobredosis aguda con SIRTURO. En caso de sobredosis deliberada o accidental, se deben adoptar medidas generales de apoyo a las funciones vitales básicas, incluido el control de las constantes vitales y el control electrocardiográfico (intervalo QT). Se adoptarán medidas adicionales, en base a indicaciones clínicas o a recomendaciones del centro nacional de toxicología, donde esté disponible. Puesto que bedaquilina se une ampliamente a las proteínas, es improbable que la diálisis vaya a conseguir una eliminación significativa de bedaquilina en el plasma. Se debe considerar la necesidad de vigilancia clínica.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: Antimicobacterianos, medicamentos para el tratamiento de la tuberculosis, código ATC: J04AK05

Mecanismo de acción

Bedaquilina es una diarilquinolina. Bedaquilina inhibe específicamente a la ATP (adenosina 5'-trifosfato) sintasa micobacteriana, una enzima esencial para la generación de energía en *M. tuberculosis*. La inhibición de la ATP sintasa produce efectos bactericidas para los bacilos tuberculosos tanto replicantes como no replicantes.

Efectos farmacodinámicos

Bedaquilina tiene actividad frente a cepas complejas de M. tuberculosis con una concentración inhibitoria mínima (MIC) en el intervalo de $\leq 0,008$ a 0,25 mg/l. No se cree que el metabolito N-monodesmetilo (M2) contribuya significativamente a la eficacia clínica, debido a su exposición media más baja (del 23 % al 31 %) en seres humanos y a la menor actividad antimicobacteriana (entre 3 y 6 veces menor) que la del compuesto original.

La actividad bactericida intracelular de bedaquilina en los macrófagos peritoneales primarios y en una línea celular parecida a los macrófagos fue mayor que su actividad extracelular. Bedaquilina es

también un bactericida contra los bacilos tuberculosos inactivos (que no se replican). En el modelo murino de infección por TB, bedaquilina ha demostrado actividad bactericida y esterilizante.

Bedaquilina es bacteriostático para varias especies de micobacterias no tuberculosas. *Mycobacterium xenopi, Mycobacterium novocastrense, Mycobacterium shimoidei, Mycobacterium flavescens* y especies no micobacterianas se consideran inherentemente resistentes a bedaquilina.

Relación farmacocinética/farmacodinámica

Dentro del intervalo de concentración alcanzado con la dosis terapéutica, no se observó relación farmacocinética/farmacodinámica en los pacientes.

Mecanismos de resistencia

Los mecanismos de resistencia adquirida que afectan a las MICs de bedaquilina incluyen las mutaciones en el gen *atpE*, que codifica para la diana de la ATP sintasa, y en el gen *Rv0678*, que regula la expresión de la bomba de flujo MmpS5-MmpL5. En estudios preclínicos, las mutaciones generadas en la diana llevan a un aumento de 8 a 133 veces en la MIC de bedaquilina, resultando en MICs que oscilan entre 0,25 y 4 mg/l. En las cepas de los ensayos clínicos y preclínicos se han observado mutaciones relacionadas con el eflujo de salida. Estas conducen a aumentos de 2 a 8 veces en las MICs de bedaquilina, resultando en MICs de bedaquilina que oscilan entre 0,25 a 0,5 mg/l. La mayoría de cepas que son fenotípicamente resistentes a bedaquilina tienen resistencia cruzada a clofazimina. Las cepas que son resistentes a clofazimina pueden seguir siendo sensibles a bedaquilina.

El impacto de las MICs basales altas de bedaquilina, la presencia de mutaciones basadas en *Rv0678* a nivel basal y/o el aumento posbasal de las MICs de bedaquilina sobre los resultados microbiológicos, no está claramente definido debido a la baja incidencia de estos casos en los ensayos clínicos.

Valores críticos de las pruebas de sensibilidad

El Comité Europeo del Antibiograma (EUCAST) ha establecido los criterios de interpretación de la MIC (concentración inhibitoria mínima) para las pruebas de susceptibilidad para bedaquilina y estos se indican aquí: https://www.ema.europa.eu/documents/other/minimum-inhibitory-concentration-micbreakpoints en.xlsx.

Especies que suelen ser sensibles

Mycobacterium tuberculosis

Organismos con resistencia inherente

Mycobacterium xenopi Mycobacterium novocastrense Mycobacterium shimoidei Mycobacterium flavescens Especies no micobacterianas

Eficacia clínica y seguridad

Un ensayo de Fase IIb, controlado con placebo, doble ciego y aleatorizado (C208) evaluó la actividad antibacteriana, la seguridad y la tolerabilidad de SIRTURO en pacientes adultos recién diagnosticados con citología de esputo positiva para TB pulmonar causada por *M. tuberculosis* resistente al menos a rifampicina e isoniazida, incluidos pacientes con resistencia a agentes inyectables de segunda línea o fluoroquinolonas. Los pacientes recibieron tratamiento con SIRTURO (N = 79) o placebo (N = 81) durante 24 semanas, ambos en combinación con un tratamiento de base (TdB) preferente con 5 medicamentos consistente en etionamida, kanamicina, pirazinamida, ofloxacino, y cicloserina/terizidona. SIRTURO se administró en dosis de 400 mg una vez al día durante las 2 primeras semanas y en dosis de 200 mg 3 veces/semana durante las 22 semanas siguientes. Después del período de investigación de 24 semanas, se continuó con el tratamiento de base hasta completar

18 a 24 meses de tratamiento total. Se realizó una evaluación final en la semana 120. Los principales datos demográficos para la población ITT fueron: 63,1 % eran varones, mediana de edad de 34 años, 35 % eran negros y el 15 % VIH positivos. Se observó cavitación en un pulmón en un 58 % de los pacientes, y en ambos pulmones en un 16 %. Para los pacientes de la población mITT con plena caracterización de su estado de resistencia, el 76 % (85/112) estaban infectados por una cepa de *M. tuberculosis* resistente a rifampicina e isoniazida y el 24 % (27/112) por una cepa de *M. tuberculosis* también resistente a agentes inyectables de segunda línea o fluoroquinolonas.

La variable primaria fue el tiempo hasta la conversión del cultivo de esputo (es decir, el intervalo entre la primera toma de SIRTURO y el primero de dos cultivos realizados con el método de tubos indicadores de crecimiento de micobacterias (MGIT) negativos consecutivos del esputo recogido con al menos 25 días de diferencia) durante el tratamiento con SIRTURO o placebo (la mediana del tiempo de conversión fue de 83 días para el grupo con SIRTURO y 125 días para el grupo con placebo (hazard ratio, IC del 95 %: 2,44 [1,57; 3,80]), p < 0,0001).

En el grupo de SIRTURO, no se observaron diferencias o éstas fueron pequeñas en el tiempo hasta la conversión del cultivo y en las tasas de conversión del cultivo entre los pacientes con una cepa de *M. tuberculosis* resistente a rifampicina e isoniazida, y los pacientes con una cepa de *M. tuberculosis* también resistente a agentes inyectables de segunda línea o fluoroquinolonas.

Las tasas de respuesta en la semana 24 y en la semana 120 (es decir, aproximadamente 6 meses después de discontinuar todo tratamiento) se muestran en la tabla 3.

Tabla 3: Estado de conversión del cultivo en C208

	011 / 61 510	n dei cuitivo en C206	1 '/ ITT	
Estado de conversión	Población mITT			
del cultivo, n (%)	N	SIRTURO/TdB	N	Placebo/TdB
Número total de	66	52 (78,8 %)	66	38 (57,6 %)
pacientes con respuesta				
en la semana 24				
Pacientes con una	39	32 (82,1 %)	45	28 (62,2 %)
cepa de				
M. tuberculosis				
resistente a				
rifampicina e				
isoniazida				
Pacientes con una	15	11 (73,3 %)	12	4 (33,3 %)
cepa de				
M. tuberculosis				
resistente a				
rifampicina e				
isoniazida y				
también a agentes				
inyectables de				
segunda línea o				
fluoroquinolonas				
Número total de	66	14 (21,2 %)	66	28 (42,4 %)
pacientes sin respuesta ^a				
en la semana 24				
Número total de	66	41 (62,1 %)	66	29 (43,9 %)
pacientes con respuesta		•		
en la semana 120				

Pacientes con una cepa de M. tuberculosis resistente a rifampicina e isoniazida	39 ^b	27 (69,2 %)	46 ^{b,c}	20 (43,5 %)
Pacientes con una cepa de M. tuberculosis resistente a rifampicina e isoniazida, y también a agentes inyectables de segunda línea o fluoroquinolonas	15 ^b	9 (60,0 %)	12 ^b	5 (41,7 %)
Número total de pacientes sin respuesta ^a en la semana 120	66	25 (37,9 %)	66	37 (56,1 %)
Sin conversión	66	8 (12,1 %)	66	15 (22,7 %)
Recidiva ^d	66	6 (9,1 %)	66	10 (15,2 %)
Con interrupción del tratamiento pero con conversión	66	11 (16,7 %)	66	12 (18,2 %)

- a Los pacientes que murieron durante el ensayo o que interrumpieron el ensayo se consideran pacientes sin respuesta.
- b Los resultados del ensayo del laboratorio central de capacidad de resistencia basado en la sensibilidad al medicamento no estuvieron disponibles para 20 pacientes de la población mITT (12 en el grupo de SIRTURO y 8 en el grupo de placebo). Estos pacientes fueron excluidos del subgrupo de análisis de capacidad de resistencia de la cepa de M. tuberculosis.
- Cos resultados del ensayo del laboratorio central de sensibilidad al medicamento resultaron disponibles para un paciente adicional tratado con placebo después del análisis provisional a las 24 semanas.
- d En este ensayo, la recidiva se define como la presencia de un cultivo de esputo positivo después <u>o durante</u> el tratamiento tras la conversión previa del cultivo de esputo.

Durante el ensayo, murieron el 12,7 % (10/79) de los pacientes del grupo de tratamiento con SIRTURO (N = 79) en comparación con el 3,7 % (3/81) de los pacientes del grupo de placebo (N = 81). Una muerte se produjo durante la administración de SIRTURO. La mediana de tiempo hasta la muerte para los nueve pacientes restantes fue de 344 días después de la última administración de SIRTURO. En el grupo de tratamiento con SIRTURO, la causa de muerte más frecuente notificada por el investigador fue TB (5 pacientes). Las causas de muerte en los pacientes restantes tratados con SIRTURO varió. Durante el ensayo, no se observaron pruebas de prolongación del intervalo QTcF significativa precedente ni de disritmia clínicamente significativa en ninguno de los pacientes fallecidos.

El estudio C209 evaluó la seguridad, tolerabilidad y eficacia de 24 semanas de tratamiento con SIRTURO (abierto) como parte de un tratamiento individualizado en 233 pacientes adultos que dieron positivo en la citología de esputo en los 6 meses previos a la selección. Este estudio incluía pacientes infectados con cepas de *M. tuberculosis* de las tres categorías de resistencia (resistentes a rifampicina e isoniazida, también resistentes a agentes inyectables de segunda línea o fluoroquinolonas, y también resistentes a agentes inyectables de segunda línea y fluoroquinolonas).

La variable primaria de la eficacia fue el tiempo hasta la conversión del cultivo de esputo durante el tratamiento con SIRTURO (mediana de 57 días, para 205 pacientes con datos adecuados). En la semana 24, se observó conversión del cultivo de esputo en 163/205 (79,5 %) de los pacientes. Las tasas de conversión en la semana 24 fueron más altas (87,1 %; 81/93) en los pacientes infectados con cepas aisladas de *M. tuberculosis* resistentes solo a rifampicina e isoniazida, del 77,3 % (34/44) en los pacientes con TB pulmonar causada por *M. tuberculosis* resistente a rifampicina, isoniazida, a agentes inyectables de segunda línea o fluoroquinolonas, y más bajas (54,1 %; 20/37) en los pacientes

infectados con cepas aisladas de *M. tuberculosis* resistentes a rifampicina, isoniazida, agentes inyectables de segunda línea y fluoroquinolonas. Los resultados del ensayo del laboratorio central de capacidad de resistencia basado en la sensibilidad al medicamento no estuvieron disponibles para 31 pacientes de la población mITT. Estos pacientes fueron excluidos del subgrupo de análisis de capacidad de resistencia de la cepa de *M. tuberculosis*.

En la semana 120, se observó conversión del cultivo de esputo en 148/205 (72,2 %) pacientes. Las tasas de conversión en la semana 120 fueron más altas (73,1 %; 68/93) en pacientes infectados con cepas aisladas de *M. tuberculosis* resistentes solo a rifampicina e isoniazida, 70,5 % (31/44) en pacientes con TB pulmonar causada por *M. tuberculosis* resistente a rifampicina, isoniazida, agentes inyectables de segunda línea o fluoroquinolonas, y más bajas (62,2 %; 23/37) en pacientes infectados con cepas aisladas de *M. tuberculosis* resistentes a rifampicina, isoniazida, agentes inyectables de segunda línea y fluoroquinolonas.

Tanto en la semana 24 como en la semana 120, las tasas de respuesta fueron mayores en los pacientes con 3 o más sustancias activas (*in vitro*) como tratamiento de base.

En el estudio abierto C209, murieron el 6,9 % (16/233) de los pacientes. La causa de muerte más frecuente notificada por el investigador fue TB (9 pacientes). Ocho de los nueve pacientes que murieron por TB no habían experimentado conversión o habían sufrido recidiva. Las causas de la muerte del resto de los pacientes variaron.

STREAM Stage 2 era un ensayo de Fase III, abierto, multicéntrico, comparativo con tratamiento activo y aleatorizado para evaluar la eficacia y la seguridad de SIRTURO administrado junto con otros fármacos orales contra la TB durante 40 semanas en pacientes con TB pulmonar con cultivo de esputo positivo causada por *M. tuberculosis* resistente al menos a rifampicina, con o sin resistencia adicional a isoniazida y/o a agentes inyectables de segunda línea o a fluoroquinolonas (pero no a ambos).

Los pacientes fueron aleatorizados a uno de los cuatro grupos de tratamiento:

- Grupo A (N = 32), el tratamiento utilizado a escala local de acuerdo con las directrices de tratamiento de la OMS de 2011 con una duración recomendada de 20 meses
- Grupo B (N = 202), un tratamiento de control de 40 semanas con moxifloxacino o levofloxacino, clofazimina, etambutol, pirazinamida, complementado con kanamicina inyectable, isoniazida en dosis altas y protionamida en las primeras 16 semanas (fase intensiva)
- Grupo C (N = 211), un tratamiento exclusivamente oral de 40 semanas con SIRTURO, levofloxacino, clofazimina, etambutol y pirazinamida, complementado con isoniazida en dosis altas y protionamida en las primeras 16 semanas (fase intensiva)
- Grupo D (N = 143), un tratamiento de 28 semanas consistente en SIRTURO, levofloxacino, clofazimina y pirazinamida, complementado con kanamicina inyectable y una dosis de isoniazida más alta durante las primeras 8 semanas (fase intensiva)

SIRTURO se administró en dosis de 400 mg una vez al día durante las 2 primeras semanas y en dosis de 200 mg 3 veces/semana durante las siguientes 38 semanas (en el grupo C) o 26 semanas (en el grupo D). Se permitieron cambios en el régimen a criterio del investigador en todos los grupos. La inclusión en los grupos A y D se detuvo prematuramente debido a cambios en el tratamiento de referencia para la TB.

El objetivo principal era evaluar si la proporción de pacientes con un resultado favorable en la variable de la eficacia en el grupo C no era inferior a la del grupo B en la semana 76. La medida de eficacia primaria era la proporción de pacientes con un resultado favorable en la semana 76. Un resultado favorable en la semana 76 se definió como los 2 últimos cultivos consecutivos negativos y ausencia de resultado desfavorable. Un resultado desfavorable en la semana 76 englobaba cambios clínicamente relevantes en el tratamiento, mortalidad por cualquier causa, al menos 1 de los 2 últimos cultivos con resultado positivo, o ausencia de resultados de cultivos en la semana 76.

En la población total del estudio (N = 588), el 59,9 % eran hombres, la mediana de edad era de 32,7 años, el 47,3 % eran asiáticos, el 36,6 % eran de raza negra, el 16,2 % eran de raza blanca y el

16,5 % estaban coinfectados por el VIH. La mayoría de los pacientes tenían cavitación (73,1 %), con múltiples cavidades en el 55,3 % de los pacientes. De los 543 pacientes de la población de eficacia primaria (población mITT, definida como pacientes con un cultivo positivo para *M. tuberculosis* en el período de selección o aleatorización), el 12,5 % de las cepas aisladas de *M. tuberculosis* de los pacientes eran resistentes a rifampicina y sensibles a isoniazida, el 76,4 % mostraba resistencia al menos a rifampicina e isoniazida, y el 11 % mostraba resistencia a rifampicina, isoniazida y a agentes inyectables de segunda línea o fluoroquinolonas.

En la tabla 4 se muestra la proporción de pacientes con un resultado favorable o desfavorable en la semana 76 en el ensayo de Fase III STREAM Stage 2. La proporción de paciente con un resultado favorable en la semana 76 fue del 82,7 % en el grupo C en comparación con el 71,1 % en el grupo B. La principal razón de un resultado desfavorable en ambos grupos fue la prolongación o modificación del régimen de tratamiento asignado. Las limitaciones del estudio incluyeron su diseño abierto; se permitieron cambios en los regímenes de tratamiento asignados en caso de fracaso del tratamiento, recurrencia o toxicidad grave.

Tabla 4: Análisis principal de STREAM Stage 2 (ensayo de Fase III)

	Población mITT	
	SIRTURO ^a	Control activob
	(N = 196)	(N = 187)
Resultado favorable en la semana 76	162 (82,7)	133 (71,1)
n (%)		
Resultado desfavorable en la semana 76	34 (17,3)	54 (28,9)
n (%)		
Razones del resultado desfavorable hasta la semana 766		
Modificación o ampliación del tratamiento	16 (8,2)	43 (23,0)
Ausencia de resultados de cultivos en la	12 (6,1 %)	7 (3,7)
semana 76		
Muerte hasta la semana 76	5 (2,6)	2 (1,1)
Al menos uno de los 2 últimos cultivos positivos	1 (0,5)	2 (1,1)
en la semana 76		

mITT = intención de tratar modificada

La frecuencia de las muertes fue similar en los grupos de tratamiento hasta la semana 132. En el grupo de SIRTURO de 40 semanas, murieron 11/211 (5,2 %) pacientes; la causa de muerte más frecuente estuvo relacionada con la TB (5 pacientes). En el grupo de control activo de 40 semanas, murieron 8/202 (4,0 %) pacientes, entre ellos 4 de los 29 pacientes que recibieron SIRTURO como parte de un tratamiento de rescate; la causa de muerte más frecuente estuvo relacionada con la patología respiratoria. La diferencia ajustada en proporción de acontecimientos adversos mortales entre el grupo de SIRTURO de 40 semanas y el grupo de control activo de 40 semanas fue del 1,2 % [IC del 95 % (-2,8 %; 5,2 %)].

Población pediátrica

La farmacocinética, seguridad y tolerabilidad de SIRTURO en combinación con un tratamiento de base se evaluaron en el ensayo C211, un ensayo Fase II abierto, de grupo único con múltiples cohortes en 45 pacientes con TB pulmonar confirmada o probable causada por *M. tuberculosis* resistente al menos a rifampicina.

^a Grupo C, tratamiento exclusivamente oral de 40 semanas con SIRTURO, levofloxacino, clofazimina, etambutol y pirazinamida, complementado con isoniazida en dosis altas y protionamida en las primeras 16 semanas (fase intensiva).

b Grupo B, tratamiento de control de 40 semanas con moxifloxacino o levofloxacino, clofazimina, etambutol, pirazinamida, complementado con kanamicina inyectable, isoniazida en dosis altas y protionamida en las primeras 16 semanas (fase intensiva).

^c Los pacientes se clasificaron por el primer acontecimiento que generaba un resultado desfavorable. De los pacientes con un resultado desfavorable en la semana 76 en el grupo de control, 29 pacientes habían recibido una modificación del tratamiento con respecto al tratamiento asignado que incluía SIRTURO como parte de un tratamiento de rescate.

Pacientes pediátricos (de 12 años a menos de 18 años)

Quince pacientes que tenían una mediana de edad de 16 años (rango:14 a 17 años), con un peso de 38 a 75 kg; de ellos el 80 % eran mujeres, el 53 % de raza negra, el 33 % de raza blanca y el 13 % asiáticos. Los pacientes habían completado al menos 24 semanas de tratamiento con SIRTURO administrado en una dosis de 400 mg una vez al día durante las primeras 2 semanas y una dosis de 200 mg 3 veces/semana durante las siguientes 22 semanas usando comprimidos de 100 mg.

En el subconjunto de pacientes que en al inicio tenían un cultivo MGIT positivo de TB pulmonar, el tratamiento con un régimen que incluía SIRTURO dio como resultado la conversión a un cultivo negativo en un 87,5 % de los pacientes (7/8 pacientes evaluables con cultivo MGIT) en la semana 24, que se mantenía en la semana 120.

Pacientes pediátricos (de 5 años a menos de 12 años)

Quince pacientes que tenían una mediana de edad de 7 años (rango: 5 a 10 años), con un peso de 14 a 36 kg, de ellos el 60 % eran mujeres, el 60 % de raza negra, el 33 % de raza blanca y el 7 % asiáticos. Los pacientes habían completado al menos 24 semanas de tratamiento con SIRTURO administrado en una dosis de 200 mg una vez al día durante las primeras 2 semanas y una dosis de 100 mg 3 veces/semana durante las siguientes 22 semanas usando comprimidos de 20 mg.

En el subconjunto de pacientes que al inicio tenían un cultivo MGIT positivo de TB pulmonar, el tratamiento con una pauta que incluía SIRTURO dio como resultado la conversión a un cultivo negativo en el 100 % de los pacientes (3/3 pacientes evaluables con cultivo MGIT) en la semana 24, que se mantenía en la semana 120.

Pacientes pediátricos (de 2 años a menos de 5 años)

Quince pacientes que tenían una mediana de edad de 3,8 años (rango: 2,0 a 4,9 años), con un peso de 10 a 16 kg, siendo el 47 % mujeres, el 27 % de raza negra y el 73 % asiáticos. Los pacientes habían completado al menos 24 semanas de tratamiento con SIRTURO administrado en una dosis de 80 a 120 mg una vez al día durante las primeras 2 semanas y una dosis de 40 a 60 mg 3 veces/semana durante las siguientes 22 semanas conforme al peso, usando comprimidos de 20 mg.

En el único paciente que al inicio tenía un cultivo MGIT positivo de TB pulmonar, el tratamiento con un régimen que incluía SIRTURO dio como resultado la conversión a un cultivo negativo (1/1 paciente evaluable con cultivo MGIT) en la semana 24, que se mantenía en la semana 120.

La Agencia Europea de Medicamentos ha concedido al titular un aplazamiento para presentar los resultados de los ensayos realizados con SIRTURO en uno o más subgrupos de la población pediátrica en el tratamiento de *M. tuberculosis* resistente al menos a rifampicina e isoniazida (ver sección 4.2 para consultar la información sobre el uso en población pediátrica).

5.2 Propiedades farmacocinéticas

Las propiedades farmacocinéticas de bedaquilina se han evaluado en adultos sanos y en pacientes de 2 años de edad o mayores con TB activa. La exposición a bedaquilina fue menor en los pacientes con TB pulmonar causada por *M. tuberculosis* resistente al menos a rifampicina e isozianida que en los adultos sanos.

En pacientes adultos con TB pulmonar, tras 2 semanas de administración de una dosis de bedaquilina de 400 mg una vez al día, la $C_{m\acute{a}x}$ y el AUC_{24h} , medios (DE) ng·h/ml fueron 3 060 (1 124) ng/ml y 41 510 (15 064) ng·h/ml, respectivamente, para bedaquilina y 326 (135) ng/ml y 7 267 (3 029) ng·h/ml, respectivamente, para el metabolito M2. Tras 38 semanas de administración de una dosis de bedaquilina de 200 mg tres veces a la semana, la $C_{m\acute{a}x}$ y el AUC_{168h} , medios (DE) ng·h/ml fueron 1 787 (666) ng/ml y 168 376 (74 476) ng·h/ml, respectivamente, para bedaquilina y 246 (103) ng/ml y 39 540 (17 220) ng·h/ml, respectivamente, para el metabolito M2.

Absorción

Las concentraciones plasmáticas máximas ($C_{m\acute{a}x}$) se consiguen normalmente unas 5 horas después de administrar la dosis. La $C_{m\acute{a}x}$ y el área bajo la curva de la concentración plasmática-tiempo (AUC) aumentaron proporcionalmente hasta la dosis única de 700 mg y la dosis de 400 mg una vez al día durante 14 días. La administración de bedaquilina con alimentos aumentó a casi el doble la biodisponibilidad relativa en comparación con su administración en ayunas. Por consiguiente, bedaquilina se debe administrar con alimentos para aumentar su biodisponibilidad oral.

Distribución

La unión a proteínas plasmáticas de bedaquilina es > 99,9 % en todas las especies evaluadas, incluidos seres humanos. La unión a proteínas plasmáticas del metabolito activo, M2, en seres humanos es, al menos, del 99,8 %. En animales, bedaquilina y M2 se distribuyen extensamente en la mayor parte de los tejidos; sin embargo, la distribución en el cerebro fue baja.

<u>Biotransformación</u>

La CYP3A4 es la principal isoenzima CYP implicada *in vitro* en el metabolismo de bedaquilina y la formación y el metabolismo de M2.

In vitro, bedaquilina no inhibe significativamente la actividad de ninguna de las enzimas CYP450 analizadas (CYP1A2, CYP2A6, CYP2C8/9/10, CYP2C19, CYP2D6, CYP2E1, CYP3A4, CYP3A4/5 y CYP4A), ni tampoco induce las actividades de CYP1A2, CYP2C9, o CYP2C19.

Bedaquilina y M2 no fueron sustratos de la gp-P *in vitro*. Bedaquilina fue un sustrato débil del OCT1, OATP1B1 y OATP1B3 *in vitro*, mientras que M2 no lo fue. Bedaquilina no fue sustrato de la MRP2 y la BCRP *in vitro*. Bedaquilina y M2 no inhibieron los transportadores gp-P, OATP1B1, OATP1B3, BCRP, OAT1, OAT3, OCT1, OCT2, MATE1 y MATE2 en concentraciones clínicamente relevantes *in vitro*. Un estudio *in vitro* indicó el potencial de bedaquilina para inhibir la BCRP a las concentraciones alcanzadas en el intestino después de la administración oral. Se desconoce la relevancia clínica.

Eliminación

Basándose en los estudios preclínicos, la mayor parte de la dosis administrada se elimina en las heces. La excreción urinaria de bedaquilina intacta fue < 0,001 % de la dosis en estudios clínicos, lo que indica que el aclaramiento renal del principio activo intacto es insignificante. Después de alcanzar la $C_{m\acute{a}x}$, las concentraciones de bedaquilina disminuyen de forma triexponencial. La semivida de eliminación terminal media de bedaquilina y de M2 es en ambos casos de aproximadamente 5 meses (oscilando entre 2 y 8 meses). Esta larga fase de eliminación terminal refleja probablemente la lenta liberación de bedaquilina y M2 de los tejidos periféricos.

Poblaciones especiales

Insuficiencia hepática

Un estudio de una dosis única de SIRTURO realizado en 8 participantes con insuficiencia hepática moderada (Child-Pugh B) demostró que la exposición a bedaquilina y M2 (AUC_{672h}) fue un 19 % menor que en los participantes sanos. No es necesario ajustar la dosis en los pacientes con insuficiencia hepática leve o moderada. Bedaquilina no se ha estudiado en pacientes con insuficiencia hepática grave (ver sección 4.2).

Insuficiencia renal

SIRTURO se ha estudiado principalmente en pacientes con función renal normal. La excreción renal de bedaquilina intacta es insignificante (< 0,001 %).

En un análisis farmacocinético poblacional de pacientes con tuberculosis tratados con SIRTURO 200 mg tres veces a la semana, se observó que el aclaramiento de creatinina (intervalo: 40 a 227 ml/min) no influía en los parámetros farmacocinéticos de bedaquilina. Por consiguiente, no se espera que la insuficiencia renal leve o moderada tenga un efecto clínicamente relevante en la exposición a bedaquilina. Sin embargo, en pacientes con insuficiencia renal grave (aclaramiento de creatinina < 30 ml/min) o con enfermedad renal terminal que precisen hemodiálisis o diálisis peritoneal, las concentraciones de bedaquilina pueden aumentar debido a una alteración de la absorción, la distribución y el metabolismo del principio activo secundario a la disfunción renal. Como bedaquilina se une en gran medida a las proteínas plasmáticas, es improbable que se elimine en cantidades significativas del plasma mediante hemodiálisis o diálisis peritoneal.

Pacientes pediátricos

En pacientes pediátricos de 2 años a menos de 18 años, la exposición media en plasma (intervalo de predicción del 90 %) de bedaquilina (AUC_{168h}) prevista en la semana 24 cuando recibieron un tratamiento con la pauta posológica recomendada basada en el peso es:

- De 7 kg a menos de 15 kg: $123 \mu g \cdot h/ml$ (49,4 a 307 $\mu g \cdot h/ml$)
- De 15 kg a menos de 30 kg: 152 μg·h/ml (54,3 a 313 μg·h/ml)
- De 30 a 40 kg: 229 μg·h/ml (68,0 a 484 μg·h/ml)
- Para más de 40 kg: 165 μg·h/ml (51,2 a 350 μg·h/ml)

Se estimó que la exposición media en plasma de bedaquilina (AUC $_{168h}$) en la semana 24 en los adultos era de 127 µg h/ml (intervalo de predicción del 90 %: 39,7 a 249 µg h/ml).

No se ha establecido la farmacocinética de SIRTURO en pacientes pediátricos de menos de 2 años de edad o con un peso inferior a 7 kg.

Pacientes de edad avanzada

En un análisis farmacocinético poblacional de pacientes con tuberculosis tratados con SIRTURO, no se observó que la edad influyera en la farmacocinética de bedaquilina.

En cinco pacientes de 65 a 69 años de edad, la exposición a bedaquilina sistémica fue similar a la de otros adultos.

Raza

En un análisis farmacocinético poblacional de pacientes con tuberculosis tratados con SIRTURO, la exposición a bedaquilina resultó ser menor en los pacientes de raza negra que en los pacientes de otras categorías de raza. Esta exposición a bedaquilina más baja en pacientes de raza negra no estuvo asociada a una eficacia menor en los ensayos clínicos, y no se requiere un ajuste de la dosis.

Sexo

En un análisis farmacocinético poblacional de pacientes con tuberculosis tratados con SIRTURO, no se observó diferencias clínicamente significativas en la exposición entre varones y mujeres.

5.3 Datos preclínicos sobre seguridad

Se han realizado estudios de toxicología animal con la administración de bedaquilina hasta 3 meses en ratones, hasta 6 meses en ratas y hasta 9 meses en perros. La exposición a bedaquilina plasmática (AUC) en ratas y perros fue similar a la observada en seres humanos. Bedaquilina se asoció a efectos en órganos diana como el sistema monocítico fagocítico (SMF), la musculatura esquelética, el hígado, el estómago, el páncreas y el músculo cardiaco. Todos estos efectos tóxicos, excepto los efectos en el sistema SMF, fueron monitorizados clínicamente. En el SMF de todas las especies, se observaron también macrófagos cargados de pigmento y/o esponjosos en distintos tejidos, compatibles con fosfolipidosis. Se desconoce la importancia de la fosfolipidosis en seres humanos. La mayor parte de los cambios observados ocurrieron después de la administración diaria prolongada y los consiguientes aumentos de las concentraciones plasmáticas y tisulares del principio activo. Después de suspender el tratamiento, todos los signos de toxicidad mostraron al menos una recuperación parcial o buena.

En un estudio de carcinogénesis en ratas, bedaquilina administrado en dosis altas de 20 mg/kg/día en machos y 10 mg/kg/día en hembras, no produjo ningún aumento en la incidencia de tumores relacionados con el tratamiento. En comparación con las exposiciones (AUC) observadas en pacientes con TB pulmonar en los ensayos de Fase II con bedaquilina, las exposiciones (AUC) en ratas con dosis altas fueron similares en ratas macho y 2 veces más altas en ratas hembra para bedaquilina, y fueron 3 veces más altas en ratas macho y 2 veces más altas en ratas hembra para M2.

Los análisis de genotoxicidad realizados *in vitro* e *in vivo* indicaron que bedaquilina no tiene efectos mutagénicos ni clastogénicos.

Bedaquilina no afectó a la fertilidad cuando se evaluó en ratas hembra. Tres de 24 ratas macho tratadas con dosis altas de bedaquilina no tuvieron descendencia en el estudio de fertilidad. En estos animales se observó una espermatogénesis normal y una cantidad normal de espermatozoides en los epidídimos. No se observaron anomalías estructurales en los testículos ni en los epidídimos después de hasta 6 meses de tratamiento con bedaquilina. No se observaron tampoco efectos relevantes relacionados con bedaquilina en los parámetros de toxicidad para el desarrollo en ratas ni en conejos. La correspondiente exposición plasmática (AUC) fue dos veces mayor en ratas que en seres humanos. En un estudio de desarrollo prenatal y posnatal realizado en ratas, no se observaron efectos adversos con una exposición plasmática maternal (AUC) similar a la de los seres humanos y la exposición de las crías fue 3 veces mayor que en los seres humanos adultos. No se observó ningún efecto del tratamiento de las madres con bedaquilina a cualquier dosis en la maduración sexual, el desarrollo conductual, el resultado del apareamiento, la fertilidad o la capacidad reproductiva de los animales de la generación F1. Se observó pérdida de peso corporal de las crías en los grupos que recibieron dosis altas durante el período de lactancia por exposición a bedaquilina a través de la leche y no como consecuencia de la exposición intrauterina. Las concentraciones de bedaquilina en la leche fueron entre 6 y 12 veces mayores a la concentración máxima observada en el plasma de las madres.

En un estudio de toxicidad en ratas jóvenes, la dosis máxima sin efecto adverso observado (NOAEL) fue de 15 mg/kg/día (dosis máxima de 45 mg/kg/día) para observaciones de inflamación difusa y/o degeneración del músculo esquelético (reversible), del esófago (reversible) y de la lengua (reversible), hipertrofia hepática (reversible) y mineralización renal corticomedular (recuperación parcial en machos, y sin recuperación en hembras 8 semanas después de finalizar la exposición). La NOAEL corresponde a una AUC_{24h} en plasma de 13,1 y 35,6 μg h/ml para bedaquilina (~0,7x dosis clínica) y 10,5 y 16,3 μg h/ml para el metabolito *N*-monodesmetilo de bedaquilina (M2) en machos y hembras (~1,8x dosis clínica), respectivamente.

Evaluación del riesgo medioambiental (ERA)

Los estudios de riesgo medioambiental han demostrado que bedaquilina tiene el potencial de ser persistente, bioacumulativa y tóxica para el medioambiente (ver sección 6.6).

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1 Lista de excipientes

SIRTURO 20 mg comprimidos
Celulosa microcristalina
Crospovidona
Sílice coloidal anhidra
Hipromelosa
Polisorbato 20
Estearil fumarato de sodio

SIRTURO 100 mg comprimidos Lactosa monohidrato Almidón de maíz Hipromelosa Polisorbato 20 Celulosa microcristalina Croscarmelosa sódica Sílice coloidal anhidra Estearato de magnesio

6.2 Incompatibilidades

No procede.

6.3 Período de validez

SIRTURO 20 mg comprimidos

3 años

SIRTURO 100 mg comprimidos

3 años

6.4 Precauciones especiales de conservación

Este medicamento no requiere ninguna temperatura especial de conservación.

SIRTURO 20 mg comprimidos

Conservar en el envase original y mantener el envase perfectamente cerrado con objeto de protegerlo de la luz y la humedad. No retirar el desecante.

SIRTURO 100 mg comprimidos

Conservar en el embalaje o envase original para protegerlo de la luz.

6.5 Naturaleza y contenido del envase

SIRTURO 20 mg comprimidos

Frasco blanco, opaco de polietileno de alta densidad (HDPE) con cierre de polipropileno (PP) a prueba de niños y sellado por inducción de aluminio. Cada frasco contiene 60 comprimidos y desecante de gel de sílice.

SIRTURO 100 mg comprimidos

Frasco blanco de HDPE con cierre de PP a prueba de niños y sellado por inducción de aluminio, con 188 comprimidos.

Cartonaje que contiene 4 tiras de blíster (que contienen 6 comprimidos en cada tira). Los comprimidos están envasados en blíster de láminas aluminio/aluminio.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

6.6 Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones

Este medicamento puede tener riesgo para el medioambiente (ver sección 5.3).

La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él se realizará de acuerdo con la normativa local (ver sección 5.3).

SIRTURO 20 mg comprimidos también se puede administrar a través de una sonda de alimentación (8 French o superior) como sigue:

• Disolver 5 comprimidos o menos en 50 ml de agua sin gas y mezclar bien. La mezcla debe ser de color blanco a blanquecino, probablemente con partículas visibles.

- Administrar inmediatamente a través de la sonda de alimentación.
- Repetir con comprimidos adicionales hasta alcanzar la dosis deseada.
- Añadir 25 ml de agua adicionales para asegurarse de que no queden restos de los comprimidos en los materiales utilizados para la preparación ni en la sonda de alimentación.
- Tomar con alimentos.

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30 B-2340 Beerse Bélgica

8. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/1/13/901/001 EU/1/13/901/002 EU/1/13/901/003

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 05/marzo/2014 Fecha de la última renovación: 21/noviembre/2023

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

DD/MM/202A

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos https://www.ema.europa.eu.

ANEXO II

- A. FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES
- B. CONDICIONES O RESTRICCIONES DE SUMINISTRO Y USO
- C. OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN
- D. CONDICIONES O RESTRICCIONES EN RELACIÓN CON LA UTILIZACIÓN SEGURA Y EFICAZ DEL MEDICAMENTO

A. FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES

Nombre y dirección del fabricante responsable de la liberación de los lotes

Janssen Pharmaceutica NV Turnhoutseweg 30 B-2340 Beerse Bélgica

B. CONDICIONES O RESTRICCIONES DE SUMINISTRO Y USO

Medicamento sujeto a prescripción médica restringida (ver Anexo I: Ficha Técnica o Resumen de las Características del Producto, sección 4.2).

C. OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

• Informes periódicos de seguridad (IPSs)

Los requerimientos para la presentación de los IPSs para este medicamento se establecen en la lista de fechas de referencia de la Unión (lista EURD) prevista en el artículo 107quater, apartado 7, de la Directiva 2001/83/CE y publicada en el portal web europeo sobre medicamentos.

D. CONDICIONES O RESTRICCIONES EN RELACIÓN CON LA UTILIZACIÓN SEGURA Y EFICAZ DEL MEDICAMENTO

• Plan de gestión de riesgos (PGR)

El titular de la autorización de comercialización (TAC) realizará las actividades e intervenciones de farmacovigilancia necesarias según lo acordado en la versión del PGR incluido en el Módulo 1.8.2 de la autorización de comercialización y en cualquier actualización del PGR que se acuerde posteriormente.

Se debe presentar un PGR actualizado:

- A petición de la Agencia Europea de Medicamentos.
- Cuando se modifique el sistema de gestión de riesgos, especialmente como resultado de nueva información disponible que pueda conllevar cambios relevantes en el perfil beneficio/riesgo, o como resultado de la consecución de un hito importante (farmacovigilancia o minimización de riesgos).

ANEXO III ETIQUETADO Y PROSPECTO

A. ETIQUETADO

CAJA DE CARTÓN
1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO
SIRTURO 20 mg comprimidos bedaquilina
2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)
Cada comprimido contiene fumarato de bedaquilina equivalente a 20 mg de bedaquilina.
3. LISTA DE EXCIPIENTES
Para mayor información consultar el prospecto.
4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE
60 comprimidos
5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN
Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento. Vía oral.
6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS
Mantener fuera de la vista y del alcance de los niños.
7. OTRA(S) ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI ES NECESARIO
8. FECHA DE CADUCIDAD
CAD
9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN
Conservar en el embalaje original y mantener el envase perfectamente cerrado para protegerlo de la luz y la humedad. No retirar el desecante.

10.	PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO
	UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO CUANDO
	CORRESPONDA

Este medicamento puede tener riesgo para el medio ambiente. La eliminación del medicamento no utilizado se realizará de acuerdo con la normativa local.
11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN
Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30 B-2340 Beerse Bélgica
12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN
EU/1/13/901/003
13. NÚMERO DE LOTE
Lote
14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN
15. INSTRUCCIONES DE USO
16. INFORMACIÓN EN BRAILLE
sirturo 20 mg
17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D
Incluido el código de barras 2D que lleva el identificador único.
18. IDENTIFICADOR ÚNICO - INFORMACIÓN EN CARACTERES VISUALES
PC SN NN

ETIQUETA DEL FRASCO
1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO
SIRTURO 20 mg comprimidos bedaquilina
2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)
Cada comprimido contiene fumarato de bedaquilina equivalente a 20 mg de bedaquilina.
3. LISTA DE EXCIPIENTES
4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE
60 comprimidos
5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN
Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento. Vía oral.
6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS
Mantener fuera de la vista y del alcance de los niños.
7. OTRA(S) ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI ES NECESARIO
8. FECHA DE CADUCIDAD
CAD
9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN
Conservar en el embalaje original y mantener el envase perfectamente cerrado para protegerlo de la luz y la humedad. No retirar el desecante.

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL ACONDICIONAMIENTO PRIMARIO

10. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO CUANDO CORRESPONDA
Este medicamento puede tener riesgo para el medio ambiente. La eliminación del medicamento no utilizado se realizará de acuerdo con la normativa local.
11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN
Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30 B-2340 Beerse Bélgica
12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN
EU/1/13/901/003
13. NÚMERO DE LOTE
Lote
14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN

15. INSTRUCCIONES DE USO

16. INFORMACIÓN EN BRAILLE

CAJA DE CARTÓN
1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO
SIRTURO 100 mg comprimidos bedaquilina
2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)
Cada comprimido contiene fumarato de bedaquilina equivalente a 100 mg de bedaquilina.
3. LISTA DE EXCIPIENTES
Contiene lactosa monohidrato. Para mayor información consultar el prospecto.
4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE
188 comprimidos
5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN
Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento. Vía oral.
6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS
Mantener fuera de la vista y del alcance de los niños.
7. OTRA(S) ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI ES NECESARIO
8. FECHA DE CADUCIDAD
CAD
9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN
Conservar en el embalaje original para protegerlo de la luz.

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

10.	PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO
	UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO CUANDO
	CORRESPONDA

Este medicamento nuede tener riesgo para el medio ambiente. La eliminación del medicamento no

utilizado se realizará de acuerdo con la normativa local.	
11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN	
Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30 B-2340 Beerse Bélgica	
12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN	
EU/1/13/901/001	
13. NÚMERO DE LOTE	
Lote	
14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN	
15. INSTRUCCIONES DE USO	
16. INFORMACIÓN EN BRAILLE	
sirturo 100 mg	
17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D	
Incluido el código de barras 2D que lleva el identificador único	
18. IDENTIFICADOR ÚNICO - INFORMACIÓN EN CARACTERES VISUALES	
PC SN	

NN

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL ACONDICIONAMIENTO PRIMARIO	
ETIQUETA DEL FRASCO	
1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO	
SIRTURO 100 mg comprimidos bedaquilina	
2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)	
Cada comprimido contiene fumarato de bedaquilina equivalente a 100 mg de bedaquilina.	
3. LISTA DE EXCIPIENTES	
Contiene lactosa monohidrato.	
4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE	
188 comprimidos	
5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN	
Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento. Vía oral.	
6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS	
Mantener fuera de la vista y del alcance de los niños.	
7. OTRA(S) ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI ES NECESARIO	
8. FECHA DE CADUCIDAD	
CAD	
9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN	
Conservar en el embalaje original para protegerlo de la luz	

10.	PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO
	UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO CUANDO
	CORRESPONDA

Este medicamento puede tener riesgo para el medio ambiente. La eliminación del medicamento no utilizado se realizará de acuerdo con la normativa local.	
11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN	
Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30 B-2340 Beerse Bélgica	
12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN	
EU/1/13/901/001	
13. NÚMERO DE LOTE	
Lote	
14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN	
15. INSTRUCCIONES DE USO	
16. INFORMACIÓN EN BRAILLE	

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR	
CAJA DE CARTÓN	
1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO	
SIRTURO 100 mg comprimidos bedaquilina	
2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)	
Cada comprimido contiene fumarato de bedaquilina equivalente a 100 mg de bedaquilina.	
3. LISTA DE EXCIPIENTES	
Contiene lactosa monohidrato. Leer el prospecto para más información.	
4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE	
24 comprimidos	
5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN	
Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento. Vía oral.	
6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS	
Mantener fuera de la vista y del alcance de los niños.	
7. OTRA(S) ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI ES NECESARIO	
8. FECHA DE CADUCIDAD	
CAD	
9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN	
Conservar en el embalaje original para protegerlo de la luz.	

10.	PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO
	UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO CUANDO
	CORRESPONDA

Este medicamento puede tener riesgo para el medio ambiente. La eliminación del medicamento no utilizado se realizará de acuerdo con la normativa local.	
11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN	
Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30 B-2340 Beerse Bélgica	
12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN	
EU/1/13/901/002	
13. NÚMERO DE LOTE	
Lote	
14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN	
15. INSTRUCCIONES DE USO	
16. INFORMACIÓN EN BRAILLE	
sirturo 100 mg	
17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D	
Incluido el código de barras 2D que lleva el identificador único.	
18. IDENTIFICADOR ÚNICO - INFORMACIÓN EN CARACTERES VISUALES	
PC SN	

NN

INFORMACIÓN MÍNIMA A INCLUIR EN BLÍSTERES O TIRAS		
BLÍSTER		
1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO		
SIRTURO 100 mg comprimidos bedaquilina		
2. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN		
Janssen-Cilag International NV		
3. FECHA DE CADUCIDAD		
CAD		
4. NÚMERO DE LOTE		
Lote		
5. OTROS		

B. PROSPECTO

Prospecto: información para el paciente

SIRTURO 20 mg comprimidos

bedaquilina

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, farmacéutico o enfermero.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

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

1. Qué es SIRTURO y para qué se utiliza

SIRTURO contiene el principio activo bedaquilina.

SIRTURO es un tipo de antibiótico. Los antibióticos son medicamentos que destruyen bacterias causantes de enfermedades.

SIRTURO se utiliza para tratar la tuberculosis que afecta a los pulmones cuando la enfermedad se ha hecho resistente al menos a rifampicina e isoniazida, que también son antibióticos.

SIRTURO se debe tomar siempre conjuntamente con otros medicamentos para el tratamiento de la tuberculosis.

Se utiliza en adultos y niños (a partir de 2 años de edad, y un peso de al menos 7 kg).

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar SIRTURO

No tome SIRTURO:

• si es alérgico a bedaquilina o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6). No tome SIRTURO si lo anterior se aplica en su caso. Si no está seguro, consulte con su médico o farmacéutico antes de tomar SIRTURO.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico, farmacéutico o enfermero antes de empezar a tomar SIRTURO, si:

- presenta alguna anomalía en un electrocardiograma (ECG) o insuficiencia cardiaca;
- tiene antecedentes personales o familiares de un problema cardiaco llamado "síndrome del QT prolongado congénito";
- está tomando otros medicamentos, ya que algunos pueden incrementar el riesgo de experimentar efectos adversos;
- tiene una disminución de la función de la glándula tiroidea. Esto se puede observar en un análisis de sangre;
- tiene una enfermedad hepática o si bebe alcohol habitualmente;
- tiene un nivel bajo de potasio en la sangre. Esto se puede observar con un análisis de sangre;
- tiene una infección por el virus de la inmunodeficiencia humana (VIH).

Si alguna de las situaciones anteriores se aplica en su caso (o si tiene dudas), hable con su médico, farmacéutico o enfermero antes de tomar SIRTURO.

Niños y adolescentes

Se estimó que en los adolescentes con un peso de entre 30 y 40 kg, los niveles de SIRTURO en sangre eran más elevados que en los adultos. Esto se puede asociar a un mayor riesgo de lectura del ritmo cardíaco alterada en un ECG (denominada prolongación del intervalo QT) o aumento de las enzimas del hígado (que se observan en los análisis de sangre). Consulte a su médico, farmacéutico o enfermero antes de empezar a tomar SIRTURO.

No administre este medicamento a niños menores de 2 años de edad o con un peso inferior a 7 kg, puesto que no se ha estudiado en estos pacientes.

Otros medicamentos y SIRTURO

Otros medicamentos pueden afectar a SIRTURO. Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.

A continuación se indican ejemplos de medicamentos que los pacientes con tuberculosis pulmonar causada por *M. tuberculosis* resistente al menos a rifampicina e isoniazida pueden tomar y que pueden interaccionar potencialmente con SIRTURO:

Medicamento (nombre del	Uso del medicamento
principio activo)	
rifampicina, rifapentina,	para tratar algunas infecciones como la tuberculosis
rifabutina	(antimicobacteriano)
efavirenz, etravirina	para tratar las infecciones por VIH (antirretrovirales inhibidores
	no nucleósidos de la transcriptasa inversa)
carbamazepina, fenitoína	para tratar crisis epilépticas (anticonvulsivos)
Hierba de San Juan	un producto a base de plantas para aliviar la ansiedad
(Hypericum perforatum)	

Toma de SIRTURO con alcohol

No debe ingerir alcohol mientras esté tomando SIRTURO.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Conducción y uso de máquinas

Es posible que se sienta mareado después de tomar SIRTURO. Si esto sucede, no conduzca ni utilice maquinaria.

3. Cómo tomar SIRTURO

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte a su médico o farmacéutico.

SIRTURO se debe utilizar siempre conjuntamente con otros medicamentos para el tratamiento de la tuberculosis. Su médico decidirá qué otros medicamentos debe tomar con SIRTURO.

Uso en niños (a partir de 2 años y un peso de entre 7 kg y menos de 10 kg)

Qué cantidad debe tomar

Tome SIRTURO durante un periodo de 24 semanas.

Primeras 2 semanas:

• Tome 80 mg una vez al día.

De la semana 3 a la semana 24:

- Tome 40 mg una vez al día durante 3 días a la semana únicamente.
- Debe transcurrir un intervalo mínimo de 48 horas entre dosis siempre que tome SIRTURO. Por ejemplo, puede tomar SIRTURO los lunes, miércoles y viernes todas las semanas a partir de la semana 3.

Uso en niños (a partir de 2 años y un peso de entre 10 kg y menos de 15 kg)

Qué cantidad debe tomar

Tome SIRTURO durante un periodo de 24 semanas.

Primeras 2 semanas:

• Tome 120 mg una vez al día.

De la semana 3 a la semana 24:

- Tome 60 mg una vez al día durante 3 días a la semana únicamente.
- Debe transcurrir un intervalo mínimo de 48 horas entre dosis siempre que tome SIRTURO. Por ejemplo, puede tomar SIRTURO los lunes, miércoles y viernes todas las semanas a partir de la semana 3.

Uso en niños (a partir de 5 años y un peso de entre 15 kg y 20 kg)

Qué cantidad debe tomar

Tome SIRTURO durante un periodo de 24 semanas.

Primeras 2 semanas:

• Tome 160 mg una vez al día.

De la semana 3 a la semana 24:

- Tome 80 mg una vez al día durante 3 días a la semana únicamente.
- Debe transcurrir un intervalo mínimo de 48 horas entre dosis siempre que tome SIRTURO. Por ejemplo, puede tomar SIRTURO los lunes, miércoles y viernes todas las semanas a partir de la semana 3.

Uso en niños (a partir de 5 años y un peso de entre 20 kg y 30 kg)

Oué cantidad debe tomar

Tome SIRTURO durante un periodo de 24 semanas.

Primeras 2 semanas:

• Tome 200 mg una vez al día.

De la semana 3 a la semana 24:

- Tome 100 mg una vez al día durante 3 días a la semana únicamente.
- Debe transcurrir un intervalo mínimo de 48 horas entre dosis siempre que tome SIRTURO. Por ejemplo, puede tomar SIRTURO los lunes, miércoles y viernes todas las semanas a partir de la semana 3.

Uso en adultos y niños (a partir de 5 años de edad y un peso de al menos 30 kg)

Qué cantidad debe tomar

Tome SIRTURO durante un periodo de 24 semanas.

Primeras 2 semanas:

• Tome 400 mg una vez al día.

De la semana 3 a la semana 24:

- Tome 200 mg una vez al día durante 3 días a la semana únicamente.
- Debe transcurrir un intervalo mínimo de 48 horas entre dosis siempre que tome SIRTURO. Por ejemplo, puede tomar SIRTURO los lunes, miércoles y viernes todas las semanas a partir de la semana 3.

Es posible que tenga que seguir tomando sus otros medicamentos para la tuberculosis durante un período superior a 6 meses. Consulte a su médico o farmacéutico.

Cómo tomar este medicamento

• Tome siempre SIRTURO con alimentos. Los alimentos son importantes para conseguir los niveles adecuados del medicamento en su cuerpo.

Si puede tragar los comprimidos

 Trague los comprimidos con agua –los comprimidos se pueden tomar enteros o partidos por la mitad

Si no puede tragar los comprimidos

- Si no puede tragar los comprimidos de SIRTURO, puede:
 - **Mezclarlos con agua:** Mezcle hasta 5 comprimidos en una cucharadita de agua hasta conseguir una mezcla homogénea.
 - o Trague la mezcla directamente, o
 - O Para facilitar la toma de SIRTURO, puede añadir al menos una cucharadita adicional de agua (u otra bebida) o de alimento blando y mezclar.
 - O Para mezclar los comprimidos, puede usar las siguientes bebidas: agua, producto lácteo, zumo de manzana, zumo de naranja, zumo de arándanos o bebidas carbonatadas. Para mezclar los comprimidos, puede usar los siguientes alimentos blandos: yogur, puré de manzana, plátano machacado o papilla.
 - o Trague la mezcla directamente.
 - o Repita este proceso con más comprimidos hasta que haya tomado toda la dosis.
 - O Asegúrese de que no queda ningún resto de los comprimidos en el recipiente, añada más bebida o alimento blando al recipiente y trague la mezcla directamente.
 - Triturar los comprimidos y mezclarlos con alimento blando: Puede usar alimentos blandos como yogur, puré de manzana, plátano machacado o papilla. Trague la mezcla directamente. Asegúrese de que no queda ningún resto de los comprimidos en el recipiente añada más alimento blando al recipiente y trague la mezcla directamente.
 - Sonda de alimentación: SIRTURO 20 mg comprimidos también se puede administrar a través de determinadas sondas de alimentación. Consulte con un profesional médico para obtener instrucciones específicas sobre la manera correcta de administrar los comprimidos a través de una sonda de alimentación.

Si toma más SIRTURO del que debe

Si toma más SIRTURO del que debe, informe a su médico inmediatamente. Lleve consigo el envase del medicamento.

Si olvidó tomar SIRTURO

Durante la primeras 2 semanas

- Omita la dosis olvidada y tome la dosis siguiente a su hora habitual.
- No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

A partir de la semana 3

- Tome la dosis olvidada lo antes posible.
- Reanude la pauta de tres veces a la semana.
- Asegúrese de que transcurran al menos 24 horas entre la toma de la dosis olvidada y la siguiente dosis prevista.
- No tome en un periodo de 7 días una dosis superior a la dosis semanal prescrita.

Si se olvida de tomar una dosis y no está seguro de lo que debe hacer, hable con su médico o farmacéutico.

Si interrumpe el tratamiento con SIRTURO

No deje de tomar SIRTURO sin hablar antes con su médico.

La omisión de dosis o la no finalización del ciclo completo de tratamiento puede:

- hacer que el tratamiento sea ineficaz y que su tuberculosis empeore y;
- aumentar la probabilidad de que la bacteria se haga resistente al medicamento. Esto puede hacer que su enfermedad no responda al tratamiento con SIRTURO ni a otros medicamentos en el futuro.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico, farmacéutico o enfermero

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas):

- anomalía detectada en un ECG llamada "prolongación del intervalo QT". Informe en seguida a su médico si sufre una pérdida de conocimiento
- elevación de las enzimas hepáticas (aparece en los análisis de sangre)
- dolor de cabeza
- dolor de las articulaciones
- sensación de mareo
- sentirse o estar enfermo (náuseas o vómitos).

Frecuentes (pueden afectar hasta a 1 de cada 10 personas):

- diarrea
- dolor o hipersensibilidad muscular, no causada por ejercicio.

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 nacional de notificación incluido en el Apéndice V. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de SIRTURO

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 después de "CAD". La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Conservar en el embalaje original y mantener el envase perfectamente cerrado para protegerlo de la luz y la humedad. No retirar el desecante (bolsita que contiene un agente secante).

Este medicamento puede tener riesgo para el medioambiente. Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. 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 SIRTURO

- El principio activo es bedaquilina. Cada comprimido contiene fumarato de bedaquilina equivalente a 20 mg de bedaquilina.
- Los demás componentes son: celulosa microcristalina, crospovidona, sílice coloidal anhidra, hipromelosa, polisorbato 20, estearil fumarato de sodio.

Aspecto del producto y contenido del envase

Comprimido no recubierto, de color blanco a blanquecino, ovalado con ranura en ambas caras, con la inscripción "2" y "0" grabada en una cara y sin inscripción en la otra cara. Frasco de plástico con 60 comprimidos

Titular de la autorización de comercialización

Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30 B-2340 Beerse Bélgica

Responsable de la fabricación

Janssen Pharmaceutica NV Turnhoutseweg 30 B-2340 Beerse Bélgica

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

België/Belgique/Belgien

Janssen-Cilag NV Tel/Tél: +32 14 64 94 11 janssen@jacbe.jnj.com

България

"Джонсън & Джонсън България" ЕООД Тел.: +359 2 489 94 00 jisafety@its.jnj.com

Česká republika

Janssen-Cilag s.r.o. Tel: +420 227 012 227

Danmark

Janssen-Cilag A/S Tlf.: +45 4594 8282 jacdk@its.jnj.com

Deutschland

Janssen-Cilag GmbH Tel: 0800 086 9247 / +49 2137 955 6955 jancil@its.jnj.com

Lietuva

UAB "JOHNSON & JOHNSON" Tel: +370 5 278 68 88 lt@its.jnj.com

Luxembourg/Luxemburg

Janssen-Cilag NV Tél/Tel: +32 14 64 94 11 janssen@jacbe.jnj.com

Magyarország

Janssen-Cilag Kft. Tel.: +36 1 884 2858 janssenhu@its.jnj.com

Malta

AM MANGION LTD Tel: +356 2397 6000

Nederland

Janssen-Cilag B.V. Tel: +31 76 711 1111 janssen@jacnl.jnj.com

Eesti

UAB "JOHNSON & JOHNSON" Eesti filiaal Tel: +372 617 7410 ee@its.jnj.com

Ελλάδα

Janssen-Cilag Φαρμακευτική Μονοπρόσωπη A.Ε.Β.Ε.

 $T\eta\lambda$: +30 210 80 90 000

España

Janssen-Cilag, S.A. Tel: +34 91 722 81 00 contacto@its.jnj.com

France

Janssen-Cilag
Tél: 0 800 25 50 75 / +33 1 55 00 40 03
medisource@its.jnj.com

Hrvatska

Johnson & Johnson S.E. d.o.o. Tel: +385 1 6610 700 jjsafety@JNJCR.JNJ.com

Ireland

Janssen Sciences Ireland UC Tel: 1 800 709 122 medinfo@its.jnj.com

Ísland

Janssen-Cilag AB c/o Vistor ehf. Sími: +354 535 7000 janssen@vistor.is

Italia

Janssen-Cilag SpA Tel: 800.688.777 / +39 02 2510 1 janssenita@its.jnj.com

Κύπρος

Βαρνάβας Χατζηπαναγής Λτδ Τηλ: +357 22 207 700

Latvija

UAB "JOHNSON & JOHNSON" filiāle Latvijā Tel: +371 678 93561 lv@its.jnj.com

Fecha de la última revisión de este prospecto

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos: https://www.ema.europa.eu.

Norge

Janssen-Cilag AS Tlf: +47 24 12 65 00 jacno@its.jnj.com

Österreich

Janssen-Cilag Pharma GmbH Tel: +43 1 610 300

Polska

Janssen-Cilag Polska Sp. z o.o. Tel.: +48 22 237 60 00

Portugal

Janssen-Cilag Farmacêutica, Lda. Tel: +351 214 368 600

România

Johnson & Johnson România SRL Tel: +40 21 207 1800

Slovenija

Johnson & Johnson d.o.o. Tel: +386 1 401 18 00 JNJ-SI-safety@its.jnj.com

Slovenská republika

Johnson & Johnson, s.r.o. Tel: +421 232 408 400

Suomi/Finland

Janssen-Cilag Oy Puh/Tel: +358 207 531 300 jacfi@its.inj.com

Sverige

Janssen-Cilag AB Tfn: +46 8 626 50 00 jacse@its.jnj.com

Prospecto: información para el paciente

SIRTURO 100 mg comprimidos

bedaquilina

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, farmacéutico o enfermero.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

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

1. Qué es SIRTURO y para qué se utiliza

SIRTURO contiene el principio activo bedaquilina.

SIRTURO es un tipo de antibiótico. Los antibióticos son medicamentos que destruyen bacterias causantes de enfermedades.

SIRTURO se utiliza para tratar la tuberculosis que afecta a los pulmones cuando la enfermedad se ha hecho resistente al menos a rifampicina e isoniazida, que también son antibióticos.

SIRTURO se debe utilizar siempre conjuntamente con otros medicamentos para el tratamiento de la tuberculosis.

Se utiliza en adultos y niños (a partir de 2 años de edad y un peso de al menos 7 kg). Los comprimidos de SIRTURO 20 mg deben utilizarse para conseguir la dosis adecuada en pacientes con un peso inferior a 15 kg.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar SIRTURO

No tome SIRTURO:

• si es alérgico a bedaquilina o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6). No tome SIRTURO si lo anterior se aplica en su caso. Si no está seguro, consulte con su médico o farmacéutico antes de tomar SIRTURO.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico, farmacéutico o enfermero antes de empezar a tomar SIRTURO, si:

- presenta alguna anomalía en un electrocardiograma (ECG) o insuficiencia cardiaca;
- tiene antecedentes personales o familiares de un problema cardiaco llamado "síndrome del QT prolongado congénito";
- está tomando otros medicamentos, ya que algunos pueden incrementar el riesgo de experimentar efectos adversos;
- tiene una disminución de la función de la glándula tiroidea. Esto se puede observar en un análisis de sangre;
- tiene una enfermedad hepática o si bebe alcohol habitualmente;

- tiene un nivel bajo de potasio en la sangre. Esto se puede observar con un análisis de sangre;
- tiene una infección por el virus de la inmunodeficiencia humana (VIH).

Si alguna de las situaciones anteriores se aplica en su caso (o si tiene dudas), hable con su médico, farmacéutico o enfermero antes de tomar SIRTURO.

Niños y adolescentes

Se estimó que en los adolescentes con un peso de entre 30 y 40 kg, los niveles de SIRTURO en sangre eran más elevados que en los adultos. Esto se puede asociar a un mayor riesgo de lectura del ritmo cardíaco alterada en un ECG (denominada prolongación del intervalo QT) o aumento de las enzimas del hígado (que se observan en los análisis de sangre). Consulte a su médico, farmacéutico o enfermero antes de empezar a tomar SIRTURO.

No administre este medicamento a niños menores de 2 años de edad o con un peso inferior a 7 kg, puesto que no se ha estudiado en estos pacientes.

Otros medicamentos y SIRTURO

Otros medicamentos pueden afectar a SIRTURO. Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.

A continuación se indican ejemplos de medicamentos que los pacientes con tuberculosis pulmonar causada por *M. tuberculosis* resistente al menos a rifampicina e isoniazida pueden tomar y que pueden interaccionar potencialmente con SIRTURO:

Medicamento (nombre del	Uso del medicamento
principio activo)	
rifampicina, rifapentina,	para tratar algunas infecciones como la tuberculosis
rifabutina	(antimicobacteriano)
efavirenz, etravirina	para tratar las infecciones por VIH (antirretrovirales inhibidores
	no nucleósidos de la transcriptasa inversa)
carbamazepina, fenitoína	para tratar crisis epilépticas (anticonvulsivos)
Hierba de San Juan	un producto a base de plantas para aliviar la ansiedad
(Hypericum perforatum)	

Toma de SIRTURO con alcohol

No debe ingerir alcohol mientras esté tomando SIRTURO.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Conducción y uso de máquinas

Es posible que se sienta mareado después de tomar SIRTURO. Si esto sucede, no conduzca ni utilice maquinaria.

SIRTURO contiene lactosa

SIRTURO contiene "lactosa" (un tipo de azúcar). Si tiene intolerancia a algunos azúcares o no puede digerirlos, hable con su médico antes de tomar este medicamento.

3. Cómo tomar SIRTURO

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte a su médico o farmacéutico.

SIRTURO debe utilizarse siempre conjuntamente con otros medicamentos para el tratamiento de la tuberculosis. Su médico decidirá qué otros medicamentos debe tomar con SIRTURO.

Uso en niños (a partir de 5 años y un peso de entre 15 kg y 20 kg)

Qué cantidad debe tomar

Tome SIRTURO durante un periodo de 24 semanas.

Primeras 2 semanas:

• Tome 160 mg una vez al día.

De la semana 3 a la semana 24:

- Tome 80 mg una vez al día durante 3 días a la semana únicamente.
- Debe transcurrir un intervalo mínimo de 48 horas entre dosis siempre que tome SIRTURO. Por ejemplo, puede tomar SIRTURO los lunes, miércoles y viernes todas las semanas a partir de la semana 3.

Uso en niños (a partir de 5 años y un peso de entre 20 kg y 30 kg)

Qué cantidad debe tomar

Tome SIRTURO durante un periodo de 24 semanas.

Primeras 2 semanas:

• Tome 200 mg una vez al día.

De la semana 3 a la semana 24:

- Tome 100 mg una vez al día durante 3 días a la semana únicamente.
- Debe transcurrir un intervalo mínimo de 48 horas entre dosis siempre que tome SIRTURO. Por ejemplo, puede tomar SIRTURO los lunes, miércoles y viernes todas las semanas a partir de la semana 3.

Uso en adultos y niños (a partir de 5 años de edad y un peso de al menos 30 kg)

Qué cantidad debe tomar

Tome SIRTURO durante un periodo de 24 semanas.

Primeras 2 semanas:

• Tome 400 mg una vez al día.

De la semana 3 a la semana 24:

- Tome 200 mg una vez al día durante 3 días a la semana únicamente.
- Debe transcurrir un intervalo mínimo de 48 horas entre dosis siempre que tome SIRTURO. Por ejemplo, puede tomar SIRTURO los lunes, miércoles y viernes todas las semanas a partir de la semana 3.

Es posible que tenga que seguir tomando sus otros medicamentos para la tuberculosis durante un período superior a 6 meses. Consulte a su médico o farmacéutico.

Cómo tomar este medicamento

- Tome siempre SIRTURO con alimentos. Los alimentos son importantes para conseguir los niveles adecuados del medicamento en su cuerpo.
- Trague los comprimidos enteros con agua.

Si toma más SIRTURO del que debe

Si toma más SIRTURO de lo que debe, informe a su médico inmediatamente. Lleve consigo el envase del medicamento.

Si olvidó tomar SIRTURO

Durante la primeras 2 semanas

- Omita la dosis olvidada y tome la dosis siguiente a su hora habitual.
- No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

A partir de la semana 3

• Tome la dosis olvidada lo antes posible.

- Reanude la pauta de tres veces a la semana.
- Asegúrese de que transcurran al menos 24 horas entre la toma de la dosis olvidada y la siguiente dosis prevista.
- No tome en un periodo de 7 días una dosis superior a la dosis semanal prescrita.

Si se olvida de tomar una dosis y no está seguro de lo que debe hacer, hable con su médico o farmacéutico.

Si interrumpe el tratamiento con SIRTURO

No deje de tomar SIRTURO sin hablar antes con su médico.

La omisión de dosis o la no finalización del ciclo completo de tratamiento puede:

- hacer que el tratamiento sea ineficaz y que su tuberculosis empeore y;
- aumentar la probabilidad de que la bacteria se haga resistente al medicamento. Esto puede hacer que su enfermedad no responda al tratamiento con SIRTURO o a otros medicamentos en el futuro.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico, farmacéutico o enfermero.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas):

- anomalía detectada en un ECG llamada "prolongación del intervalo QT". Informe en seguida a su médico si sufre una pérdida de conocimiento
- elevación de las enzimas hepáticas (aparece en los análisis de sangre)
- dolor de cabeza
- dolor de las articulaciones
- sensación de mareo
- sentirse o estar enfermo (náuseas o vómitos).

Frecuentes (pueden afectar hasta a 1 de cada 10 personas):

- diarrea
- dolor o hipersensibilidad muscular, no causada por ejercicio.

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 nacional de notificación incluido en el Apéndice V. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de SIRTURO

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 después de "CAD". La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Conservar SIRTURO en el embalaje o envase original para protegerlo de la luz.

Este medicamento puede tener riesgo para el medioambiente. Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. 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 SIRTURO

- El principio activo es bedaquilina. Cada comprimido contiene fumarato de bedaquilina equivalente a 100 mg de bedaquilina.
- Los demás componentes son: sílice coloidal anhidra, croscarmelosa sódica, hipromelosa, lactosa monohidrato, estearato de magnesio, almidón de maíz, celulosa microcristalina, polisorbato 20.

Aspecto del producto y contenido del envase

Comprimido no recubierto, de color blanco a blanquecino, redondo, biconvexo, de 11 mm de diámetro, con la inscripción "T" sobre "207" grabada en una cara y "100" en la otra. Frasco de plástico con 188 comprimidos.

Envase que contiene 4 tiras de blíster (que contienen 6 comprimidos por tira).

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Titular de la autorización de comercialización

Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30 B-2340 Beerse Bélgica

Responsable de la fabricación

Janssen Pharmaceutica NV Turnhoutseweg 30 B-2340 Beerse Bélgica

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

België/Belgique/Belgien

Janssen-Cilag NV Tel/Tél: +32 14 64 94 11 janssen@jacbe.jnj.com

България

"Джонсън & Джонсън България" ЕООД Тел.: +359 2 489 94 00 jjsafety@its.jnj.com

Česká republika

Janssen-Cilag s.r.o. Tel: +420 227 012 227

Danmark

Janssen-Cilag A/S Tlf.: +45 4594 8282 jacdk@its.jnj.com

Lietuva

UAB "JOHNSON & JOHNSON" Tel: +370 5 278 68 88 lt@its.jnj.com

Luxembourg/Luxemburg

Janssen-Cilag NV Tél/Tel: +32 14 64 94 11 janssen@jacbe.jnj.com

Magyarország

Janssen-Cilag Kft. Tel.: +36 1 884 2858 janssenhu@its.jnj.com

Malta

AM MANGION LTD Tel: +356 2397 6000

Deutschland

Janssen-Cilag GmbH

Tel: 0800 086 9247 / +49 2137 955 6955

jancil@its.jnj.com

Eesti

UAB "JOHNSON & JOHNSON" Eesti filiaal Tel: +372 617 7410

ee@its.jnj.com

Ελλάδα

Janssen-Cilag Φαρμακευτική Μονοπρόσωπη

A.E.B.E.

 $T\eta\lambda$: +30 210 80 90 000

España

Janssen-Cilag, S.A. Tel: +34 91 722 81 00

contacto@its.jnj.com

France

Janssen-Cilag

Tél: 0 800 25 50 75 / +33 1 55 00 40 03

medisource@its.jnj.com

Hrvatska

Johnson & Johnson S.E. d.o.o.

Tel: +385 1 6610 700

jjsafety@JNJCR.JNJ.com

Ireland

Janssen Sciences Ireland UC

Tel: 1 800 709 122 medinfo@its.jnj.com

Ísland

Janssen-Cilag AB

c/o Vistor ehf.

Sími: +354 535 7000

janssen@vistor.is

Italia

Janssen-Cilag SpA

Tel: 800.688.777 / +39 02 2510 1

janssenita@its.jnj.com

Κύπρος

Βαρνάβας Χατζηπαναγής Λτδ

Τηλ: +357 22 207 700

Latvija

UAB "JOHNSON & JOHNSON" filiāle Latvijā

Tel: +371 678 93561

lv@its.jnj.com

Nederland

Janssen-Cilag B.V.

Tel: +31 76 711 1111

janssen@jacnl.jnj.com

Norge

Janssen-Cilag AS

Tlf: +47 24 12 65 00 jacno@its.jnj.com

Österreich

Janssen-Cilag Pharma GmbH

Tel: +43 1 610 300

Polska

Janssen-Cilag Polska Sp. z o.o.

Tel.: +48 22 237 60 00

Portugal

Janssen-Cilag Farmacêutica, Lda.

Tel: +351 214 368 600

România

Johnson & Johnson România SRL

Tel: +40 21 207 1800

Slovenija

Johnson & Johnson d.o.o. Tel: +386 1 401 18 00

JNJ-SI-safety@its.jnj.com

Slovenská republika

Johnson & Johnson, s.r.o.

Tel: +421 232 408 400

Suomi/Finland

Janssen-Cilag Oy

Puh/Tel: +358 207 531 300

jacfi@its.jnj.com

Sverige

Janssen-Cilag AB

Tfn: +46 8 626 50 00

jacse@its.jnj.com

Fecha de la última revisión de este prospecto

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos: https://www.ema.europa.eu.