

**ANEXO I**

**FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO**

## 1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

XELJANZ 5 mg comprimidos recubiertos con película  
XELJANZ 10 mg comprimidos recubiertos con película

## 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

### XELJANZ 5 mg comprimidos recubiertos con película

Cada comprimido recubierto con película contiene citrato de tofacitinib, equivalente a 5 mg de tofacitinib.

#### Excipiente con efecto conocido

Cada comprimido recubierto con película contiene 59,44 mg de lactosa.

### XELJANZ 10 mg comprimidos recubiertos con película

Cada comprimido recubierto con película contiene citrato de tofacitinib, equivalente a 10 mg de tofacitinib.

#### Excipiente con efecto conocido

Cada comprimido recubierto con película contiene 118,88 mg de lactosa.

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

## 3. FORMA FARMACÉUTICA

Comprimido recubierto con película (comprimido)

### XELJANZ 5 mg comprimidos recubiertos con película

Comprimido blanco, redondo de 7,9 mm de diámetro, con “Pfizer” grabado en una cara y “JKI 5” en la otra.

### XELJANZ 10 mg comprimidos recubiertos con película

Comprimido azul, redondo de 9,5 mm de diámetro, con “Pfizer” grabado en una cara y “JKI 10” en la otra.

## 4. DATOS CLÍNICOS

### 4.1 Indicaciones terapéuticas

#### Artritis reumatoide

Tofacitinib en combinación con metotrexato (MTX) está indicado para el tratamiento de la artritis reumatoide (AR) activa de moderada a grave en pacientes adultos que no han respondido de forma adecuada o que son intolerantes a uno o más fármacos antirreumáticos modificadores de la enfermedad (FARME) (ver sección 5.1). Tofacitinib puede administrarse en monoterapia en caso de intolerancia a MTX o cuando el tratamiento con MTX no sea adecuado (ver las secciones 4.4 y 4.5).

### Artritis psoriásica

Tofacitinib en combinación con MTX está indicado para el tratamiento de la artritis psoriásica (APs) activa en pacientes adultos que han tenido una respuesta inadecuada o que han sido intolerantes a un tratamiento previo con un fármaco antirreumático modificador de la enfermedad (FARME) (ver sección 5.1).

### Espondilitis anquilosante

Tofacitinib está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con espondilitis anquilosante (EA) activa que han respondido de forma inadecuada al tratamiento convencional.

### Colitis ulcerosa

Tofacitinib está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con colitis ulcerosa (CU) activa de moderada a grave que han tenido una respuesta insuficiente, una pérdida de respuesta o han sido intolerantes al tratamiento convencional o a un medicamento biológico (ver sección 5.1).

### Artritis idiopática juvenil (AIJ)

Tofacitinib está indicado para el tratamiento de la artritis idiopática juvenil de curso poliarticular activa (poliartritis con factor reumatoide positivo [FR+], poliartritis con factor reumatoide negativo [FR-] y oligoartritis extendida) y de la artritis psoriásica juvenil (APs) en pacientes de 2 años de edad o mayores, que no han respondido de forma adecuada a la terapia previa con FARME.

Tofacitinib puede administrarse en combinación con metotrexato (MTX) o como monoterapia en caso de intolerancia a MTX o cuando el tratamiento continuado con MTX no sea adecuado.

## **4.2 Posología y forma de administración**

El tratamiento se debe iniciar y supervisar por médicos especialistas con experiencia en el diagnóstico y tratamiento de las afecciones para las que tofacitinib está indicado.

### Posología

#### Artritis reumatoide y artritis psoriásica

La dosis recomendada es de 5 mg comprimidos recubiertos con película administrados dos veces al día, y no debe excederse.

No es necesario ajustar la dosis cuando se administre en combinación con MTX.

Consulte la Tabla 1 para obtener información sobre el cambio entre tofacitinib comprimidos recubiertos con película y tofacitinib comprimidos de liberación prolongada.

#### **Tabla 1: Cambio entre tofacitinib comprimidos recubiertos con película y tofacitinib comprimidos de liberación prolongada**

|  |   |
|--|---|
| Cambio entre tofacitinib 5 mg comprimidos recubiertos con película y tofacitinib 11 mg comprimidos de liberación prolongada <sup>a</sup> | El tratamiento con tofacitinib 5 mg comprimidos recubiertos con película dos veces al día y tofacitinib 11 mg comprimidos de liberación prolongada una vez al día se puede intercambiar el día siguiente a la última dosis de cualquiera de los dos tipos de comprimidos. |
|--|---|

<sup>a</sup> Ver sección 5.2 para comparar la farmacocinética de las formulaciones de liberación prolongada y recubiertas con película.

#### Espondilitis anquilosante

La dosis recomendada de tofacitinib es de 5 mg administrados dos veces al día.

## Colitis ulcerosa

### *Tratamiento de inducción*

La dosis recomendada es de 10 mg administrados dos veces al día por vía oral para la inducción durante 8 semanas.

En los pacientes que no alcancen un beneficio terapéutico adecuado en la semana 8, la dosis de inducción de 10 mg dos veces al día se puede extender durante 8 semanas adicionales (16 semanas en total), seguidas de 5 mg dos veces al día como mantenimiento. La terapia de inducción con tofacitinib se debe suspender en los pacientes que no muestren indicios de beneficio terapéutico en la semana 16.

### *Tratamiento de mantenimiento*

La dosis recomendada para el tratamiento de mantenimiento es tofacitinib 5 mg administrados por vía oral dos veces al día.

No se recomienda tofacitinib 10 mg dos veces al día para el tratamiento de mantenimiento en pacientes con CU con factores de riesgo conocidos de tromboembolismo venoso (TEV), acontecimientos cardiovasculares adversos mayores (MACE, por sus siglas en inglés) y neoplasias malignas, a menos que no haya un tratamiento alternativo adecuado disponible (ver las secciones 4.4 y 4.8).

Para los pacientes con CU sin riesgo incrementado de TEV, MACE y neoplasias malignas (ver sección 4.4), se puede considerar tofacitinib 10 mg por vía oral dos veces al día si el paciente experimenta una disminución en la respuesta a tofacitinib 5 mg dos veces al día y no responde a las opciones de tratamiento alternativas para la colitis ulcerosa, como el tratamiento con inhibidores del factor de necrosis tumoral (inhibidores del TNF). Tofacitinib 10 mg dos veces al día para el tratamiento de mantenimiento se debe usar durante el menor tiempo posible. Se debe usar la dosis efectiva más baja necesaria para mantener la respuesta.

En pacientes que han respondido al tratamiento con tofacitinib, los corticosteroides se pueden reducir y/o suspender de acuerdo a la práctica clínica habitual.

### *Reinicio de tratamiento en CU*

Si se interrumpe el tratamiento, se puede considerar reiniciar el tratamiento con tofacitinib. Si ha habido una pérdida de respuesta, se puede considerar una nueva inducción con tofacitinib 10 mg dos veces al día. El periodo de interrupción del tratamiento en los estudios clínicos se extendió hasta 1 año. La eficacia se puede recuperar con 8 semanas de tratamiento con 10 mg dos veces al día (ver sección 5.1).

## AIJ de curso poliarticular y APs juvenil (niños entre 2 y 18 años)

Tofacitinib se puede administrar como monoterapia o en combinación con MTX.

La dosis recomendada en pacientes a partir de los 2 años de edad se basa en la siguiente clasificación según el peso:

**Tabla 2: Dosis de tofacitinib para pacientes con artritis idiopática juvenil de curso poliarticular y APs juvenil desde los dos años de edad**

| Peso corporal (kg) | Pauta de dosificación   |
|--------------------|---|
| 10 - < 20          | 3,2 mg (3,2 ml de solución oral) dos veces al día   |
| 20 - < 40          | 4 mg (4 ml de solución oral) dos veces al día   |
| ≥ 40               | 5 mg (5 ml de solución oral o 5 mg comprimidos recubiertos con película) dos veces al día |

Los pacientes **de  $\geq$  40 kg** tratados con tofacitinib 5 ml de solución oral dos veces al día pueden cambiar a tofacitinib 5 mg comprimidos recubiertos con película dos veces al día. Los pacientes de **< 40 kg** no pueden cambiar la solución oral de tofacitinib.

#### Interrupción de la dosis y suspensión del tratamiento en adultos y en pacientes pediátricos

Si un paciente presenta una infección grave el tratamiento con tofacitinib se debe interrumpir hasta que la infección esté controlada.

Puede ser necesario interrumpir el tratamiento para tratar ciertas alteraciones analíticas relacionadas con la dosis, incluyendo linfopenia, neutropenia y anemia. Tal y como se describe en las siguientes Tablas 3, 4 y 5, las recomendaciones para la interrupción temporal o la suspensión permanente del tratamiento se hacen de acuerdo a la gravedad de las alteraciones analíticas (ver sección 4.4).

No se recomienda comenzar el tratamiento en pacientes con un recuento absoluto de linfocitos (RAL) inferior a 750 células/mm<sup>3</sup>.

**Tabla 3: Recuento absoluto de linfocitos bajo**

| <b>Recuento absoluto de linfocitos (RAL) bajo (ver sección 4.4)</b> |  |
|---|--|
| <b>Valor analítico<br/>(células/mm<sup>3</sup>)</b>                 | <b>Recomendación</b>   |
| RAL superior o igual a 750  | La dosis se debe mantener.   |
| RAL entre 500 y 750   | <p>En caso de reducciones persistentes (2 valores secuenciales en análisis rutinarios) en este rango, el tratamiento se debe reducir o interrumpir.</p> <p>En los pacientes que estén tomando tofacitinib 10 mg dos veces al día, la dosis se debe reducir a tofacitinib 5 mg dos veces al día.</p> <p>En los pacientes que estén tomando tofacitinib 5 mg dos veces al día, la dosis se debe interrumpir.</p> <p>Cuando el RAL sea superior a 750, debe reanudar el tratamiento según sea clínicamente apropiado.</p> |
| RAL inferior a 500  | Si al repetir el análisis en el plazo de 7 días se confirma el valor analítico, el tratamiento debe interrumpirse.   |

No se recomienda comenzar el tratamiento en pacientes adultos con un recuento absoluto de neutrófilos (RAN) inferior a 1 000 células/mm<sup>3</sup>. No se recomienda comenzar el tratamiento en pacientes pediátricos con un recuento absoluto de neutrófilos (RAN) inferior a 1 200 células/mm<sup>3</sup>.

**Tabla 4: Recuento absoluto de neutrófilos bajo**

| <b>Recuento absoluto de neutrófilos (RAN) bajo (ver sección 4.4)</b> |  |
|--|--|
| <b>Valor analítico (células/mm<sup>3</sup>)</b>                      | <b>Recomendación</b>   |
| RAN superior a 1 000   | La dosis se debe mantener.   |
| RAN entre 500 y 1 000  | <p>En caso de reducciones persistentes (2 valores secuenciales en análisis rutinarios) en este rango, el tratamiento se debe reducir o interrumpir.</p> <p>Para los pacientes que estén tomando tofacitinib 10 mg dos veces al día, la dosis se debe reducir a tofacitinib 5 mg dos veces al día.</p> <p>Para los pacientes que estén tomando tofacitinib 5 mg dos veces al día, la dosis se debe interrumpir.</p> <p>Cuando el RAN sea superior a 1 000, debe reanudar el tratamiento según sea clínicamente apropiado.</p> |
| RAN inferior a 500   | Si al repetir el análisis en el plazo de 7 días se confirma el valor analítico, el tratamiento debe interrumpirse.   |

No se recomienda comenzar el tratamiento en pacientes adultos con niveles de hemoglobina inferiores a 9 g/dl. No se recomienda comenzar el tratamiento en pacientes pediátricos con niveles de hemoglobina inferiores a 10 g/dl.

**Tabla 5: Valor de hemoglobina bajo**

| <b>Valor de hemoglobina bajo (ver sección 4.4)</b>  |   |
|---|---|
| <b>Valor analítico (g/dl)</b>   | <b>Recomendación</b>  |
| Reducción inferior o igual a 2 g/dl y superior o igual a 9,0 g/dl                           | La dosis se debe mantener.  |
| Reducción superior a 2 g/dl o inferior a 8,0 g/dl (confirmado en las pruebas de repetición) | El tratamiento se debe interrumpir hasta que los valores de hemoglobina se hayan normalizado. |

#### Interacciones

La dosis diaria total de tofacitinib se debe reducir a la mitad en pacientes que estén tomando inhibidores potentes del citocromo P450 (CYP) 3A4 (por ejemplo, ketoconazol) y en pacientes que estén tomando de forma concomitante 1 o más medicamentos que den como resultado una inhibición moderada del CYP3A4, así como una inhibición potente del CYP2C19 (por ejemplo, fluconazol) (ver sección 4.5) de la siguiente manera:

- La dosis de tofacitinib se debe reducir a 5 mg una vez al día en pacientes que estén tomando 5 mg dos veces al día (pacientes adultos y pediátricos).
- La dosis de tofacitinib se debe reducir a 5 mg dos veces al día en pacientes que estén tomando 10 mg dos veces al día (pacientes adultos).

En pacientes pediátricos únicamente: los datos disponibles sugieren que se observa una mejoría clínica dentro de las 18 semanas posteriores al inicio del tratamiento con tofacitinib. Se debe reconsiderar cuidadosamente continuar el tratamiento en un paciente que no muestre una mejoría clínica dentro de este periodo de tiempo.

## Interrupción del tratamiento en la EA

Los datos disponibles sugieren que se observa una mejoría clínica en la EA dentro de las 16 semanas posteriores al inicio del tratamiento con tofacitinib. Se debe reconsiderar cuidadosamente continuar el tratamiento en pacientes que no muestren mejoría clínica dentro de este periodo de tiempo.

## Poblaciones especiales

### *Pacientes de edad avanzada*

No es necesario ajustar la dosis en pacientes de 65 años de edad y mayores. Se dispone de datos limitados en pacientes de 75 años y mayores. Ver sección 4.4 sobre el Uso en pacientes de 65 años de edad y mayores.

### *Insuficiencia hepática*

**Tabla 6: Ajuste de dosis en caso de insuficiencia hepática**

| <b>Categoría de insuficiencia hepática</b> | <b>Clasificación</b> | <b>Ajuste de dosis en caso de insuficiencia hepática para comprimidos de diferentes dosis</b>   |
|--|----------------------|---|
| Leve                                       | Child-Pugh A         | No es necesario ajustar la dosis.   |
| Moderada                                   | Child-Pugh B         | Si la dosis indicada en una función hepática normal es de 5 mg dos veces al día, la dosis se debe reducir a 5 mg una vez al día.<br><br>Si la dosis indicada en una función hepática normal es de 10 mg dos veces al día, la dosis se debe reducir a 5 mg dos veces al día (ver sección 5.2). |
| Grave                                      | Child-Pugh C         | Tofacitinib no se debe utilizar en pacientes con insuficiencia hepática grave (ver sección 4.3).  |

### *Insuficiencia renal*

**Tabla 7: Ajuste de dosis en caso de insuficiencia renal**

| <b>Categoría de insuficiencia renal</b>                  | <b>Aclaramiento de la creatinina</b> | <b>Ajuste de dosis en caso de insuficiencia renal para comprimidos de diferentes dosis</b>   |
|--|--------------------------------------|--|
| Leve   | 50-80 ml/min                         | No es necesario ajustar la dosis.  |
| Moderada   | 30-49 ml/min                         | No es necesario ajustar la dosis.  |
| Grave (incluidos los pacientes sometidos a hemodiálisis) | < 30 ml/min                          | Si la dosis indicada en una función renal normal es de 5 mg dos veces al día, la dosis se debe reducir a 5 mg una vez al día.<br><br>Si la dosis indicada en una función renal normal es de 10 mg dos veces al día, la dosis se debe reducir a 5 mg dos veces al día.<br><br>Los pacientes con insuficiencia renal grave deben seguir tomando una dosis reducida incluso después de la hemodiálisis (ver sección 5.2). |

## Población pediátrica

No se ha establecido la seguridad y eficacia de tofacitinib en niños menores de 2 años con AIJ poliarticular y APs juvenil. No se dispone de datos.

No se ha establecido la seguridad y eficacia de tofacitinib en niños menores de 18 años con otras indicaciones (p.ej., colitis ulcerosa). No se dispone de datos.

#### Forma de administración

Vía oral.

Tofacitinib se administra por vía oral con o sin alimentos.

Los pacientes que tengan dificultad para tragar, pueden triturar los comprimidos de tofacitinib y tomarlos con agua.

#### **4.3 Contraindicaciones**

- Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1.
- Tuberculosis activa, infecciones graves y activas como sepsis o infecciones oportunistas (ver sección 4.4).
- Insuficiencia hepática grave (ver sección 4.2).
- Embarazo y lactancia (ver sección 4.6).

#### **4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo**

Tofacitinib solo debe usarse si no se dispone de alternativas de tratamiento adecuadas en pacientes:  
-de 65 años de edad y mayores;  
-con antecedentes de enfermedad cardiovascular aterosclerótica u otros factores de riesgo cardiovascular (como pacientes fumadores por largo tiempo, actualmente o en el pasado);  
-con factores de riesgo de neoplasias malignas (por ejemplo, neoplasias malignas actualmente o con antecedentes de neoplasias malignas).

#### Uso en pacientes de 65 años de edad y mayores

Teniendo en cuenta el mayor riesgo de infecciones graves, infarto de miocardio, neoplasias malignas y mortalidad por cualquier causa con tofacitinib en pacientes de 65 años de edad y mayores, solo se debe utilizar tofacitinib en estos pacientes si no se dispone de alternativas de tratamiento adecuadas (ver más detalles a continuación en las secciones 4.4 y 5.1).

#### Combinación con otros tratamientos

Tofacitinib no ha sido estudiado, y por ello se debe evitar su utilización en combinación con medicamentos biológicos, tales como los antagonistas del TNF, los antagonistas de la interleucina (IL)-1R, los antagonistas de la IL-6R, los anticuerpos monoclonales anti-CD20, los antagonistas de la IL-17, los antagonistas de la IL-12/IL-23, los antagonistas de las integrinas, los moduladores selectivos de la coestimulación y los inmunosupresores potentes, tales como azatioprina, 6-mercaptopurina, ciclosporina y tacrolimus, debido a la posibilidad de un aumento de la inmunosupresión y un mayor riesgo de infección.

Ha habido una mayor incidencia de reacciones adversas con la combinación de tofacitinib y MTX frente a tofacitinib en monoterapia en los ensayos clínicos de AR.

El uso de tofacitinib en combinación con inhibidores de la fosfodiesterasa 4 no se ha estudiado en los estudios clínicos de tofacitinib.

### Tromboembolismo venoso (TEV)

Se han observado acontecimientos graves de TEV incluido embolismo pulmonar (EP), algunos de los cuales fueron mortales, y trombosis venosa profunda (TVP) en pacientes en tratamiento con tofacitinib. En un estudio posautorización de seguridad, aleatorizado, en pacientes con artritis reumatoide que tenían 50 años de edad o más y que presentaban al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, se observó un aumento del riesgo dependiente de la dosis para TEV con tofacitinib en comparación con inhibidores del TNF (ver las secciones 4.8 y 5.1).

En un análisis exploratorio *a posteriori* dentro de este estudio, en pacientes con factores de riesgo conocidos de TEV, se observaron casos de TEV posteriores con mayor frecuencia en pacientes tratados con tofacitinib que, a los 12 meses de tratamiento, tenían un nivel de dímero D  $\geq 2 \times$  LSN en comparación con aquellos con un nivel de dímero D  $< 2 \times$  LSN; esto no se manifestó en los pacientes tratados con inhibidores del TNF. La interpretación está limitada por el bajo número de acontecimientos de TEV y la disponibilidad restringida de la prueba del dímero D (solo se evaluó al inicio del estudio, en el mes 12 y al final del estudio). En los pacientes que no tuvieron TEV durante el estudio, la media de los niveles de dímero D se redujeron significativamente en el mes 12 en relación con el valor inicial en todos los grupos de tratamiento. Sin embargo, se observaron niveles de dímero D  $\geq 2 \times$  LSN en el mes 12 en aproximadamente el 30 % de los pacientes sin acontecimientos posteriores de TEV, lo que indica una especificidad limitada de la prueba del dímero D en este estudio.

No se recomienda tofacitinib 10 mg dos veces al día para el tratamiento de mantenimiento en pacientes con CU que tengan factores de riesgo conocidos de TEV, MACE y neoplasias malignas, a menos que no haya un tratamiento alternativo adecuado disponible (ver sección 4.2).

En pacientes con factores de riesgo cardiovasculares o de neoplasias malignas (ver también la sección 4.4 “Acontecimientos cardiovasculares adversos mayores (incluido infarto de miocardio)” y “Neoplasias malignas y trastornos linfoproliferativos”), tofacitinib solo debe usarse si no se dispone de alternativas de tratamiento adecuadas.

Tofacitinib debe usarse con precaución en pacientes con factores de riesgo de TEV distintos de factores de riesgo de MACE o neoplasias malignas. Los factores de riesgo de TEV distintos de factores de riesgo de MACE o neoplasias malignas incluyen TEV previo, pacientes que se vayan a someter a una cirugía mayor, inmovilización, uso de anticonceptivos hormonales combinados o terapia hormonal sustitutiva y trastorno hereditario de la coagulación. Se debe reevaluar a los pacientes periódicamente durante el tratamiento con tofacitinib para valorar los cambios en el riesgo de TEV.

Para los pacientes con AR con factores de riesgo conocidos de TEV, considere analizar los niveles de dímero D después de aproximadamente 12 meses de tratamiento. Si el resultado de la prueba del dímero D es  $\geq 2 \times$  LSN, confirme que los beneficios clínicos superan los riesgos antes de tomar una decisión sobre la continuación del tratamiento con tofacitinib.

Examine inmediatamente a los pacientes con signos y síntomas de TEV y suspenda el tratamiento con tofacitinib en los pacientes con sospecha de TEV, independientemente de la dosis o indicación.

### Trombosis venosa retiniana

Se ha notificado trombosis venosa retiniana (TVR) en pacientes tratados con tofacitinib (ver sección 4.8). Se debe advertir a los pacientes que soliciten atención médica urgente en caso de que experimenten síntomas indicativos de TVR.

### Infecciones graves

Se han notificado infecciones graves y en ocasiones mortales debido a bacterias, micobacterias, hongos invasivos, virus u otros patógenos oportunistas en pacientes que toman tofacitinib (ver sección 4.8). Existe un mayor riesgo de infecciones oportunistas en zonas geográficas de Asia (ver

sección 4.8). Los pacientes con artritis reumatoide que toman corticosteroides pueden estar predisponentes a infecciones.

No se debe comenzar el tratamiento con tofacitinib en pacientes con infecciones activas, incluidas las infecciones localizadas.

Se deben considerar los riesgos y beneficios antes de comenzar el tratamiento con tofacitinib en pacientes:

- con infecciones recurrentes,
- con antecedentes de infecciones graves o una infección oportunista,
- que hayan residido o viajado a regiones endémicas de micosis,
- que sufran enfermedades subyacentes que puedan predisponer a las infecciones.

Se debe vigilar estrechamente la aparición de signos y síntomas de infección en los pacientes durante y después del tratamiento con tofacitinib. Se debe interrumpir el tratamiento si el paciente presenta una infección grave, una infección oportunista o sepsis. Si un paciente presenta una nueva infección durante el tratamiento con tofacitinib, se debe someter inmediatamente a una prueba de diagnóstico completa y adecuada para pacientes inmunodeprimidos, comenzar una terapia antimicrobiana apropiada y se debe vigilar cuidadosamente al paciente.

Debido a que, en general, hay una mayor incidencia de infecciones en las poblaciones de pacientes de edad avanzada y de diabéticos, se debe tener precaución al tratar a pacientes de edad avanzada y con diabetes (ver sección 4.8). En pacientes de 65 años de edad y mayores, tofacitinib se debe utilizar únicamente si no se dispone de otros tratamientos alternativos adecuados (ver sección 5.1).

El riesgo de infección puede aumentar con linfopenia de alto grado, y se debe considerar el recuento de linfocitos al evaluar el riesgo de infección individual del paciente. Los criterios de interrupción del tratamiento y de seguimiento para la linfopenia se incluyen en la sección 4.2.

### Tuberculosis

Se deben considerar los riesgos y beneficios antes de comenzar el tratamiento con tofacitinib en pacientes:

- que hayan estado expuestos a la tuberculosis,
- que hayan residido o viajado a regiones endémicas de tuberculosis.

Se debe evaluar y analizar a los pacientes para descartar infección latente o activa antes y durante la administración de tofacitinib según las guías pertinentes.

Se debe tratar a los pacientes con tuberculosis latente, con análisis positivo, con un tratamiento antimicobacteriano estándar antes de administrar tofacitinib.

También se debe considerar el tratamiento antituberculoso antes de la administración de tofacitinib en pacientes con análisis negativo para tuberculosis pero que tengan antecedentes de tuberculosis latente o activa y en los que no se puede confirmar un tratamiento adecuado, o en aquellos con un análisis negativo pero que tienen factores de riesgo para la infección por tuberculosis. Se recomienda consultar con un profesional sanitario con experiencia en el tratamiento de la tuberculosis a la hora de decidir si es apropiado comenzar un tratamiento antituberculoso en un paciente concreto. Antes de iniciar el tratamiento se debe vigilar cuidadosamente a los pacientes por si presentan signos y síntomas de tuberculosis, incluidos los pacientes con resultados negativos para la infección de tuberculosis latente.

### Reactivación viral

Se ha observado reactivación viral y casos de reactivación del virus del herpes (por ejemplo, herpes zóster) en pacientes que toman tofacitinib (ver sección 4.8).

En pacientes tratados con tofacitinib, la incidencia de herpes zóster parece ser mayor en:

- Pacientes japoneses o coreanos.
- Pacientes con RAL inferior a 1 000 células/mm<sup>3</sup> (ver sección 4.2).
- Pacientes con AR prolongada que han sido tratados con anterioridad con dos o más fármacos antirreumáticos modificadores de la enfermedad (FARME) biológicos.
- Pacientes tratados con 10 mg dos veces al día.

Se desconoce el efecto de tofacitinib en la reactivación de la hepatitis viral crónica. Los pacientes que dieron positivo para la hepatitis B o C fueron excluidos de los estudios clínicos. El análisis de la hepatitis viral debe realizarse según las guías clínicas antes de iniciar el tratamiento con tofacitinib.

Se ha notificado al menos un caso confirmado de leucoencefalopatía multifocal progresiva (LMP) en pacientes con AR que recibieron tofacitinib en la fase posterior a la comercialización. La LMP puede resultar mortal y debe tenerse en cuenta en el diagnóstico diferencial de pacientes inmunodeprimidos con síntomas neurológicos de nueva aparición o que empeoran.

#### Acontecimientos cardiovasculares adversos mayores (incluido infarto de miocardio)

Se han observado acontecimientos cardiovasculares adversos mayores (MACE, por sus siglas en inglés) en pacientes que toman tofacitinib.

En un estudio aleatorizado de seguridad posautorización en pacientes con artritis reumatoide de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, se observó una mayor incidencia de infartos de miocardio con tofacitinib en comparación con los inhibidores del TNF (ver las secciones 4.8 y 5.1). En pacientes de 65 años de edad y mayores, pacientes fumadores por largo tiempo, actualmente o en el pasado, y pacientes con antecedentes de enfermedad cardiovascular aterosclerótica u otros factores de riesgo cardiovascular, tofacitinib solo debe utilizarse si no se dispone de alternativas de tratamiento adecuadas (ver sección 5.1).

#### Neoplasias malignas y trastorno linfoproliferativo

Tofacitinib puede afectar a las defensas del huésped frente a las neoplasias malignas.

En un estudio aleatorizado de seguridad posautorización en pacientes con AR de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, se observó una mayor incidencia de neoplasias malignas, especialmente cáncer de piel no melanoma (CPNM), cáncer de pulmón y linfoma, con tofacitinib en comparación con los inhibidores del TNF (ver las secciones 4.8 y 5.1).

También se han observado CPNM, cánceres de pulmón y linfoma en pacientes tratados con tofacitinib en otros estudios clínicos y en el entorno posterior a la comercialización.

Se observaron otras neoplasias malignas en pacientes tratados con tofacitinib en los estudios clínicos y en el período posterior a la comercialización, incluidos, entre otros, el cáncer de mama, el melanoma, el cáncer de próstata y el cáncer pancreático.

En pacientes de 65 años de edad y mayores, pacientes fumadores por largo tiempo, actualmente o en el pasado, y pacientes con otros factores de riesgo de malignidad (p. ej., neoplasias malignas actuales o antecedentes de neoplasias malignas distintas de un cáncer de piel no melanoma tratado con éxito), tofacitinib solo se debe utilizar si no se dispone de alternativas de tratamiento adecuadas (ver sección 5.1). Se recomienda el análisis periódico de la piel en todos los pacientes, especialmente aquellos con un mayor riesgo de cáncer de piel (ver Tabla 8 en la sección 4.8).

#### Enfermedad pulmonar intersticial

Se recomienda precaución en pacientes con antecedentes de enfermedad pulmonar crónica ya que pueden ser más propensos a infecciones. Se han notificado acontecimientos de enfermedad pulmonar intersticial (algunos con resultado de muerte) en pacientes tratados con tofacitinib en estudios clínicos de AR y en la fase posterior a la comercialización, aunque se desconoce el papel de la inhibición de la

Janus quinasa (JAK) en estos acontecimientos. Al conocerse que los pacientes asiáticos con AR tienen un riesgo mayor de enfermedad pulmonar intersticial, se debe tener precaución en el tratamiento de estos pacientes.

#### Perforaciones gastrointestinales

Se han notificado casos de perforación gastrointestinal en estudios clínicos, aunque se desconoce el papel de la inhibición de la JAK en estos casos. Tofacitinib se debe usar con precaución en pacientes que pueden tener un mayor riesgo de perforación gastrointestinal (por ejemplo, pacientes con antecedentes de diverticulitis y pacientes que reciben corticosteroides y/o medicamentos antiinflamatorios no esteroideos de forma concomitante). Los pacientes que presenten nuevos signos y síntomas abdominales deben ser evaluados inmediatamente para lograr una identificación temprana de perforación gastrointestinal.

#### Fracturas

Se han observado fracturas en pacientes tratados con tofacitinib.

Tofacitinib se debe usar con precaución en pacientes con factores de riesgo conocidos de fracturas, como pacientes de edad avanzada, mujeres y pacientes que usan corticosteroides, independientemente de la indicación y la dosis.

#### Enzimas hepáticas

El tratamiento con tofacitinib se ha relacionado con un aumento de las enzimas hepáticas en algunos pacientes (ver sección 4.8 Análisis de enzimas hepáticas). Se debe tener precaución cuando se considere iniciar el tratamiento con tofacitinib en pacientes con niveles elevados de alanina aminotransferasa (ALT) o aspartato aminotransferasa (AST), en particular cuando se inicie en combinación con medicamentos potencialmente hepatotóxicos tales como MTX. Una vez iniciado el tratamiento, se recomienda un control rutinario de las pruebas hepáticas y la investigación inmediata de las causas de cualquier aumento de las enzimas hepáticas para identificar posibles casos de lesión hepática inducida por fármacos. Si se sospecha una lesión hepática inducida por fármacos, se debe interrumpir la administración de tofacitinib hasta que se haya excluido este diagnóstico.

#### Hipersensibilidad

Tras la experiencia poscomercialización, se han notificado casos de hipersensibilidad asociada a la administración de tofacitinib. Las reacciones alérgicas incluyeron angioedema y urticaria, y algunas fueron graves. Si presenta alguna reacción alérgica o anafiláctica grave, se debe suspender de forma inmediata el tratamiento con tofacitinib.

#### Parámetros analíticos

##### Linfocitos

El tratamiento con tofacitinib se relacionó con una mayor incidencia de linfopenia en comparación con placebo. Un recuento de linfocitos inferior a 750 células/mm<sup>3</sup> se relacionó con una mayor incidencia de infecciones graves. No se recomienda comenzar o continuar el tratamiento con tofacitinib en pacientes con un recuento de linfocitos confirmado inferior a 750 células/mm<sup>3</sup>. Se debe controlar el recuento de linfocitos al inicio del tratamiento y cada 3 meses a partir de entonces. Para consultar los ajustes recomendados en función de los recuentos de linfocitos, ver sección 4.2.

##### Neutrófilos

El tratamiento con tofacitinib se relacionó con una mayor incidencia de neutropenia (menos de 2 000 células/mm<sup>3</sup>) en comparación con placebo. No se recomienda comenzar el tratamiento con tofacitinib en pacientes adultos con un RAN inferior a 1 000 células/mm<sup>3</sup> y en pacientes pediátricos con un RAN inferior a 1 200 células/mm<sup>3</sup>. Se debe vigilar el RAN al inicio del tratamiento, después de

4 a 8 semanas de tratamiento, y cada 3 meses a partir de entonces. Para consultar los ajustes recomendados en función del RAN, ver sección 4.2.

#### Hemoglobina

El tratamiento con toficitinib se ha relacionado con una reducción en los niveles de hemoglobina. No se recomienda comenzar el tratamiento con toficitinib en pacientes adultos con un valor de hemoglobina inferior a 9 g/dl y en pacientes pediátricos con un valor de hemoglobina inferior a 10 g/dl. Se debe vigilar el valor de hemoglobina al inicio del tratamiento, después de 4 a 8 semanas de tratamiento, y cada 3 meses a partir de entonces. Para consultar los ajustes recomendados en función del nivel de hemoglobina, ver sección 4.2.

#### Control de lípidos

El tratamiento con toficitinib se relacionó con un aumento en los parámetros lipídicos tales como colesterol total, colesterol asociado a lipoproteínas de baja densidad (LDL) y colesterol asociado a lipoproteínas de alta densidad (HDL). Los mayores efectos se observaron generalmente dentro de las 6 semanas de tratamiento. La evaluación de los parámetros lipídicos se debe realizar en las 8 semanas siguientes al inicio del tratamiento con toficitinib. Los pacientes deben tratarse según las guías clínicas para el tratamiento de la hiperlipidemia. El aumento del colesterol total y colesterol LDL relacionado con toficitinib puede reducirse hasta los niveles previos al tratamiento mediante la administración de estatinas.

#### Hipoglucemia en pacientes que están recibiendo tratamiento para la diabetes

Se han notificado casos de hipoglucemia tras el inicio del tratamiento con toficitinib en pacientes que reciben medicación para la diabetes. Puede ser necesario ajustar la dosis de la medicación antidiabética en caso de que se produzca hipoglucemia.

#### Vacunas

Antes de iniciar el tratamiento con toficitinib, se recomienda que todos los pacientes, en particular los pacientes con AIJcp y APs juvenil, sean puestos al día con todas las vacunas según las directrices actuales de vacunación. No se recomienda administrar vacunas de microorganismos vivos simultáneamente con toficitinib. La decisión de utilizar vacunas de microorganismos vivos antes del tratamiento con toficitinib debe hacerse considerando la inmunosupresión preexistente del paciente.

La vacunación profiláctica del zóster debe hacerse considerando las guías de vacunación. Se debe tener una consideración particular en el caso de pacientes con AR prolongada que hayan recibido previamente dos o más FARME biológicos. Solo se debe administrar la vacuna de microorganismos vivos frente a herpes zóster a pacientes con antecedentes conocidos de varicela o a aquellos que sean seropositivos para el virus de la varicela zóster. Si los antecedentes de varicela son dudosos o poco fiables, se recomienda repetir el análisis de anticuerpos frente al virus de la varicela zóster.

La vacunación con vacunas de microorganismos vivos debe realizarse al menos 2 semanas, aunque es preferible 4 semanas, antes del inicio del tratamiento con toficitinib, o de acuerdo con las guías actuales de vacunación en relación a medicamentos inmunomoduladores. No se dispone de datos sobre la transmisión secundaria de infecciones por vacunas de microorganismos vivos en pacientes en tratamiento con toficitinib.

#### Contenido de excipientes

Este medicamento contiene lactosa. Los pacientes con intolerancia hereditaria a galactosa, deficiencia total de lactasa o problemas de absorción de glucosa o galactosa no deben tomar este medicamento.

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por comprimido; esto es, esencialmente “exento de sodio”.

#### 4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

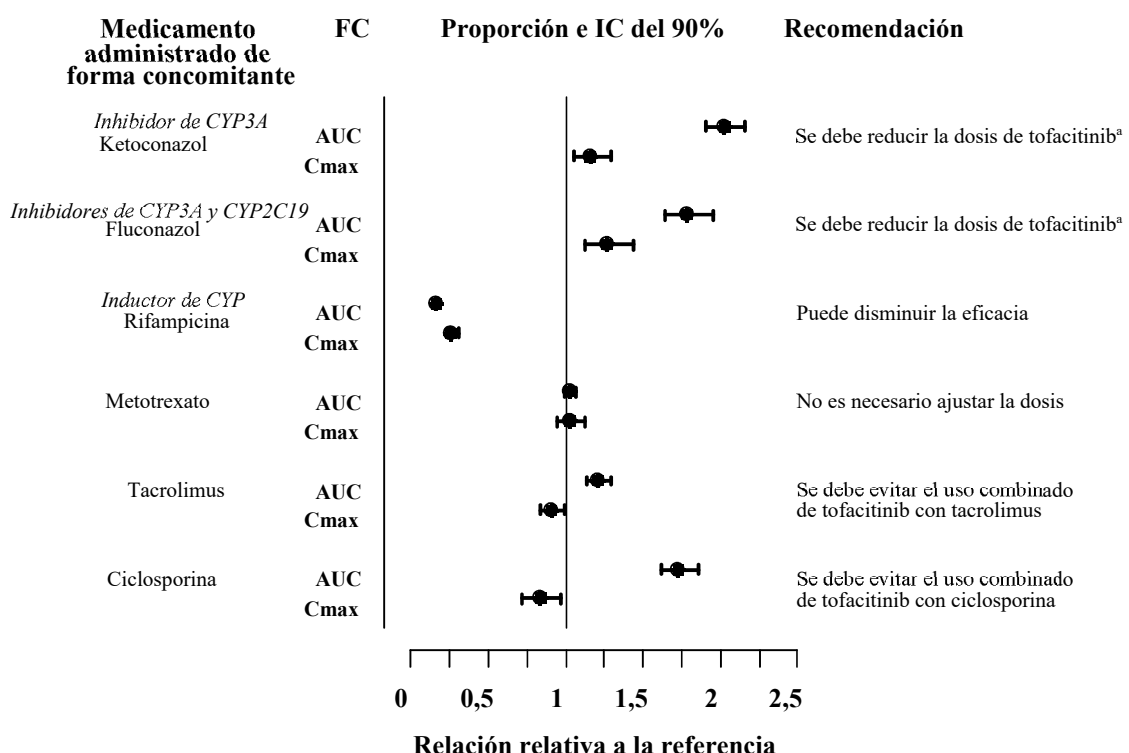
## Influencia potencial de otros medicamentos sobre la farmacocinética (FC) de tofacitinib

Debido a que tofacitinib se metaboliza por el CYP3A4, es probable la interacción con medicamentos que inhiben o inducen al CYP3A4. La exposición a tofacitinib aumenta cuando se administra junto con inhibidores potentes del CYP3A4 (por ejemplo, ketoconazol) o cuando la administración de uno o más medicamentos de forma concomitante da lugar a la inhibición moderada del CYP3A4 y la inhibición potente del CYP2C19 (por ejemplo, fluconazol) (ver sección 4.2).

La exposición a tofacitinib disminuye cuando se administra junto con inductores potentes del CYP (por ejemplo, rifampicina). Es poco probable que los inhibidores que inhiben únicamente al CYP2C19 o la glicoproteína P alteren significativamente la FC de tofacitinib.

La administración concomitante con ketoconazol (un inhibidor potente del CYP3A4), fluconazol (un inhibidor moderado del CYP3A4 e inhibidor potente del CYP2C19), tacrolimus (un inhibidor leve del CYP3A4) y ciclosporina (un inhibidor moderado del CYP3A4) aumentó el AUC de tofacitinib, mientras que rifampicina (un inductor potente del CYP) disminuyó el AUC de tofacitinib. La administración concomitante de tofacitinib con inductores potentes del CYP (por ejemplo, rifampicina) puede dar lugar a la pérdida o la reducción de la respuesta clínica (ver Figura 1). No se recomienda la administración concomitante de inductores potentes del CYP3A4 con tofacitinib. La administración concomitante con ketoconazol y fluconazol aumentó la  $C_{max}$  de tofacitinib, mientras que tacrolimus, ciclosporina y rifampicina disminuyeron la  $C_{max}$  de tofacitinib. La administración concomitante con 15-25 mg de MTX una vez por semana, no tuvo ningún efecto sobre la FC de tofacitinib en pacientes con AR (ver Figura 1).

**Figura 1. Efecto de otros medicamentos sobre la FC de tofacitinib**



Nota: el grupo de referencia es la administración de tofacitinib en monoterapia.

<sup>a</sup> La dosis de tofacitinib se debe reducir a 5 mg dos veces al día en pacientes que estén tomando 10 mg dos veces al día. La dosis de tofacitinib se debe reducir a 5 mg una vez al día en pacientes que estén tomando 5 mg dos veces al día (ver sección 4.2).

#### Influencia potencial de tofacitinib sobre la FC de otros medicamentos

La administración concomitante de tofacitinib no tuvo ningún efecto sobre la FC de los anticonceptivos orales levonorgestrel y etinilestradiol, en voluntarias sanas.

En los pacientes con AR, la administración concomitante de tofacitinib con 15-25 mg de MTX una vez por semana disminuyó el AUC y la C<sub>max</sub> de MTX en un 10 % y 13 %, respectivamente. El grado de disminución en la exposición de MTX no justifica el ajuste de la dosis individualizada de MTX.

#### Población pediátrica

Los estudios de interacción solo se han realizado en adultos.

### **4.6 Fertilidad, embarazo y lactancia**

#### Embarazo

No existen estudios clínicos bien controlados ni adecuados sobre el uso de tofacitinib en mujeres embarazadas. Se ha demostrado que tofacitinib es teratogénico en ratas y conejos, y afecta al parto y al desarrollo peri/postnatal (ver sección 5.3).

Como medida de precaución, está contraindicado utilizar tofacitinib durante el embarazo (ver sección 4.3).

#### Mujeres en edad fértil/anticoncepción en mujeres

Se debe advertir a las mujeres en edad fértil que utilicen métodos anticonceptivos efectivos durante el tratamiento con tofacitinib y hasta al menos 4 semanas tras finalizar el tratamiento.

#### Lactancia

De acuerdo a los datos publicados, tofacitinib se excreta en la leche materna. Se desconocen los efectos de tofacitinib en los lactantes según los datos procedentes de publicaciones y de la poscomercialización, y estos se limitan a un pequeño número de casos sin acontecimientos adversos con una relación causal. No se puede excluir el riesgo en lactantes. Como medida de precaución, está contraindicado utilizar tofacitinib durante la lactancia (ver sección 4.3).

#### Fertilidad

No se han realizado estudios formales sobre el efecto potencial sobre la fertilidad humana. Tofacitinib alteró la fertilidad en ratas hembra, pero no la fertilidad en ratas macho (ver sección 5.3).

### **4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas**

La influencia de tofacitinib sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante.

### **4.8 Reacciones adversas**

#### Resumen del perfil de seguridad

##### *Artritis reumatoide*

Las reacciones adversas graves más frecuentes fueron las infecciones graves (ver sección 4.4). En toda

la población expuesta en los estudios de seguridad a largo plazo, las infecciones graves más frecuentes notificadas con tofacitinib fueron neumonía (1,7 %), herpes zóster (0,6 %), infección del tracto urinario (0,4 %), celulitis (0,4 %), diverticulitis (0,3 %) y apendicitis (0,2 %). Entre las infecciones oportunistas, se notificaron con tofacitinib tuberculosis y otras infecciones micobacterianas, criptococo, histoplasmosis, candidiasis esofágica, herpes zóster multidermatomal, infección por citomegalovirus, infecciones por el virus BK y listeriosis. Algunos pacientes han presentado la enfermedad diseminada en lugar de localizada. Otras infecciones graves que no fueron notificadas en los ensayos clínicos también pueden ocurrir (por ejemplo, coccidioidomicosis).

Las reacciones adversas notificadas con más frecuencia durante los tres primeros meses de los estudios clínicos doble ciego, controlados con placebo o MTX fueron cefalea (3,9 %), infecciones del tracto respiratorio superior (3,8 %), infecciones virales del tracto respiratorio superior (3,3 %), diarrea (2,9 %), náuseas (2,7 %) e hipertensión (2,2 %).

La proporción de pacientes que abandonó el tratamiento debido a reacciones adversas durante los primeros 3 meses de los estudios doble ciego y controlados con placebo o MTX, fue del 3,8 % en los pacientes en tratamiento con tofacitinib. Las infecciones más frecuentes que dieron lugar a la interrupción del tratamiento durante los primeros 3 meses en los estudios clínicos controlados fueron herpes zóster (0,19 %) y neumonía (0,15 %).

#### *Artritis psoriásica*

En general, el perfil de seguridad observado en pacientes con APs activa tratados con tofacitinib estuvo en consonancia con el perfil de seguridad observado en pacientes con AR tratados con tofacitinib.

#### *Espondilitis anquilosante*

En general, el perfil de seguridad observado en pacientes con EA activa tratados con tofacitinib estuvo en consonancia con el perfil de seguridad observado en pacientes con AR tratados con tofacitinib.

#### *Colitis ulcerosa*

Las reacciones adversas notificadas con más frecuencia en pacientes que estaban tomando tofacitinib 10 mg dos veces al día en los estudios de inducción fueron dolor de cabeza, nasofaringitis, náuseas y artralgia.

En los estudios de inducción y mantenimiento, en los grupos de tratamiento con tofacitinib y placebo, las categorías más frecuentes de reacciones adversas graves fueron los trastornos gastrointestinales y las infecciones, y la reacción adversa grave más frecuente fue el empeoramiento de la CU.

En general, el perfil de seguridad observado en pacientes con CU tratados con tofacitinib estuvo en consonancia con el perfil de seguridad de tofacitinib para la indicación de AR.

#### *Tabla de reacciones adversas*

Las reacciones adversas que se enumeran en la siguiente tabla proceden de estudios clínicos en pacientes con AR, APs, EA y CU, y se presentan según la clasificación por órganos y sistemas y categoría de frecuencia, definidas según la siguiente convención: muy frecuentes ( $\geq 1/10$ ), frecuentes ( $\geq 1/100$  a  $< 1/10$ ), poco frecuentes ( $\geq 1/1\,000$  a  $< 1/100$ ), raras ( $\geq 1/10\,000$  a  $< 1/1\,000$ ), muy raras ( $< 1/10\,000$ ) o frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles). Dentro de cada grupo de frecuencia, las reacciones adversas se presentan en el orden decreciente de gravedad.

**Tabla 8: Reacciones adversas**

| Clasificación por órganos y sistemas                                       | Frecuentes<br>≥ 1/100 a<br>< 1/10  | Poco frecuentes<br>≥ 1/1 000 a<br>< 1/100  | Raras<br>≥ 1/10 000 a<br>< 1/1 000   | Muy raras<br>< 1/10 000  | Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles) |
|--|--|--|--|--|---|
| Infecciones e infestaciones  | Neumonía<br>Gripe<br>Herpes zóster<br>Infección del tracto urinario<br>Sinusitis<br>Bronquitis<br>Nasofaringitis<br>Faringitis | Tuberculosis<br>Diverticulitis<br>Pielonefritis<br>Celulitis<br>Herpes simplex<br>Gastroenteritis viral<br>Infección viral | Sepsis<br>Urosepsis<br>Tuberculosis diseminada<br>Bacteriemia<br>Neumonía por <i>Pneumocystis jirovecii</i><br>Neumonía neumocócica<br>Neumonía bacteriana<br>Infección por citomegalovirus<br>Artritis bacteriana | Tuberculosis del sistema nervioso central<br>Meningitis criptocócica<br>Fascitis necrosante<br>Encefalitis<br>Bacteriemia estafilocócica<br>Infección por <i>Mycobacterium avium complex</i><br>Infección micobacteriana atípica |   |
| Neoplasias benignas, malignas y no especificadas (incl. quistes y pólipos) |  | Cáncer de pulmón<br>Cáncer de piel no melanoma   | Linfoma  |  |   |
| Trastornos de la sangre y del sistema linfático                            | Linfopenia<br>Anemia   | Leucopenia<br>Neutropenia  |  |  |   |
| Trastornos del sistema inmunológico  |  |  |  |  | Hipersensibilidad*<br>Angioedema*<br>Urticaria*                               |
| Trastornos del metabolismo y de la nutrición                               |  | Dislipidemia<br>Hiperlipidemia<br>Deshidratación   |  |  |   |
| Trastornos psiquiátricos   |  | Insomnio   |  |  |   |
| Trastornos del sistema nervioso  | Cefalea  | Parestesia   |  |  |   |
| Trastornos cardíacos   |  | Infarto de miocardio   |  |  |   |
| Trastornos vasculares  | Hipertensión   | Tromboembolismo venoso**   |  |  |   |
| Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos                        | Tos  | Disnea<br>Congestión sinusal   |  |  |   |
| Trastornos gastrointestinales  | Dolor abdominal<br>Vómitos<br>Diarrea<br>Náuseas<br>Gastritis<br>Dispepsia   |  |  |  |   |

| Clasificación por órganos y sistemas   | Frecuentes<br>≥ 1/100 a < 1/10        | Poco frecuentes<br>≥ 1/1 000 a < 1/100   | Raras<br>≥ 1/10 000 a < 1/1 000    | Muy raras<br>< 1/10 000 | Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles) |
|--|---------------------------------------|--|------------------------------------|-------------------------|---|
| Trastornos hepatobiliares  |                                       | Esteatosis hepática<br>Elevación de enzimas hepáticas<br>Transaminasas elevadas<br>Gamma-glutamil-transferasa elevada      | Prueba anormal de función hepática |                         |   |
| Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo  | Erupción<br>Acné                      | Eritema<br>Prurito   |                                    |                         |   |
| Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo                               | Artralgia                             | Inflamación articular<br>Tendinitis  | Dolor musculoesquelético           |                         |   |
| Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración                    | Edema periférico                      | Pirexia<br>Fatiga  |                                    |                         |   |
| Exploraciones complementarias  | Creatinfosfoquinasa en sangre elevada | Creatinina elevada en sangre<br>Colesterol elevado en sangre<br>Lipoproteínas de baja densidad elevadas<br>Aumento de peso |                                    |                         |   |
| Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de procedimientos terapéuticos |                                       | Esguince de ligamentos<br>Desgarro muscular  |                                    |                         |   |

\*Datos de notificaciones espontáneas

\*\*Tromboembolismo venoso incluye EP, TVP y trombosis venosa retiniana

## Descripción de las reacciones adversas seleccionadas

### Tromboembolismo venoso

#### *Artritis reumatoide*

En un estudio posautorización de seguridad, a gran escala (N = 4 362), aleatorizado, en pacientes con artritis reumatoide que tenían 50 años de edad o más y que presentaban al menos un factor de riesgo cardiovascular (CV) adicional, se observó un aumento de la incidencia de TEV dependiente de la dosis en pacientes tratados con toficitinib en comparación con los tratados con inhibidores del TNF (ver sección 5.1). La mayoría de estos acontecimientos fueron graves y algunos tuvieron un desenlace mortal. Las tasas de incidencia (IC del 95 %) de EP para toficitinib 5 mg dos veces al día, toficitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF fueron 0,17 (0,08; 0,33), 0,50 (0,32; 0,74) y 0,06 (0,01; 0,17) pacientes con acontecimientos por cada 100 pacientes-año, respectivamente. En comparación con los inhibidores del TNF, el cociente de riesgo (*Hazard Ratio*, HR, por sus siglas en inglés) para EP fue de 2,93 (0,79; 10,83) y 8,26 (2,49; 27,43) para toficitinib 5 mg dos veces al día y toficitinib 10 mg dos veces al día, respectivamente (ver sección 5.1). En los pacientes tratados con toficitinib en los que se observó EP, la mayoría (97 %) tenía factores de riesgo de TEV.

#### *Espondilitis anquilosante*

En los estudios clínicos controlados aleatorizados en fase 2 y fase 3 combinados, no hubo acontecimientos de TEV en 420 pacientes (233 pacientes-año de observación) a quienes se les administró toficitinib durante un máximo de 48 semanas.

#### *Colitis ulcerosa (CU)*

En el ensayo de extensión en curso en CU, se han observado casos de EP y TVP en pacientes que toman toficitinib 10 mg dos veces al día y con factores de riesgo de TEV subyacentes.

### Infecciones generales

#### *Artritis reumatoide*

En los estudios clínicos controlados en fase 3, el porcentaje de infecciones durante 0-3 meses en los grupos con toficitinib en monoterapia 5 mg dos veces al día (un total de 616 pacientes) y 10 mg dos veces al día (un total de 642 pacientes), fue del 16,2 % (100 pacientes) y 17,9 % (115 pacientes), respectivamente, en comparación con el 18,9 % (23 pacientes) en el grupo de placebo (un total de 122 pacientes). En los estudios clínicos controlados de fase 3 con tratamiento de base con FARME, el porcentaje de infecciones durante 0-3 meses en los grupos con toficitinib más FARME, a la dosis de 5 mg dos veces al día (un total de 973 pacientes) y de 10 mg dos veces al día (un total de 969 pacientes) fue del 21,3 % (207 pacientes) y 21,8 % (211 pacientes), respectivamente, en comparación con el 18,4 % (103 pacientes) en el grupo de placebo con FARME (un total de 559 pacientes).

Las infecciones notificadas con más frecuencia fueron infecciones del tracto respiratorio superior y nasofaringitis (3,7 % y 3,2 %, respectivamente).

La tasa global de incidencia de infecciones con toficitinib en toda la población expuesta en los estudios de seguridad a largo plazo (un total de 4 867 pacientes) fue de 46,1 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año (43,8 y 47,2 pacientes afectados con 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente). En los pacientes tratados en monoterapia (1 750 en total), la proporción fue de 48,9 y 41,9 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año con 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente. En los pacientes con tratamiento de base con FARME (3 117 en total), la proporción fue de 41,0 y 50,3 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año con 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente.

#### *Espondilitis anquilosante*

En los estudios clínicos en fase 2 y fase 3 combinados, durante el período controlado con placebo de hasta 16 semanas, la frecuencia de infecciones en el grupo de toficitinib 5 mg dos veces al día (185 pacientes) fue del 27,6 % y la frecuencia en el grupo de placebo (187 pacientes) fue del 23,0 %. En los

estudios clínicos en fase 2 y fase 3 combinados, entre los 316 pacientes tratados con tofacitinib 5 mg dos veces al día durante un máximo de 48 semanas, la frecuencia de infecciones fue del 35,1 %.

#### *Colitis ulcerosa*

En los estudios aleatorizados de inducción en fase 2/3 de 8 semanas, la proporción de pacientes con infecciones fue del 21,1 % (198 pacientes) en el grupo de tofacitinib 10 mg dos veces al día comparado con el 15,2 % (43 pacientes) en el grupo placebo. En el estudio aleatorizado de mantenimiento en fase 3 de 52 semanas, la proporción de pacientes con infecciones fue del 35,9 % (71 pacientes) en el grupo de tofacitinib 5 mg dos veces al día y del 39,8 % (78 pacientes) en el grupo de tofacitinib 10 mg dos veces al día, en comparación con el 24,2 % (48 pacientes) en el grupo placebo.

En toda la experiencia del tratamiento con tofacitinib, la infección notificada con más frecuencia fue la nasofaringitis, que se presentó en el 18,2 % de los pacientes (211 pacientes).

En toda la experiencia del tratamiento con tofacitinib, la tasa global de incidencia de infecciones fue de 60,3 eventos por cada 100 pacientes-año (que implicó al 49,4 % de los pacientes, un total de 572 pacientes).

#### *Infecciones graves*

##### *Artritis reumatoide*

En los ensayos clínicos controlados de 6 meses y 24 meses de duración, la proporción de infecciones graves en el grupo de tofacitinib 5 mg dos veces al día en monoterapia fue de 1,7 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año. En el grupo de tofacitinib 10 mg dos veces al día en monoterapia, la proporción fue de 1,6 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año, la proporción fue de 0 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año en el grupo de placebo, y la proporción fue de 1,9 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año en el grupo de MTX.

En los estudios de 6, 12 o 24 meses de duración, la proporción de infecciones graves en los grupos de tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día con FARME fue de 3,6 y 3,4 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año, respectivamente, en comparación con 1,7 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año en el grupo de placebo con FARME.

En toda la población expuesta en los estudios de seguridad a largo plazo, la proporción general de infecciones graves fue de 2,4 y 3,0 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año en los grupos de tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente. Las infecciones graves más frecuentes fueron neumonía, herpes zóster, infección del tracto urinario, celulitis, gastroenteritis y diverticulitis. Se han notificado casos de infecciones oportunistas (ver sección 4.4).

En un estudio posautorización de seguridad, a gran escala (N = 4 362), aleatorizado, en pacientes con AR que tenían 50 años o más y que presentaban al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, se observó un aumento dependiente de la dosis de infecciones graves con tofacitinib en comparación con inhibidores del TNF (ver sección 4.4).

Las tasas de incidencia (IC del 95 %) de infecciones graves para tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF fueron 2,86 (2,41; 3,37), 3,64 (3,11; 4,23) y 2,44 (2,02; 2,92) pacientes con acontecimientos por cada 100 pacientes-año, respectivamente. En comparación con los inhibidores del TNF, el cociente de riesgo (HR) para infecciones graves fue de 1,17 (0,92; 1,50) y 1,48 (1,17; 1,87) para tofacitinib 10 mg dos veces al día y tofacitinib 5 mg dos veces al día, respectivamente.

##### *Espondilitis anquilosante*

En los estudios clínicos en fase 2 y fase 3 combinados, entre los 316 pacientes tratados con tofacitinib 5 mg dos veces al día durante un máximo de 48 semanas, hubo una infección grave (meningitis aséptica) dando lugar a un índice de 0,43 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año.

### *Colitis ulcerosa*

Las tasas de incidencia y los tipos de infecciones graves en los estudios clínicos de CU fueron en general similares a los notificados en estudios clínicos de AR en los grupos de tratamiento de tofacitinib en monoterapia.

### *Infecciones graves en pacientes de edad avanzada*

De los 4 271 pacientes incluidos en los estudios I-VI de AR (ver sección 5.1), un total de 608 pacientes con AR tenían 65 años de edad o más, incluidos 85 pacientes de 75 años de edad y mayores. La frecuencia de infecciones graves entre los pacientes tratados con tofacitinib de 65 años de edad y mayores fue más alta con respecto a los menores de 65 años (4,8 por cada 100 pacientes-año frente a 2,4 por cada 100 pacientes-año, respectivamente).

En un estudio posautorización de seguridad, a gran escala (N = 4 362), aleatorizado, en pacientes con AR que tenían 50 años o más y que presentaban al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, se observó un aumento de infecciones graves en pacientes de 65 años de edad y mayores para tofacitinib 10 mg dos veces al día en comparación con los inhibidores del TNF y tofacitinib 5 mg dos veces al día (ver sección 4.4). Las tasas de incidencia (IC del 95 %) para infecciones graves en pacientes  $\geq$  65 años fueron 4,03 (3,02; 5,27), 5,85 (4,64; 7,30) y 3,73 (2,81; 4,85) pacientes con acontecimientos por cada 100 pacientes-año para tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF, respectivamente.

En comparación con los inhibidores del TNF, el cociente de riesgo (HR) para infecciones graves en pacientes  $\geq$  65 años de edad fue de 1,08 (0,74; 1,58) y 1,55 (1,10; 2,19) para tofacitinib 5 mg dos veces al día y tofacitinib 10 mg dos veces al día, respectivamente.

### *Infecciones graves en un estudio de seguridad observacional posautorización*

Los datos de un estudio de seguridad observacional posautorización que evaluó tofacitinib en pacientes con AR procedentes de un registro (US Corrona) mostraron una tasa de incidencia numéricamente más alta de infecciones graves con el comprimido de liberación prolongada de 11 mg administrado una vez al día que con el comprimido recubierto con película de 5 mg administrado dos veces al día. Las tasas brutas de incidencia (IC del 95 %) (es decir, sin ajustar por edad o sexo) de la disponibilidad de cada formulación a los 12 meses después del inicio del tratamiento fueron 3,45 (1,93; 5,69) y 2,78 (1,74; 4,21) y a los 36 meses fueron 4,71 (3,08; 6,91) y 2,79 (2,01; 3,77) pacientes con acontecimientos por 100 pacientes-año en los grupos de comprimidos de liberación prolongada de 11 mg una vez al día y comprimidos recubiertos con película de 5 mg dos veces al día, respectivamente. El cociente de riesgo (*Hazard Ratio*) no ajustado fue 1,30 (IC del 95 %: 0,67; 2,50) a los 12 meses y 1,93 (IC del 95 %: 1,15; 3,24) a los 36 meses para la dosis de 11 mg de liberación prolongada una vez al día en comparación con la dosis de 5 mg recubierta con película dos veces al día. Los datos se basan en un pequeño número de pacientes con acontecimientos observados con intervalos de confianza relativamente grandes y un tiempo de seguimiento limitado.

### *Reactivación viral*

Los pacientes japoneses o coreanos tratados con tofacitinib, los pacientes con AR prolongada que hubieran sido tratados con anterioridad con dos o más FARMÉ biológicos, los pacientes con un RAL inferior a 1 000 células/mm<sup>3</sup> o los pacientes tratados con 10 mg dos veces al día pueden tener un aumento en el riesgo de herpes zóster (ver sección 4.4).

En un estudio de seguridad posautorización a gran escala aleatorizado (N = 4 362) en pacientes con AR de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, se observó un aumento en los acontecimientos de herpes zóster en pacientes tratados con tofacitinib en comparación con inhibidores del TNF. Las tasas de incidencia (IC del 95 %) de herpes zóster para tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF fueron 3,75 (3,22; 4,34), 3,94 (3,38; 4,57) y 1,18 (0,90; 1,52) pacientes con acontecimientos por 100 pacientes-año, respectivamente.

## Pruebas analíticas

### *Linfocitos*

En los estudios clínicos controlados de AR, se confirmaron disminuciones en el RAL por debajo de 500 células/mm<sup>3</sup> en el 0,3 % de los pacientes y en el RAL entre 500 y 750 células/mm<sup>3</sup> en el 1,9 % de los pacientes con las dosis de 5 mg dos veces al día y 10 mg dos veces al día combinadas.

En la población de los estudios de seguridad a largo plazo de AR, se confirmaron disminuciones en el RAL por debajo de 500 células/mm<sup>3</sup> en el 1,3 % de los pacientes y en el RAL entre 500 y 750 células/mm<sup>3</sup> en el 8,4 % de los pacientes con las dosis de 5 mg dos veces al día y 10 mg dos veces al día combinadas.

Los RAL confirmados por debajo de 750 células/mm<sup>3</sup> se relacionaron con un aumento de la incidencia de infecciones graves (ver sección 4.4).

En los estudios clínicos de CU, los cambios en el RAL observados con el tratamiento con tofacitinib fueron similares a los cambios observados en los estudios clínicos de AR.

### *Neutrófilos*

En los estudios clínicos de AR controlados, se confirmaron disminuciones en el RAN por debajo de 1 000 células/mm<sup>3</sup> en el 0,08 % de los pacientes con las dosis de 5 mg dos veces al día y 10 mg dos veces al día combinadas. No se observaron disminuciones confirmadas en el RAN por debajo de 500 células/mm<sup>3</sup> en ningún grupo de tratamiento. No hubo una relación clara entre la neutropenia y la aparición de infecciones graves.

En la población de los estudios de seguridad a largo plazo de AR, el patrón y la incidencia de las disminuciones confirmadas en el RAN se mantuvieron en línea con los observados en los ensayos clínicos controlados (ver sección 4.4).

En los estudios clínicos de CU, los cambios en el RAN observados con el tratamiento con tofacitinib fueron similares a los cambios observados en los estudios clínicos de AR.

### *Plaquetas*

Los pacientes en los estudios clínicos controlados en fase 3 (AR, APs, EA y CU) debían tener un recuento de plaquetas  $\geq 100\,000$  células/mm<sup>3</sup> para ser elegibles para la inclusión; por tanto, no hay información disponible de pacientes con un recuento de plaquetas  $< 100\,000$  células/mm<sup>3</sup> antes del inicio del tratamiento con tofacitinib.

### *Análisis de enzimas hepáticas*

Se han observado con poca frecuencia aumentos confirmados de las enzimas hepáticas por encima de 3 veces el límite superior de la normalidad (3 x LSN) en pacientes con AR. En aquellos pacientes que presentaron un aumento de las enzimas hepáticas, la modificación del régimen de tratamiento, como la reducción de la dosis de los FARME administrados de forma concomitante, la interrupción del tratamiento con tofacitinib o la reducción de la dosis de tofacitinib, dio lugar a la disminución o la normalización de las enzimas hepáticas.

En la parte controlada del estudio en monoterapia de fase 3 de AR (0-3 meses) (estudio I, ver sección 5.1), se observaron aumentos de la ALT por encima de 3 x LSN en el 1,65 %, 0,41 % y 0 % de los pacientes que recibieron placebo y tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente. En este estudio, se observaron aumentos de la AST por encima de 3 x LSN en el 1,65 %, 0,41 % y 0 % de los pacientes que recibieron placebo y tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente.

En el estudio de monoterapia de fase 3 de AR (0-24 meses) (estudio VI, ver sección 5.1), se observaron aumentos de la ALT por encima de 3 x LSN en el 7,1 %, 3,0 % y 3,0 % de los pacientes tratados con MTX y tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente. En este estudio, se observaron aumentos de la AST por encima de 3 x LSN en el 3,3 %, 1,6 % y 1,5 % de los pacientes que recibieron MTX y tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente.

En la parte controlada de los estudios de fase 3 de AR con tratamiento de base con FARME (0-3 meses) (estudio II-V, ver sección 5.1), se observaron aumentos de la ALT por encima de 3 x LSN en el 0,9 %, 1,24 % y 1,14 % de los pacientes que recibieron placebo y tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente. En estos estudios, se observaron aumentos de la AST por encima de 3 x LSN en el 0,72 %, 0,5 % y 0,31 % de los pacientes que recibieron placebo y tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente.

En los estudios de extensión a largo plazo de AR, en monoterapia, se observaron aumentos de la ALT por encima de 3 x LSN en el 1,1 % y 1,4 % de los pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente. Se observaron aumentos de la AST por encima de 3 x LSN en < 1,0 % en ambos grupos tratados con tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día.

En los estudios de extensión a largo plazo de AR, con tratamiento de base con FARME, se observaron aumentos de la ALT por encima de 3 x LSN en el 1,8 % y 1,6 % de los pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente. Se observaron aumentos de la AST por encima de 3 x LSN en < 1,0 % in ambos grupos tratados con tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día.

En un estudio de seguridad posautorización aleatorizado a gran escala (N = 4 362) en pacientes con AR de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, se observaron aumentos de la ALT superiores o iguales a 3 x LSN en el 6,01 %, 6,54 % y 3,77 % de los pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF, respectivamente. Se observaron aumentos de la AST superiores o iguales a 3 x LSN en el 3,21 %, 4,57 % y 2,38 % de los pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF, respectivamente.

En los estudios clínicos de CU, los cambios en los análisis de enzimas hepáticas observados con el tratamiento con tofacitinib fueron similares a los cambios observados en los estudios clínicos de AR.

### *Lípidos*

El aumento en los parámetros lipídicos (colesterol total, colesterol LDL, colesterol HDL y triglicéridos) se evaluó por primera vez 1 mes después del comienzo del tratamiento con tofacitinib en los estudios clínicos doble ciego y controlados de AR. Se observaron aumentos en dicho momento y se mantuvieron estables después.

A continuación se resumen los cambios en los parámetros lipídicos desde el inicio hasta el final del estudio (6-24 meses) en los estudios clínicos controlados de AR:

- Los valores medios de colesterol LDL aumentaron en un 15 % en el grupo de tofacitinib 5 mg dos veces al día y un 20 % en el grupo de tofacitinib 10 mg dos veces al día en el mes 12, y aumentaron en un 16 % en el grupo de tofacitinib 5 mg dos veces al día y un 19 % en el grupo de tofacitinib 10 mg dos veces al día en el mes 24.
- Los valores medios de colesterol HDL aumentaron en un 17 % en el grupo de tofacitinib 5 mg dos veces al día y un 18 % en el grupo de tofacitinib 10 mg dos veces al día en el mes 12, y aumentaron en un 19 % en el grupo de tofacitinib 5 mg dos veces al día y un 20 % en el grupo tofacitinib 10 mg dos veces al día en el mes 24.

Tras la retirada del tratamiento con tofacitinib, los niveles lipídicos volvieron a los valores iniciales.

Los valores medios del cociente colesterol LDL/colesterol HDL y el cociente apolipoproteína B (ApoB)/ApoA1 no cambiaron sustancialmente en los pacientes tratados con tofacitinib.

En un estudio clínico controlado de AR, el aumento del colesterol LDL y la ApoB se redujo a niveles previos al tratamiento en respuesta a una terapia con estatinas.

En la población de los estudios de seguridad a largo plazo de AR, el aumento de los parámetros lipídicos fue compatible con el observado en los estudios clínicos controlados.

En un estudio de seguridad posautorización aleatorizado a gran escala (N = 4 362) en pacientes con AR de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, los cambios en los parámetros lipídicos desde el inicio del estudio hasta los 24 meses se resumen a continuación:

- Los valores medios de colesterol LDL aumentaron en un 13,80 %, 17,04 % y 5,50 % en pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidor del TNF, respectivamente, en el mes 12. En el mes 24, el aumento fue del 12,71 %, 18,14 % y 3,64 %, respectivamente.
- Los valores medios de colesterol HDL aumentaron un 11,71 %, 13,63 % y 2,82 % en pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidor del TNF, respectivamente, en el mes 12. En el mes 24, el aumento fue del 11,58 %, 13,54 % y 1,42 %, respectivamente.

En los estudios clínicos de CU, los cambios en los lípidos observados con el tratamiento con tofacitinib fueron similares a los cambios observados en los estudios clínicos de AR.

#### Infarto de miocardio

##### *Artritis reumatoide*

En un estudio posautorización de seguridad aleatorizado a gran escala (N = 4 362) en pacientes con AR de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, las tasas de incidencia (IC del 95 %) de infarto de miocardio no mortal para tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF fueron de 0,37 (0,22; 0,57), 0,33 (0,19; 0,53) y 0,16 (0,07; 0,31) pacientes con episodios por cada 100 pacientes-año, respectivamente. Se notificaron pocos infartos de miocardio mortales con tasas similares en pacientes tratados con tofacitinib en comparación con los inhibidores del TNF (ver las secciones 4.4 y 5.1). El estudio requirió un seguimiento de al menos 1 500 pacientes durante 3 años.

#### Neoplasias malignas excepto CPNM

##### *Artritis reumatoide*

En un estudio posautorización de seguridad aleatorizado a gran escala (N = 4 362) en pacientes con AR de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, las tasas de incidencia (IC del 95 %) de cáncer de pulmón para tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF fueron de 0,23 (0,12; 0,40), 0,32 (0,18; 0,51) y 0,13 (0,05; 0,26) pacientes con episodios por cada 100 pacientes-año, respectivamente (ver las secciones 4.4 y 5.1). El estudio requirió un seguimiento de al menos 1 500 pacientes durante 3 años.

Las tasas de incidencia (IC del 95 %) del linfoma para tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF fueron de 0,07 (0,02; 0,18), 0,11 (0,04; 0,24) y 0,02 (0,00; 0,10) pacientes con episodios por cada 100 pacientes-año, respectivamente (ver las secciones 4.4 y 5.1).

#### Población pediátrica

##### *Artritis idiopática juvenil de curso poliarticular y APs juvenil*

Las reacciones adversas en los pacientes con AIJ en el programa de desarrollo clínico fueron consistentes en tipo y en frecuencia con las observadas en pacientes adultos con AR, con la excepción de algunas infecciones (gripe, faringitis, sinusitis, infección viral) y trastornos gastrointestinales o

generales (dolor abdominal, náuseas, vómitos, pirexia, dolor de cabeza, tos), que fueron más frecuentes en la población pediátrica con AIJ. MTX fue el FARME sintético convencional utilizado en combinación con mayor frecuencia (en el Día 1, 156 de 157 pacientes con FARME sintético convencional tomaron MTX). No hay datos suficientes sobre el perfil de seguridad de tofacitinib utilizado en combinación con otros FARME sintéticos convencionales.

#### *Infecciones*

En la parte doble ciego del ensayo pivotal de fase 3 (estudio JIA-I), la infección fue la reacción adversa notificada con más frecuencia (44,3 %). Las infecciones fueron generalmente de leve a moderada en cuanto a gravedad.

En la población de seguridad integrada, 7 pacientes sufrieron infecciones graves durante el tratamiento con tofacitinib durante el periodo de notificación (hasta 28 días después de la última dosis del medicamento del estudio), lo que representa una tasa de incidencia de 1,92 pacientes con eventos por 100 pacientes-año: neumonía, empiema epidural (con sinusitis y absceso subperióstico), quiste pilonidal, apendicitis, pielonefritis por *Escherichia*, absceso en una extremidad e infección del tracto urinario.

En la población de seguridad integrada, 3 pacientes tuvieron eventos no graves de *herpes zóster* (HZ) dentro del periodo de notificación, lo que representa una tasa de incidencia de 0,82 pacientes con eventos por 100 pacientes-año. Un (1) paciente adicional tuvo un evento de HZ grave fuera del periodo de notificación.

#### *Eventos hepáticos*

Los pacientes del estudio pivotal de AIJ tenían que tener unos niveles de AST y ALT inferiores a 1,5 veces el límite superior de lo normal (LSN) para ser elegibles para el reclutamiento. En la población de seguridad integrada, hubo 2 pacientes con aumentos de ALT  $\geq 3$  veces el LSN en 2 visitas consecutivas. Ninguno de los eventos cumplió con los criterios de la Ley de Hy. Ambos pacientes estaban en tratamiento con MTX y ambos eventos se resolvieron después de la interrupción de MTX y la suspensión permanente de tofacitinib.

#### *Pruebas analíticas*

Los cambios en las pruebas analíticas en pacientes con AIJ en el programa de desarrollo clínico fueron consistentes con los observados en pacientes adultos con AR. Los pacientes del estudio pivotal de AIJ debían tener un recuento de plaquetas  $\geq 100\,000$  células/mm<sup>3</sup> para ser elegibles para el reclutamiento, por lo tanto, no hay información disponible de pacientes con AIJ con un recuento de plaquetas  $< 100\,000$  células/mm<sup>3</sup> antes del inicio del tratamiento con tofacitinib.

#### 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**

En caso de sobredosis, se recomienda vigilar al paciente por si presentara signos y síntomas de reacciones adversas. No existe un antídoto específico para la sobredosis con tofacitinib. El tratamiento debe ser sintomático y de apoyo.

Los datos farmacocinéticos de una dosis única de hasta e igual a 100 mg en voluntarios sanos, indican que es previsible que más del 95 % de la dosis administrada sea eliminada en las 24 horas siguientes a la administración.

## 5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

### 5.1 Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: Inmunosupresores, inhibidores de la Janus quinasa (JAK), código ATC: L04AF01.

#### Mecanismo de acción

Tofacitinib es un inhibidor potente y selectivo de la familia de las JAK. En ensayos enzimáticos, tofacitinib inhibe JAK1, JAK2, JAK3 y, en menor medida, TyK2. Por el contrario, tofacitinib tiene un alto grado de selectividad frente a otras quinasas en el genoma humano. En las células humanas, tofacitinib inhibe preferentemente las señales de transducción activadas por receptores de citoquinas heterodiméricos que se unen a JAK3 y/o JAK1, con una selectividad funcional superior a la de los receptores de citoquinas que activan señales de transducción a través de pares de JAK2. La inhibición de JAK1 y JAK3 por tofacitinib atenúa las señales de transducción activadas por las interleucinas (IL-2, -4, -6, -7, -9, -15 y -21) y los interferones de tipo I y II, lo que da lugar a la modulación de la respuesta inmune e inflamatoria.

#### Efectos farmacodinámicos

En los pacientes con AR, el tratamiento de hasta 6 meses con tofacitinib se relacionó con una reducción dependiente de la dosis de las células NK (*natural-killer*) CD16/56+ circulantes, produciéndose reducciones máximas estimadas aproximadamente a las 8-10 semanas siguientes al inicio del tratamiento. Estos cambios generalmente se corrigen en las 2-6 semanas siguientes a la interrupción del tratamiento. El tratamiento con tofacitinib se relacionó con aumentos dependientes de la dosis, en el recuento de linfocitos B. Los cambios en los recuentos de linfocitos T circulantes y los subgrupos de linfocitos T (CD3+, CD4+ y CD8+) fueron pequeños e inconsistentes.

Después del tratamiento a largo plazo (la duración media del tratamiento con tofacitinib fue de 5 años aproximadamente), los recuentos de CD4+ y CD8+ mostraron disminuciones medias del 28 % y 27 %, respectivamente, respecto a los valores iniciales. En contraposición con la disminución observada después de la administración a corto plazo, los recuentos de células NK (*natural-killer*) CD16/56+ mostraron un aumento medio del 73 % respecto al valor inicial. Los recuentos de linfocitos B CD19+ no mostraron aumentos adicionales después del tratamiento a largo plazo con tofacitinib. Todos estos cambios en los subgrupos de linfocitos volvieron a los valores iniciales después de la interrupción temporal del tratamiento. No hubo ningún indicio de que existiera una relación entre las infecciones graves u oportunistas o el herpes zóster y el recuento de los subgrupos de linfocitos (ver sección 4.2 para el seguimiento del recuento absoluto de linfocitos).

Los cambios en los niveles séricos totales de IgG, IgM e IgA durante 6 meses de tratamiento con tofacitinib en pacientes con AR fueron pequeños, no dependientes de la dosis y similares a los observados en el grupo de placebo, lo que indica ausencia de supresión humoral sistémica.

Después del tratamiento con tofacitinib en pacientes con AR, se observó una rápida disminución de la proteína C reactiva (PCR) sérica que se mantuvo a lo largo del tratamiento. Los cambios en la PCR observados en el tratamiento con tofacitinib no se revirtieron completamente en las 2 semanas siguientes a la interrupción del tratamiento, lo que indica una mayor duración de la actividad farmacodinámica en comparación con la vida media.

#### Estudios con vacunas

En un estudio clínico controlado con pacientes con AR que comenzaron con tofacitinib 10 mg dos veces al día o placebo, el número de pacientes que respondieron a la vacuna frente a la gripe fue similar en ambos grupos: tofacitinib (57 %) y placebo (62 %). Respecto a la vacuna antineumocócica polisacáridica, el número de pacientes que respondieron a la vacuna fueron los siguientes: 32 % con

tofacitinib y MTX; 62 % con tofacitinib en monoterapia; 62 % con MTX en monoterapia y 77 % con placebo. Se desconoce la importancia clínica de estos datos; sin embargo, se obtuvieron resultados similares en un estudio independiente con la vacuna de la gripe y la vacuna antineumocócica polisacáridica en pacientes que recibieron tofacitinib 10 mg dos veces al día a largo plazo.

Se realizó un estudio controlado en pacientes con AR con tratamiento de base con MTX, inmunizados con una vacuna frente al herpes de virus vivos atenuados de 2 a 3 semanas antes de iniciar un tratamiento de 12 semanas con tofacitinib 5 mg dos veces al día o placebo. Se observaron indicios de respuestas humorales y mediadas por células contra el virus de la varicela zóster a las 6 semanas, tanto en los pacientes tratados con tofacitinib como con placebo. Estas respuestas fueron similares a las observadas en voluntarios sanos de 50 años y mayores. Un paciente sin antecedentes previos de infección por varicela y sin anticuerpos frente a la varicela al inicio del estudio, experimentó una diseminación de la cepa vacunal de la varicela 16 días después de la vacunación. El tratamiento con tofacitinib se interrumpió y el paciente se recuperó con una terapia estándar de medicamento antiviral. Este paciente posteriormente desarrolló una respuesta humoral y celular sólida, si bien con retraso, a la vacuna (ver sección 4.4).

#### Eficacia clínica y seguridad

##### *Artritis reumatoide*

La eficacia y seguridad de tofacitinib comprimidos recubiertos con película se evaluó en 6 estudios aleatorizados, doble ciego, controlados y multicéntricos, en pacientes mayores de 18 años de edad con AR activa diagnosticada de acuerdo con los criterios del Colegio Americano de Reumatología (ACR, por sus siglas en inglés). La Tabla 9 proporciona información sobre las características del diseño del estudio y la población tratada.

**Tabla 9: Estudios clínicos en fase 3 de tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día en pacientes con AR**

| Estudios                     | Estudio I<br>(ORAL Solo) | Estudio II<br>(ORAL Sync) | Estudio III<br>(ORAL Standard) | Estudio IV<br>(ORAL Scan) | Estudio V<br>(ORAL Step) | Estudio VI<br>(ORAL Start)                          | Estudio VII<br>(ORAL Strategy)  |
|------------------------------|--------------------------|---------------------------|--------------------------------|---------------------------|--------------------------|---|---|
| Población                    | FARME-RI                 | FARME-RI                  | MTX-RI                         | MTX-RI                    | iTNF-RI                  | MTX-naïve <sup>a</sup>                              | MTX-RI  |
| Control                      | Placebo                  | Placebo                   | Placebo                        | Placebo                   | Placebo                  | MTX   | MTX, ADA  |
| Tratamiento de base          | Ninguno <sup>b</sup>     | FARMEsc                   | MTX                            | MTX                       | MTX                      | Ninguno <sup>b</sup>                                | 3 grupos paralelos:<br>• Tofacitinib en monoterapia<br>• Tofacitinib + MTX<br>• ADA + MTX |
| Características principales  | Monoterapia              | Varios FARMEsc            | Control activo (ADA)           | Radiografía               | iTNF-RI                  | Monoterapia, c comparador activo (MTX), radiografía | Tofacitinib con y sin MTX en comparación con ADA con MTX                                  |
| Número de pacientes tratados | 610                      | 792                       | 717                            | 797                       | 399                      | 956   | 1 146   |
| Duración total del estudio   | 6 meses                  | 1 año                     | 1 año                          | 2 años                    | 6 meses                  | 2 años  | 1 año   |

| Estudios   | Estudio I<br>(ORAL Solo)                                | Estudio II<br>(ORAL Sync)   | Estudio III<br>(ORAL Standard)                           | Estudio IV<br>(ORAL Scan)  | Estudio V<br>(ORAL Step)                       | Estudio VI<br>(ORAL Start) | Estudio VII<br>(ORAL Strategy) |
|--|---|---|--|--|--|----------------------------|--------------------------------|
| Variables co-primarias de eficacia <sup>c</sup>                                    | Mes 3:<br>ACR20<br>HAQ-DI<br>DAS28-4(VSG)< 2,6<br>< 2,6 | Mes 6:<br>ACR20<br>DAS28-4(VSG)< 2,6<br>Mes 3:<br>HAQ-DI  | Mes 6:<br>ACR20<br>DAS28-4(VSG)< 2,6<br>Mes 3:<br>HAQ-DI | Mes 6:<br>ACR20<br>mTSS<br>DAS28-4(VSG)< 2,6<br>Mes 3:<br>HAQ-DI | Mes 3:<br>ACR20<br>HAQ-DI<br>DAS28-4(VSG)< 2,6 | Mes 6:<br>mTSS<br>ACR70    | Mes 6:<br>ACR50                |
| Momento del cambio obligatorio de placebo a tofacitinib 5 o 10 mg dos veces al día | Mes 3   | Mes 6 (los pacientes que recibían placebo con < 20 % de mejora en el recuento de articulaciones hinchadas y dolorosas a la palpación pasaron a tofacitinib en el mes 3) |  |  | Mes 3  | NA                         | NA                             |

a. ≤ 3 dosis semanales (MTX-naïve).

b. Se permitieron antipalúdicos.

c. Las variables co-primarias de eficacia fueron las siguientes: cambio medio respecto a los valores iniciales en la mTSS; porcentaje de pacientes que alcanzaron una respuesta ACR20 o ACR70, cambio medio respecto a los valores iniciales en el HAQ-DI; porcentaje de pacientes que alcanzaron un DAS28-4(VSG) < 2,6 (remisión). mTSS = puntuación total de Sharp modificada, ACR20(70) = mejora del ≥ 20 % (≥ 70 %) de acuerdo con los criterios del Colegio Estadounidense de Reumatología, DAS28 = índice de actividad de enfermedad con el recuento de dolor en 28 articulaciones, VSG = velocidad de sedimentación globular, HAQ-DI = Cuestionario de Evaluación de la Salud-Índice de Incapacidad, FARME = fármaco antirreumático modificador de la enfermedad, RI = pacientes con respuesta insuficiente, FARMEsc = FARME sintético convencional, iTNF = inhibidor del factor de necrosis tumoral, NA = no aplicable, ADA = adalimumab, MTX = metotrexato.

### Respuesta clínica

#### *Respuesta de acuerdo con los criterios del ACR*

En la Tabla 10 se indican los porcentajes de los pacientes tratados con tofacitinib que alcanzaron respuestas ACR20, ACR50 y ACR70 en los estudios ORAL Solo, ORAL Sync, ORAL Standard, ORAL Scan, ORAL Step, ORAL Start y ORAL Strategy. En todos los estudios, los pacientes tratados con 5 mg o 10 mg de tofacitinib dos veces al día tuvieron tasas de respuesta ACR20, ACR50 y ACR70 estadísticamente significativas en el mes 3 y el mes 6, frente a los pacientes tratados con placebo (o frente a los pacientes tratados con MTX en ORAL Start).

En el transcurso del ORAL Strategy, las respuestas con tofacitinib 5 mg dos veces al día + MTX fueron numéricamente similares en comparación con adalimumab 40 mg + MTX y ambas fueron numéricamente superiores que con tofacitinib 5 mg dos veces al día.

El efecto del tratamiento fue similar en todos los pacientes, independientemente de los niveles del factor reumatoide, edad, sexo, raza o estado de la enfermedad. El tiempo hasta la aparición del efecto fue rápido (ya desde la semana 2 en los estudios ORAL Solo, ORAL Sync y ORAL Step) y la magnitud de la respuesta siguió mejorando a lo largo del tratamiento. Al igual que con la respuesta general según los criterios del ACR en los pacientes tratados con 5 mg o 10 mg de tofacitinib dos veces al día, cada uno de los componentes de la respuesta según los criterios del ACR mejoró consistentemente respecto a los valores iniciales en todos los estudios, incluyendo: recuento de articulaciones dolorosas a la palpación e inflamadas; evaluación global del médico y del paciente; resultados del índice de incapacidad; evaluación del dolor y PCR, en comparación con los pacientes que recibieron placebo con MTX u otros FARME.

Tabla 10: Porcentaje (%) de pacientes con respuesta según los criterios ACR

| ORAL Solo: Pacientes con respuesta inadecuada a FARME   |        |                            |   |  |
|---|--------|----------------------------|---|--|
| Variable  | Tiempo | Placebo<br>N = 122         | Tofacitinib 5 mg dos veces al día en monoterapia<br>N = 241 | Tofacitinib 10 mg dos veces al día en monoterapia<br>N = 243 |
| ACR20   | Mes 3  | 26                         | 60***   | 65***  |
|   | Mes 6  | NA                         | 69  | 71   |
| ACR50   | Mes 3  | 12                         | 31***   | 37***  |
|   | Mes 6  | NA                         | 42  | 47   |
| ACR70   | Mes 3  | 6                          | 15*   | 20***  |
|   | Mes 6  | NA                         | 22  | 29   |
| ORAL Sync: Pacientes con respuesta inadecuada a FARME   |        |                            |   |  |
| Variable  | Tiempo | Placebo + FARME<br>N = 158 | Tofacitinib 5 mg dos veces al día + FARME(s)<br>N = 312     | Tofacitinib 10 mg dos veces al día + FARME(s)<br>N = 315     |
| ACR20   | Mes 3  | 27                         | 56***   | 63***  |
|   | Mes 6  | 31                         | 53***   | 57***  |
|   | Mes 12 | NA                         | 51  | 56   |
| ACR50   | Mes 3  | 9                          | 27***   | 33***  |
|   | Mes 6  | 13                         | 34***   | 36***  |
|   | Mes 12 | NA                         | 33  | 42   |
| ACR70   | Mes 3  | 2                          | 8**   | 14***  |
|   | Mes 6  | 3                          | 13***   | 16***  |
|   | Mes 12 | NA                         | 19  | 25   |
| ORAL Standard: Pacientes con respuesta inadecuada a MTX |        |                            |   |  |
| Variable  | Tiempo | Placebo                    | Tofacitinib dos veces al día + MTX                          | Adalimumab 40 mg c2s + MTX                                   |
| ACR20   |        | N = 105                    | 5 mg<br>N = 198   | 10 mg<br>N = 197   |
|   | Mes 3  | 26                         | 59***   | 57***  |
|   | Mes 6  | 28                         | 51***   | 51***  |
|   | Mes 12 | NA                         | 48  | 49   |
| ACR50   | Mes 3  | 7                          | 33***   | 27***  |
|   | Mes 6  | 12                         | 36***   | 34***  |
|   | Mes 12 | NA                         | 36  | 36   |
| ACR70   | Mes 3  | 2                          | 12**  | 15***  |
|   | Mes 6  | 2                          | 19***   | 21***  |
|   | Mes 12 | NA                         | 22  | 23   |
| ORAL Scan: Pacientes con respuesta inadecuada a MTX     |        |                            |   |  |
| Variable  | Tiempo | Placebo + MTX<br>N = 156   | Tofacitinib 5 mg dos veces al día + MTX<br>N = 316          | Tofacitinib 10 mg dos veces al día + MTX<br>N = 309          |
| ACR20   | Mes 3  | 27                         | 55***   | 66***  |
|   | Mes 6  | 25                         | 50***   | 62***  |
|   | Mes 12 | NA                         | 47  | 55   |
|   | Mes 24 | NA                         | 40  | 50   |
| ACR50   | Mes 3  | 8                          | 28***   | 36***  |
|   | Mes 6  | 8                          | 32***   | 44***  |
|   | Mes 12 | NA                         | 32  | 39   |
|   | Mes 24 | NA                         | 28  | 40   |
| ACR70   | Mes 3  | 3                          | 10**  | 17***  |

|   |               |                                  |   |  |
|---|---------------|----------------------------------|---|--|
|   | Mes 6         | 1                                | 14***   | 22***  |
|   | Mes 12        | NA                               | 18  | 27   |
|   | Mes 24        | NA                               | 17  | 26   |
| <b>ORAL Step: Pacientes con respuesta inadecuada a inhibidores de TNF</b> |               |                                  |   |  |
| <b>Variable</b>   | <b>Tiempo</b> | <b>Placebo + MTX<br/>N = 132</b> | <b>Tofacitinib 5 mg dos veces al día + MTX<br/>N = 133</b>          | <b>Tofacitinib 10 mg dos veces al día + MTX<br/>N = 134</b>          |
| ACR20   | Mes 3         | 24                               | 41*   | 48***  |
|   | Mes 6         | NA                               | 51  | 54   |
| ACR50   | Mes 3         | 8                                | 26***   | 28***  |
|   | Mes 6         | NA                               | 37  | 30   |
| ACR70   | Mes 3         | 2                                | 14***   | 10*  |
|   | Mes 6         | NA                               | 16  | 16   |
| <b>ORAL Start: MTX-naïve</b>  |               |                                  |   |  |
| <b>Variable</b>   | <b>Tiempo</b> | <b>MTX<br/>N = 184</b>           | <b>Tofacitinib 5 mg dos veces al día en monoterapia<br/>N = 370</b> | <b>Tofacitinib 10 mg dos veces al día en monoterapia<br/>N = 394</b> |
| ACR20   | Mes 3         | 52                               | 69***   | 77***  |
|   | Mes 6         | 51                               | 71***   | 75***  |
|   | Mes 12        | 51                               | 67**  | 71***  |
|   | Mes 24        | 42                               | 63***   | 64***  |
| ACR50   | Mes 3         | 20                               | 40***   | 49***  |
|   | Mes 6         | 27                               | 46***   | 56***  |
|   | Mes 12        | 33                               | 49**  | 55***  |
|   | Mes 24        | 28                               | 48***   | 49***  |
| ACR70   | Mes 3         | 5                                | 20***   | 26***  |
|   | Mes 6         | 12                               | 25***   | 37***  |
|   | Mes 12        | 15                               | 28**  | 38***  |
|   | Mes 24        | 15                               | 34***   | 37***  |

| ORAL Strategy: Pacientes con respuesta inadecuada a MTX |        |  |  |                             |
|---|--------|--|--|-----------------------------|
| Variable  | Tiempo | Tofacitinib 5 mg dos veces al día<br>N = 384 | Tofacitinib 5 mg dos veces al día + MTX<br>N = 376 | Adalimumab + MTX<br>N = 386 |
| ACR20   | Mes 3  | 62,50  | 70,48‡   | 69,17                       |
|   | Mes 6  | 62,84  | 73,14‡   | 70,98                       |
|   | Mes 12 | 61,72  | 70,21‡   | 67,62                       |
| ACR50   | Mes 3  | 31,51  | 40,96‡   | 37,31                       |
|   | Mes 6  | 38,28  | 46,01‡   | 43,78                       |
|   | Mes 12 | 39,31  | 47,61‡   | 45,85                       |
| ACR70   | Mes 3  | 13,54  | 19,41‡   | 14,51                       |
|   | Mes 6  | 18,23  | 25,00‡   | 20,73                       |
|   | Mes 12 | 21,09  | 28,99‡   | 25,91                       |

\*p < 0,05

\*\*p < 0,001

\*\*\*p < 0,0001 versus placebo (versus MTX en ORAL Start)

‡p < 0,05 – tofacitinib 5 mg + MTX versus tofacitinib 5 mg en ORAL Strategy (valores p normales sin ajuste de comparación múltiple)

c2s = cada dos semanas, N = número de pacientes analizados, ACR20/50/70 = mejora ≥ 20, 50, 70 %, de acuerdo con los criterios del Colegio Estadounidense de Reumatología (ACR), NA = no aplicable, MTX = metotrexato.

#### Respuesta según el DAS28-4(VSG)

Los pacientes en los estudios de fase 3 tuvieron un índice medio de actividad de enfermedad (DAS28-4[VSG]) de 6,1 a 6,7 al inicio del estudio. Se observaron reducciones significativas del DAS28-4(VSG) respecto a los valores iniciales (mejora media) de 1,8-2,0 y 1,9-2,2 en pacientes tratados con 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente, en comparación con los pacientes tratados con placebo (0,7-1,1) en el mes 3. La Tabla 11 muestra la proporción de pacientes que alcanzaron una remisión clínica según el DAS28 (DAS28-4[VSG] < 2,6) en ORAL Step, ORAL Sync y ORAL Standard.

**Tabla 11: Número (%) de pacientes que alcanzaron una remisión < 2,6 en DAS28-4[VSG] en los meses 3 y 6**

|   | Tiempo | N   | %     |
|---|--------|-----|-------|
| <b>ORAL Step: Pacientes con respuesta inadecuada a inhibidores de TNF</b> |        |     |       |
| Tofacitinib 5 mg dos veces al día + MTX                                   | Mes 3  | 133 | 6     |
| Tofacitinib 10 mg dos veces al día + MTX                                  | Mes 3  | 134 | 8*    |
| Placebo + MTX   | Mes 3  | 132 | 2     |
| <b>ORAL Sync: Pacientes con respuesta inadecuada a FARME</b>              |        |     |       |
| Tofacitinib 5 mg dos veces al día   | Mes 6  | 312 | 8*    |
| Tofacitinib 10 mg dos veces al día  | Mes 6  | 315 | 11*** |
| Placebo   | Mes 6  | 158 | 3     |
| <b>ORAL Standard: Pacientes con respuesta inadecuada a MTX</b>            |        |     |       |
| Tofacitinib 5 mg dos veces al día + MTX                                   | Mes 6  | 198 | 6*    |
| Tofacitinib 10 mg dos veces al día + MTX                                  | Mes 6  | 197 | 11*** |
| Adalimumab 40 mg SC c2s + MTX   | Mes 6  | 199 | 6*    |
| Placebo + MTX   | Mes 6  | 105 | 1     |

\*p < 0,05, \*\*\*p < 0,0001 versus placebo, SC = subcutáneo, c2s = cada 2 semanas, N = número de pacientes analizados, DAS28 = índice de actividad de enfermedad con el recuento de dolor en 28 articulaciones, VSG = Velocidad de sedimentación globular.

#### Respuesta radiográfica

En ORAL Scan y ORAL Start, la inhibición de la progresión del daño estructural articular se evaluó radiográficamente y se expresó como la media del cambio respecto a los valores iniciales en la mTSS

y sus componentes, el índice de erosión y la puntuación del estrechamiento del espacio articular (EEA) en los meses 6 y 12.

En ORAL Scan, la administración de 10 mg de tofacitinib dos veces al día más tratamiento de base con MTX, dio lugar a una inhibición de la progresión del daño estructural significativamente mayor en comparación con placebo más MTX en los meses 6 y 12. Cuando se administró a una dosis de 5 mg dos veces al día, tofacitinib más MTX mostró unos efectos similares en la media de la progresión del daño estructural (no estadísticamente significativa). Los análisis de erosiones y la puntuación del EEA estuvieron en consonancia con los resultados generales.

En el grupo de placebo con MTX, el 78 % de los pacientes no experimentaron progresión radiográfica (cambio mTSS inferior o igual a 0,5) en el mes 6, en comparación con el 89 % y el 87 % de los pacientes tratados con 5 o 10 mg de tofacitinib (más MTX) dos veces al día, respectivamente (ambas diferencias significativas frente a placebo más MTX).

Como se muestra en la Tabla 12, en ORAL Start la administración de tofacitinib en monoterapia dio lugar a una inhibición de la progresión del daño estructural significativamente mayor en comparación con MTX en los meses 6 y 12, que se mantuvo en el mes 24. Los análisis de la erosión y la puntuación del EEA estuvieron en consonancia con los resultados generales.

En el grupo de MTX, el 70 % de los pacientes no experimentó progresión radiográfica en el mes 6, en comparación con el 83 % y el 90 % de los pacientes tratados con 5 o 10 mg de tofacitinib dos veces al día, respectivamente, siendo la diferencia significativa en ambos grupos frente a MTX.

**Tabla 12: Cambios radiográficos en los meses 6 y 12**

|   | ORAL Scan: Pacientes con respuesta inadecuada a MTX |   |  |  |   |
|---|---|---|--|--|---|
|   | Placebo + MTX<br>N = 139<br>Media (DE) <sup>a</sup> | Tofacitinib 5 mg dos veces al día + MTX<br>N = 277<br>Media (DE) <sup>a</sup> | Tofacitinib 5 mg dos veces al día + MTX<br>Diferencia media respecto a placebo <sup>b</sup> (IC) | Tofacitinib 10 mg dos veces al día + MTX<br>N = 290<br>Media (DE) <sup>a</sup> | Tofacitinib 10 mg dos veces al día + MTX<br>Diferencia media respecto a placebo <sup>b</sup> (IC) |
| mTSS <sup>c</sup><br>Valor inicial<br>Mes 6<br>Mes 12 | 33 (42)<br>0,5 (2,0)<br>1,0 (3,9)                   | 31 (48)<br>0,1 (1,7)<br>0,3 (3,0)   | -<br>-0,3 (-0,7; 0,0)<br>-0,6 (-1,3; 0,0)  | 37 (54)<br>0,1 (2,0)<br>0,1 (2,9)  | -<br>-0,4 (-0,8; 0,0)<br>-0,9 (-1,5; -0,2)  |
| ORAL Start: MTX-naïve                                 |   |   |  |  |   |
|   | MTX<br>N = 168<br>Media (DE) <sup>a</sup>           | Tofacitinib 5 mg dos veces al día<br>N = 344<br>Media (DE) <sup>a</sup>       | Tofacitinib 5 mg dos veces al día<br>Diferencia media respecto a MTX <sup>b</sup> (IC)           | Tofacitinib 10 mg dos veces al día<br>N = 368<br>Media (DE) <sup>a</sup>       | Tofacitinib 10 mg dos veces al día<br>Diferencia media respecto a MTX <sup>b</sup> (IC)           |
| mTSS <sup>c</sup><br>Valor inicial<br>Mes 6<br>Mes 12 | 16 (29)<br>0,9 (2,7)<br>1,3 (3,7)                   | 20 (41)<br>0,2 (2,3)<br>0,4 (3,0)   | -<br>-0,7 (-1,0; -0,3)<br>-0,9 (-1,4; -0,4)  | 19 (39)<br>0,0 (1,2)<br>0,0 (1,5)  | -<br>-0,8 (-1,2; -0,4)<br>-1,3 (-1,8; -0,8)   |

<sup>a</sup>DE = Desviación estándar

<sup>b</sup> La diferencia entre las medias de los mínimos cuadrados de tofacitinib menos placebo (IC del 95 % = intervalo de confianza del 95 %)

<sup>c</sup> Los datos del mes 6 y el mes 12 representan el cambio medio con respecto a los valores iniciales

<sup>d</sup> La diferencia entre las medias de los mínimos cuadrados de tofacitinib menos MTX (IC del 95 % CI = intervalo de confianza del 95 %)

### Respuesta de la función física y resultados relacionados con la salud

El tratamiento con tofacitinib, solo o en combinación con MTX, ha mostrado mejoras en la función física evaluada con el HAQ-DI. Los pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg o 10 mg dos veces al día mostraron una mejora significativamente mayor respecto a los valores iniciales en la función física en comparación con placebo en el mes 3 (estudios ORAL Solo, ORAL Sync, ORAL Standard y ORAL Step) y en el mes 6 (estudios ORAL Sync y ORAL Standard). Los pacientes tratados con tofacitinib 5 mg o 10 mg dos veces al día mostraron una mejora significativamente mayor en la función física en comparación con placebo ya desde la semana 2 en ORAL Solo y ORAL Sync. Los cambios en el HAQ-DI respecto a los valores iniciales en los estudios ORAL Standard, ORAL Step y ORAL Start se muestran en la Tabla 13.

**Tabla 13: Cambio medio respecto a los valores iniciales en el HAQ-DI en el mes 3**

| Placebo + MTX   | Tofacitinib<br>5 mg dos veces al día<br>+ MTX   | Tofacitinib<br>10 mg dos veces al día<br>+ MTX      | Adalimumab<br>40 mg c2s<br>+ MTX |
|---|---|---|----------------------------------|
| <b>ORAL Standard: Pacientes con respuesta inadecuada a MTX</b>            |   |   |                                  |
| <b>N = 96</b>   | <b>N = 185</b>                                  | <b>N = 183</b>                                      | <b>N = 188</b>                   |
| -0,24   | -0,54***  | -0,61***  | -0,50***                         |
| <b>ORAL Step: Pacientes con respuesta inadecuada a inhibidores de TNF</b> |   |   |                                  |
| <b>N = 118</b>  | <b>N = 117</b>                                  | <b>N = 125</b>                                      | NA                               |
| -0,18   | -0,43***  | -0,46***  | NA                               |
| Placebo +<br>FARME(s)   | Tofacitinib 5 mg dos<br>veces al día + FARME(s) | Tofacitinib 10 mg dos<br>veces al día<br>+ FARME(s) |                                  |
| <b>ORAL Sync: Pacientes con respuesta inadecuada a FARME</b>              |   |   |                                  |
| <b>N = 147</b>  | <b>N = 292</b>                                  | <b>N = 292</b>                                      | NA                               |
| -0,21   | -0,46***  | -0,56***  | NA                               |

\*\*\* p < 0,0001, tofacitinib *versus* placebo + MTX, MC = mínimos cuadrados, N = número de pacientes, c2s = cada 2 semanas, NA = no aplicable, HAQ-DI = Cuestionario de Evaluación de la Salud-Índice de Incapacidad,

La calidad de vida relacionada con la salud fue evaluada con el cuestionario SF-36. Los pacientes que recibieron 5 mg o 10 mg de tofacitinib dos veces al día experimentaron una mejoría respecto a los valores iniciales significativamente mayor en comparación con placebo en las 8 dimensiones, así como en las puntuaciones del componente físico y mental en el mes 3 en ORAL Solo, ORAL Scan y ORAL Step. En ORAL Scan, la media de la mejoría según el cuestionario SF-36 se mantuvo durante 12 meses en pacientes tratados con tofacitinib.

La mejoría de la fatiga se evaluó con la Evaluación Funcional para el Tratamiento de las Enfermedades Crónicas-Fatiga (FACIT-F) en el mes 3 en todos los estudios. Los pacientes que recibieron tofacitinib 5 o 10 mg dos veces al día mostraron una mejoría en la fatiga respecto a los valores iniciales significativamente mayor en comparación con placebo en los 5 estudios. En ORAL Standard y ORAL Scan, la media de la mejoría según FACIT-F se mantuvo durante 12 meses en los pacientes tratados con tofacitinib.

La mejoría del sueño se evaluó utilizando las escalas de los *Sleep Problems Index I and II* (índices de problemas del sueño I y II) del indicador del sueño del *Medical Outcomes Study* (MOS-Sleep) en el mes 3 en todos los estudios. Los pacientes que recibieron tofacitinib 5 o 10 mg dos veces al día mostraron una mejoría respecto a los valores iniciales significativamente mayor en ambas escalas en comparación con placebo en ORAL Sync, ORAL Standard y ORAL Scan. En ORAL Standard y ORAL Scan, la media de las mejorías en ambas escalas se mantuvo durante 12 meses en pacientes tratados con tofacitinib.

## Mantenimiento de la respuesta clínica

El mantenimiento de la respuesta se evaluó mediante las tasas de respuesta ACR20, ACR50 y ACR70 en estudios de duración de hasta dos años. Los cambios en las medias del HAQ-DI y del DAS28-4(VSG) se mantuvieron en ambos grupos de tratamiento con tofacitinib hasta el final de los estudios.

La evidencia de persistencia de la eficacia del tratamiento con tofacitinib durante un periodo de hasta 5 años también se ha observado en los datos de un estudio de seguridad posautorización aleatorizado en pacientes con AR de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, así como en estudios abiertos, de seguimiento a largo plazo y completados de hasta 8 años de duración.

## Datos de seguridad controlados a largo plazo

El estudio ORAL Surveillance (A3921133) fue un estudio posautorización de seguridad a gran escala ( $N = 4\,362$ ), controlado con tratamiento activo y aleatorizado, de pacientes con artritis reumatoide de 50 años de edad y mayores y que presentaban al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional (factores de riesgo cardiovascular definidos como: ser fumador, diagnóstico de hipertensión, diabetes mellitus, antecedentes familiares de enfermedad coronaria prematura, antecedentes de arteriopatía coronaria, incluidos antecedentes de procedimiento de revascularización, injerto de derivación coronaria (bypass arterial coronario), infarto de miocardio, paro cardíaco, angina inestable, síndrome coronario agudo y presencia de enfermedad extraarticular asociada a la artritis reumatoide, por ejemplo, nódulos, síndrome de Sjögren, anemia por enfermedad crónica y manifestaciones pulmonares). La mayoría (más del 90 %) de los pacientes que tomaban tofacitinib y que eran fumadores, actuales o lo fueron en el pasado, habían fumado durante más de 10 años y tenían una mediana de 35,0 y 39,0 años de tabaquismo, respectivamente. Los pacientes debían recibir una dosis estable de metotrexato al inicio del estudio; durante el estudio se permitió un ajuste de la dosis.

Los pacientes fueron aleatorizados a tofacitinib 10 mg dos veces al día, tofacitinib 5 mg dos veces al día o un inhibidor del TNF (el inhibidor del TNF fue etanercept 50 mg una vez a la semana o adalimumab 40 mg cada dos semanas) en una proporción 1:1:1 sin enmascaramiento. Las variables de eficacia primarias fueron neoplasias malignas, excluyendo el CPNM y acontecimientos cardiovasculares adversos mayores (MACE, por sus siglas en inglés); la incidencia acumulada y la evaluación estadística de las variables estaban enmascaradas. Se trata de un estudio basado en el seguimiento del número de acontecimientos que requiere al menos 1 500 pacientes seguidos hasta los 3 años. Tras la aparición de la señal dependiente de la dosis de acontecimientos de tromboembolismo venoso (TEV), el grupo de tratamiento de tofacitinib 10 mg dos veces al día se suspendió y los pacientes cambiaron a 5 mg dos veces al día. Para los pacientes del grupo de tratamiento de tofacitinib 10 mg dos veces al día, los datos recogidos antes y después del cambio de dosis se analizaron en el grupo de tratamiento aleatorizado original.

El estudio no cumplió el criterio de no inferioridad para la comparación primaria de las dosis combinadas de tofacitinib con el inhibidor del TNF, ya que el límite superior del IC del 95 % para el HR excedió el criterio de no inferioridad preespecificado de 1,8 para los MACE adjudicados y las neoplasias malignas adjudicadas excluyendo el CPNM.

Los resultados de MACE adjudicados, neoplasias malignas adjudicadas excluyendo el CPNM y otros acontecimientos seleccionados se proporcionan a continuación.

## *MACE (incluido infarto de miocardio) y tromboembolismo venoso (TEV)*

Se observó un aumento del infarto de miocardio no mortal en pacientes tratados con tofacitinib en comparación con el inhibidor del TNF. Se observó un aumento dependiente de la dosis de acontecimientos de TEV en pacientes tratados con tofacitinib en comparación con inhibidores del TNF (ver las secciones 4.4 y 4.8).

**Tabla 14: Tasa de incidencia y cociente de riesgo de MACE, infarto de miocardio y tromboembolismo venoso**

|                                 | <b>Tofacitinib 5 mg<br/>dos veces al día</b> | <b>Tofacitinib 10 mg<br/>dos veces al día<sup>a</sup></b> | <b>Ambas dosis de<br/>tofacitinib<sup>b</sup></b> | <b>Inhibidor del<br/>TNF (iTNF)</b> |
|---------------------------------|--|---|---|-------------------------------------|
| <b>MACE<sup>c</sup></b>         |  |   |   |                                     |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY     | 0,91 (0,67; 1,21)                            | 1,05 (0,78; 1,38)   | 0,98 (0,79; 1,19)                                 | 0,73 (0,52; 1,01)                   |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF  | 1,24 (0,81; 1,91)                            | 1,43 (0,94; 2,18)   | 1,33 (0,91; 1,94)                                 |                                     |
| <b>IM mortal<sup>c</sup></b>    |  |   |   |                                     |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY     | 0,00 (0,00; 0,07)                            | 0,06 (0,01; 0,18)   | 0,03 (0,01; 0,09)                                 | 0,06 (0,01; 0,17)                   |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF  | 0,00 (0,00, Inf)                             | 1,03 (0,21; 5,11)   | 0,50 (0,10; 2,49)                                 |                                     |
| <b>IM no mortal<sup>c</sup></b> |  |   |   |                                     |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY     | 0,37 (0,22; 0,57)                            | 0,33 (0,19; 0,53)   | 0,35 (0,24; 0,48)                                 | 0,16 (0,07; 0,31)                   |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF  | 2,32 (1,02; 5,30)                            | 2,08 (0,89; 4,86)   | 2,20 (1,02; 4,75)                                 |                                     |
| <b>TEV<sup>d</sup></b>          |  |   |   |                                     |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY     | 0,33 (0,19; 0,53)                            | 0,70 (0,49; 0,99)   | 0,51 (0,38; 0,67)                                 | 0,20 (0,10; 0,37)                   |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF  | 1,66 (0,76; 3,63)                            | 3,52 (1,74; 7,12)   | 2,56 (1,30; 5,05)                                 |                                     |
| <b>EP<sup>d</sup></b>           |  |   |   |                                     |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY     | 0,17 (0,08; 0,33)                            | 0,50 (0,32; 0,74)   | 0,33 (0,23; 0,46)                                 | 0,06 (0,01; 0,17)                   |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF  | 2,93 (0,79; 10,83)                           | 8,26 (2,49; 27,43)  | 5,53 (1,70; 18,02)                                |                                     |
| <b>TVP<sup>d</sup></b>          |  |   |   |                                     |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY     | 0,21 (0,11; 0,38)                            | 0,31 (0,17; 0,51)   | 0,26 (0,17; 0,38)                                 | 0,14 (0,06; 0,29)                   |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF  | 1,54 (0,60; 3,97)                            | 2,21 (0,90; 5,43)   | 1,87 (0,81; 4,30)                                 |                                     |

<sup>a</sup> El grupo de tratamiento de tofacitinib 10 mg dos veces al día incluye datos de pacientes que cambiaron de tofacitinib 10 mg dos veces al día a tofacitinib 5 mg dos veces al día como resultado de una modificación del estudio.

<sup>b</sup> Tofacitinib combinado 5 mg dos veces al día y tofacitinib 10 mg dos veces al día.

<sup>c</sup> Según los acontecimientos que se produzcan durante el tratamiento o en los 60 días siguientes a su interrupción.

<sup>d</sup> Según los acontecimientos que se produzcan durante el tratamiento o en los 28 días siguientes a su interrupción.

Abreviaturas: MACE = acontecimientos cardiovasculares adversos mayores, IM = infarto de miocardio, TEV = tromboembolismo venoso, EP = embolismo pulmonar, TVP = trombosis venosa profunda, TNF = factor de necrosis tumoral, IR = tasa de incidencia, HR = cociente de riesgo, IC = intervalo de confianza, PY = pacientes-año, Inf = infinito

Se identificaron los siguientes factores predictivos para el desarrollo de IM (mortales y no mortales) utilizando un modelo de Cox multivariante con selección retrospectiva: edad  $\geq 65$  años, varones, tabaquismo, actual o anterior, antecedentes de diabetes y antecedentes de enfermedad coronaria (que incluye infarto de miocardio, cardiopatía coronaria, angina de pecho estable o procedimientos de arteria coronaria) (ver las secciones 4.4 y 4.8).

#### Neoplasias malignas

En pacientes tratados con tofacitinib en comparación con el inhibidor del TNF, se observó un aumento de las neoplasias malignas, excluido el CPNM, especialmente cáncer de pulmón, linfoma y un aumento de CPNM.

**Tabla 15: Tasa de incidencia y cociente de riesgo de neoplasias malignas<sup>a</sup>**

|   | <b>Tofacitinib 5 mg<br/>dos veces al día</b> | <b>Tofacitinib 10 mg<br/>dos veces al día<sup>b</sup></b> | <b>Ambas dosis de<br/>tofacitinib<sup>c</sup></b> | <b>Inhibidor del<br/>TNF (iTNF)</b> |
|---|--|---|---|-------------------------------------|
| <b>Neoplasias malignas excepto CPNM</b> |  |   |   |                                     |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY             | 1,13 (0,87; 1,45)                            | 1,13 (0,86; 1,45)   | 1,13 (0,94; 1,35)                                 | 0,77 (0,55; 1,04)                   |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF          | 1,47 (1,00; 2,18)                            | 1,48 (1,00; 2,19)   | 1,48 (1,04; 2,09)                                 |                                     |
| <b>Cáncer de pulmón</b>                 |  |   |   |                                     |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY             | 0,23 (0,12; 0,40)                            | 0,32 (0,18; 0,51)   | 0,28 (0,19; 0,39)                                 | 0,13 (0,05; 0,26)                   |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF          | 1,84 (0,74; 4,62)                            | 2,50 (1,04; 6,02)   | 2,17 (0,95; 4,93)                                 |                                     |
| <b>Linfoma</b>                          |  |   |   |                                     |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY             | 0,07 (0,02; 0,18)                            | 0,11 (0,04; 0,24)   | 0,09 (0,04; 0,17)                                 | 0,02 (0,00; 0,10)                   |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF          | 3,99 (0,45; 35,70)                           | 6,24 (0,75; 51,86)  | 5,09 (0,65; 39,78)                                |                                     |
| <b>CPNM</b>                             |  |   |   |                                     |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY             | 0,61 (0,41; 0,86)                            | 0,69 (0,47; 0,96)   | 0,64 (0,50; 0,82)                                 | 0,32 (0,18; 0,52)                   |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF          | 1,90 (1,04; 3,47)                            | 2,16 (1,19; 3,92)   | 2,02 (1,17; 3,50)                                 |                                     |

<sup>a</sup> Para neoplasias malignas excluido CPNM, cáncer de pulmón y linfoma, según los acontecimientos que ocurren durante el tratamiento o después de la interrupción del tratamiento hasta el final del estudio. Para CPNM, según los acontecimientos que ocurren durante el tratamiento o en los 28 días siguientes a la interrupción del tratamiento.

<sup>b</sup> El grupo de tratamiento de tofacitinib 10 mg dos veces al día incluye datos de pacientes que cambiaron de tofacitinib 10 mg dos veces al día a tofacitinib 5 mg dos veces al día como resultado de una modificación del estudio.

<sup>c</sup> Tofacitinib combinado 5 mg dos veces al día y tofacitinib 10 mg dos veces al día.

Abreviaturas: CPNM = cáncer de piel no melanoma, TNF = factor de necrosis tumoral, IR = tasa de incidencia, HR = cociente de riesgo, IC = intervalo de confianza, PY = pacientes-año

Se identificaron los siguientes factores predictivos para el desarrollo de neoplasias malignas, excluido el CPNM, mediante un modelo de Cox multivariante con selección retrospectiva: edad  $\geq 65$  años y tabaquismo actual o anterior (ver las secciones 4.4 y 4.8).

#### Mortalidad

Se observó un aumento de la mortalidad en pacientes tratados con tofacitinib en comparación con los inhibidores del TNF. La mortalidad se debió principalmente a acontecimientos cardiovasculares, infecciones y neoplasias malignas.

**Tabla 16: Tasa de incidencia y cociente de riesgo de mortalidad<sup>a</sup>**

|   | <b>Tofacitinib<br/>5 mg dos veces<br/>al día</b> | <b>Tofacitinib<br/>10 mg dos veces<br/>al día<sup>b</sup></b> | <b>Ambas dosis de<br/>tofacitinib<sup>c</sup></b> | <b>Inhibidor del<br/>TNF<br/>(iTNF)</b> |
|---|--|---|---|---|
| <b>Mortalidad<br/>(cualquier causa)</b> |  |   |   |   |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY             | 0,50 (0,33; 0,74)                                | 0,80 (0,57; 1,09)   | 0,65 (0,50, 0,82)                                 | 0,34 (0,20; 0,54)                       |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF          | 1,49 (0,81; 2,74)                                | 2,37 (1,34; 4,18)   | 1,91 (1,12; 3,27)                                 |   |
| <b>Infecciones mortales</b>             |  |   |   |   |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY             | 0,08 (0,02; 0,20)                                | 0,18 (0,08; 0,35)   | 0,13 (0,07; 0,22)                                 | 0,06 (0,01; 0,17)                       |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF          | 1,30 (0,29; 5,79)                                | 3,10 (0,84; 11,45)  | 2,17 (0,62; 7,62)                                 |   |
| <b>Acontecimientos CV<br/>mortales</b>  |  |   |   |   |

|                                     |                    |                   |                    |                   |
|-------------------------------------|--------------------|-------------------|--------------------|-------------------|
| IR (IC del 95 %) por 100 PY         | 0,25 (0,13; 0,43)  | 0,41 (0,25; 0,63) | 0,33 (0,23; 0,46)  | 0,20 (0,10; 0,36) |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF      | 1,26 (0,55; 2,88)  | 2,05 (0,96; 4,39) | 1,65 (0,81; 3,34)  |                   |
| <b>Neoplasias malignas mortales</b> |                    |                   |                    |                   |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY         | 0,10 (0,03; 0,23)  | 0,00 (0,00; 0,08) | 0,05 (0,02; 0,12)  | 0,02 (0,00; 0,11) |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF      | 4,88 (0,57; 41,74) | 0 (0,00; Inf)     | 2,53 (0,30; 21,64) |                   |

<sup>a</sup> Según los acontecimientos que ocurren durante el tratamiento o en los 28 días siguientes a la interrupción del tratamiento.

<sup>b</sup> El grupo de tratamiento de tofacitinib 10 mg dos veces al día incluye datos de pacientes que cambiaron de tofacitinib 10 mg dos veces al día a tofacitinib 5 mg dos veces al día como resultado de una modificación del estudio.

<sup>c</sup> Tofacitinib combinado 5 mg dos veces al día y tofacitinib 10 mg dos veces al día.

Abreviaturas: TNF = factor de necrosis tumoral, IR = tasa de incidencia, HR = cociente de riesgo, IC = intervalo de confianza, PY = pacientes-año, CV = cardiovascular, Inf = infinito

### *Artritis psoriásica*

La eficacia y la seguridad de tofacitinib comprimidos recubiertos con película se evaluó en 2 estudios aleatorizados, doble ciego, controlados con placebo en fase 3 en pacientes adultos con APs activa ( $\geq 3$  articulaciones inflamadas y  $\geq 3$  articulaciones dolorosas a la palpación). Se requirió que los pacientes tuvieran psoriasis en placas activa en la visita de selección. Para ambos estudios, las variables primarias fueron la tasa de respuesta ACR20 y el cambio del HAQ-DI en el mes 3 desde el inicio del estudio.

El estudio PsA-I (OPAL BROADEN) evaluó a 422 pacientes que habían tenido una respuesta inadecuada previa (debido a falta de eficacia o intolerancia) a un FARMEsc (MTX para el 92,7 % de los pacientes); el 32,7 % de los pacientes en este estudio había tenido una respuesta previa inadecuada a  $> 1$  FARMEsc o 1 FARMEsc y un FARME sintético dirigido (FARMEsd). En OPAL BROADEN, no se admitió el tratamiento previo con un inhibidor de TNF. Se requirió que todos los pacientes recibieran 1 FARMEsc de forma concomitante; el 83,9 % de los pacientes recibió MTX de forma concomitante, el 9,5 % de los pacientes recibió sulfasalazina de forma concomitante y el 5,7 % de los pacientes recibió leflunomida de forma concomitante. La mediana de la duración de la APs fue de 3,8 años. Al inicio del estudio, el 79,9 % y el 56,2 % de los pacientes padecían entesitis y dactilitis, respectivamente. Los pacientes aleatorizados a tofacitinib recibieron 5 mg dos veces al día o tofacitinib 10 mg dos veces al día durante 12 meses. Los pacientes incluidos en el grupo placebo fueron de nuevo aleatorizados de forma ciega en el mes 3 recibiendo tofacitinib 5 mg dos veces al día o tofacitinib 10 mg dos veces al día hasta el mes 12. Los pacientes aleatorizados a adalimumab (grupo de control activo) recibieron 40 mg por vía subcutánea cada 2 semanas durante 12 meses.

El estudio PsA-II (OPAL BEYOND) evaluó a 394 pacientes que habían suspendido el tratamiento con un inhibidor de TNF debido a falta de eficacia o intolerancia; el 36,0 % había tenido una respuesta inadecuada previa a  $> 1$  FARME biológico. Se requirió que todos los pacientes recibieran 1 FARMEsc de forma concomitante; el 71,6 % de los pacientes recibió MTX de forma concomitante, el 15,7 % de los pacientes recibió sulfasalazina de forma concomitante y el 8,6 % de los pacientes recibió leflunomida de forma concomitante. La mediana de la duración de la APs fue de 7,5 años. Al inicio del estudio, el 80,7 % y el 49,2 % de los pacientes padecían entesitis y dactilitis, respectivamente. Los pacientes aleatorizados a tofacitinib recibieron 5 mg dos veces al día o tofacitinib 10 mg dos veces al día durante 6 meses. Los pacientes incluidos en el grupo placebo fueron de nuevo aleatorizados de forma ciega en el mes 3 recibiendo tofacitinib 5 mg dos veces al día o tofacitinib 10 mg dos veces al día hasta el mes 6.

### *Signos y síntomas*

El tratamiento con tofacitinib produjo mejoras significativas en algunos signos y síntomas de la APs, según lo evaluado por los criterios de respuesta ACR20 en comparación con placebo en el mes 3. Los resultados de eficacia para las variables relevantes evaluadas se muestran en la Tabla 17.

**Tabla 17: Proporción (%) de pacientes con APs que alcanzaron una respuesta clínica y cambio medio respecto a los valores iniciales en los estudios OPAL BROADEN y OPAL BEYOND**

|                      | Pacientes con respuesta inadecuada a FARME sintéticos convencionales <sup>a</sup> (que no habían recibido iTNF previamente) |                                   |                         | Pacientes con respuesta inadecuada a iTNF <sup>b</sup> |                                   |
|----------------------|---|-----------------------------------|-------------------------|--|-----------------------------------|
|                      | OPAL BROADEN  |                                   |                         | OPAL BEYOND <sup>c</sup>                               |                                   |
| Grupo de tratamiento | Placebo   | Tofacitinib 5 mg dos veces al día | Adalimumab 40 mg SC q2W | Placebo  | Tofacitinib 5 mg dos veces al día |
| N                    | 105   | 107                               | 106                     | 131  | 131                               |
| ACR20                |   |                                   |                         |  |                                   |
| Mes 3                | 33 %  | 50 % <sup>d,*</sup>               | 52 % <sup>*</sup>       | 24 %   | 50 % <sup>d,***</sup>             |
| Mes 6                | NA  | 59 %                              | 64 %                    | NA   | 60 %                              |
| Mes 12               | NA  | 68 %                              | 60 %                    | -  | -                                 |
| ACR50                |   |                                   |                         |  |                                   |
| Mes 3                | 10 %  | 28 % <sup>e,**</sup>              | 33 % <sup>***</sup>     | 15 %   | 30 % <sup>e,*</sup>               |
| Mes 6                | NA  | 38 %                              | 42 %                    | NA   | 38 %                              |
| Mes 12               | NA  | 45 %                              | 41 %                    | -  | -                                 |
| ACR70                |   |                                   |                         |  |                                   |
| Mes 3                | 5 %   | 17 % <sup>e,*</sup>               | 19 % <sup>*</sup>       | 10%  | 17 %                              |
| Mes 6                | NA  | 18 %                              | 30 %                    | NA   | 21 %                              |
| Mes 12               | NA  | 23 %                              | 29 %                    | -  | -                                 |
| ΔLEI <sup>f</sup>    |   |                                   |                         |  |                                   |
| Mes 3                | -0,4  | -0,8                              | -1,1 <sup>*</sup>       | -0,5   | -1,3 <sup>*</sup>                 |
| Mes 6                | NA  | -1,3                              | -1,3                    | NA   | -1,5                              |
| Mes 12               | NA  | -1,7                              | -1,6                    | -  | -                                 |
| ΔDSS <sup>f</sup>    |   |                                   |                         |  |                                   |
| Mes 3                | -2,0  | -3,5                              | -4,0                    | -1,9   | -5,2 <sup>*</sup>                 |
| Mes 6                | NA  | -5,2                              | -5,4                    | NA   | -6,0                              |
| Mes 12               | NA  | -7,4                              | -6,1                    | -  | -                                 |
| PASI75 <sup>g</sup>  |   |                                   |                         |  |                                   |
| Mes 3                | 15 %  | 43 % <sup>d,***</sup>             | 39 % <sup>**</sup>      | 14 %   | 21 %                              |
| Mes 6                | NA  | 46 %                              | 55 %                    | NA   | 34 %                              |
| Mes 12               | NA  | 56 %                              | 56 %                    | -  | -                                 |

<sup>a</sup> p nominal ≤ 0,05; <sup>\*\*</sup> p nominal < 0,001; <sup>\*\*\*</sup> p nominal < 0,0001 para el tratamiento activo frente a placebo en el mes 3.

Abreviaturas: ASC = área de superficie corporal; ΔLEI = cambio respecto a los valores iniciales del índice entesítico de Leeds; ΔDSS = cambio respecto a los valores iniciales de la puntuación de la gravedad de la dactilitis; ACR20/50/70 = mejora ≥ 20, 50, 70 %, de acuerdo con los criterios del *American College of Rheumatology*; FARMEsc = fármaco antirreumático modificador de la enfermedad sintético convencional; N = número de pacientes aleatorizados y tratados; NA = no aplicable, ya que los datos para el tratamiento con placebo no están disponibles más allá del mes 3 debido a que a los pacientes del grupo placebo se les adelantó a tofacitinib 5 mg dos veces al día o tofacitinib 10 mg dos veces al día; SC q2w = vía subcutánea una vez cada 2 semanas; iTNF = inhibidor del factor de necrosis tumoral; PASI = índice de gravedad y área de la psoriasis; PASI75 = mejora ≥ 75 % en el PASI.

<sup>a</sup> Respuesta inadecuada a al menos 1 FARMEsc debido a falta de eficacia y/o intolerancia.

<sup>b</sup> Respuesta inadecuada a al menos 1 iTNF debido a falta de eficacia y/o intolerancia.

<sup>c</sup> OPAL BEYOND tuvo una duración de 6 meses.

<sup>d</sup> Alcanzó la significación estadística globalmente a un valor p ≤ 0,05 por el análisis descendente preespecificado.

<sup>e</sup> Alcanzó la significación estadística dentro de las respuestas ACR (ACR50 y ACR70) a un valor p ≤ 0,05 por el análisis descendente preespecificado.

<sup>f</sup> Para pacientes con una puntuación al inicio del tratamiento > 0.

<sup>g</sup> Para pacientes con un ASC al inicio del tratamiento ≥ 3 % y PASI > 0.

Tanto los pacientes que no habían recibido inhibidores de TNF previamente como los pacientes con respuesta inadecuada a inhibidores de TNF tratados con tofacitinib 5 mg dos veces al día, tuvieron

tasas de respuesta ACR20 significativamente mayores en comparación con el placebo en el mes 3. El análisis de edad, sexo, raza, actividad inicial de la enfermedad y subtipo de APs no identificó diferencias en la respuesta a toficitinib. El número de pacientes con artritis mutilante o afección axial fue demasiado pequeño para permitir una evaluación significativa. Se observaron tasas de respuesta ACR20 estadísticamente significativas con toficitinib 5 mg dos veces al día en ambos estudios ya en la semana 2 (primera evaluación posterior al inicio del estudio) en comparación con el placebo.

En OPAL BROADEN, la actividad mínima de la enfermedad (AME) se alcanzó en el 26,2 %, el 25,5 % y el 6,7 % de los pacientes tratados con toficitinib 5 mg dos veces al día, adalimumab y placebo, respectivamente (diferencia del tratamiento con toficitinib 5 mg dos veces al día respecto a placebo del 19,5 % [IC del 95 %: 9,9; 29,1] en el mes 3. En OPAL BEYOND, la AME se alcanzó en el 22,9 % y el 14,5 % de los pacientes tratados con toficitinib 5 mg dos veces al día y placebo respectivamente, sin embargo, toficitinib 5 mg dos veces al día no alcanzó significación estadística nominal (diferencia del tratamiento respecto a placebo del 8,4 % [IC del 95 %: -1,0; 17,8] en el mes 3).

#### *Respuesta radiográfica*

En el estudio OPAL BROADEN, la progresión del daño articular estructural se evaluó radiográficamente utilizando el índice total de Sharp modificado (ITSm) por van der Heijde y la proporción de pacientes con progresión radiográfica (aumento del ITSs desde el inicio del estudio mayor de 0,5) se evaluó en el mes 12. En el mes 12, el 96 % y el 98 % de los pacientes que recibieron toficitinib 5 mg dos veces al día y adalimumab 40 mg por vía subcutánea cada 2 semanas, respectivamente, no presentaron progresión radiográfica (aumento del ITSs desde el inicio del estudio menor o igual a 0,5).

#### *Función física y calidad de vida relacionada con la salud*

La mejora en el funcionamiento físico se midió usando el HAQ-DI. Los pacientes que habían recibido toficitinib 5 mg dos veces al día mostraron una mayor mejoría ( $p \leq 0,05$ ) desde el inicio del estudio en el funcionamiento físico en comparación con placebo en el mes 3 (ver Tabla 18).

**Tabla 18: Cambio medio respecto a los valores iniciales en el HAQ-DI en los estudios de APs OPAL BROADEN y OPAL BEYOND**

| Grupo de tratamiento | Cambio en la media de los mínimos cuadrados desde el inicio del estudio en el HAQ-DI   |                                   |                         |  |                                   |  |
|----------------------|--|-----------------------------------|-------------------------|--|-----------------------------------|--|
|                      | Pacientes con respuesta inadecuada a FARMES sintéticos convencionales <sup>a</sup> (que no habían recibido iTNF previamente) |                                   |                         | Pacientes con respuesta inadecuada a iTNF <sup>b</sup> |                                   |  |
|                      | OPAL BROADEN   |                                   |                         | OPAL BEYOND  |                                   |  |
| Grupo de tratamiento | Placebo  | Tofacitinib 5 mg dos veces al día | Adalimumab 40 mg SC q2W | Placebo  | Tofacitinib 5 mg dos veces al día |  |
| N                    | 104  | 107                               | 106                     | 131  | 129                               |  |
| Mes 3                | -0,18  | -0,35 <sup>c,*</sup>              | -0,38*                  | -0,14  | -0,39 <sup>c,***</sup>            |  |
| Mes 6                | NA   | -0,45                             | -0,43                   | NA   | -0,44                             |  |
| Mes 12               | NA   | -0,54                             | -0,45                   | NA   | NA                                |  |

<sup>a</sup> p nominal  $\leq 0,05$ ; <sup>\*\*\*</sup> p nominal  $< 0,0001$  para el tratamiento activo frente a placebo en el mes 3.

Abreviaturas: FARMES = fármaco antirreumático modificador de la enfermedad; HAQ-DI = Cuestionario de Evaluación de la Salud-Índice de Incapacidad; N = número total de pacientes en el análisis estadístico; SC q2W = vía subcutánea una vez cada 2 semanas; iTNF = inhibidor del factor de necrosis tumoral.

<sup>a</sup> Respuesta inadecuada a al menos 1 FARMES sintético convencional (FARMESc) debido a falta de eficacia y/o intolerancia.

<sup>b</sup> Respuesta inadecuada a al menos 1 inhibidor del TNF (iTNF) debido a falta de eficacia y/o intolerancia.

<sup>c</sup> Alcanzó la significación estadística globalmente a un valor  $p \leq 0,05$  por el análisis descendente preespecificado.

La tasa de respuesta HAQ-DI (respuesta definida como una disminución desde el inicio del estudio  $\geq 0,35$ ) en el mes 3 en los estudios OPAL BROADEN y OPAL BEYOND fue del 53 % y el 50 %, respectivamente, en pacientes que recibieron toficitinib 5 mg dos veces al día, del 31 % y el

28 %, respectivamente, en pacientes que recibieron placebo, y del 53 % en pacientes que recibieron adalimumab 40 mg por vía subcutánea una vez cada 2 semanas (OPAL BROADEN solamente).

La calidad de vida relacionada con la salud se evaluó con el SF-36v2, la fatiga se evaluó con la FACIT-F. Los pacientes que recibieron toficitinib 5 mg dos veces al día mostraron una mayor mejoría respecto al valor al inicio del estudio comparado con placebo en el ámbito del funcionamiento físico del SF-36v2, el compendio de la puntuación en el componente físico del SF-36v2 y las puntuaciones de la FACIT-F en el mes 3 en los estudios OPAL BROADEN y OPAL BEYOND ( $p$  nominal  $\leq 0,05$ ). Las mejoras desde el inicio del estudio en el SF-36v2 y la FACIT-F se mantuvieron hasta el mes 6 (OPAL BROADEN y OPAL BEYOND) y el mes 12 (OPAL BROADEN).

Los pacientes que recibieron toficitinib 5 mg dos veces al día mostraron una mayor mejoría en el dolor artrítico (medido en una escala analógica visual de 0-100) desde el inicio del estudio en la semana 2 (primera evaluación tras el inicio del estudio) hasta el mes 3 en comparación con placebo en OPAL BROADEN y OPAL BEYOND ( $p$  nominal  $\leq 0,05$ ).

#### Espondilitis anquilosante

El programa de desarrollo clínico de toficitinib para evaluar la eficacia y la seguridad incluyó un ensayo confirmatorio controlado con placebo (Estudio AS-I). El estudio AS-I fue un estudio clínico aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de 48 semanas de tratamiento en 269 pacientes adultos que habían tenido una respuesta inadecuada (respuesta clínica inadecuada o intolerancia) a al menos 2 medicamentos antiinflamatorios no esteroideos (AINE). Los pacientes fueron aleatorizados y tratados con toficitinib 5 mg dos veces al día o con placebo durante 16 semanas de tratamiento ciego y, posteriormente, todos pasaron a toficitinib 5 mg dos veces al día durante 32 semanas adicionales. Los pacientes tenían enfermedad activa según lo definido por el Índice de Bath de Actividad de la Enfermedad de la Espondilitis Anquilosante (BASDAI, por sus siglas en inglés) y una puntuación de dolor de espalda (pregunta 2 del BASDAI) mayor o igual a 4 a pesar del tratamiento con AINE, corticosteroides o FARME.

Aproximadamente el 7 % y el 21 % de los pacientes utilizaron metotrexato o sulfasalazina, respectivamente, de forma concomitante desde el inicio del estudio hasta la semana 16. Se permitió a los pacientes recibir una dosis baja estable de corticosteroides orales (recibida por el 8,6 %) y/o AINE (recibida por el 81,8 %) desde el inicio del estudio hasta la semana 48. El 22 % de los pacientes tuvo una respuesta inadecuada a 1 o 2 inhibidores del TNF. La variable primaria fue evaluar la proporción de pacientes que lograron una respuesta ASAS20 en la semana 16.

#### Respuesta clínica

Los pacientes tratados con toficitinib 5 mg dos veces al día alcanzaron mayores mejorías en las respuestas ASAS20 y ASAS40 en comparación con placebo en la semana 16 (Tabla 19). Las respuestas se mantuvieron desde la semana 16 hasta la semana 48 en pacientes que recibieron toficitinib 5 mg dos veces al día.

**Tabla 19: Respuestas ASAS20 y ASAS40 en la semana 16, estudio AS-I**

|                      | Placebo<br>(N = 136) | Tofacitinib 5 mg dos veces al día<br>(N = 133) | Diferencia respecto a placebo<br>(IC del 95 %) |
|----------------------|----------------------|--|--|
| Respuesta ASAS20*, % | 29                   | 56   | 27 (16; 38)**                                  |
| Respuesta ASAS40*, % | 13                   | 41   | 28 (18; 38)**                                  |

\* Controlado por error de tipo I.

\*\*  $p < 0,0001$ .

La eficacia de toficitinib se demostró en pacientes que no habían recibido tratamiento previo con FARMEb y con respuesta inadecuada (RI) a TNF/pacientes que habían recibido FARMEb (sin RI) (Tabla 20).

**Tabla 20: Respuestas ASAS20 y ASAS40 (%) en la semana 16, según tratamiento previo, Estudio AS-I**

| Historial de tratamiento previo   | Variables de eficacia |                                     |   |           |                                     |   |
|-----------------------------------|-----------------------|-------------------------------------|---|-----------|-------------------------------------|---|
|                                   | ASAS20                |                                     |   | ASAS40    |                                     |   |
|                                   | Placebo N             | Tofacitinib 5 mg dos veces al día N | Diferencia respecto a placebo (IC del 95 %) | Placebo N | Tofacitinib 5 mg dos veces al día N | Diferencia respecto a placebo (IC del 95 %) |
| Sin tratamiento previo con FARMEb | 105                   | 102                                 | 28 (15; 41)                                 | 105       | 102                                 | 31 (19; 43)                                 |
| Uso de iTNF-RI o FARMEb (sin RI)  | 31                    | 31                                  | 23 (1; 44)                                  | 31        | 31                                  | 19 (2; 37)                                  |

ASAS20 = mejoría desde el inicio del estudio  $\geq 20\%$  y  $\geq 1$  unidad de aumento en al menos 3 dominios en una escala de 0 a 10, y sin empeoramiento de  $\geq 20\%$  y  $\geq 1$  unidad en el dominio restante; ASAS40 = mejoría desde el inicio del estudio  $\geq 40\%$  y  $\geq 2$  unidades en al menos 3 dominios en una escala de 0 a 10 y sin ningún empeoramiento en el dominio restante; FARMEb = fármaco antirreumático modificador de la enfermedad biológico; IC = intervalo de confianza; Sin RI = sin respuesta inadecuada; iTNF-RI = respuesta inadecuada al inhibidor del factor de necrosis tumoral.

Las mejorías en los componentes de la respuesta ASAS y otras medidas de la actividad de la enfermedad fueron mayores en tofacitinib 5 mg dos veces al día en comparación con placebo en la semana 16, como se muestra en la Tabla 21. Las mejorías se mantuvieron desde la semana 16 hasta la semana 48 en pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg dos veces al día.

**Tabla 21: Componentes de ASAS y otras medidas de actividad de la enfermedad en la semana 16, Estudio AS-I**

|   | Placebo (N = 136)          |  | Tofacitinib 5 mg dos veces al día (N = 133) |  | Diferencia respecto a placebo (IC del 95 %) |
|---|----------------------------|--|---|--|---|
|   | Inicio del estudio (media) | Semana 16 (cambio de la LSM desde el inicio del estudio) | Inicio del estudio (media)                  | Semana 16 (cambio de la LSM desde el inicio del estudio) |   |
| Componentes de ASAS   |                            |  |   |  |   |
| – Evaluación global de la actividad de la enfermedad por parte del paciente (0-10) <sup>a,*</sup> | 7,0                        | -0,9   | 6,9   | -2,5   | -1,6 (-2,07; -1,05)**                       |
| – Dolor raquídeo total (0-10) <sup>a,*</sup>  | 6,9                        | -1,0   | 6,9   | -2,6   | -1,6 (-2,10; -1,14)**                       |
| – BASFI (0-10) <sup>b,*</sup>   | 5,9                        | -0,8   | 5,8   | -2,0   | -1,2 (-1,66; -0,80)**                       |
| – Inflamación (0-10) <sup>c,*</sup>   | 6,8                        | -1,0   | 6,6   | -2,7   | -1,7 (-2,18; -1,25)**                       |
| Puntuación BASDAI <sup>d</sup>  | 6,5                        | -1,1   | 6,4   | -2,6   | -1,4 (-1,88; -1,00)**                       |
| BASMI <sup>e,*</sup>  | 4,4                        | -0,1   | 4,5   | -0,6   | -0,5 (-0,67; -0,37)**                       |
| PCRus <sup>f,*</sup> (mg/dl)  | 1,8                        | -0,1   | 1,6   | -1,1   | -1,0 (-1,20; -0,72)**                       |
| ASDAS-CRP <sup>g,*</sup>  | 3,9                        | -0,4   | 3,8   | -1,4   | -1,0 (-1,16; -0,79)**                       |

\* Controlado por error de tipo I.

\*\* p < 0,0001.

<sup>a</sup> Medido en una escala de valoración numérica de 0 = no activo o sin dolor, a 10 = dolor muy activo o el más intenso.

|  | Placebo<br>(N = 136)          |   | Tofacitinib 5 mg dos veces al día<br>(N = 133) |   |   |
|--|-------------------------------|---|--|---|---|
|  | Inicio del estudio<br>(media) | Semana 16<br>(cambio de la LSM desde el inicio del estudio) | Inicio del estudio<br>(media)                  | Semana 16<br>(cambio de la LSM desde el inicio del estudio) | Diferencia respecto a placebo (IC del 95 %) |
|  |                               |   |  |   |   |

<sup>b</sup> Índice funcional de Bath de la espondilitis anquilosante (BASFI, por sus siglas en inglés) medido en una escala de valoración numérica de 0 = fácil a 10 = imposible.

<sup>c</sup> La inflamación es la media de dos autoevaluaciones de rigidez de la columna notificadas por el paciente en BASDAI.

<sup>d</sup> Puntuación total del índice de Bath de la actividad de la enfermedad de espondilitis anquilosante (BASDAI, por sus siglas en inglés).

<sup>e</sup> Índice de Bath de movilidad de la columna en espondilitis anquilosante (BASMI, por sus siglas en inglés).

<sup>f</sup> Proteína C reactiva ultrasensible.

<sup>g</sup> Puntuación de la actividad de la enfermedad de espondilitis anquilosante con proteína C reactiva (ASDAS-CRP, por sus siglas en inglés).

LSM = media de los mínimos cuadrados.

#### Otros resultados relacionados con la salud

Los pacientes tratados con tofacitinib 5 mg dos veces al día alcanzaron mayores mejorías desde el inicio del estudio en la Calidad de Vida de la Espondilitis Anquilosante (ASQoL, por sus siglas en inglés) (-4,0 frente a -2,0) y en la puntuación total de la Evaluación Funcional para el Tratamiento de las Enfermedades Crónicas-Fatiga (FACIT-F, por sus siglas en inglés) (6,5 frente a 3,1) en comparación con los pacientes tratados con placebo en la semana 16 ( $p < 0,001$ ). Los pacientes tratados con tofacitinib 5 mg dos veces al día alcanzaron mejorías consistentemente mayores con respecto a los valores al inicio del estudio en el dominio del resumen del componente físico (RCF) del cuestionario SF-36 versión 2 (SF-36v2) en comparación con los pacientes tratados con placebo en la semana 16.

#### *Colitis ulcerosa*

La seguridad y la eficacia de tofacitinib comprimidos recubiertos con película para el tratamiento de pacientes adultos con CU activa de moderada a grave (puntuación de 6 a 12 en el índice de Mayo con una subpuntuación endoscópica  $\geq 2$  y una subpuntuación de sangrado rectal  $\geq 1$ ) se evaluaron en 3 estudios multicéntricos, doble ciego, aleatorizados y controlados con placebo: 2 estudios de inducción idénticos (OCTAVE Induction 1 y OCTAVE Induction 2) seguidos de 1 estudio de mantenimiento (OCTAVE Sustain). En los pacientes incluidos había fracasado al menos 1 tratamiento convencional, incluyendo corticosteroides, inmunomoduladores y/o un inhibidor del TNF. Se permitieron dosis estables concomitantes de aminosalicilatos orales y corticosteroides (una dosis diaria de prednisona 25 mg o equivalente) con la reducción gradual de los corticosteroides hasta la interrupción estipulada en las 15 semanas posteriores a la inclusión en el estudio de mantenimiento. Tofacitinib se administró en monoterapia (es decir, sin el uso concomitante de medicamentos biológicos e inmunosupresores) para el tratamiento de la CU.

La Tabla 22 proporciona información adicional sobre las características del diseño del estudio y la población tratada.

**Tabla 22: Ensayos clínicos en fase 3 de tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día en pacientes con CU**

|   | OCTAVE Induction 1                                      | OCTAVE Induction 2                                      | OCTAVE Sustain   |
|---|---|---|--|
| <b>Grupos de tratamiento (cociente de aleatorización)</b> | <b>Tofacitinib 10 mg dos veces al día placebo (4:1)</b> | <b>Tofacitinib 10 mg dos veces al día placebo (4:1)</b> | <b>Tofacitinib 5 mg dos veces al día Tofacitinib 10 mg dos veces al día placebo (1:1:1)</b>                          |
| Número de pacientes incluidos                             | 598   | 541   | 593  |
| Duración del estudio                                      | 8 semanas   | 8 semanas   | 52 semanas   |
| Variable primaria   | Remisión  | Remisión  | Remisión   |
| Variables secundarias claves                              | Cicatrización de la mucosa                              | Cicatrización de la mucosa                              | Cicatrización de la mucosa<br>Remisión sostenida sin corticosteroides en pacientes en remisión al inicio del estudio |
| Fracaso previo con iTNF                                   | 51,3 %  | 52,1 %  | 44,7 %   |
| Fracaso previo con corticosteroides                       | 74,9 %  | 71,3 %  | 75,0 %   |
| Fracaso previo con inmunosupresores                       | 74,1 %  | 69,5 %  | 69,6 %   |
| Uso de corticosteroides al inicio del estudio             | 45,5 %  | 46,8 %  | 50,3 %   |

Abreviaturas: iTNF = inhibidor del factor de necrosis tumoral; CU = colitis ulcerosa.

Adicionalmente, se evaluaron la seguridad y eficacia de tofacitinib en un estudio de extensión abierto a largo plazo (OCTAVE Open). Los pacientes que completaron los estudios de inducción (OCTAVE Induction 1 u OCTAVE Induction 2) pero no alcanzaron una respuesta clínica, o los pacientes que completaron o se retiraron prematuramente debido al fracaso del tratamiento del estudio de mantenimiento (OCTAVE Sustain) fueron elegibles para OCTAVE Open. Los pacientes de OCTAVE Induction 1 u OCTAVE Induction 2, que no alcanzaron la respuesta clínica después de 8 semanas en OCTAVE Open, abandonaron OCTAVE Open. La reducción gradual de corticosteroides también fue necesaria al ingresar en OCTAVE Open.

**Datos de eficacia de la inducción (OCTAVE Induction 1 y OCTAVE Induction 2)**

La variable primaria de OCTAVE Induction 1 y OCTAVE Induction 2 fue la proporción de pacientes en remisión en la semana 8, y la variable secundaria clave fue la proporción de pacientes con cicatrización de la mucosa en la semana 8. La remisión se definió como la remisión clínica (una puntuación total  $\leq 2$  en el índice de Mayo sin subpuntuación individual  $> 1$ ) y una subpuntuación de sangrado rectal de 0. La cicatrización de la mucosa se definió como una subpuntuación endoscópica de 0 o 1.

Una proporción significativamente mayor de pacientes tratados con tofacitinib 10 mg dos veces al día alcanzaron la remisión, la cicatrización de la mucosa y la respuesta clínica en la semana 8 en comparación con el placebo en ambos estudios, como se muestra en la Tabla 23.

Los resultados de eficacia basados en las lecturas endoscópicas locales en los centros del estudio estuvieron en consonancia con los resultados basados en las lecturas endoscópicas centralizadas.

**Tabla 23: Proporción de pacientes que alcanzaron las variables en la semana 8 (estudio OCTAVE Induction 1 y estudio OCTAVE Induction 2)**

|   | Estudio OCTAVE Induction 1       |                                    |                           |                                    |
|---|----------------------------------|------------------------------------|---------------------------|------------------------------------|
|   | Lectura endoscópica centralizada |                                    | Lectura endoscópica local |                                    |
| Variable  | Placebo                          | Tofacitinib 10 mg dos veces al día | Placebo                   | Tofacitinib 10 mg dos veces al día |
|   | <b>N = 122</b>                   | <b>N = 476</b>                     | <b>N = 122</b>            | <b>N = 476</b>                     |
| Remisión <sup>a</sup>   | 8,2 %                            | 18,5 % <sup>‡</sup>                | 11,5 %                    | 24,8 % <sup>‡</sup>                |
| Cicatrización de la mucosa <sup>b</sup>                         | 15,6 %                           | 31,3 % <sup>†</sup>                | 23,0 %                    | 42,4 % <sup>*</sup>                |
| Normalización del aspecto endoscópico de la mucosa <sup>c</sup> | 1,6 %                            | 6,7 % <sup>‡</sup>                 | 2,5 %                     | 10,9 % <sup>‡</sup>                |
| Respuesta clínica <sup>d</sup>                                  | 32,8 %                           | 59,9 % <sup>*</sup>                | 34,4 %                    | 60,7 % <sup>*</sup>                |
| Estudio OCTAVE Induction 2                                      |                                  |                                    |                           |                                    |
|   | Lectura endoscópica centralizada |                                    | Lectura endoscópica local |                                    |
|   | Placebo                          | Tofacitinib 10 mg dos veces al día | Placebo                   | Tofacitinib 10 mg dos veces al día |
|   | <b>N = 112</b>                   | <b>N = 429</b>                     | <b>N = 112</b>            | <b>N = 429</b>                     |
| Remisión <sup>a</sup>   | 3,6 %                            | 16,6 % <sup>†</sup>                | 5,4 %                     | 20,7 % <sup>†</sup>                |
| Cicatrización de la mucosa <sup>b</sup>                         | 11,6 %                           | 28,4 % <sup>†</sup>                | 15,2 %                    | 36,4 % <sup>*</sup>                |
| Normalización del aspecto endoscópico de la mucosa <sup>c</sup> | 1,8 %                            | 7,0 % <sup>‡</sup>                 | 0,0 %                     | 9,1 % <sup>‡</sup>                 |
| Respuesta clínica <sup>d</sup>                                  | 28,6 %                           | 55,0 % <sup>*</sup>                | 29,5 %                    | 58,0 % <sup>*</sup>                |

\* p < 0,0001; † p < 0,001; ‡ p < 0,05.

N = número de pacientes en el conjunto de los análisis.

- a. Variable primaria: La remisión se definió como la remisión clínica (una puntuación  $\leq 2$  en el índice de Mayo sin subpuntuación individual  $> 1$ ) y una subpuntuación de sangrado rectal de 0.
- b. Variable secundaria clave: La cicatrización de la mucosa se definió como una subpuntuación endoscópica en el índice de Mayo de 0 (normal o enfermedad inactiva) o 1 (eritema, patrón vascular disminuido).
- c. La normalización del aspecto endoscópico de la mucosa se definió como una subpuntuación endoscópica en el índice Mayo de 0.
- d. La respuesta clínica se definió como una disminución de la puntuación en el índice de Mayo respecto a los valores al inicio del estudio de  $\geq 3$  puntos y  $\geq 30\%$ , junto a una disminución de la subpuntuación de sangrado rectal  $\geq 1$  punto o una subpuntuación absoluta de sangrado rectal de 0 o 1.

En ambos subgrupos de pacientes con o sin fracaso del tratamiento previo con un inhibidor del TNF, una mayor proporción de pacientes tratados con tofacitinib 10 mg dos veces al día alcanzó la remisión y la cicatrización de la mucosa en la semana 8 en comparación con placebo. Esta diferencia entre los tratamientos fue consistente en los dos grupos (Tabla 24).

**Tabla 24: Proporción de pacientes que alcanzaron las variables primaria y secundarias clave en la semana 8 clasificados según el subgrupo de tratamiento con inhibidor del TNF (estudio OCTAVE Induction 1 y estudio OCTAVE Induction 2, lectura endoscópica centralizada)**

| Estudio OCTAVE Induction 1                            |                    |  |
|---|--------------------|--|
| Variable  | Placebo<br>N = 122 | Tofacitinib 10 mg<br>dos veces al día<br>N = 476 |
| Remisión <sup>a</sup>                                 |                    |  |
| Con fracaso previo del inhibidor del TNF              | 1,6 %<br>(1/64)    | 11,1 %<br>(27/243)                               |
| Sin fracaso previo del inhibidor del TNF <sup>b</sup> | 15,5 %<br>(9/58)   | 26,2 %<br>(61/233)                               |
| Cicatrización de la mucosa <sup>c</sup>               |                    |  |
| Con fracaso previo del inhibidor del TNF              | 6,3 %<br>(4/64)    | 22,6 %<br>(55/243)                               |
| Sin fracaso previo del inhibidor del TNF <sup>b</sup> | 25,9 %<br>(15/58)  | 40,3 %<br>(94/233)                               |
| Estudio OCTAVE Induction 2                            |                    |  |
| Variable  | Placebo<br>N = 112 | Tofacitinib 10 mg<br>dos veces al día<br>N = 429 |
| Remisión <sup>a</sup>                                 |                    |  |
| Con fracaso previo del inhibidor del TNF              | 0,0 %<br>(0/60)    | 11,7 %<br>(26/222)                               |
| Sin fracaso previo inhibidor del TNF <sup>b</sup>     | 7,7 %<br>(4/52)    | 21,7 %<br>(45/207)                               |
| Cicatrización de la mucosa <sup>c</sup>               |                    |  |
| Con fracaso previo del inhibidor del TNF              | 6,7 %<br>(4/60)    | 21,6 %<br>(48/222)                               |
| Sin fracaso previo del inhibidor del TNF <sup>b</sup> | 17,3 %<br>(9/52)   | 35,7 %<br>(74/207)                               |

TNF = factor de necrosis tumoral; N = número de pacientes en el conjunto de los análisis.

- a. La remisión se definió como la remisión clínica (una puntuación  $\leq 2$  en el índice de Mayo sin subpuntuación individual  $> 1$ ) y una subpuntuación de sangrado rectal de 0.
- b. Incluidos los pacientes que no habían recibido inhibidores del TNF previamente.
- c. La cicatrización de la mucosa se definió como una subpuntuación endoscópica en el índice de Mayo de 0 (normal o enfermedad inactiva) o 1 (eritema, patrón vascular disminuido).

Ya en la semana 2, la visita programada más temprana del estudio, y en cada visita posterior, se observaron diferencias significativas entre tofacitinib 10 mg dos veces al día y placebo en los cambios respecto al inicio del estudio en los sangrados rectales y la frecuencia de las deposiciones, y la puntuación parcial del índice de Mayo.

#### Mantenimiento (OCTAVE Sustain)

Los pacientes que completaron 8 semanas en los estudios de inducción y alcanzaron la respuesta clínica se volvieron a aleatorizar a OCTAVE Sustain; 179 de 593 (30,2 %) pacientes estaban en remisión al inicio del estudio OCTAVE Sustain.

La variable primaria en OCTAVE Sustain fue la proporción de pacientes en remisión en la semana 52. Las variables secundarias clave fueron la proporción de pacientes con cicatrización de la mucosa en la semana 52, y la proporción de pacientes en remisión sostenida sin corticosteroides tanto en la semana 24 como en la semana 52 entre los pacientes en remisión al inicio del estudio OCTAVE Sustain.

Una proporción significativamente mayor de pacientes en los grupos de tratamiento tofacitinib 5 mg dos veces al día y tofacitinib 10 mg dos veces al día lograron las siguientes variables en la semana 52 en comparación con placebo: remisión, cicatrización de la mucosa, normalización del aspecto endoscópico de la mucosa, mantenimiento de la respuesta clínica, remisión entre los pacientes en remisión al inicio del estudio, y remisión sostenida sin corticosteroides tanto en la semana 24 como en la semana 52 entre los pacientes en remisión al inicio del estudio, como se muestra en la Tabla 25.

**Tabla 25: Proporción de pacientes que alcanzaron las variables en la semana 52 (OCTAVE Sustain)**

| Variable  | Lectura endoscópica centralizada |   |  | Lectura endoscópica local |   |  |
|---|----------------------------------|---|--|---------------------------|---|--|
|   | Placebo<br>N = 198               | Tofacitinib<br>5 mg<br>dos veces al<br>día<br>N = 198 | Tofacitinib<br>10 mg<br>dos veces al<br>día<br>N = 197 | Placebo<br>N = 198        | Tofacitinib<br>5 mg<br>dos veces al<br>día<br>N = 198 | Tofacitinib<br>10 mg<br>dos veces al<br>día<br>N = 197 |
| Remisión <sup>a</sup>   | 11,1 %                           | 34,3 %*   | 40,6 %*  | 13,1 %                    | 39,4 %*   | 47,7 %*  |
| Cicatrización de la mucosa <sup>b</sup>   | 13,1 %                           | 37,4 %*   | 45,7 %*  | 15,7 %                    | 44,9 %*   | 53,8 %*  |
| Normalización del aspecto endoscópico de la mucosa <sup>c</sup>   | 4,0 %                            | 14,6 %**  | 16,8 %*  | 5,6 %                     | 22,2 %*   | 29,4 %*  |
| Mantenimiento de la respuesta clínica <sup>d</sup>  | 20,2 %                           | 51,5 %*   | 61,9 %*  | 20,7 %                    | 51,0 %*   | 61,4 %*  |
| Remisión clínica sostenida <sup>a,f</sup>   | 10,2 %                           | 46,2 %*   | 56,4 %*  | 11,9 %                    | 50,8 %*   | 65,5 %*  |
| Remisión sostenida sin corticosteroides tanto en la semana 24 como en la semana 52 entre los pacientes en remisión al inicio del estudio <sup>e,f</sup> | 5,1 %                            | 35,4 %*   | 47,3 %*  | 11,9 %                    | 47,7 %*   | 58,2 %*  |
| Remisión sin corticosteroides entre los pacientes que recibían corticosteroides al inicio del estudio <sup>a,g</sup>                                    | 10,9 %                           | 27,7 %†   | 27,6 %†  | 13,9 %                    | 32,7 %†   | 31,0 %†  |

\* p < 0,0001; \*\*p < 0,001; †p < 0,05 para tofacitinib frente a placebo.

N = número de pacientes en el conjunto de los análisis.

- a. La remisión se definió como la remisión clínica (una puntuación  $\leq 2$  en el índice de Mayo sin subpuntuación individual  $> 1$ ) y una subpuntuación de sangrado rectal de 0.
- b. La cicatrización de la mucosa se definió como una subpuntuación endoscópica en el índice de Mayo de 0 (normal o enfermedad inactiva) o 1 (eritema, patrón vascular disminuido).
- c. La normalización del aspecto endoscópico de la mucosa se definió como una subpuntuación endoscópica en el índice de Mayo de 0.
- d. El mantenimiento de la respuesta clínica se definió como una disminución respecto al estudio de inducción (OCTAVE Induction 1, OCTAVE Induction 2) de la puntuación del índice de Mayo respecto a los valores al inicio del estudio de  $\geq 3$  puntos y  $\geq 30\%$ , junto a una disminución de la subpuntuación de sangrado rectal  $\geq 1$  punto o una subpuntuación absoluta de sangrado rectal de 0 o 1. Los pacientes debían tener una respuesta clínica al inicio del estudio de mantenimiento OCTAVE Sustain.
- e. La remisión sostenida sin corticosteroides se definió como estar en remisión sin tomar corticosteroides durante al menos 4 semanas antes de la visita, tanto en la semana 24 como en la semana 52.
- f. N = 59 para placebo, N = 65 para tofacitinib 5 mg dos veces al día, N = 55 para tofacitinib 10 mg dos veces al día.
- g. N = 101 para placebo, N = 101 para tofacitinib 5 mg dos veces al día, N = 87 para tofacitinib 10 mg dos veces al día.

En ambos subgrupos de pacientes con o sin fracaso previo del inhibidor de TNF, una mayor proporción de pacientes tratados con tofacitinib 5 mg dos veces al día o con tofacitinib 10 mg dos veces al día alcanzaron las siguientes variables en la semana 52 de OCTAVE Sustain en comparación

con placebo: remisión, cicatrización de la mucosa o remisión sostenida sin corticosteroides tanto en la semana 24 como en la semana 52 entre los pacientes en remisión al inicio del estudio (Tabla 26). Esta diferencia del tratamiento respecto al placebo fue similar entre tofacitinib 5 mg dos veces al día y tofacitinib 10 mg dos veces al día en el subgrupo de pacientes sin fracaso previo del inhibidor de TNF. En el subgrupo de pacientes con fracaso previo del inhibidor de TNF, la diferencia del tratamiento observada respecto al placebo fue numéricamente mayor para tofacitinib 10 mg dos veces al día que para tofacitinib 5 mg dos veces al día en 9,7 a 16,7 puntos porcentuales en todas las variables primaria y secundarias clave.

**Tabla 26: Proporción de pacientes que alcanzaron las variables de eficacia primaria y secundarias clave en la semana 52 según el subgrupo de tratamiento con inhibidor del TNF (OCTAVE Sustain, lectura endoscópica centralizada)**

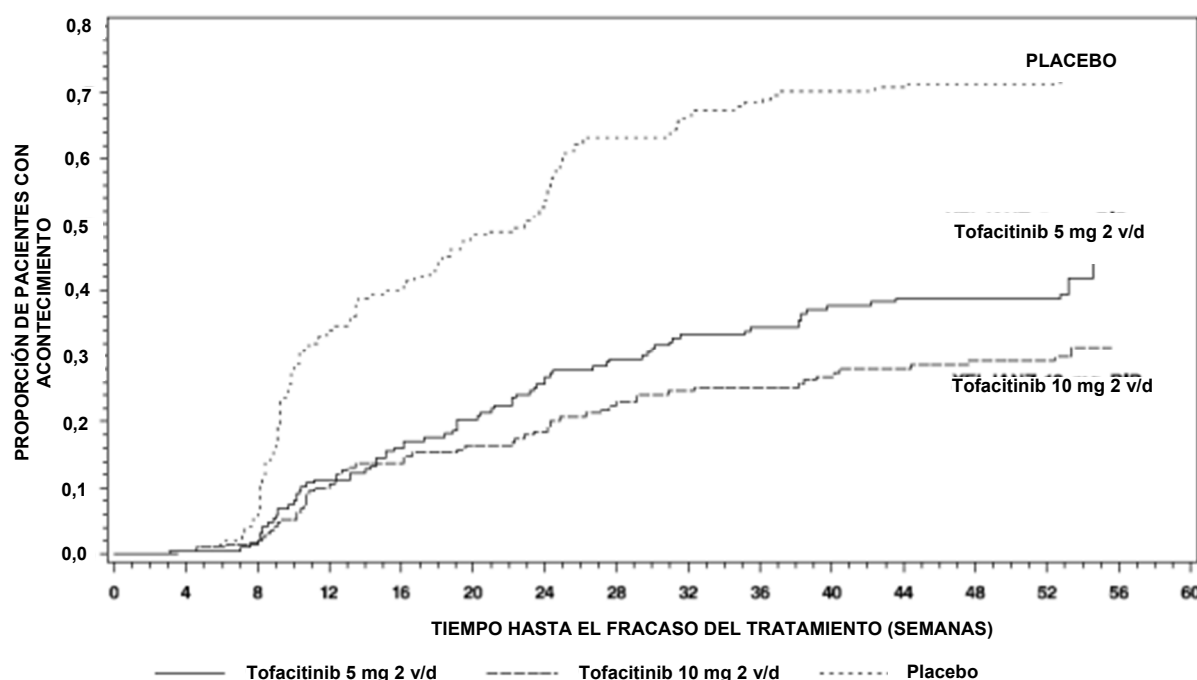
| Variable  | Placebo<br>N = 198 | Tofacitinib<br>5 mg<br>dos veces al día<br>N = 198 | Tofacitinib 10 mg<br>dos veces al día<br>N = 197 |
|---|--------------------|--|--|
| <b>Remisión<sup>a</sup></b>   |                    |  |  |
| Con fracaso previo del inhibidor del TNF  | 10/89<br>(11,2 %)  | 20/83<br>(24,1 %)                                  | 34/93<br>(36,6 %)                                |
| Sin fracaso previo del inhibidor del TNF <sup>b</sup>   | 12/109<br>(11,0 %) | 48/115<br>(41,7 %)                                 | 46/104<br>(44,2 %)                               |
| <b>Cicatrización de la mucosa<sup>c</sup></b>   |                    |  |  |
| Con fracaso previo del inhibidor del TNF  | 11/89<br>(12,4 %)  | 25/83<br>(30,1 %)                                  | 37/93<br>(39,8 %)                                |
| Sin fracaso previo del inhibidor del TNF <sup>b</sup>   | 15/109<br>(13,8 %) | 49/115<br>(42,6 %)                                 | 53/104<br>(51,0 %)                               |
| Remisión sostenida sin corticosteroides tanto en la semana 24 como en la semana 52 entre los pacientes en remisión al inicio del estudio <sup>d</sup> |                    |  |  |
| Con fracaso previo del inhibidor del TNF  | 1/21<br>(4,8 %)    | 4/18<br>(22,2 %)                                   | 7/18<br>(38,9 %)                                 |
| Sin fracaso previo del inhibidor del TNF <sup>b</sup>   | 2/38<br>(5,3 %)    | 19/47<br>(40,4 %)                                  | 19/37<br>(51,4 %)                                |

TNF = factor de necrosis tumoral; N = número de pacientes en el conjunto de los análisis.

- a. La remisión se definió como la remisión clínica (una puntuación  $\leq 2$  en el índice de Mayo sin una subpuntuación individual  $> 1$ ) y una subpuntuación de sangrado rectal de 0.
- b. Incluidos los pacientes que no habían recibido inhibidores del TNF previamente.
- c. La cicatrización de la mucosa se definió como una subpuntuación endoscópica en el índice de Mayo de 0 (normal o enfermedad inactiva) o 1 (eritema, patrón vascular disminuido).
- d. La remisión sostenida sin corticosteroides se definió como estar en remisión sin tomar corticosteroides durante al menos 4 semanas antes de la visita, tanto en la semana 24 como en la semana 52.

La proporción de pacientes en ambos grupos de tofacitinib en los que el tratamiento fracasó fue menor en comparación con el placebo en cada punto temporal ya desde la semana 8, primer punto temporal en que se evaluó el fracaso del tratamiento, como se muestra en la Figura 2.

**Figura 2. Tiempo hasta el fracaso del tratamiento en el estudio de mantenimiento OCTAVE Sustain (curvas de Kaplan-Meier)**



$p < 0,0001$  para tofacitinib 5 mg dos veces al día frente a placebo.

$p < 0,0001$  para tofacitinib 10 mg dos veces al día frente a placebo.

2 v/d = dos veces al día.

El fracaso del tratamiento se definió como un aumento en la puntuación del índice de Mayo  $\geq 3$  puntos respecto a los valores iniciales del estudio de mantenimiento, junto a un aumento en la subpuntuación de sangrado rectal  $\geq 1$  punto y un aumento de la subpuntuación endoscópica  $\geq 1$  punto, dando lugar a una subpuntuación absoluta endoscópica  $\geq 2$  después de un tratamiento mínimo de 8 semanas durante el estudio.

#### Resultados relacionados con la salud y la calidad de vida

Tofacitinib 10 mg dos veces al día demostró una mayor mejora respecto al inicio del estudio en comparación con placebo en las puntuaciones del resumen del componente físico (RCF) y del resumen del componente mental (RCM), y en los 8 dominios del cuestionario SF-36 en los estudios de inducción (OCTAVE Induction 1, OCTAVE Induction 2). En el estudio de mantenimiento (OCTAVE Sustain), tofacitinib 5 mg dos veces al día o tofacitinib 10 mg dos veces al día demostraron un mayor mantenimiento de la mejora en comparación con placebo en las puntuaciones RCF y RCM, y en los 8 dominios del cuestionario SF-36 en las semanas 24 y 52.

Tofacitinib 10 mg dos veces al día demostró una mayor mejora respecto al inicio del estudio en comparación con placebo en la semana 8 en las puntuaciones totales y en las puntuaciones de los 4 dominios del cuestionario de la enfermedad inflamatoria intestinal (IBDQ, por sus siglas en inglés) (síntomas intestinales, función sistémica, función emocional y función social) en los estudios de inducción (OCTAVE Induction 1, OCTAVE Induction 2). En el estudio de mantenimiento (OCTAVE Sustain), tofacitinib 5 mg dos veces al día o tofacitinib 10 mg dos veces al día demostraron un mayor mantenimiento de la mejora en comparación con placebo en las puntuaciones totales y las puntuaciones de los 4 dominios del IBDQ en las semanas 24 y 52.

También se observaron mejoras en el cuestionario EuroQoL de 5 dimensiones (EQ-5D) y en varios dominios del cuestionario de productividad laboral y deterioro de la actividad: colitis ulcerosa (WPAI-UC) en los estudios de inducción y mantenimiento en comparación con placebo.

### Estudio de extensión abierto (OCTAVE Open)

Los pacientes que no alcanzaron la respuesta clínica en los estudios de inducción (OCTAVE Induction 1 u OCTAVE Induction 2) después de 8 semanas tomando tofacitinib 10 mg dos veces al día pudieron ingresar en un estudio de extensión abierto (OCTAVE Open). Después de 8 semanas adicionales tomando tofacitinib 10 mg dos veces al día en el estudio OCTAVE Open, el 53 % (154/293) de los pacientes alcanzó la respuesta clínica y el 14 % (42/293) de los pacientes alcanzó la remisión.

A los pacientes que alcanzaron la respuesta clínica en los estudios de inducción (OCTAVE Induction 1 u OCTAVE Induction 2) con tofacitinib 10 mg dos veces al día pero experimentaron un fracaso del tratamiento después de reducir su dosis a tofacitinib 5 mg dos veces al día o después de la interrupción del tratamiento en OCTAVE Sustain (es decir, se habían aleatorizado al grupo placebo), se les aumentó la dosis a tofacitinib 10 mg dos veces al día en OCTAVE Open. Después de 8 semanas con tofacitinib 10 mg dos veces al día en OCTAVE Open, la remisión se alcanzó en el 35 % (20/58) de los pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg dos veces al día en OCTAVE Sustain y en el 40 % (40/99) de los pacientes a los que se les interrumpió el tratamiento en OCTAVE Sustain. En el mes 12 de OCTAVE Open, el 52 % (25/48) y el 45 % (37/83) de estos pacientes alcanzó la remisión, respectivamente.

Además, en el mes 12 del estudio OCTAVE Open, el 74 % (48/65) de los pacientes que alcanzaron la remisión al final del estudio OCTAVE Sustain tomando tofacitinib 5 mg dos veces al día o tofacitinib 10 mg dos veces al día siguieron en remisión mientras recibían tofacitinib 5 mg dos veces al día.

### Población pediátrica

La Agencia Europea de Medicamentos ha concedido al titular un aplazamiento para presentar los resultados de los ensayos realizados con tofacitinib en uno o más grupos de la población pediátrica en otros tipos más raros de artritis idiopática juvenil y en colitis ulcerosa (ver sección 4.2 para consultar la información sobre el uso en la población pediátrica).

### *Artritis idiopática juvenil de curso poliarticular y APs juvenil*

El programa de fase 3 de tofacitinib para AIJ consistió en un ensayo de fase 3 finalizado (estudio JIA-I [A3921104]) y un ensayo de extensión a largo plazo (LTE, por sus siglas en inglés) en curso (A3921145). En estos estudios se incluyeron los siguientes subgrupos de AIJ: pacientes con poliartritis FR+, poliartritis FR-, oligoartritis extendida o AIJ sistémica con artritis activa y sin síntomas sistémicos actuales (conocido como conjunto AIJp) y los dos subgrupos separados de pacientes con APs juvenil y artritis relacionada con entesitis (ARE). Sin embargo, la población de eficacia de AIJcp solo incluye los subgrupos con poliartritis FR+, poliartritis FR- u oligoartritis extendida; se han observado resultados no concluyentes en el subgrupo de pacientes con AIJ sistémica con artritis activa y sin síntomas sistémicos actuales. Los pacientes con APs juvenil se incluyen como subgrupo de eficacia separado. Los pacientes con ARE no se incluyen en el análisis de eficacia.

Todos los pacientes elegibles en el Estudio JIA-I recibieron comprimidos recubiertos con película de tofacitinib 5 mg sin enmascarar dos veces al día o el equivalente, en función del peso, de tofacitinib solución oral dos veces al día durante 18 semanas (fase inicial); los pacientes que lograron al menos una respuesta ACR30 en AIJ al final de la fase abierta fueron aleatorizados (1:1) para recibir bien tofacitinib 5 mg comprimidos recubiertos con película o tofacitinib solución oral, o bien placebo en el estudio doble ciego, controlado con placebo, de 26 semanas de duración. Aquellos pacientes que no lograron una respuesta ACR30 en AIJ al final de la fase inicial abierta o que tuvieron un episodio de brote de la enfermedad en algún momento, fueron retirados del estudio. Se incluyeron un total de 225 pacientes en la fase inicial abierta. De éstos, 173 (76,9 %) pacientes fueron elegibles para ser aleatorizados en la fase doble ciego para recibir bien tofacitinib 5 mg comprimidos recubiertos con película o tofacitinib solución oral a la dosis equivalente en función del peso dos veces al día (n = 88) o bien placebo (n = 85). Hubo 58 (65,9 %) pacientes en el grupo de tofacitinib y 58 (68,2 %) pacientes en el grupo de placebo que tomaron MTX durante la fase doble ciego, lo cual estaba permitido aunque no requerido de acuerdo al protocolo.

Hubo 133 pacientes con AIJcp [poliartritis FR+, poliartritis FR- u oligoartritis extendida] y 15 pacientes con APs juvenil que se aleatorizaron en la fase doble ciego del estudio y se incluyeron en los análisis de eficacia que se muestran a continuación.

#### *Signos y síntomas*

Un porcentaje significativamente menor de pacientes con AIJcp del Estudio JIA-I tratados con tofacitinib 5 mg comprimidos recubiertos con película dos veces al día o el equivalente, en función del peso, de la solución oral de tofacitinib dos veces al día, empeoró en la semana 44 en comparación con los pacientes tratados con placebo. Un porcentaje significativamente mayor de pacientes con AIJcp tratados con tofacitinib 5 mg comprimidos recubiertos con película o tofacitinib solución oral logró respuestas ACR30, 50 y 70 en AIJ en comparación con los pacientes tratados con placebo en la semana 44 (Tabla 27).

La aparición de brotes y los resultados de ACR 30/50/70 en AIJ fueron favorables para tofacitinib 5 mg dos veces al día en comparación con placebo en los subtipos de poliartritis FR+, poliartritis FR-, oligoartritis extendida y AIJ APs juvenil, y fueron consistentes con los del estudio de la población en general.

La aparición de brotes y los resultados de ACR 30/50/70 fueron favorables para tofacitinib 5 mg dos veces al día en comparación con placebo para pacientes con AIJp que recibieron tofacitinib 5 mg dos veces al día con el uso en combinación de MTX en el día 1 [n = 101 (76 %)] y aquellos que recibieron tofacitinib en monoterapia [n = 32 (24 %)]. Además, la aparición de brotes y los resultados de ACR 30/50/70 en AIJ también fueron favorables para tofacitinib 5 mg dos veces al día en comparación con placebo para aquellos pacientes con AIJp que habían sido tratados previamente con FARME biológicos [n = 39 (29 %)] y para aquellos que no habían recibido FARME biológicos previamente [n = 94 (71 %)].

En la semana 2 de la fase inicial abierta del estudio JIA-I, la respuesta ACR30 en AIJ en pacientes con AIJp fue del 45,03 %.

**Tabla 27: Variables primarias y secundarias de eficacia en pacientes con AIJp en la semana 44\* del estudio JIA-I (todos los valores p < 0,05)**

| Variable primaria<br>(controlada por<br>error de tipo I)      | Grupo de<br>tratamiento                          | Tasa de aparición | Diferencia (%) respecto<br>a placebo<br>(IC del 95 %) |
|---|--|-------------------|---|
| Aparición de brotes   | Tofacitinib 5 mg<br>dos veces al día<br>(N = 67) | 28 %              | -24,7 (-40,8; -8,5)                                   |
|   | Placebo<br>(N = 66)                              | 53 %              |   |
| Variable<br>secundaria<br>(controlada por<br>error de tipo I) | Grupo de<br>tratamiento                          | Tasa de respuesta | Diferencia (%) respecto<br>a placebo<br>(IC del 95 %) |
| AIJ ACR30   | Tofacitinib 5 mg<br>dos veces al día<br>(N = 67) | 72 %              | 24,7 (8,50; 40,8)                                     |
|   | Placebo<br>(N = 66)                              | 47 %              |   |
| AIJ ACR50   | Tofacitinib 5 mg<br>dos veces al día<br>(N = 67) | 67 %              | 20,2 (3,72; 36,7)                                     |
|   | Placebo<br>(N = 66)                              | 47 %              |   |

| AIJ ACR70   | Tofacitinib 5 mg dos veces al día (N = 67)                                     | 55 %                        | 17,4 (0,65; 34,0)                               |
|---|--|-----------------------------|---|
|   | Placebo (N = 66)   | 38 %                        |   |
| Variable secundaria (controlada por error de tipo I)                            | Grupo de tratamiento   | Media de LS (SEM)           | Diferencia (%) respecto a placebo (IC del 95 %) |
| Cambio desde el inicio de la fase doble ciego en el índice de discapacidad CHAQ | Tofacitinib 5 mg dos veces al día (N = 67; n = 46)<br>Placebo (N = 66; n = 31) | -0,11 (0,04)<br>0,00 (0,04) | -0,11 (-0,22; -0,01)                            |

ACR = American College of Rheumatology; CHAQ = cuestionario de evaluación de la salud infantil (*Childhood Health Assessment Questionnaire*); IC = intervalo de confianza; LS = mínimos cuadrados; n = número de pacientes con observaciones en la visita; N = número total de pacientes; AIJ = artritis idiopática juvenil; SEM = error estándar de la media

\* La fase doble ciego de 26 semanas de duración abarca desde la semana 18 hasta la semana 44 y tras el día de la aleatorización.

Las variables de eficacia controladas por error de tipo I se analizan en el siguiente orden: Aparición del brote, AIJ ACR50, AIJ ACR30, AIJ ACR70, Índice de discapacidad CHAQ.

En la fase doble ciego, cada uno de los componentes de la respuesta ACR en AIJ mostró una mejoría superior desde el inicio de la fase abierta (día 1) en la semana 24 y la semana 44 para los pacientes con AIJp tratados con tofacitinib solución oral a dosis de 5 mg dos veces al día o a la dosis equivalente en función del peso dos veces al día en comparación con los que recibieron placebo en el Estudio JIA-I.

#### *Función física y calidad de vida relacionada con la salud*

Los cambios en la función física en el estudio JIA-I se midieron mediante el índice de discapacidad CHAQ. En la semana 44, el cambio medio con respecto al valor inicial de la fase doble ciego del índice de discapacidad CHAQ en pacientes con AIJcp fue significativamente menor en el grupo de tofacitinib 5 mg comprimidos recubiertos con película dos veces al día o la dosis equivalente en función del peso de tofacitinib solución oral dos veces al día en comparación con placebo (Tabla 27). El cambio medio con respecto al valor inicial de la fase doble ciego de los resultados del índice de discapacidad CHAQ fue favorable para tofacitinib 5 mg dos veces al día en comparación con placebo en los subtipos de poliartritis FR+, poliartritis RF-, oligoartritis extendida y AIJ APs juvenil, y fue consistente con los del estudio de la población en general.

## 5.2 Propiedades farmacocinéticas

El perfil FC de tofacitinib se caracteriza por una absorción rápida (las concentraciones plasmáticas máximas se alcanzan de 0,5 a 1 hora), la eliminación rápida (la vida media es de ~3 horas) y un aumento de la exposición sistémica proporcional a la dosis. Las concentraciones en estado estacionario se alcanzan en 24-48 horas con una acumulación insignificante tras la administración dos veces al día.

#### Absorción y distribución

Tofacitinib se absorbe bien, con una biodisponibilidad oral del 74 %. La administración de tofacitinib junto con una comida rica en grasas no dio lugar a cambios en el AUC mientras que la  $C_{max}$  se redujo en un 32 %. En los estudios clínicos, tofacitinib se administró sin tener en cuenta las comidas.

Después de la administración por vía intravenosa, el volumen de distribución es de 87 l.

Aproximadamente el 40 % del tofacitinib circulante está unido a proteínas plasmáticas. Tofacitinib se une preferentemente a la albúmina y no parece que se una a la  $\alpha$ -1-glicoproteína ácida. Tofacitinib se distribuye por igual entre los glóbulos rojos y el plasma.

## Biotransformación y eliminación

Tofacitinib se elimina aproximadamente en un 70 % por metabolismo hepático y en un 30 % por excreción renal del medicamento original. El metabolismo de tofacitinib está mediado principalmente por el CYP3A4 con una contribución menor del CYP2C19. En un estudio en humanos con medicamento radiomarcado, más del 65 % de la radioactividad total circulante se debió al principio activo inalterado, mientras que el 35 % restante se atribuyó a 8 metabolitos, cada uno representando menos del 8 % de la radioactividad total. Todos los metabolitos se han encontrado en especies animales y se les prevé una potencia para la inhibición de JAK1/3 inferior a 10 veces la potencia de tofacitinib. No se detectó ningún indicio de conversión entre isómeros en las muestras humanas. La actividad farmacológica de tofacitinib se atribuye la molécula de origen. *In vitro*, tofacitinib es un sustrato para MDR1, pero no para la proteína asociada a la resistencia al cáncer de mama (BCRP), OATP1B1/1B3, u OCT1/2.

## Farmacocinética en pacientes

La actividad enzimática de las enzimas CYP es menor en los pacientes con AR debido a la inflamación crónica. En los pacientes con AR, la eliminación de tofacitinib por vía oral no cambia con el tiempo, lo que indica que el tratamiento con tofacitinib no normaliza la actividad enzimática de CYP.

El análisis FC poblacional en los pacientes con AR indicó que la exposición sistémica (AUC) de tofacitinib en los extremos de peso corporal (40 kg y 140 kg) fue similar (dentro del 5 %) a la de un paciente de 70 kg. Se estima que los pacientes de edad avanzada de 80 años de edad tienen un aumento de la AUC menor del 5 % en relación con los pacientes con una media de edad de 55 años. Se estima que las mujeres tienen un AUC un 7 % menor en comparación con los hombres. Los datos disponibles también han demostrado que no hay grandes diferencias en el AUC de tofacitinib entre los pacientes de raza blanca, negra y asiática. Se observó una relación lineal aproximada entre el peso corporal y el volumen de distribución, lo que dio lugar a concentraciones máximas más altas ( $C_{\max}$ ) y concentraciones mínimas más bajas ( $C_{\min}$ ) en pacientes con menos peso. Sin embargo, esta diferencia no se considera clínicamente relevante. Se estima que la variabilidad entre sujetos (coeficiente de variación porcentual) en el AUC de tofacitinib es aproximadamente del 27 %.

Los resultados del análisis FC poblacional en pacientes con APs activa, CU de moderada a grave o EA estuvieron en consonancia con los de los pacientes con AR.

## Insuficiencia renal

Los sujetos con insuficiencia renal leve (aclaramiento de creatinina 50-80 ml/min), moderada (aclaramiento de creatinina 30-49 ml/min), y grave (aclaramiento de creatinina < 30 ml/min) tenían un AUC de un 37 %, 43 % y 123 % mayor, respectivamente, en comparación con los sujetos con una función renal normal (ver sección 4.2). En los sujetos con enfermedad renal terminal (ERT), la contribución de la diálisis a la eliminación total de tofacitinib fue relativamente pequeña. Tras una dosis única de 10 mg, la media del AUC en sujetos con ERT según las concentraciones medidas en un día sin diálisis, fue aproximadamente un 40 % (intervalos de confianza del 90 %: 1,5 a 95 %) más alta en comparación con los sujetos con una función renal normal. En los estudios clínicos, tofacitinib no se evaluó en pacientes con valores iniciales de aclaramiento de creatinina inferiores a 40 ml/min (estimados con la fórmula Cockcroft-Gault) (ver sección 4.2).

## Insuficiencia hepática

Los sujetos con insuficiencia hepática leve (Child-Pugh A) y moderada (Child-Pugh B) tuvieron un aumento del AUC del 3 % y 65 %, respectivamente, en comparación con los sujetos con una función hepática normal. En los estudios clínicos, tofacitinib no fue evaluado en sujetos con insuficiencia hepática grave (Child-Pugh C) (ver las secciones 4.2 y 4.4), ni en pacientes que dieron positivo para la hepatitis B o C.

## Interacciones

Tofacitinib no es un inhibidor ni inductor de CYP (CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6 y CYP3A4) y no es un inhibidor de UGT (UGT1A1, UGT1A4, UGT1A6, UGT1A9 y UGT2B7). Tofacitinib no es un inhibidor de MDR1, OATP1B1/1B3, OCT2, OAT1/3 o MRP a concentraciones clínicamente significativas.

## Comparación de la FC (Farmacocinética) de las formulaciones de comprimidos de liberación prolongada y comprimidos recubiertos con película

Se ha demostrado la equivalencia FC (AUC y  $C_{\text{máx}}$ ) de tofacitinib 11 mg comprimidos de liberación prolongada una vez al día con tofacitinib 5 mg comprimidos recubiertos con película dos veces al día.

## Población pediátrica

### *Farmacocinética en pacientes pediátricos con artritis idiopática juvenil*

El análisis farmacocinético poblacional basado en los resultados de tofacitinib 5 mg comprimidos recubiertos con película dos veces al día y la dosis equivalente en función del peso de tofacitinib solución oral dos veces al día mostró que tanto el aclaramiento como el volumen de distribución de tofacitinib disminuyeron con la disminución del peso corporal en los pacientes con AIJ. Los datos disponibles indicaron que no hubo diferencias clínicamente relevantes en la exposición a tofacitinib (AUC), en función de la edad, raza, sexo, tipo de paciente o gravedad inicial de la enfermedad. Se estimó que la variabilidad entre sujetos (% coeficiente de variación) en el AUC era aproximadamente del 24 %.

## **5.3 Datos preclínicos sobre seguridad**

En los estudios preclínicos, se observaron efectos en los sistemas hematopoyético e inmunitario que se atribuyeron a las propiedades farmacológicas (inhibición de JAK) de tofacitinib. Se observaron efectos secundarios debidos a la inmunosupresión, como infecciones bacterianas o virales y linfoma a dosis clínicamente relevantes. Se observó linfoma en 3 de los 8 monos adultos a 6 o 3 veces la exposición clínica de tofacitinib (AUC libre en humanos a una dosis de 5 mg o 10 mg dos veces al día), y en ninguno de los 14 monos jóvenes a 5 o 2,5 veces la exposición clínica de 5 mg o 10 mg dos veces al día. La exposición en monos a la concentración sin efecto adverso observado (NOAEL, por sus siglas en inglés) para la aparición de linfomas, fue aproximadamente 1 o 0,5 veces la exposición clínica de 5 mg o 10 mg dos veces al día. Otros hallazgos a dosis superiores a la exposición en humanos incluyen efectos sobre los sistemas hepático y gastrointestinal.

Tofacitinib no es mutagénico o genotóxico según los resultados de una serie de pruebas *in vitro* e *in vivo* de mutaciones génicas y aberraciones cromosómicas.

El potencial carcinogénico de tofacitinib se evaluó en estudios de carcinogenicidad de 6 meses en ratones transgénicos rasH2 y de 2 años en ratas. Tofacitinib no fue carcinogénico en ratones con exposiciones de hasta 38 o 19 veces el nivel de exposición clínica de 5 mg o 10 mg dos veces al día. Se observaron tumores de células intersticiales testiculares (células de Leydig) benignos en ratas: los tumores de células de Leydig benignos en ratas no están relacionados con un riesgo de tumores de células de Leydig en los seres humanos. Se observaron hibernomas (neoplasia maligna del tejido adiposo pardo) en ratas hembra con exposiciones mayores o iguales a 83 o 41 veces la exposición clínica de 5 mg o 10 mg dos veces al día. Se observaron timomas benignos en ratas hembra a 187 o 94 veces el nivel de exposición clínica de 5 mg o 10 mg dos veces al día.

Se ha demostrado que tofacitinib es teratogénico en ratas y conejos, y que tiene efectos sobre la fertilidad en las ratas hembra (menores tasas de embarazo; disminución en el número de cuerpos lúteos, lugares de implantación y fetos viables; y un aumento de las reabsorciones tempranas), el parto y el desarrollo peri/posnatal. Tofacitinib no tuvo efectos sobre la fertilidad masculina, la motilidad del esperma o la concentración de espermatozoides. Tofacitinib se excreta en la leche de ratas lactantes a concentraciones aproximadamente 2 veces las del suero de 1 a 8 horas después de la dosis. En estudios

realizados en ratas y monos jóvenes, no hubo efectos relacionados con toficitinib en el desarrollo óseo ni en machos ni hembras, con exposiciones similares a las alcanzadas con las dosis autorizadas en el ser humano.

No se observaron hallazgos relacionados con toficitinib en estudios con animales jóvenes que indiquen una mayor sensibilidad de las poblaciones pediátricas en comparación con los adultos. En el estudio de fertilidad en ratas jóvenes, no hubo evidencia de toxicidad para el desarrollo, no hubo efectos sobre la maduración sexual y no se observó evidencia de toxicidad reproductiva (apareamiento y fertilidad) después de la madurez sexual. En estudios de ratas juveniles de 1 mes y monos juveniles de 39 semanas, se observaron efectos relacionados con toficitinib sobre parámetros inmunológicos y hematológicos consistentes con la inhibición de JAK1/3 y JAK2. Estos efectos fueron reversibles y consistentes con los observados también en animales adultos con exposiciones similares.

## 6. DATOS FARMACÉUTICOS

### 6.1 Lista de excipientes

#### Núcleo del comprimido

celulosa microcristalina  
lactosa monohidrato  
croscarmelosa de sodio  
estearato de magnesio

#### Recubrimiento

hipromelosa 6cP (E464)  
dióxido de titanio (E171)  
lactosa monohidrato  
macrogol 3350  
triacetina  
FD&C Blue #2/Laca de aluminio con carmín de índigo (E132) (dosis de 10 mg únicamente)  
FD&C Blue #1/Laca de aluminio con azul brillante FCF (E133) (dosis de 10 mg únicamente)

### 6.2 Incompatibilidades

No procede.

### 6.3 Periodo de validez

4 años.

### 6.4 Precauciones especiales de conservación

Este medicamento no requiere ninguna temperatura especial de conservación.

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la humedad.

### 6.5 Naturaleza y contenido del envase

#### XELJANZ 5 mg comprimidos recubiertos con película

Frascos de HDPE con desecante de gel de sílice y cierre de polipropileno a prueba de niños  
conteniendo 60 o 180 comprimidos recubiertos con película.

Blísteres de lámina de aluminio/PVC reforzado con lámina de aluminio con 14 comprimidos

recubiertos con película. Cada envase contiene 56,112 o 182 comprimidos recubiertos con película.

#### **XELJANZ 10 mg comprimidos recubiertos con película**

Frascos de HDPE con desecante de gel de sílice y cierre de polipropileno a prueba de niños conteniendo 60 o 180 comprimidos recubiertos con película.

Blísteres de lámina de aluminio/PVC reforzado con lámina de aluminio con 14 comprimidos recubiertos con película. Cada envase contiene 56, 112 o 182 comprimidos recubiertos con película.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

#### **6.6 Precauciones especiales de eliminación**

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.

### **7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Pfizer Europe MA EEIG  
Boulevard de la Plaine 17  
1050 Bruxelles  
Bélgica

### **8. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

EU/1/17/1178/001  
EU/1/17/1178/002  
EU/1/17/1178/003  
EU/1/17/1178/004  
EU/1/17/1178/005  
EU/1/17/1178/006  
EU/1/17/1178/007  
EU/1/17/1178/008  
EU/1/17/1178/009  
EU/1/17/1178/014

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

Fecha de la primera autorización: 22/marzo/2017

Fecha de la última renovación: 04/marzo/2022

### **10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO**

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

## 1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

XELJANZ 11 mg comprimidos de liberación prolongada

## 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada comprimido de liberación prolongada contiene citrato de tofacitinib, equivalente a 11 mg de tofacitinib.

### Excipiente con efecto conocido

Cada comprimido de liberación prolongada contiene 152,23 mg de sorbitol.

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

## 3. FORMA FARMACÉUTICA

Comprimido de liberación prolongada

Comprimido rosa, ovalado con una dimensión promedio aproximada de 10,8 mm × 5,5 mm × 4,4 mm (largo por ancho por grosor) y con un orificio perforado en un extremo de la banda del comprimido y “JKI 11” impreso en un lado del comprimido.

## 4. DATOS CLÍNICOS

### 4.1 Indicaciones terapéuticas

#### Artritis reumatoide

Tofacitinib en combinación con metotrexato (MTX) está indicado para el tratamiento de la artritis reumatoide (AR) activa de moderada a grave en pacientes adultos que no han respondido de forma adecuada o que son intolerantes a uno o más fármacos antirreumáticos modificadores de la enfermedad (FARME) (ver sección 5.1). Tofacitinib puede administrarse en monoterapia en caso de intolerancia a MTX o cuando el tratamiento con MTX no sea adecuado (ver las secciones 4.4 y 4.5).

#### Artritis psoriásica

Tofacitinib en combinación con MTX está indicado para el tratamiento de la artritis psoriásica (APs) activa en pacientes adultos que han tenido una respuesta inadecuada o que han sido intolerantes a un tratamiento previo con un fármaco antirreumático modificador de la enfermedad (FARME) (ver sección 5.1).

#### Espondilitis anquilosante

Tofacitinib está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con espondilitis anquilosante (EA) activa que han respondido de forma inadecuada al tratamiento convencional.

### 4.2 Posología y forma de administración

El tratamiento se debe iniciar y supervisar por médicos especialistas con experiencia en el diagnóstico y tratamiento de las afecciones para las que tofacitinib está indicado.

## Posología

### Artritis reumatoide, artritis psoriásica y espondilitis anquilosante

La dosis recomendada es de un comprimido de liberación prolongada de 11 mg administrado una vez al día, y no debe excederse.

No es necesario ajustar la dosis cuando se administre en combinación con MTX.

Consulte la Tabla 1 para obtener información sobre el cambio entre tofacitinib comprimidos recubiertos con película y tofacitinib comprimidos de liberación prolongada.

**Tabla 1: Cambio entre tofacitinib comprimidos recubiertos con película y tofacitinib comprimidos de liberación prolongada**

|  |  |
|--|--|
| Cambio entre tofacitinib 5 mg comprimidos recubiertos con película y tofacitinib 11 mg comprimidos de liberación prolongada <sup>a</sup> | El tratamiento con tofacitinib 5 mg comprimidos recubiertos con película dos veces al día y tofacitinib 11 mg comprimidos de liberación prolongada una vez al día se puede intercambiar el día siguiente a la última dosis de cualquiera de los comprimidos. |
|--|--|

<sup>a</sup> Ver sección 5.2 para comparar la farmacocinética de las formulaciones de liberación prolongada y recubiertas con película.

### Interrupción de la dosis y suspensión del tratamiento

Si un paciente presenta una infección grave el tratamiento con tofacitinib se debe interrumpir hasta que la infección esté controlada.

Puede ser necesario interrumpir el tratamiento para tratar ciertas alteraciones analíticas relacionadas con la dosis, incluyendo linfopenia, neutropenia y anemia. Tal y como se describe en las siguientes Tablas 2, 3 y 4, las recomendaciones para la interrupción temporal o la suspensión permanente del tratamiento se hacen de acuerdo a la gravedad de las alteraciones analíticas (ver sección 4.4).

No se recomienda comenzar el tratamiento en pacientes con un recuento absoluto de linfocitos (RAL) inferior a 750 células/mm<sup>3</sup>.

**Tabla 2: Recuento absoluto de linfocitos bajo**

| <b>Recuento absoluto de linfocitos (RAL) bajo (ver sección 4.4)</b> |   |
|---|---|
| <b>Valor analítico (células/mm<sup>3</sup>)</b>                     | <b>Recomendación</b>  |
| RAL superior o igual a 750  | La dosis se debe mantener.  |
| RAL entre 500 y 750   | En caso de reducciones persistentes (2 valores secuenciales en análisis rutinarios) en este rango, el tratamiento con tofacitinib 11 mg comprimidos de liberación prolongada se debe interrumpir.<br><br>Cuando el RAL sea superior a 750, debe reanudar el tratamiento según sea clínicamente apropiado. |
| RAL inferior a 500  | Si al repetir el análisis en el plazo de 7 días se confirma el valor analítico, el tratamiento debe interrumpirse.  |

No se recomienda comenzar el tratamiento en pacientes con un recuento absoluto de neutrófilos (RAN) inferior a 1 000 células/mm<sup>3</sup>.

**Tabla 3: Recuento absoluto de neutrófilos bajo**

| <b>Recuento absoluto de neutrófilos (RAN) bajo (ver sección 4.4)</b> |   |
|--|---|
| <b>Valor analítico (células/mm<sup>3</sup>)</b>                      | <b>Recomendación</b>  |
| RAN superior a 1 000   | La dosis se debe mantener.  |
| RAN entre 500 y 1 000  | En caso de reducciones persistentes (2 valores secuenciales en análisis rutinarios) en este rango, el tratamiento con tofacitinib 11 mg comprimidos de liberación prolongada se debe interrumpir.<br><br>Cuando el RAN sea superior a 1 000, debe reanudar el tratamiento <u>según sea clínicamente apropiado</u> . |
| RAN inferior a 500   | Si al repetir el análisis en el plazo de 7 días se confirma el valor analítico, el tratamiento debe interrumpirse.  |

No se recomienda comenzar el tratamiento en pacientes con niveles de hemoglobina inferiores a 9 g/dl.

**Tabla 4: Valor de hemoglobina bajo**

| <b>Valor de hemoglobina bajo (sección 4.4)</b>  |   |
|---|---|
| <b>Valor analítico (g/dl)</b>   | <b>Recomendación</b>  |
| Reducción inferior o igual a 2 g/dl y superior o igual a 9,0 g/dl                           | La dosis se debe mantener.  |
| Reducción superior a 2 g/dl o inferior a 8,0 g/dl (confirmado en las pruebas de repetición) | El tratamiento se debe interrumpir hasta que los valores de hemoglobina se hayan normalizado. |

#### Interacciones

La dosis diaria total de tofacitinib se debe reducir a la mitad en pacientes que estén tomando inhibidores potentes del citocromo P450 (CYP) 3A4 (por ejemplo, ketoconazol) y en pacientes que estén tomando de forma concomitante 1 o más medicamentos que den como resultado una inhibición moderada del CYP3A4, así como una inhibición potente del CYP2C19 (por ejemplo, fluconazol) (ver sección 4.5) de la siguiente manera:

- La dosis de tofacitinib se debe reducir a un comprimido recubierto con película de 5 mg una vez al día en pacientes que estén tomando un comprimido de liberación prolongada de 11 mg una vez al día.

#### Interrupción del tratamiento en la EA

Los datos disponibles sugieren que se observa una mejoría clínica en la EA dentro de las 16 semanas posteriores al inicio del tratamiento con tofacitinib. Se debe reconsiderar cuidadosamente continuar el tratamiento en pacientes que no muestren mejoría clínica dentro de este periodo de tiempo.

#### Poblaciones especiales

##### Pacientes de edad avanzada

No es necesario ajustar la dosis en pacientes de 65 años de edad y mayores. Se dispone de datos limitados en pacientes de 75 años y mayores. Ver sección 4.4 sobre el Uso en pacientes de 65 años de edad y mayores.

## Insuficiencia hepática

**Tabla 5: Ajuste de dosis en caso de insuficiencia hepática**

| <b>Categoría de insuficiencia hepática</b> | <b>Clasificación</b> | <b>Ajuste de dosis en caso de insuficiencia hepática para comprimidos de diferentes dosis</b>  |
|--|----------------------|--|
| Leve                                       | Child-Pugh A         | No es necesario ajustar la dosis.  |
| Moderada                                   | Child-Pugh B         | Si la dosis indicada en una función hepática normal es de un comprimido de liberación prolongada de 11 mg una vez al día, la dosis se debe reducir a un comprimido recubierto con película de 5 mg una vez al día (ver sección 5.2). |
| Grave                                      | Child-Pugh C         | Tofacitinib no se debe utilizar en pacientes con insuficiencia hepática grave (ver sección 4.3).   |

## Insuficiencia renal

**Tabla 6: Ajuste de dosis en caso de insuficiencia renal**

| <b>Categoría de insuficiencia renal</b>                  | <b>Aclaramiento de la creatinina</b> | <b>Ajuste de dosis en caso de insuficiencia renal para comprimidos de diferentes dosis</b>   |
|--|--------------------------------------|--|
| Leve   | 50-80 ml/min                         | No es necesario ajustar la dosis.  |
| Moderada   | 30-49 ml/min                         | No es necesario ajustar la dosis.  |
| Grave (incluidos los pacientes sometidos a hemodiálisis) | < 30 ml/min                          | Si la dosis indicada en una función renal normal es de un comprimido de liberación prolongada de 11 mg una vez al día, la dosis se debe reducir a un comprimido recubierto con película de 5 mg una vez al día (ver sección 5.2).<br><br>Los pacientes con insuficiencia renal grave deben seguir tomando una dosis reducida incluso después de la hemodiálisis (ver sección 5.2). |

## Población pediátrica

No se ha establecido la seguridad y eficacia de tofacitinib formulación de liberación prolongada en niños de 0 a menores de 18 años. No se dispone de datos.

## Forma de administración

Vía oral.

Tofacitinib se administra por vía oral con o sin alimentos.

Los comprimidos de liberación prolongada de tofacitinib 11 mg se deben tomar enteros para garantizar que la dosis completa se libere correctamente. No se deben triturar, partir ni masticar.

## **4.3 Contraindicaciones**

- Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1.
- Tuberculosis activa, infecciones graves y activas como sepsis o infecciones oportunistas (ver sección 4.4).
- Insuficiencia hepática grave (ver sección 4.2).
- Embarazo y lactancia (ver sección 4.6).

#### 4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo

Tofacitinib solo debe usarse si no se dispone de alternativas de tratamiento adecuadas en pacientes:

- de 65 años de edad y mayores;
- con antecedentes de enfermedad cardiovascular aterosclerótica u otros factores de riesgo cardiovascular (como pacientes fumadores por largo tiempo, actualmente o en el pasado);
- con factores de riesgo de neoplasias malignas (por ejemplo, neoplasias malignas actualmente o con antecedentes de neoplasias malignas).

##### Uso en pacientes de 65 años de edad y mayores

Teniendo en cuenta el mayor riesgo de infecciones graves, infarto de miocardio, neoplasias malignas y mortalidad por cualquier causa con tofacitinib en pacientes de 65 años de edad y mayores, solo se debe utilizar tofacitinib en estos pacientes si no se dispone de alternativas de tratamiento adecuadas (ver más detalles a continuación en las secciones 4.4 y 5.1).

##### Combinación con otros tratamientos

Tofacitinib no ha sido estudiado, y por ello se debe evitar su utilización en combinación con medicamentos biológicos, tales como los antagonistas del TNF, los antagonistas de la interleucina (IL)-1R, los antagonistas de la IL-6R, los anticuerpos monoclonales anti-CD20, los antagonistas de la IL-17, los antagonistas de la IL-12/IL-23, los antagonistas de las integrinas, los moduladores selectivos de la coestimulación y los inmunosupresores potentes, tales como azatioprina, 6-mercaptopurina, ciclosporina y tacrolimus, debido a la posibilidad de un aumento de la inmunosupresión y un mayor riesgo de infección.

Ha habido una mayor incidencia de reacciones adversas con la combinación de tofacitinib y MTX frente a tofacitinib en monoterapia en los ensayos clínicos de AR.

El uso de tofacitinib en combinación con inhibidores de la fosfodiesterasa 4 no se ha estudiado en los estudios clínicos de tofacitinib.

##### Tromboembolismo venoso (TEV)

Se han observado acontecimientos graves de TEV incluido embolismo pulmonar (EP), algunos de los cuales fueron mortales, y trombosis venosa profunda (TVP) en pacientes en tratamiento con tofacitinib. En un estudio posautorización de seguridad, aleatorizado, en pacientes con artritis reumatoide que tenían 50 años de edad o más y que presentaban al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, se observó un aumento del riesgo dependiente de la dosis para TEV con tofacitinib en comparación con inhibidores del TNF (ver las secciones 4.8 y 5.1).

En un análisis exploratorio *a posteriori* dentro de este estudio, en pacientes con factores de riesgo conocidos de TEV, se observaron casos de TEV posteriores con mayor frecuencia en pacientes tratados con tofacitinib que, a los 12 meses de tratamiento, tenían un nivel de dímero D  $\geq 2 \times$  LSN en comparación con aquellos con un nivel de dímero D  $< 2 \times$  LSN; esto no se manifestó en los pacientes tratados con inhibidores del TNF. La interpretación está limitada por el bajo número de acontecimientos de TEV y la disponibilidad restringida de la prueba del dímero D (solo se evaluó al inicio del estudio, en el mes 12 y al final del estudio). En los pacientes que no tuvieron TEV durante el estudio, la media de los niveles de dímero D se redujeron significativamente en el mes 12 en relación con el valor inicial en todos los grupos de tratamiento. Sin embargo, se observaron niveles de dímero D  $\geq 2 \times$  LSN en el mes 12 en aproximadamente el 30 % de los pacientes sin acontecimientos posteriores de TEV, lo que indica una especificidad limitada de la prueba del dímero D en este estudio.

En pacientes con factores de riesgo cardiovasculares o de neoplasias malignas (ver también la sección 4.4 “Acontecimientos cardiovasculares adversos mayores (incluido infarto de miocardio)” y “Neoplasias malignas y trastornos linfoproliferativos”), tofacitinib solo debe usarse si no se dispone de alternativas de tratamiento adecuadas.

Tofacitinib debe usarse con precaución en pacientes con factores de riesgo de TEV distintos de factores de riesgo de MACE o neoplasias malignas. Los factores de riesgo de TEV distintos de factores de riesgo de MACE o neoplasias malignas incluyen TEV previo, pacientes que se vayan a someter a una cirugía mayor, inmovilización, uso de anticonceptivos hormonales combinados o terapia hormonal sustitutiva y trastorno hereditario de la coagulación. Se debe reevaluar a los pacientes periódicamente durante el tratamiento con tofacitinib para valorar los cambios en el riesgo de TEV.

Para los pacientes con AR con factores de riesgo conocidos de TEV, considere analizar los niveles de dímero D después de aproximadamente 12 meses de tratamiento. Si el resultado de la prueba del dímero D es  $\geq 2 \times$  LSN, confirme que los beneficios clínicos superan los riesgos antes de tomar una decisión sobre la continuación del tratamiento con tofacitinib.

Examine inmediatamente a los pacientes con signos y síntomas de TEV y suspenda el tratamiento con tofacitinib en los pacientes con sospecha de TEV, independientemente de la dosis o indicación.

#### *Trombosis venosa retiniana*

Se ha notificado trombosis venosa retiniana (TVR) en pacientes tratados con tofacitinib (ver sección 4.8). Se debe advertir a los pacientes que soliciten atención médica urgente en caso de que experimenten síntomas indicativos de TVR.

#### *Infecciones graves*

Se han notificado infecciones graves y en ocasiones mortales debido a bacterias, micobacterias, hongos invasivos, virus u otros patógenos oportunistas en pacientes que toman tofacitinib (ver sección 4.8). Existe un mayor riesgo de infecciones oportunistas en zonas geográficas de Asia (ver sección 4.8). Los pacientes con artritis reumatoide que toman corticosteroides pueden estar predisponentes a infecciones.

No se debe comenzar el tratamiento con tofacitinib en pacientes con infecciones activas, incluidas las infecciones localizadas.

Se deben considerar los riesgos y beneficios antes de comenzar el tratamiento con tofacitinib en pacientes:

- con infecciones recurrentes,
- con antecedentes de infecciones graves o una infección oportunista,
- que hayan residido o viajado a regiones endémicas de micosis,
- que sufran enfermedades subyacentes que puedan predisponer a las infecciones.

Se debe vigilar estrechamente la aparición de signos y síntomas de infección en los pacientes durante y después del tratamiento con tofacitinib. Se debe interrumpir el tratamiento si el paciente presenta una infección grave, una infección oportunista o sepsis. Si un paciente presenta una nueva infección durante el tratamiento con tofacitinib, se debe someter inmediatamente a una prueba de diagnóstico completa y adecuada para pacientes inmunodeprimidos, comenzar una terapia antimicrobiana apropiada y se debe vigilar cuidadosamente al paciente.

Debido a que, en general, hay una mayor incidencia de infecciones en las poblaciones de pacientes de edad avanzada y de diabéticos, se debe tener precaución al tratar a pacientes de edad avanzada y con diabetes (ver sección 4.8). En pacientes de 65 años de edad y mayores, tofacitinib se debe utilizar únicamente si no se dispone de otros tratamientos alternativos adecuados (ver sección 5.1).

El riesgo de infección puede aumentar con linfopenia de alto grado, y se debe considerar el recuento de linfocitos al evaluar el riesgo de infección individual del paciente. Los criterios de interrupción del tratamiento y de seguimiento para la linfopenia se incluyen en la sección 4.2.

## Tuberculosis

Se deben considerar los riesgos y beneficios antes de comenzar el tratamiento con tofacitinib en pacientes:

- que hayan estado expuestos a la tuberculosis,
- que hayan residido o viajado a regiones endémicas de tuberculosis.

Se debe evaluar y analizar a los pacientes para descartar infección latente o activa antes y durante la administración de tofacitinib según las guías pertinentes.

Se debe tratar a los pacientes con tuberculosis latente, con análisis positivo, con un tratamiento antimicobacteriano estándar antes de administrar tofacitinib.

También se debe considerar el tratamiento antituberculoso antes de la administración de tofacitinib en pacientes con análisis negativo para tuberculosis pero que tengan antecedentes de tuberculosis latente o activa y en los que no se puede confirmar un tratamiento adecuado, o en aquellos con un análisis negativo pero que tienen factores de riesgo para la infección por tuberculosis. Se recomienda consultar con un profesional sanitario con experiencia en el tratamiento de la tuberculosis a la hora de decidir si es apropiado comenzar un tratamiento antituberculoso en un paciente concreto. Antes de iniciar el tratamiento se debe vigilar cuidadosamente a los pacientes por si presentan signos y síntomas de tuberculosis, incluidos los pacientes con resultados negativos para la infección de tuberculosis latente.

## Reactivación viral

Se ha observado reactivación viral y casos de reactivación del virus del herpes (por ejemplo, herpes zóster) en pacientes que toman tofacitinib (ver sección 4.8).

En pacientes tratados con tofacitinib, la incidencia de herpes zóster parece ser mayor en:

- Pacientes japoneses o coreanos.
- Pacientes con RAL inferior a 1 000 células/mm<sup>3</sup> (ver sección 4.2).
- Pacientes con AR prolongada que han sido tratados con anterioridad con dos o más fármacos antirreumáticos modificadores de la enfermedad (FARME) biológicos.
- Pacientes tratados con 10 mg dos veces al día.

Se desconoce el efecto de tofacitinib en la reactivación de la hepatitis viral crónica. Los pacientes que dieron positivo para la hepatitis B o C fueron excluidos de los estudios clínicos. El análisis de la hepatitis viral debe realizarse según las guías clínicas antes de iniciar el tratamiento con tofacitinib.

Se ha notificado al menos un caso confirmado de leucoencefalopatía multifocal progresiva (LMP) en pacientes con AR que recibieron tofacitinib en la fase posterior a la comercialización. La LMP puede resultar mortal y debe tenerse en cuenta en el diagnóstico diferencial de pacientes inmunodeprimidos con síntomas neurológicos de nueva aparición o que empeoran.

## Acontecimientos cardiovasculares adversos mayores (incluido infarto de miocardio)

Se han observado acontecimientos cardiovasculares adversos mayores (MACE, por sus siglas en inglés) en pacientes que toman tofacitinib.

En un estudio aleatorizado de seguridad posautorización en pacientes con artritis reumatoide de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, se observó una mayor incidencia de infartos de miocardio con tofacitinib en comparación con los inhibidores del TNF (ver las secciones 4.8 y 5.1). En pacientes de 65 años de edad y mayores, pacientes fumadores por largo tiempo, actualmente o en el pasado, y pacientes con antecedentes de enfermedad cardiovascular aterosclerótica u otros factores de riesgo cardiovascular, tofacitinib solo debe utilizarse si no se dispone de alternativas de tratamiento adecuadas (ver sección 5.1).

## Neoplasias malignas y trastorno linfoproliferativo

Tofacitinib puede afectar a las defensas del huésped frente a las neoplasias malignas.

En un estudio aleatorizado de seguridad posautorización en pacientes con AR de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, se observó una mayor incidencia de neoplasias malignas, especialmente cáncer de piel no melanoma (CPNM), cáncer de pulmón y linfoma, con tofacitinib en comparación con los inhibidores del TNF (ver las secciones 4.8 y 5.1).

También se han observado CPNM, cánceres de pulmón y linfoma en pacientes tratados con tofacitinib en otros estudios clínicos y en el entorno posterior a la comercialización.

Se observaron otras neoplasias malignas en pacientes tratados con tofacitinib en los estudios clínicos y en el período posterior a la comercialización, incluidos, entre otros, el cáncer de mama, el melanoma, el cáncer de próstata y el cáncer pancreático.

En pacientes de 65 años de edad y mayores, pacientes fumadores por largo tiempo, actualmente o en el pasado, y pacientes con otros factores de riesgo de malignidad (p. ej., neoplasias malignas actuales o antecedentes de neoplasias malignas distintas de un cáncer de piel no melanoma tratado con éxito), tofacitinib solo se debe utilizar si no se dispone de alternativas de tratamiento adecuadas (ver sección 5.1). Se recomienda el análisis periódico de la piel en todos los pacientes, especialmente aquellos con un mayor riesgo de cáncer de piel (ver Tabla 8 en la sección 4.8).

## Enfermedad pulmonar intersticial

Se recomienda precaución en pacientes con antecedentes de enfermedad pulmonar crónica ya que pueden ser más propensos a infecciones. Se han notificado acontecimientos de enfermedad pulmonar intersticial (algunos con resultado de muerte) en pacientes tratados con tofacitinib en estudios clínicos de AR y en la fase posterior a la comercialización, aunque se desconoce el papel de la inhibición de la Janus quinasa (JAK) en estos acontecimientos. Al conocerse que los pacientes asiáticos con AR tienen un riesgo mayor de enfermedad pulmonar intersticial, se debe tener precaución en el tratamiento de estos pacientes.

## Perforaciones gastrointestinales

Se han notificado casos de perforación gastrointestinal en estudios clínicos, aunque se desconoce el papel de la inhibición de la JAK en estos casos. Tofacitinib se debe usar con precaución en pacientes que pueden tener un mayor riesgo de perforación gastrointestinal (por ejemplo, pacientes con antecedentes de diverticulitis y pacientes que reciben corticosteroides y/o medicamentos antiinflamatorios no esteroideos de forma concomitante). Los pacientes que presenten nuevos signos y síntomas abdominales deben ser evaluados inmediatamente para lograr una identificación temprana de perforación gastrointestinal.

## Fracturas

Se han observado fracturas en pacientes tratados con tofacitinib.

Tofacitinib se debe usar con precaución en pacientes con factores de riesgo conocidos de fracturas, como pacientes de edad avanzada, mujeres y pacientes que usan corticosteroides, independientemente de la indicación y la dosis.

## Enzimas hepáticas

El tratamiento con tofacitinib se ha relacionado con un aumento de las enzimas hepáticas en algunos pacientes (ver sección 4.8 Análisis de enzimas hepáticas). Se debe tener precaución cuando se considere iniciar el tratamiento con tofacitinib en pacientes con niveles elevados de alanina aminotransferasa (ALT) o aspartato aminotransferasa (AST), en particular cuando se inicie en

combinación con medicamentos potencialmente hepatotóxicos tales como MTX. Una vez iniciado el tratamiento, se recomienda un control rutinario de las pruebas hepáticas y la investigación inmediata de las causas de cualquier aumento de las enzimas hepáticas para identificar posibles casos de lesión hepática inducida por fármacos. Si se sospecha una lesión hepática inducida por fármacos, se debe interrumpir la administración de tofacitinib hasta que se haya excluido este diagnóstico.

### Hipersensibilidad

Tras la experiencia poscomercialización, se han notificado casos de hipersensibilidad asociada a la administración de tofacitinib. Las reacciones alérgicas incluyeron angioedema y urticaria, y algunas fueron graves. Si presenta alguna reacción alérgica o anafiláctica grave, se debe suspender de forma inmediata el tratamiento con tofacitinib.

### Parámetros analíticos

#### Linfocitos

El tratamiento con tofacitinib se relacionó con una mayor incidencia de linfopenia en comparación con placebo. Un recuento de linfocitos inferior a 750 células/mm<sup>3</sup> se relacionó con una mayor incidencia de infecciones graves. No se recomienda comenzar o continuar el tratamiento con tofacitinib en pacientes con un recuento de linfocitos confirmado inferior a 750 células/mm<sup>3</sup>. Se debe controlar el recuento de linfocitos al inicio del tratamiento y cada 3 meses a partir de entonces. Para consultar los ajustes recomendados en función de los recuentos de linfocitos, ver sección 4.2.

#### Neutrófilos

El tratamiento con tofacitinib se relacionó con una mayor incidencia de neutropenia (menos de 2 000 células/mm<sup>3</sup>) en comparación con placebo. No se recomienda comenzar el tratamiento con tofacitinib en pacientes con un RAN inferior a 1 000 células/mm<sup>3</sup>. Se debe vigilar el RAN al inicio del tratamiento, después de 4 a 8 semanas de tratamiento, y cada 3 meses a partir de entonces. Para consultar los ajustes recomendados en función del RAN, ver sección 4.2.

#### Hemoglobina

El tratamiento con tofacitinib se ha relacionado con una reducción en los niveles de hemoglobina. No se recomienda comenzar el tratamiento con tofacitinib en pacientes con un valor de hemoglobina inferior a 9 g/dl. Se debe vigilar el valor de hemoglobina al inicio del tratamiento, después de 4 a 8 semanas de tratamiento, y cada 3 meses a partir de entonces. Para consultar los ajustes recomendados en función del nivel de hemoglobina, ver sección 4.2.

#### Control de lípidos

El tratamiento con tofacitinib se relacionó con un aumento en los parámetros lipídicos tales como colesterol total, colesterol asociado a lipoproteínas de baja densidad (LDL) y colesterol asociado a lipoproteínas de alta densidad (HDL). Los mayores efectos se observaron generalmente dentro de las 6 semanas de tratamiento. La evaluación de los parámetros lipídicos se debe realizar en las 8 semanas siguientes al inicio del tratamiento con tofacitinib. Los pacientes deben tratarse según las guías clínicas para el tratamiento de la hiperlipidemia. El aumento del colesterol total y colesterol LDL relacionado con tofacitinib puede reducirse hasta los niveles previos al tratamiento mediante la administración de estatinas.

### Hipoglucemia en pacientes que están recibiendo tratamiento para la diabetes

Se han notificado casos de hipoglucemia tras el inicio del tratamiento con tofacitinib en pacientes que reciben medicación para la diabetes. Puede ser necesario ajustar la dosis de la medicación antidiabética en caso de que se produzca hipoglucemia.

### Vacunas

Antes de iniciar el tratamiento con tofacitinib, se recomienda que todos los pacientes sean puestos al día con todas las vacunas según las directrices actuales de vacunación. No se recomienda administrar

vacunas de microorganismos vivos simultáneamente con tofacitinib. La decisión de utilizar vacunas de microorganismos vivos antes del tratamiento con tofacitinib debe hacerse considerando la inmunosupresión preexistente del paciente.

La vacunación profiláctica del zóster debe hacerse considerando las guías de vacunación. Se debe tener una consideración particular en el caso de pacientes con AR prolongada que hayan recibido previamente dos o más FARME biológicos. Solo se debe administrar la vacuna de microorganismos vivos frente a herpes zóster a pacientes con antecedentes conocidos de varicela o a aquellos que sean seropositivos para el virus de la varicela zóster. Si los antecedentes de varicela son dudosos o poco fiables, se recomienda repetir el análisis de anticuerpos frente al virus de la varicela zóster.

La vacunación con vacunas de microorganismos vivos debe realizarse al menos 2 semanas, aunque es preferible 4 semanas, antes del inicio del tratamiento con tofacitinib, o de acuerdo con las guías actuales de vacunación en relación a medicamentos inmunomoduladores. No se dispone de datos sobre la transmisión secundaria de infecciones por vacunas de microorganismos vivos en pacientes en tratamiento con tofacitinib.

#### Obstrucción gastrointestinal con una formulación de liberación prolongada no deformable

Se debe tener precaución al administrar tofacitinib comprimidos de liberación prolongada a pacientes con estrechamiento gastrointestinal grave preexistente (patológico o iatrogénico). Se han notificado casos raros de síntomas obstructivos en pacientes con estenosis conocidas relacionadas con la ingestión de otros medicamentos que utilizan una formulación de liberación prolongada no deformable.

#### Contenido de excipientes

Tofacitinib comprimidos de liberación prolongada contiene sorbitol. Se debe tener en cuenta el efecto aditivo de los medicamentos que contienen sorbitol (o fructosa) administrados de forma concomitante y la ingesta de sorbitol (o fructosa) en la dieta.

El contenido de sorbitol en los medicamentos por vía oral puede afectar a la biodisponibilidad de otros medicamentos por vía oral que se administren de forma concomitante.

#### **4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción**

##### Influencia potencial de otros medicamentos sobre la farmacocinética (FC) de tofacitinib

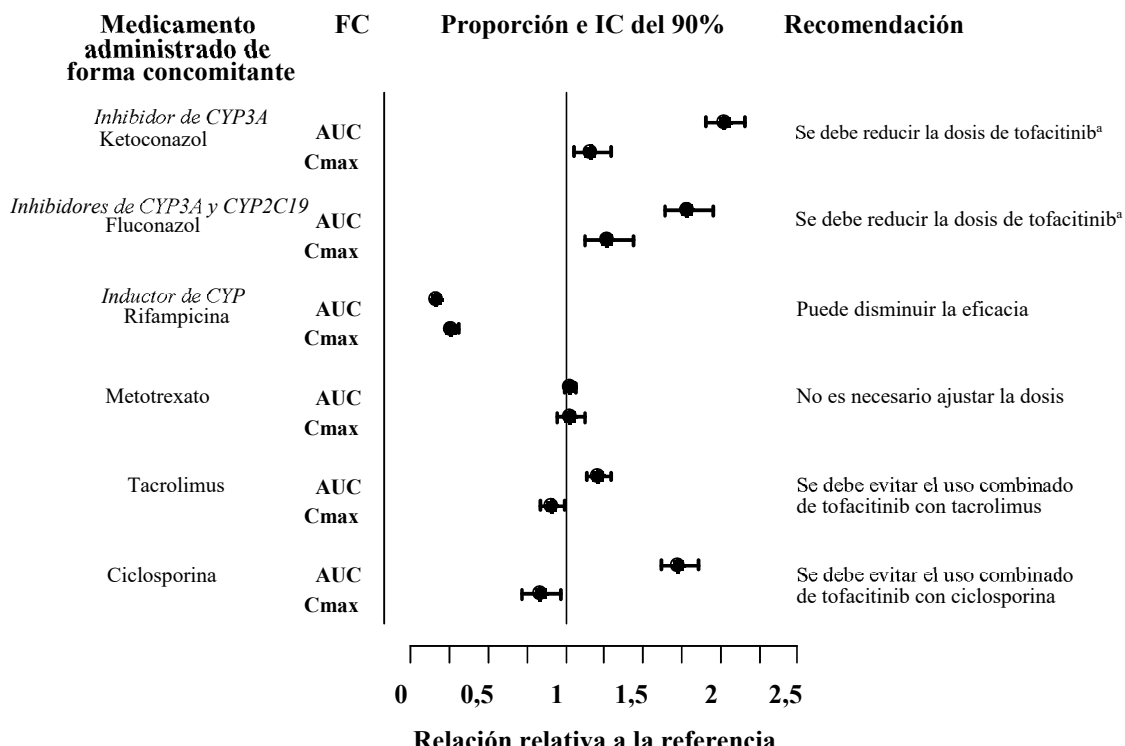
Debido a que tofacitinib se metaboliza por el CYP3A4, es probable la interacción con medicamentos que inhiben o inducen al CYP3A4. La exposición a tofacitinib aumenta cuando se administra junto con inhibidores potentes del CYP3A4 (por ejemplo, ketoconazol) o cuando la administración de uno o más medicamentos de forma concomitante da lugar a la inhibición moderada del CYP3A4 y la inhibición potente del CYP2C19 (por ejemplo, fluconazol) (ver sección 4.2).

La exposición a tofacitinib disminuye cuando se administra junto con inductores potentes del CYP (por ejemplo, rifampicina). Es poco probable que los inhibidores que inhiben únicamente al CYP2C19 o la glicoproteína P alteren significativamente la FC de tofacitinib.

La administración concomitante con ketoconazol (un inhibidor potente del CYP3A4), fluconazol (un inhibidor moderado del CYP3A4 e inhibidor potente del CYP2C19), tacrolimus (un inhibidor leve del CYP3A4) y ciclosporina (un inhibidor moderado del CYP3A4) aumentó el AUC de tofacitinib, mientras que rifampicina (un inductor potente del CYP) disminuyó el AUC de tofacitinib. La administración concomitante de tofacitinib con inductores potentes del CYP (por ejemplo, rifampicina) puede dar lugar a la pérdida o la reducción de la respuesta clínica (ver Figura 1). No se recomienda la administración concomitante de inductores potentes del CYP3A4 con tofacitinib. La administración concomitante con ketoconazol y fluconazol aumentó la  $C_{max}$  de tofacitinib, mientras que tacrolimus, ciclosporina y rifampicina disminuyeron la  $C_{max}$  de tofacitinib. La administración

concomitante con 15-25 mg de MTX una vez por semana, no tuvo ningún efecto sobre la FC de tofacitinib en pacientes con AR (ver Figura 1).

**Figura 1. Efecto de otros medicamentos sobre la FC de tofacitinib**



Nota: el grupo de referencia es la administración de tofacitinib en monoterapia.

<sup>a</sup> La dosis de tofacitinib se debe reducir a 5 mg (como comprimido recubierto con película) una vez al día en pacientes que estén tomando 11 mg (como comprimido de liberación prolongada) una vez al día (ver sección 4.2).

#### Influencia potencial de tofacitinib sobre la FC de otros medicamentos

La administración concomitante de tofacitinib no tuvo ningún efecto sobre la FC de los anticonceptivos orales levonorgestrel y etinilestradiol, en voluntarias sanas.

En los pacientes con AR, la administración concomitante de tofacitinib con 15-25 mg de MTX una vez por semana disminuyó el AUC y la C<sub>max</sub> de MTX en un 10 % y 13 %, respectivamente. El grado de disminución en la exposición de MTX no justifica el ajuste de la dosis individualizada de MTX.

#### **4.6 Fertilidad, embarazo y lactancia**

##### Embarazo

No existen estudios clínicos bien controlados ni adecuados sobre el uso de tofacitinib en mujeres embarazadas. Se ha demostrado que tofacitinib es teratogénico en ratas y conejos, y afecta al parto y al desarrollo peri/postnatal (ver sección 5.3).

Como medida de precaución, está contraindicado utilizar tofacitinib durante el embarazo (ver sección 4.3).

##### Mujeres en edad fértil/anticoncepción en mujeres

Se debe advertir a las mujeres en edad fértil que utilicen métodos anticonceptivos efectivos durante el tratamiento con tofacitinib y hasta al menos 4 semanas tras finalizar el tratamiento.

## Lactancia

De acuerdo a los datos publicados, tofacitinib se excreta en la leche materna. Se desconocen los efectos de tofacitinib en los lactantes según los datos procedentes de publicaciones y de la poscomercialización, y estos se limitan a un pequeño número de casos sin acontecimientos adversos con una relación causal. No se puede excluir el riesgo en lactantes. Como medida de precaución, está contraindicado utilizar tofacitinib durante la lactancia (ver sección 4.3).

## Fertilidad

No se han realizado estudios formales sobre el efecto potencial sobre la fertilidad humana. Tofacitinib alteró la fertilidad en ratas hembra, pero no la fertilidad en ratas macho (ver sección 5.3).

## **4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas**

La influencia de tofacitinib sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante.

## **4.8 Reacciones adversas**

### Resumen del perfil de seguridad

#### *Artritis reumatoide*

Las reacciones adversas graves más frecuentes fueron las infecciones graves (ver sección 4.4). En toda la población expuesta en los estudios de seguridad a largo plazo, las infecciones graves más frecuentes notificadas con tofacitinib fueron neumonía (1,7 %), herpes zóster (0,6 %), infección del tracto urinario (0,4 %), celulitis (0,4 %), diverticulitis (0,3 %) y apendicitis (0,2 %). Entre las infecciones oportunistas, se notificaron con tofacitinib tuberculosis y otras infecciones micobacterianas, criptococo, histoplasmosis, candidiasis esofágica, herpes zóster multidermatomal, infección por citomegalovirus, infecciones por el virus BK y listeriosis. Algunos pacientes han presentado la enfermedad diseminada en lugar de localizada. Otras infecciones graves que no fueron notificadas en los ensayos clínicos también pueden ocurrir (por ejemplo, coccidioidomicosis).

Las reacciones adversas notificadas con más frecuencia durante los tres primeros meses de los estudios clínicos doble ciego, controlados con placebo o MTX fueron cefalea (3,9 %), infecciones del tracto respiratorio superior (3,8 %), infecciones virales del tracto respiratorio superior (3,3 %), diarrea (2,9 %), náuseas (2,7 %) e hipertensión (2,2 %).

La proporción de pacientes que abandonó el tratamiento debido a reacciones adversas durante los primeros 3 meses de los estudios doble ciego y controlados con placebo o MTX, fue del 3,8 % en los pacientes en tratamiento con tofacitinib. Las infecciones más frecuentes que dieron lugar a la interrupción del tratamiento durante los primeros 3 meses en los estudios clínicos controlados fueron herpes zóster (0,19 %) y neumonía (0,15 %).

#### *Artritis psoriásica*

En general, el perfil de seguridad observado en pacientes con APs activa tratados con tofacitinib estuvo en consonancia con el perfil de seguridad observado en pacientes con AR tratados con tofacitinib.

#### *Espundilitis anquilosante*

En general, el perfil de seguridad observado en pacientes con EA activa tratados con tofacitinib estuvo en consonancia con el perfil de seguridad observado en pacientes con AR tratados con tofacitinib.

## Tabla de reacciones adversas

Las reacciones adversas que se enumeran en la siguiente tabla proceden de estudios clínicos en pacientes con AR, APs, EA y CU, y se presentan según la clasificación por órganos y sistemas y categoría de frecuencia, definidas según la siguiente convención: muy frecuentes ( $\geq 1/10$ ), frecuentes ( $\geq 1/100$  a  $< 1/10$ ), poco frecuentes ( $\geq 1/1\,000$  a  $< 1/100$ ), raras ( $\geq 1/10\,000$  a  $< 1/1\,000$ ), muy raras ( $< 1/10\,000$ ) o frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles). Dentro de cada grupo de frecuencia, las reacciones adversas se presentan en el orden decreciente de gravedad.

**Tabla 7: Reacciones adversas**

| Clasificación por órganos y sistemas                                       | Frecuentes<br>$\geq 1/100$ a<br>$< 1/10$   | Poco frecuentes<br>$\geq 1/1\,000$ a<br>$< 1/100$  | Raras<br>$\geq 1/10\,000$ a<br>$< 1/1\,000$  | Muy raras<br>$< 1/10\,000$   | Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles) |
|--|--|--|--|--|---|
| Infecciones e infestaciones  | Neumonía<br>Gripe<br>Herpes zóster<br>Infección del tracto urinario<br>Sinusitis<br>Bronquitis<br>Nasofaringitis<br>Faringitis | Tuberculosis<br>Diverticulitis<br>Pielonefritis<br>Celulitis<br>Herpes simplex<br>Gastroenteritis viral<br>Infección viral | Sepsis<br>Urosepsis<br>Tuberculosis diseminada<br>Bacteriemia<br>Neumonía por <i>Pneumocystis jirovecii</i><br>Neumonía neumocócica<br>Neumonía bacteriana<br>Infección por citomegalovirus<br>Artritis bacteriana | Tuberculosis del sistema nervioso central<br>Meningitis criptocócica<br>Fascitis necrosante<br>Encefalitis<br>Bacteriemia estafilocócica<br>Infección por <i>Mycobacterium avium complex</i><br>Infección micobacteriana atípica |   |
| Neoplasias benignas, malignas y no especificadas (incl. quistes y pólipos) |  | Cáncer de pulmón<br>Cáncer de piel no melanoma   | Linfoma  |  |   |
| Trastornos de la sangre y del sistema linfático                            | Linfopenia<br>Anemia   | Leucopenia<br>Neutropenia  |  |  |   |
| Trastornos del sistema inmunológico  |  |  |  |  | Hipersensibilidad*<br>Angioedema*<br>Urticaria*                               |
| Trastornos del metabolismo y de la nutrición                               |  | Dislipidemia<br>Hiperlipidemia<br>Deshidratación   |  |  |   |
| Trastornos psiquiátricos   |  | Insomnio   |  |  |   |
| Trastornos del sistema nervioso  | Cefalea  | Parestesia   |  |  |   |
| Trastornos cardíacos   |  | Infarto de miocardio   |  |  |   |
| Trastornos vasculares  | Hipertensión   | Tromboembolismo venoso**   |  |  |   |

| Clasificación por órganos y sistemas   | Frecuentes<br>≥ 1/100 a < 1/10   | Poco frecuentes<br>≥ 1/1 000 a < 1/100   | Raras<br>≥ 1/10 000 a < 1/1 000    | Muy raras<br>< 1/10 000 | Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles) |
|--|--|--|------------------------------------|-------------------------|---|
| Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos                                  | Tos  | Disnea<br>Congestión sinusal   |                                    |                         |   |
| Trastornos gastrointestinales  | Dolor abdominal<br>Vómitos<br>Diarrea<br>Náuseas<br>Gastritis<br>Dispepsia |  |                                    |                         |   |
| Trastornos hepatobiliares  |  | Esteatosis hepática<br>Elevación de enzimas hepáticas<br>Transaminasas elevadas<br>Gamma-glutamil-transferasa elevada      | Prueba anormal de función hepática |                         |   |
| Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo  | Erupción<br>Acné   | Eritema<br>Prurito   |                                    |                         |   |
| Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo                               | Artralgia  | Inflamación articular<br>Tendinitis  | Dolor musculoesquelético           |                         |   |
| Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración                    | Edema periférico   | Pirexia<br>Fatiga  |                                    |                         |   |
| Exploraciones complementarias  | Creatinfosfoquinasa en sangre elevada                                      | Creatinina elevada en sangre<br>Colesterol elevado en sangre<br>Lipoproteínas de baja densidad elevadas<br>Aumento de peso |                                    |                         |   |
| Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de procedimientos terapéuticos |  | Esguince de ligamentos<br>Desgarro muscular  |                                    |                         |   |

\*Datos de notificaciones espontáneas

\*\*Tromboembolismo venoso incluye EP, TVP y trombosis venosa retiniana

#### Descripción de las reacciones adversas seleccionadas

##### Tromboembolismo venoso

###### *Artritis reumatoide*

En un estudio posautorización de seguridad, a gran escala (N = 4 362), aleatorizado, en pacientes con artritis reumatoide que tenían 50 años de edad o más y que presentaban al menos un factor de riesgo

cardiovascular (CV) adicional, se observó un aumento de la incidencia de TEV dependiente de la dosis en pacientes tratados con tofacitinib en comparación con los tratados con inhibidores del TNF (ver sección 5.1). La mayoría de estos acontecimientos fueron graves y algunos tuvieron un desenlace mortal. Las tasas de incidencia (IC del 95 %) de EP para tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF fueron 0,17 (0,08; 0,33), 0,50 (0,32; 0,74) y 0,06 (0,01; 0,17) pacientes con acontecimientos por cada 100 pacientes-año, respectivamente. En comparación con los inhibidores del TNF, el cociente de riesgo (Hazard Ratio, HR, por sus siglas en inglés) para EP fue de 2,93 (0,79; 10,83) y 8,26 (2,49; 27,43) para tofacitinib 5 mg dos veces al día y tofacitinib 10 mg dos veces al día, respectivamente (ver sección 5.1). En los pacientes tratados con tofacitinib en los que se observó EP, la mayoría (97 %) tenía factores de riesgo de TEV.

#### *Espondilitis anquilosante*

En los ensayos clínicos controlados aleatorizados en fase 2 y fase 3 combinados, no hubo acontecimientos de TEV en 420 pacientes (233 pacientes-año de observación) a quienes se les administró tofacitinib durante un máximo de 48 semanas.

#### Infecciones generales

##### *Artritis reumatoide*

En los estudios clínicos controlados en fase 3, el porcentaje de infecciones durante 0-3 meses en los grupos con tofacitinib en monoterapia 5 mg dos veces al día (un total de 616 pacientes) y 10 mg dos veces al día (un total de 642 pacientes), fue del 16,2 % (100 pacientes) y 17,9 % (115 pacientes), respectivamente, en comparación con el 18,9 % (23 pacientes) en el grupo de placebo (un total de 122 pacientes). En los estudios clínicos controlados de fase 3 con tratamiento de base con FARME, el porcentaje de infecciones durante 0-3 meses en los grupos con tofacitinib más FARME, a la dosis de 5 mg dos veces al día (un total de 973 pacientes) y de 10 mg dos veces al día (un total de 969 pacientes) fue del 21,3 % (207 pacientes) y 21,8 % (211 pacientes), respectivamente, en comparación con el 18,4 % (103 pacientes) en el grupo de placebo con FARME (un total de 559 pacientes).

Las infecciones notificadas con más frecuencia fueron infecciones del tracto respiratorio superior y nasofaringitis (3,7 % y 3,2 %, respectivamente).

La tasa global de incidencia de infecciones con tofacitinib en toda la población expuesta en los estudios de seguridad a largo plazo (un total de 4 867 pacientes) fue de 46,1 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año (43,8 y 47,2 pacientes afectados con 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente). En los pacientes tratados en monoterapia (1 750 en total), la proporción fue de 48,9 y 41,9 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año con 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente. En los pacientes con tratamiento de base con FARME (3 117 en total), la proporción fue de 41,0 y 50,3 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año con 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente.

#### *Espondilitis anquilosante*

En los ensayos clínicos en fase 2 y fase 3 combinados, durante el período controlado con placebo de hasta 16 semanas, la frecuencia de infecciones en el grupo de tofacitinib 5 mg dos veces al día (185 pacientes) fue del 27,6 % y la frecuencia en el grupo de placebo (187 pacientes) fue del 23,0 %. En los ensayos clínicos en fase 2 y fase 3 combinados, entre los 316 pacientes tratados con tofacitinib 5 mg dos veces al día durante un máximo de 48 semanas, la frecuencia de infecciones fue del 35,1 %.

#### Infecciones graves

##### *Artritis reumatoide*

En los ensayos clínicos controlados de 6 meses y 24 meses de duración, la proporción de infecciones graves en el grupo de tofacitinib 5 mg dos veces al día en monoterapia fue de 1,7 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año. En el grupo de tofacitinib 10 mg dos veces al día en monoterapia, la proporción fue de 1,6 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año, la proporción fue de 0 pacientes

afectados por cada 100 pacientes-año en el grupo de placebo, y la proporción fue de 1,9 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año en el grupo de MTX.

En los estudios de 6, 12 o 24 meses de duración, la proporción de infecciones graves en los grupos de toficitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día con FARME fue de 3,6 y 3,4 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año, respectivamente, en comparación con 1,7 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año en el grupo de placebo con FARME.

En toda la población expuesta en los estudios de seguridad a largo plazo, la proporción general de infecciones graves fue de 2,4 y 3,0 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año en los grupos de toficitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente. Las infecciones graves más frecuentes fueron neumonía, herpes zóster, infección del tracto urinario, celulitis, gastroenteritis y diverticulitis. Se han notificado casos de infecciones oportunistas (ver sección 4.4).

En un estudio posautorización de seguridad, a gran escala (N = 4 362), aleatorizado, en pacientes con AR que tenían 50 años o más y que presentaban al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, se observó un aumento dependiente de la dosis de infecciones graves con toficitinib en comparación con inhibidores del TNF (ver sección 4.4).

Las tasas de incidencia (IC del 95 %) de infecciones graves para toficitinib 5 mg dos veces al día, toficitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF fueron 2,86 (2,41; 3,37), 3,64 (3,11; 4,23) y 2,44 (2,02; 2,92) pacientes con acontecimientos por cada 100 pacientes-año, respectivamente. En comparación con los inhibidores del TNF, el cociente de riesgo (HR) para infecciones graves fue de 1,17 (0,92; 1,50) y 1,48 (1,17; 1,87) para toficitinib 10 mg dos veces al día y toficitinib 5 mg dos veces al día, respectivamente.

#### *Espundilitis anquilosante*

En los ensayos clínicos en fase 2 y fase 3 combinados, entre los 316 pacientes tratados con toficitinib 5 mg dos veces al día durante un máximo de 48 semanas, hubo una infección grave (meningitis aséptica) dando lugar a un índice de 0,43 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año.

#### *Infecciones graves en pacientes de edad avanzada*

De los 4 271 pacientes incluidos en los estudios I-VI de AR (ver sección 5.1), un total de 608 pacientes con AR tenían 65 años de edad o más, incluidos 85 pacientes de 75 años de edad y mayores. La frecuencia de infecciones graves entre los pacientes tratados con toficitinib de 65 años de edad y mayores fue más alta con respecto a los menores de 65 años (4,8 por cada 100 pacientes-año frente a 2,4 por cada 100 pacientes-año, respectivamente).

En un estudio posautorización de seguridad, a gran escala (N = 4 362), aleatorizado, en pacientes con AR que tenían 50 años o más y que presentaban al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, se observó un aumento de infecciones graves en pacientes de 65 años de edad y mayores para toficitinib 10 mg dos veces al día en comparación con los inhibidores del TNF y toficitinib 5 mg dos veces al día (ver sección 4.4). Las tasas de incidencia (IC del 95 %) para infecciones graves en pacientes  $\geq$  65 años fueron 4,03 (3,02; 5,27), 5,85 (4,64; 7,30) y 3,73 (2,81; 4,85) pacientes con acontecimientos por cada 100 pacientes-año para toficitinib 5 mg dos veces al día, toficitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF, respectivamente.

En comparación con los inhibidores del TNF, el cociente de riesgo (HR) para infecciones graves en pacientes  $\geq$  65 años de edad fue de 1,08 (0,74; 1,58) y 1,55 (1,10; 2,19) para toficitinib 5 mg dos veces al día y toficitinib 10 mg dos veces al día, respectivamente.

#### *Infecciones graves en un estudio de seguridad observacional posautorización*

Los datos de un estudio de seguridad observacional posautorización que evaluó toficitinib en pacientes con AR procedentes de un registro (US Corrona) mostraron una tasa de incidencia numéricamente más alta de infecciones graves con el comprimido de liberación prolongada de 11 mg administrado una vez al día que con el comprimido recubierto con película de 5 mg administrado dos veces al día. Las tasas brutas de incidencia (IC del 95 %) (es decir, sin ajustar por edad o sexo) de la

disponibilidad de cada formulación a los 12 meses después del inicio del tratamiento fueron 3,45 (1,93; 5,69) y 2,78 (1,74; 4,21) y a los 36 meses fueron 4,71 (3,08; 6,91) y 2,79 (2,01; 3,77) pacientes con acontecimientos por 100 pacientes-año en los grupos de comprimidos de liberación prolongada de 11 mg una vez al día y comprimidos recubiertos con película de 5 mg dos veces al día, respectivamente. El cociente de riesgo (Hazard Ratio) no ajustado fue 1,30 (IC del 95 %: 0,67; 2,50) a los 12 meses y 1,93 (IC del 95 %: 1,15; 3,24) a los 36 meses para la dosis de 11 mg de liberación prolongada una vez al día en comparación con la dosis de 5 mg recubierta con película dos veces al día. Los datos se basan en un pequeño número de pacientes con acontecimientos observados con intervalos de confianza relativamente grandes y un tiempo de seguimiento limitado.

#### Reactivación viral

Los pacientes japoneses o coreanos tratados con tofacitinib, los pacientes con AR prolongada que hubieran sido tratados con anterioridad con dos o más FARME biológicos, los pacientes con un RAL inferior a 1 000 células/mm<sup>3</sup> o los pacientes tratados con 10 mg dos veces al día pueden tener un aumento en el riesgo de herpes zóster (ver sección 4.4).

En un estudio de seguridad posautorización a gran escala aleatorizado (N = 4 362) en pacientes con AR de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, se observó un aumento en los acontecimientos de herpes zóster en pacientes tratados con tofacitinib en comparación con inhibidores del TNF. Las tasas de incidencia (IC del 95 %) de herpes zóster para tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF fueron 3,75 (3,22; 4,34), 3,94 (3,38; 4,57) y 1,18 (0,90; 1,52) pacientes con acontecimientos por 100 pacientes-año, respectivamente.

#### Pruebas analíticas

##### *Linfocitos*

En los estudios clínicos controlados de AR, se confirmaron disminuciones en el RAL por debajo de 500 células/mm<sup>3</sup> en el 0,3 % de los pacientes y en el RAL entre 500 y 750 células/mm<sup>3</sup> en el 1,9 % de los pacientes con las dosis de 5 mg dos veces al día y 10 mg dos veces al día combinadas.

En la población de los estudios de seguridad a largo plazo de AR, se confirmaron disminuciones en el RAL por debajo de 500 células/mm<sup>3</sup> en el 1,3 % de los pacientes y en el RAL entre 500 y 750 células/mm<sup>3</sup> en el 8,4 % de los pacientes con las dosis de 5 mg dos veces al día y 10 mg dos veces al día combinadas.

Los RAL confirmados por debajo de 750 células/mm<sup>3</sup> se relacionaron con un aumento de la incidencia de infecciones graves (ver sección 4.4).

##### *Neutrófilos*

En los estudios clínicos de AR controlados, se confirmaron disminuciones en el RAN por debajo de 1 000 células/mm<sup>3</sup> en el 0,08 % de los pacientes con las dosis de 5 mg dos veces al día y 10 mg dos veces al día combinadas. No se observaron disminuciones confirmadas en el RAN por debajo de 500 células/mm<sup>3</sup> en ningún grupo de tratamiento. No hubo una relación clara entre la neutropenia y la aparición de infecciones graves.

En la población de los estudios de seguridad a largo plazo de AR, el patrón y la incidencia de las disminuciones confirmadas en el RAN se mantuvieron en línea con los observados en los ensayos clínicos controlados (ver sección 4.4).

##### *Plaquetas*

Los pacientes en los estudios clínicos controlados en fase 3 (AR, APs, EA) debían tener un recuento de plaquetas  $\geq$  100 000 células/mm<sup>3</sup> para ser elegibles para la inclusión; por tanto, no hay información disponible de pacientes con un recuento de plaquetas  $<$  100 000 células/mm<sup>3</sup> antes del inicio del tratamiento con tofacitinib.

### *Análisis de enzimas hepáticas*

Se han observado con poca frecuencia aumentos confirmados de las enzimas hepáticas por encima de 3 veces el límite superior de la normalidad (3 x LSN) en pacientes con AR. En aquellos pacientes que presentaron un aumento de las enzimas hepáticas, la modificación del régimen de tratamiento, como la reducción de la dosis de los FARME administrados de forma concomitante, la interrupción del tratamiento con tofacitinib o la reducción de la dosis de tofacitinib, dio lugar a la disminución o la normalización de las enzimas hepáticas.

En la parte controlada del estudio en monoterapia de fase 3 de AR (0-3 meses) (estudio I, ver sección 5.1), se observaron aumentos de la ALT por encima de 3 x LSN en el 1,65 %, 0,41 % y 0 % de los pacientes que recibieron placebo y tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente. En este estudio, se observaron aumentos de la AST por encima de 3 x LSN en el 1,65 %, 0,41 % y 0 % de los pacientes que recibieron placebo y tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente.

En el estudio de monoterapia de fase 3 de AR (0-24 meses) (estudio VI, ver sección 5.1), se observaron aumentos de la ALT por encima de 3 x LSN en el 7,1 %, 3,0 % y 3,0 % de los pacientes tratados con MTX y tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente. En este estudio, se observaron aumentos de la AST por encima de 3 x LSN en el 3,3 %, 1,6 % y 1,5 % de los pacientes que recibieron MTX y tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente.

En la parte controlada de los estudios de fase 3 de AR con tratamiento de base con FARME (0-3 meses) (estudio II-V, ver sección 5.1), se observaron aumentos de la ALT por encima de 3 x LSN en el 0,9 %, 1,24 % y 1,14 % de los pacientes que recibieron placebo y tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente. En estos estudios, se observaron aumentos de la AST por encima de 3 x LSN en el 0,72 %, 0,5 % y 0,31 % de los pacientes que recibieron placebo y tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente.

En los estudios de extensión a largo plazo de AR, en monoterapia, se observaron aumentos de la ALT por encima de 3 x LSN en el 1,1 % y 1,4 % de los pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente. Se observaron aumentos de la AST por encima de 3 x LSN en < 1,0 % en ambos grupos tratados con tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día.

En los estudios de extensión a largo plazo de AR, con tratamiento de base con FARME, se observaron aumentos de la ALT por encima de 3 x LSN en el 1,8 % y 1,6 % de los pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente. Se observaron aumentos de la AST por encima de 3 x LSN en < 1,0 % en ambos grupos tratados con tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día.

En un estudio de seguridad posautorización aleatorizado a gran escala (N = 4 362) en pacientes con AR de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, se observaron aumentos de la ALT superiores o iguales a 3 x LSN en el 6,01 %, 6,54 % y 3,77 % de los pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF, respectivamente. Se observaron aumentos de la AST superiores o iguales a 3 x LSN en el 3,21 %, 4,57 % y 2,38 % de los pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF, respectivamente.

### *Lípidos*

El aumento en los parámetros lipídicos (colesterol total, colesterol LDL, colesterol HDL y triglicéridos) se evaluó por primera vez 1 mes después del comienzo del tratamiento con tofacitinib en los estudios clínicos doble ciego y controlados de AR. Se observaron aumentos en dicho momento y se mantuvieron estables después.

A continuación se resumen los cambios en los parámetros lipídicos desde el inicio hasta el final del estudio (6-24 meses) en los estudios clínicos controlados de AR:

- Los valores medios de colesterol LDL aumentaron en un 15 % en el grupo de tofacitinib 5 mg dos veces al día y un 20 % en el grupo de tofacitinib 10 mg dos veces al día en el

mes 12, y aumentaron en un 16 % en el grupo de tofacitinib 5 mg dos veces al día y un 19 % en el grupo de tofacitinib 10 mg dos veces al día en el mes 24.

- Los valores medios de colesterol HDL aumentaron en un 17 % en el grupo de tofacitinib 5 mg dos veces al día y un 18 % en el grupo de tofacitinib 10 mg dos veces al día en el mes 12, y aumentaron en un 19 % en el grupo de tofacitinib 5 mg dos veces al día y un 20 % en el grupo tofacitinib 10 mg dos veces al día en el mes 24.

Tras la retirada del tratamiento con tofacitinib, los niveles lipídicos volvieron a los valores iniciales.

Los valores medios del cociente colesterol LDL/colesterol HDL y el cociente apolipoproteína B (ApoB)/ApoA1 no cambiaron sustancialmente en los pacientes tratados con tofacitinib.

En un estudio clínico controlado de AR, el aumento del colesterol LDL y la ApoB se redujo a niveles previos al tratamiento en respuesta a una terapia con estatinas.

En la población de los estudios de seguridad a largo plazo de AR, el aumento de los parámetros lipídicos fue compatible con el observado en los estudios clínicos controlados.

En un estudio de seguridad posautorización aleatorizado a gran escala (N = 4 362) en pacientes con AR de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, los cambios en los parámetros lipídicos desde el inicio del estudio hasta los 24 meses se resumen a continuación:

- Los valores medios de colesterol LDL aumentaron en un 13,80 %, 17,04 % y 5,50 % en pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidor del TNF, respectivamente, en el mes 12. En el mes 24, el aumento fue del 12,71 %, 18,14 % y 3,64 %, respectivamente.
- Los valores medios de colesterol HDL aumentaron un 11,71 %, 13,63 % y 2,82 % en pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidor del TNF, respectivamente, en el mes 12. En el mes 24, el aumento fue del 11,58 %, 13,54 % y 1,42 %, respectivamente.

#### Infarto de miocardio

##### *Artritis reumatoide*

En un estudio posautorización de seguridad aleatorizado a gran escala (N = 4 362) en pacientes con AR de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, las tasas de incidencia (IC del 95 %) de infarto de miocardio no mortal para tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF fueron de 0,37 (0,22; 0,57), 0,33 (0,19; 0,53) y 0,16 (0,07; 0,31) pacientes con episodios por cada 100 pacientes-año, respectivamente. Se notificaron pocos infartos de miocardio mortales con tasas similares en pacientes tratados con tofacitinib en comparación con los inhibidores del TNF (ver las secciones 4.4 y 5.1). El estudio requirió un seguimiento de al menos 1 500 pacientes durante 3 años.

#### Neoplasias malignas excepto CPNM

##### *Artritis reumatoide*

En un estudio posautorización de seguridad aleatorizado a gran escala (N = 4 362) en pacientes con AR de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, las tasas de incidencia (IC del 95 %) de cáncer de pulmón para tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF fueron de 0,23 (0,12; 0,40), 0,32 (0,18; 0,51) y 0,13 (0,05; 0,26) pacientes con episodios por cada 100 pacientes-año, respectivamente (ver las secciones 4.4 y 5.1). El estudio requirió un seguimiento de al menos 1 500 pacientes durante 3 años.

Las tasas de incidencia (IC del 95 %) del linfoma para tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF fueron de 0,07 (0,02; 0,18), 0,11 (0,04; 0,24) y

0,02 (0,00; 0,10) pacientes con episodios por cada 100 pacientes-año, respectivamente (ver las secciones 4.4 y 5.1).

#### 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**

En caso de sobredosis, se recomienda vigilar al paciente por si presentara signos y síntomas de reacciones adversas. No existe un antídoto específico para la sobredosis con tofacitinib. El tratamiento debe ser sintomático y de apoyo.

Los datos farmacocinéticos de una dosis única de hasta e igual a 100 mg en voluntarios sanos, indican que es previsible que más del 95 % de la dosis administrada sea eliminada en las 24 horas siguientes a la administración.

### **5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS**

#### **5.1 Propiedades farmacodinámicas**

Grupo farmacoterapéutico: Inmunosupresores, inhibidores de la Janus quinasa (JAK), código ATC: L04AF01.

##### Mecanismo de acción

Tofacitinib es un inhibidor potente y selectivo de la familia de las JAK. En ensayos enzimáticos, tofacitinib inhibe JAK1, JAK2, JAK3 y, en menor medida, TyK2. Por el contrario, tofacitinib tiene un alto grado de selectividad frente a otras quinasas en el genoma humano. En las células humanas, tofacitinib inhibe preferentemente las señales de transducción activadas por receptores de citoquinas heterodiméricos que se unen a JAK3 y/o JAK1, con una selectividad funcional superior a la de los receptores de citoquinas que activan señales de transducción a través de pares de JAK2. La inhibición de JAK1 y JAK3 por tofacitinib atenúa las señales de transducción activadas por las interleucinas (IL-2, -4, -6, -7, -9, -15 y -21) y los interferones de tipo I y II, lo que da lugar a la modulación de la respuesta inmune e inflamatoria.

##### Efectos farmacodinámicos

En los pacientes con AR, el tratamiento de hasta 6 meses con tofacitinib se relacionó con una reducción dependiente de la dosis de las células NK (*natural-killer*) CD16/56+ circulantes, produciéndose reducciones máximas estimadas aproximadamente a las 8-10 semanas siguientes al inicio del tratamiento. Estos cambios generalmente se corrigen en las 2-6 semanas siguientes a la interrupción del tratamiento. El tratamiento con tofacitinib se relacionó con aumentos dependientes de la dosis, en el recuento de linfocitos B. Los cambios en los recuentos de linfocitos T circulantes y los subgrupos de linfocitos T (CD3+, CD4+ y CD8+) fueron pequeños e inconsistentes.

Después del tratamiento a largo plazo (la duración media del tratamiento con tofacitinib fue de 5 años aproximadamente), los recuentos de CD4+ y CD8+ mostraron disminuciones medias del 28 % y 27 %, respectivamente, respecto a los valores iniciales. En contraposición con la disminución observada después de la administración a corto plazo, los recuentos de células NK (*natural-killer*) CD16/56+ mostraron un aumento medio del 73 % respecto al valor inicial. Los recuentos de linfocitos B CD19+ no mostraron aumentos adicionales después del tratamiento a largo plazo con tofacitinib. Todos estos cambios en los subgrupos de linfocitos volvieron a los valores iniciales después de la interrupción.

temporal del tratamiento. No hubo ningún indicio de que existiera una relación entre las infecciones graves u oportunistas o el herpes zóster y el recuento de los subgrupos de linfocitos (ver sección 4.2 para el seguimiento del recuento absoluto de linfocitos).

Los cambios en los niveles séricos totales de IgG, IgM e IgA durante 6 meses de tratamiento con tofacitinib en pacientes con AR fueron pequeños, no dependientes de la dosis y similares a los observados en el grupo de placebo, lo que indica ausencia de supresión humoral sistémica.

Después del tratamiento con tofacitinib en pacientes con AR, se observó una rápida disminución de la proteína C reactiva (PCR) sérica que se mantuvo a lo largo del tratamiento. Los cambios en la PCR observados en el tratamiento con tofacitinib no se revertieron completamente en las 2 semanas siguientes a la interrupción del tratamiento, lo que indica una mayor duración de la actividad farmacodinámica en comparación con la vida media.

#### Estudios con vacunas

En un estudio clínico controlado con pacientes con AR que comenzaron con tofacitinib 10 mg dos veces al día o placebo, el número de pacientes que respondieron a la vacuna frente a la gripe fue similar en ambos grupos: tofacitinib (57 %) y placebo (62 %). Respecto a la vacuna antineumocócica polisacáridica, el número de pacientes que respondieron a la vacuna fueron los siguientes: 32 % con tofacitinib y MTX; 62 % con tofacitinib en monoterapia; 62 % con MTX en monoterapia y 77 % con placebo. Se desconoce la importancia clínica de estos datos; sin embargo, se obtuvieron resultados similares en un estudio independiente con la vacuna de la gripe y la vacuna antineumocócica polisacáridica en pacientes que recibieron tofacitinib 10 mg dos veces al día a largo plazo.

Se realizó un estudio controlado en pacientes con AR con tratamiento de base con MTX, inmunizados con una vacuna frente al herpes de virus vivos atenuados de 2 a 3 semanas antes de iniciar un tratamiento de 12 semanas con tofacitinib 5 mg dos veces al día o placebo. Se observaron indicios de respuestas humorales y mediadas por células contra el virus de la varicela zóster a las 6 semanas, tanto en los pacientes tratados con tofacitinib como con placebo. Estas respuestas fueron similares a las observadas en voluntarios sanos de 50 años y mayores. Un paciente sin antecedentes previos de infección por varicela y sin anticuerpos frente a la varicela al inicio del estudio, experimentó una diseminación de la cepa vacunal de la varicela 16 días después de la vacunación. El tratamiento con tofacitinib se interrumpió y el paciente se recuperó con una terapia estándar de medicamento antiviral. Este paciente posteriormente desarrolló una respuesta humoral y celular sólida, si bien con retraso, a la vacuna (ver sección 4.4).

#### Eficacia clínica y seguridad

##### *Artritis reumatoide*

La eficacia y seguridad de tofacitinib comprimidos recubiertos con película se evaluó en 6 estudios aleatorizados, doble ciego, controlados y multicéntricos, en pacientes mayores de 18 años de edad con AR activa diagnosticada de acuerdo con los criterios del Colegio Americano de Reumatología (ACR, por sus siglas en inglés). La Tabla 8 proporciona información sobre las características del diseño del estudio y la población tratada.

**Tabla 8: Estudios clínicos en fase 3 de tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día en pacientes con AR**

| Estudios  | Estudio I<br>(ORAL Solo)   | Estudio II<br>(ORAL Sync)   | Estudio III<br>(ORAL Standard)                           | Estudio IV<br>(ORAL Scan)  | Estudio V<br>(ORAL Step)   | Estudio VI<br>(ORAL Start)                        | Estudio VII<br>(ORAL Strategy)  |
|---|--|---|--|--|--|---|---|
| Población   | FARME-RI   | FARME-RI  | MTX-RI   | MTX-RI   | iTNF-RI  | MTX-naïve <sup>a</sup>                            | MTX-RI  |
| Control   | Placebo  | Placebo   | Placebo  | Placebo  | Placebo  | MTX   | MTX, ADA  |
| Tratamiento de base   | Ninguno <sup>b</sup>   | FARMEsc   | MTX  | MTX  | MTX  | Ninguno <sup>b</sup>                              | 3 grupos paralelos:<br>• Tofacitinib en monoterapia<br>• Tofacitinib + MTX<br>• ADA + MTX |
| Características principales   | Monoterapia  | Varios FARMEsc  | Control activo (ADA)                                     | Radiografía  | iTNF-RI  | Monoterapia, comparador activo (MTX), radiografía | Tofacitinib con y sin MTX en comparación con ADA con MTX                                  |
| Número de pacientes tratados  | 610  | 792   | 717  | 797  | 399  | 956   | 1 146   |
| Duración total del estudio  | 6 meses  | 1 año   | 1 año  | 2 años   | 6 meses  | 2 años  | 1 año   |
| Variables co-primarias de eficacia <sup>c</sup>                                       | Mes 3:<br>ACR20<br>HAQ-DI<br>DAS28-4(VSG)< 2,6<br>Mes 3:<br>HAQ-DI | Mes 6:<br>ACR20<br>DAS28-4(VSG)< 2,6<br>Mes 3:<br>HAQ-DI  | Mes 6:<br>ACR20<br>DAS28-4(VSG)< 2,6<br>Mes 3:<br>HAQ-DI | Mes 6:<br>ACR20<br>mTSS<br>DAS28-4(VSG)< 2,6<br>Mes 3:<br>HAQ-DI | Mes 3:<br>ACR20<br>mTSS<br>HAQ-DI<br>DAS28-4(VSG)< 2,6<br>Mes 3:<br>HAQ-DI | Mes 6:<br>mTSS<br>ACR70                           | Mes 6:<br>ACR50   |
| Momento del cambio obligatorio de placebo a tofacitinib 5 mg o 10 mg dos veces al día | Mes 3  | Mes 6 (los pacientes que recibían placebo con < 20 % de mejora en el recuento de articulaciones hinchadas y dolorosas a la palpación pasaron a tofacitinib en el mes 3) |  |  | Mes 3  | NA  | NA  |

<sup>a</sup>. ≤ 3 dosis semanales (MTX-naïve).

<sup>b</sup>. Se permitieron antipalúdicos.

<sup>c</sup>. Las variables co-primarias de eficacia fueron las siguientes: cambio medio respecto a los valores iniciales en la mTSS; porcentaje de pacientes que alcanzaron una respuesta ACR20 o ACR70, cambio medio respecto a los valores iniciales en el HAQ-DI; porcentaje de pacientes que alcanzaron un DAS28-4(VSG) < 2,6 (remisión). mTSS = puntuación total de Sharp modificada, ACR20(70) = mejora del ≥ 20 % (≥ 70 %) de acuerdo con los criterios del Colegio Estadounidense de Reumatología, DAS28 = índice de actividad de enfermedad con el recuento de dolor en 28 articulaciones, VSG = velocidad de sedimentación globular, HAQ-DI = Cuestionario de Evaluación de la Salud-Índice de Incapacidad, FARME = fármaco antirreumático modificador de la enfermedad, RI = pacientes con respuesta insuficiente, FARMEsc = FARME sintético convencional, iTNF = inhibidor del factor de necrosis tumoral, NA = no aplicable, ADA = adalimumab, MTX = metotrexato.

### Respuesta clínica

#### *Respuesta de acuerdo con los criterios del ACR*

En la Tabla 9 se indican los porcentajes de los pacientes tratados con tofacitinib que alcanzaron respuestas ACR20, ACR50 y ACR70 en los estudios ORAL Solo, ORAL Sync, ORAL Standard,

ORAL Scan, ORAL Step, ORAL Start y ORAL Strategy. En todos los estudios, los pacientes tratados con 5 mg o 10 mg de tofacitinib dos veces al día tuvieron tasas de respuesta ACR20, ACR50 y ACR70 estadísticamente significativas en el mes 3 y el mes 6, frente a los pacientes tratados con placebo (o frente a los pacientes tratados con MTX en ORAL Start).

En el transcurso del ORAL Strategy, las respuestas con tofacitinib 5 mg dos veces al día + MTX fueron numéricamente similares en comparación con adalimumab 40 mg + MTX y ambas fueron numéricamente superiores que con tofacitinib 5 mg dos veces al día.

El efecto del tratamiento fue similar en todos los pacientes, independientemente de los niveles del factor reumatoide, edad, sexo, raza o estado de la enfermedad. El tiempo hasta la aparición del efecto fue rápido (ya desde la semana 2 en los estudios ORAL Solo, ORAL Sync y ORAL Step) y la magnitud de la respuesta siguió mejorando a lo largo del tratamiento. Al igual que con la respuesta general según los criterios del ACR en los pacientes tratados con 5 mg o 10 mg de tofacitinib dos veces al día, cada uno de los componentes de la respuesta según los criterios del ACR mejoró consistentemente respecto a los valores iniciales en todos los estudios, incluyendo: recuento de articulaciones dolorosas a la palpación e inflamadas; evaluación global del médico y del paciente; resultados del índice de incapacidad; evaluación del dolor y PCR, en comparación con los pacientes que recibieron placebo con MTX u otros FARME.

**Tabla 9: Porcentaje (%) de pacientes con respuesta según los criterios ACR**

| <b>ORAL Solo: Pacientes con respuesta inadecuada a FARME</b>   |               |                                    |   |  |
|--|---------------|------------------------------------|---|--|
| <b>Variable</b>  | <b>Tiempo</b> | <b>Placebo<br/>N = 122</b>         | <b>Tofacitinib 5 mg dos veces al día en monoterapia<br/>N = 241</b> | <b>Tofacitinib 10 mg dos veces al día en monoterapia<br/>N = 243</b> |
| ACR20  | Mes 3         | 26                                 | 60***   | 65***  |
|  | Mes 6         | NA                                 | 69  | 71   |
| ACR50  | Mes 3         | 12                                 | 31***   | 37***  |
|  | Mes 6         | NA                                 | 42  | 47   |
| ACR70  | Mes 3         | 6                                  | 15*   | 20***  |
|  | Mes 6         | NA                                 | 22  | 29   |
| <b>ORAL Sync: Pacientes con respuesta inadecuada a FARME</b>   |               |                                    |   |  |
| <b>Variable</b>  | <b>Tiempo</b> | <b>Placebo + FARME<br/>N = 158</b> | <b>Tofacitinib 5 mg dos veces al día + FARME(s)<br/>N = 312</b>     | <b>Tofacitinib 10 mg dos veces al día + FARME(s)<br/>N = 315</b>     |
| ACR20  | Mes 3         | 27                                 | 56***   | 63***  |
|  | Mes 6         | 31                                 | 53***   | 57***  |
|  | Mes 12        | NA                                 | 51  | 56   |
| ACR50  | Mes 3         | 9                                  | 27***   | 33***  |
|  | Mes 6         | 13                                 | 34***   | 36***  |
|  | Mes 12        | NA                                 | 33  | 42   |
| ACR70  | Mes 3         | 2                                  | 8**   | 14***  |
|  | Mes 6         | 3                                  | 13***   | 16***  |
|  | Mes 12        | NA                                 | 19  | 25   |
| <b>ORAL Standard: Pacientes con respuesta inadecuada a MTX</b> |               |                                    |   |  |
| <b>Variable</b>  | <b>Tiempo</b> | <b>Placebo</b>                     | <b>Tofacitinib dos veces al día + MTX</b>                           | <b>Adalimumab 40 mg c2s + MTX</b>                                    |
| ACR20  |               | <b>N = 105</b>                     | <b>5 mg<br/>N = 198</b>   | <b>10 mg<br/>N = 197</b>   |
|  | Mes 3         | 26                                 | 59***   | 57***  |
|  | Mes 6         | 28                                 | 51***   | 51***  |
|  | Mes 12        | NA                                 | 48  | 49   |
| ACR50  | Mes 3         | 7                                  | 33***   | 27***  |
|  |               |                                    |   | 24***  |

|   |  |                                  |   |  |   |
|---|--|----------------------------------|---|--|---|
|   | Mes 6  | 12                               | 36***   | 34***  | 27**  |
|   | Mes 12   | NA                               | 36  | 36   | 33  |
| ACR70   | Mes 3  | 2                                | 12**  | 15***  | 9*  |
|   | Mes 6  | 2                                | 19***   | 21***  | 9*  |
|   | Mes 12   | NA                               | 22  | 23   | 17  |
|   | <b>ORAL Scan: Pacientes con respuesta inadecuada a MTX</b> |                                  |   |  |   |
|   | <b>Variable</b>  | <b>Tiempo</b>                    | <b>Placebo + MTX<br/>N = 156</b>                                    | <b>Tofacitinib 5 mg dos veces al día + MTX<br/>N = 316</b>           | <b>Tofacitinib 10 mg dos veces al día + MTX<br/>N = 309</b> |
| ACR20   | Mes 3  | 27                               | 55***   | 66***  |   |
|   | Mes 6  | 25                               | 50***   | 62***  |   |
|   | Mes 12   | NA                               | 47  | 55   |   |
|   | Mes 24   | NA                               | 40  | 50   |   |
| ACR50   | Mes 3  | 8                                | 28***   | 36***  |   |
|   | Mes 6  | 8                                | 32***   | 44***  |   |
|   | Mes 12   | NA                               | 32  | 39   |   |
|   | Mes 24   | NA                               | 28  | 40   |   |
| ACR70   | Mes 3  | 3                                | 10**  | 17***  |   |
|   | Mes 6  | 1                                | 14***   | 22***  |   |
|   | Mes 12   | NA                               | 18  | 27   |   |
|   | Mes 24   | NA                               | 17  | 26   |   |
| <b>ORAL Step: Pacientes con respuesta inadecuada a inhibidores de TNF</b> |  |                                  |   |  |   |
| <b>Variable</b>   | <b>Tiempo</b>  | <b>Placebo + MTX<br/>N = 132</b> | <b>Tofacitinib 5 mg dos veces al día + MTX<br/>N = 133</b>          | <b>Tofacitinib 10 mg dos veces al día + MTX<br/>N = 134</b>          |   |
| ACR20   | Mes 3  | 24                               | 41*   | 48***  |   |
|   | Mes 6  | NA                               | 51  | 54   |   |
| ACR50   | Mes 3  | 8                                | 26***   | 28***  |   |
|   | Mes 6  | NA                               | 37  | 30   |   |
| ACR70   | Mes 3  | 2                                | 14***   | 10*  |   |
|   | Mes 6  | NA                               | 16  | 16   |   |
| <b>ORAL Start: MTX-naïve</b>  |  |                                  |   |  |   |
| <b>Variable</b>   | <b>Tiempo</b>  | <b>MTX<br/>N = 184</b>           | <b>Tofacitinib 5 mg dos veces al día en monoterapia<br/>N = 370</b> | <b>Tofacitinib 10 mg dos veces al día en monoterapia<br/>N = 394</b> |   |
| ACR20   | Mes 3  | 52                               | 69***   | 77***  |   |
|   | Mes 6  | 51                               | 71***   | 75***  |   |
|   | Mes 12   | 51                               | 67**  | 71***  |   |
|   | Mes 24   | 42                               | 63***   | 64***  |   |
| ACR50   | Mes 3  | 20                               | 40***   | 49***  |   |
|   | Mes 6  | 27                               | 46***   | 56***  |   |
|   | Mes 12   | 33                               | 49**  | 55***  |   |
|   | Mes 24   | 28                               | 48***   | 49***  |   |
| ACR70   | Mes 3  | 5                                | 20***   | 26***  |   |
|   | Mes 6  | 12                               | 25***   | 37***  |   |
|   | Mes 12   | 15                               | 28**  | 38***  |   |
|   | Mes 24   | 15                               | 34***   | 37***  |   |

| ORAL Strategy: Pacientes con respuesta inadecuada a MTX |        |  |  |                             |
|---|--------|--|--|-----------------------------|
| Variable  | Tiempo | Tofacitinib 5 mg dos veces al día<br>N = 384 | Tofacitinib 5 mg dos veces al día + MTX<br>N = 376 | Adalimumab + MTX<br>N = 386 |
| ACR20   | Mes 3  | 62,50  | 70,48 <sup>†</sup>                                 | 69,17                       |
|   | Mes 6  | 62,84  | 73,14 <sup>†</sup>                                 | 70,98                       |
|   | Mes 12 | 61,72  | 70,21 <sup>†</sup>                                 | 67,62                       |
| ACR50   | Mes 3  | 31,51  | 40,96 <sup>†</sup>                                 | 37,31                       |
|   | Mes 6  | 38,28  | 46,01 <sup>†</sup>                                 | 43,78                       |
|   | Mes 12 | 39,31  | 47,61 <sup>†</sup>                                 | 45,85                       |
| ACR70   | Mes 3  | 13,54  | 19,41 <sup>†</sup>                                 | 14,51                       |
|   | Mes 6  | 18,23  | 25,00 <sup>†</sup>                                 | 20,73                       |
|   | Mes 12 | 21,09  | 28,99 <sup>†</sup>                                 | 25,91                       |

\*p < 0,05

\*\*p < 0,001

\*\*\*p < 0,0001 versus placebo (versus MTX en ORAL Start)

†p < 0,05 – tofacitinib 5 mg + MTX versus tofacitinib 5 mg en ORAL Strategy (valores p normales sin ajuste de comparación múltiple)

c2s = cada dos semanas, N = número de pacientes analizados, ACR20/50/70 = mejora ≥ 20, 50, 70 %, de acuerdo con los criterios del Colegio Estadounidense de Reumatología (ACR), NA = no aplicable, MTX = metotrexato.

#### Respuesta según el DAS28-4(VSG)

Los pacientes en los estudios de fase 3 tuvieron un índice medio de actividad de enfermedad (DAS28-4[VSG]) de 6,1 a 6,7 al inicio del estudio. Se observaron reducciones significativas del DAS28-4(VSG) respecto a los valores iniciales (mejora media) de 1,8-2,0 y 1,9-2,2 en pacientes tratados con 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente, en comparación con los pacientes tratados con placebo (0,7-1,1) en el mes 3. La Tabla 10 muestra la proporción de pacientes que alcanzaron una remisión clínica según el DAS28 (DAS28-4[VSG] < 2,6) en ORAL Step, ORAL Sync y ORAL Standard.

**Tabla 10: Número (%) de pacientes que alcanzaron una remisión < 2,6 en DAS28-4[VSG] en los meses 3 y 6**

|   | Tiempo | N   | %     |
|---|--------|-----|-------|
| <b>ORAL Step: Pacientes con respuesta inadecuada a inhibidores de TNF</b> |        |     |       |
| Tofacitinib 5 mg dos veces al día + MTX                                   | Mes 3  | 133 | 6     |
| Tofacitinib 10 mg dos veces al día + MTX                                  | Mes 3  | 134 | 8*    |
| Placebo + MTX   | Mes 3  | 132 | 2     |
| <b>ORAL Sync: Pacientes con respuesta inadecuada a FARME</b>              |        |     |       |
| Tofacitinib 5 mg dos veces al día   | Mes 6  | 312 | 8*    |
| Tofacitinib 10 mg dos veces al día  | Mes 6  | 315 | 11*** |
| Placebo   | Mes 6  | 158 | 3     |
| <b>ORAL Standard: Pacientes con respuesta inadecuada a MTX</b>            |        |     |       |
| Tofacitinib 5 mg dos veces al día + MTX                                   | Mes 6  | 198 | 6*    |
| Tofacitinib 10 mg dos veces al día + MTX                                  | Mes 6  | 197 | 11*** |
| Adalimumab 40 mg SC c2s + MTX   | Mes 6  | 199 | 6*    |
| Placebo + MTX   | Mes 6  | 105 | 1     |

\*p < 0,05, \*\*\*p < 0,0001 versus placebo, SC = subcutáneo, c2s = cada 2 semanas, N = número de pacientes analizados, DAS28 = índice de actividad de enfermedad con el recuento de dolor en 28 articulaciones, VSG = Velocidad de sedimentación globular.

#### Respuesta radiográfica

En ORAL Scan y ORAL Start, la inhibición de la progresión del daño estructural articular se evaluó radiográficamente y se expresó como la media del cambio respecto a los valores iniciales en la mTSS

y sus componentes, el índice de erosión y la puntuación del estrechamiento del espacio articular (EEA) en los meses 6 y 12.

En ORAL Scan, la administración de 10 mg de tofacitinib dos veces al día más tratamiento de base con MTX, dio lugar a una inhibición de la progresión del daño estructural significativamente mayor en comparación con placebo más MTX en los meses 6 y 12. Cuando se administró a una dosis de 5 mg dos veces al día, tofacitinib más MTX mostró unos efectos similares en la media de la progresión del daño estructural (no estadísticamente significativa). Los análisis de erosiones y la puntuación del EEA estuvieron en consonancia con los resultados generales.

En el grupo de placebo con MTX, el 78 % de los pacientes no experimentaron progresión radiográfica (cambio mTSS inferior o igual a 0,5) en el mes 6, en comparación con el 89 % y el 87 % de los pacientes tratados con 5 mg o 10 mg de tofacitinib (más MTX) dos veces al día, respectivamente (ambas diferencias significativas frente a placebo más MTX).

Como se muestra en la Tabla 11, en ORAL Start la administración de tofacitinib en monoterapia dio lugar a una inhibición de la progresión del daño estructural significativamente mayor en comparación con MTX en los meses 6 y 12, que se mantuvo en el mes 24. Los análisis de la erosión y la puntuación del EEA estuvieron en consonancia con los resultados generales.

En el grupo de MTX, el 70 % de los pacientes no experimentó progresión radiográfica en el mes 6, en comparación con el 83 % y el 90 % de los pacientes tratados con 5 mg o 10 mg de tofacitinib dos veces al día, respectivamente, siendo la diferencia significativa en ambos grupos frente a MTX.

**Tabla 11: Cambios radiográficos en los meses 6 y 12**

|   | ORAL Scan: Pacientes con respuesta inadecuada a MTX |   |  |  |   |
|---|---|---|--|--|---|
|   | Placebo + MTX<br>N = 139<br>Media (DE) <sup>a</sup> | Tofacitinib 5 mg dos veces al día + MTX<br>N = 277<br>Media (DE) <sup>a</sup> | Tofacitinib 5 mg dos veces al día + MTX<br>Diferencia media respecto a placebo <sup>b</sup> (IC) | Tofacitinib 10 mg dos veces al día + MTX<br>N = 290<br>Media (DE) <sup>a</sup> | Tofacitinib 10 mg dos veces al día + MTX<br>Diferencia media respecto a placebo <sup>b</sup> (IC) |
| mTSS <sup>c</sup><br>Valor inicial<br>Mes 6<br>Mes 12 | 33 (42)<br>0,5 (2,0)<br>1,0 (3,9)                   | 31 (48)<br>0,1 (1,7)<br>0,3 (3,0)   | -<br>-0,3 (-0,7; 0,0)<br>-0,6 (-1,3; 0,0)  | 37 (54)<br>0,1 (2,0)<br>0,1 (2,9)  | -<br>-0,4 (-0,8; 0,0)<br>-0,9 (-1,5; -0,2)  |
| ORAL Start: MTX-naïve                                 |   |   |  |  |   |
|   | MTX<br>N = 168<br>Media (DE) <sup>a</sup>           | Tofacitinib 5 mg dos veces al día<br>N = 344<br>Media (DE) <sup>a</sup>       | Tofacitinib 5 mg dos veces al día<br>Diferencia media respecto a MTX <sup>b</sup> (IC)           | Tofacitinib 10 mg dos veces al día<br>N = 368<br>Media (DE) <sup>a</sup>       | Tofacitinib 10 mg dos veces al día<br>Diferencia media respecto a MTX <sup>b</sup> (IC)           |
| mTSS <sup>c</sup><br>Valor inicial<br>Mes 6<br>Mes 12 | 16 (29)<br>0,9 (2,7)<br>1,3 (3,7)                   | 20 (41)<br>0,2 (2,3)<br>0,4 (3,0)   | -<br>-0,7 (-1,0; -0,3)<br>-0,9 (-1,4; -0,4)  | 19 (39)<br>0,0 (1,2)<br>0,0 (1,5)  | -<br>-0,8 (-1,2; -0,4)<br>-1,3 (-1,8; -0,8)   |

<sup>a</sup>DE = Desviación estándar

<sup>b</sup> La diferencia entre las medias de los mínimos cuadrados de tofacitinib menos placebo (IC del 95 % = intervalo de confianza del 95 %)

<sup>c</sup> Los datos del mes 6 y el mes 12 representan el cambio medio con respecto a los valores iniciales

<sup>d</sup> La diferencia entre las medias de los mínimos cuadrados de tofacitinib menos MTX (IC del 95 % CI = intervalo de confianza del 95 %)

## Respuesta de la función física y resultados relacionados con la salud

El tratamiento con tofacitinib, solo o en combinación con MTX, ha mostrado mejoras en la función física evaluada con el HAQ-DI. Los pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg o 10 mg dos veces al día mostraron una mejora significativamente mayor respecto a los valores iniciales en la función física en comparación con placebo en el mes 3 (estudios ORAL Solo, ORAL Sync, ORAL Standard y ORAL Step) y en el mes 6 (estudios ORAL Sync y ORAL Standard). Los pacientes tratados con tofacitinib 5 mg o 10 mg dos veces al día mostraron una mejora significativamente mayor en la función física en comparación con placebo ya desde la semana 2 en ORAL Solo y ORAL Sync. Los cambios en el HAQ-DI respecto a los valores iniciales en los estudios ORAL Standard, ORAL Step y ORAL Start se muestran en la Tabla 12.

**Tabla 12: Cambio medio respecto a los valores iniciales en el HAQ-DI en el mes 3**

| Placebo + MTX   | Tofacitinib<br>5 mg dos veces al día<br>+ MTX   | Tofacitinib<br>10 mg dos veces al día<br>+ MTX      | Adalimumab<br>40 mg c2s<br>+ MTX |
|---|---|---|----------------------------------|
| <b>ORAL Standard: Pacientes con respuesta inadecuada a MTX</b>            |   |   |                                  |
| <b>N = 96</b>   | <b>N = 185</b>                                  | <b>N = 183</b>                                      | <b>N = 188</b>                   |
| -0,24   | -0,54***  | -0,61***  | -0,50***                         |
| <b>ORAL Step: Pacientes con respuesta inadecuada a inhibidores de TNF</b> |   |   |                                  |
| <b>N = 118</b>  | <b>N = 117</b>                                  | <b>N = 125</b>                                      | NA                               |
| -0,18   | -0,43***  | -0,46***  | NA                               |
| Placebo +<br>FARME(s)   | Tofacitinib 5 mg dos<br>veces al día + FARME(s) | Tofacitinib 10 mg dos<br>veces al día<br>+ FARME(s) |                                  |
| <b>ORAL Sync: Pacientes con respuesta inadecuada a FARME</b>              |   |   |                                  |
| <b>N = 147</b>  | <b>N = 292</b>                                  | <b>N = 292</b>                                      | NA                               |
| -0,21   | -0,46***  | -0,56***  | NA                               |

\*\*\* p < 0,0001, tofacitinib *versus* placebo + MTX, MC = mínimos cuadrados, N = número de pacientes, c2s = cada 2 semanas, NA = no aplicable, HAQ-DI = Cuestionario de Evaluación de la Salud-Índice de Incapacidad,

La calidad de vida relacionada con la salud fue evaluada con el cuestionario SF-36. Los pacientes que recibieron 5 mg o 10 mg de tofacitinib dos veces al día experimentaron una mejoría respecto a los valores iniciales significativamente mayor en comparación con placebo en las 8 dimensiones, así como en las puntuaciones del componente físico y mental en el mes 3 en ORAL Solo, ORAL Scan y ORAL Step. En ORAL Scan, la media de la mejoría según el cuestionario SF-36 se mantuvo durante 12 meses en pacientes tratados con tofacitinib.

La mejoría de la fatiga se evaluó con la Evaluación Funcional para el Tratamiento de las Enfermedades Crónicas-Fatiga (FACIT-F) en el mes 3 en todos los estudios. Los pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg o 10 mg dos veces al día mostraron una mejoría en la fatiga respecto a los valores iniciales significativamente mayor en comparación con placebo en los 5 estudios. En ORAL Standard y ORAL Scan, la media de la mejoría según FACIT-F se mantuvo durante 12 meses en los pacientes tratados con tofacitinib.

La mejoría del sueño se evaluó utilizando las escalas de los *Sleep Problems Index I and II* (índices de problemas del sueño I y II) del indicador del sueño del *Medical Outcomes Study* (MOS-Sleep) en el mes 3 en todos los estudios. Los pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg o 10 mg dos veces al día mostraron una mejoría respecto a los valores iniciales significativamente mayor en ambas escalas en comparación con placebo en ORAL Sync, ORAL Standard y ORAL Scan. En ORAL Standard y ORAL Scan, la media de las mejorías en ambas escalas se mantuvo durante 12 meses en pacientes tratados con tofacitinib.

## Mantenimiento de la respuesta clínica

El mantenimiento de la respuesta se evaluó mediante las tasas de respuesta ACR20, ACR50 y ACR70 en estudios de duración de hasta dos años. Los cambios en las medias del HAQ-DI y del DAS28-4(VSG) se mantuvieron en ambos grupos de tratamiento con tofacitinib hasta el final de los estudios.

La evidencia de persistencia de la eficacia del tratamiento con tofacitinib durante un periodo de hasta 5 años también se ha observado en los datos de un estudio de seguridad posautorización aleatorizado en pacientes con AR de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, así como en estudios abiertos, de seguimiento a largo plazo y completados de hasta 8 años de duración.

## Datos de seguridad controlados a largo plazo

El estudio ORAL Surveillance (A3921133) fue un estudio posautorización de seguridad a gran escala ( $N = 4\,362$ ), controlado con tratamiento activo y aleatorizado, de pacientes con artritis reumatoide de 50 años de edad y mayores y que presentaban al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional (factores de riesgo cardiovascular definidos como: ser fumador, diagnóstico de hipertensión, diabetes mellitus, antecedentes familiares de enfermedad coronaria prematura, antecedentes de arteriopatía coronaria, incluidos antecedentes de procedimiento de revascularización, injerto de derivación coronaria (bypass arterial coronario), infarto de miocardio, paro cardíaco, angina inestable, síndrome coronario agudo y presencia de enfermedad extraarticular asociada a la artritis reumatoide, por ejemplo, nódulos, síndrome de Sjögren, anemia por enfermedad crónica y manifestaciones pulmonares). La mayoría (más del 90 %) de los pacientes que tomaban tofacitinib y que eran fumadores, actuales o lo fueron en el pasado, habían fumado durante más de 10 años y tenían una mediana de 35,0 y 39,0 años de tabaquismo, respectivamente. Los pacientes debían recibir una dosis estable de metotrexato al inicio del estudio; durante el estudio se permitió un ajuste de la dosis.

Los pacientes fueron aleatorizados a tofacitinib 10 mg dos veces al día, tofacitinib 5 mg dos veces al día o un inhibidor del TNF (el inhibidor del TNF fue etanercept 50 mg una vez a la semana o adalimumab 40 mg cada dos semanas) en una proporción 1:1:1 sin enmascaramiento. Las variables de eficacia primarias fueron neoplasias malignas, excluyendo el CPNM y acontecimientos cardiovasculares adversos mayores (MACE, por sus siglas en inglés); la incidencia acumulada y la evaluación estadística de las variables estaban enmascaradas. Se trata de un estudio basado en el seguimiento del número de acontecimientos que requiere al menos 1 500 pacientes seguidos hasta los 3 años. Tras la aparición de la señal dependiente de la dosis de acontecimientos de tromboembolismo venoso (TEV), el grupo de tratamiento de tofacitinib 10 mg dos veces al día se suspendió y los pacientes cambiaron a 5 mg dos veces al día. Para los pacientes del grupo de tratamiento de tofacitinib 10 mg dos veces al día, los datos recogidos antes y después del cambio de dosis se analizaron en el grupo de tratamiento aleatorizado original.

El estudio no cumplió el criterio de no inferioridad para la comparación primaria de las dosis combinadas de tofacitinib con el inhibidor del TNF, ya que el límite superior del IC del 95 % para el HR excedió el criterio de no inferioridad preespecificado de 1,8 para los MACE adjudicados y las neoplasias malignas adjudicadas excluyendo el CPNM.

Los resultados de MACE adjudicados, neoplasias malignas adjudicadas excluyendo el CPNM y otros acontecimientos seleccionados se proporcionan a continuación.

## *MACE (incluido infarto de miocardio) y tromboembolismo venoso (TEV)*

Se observó un aumento del infarto de miocardio no mortal en pacientes tratados con tofacitinib en comparación con el inhibidor del TNF. Se observó un aumento dependiente de la dosis de acontecimientos de TEV en pacientes tratados con tofacitinib en comparación con inhibidores del TNF (ver las secciones 4.4 y 4.8).

**Tabla 13: Tasa de incidencia y cociente de riesgo de MACE, infarto de miocardio y tromboembolismo venoso**

|                                 | <b>Tofacitinib 5 mg<br/>dos veces al día</b> | <b>Tofacitinib 10 mg<br/>dos veces al día<sup>a</sup></b> | <b>Ambas dosis de<br/>tofacitinib<sup>b</sup></b> | <b>Inhibidor del<br/>TNF (iTNF)</b> |
|---------------------------------|--|---|---|-------------------------------------|
| <b>MACE<sup>c</sup></b>         |  |   |   |                                     |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY     | 0,91 (0,67; 1,21)                            | 1,05 (0,78; 1,38)   | 0,98 (0,79; 1,19)                                 | 0,73 (0,52; 1,01)                   |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF  | 1,24 (0,81; 1,91)                            | 1,43 (0,94; 2,18)   | 1,33 (0,91; 1,94)                                 |                                     |
| <b>IM mortal<sup>c</sup></b>    |  |   |   |                                     |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY     | 0,00 (0,00; 0,07)                            | 0,06 (0,01; 0,18)   | 0,03 (0,01; 0,09)                                 | 0,06 (0,01; 0,17)                   |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF  | 0,00 (0,00, Inf)                             | 1,03 (0,21; 5,11)   | 0,50 (0,10; 2,49)                                 |                                     |
| <b>IM no mortal<sup>c</sup></b> |  |   |   |                                     |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY     | 0,37 (0,22; 0,57)                            | 0,33 (0,19; 0,53)   | 0,35 (0,24; 0,48)                                 | 0,16 (0,07; 0,31)                   |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF  | 2,32 (1,02; 5,30)                            | 2,08 (0,89; 4,86)   | 2,20 (1,02; 4,75)                                 |                                     |
| <b>TEV<sup>d</sup></b>          |  |   |   |                                     |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY     | 0,33 (0,19; 0,53)                            | 0,70 (0,49; 0,99)   | 0,51 (0,38; 0,67)                                 | 0,20 (0,10; 0,37)                   |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF  | 1,66 (0,76; 3,63)                            | 3,52 (1,74; 7,12)   | 2,56 (1,30; 5,05)                                 |                                     |
| <b>EP<sup>d</sup></b>           |  |   |   |                                     |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY     | 0,17 (0,08; 0,33)                            | 0,50 (0,32; 0,74)   | 0,33 (0,23; 0,46)                                 | 0,06 (0,01; 0,17)                   |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF  | 2,93 (0,79; 10,83)                           | 8,26 (2,49; 27,43)  | 5,53 (1,70; 18,02)                                |                                     |
| <b>TVP<sup>d</sup></b>          |  |   |   |                                     |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY     | 0,21 (0,11; 0,38)                            | 0,31 (0,17; 0,51)   | 0,26 (0,17; 0,38)                                 | 0,14 (0,06; 0,29)                   |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF  | 1,54 (0,60; 3,97)                            | 2,21 (0,90; 5,43)   | 1,87 (0,81; 4,30)                                 |                                     |

<sup>a</sup> El grupo de tratamiento de tofacitinib 10 mg dos veces al día incluye datos de pacientes que cambiaron de tofacitinib 10 mg dos veces al día a tofacitinib 5 mg dos veces al día como resultado de una modificación del estudio.

<sup>b</sup> Tofacitinib combinado 5 mg dos veces al día y tofacitinib 10 mg dos veces al día.

<sup>c</sup> Según los acontecimientos que se produzcan durante el tratamiento o en los 60 días siguientes a su interrupción.

<sup>d</sup> Según los acontecimientos que se produzcan durante el tratamiento o en los 28 días siguientes a su interrupción.

Abreviaturas: MACE = acontecimientos cardiovasculares adversos mayores, IM = infarto de miocardio,

TEV = tromboembolismo venoso, EP = embolismo pulmonar, TVP = trombosis venosa profunda, TNF = factor de necrosis tumoral, IR = tasa de incidencia, HR = cociente de riesgo, IC = intervalo de confianza, PY = pacientes-año, Inf = infinito

Se identificaron los siguientes factores predictivos para el desarrollo de IM (mortales y no mortales) utilizando un modelo de Cox multivariante con selección retrospectiva: edad  $\geq 65$  años, varones, tabaquismo, actual o anterior, antecedentes de diabetes y antecedentes de enfermedad coronaria (que incluye infarto de miocardio, cardiopatía coronaria, angina de pecho estable o procedimientos de arteria coronaria) (ver las secciones 4.4 y 4.8).

#### Neoplasias malignas

En pacientes tratados con tofacitinib en comparación con el inhibidor del TNF, se observó un aumento de las neoplasias malignas, excluido el CPNM, especialmente cáncer de pulmón, linfoma y un aumento de CPNM.

**Tabla 14: Tasa de incidencia y cociente de riesgo de neoplasias malignas<sup>a</sup>**

|  | <b>Tofacitinib 5 mg<br/>dos veces al día</b> | <b>Tofacitinib 10 mg<br/>dos veces al día<sup>b</sup></b> | <b>Ambas dosis de<br/>tofacitinib<sup>c</sup></b> | <b>Inhibidor del<br/>TNF (iTNF)</b> |
|--|--|---|---|-------------------------------------|
|--|--|---|---|-------------------------------------|

| <b>Neoplasias malignas excepto CPNM</b> |                    |                    |                    |                   |
|---|--------------------|--------------------|--------------------|-------------------|
| IR (IC del 95 %) por 100 PY             | 1,13 (0,87; 1,45)  | 1,13 (0,86; 1,45)  | 1,13 (0,94; 1,35)  | 0,77 (0,55; 1,04) |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF          | 1,47 (1,00; 2,18)  | 1,48 (1,00; 2,19)  | 1,48 (1,04; 2,09)  |                   |
| <b>Cáncer de pulmón</b>                 |                    |                    |                    |                   |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY             | 0,23 (0,12; 0,40)  | 0,32 (0,18; 0,51)  | 0,28 (0,19; 0,39)  | 0,13 (0,05; 0,26) |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF          | 1,84 (0,74; 4,62)  | 2,50 (1,04; 6,02)  | 2,17 (0,95; 4,93)  |                   |
| <b>Linfoma</b>                          |                    |                    |                    |                   |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY             | 0,07 (0,02; 0,18)  | 0,11 (0,04; 0,24)  | 0,09 (0,04; 0,17)  | 0,02 (0,00; 0,10) |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF          | 3,99 (0,45; 35,70) | 6,24 (0,75; 51,86) | 5,09 (0,65; 39,78) |                   |
| <b>CPNM</b>                             |                    |                    |                    |                   |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY             | 0,61 (0,41; 0,86)  | 0,69 (0,47; 0,96)  | 0,64 (0,50; 0,82)  | 0,32 (0,18; 0,52) |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF          | 1,90 (1,04; 3,47)  | 2,16 (1,19; 3,92)  | 2,02 (1,17; 3,50)  |                   |

<sup>a</sup> Para neoplasias malignas excluido CPNM, cáncer de pulmón y linfoma, según los acontecimientos que ocurren durante el tratamiento o después de la interrupción del tratamiento hasta el final del estudio. Para CPNM, según los acontecimientos que ocurren durante el tratamiento o en los 28 días siguientes a la interrupción del tratamiento.

<sup>b</sup> El grupo de tratamiento de tofacitinib 10 mg dos veces al día incluye datos de pacientes que cambiaron de tofacitinib 10 mg dos veces al día a tofacitinib 5 mg dos veces al día como resultado de una modificación del estudio.

<sup>c</sup> Tofacitinib combinado 5 mg dos veces al día y tofacitinib 10 mg dos veces al día.

Abreviaturas: CPNM = cáncer de piel no melanoma, TNF = factor de necrosis tumoral, IR = tasa de incidencia, HR = cociente de riesgo, IC = intervalo de confianza, PY = pacientes-año

Se identificaron los siguientes factores predictivos para el desarrollo de neoplasias malignas, excluido el CPNM, mediante un modelo de Cox multivariante con selección retrospectiva: edad  $\geq 65$  años y tabaquismo actual o anterior (ver las secciones 4.4 y 4.8).

#### Mortalidad

Se observó un aumento de la mortalidad en pacientes tratados con tofacitinib en comparación con los inhibidores del TNF. La mortalidad se debió principalmente a acontecimientos cardiovasculares, infecciones y neoplasias malignas.

**Tabla 15: Tasa de incidencia y cociente de riesgo de mortalidad<sup>a</sup>**

|   | <b>Tofacitinib<br/>5 mg dos veces<br/>al día</b> | <b>Tofacitinib<br/>10 mg dos veces<br/>al día<sup>b</sup></b> | <b>Ambas dosis de<br/>tofacitinib<sup>c</sup></b> | <b>Inhibidor del<br/>TNF<br/>(iTNF)</b> |
|---|--|---|---|---|
| <b>Mortalidad<br/>(cualquier causa)</b> |  |   |   |   |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY             | 0,50 (0,33; 0,74)                                | 0,80 (0,57; 1,09)   | 0,65 (0,50, 0,82)                                 | 0,34 (0,20; 0,54)                       |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF          | 1,49 (0,81; 2,74)                                | 2,37 (1,34; 4,18)   | 1,91 (1,12; 3,27)                                 |   |
| <b>Infecciones mortales</b>             |  |   |   |   |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY             | 0,08 (0,02; 0,20)                                | 0,18 (0,08; 0,35)   | 0,13 (0,07; 0,22)                                 | 0,06 (0,01; 0,17)                       |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF          | 1,30 (0,29; 5,79)                                | 3,10 (0,84; 11,45)  | 2,17 (0,62; 7,62)                                 |   |
| <b>Acontecimientos CV<br/>mortales</b>  |  |   |   |   |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY             | 0,25 (0,13; 0,43)                                | 0,41 (0,25; 0,63)   | 0,33 (0,23; 0,46)                                 | 0,20 (0,10; 0,36)                       |

|                                     | <b>Tofacitinib<br/>5 mg dos veces<br/>al día</b> | <b>Tofacitinib<br/>10 mg dos veces<br/>al día<sup>b</sup></b> | <b>Ambas dosis de<br/>tofacitinib<sup>c</sup></b> | <b>Inhibidor del<br/>TNF<br/>(iTNF)</b> |
|-------------------------------------|--|---|---|---|
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF      | 1,26 (0,55; 2,88)                                | 2,05 (0,96; 4,39)   | 1,65 (0,81; 3,34)                                 |   |
| <b>Neoplasias malignas mortales</b> |  |   |   |   |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY         | 0,10 (0,03; 0,23)                                | 0,00 (0,00; 0,08)   | 0,05 (0,02; 0,12)                                 | 0,02 (0,00; 0,11)                       |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF      | 4,88 (0,57; 41,74)                               | 0 (0,00; Inf)   | 2,53 (0,30; 21,64)                                |   |

<sup>a</sup> Según los acontecimientos que ocurren durante el tratamiento o en los 28 días siguientes a la interrupción del tratamiento.

<sup>b</sup> El grupo de tratamiento de tofacitinib 10 mg dos veces al día incluye datos de pacientes que cambiaron de tofacitinib 10 mg dos veces al día a tofacitinib 5 mg dos veces al día como resultado de una modificación del estudio.

<sup>c</sup> Tofacitinib combinado 5 mg dos veces al día y tofacitinib 10 mg dos veces al día.

Abreviaturas: TNF = factor de necrosis tumoral, IR = tasa de incidencia, HR = cociente de riesgo, IC = intervalo de confianza, PY = pacientes-año, CV = cardiovascular, Inf = infinito.

### *Artritis psoriásica*

La eficacia y la seguridad de tofacitinib comprimidos recubiertos con película se evaluó en 2 estudios aleatorizados, doble ciego, controlados con placebo en fase 3 en pacientes adultos con APs activa ( $\geq 3$  articulaciones inflamadas y  $\geq 3$  articulaciones dolorosas a la palpación). Se requirió que los pacientes tuvieran psoriasis en placas activa en la visita de selección. Para ambos estudios, las variables primarias fueron la tasa de respuesta ACR20 y el cambio del HAQ-DI en el mes 3 desde el inicio del estudio.

El estudio PsA-I (OPAL BROADEN) evaluó a 422 pacientes que habían tenido una respuesta inadecuada previa (debido a falta de eficacia o intolerancia) a un FARMEsc (MTX para el 92,7 % de los pacientes); el 32,7 % de los pacientes en este estudio había tenido una respuesta previa inadecuada a  $> 1$  FARMEsc o 1 FARMEsc y un FARME sintético dirigido (FARMEsd). En OPAL BROADEN, no se admitió el tratamiento previo con un inhibidor de TNF. Se requirió que todos los pacientes recibieran 1 FARMEsc de forma concomitante; el 83,9 % de los pacientes recibió MTX de forma concomitante, el 9,5 % de los pacientes recibió sulfasalazina de forma concomitante y el 5,7 % de los pacientes recibió leflunomida de forma concomitante. La mediana de la duración de la APs fue de 3,8 años. Al inicio del estudio, el 79,9 % y el 56,2 % de los pacientes padecían entesitis y dactilitis, respectivamente. Los pacientes aleatorizados a tofacitinib recibieron 5 mg dos veces al día o tofacitinib 10 mg dos veces al día durante 12 meses. Los pacientes incluidos en el grupo placebo fueron de nuevo aleatorizados de forma ciega en el mes 3 recibiendo tofacitinib 5 mg dos veces al día o tofacitinib 10 mg dos veces al día hasta el mes 12. Los pacientes aleatorizados a adalimumab (grupo de control activo) recibieron 40 mg por vía subcutánea cada 2 semanas durante 12 meses.

El estudio PsA-II (OPAL BEYOND) evaluó a 394 pacientes que habían suspendido el tratamiento con un inhibidor de TNF debido a falta de eficacia o intolerancia; el 36,0 % había tenido una respuesta inadecuada previa a  $> 1$  FARME biológico. Se requirió que todos los pacientes recibieran 1 FARMEsc de forma concomitante; el 71,6 % de los pacientes recibió MTX de forma concomitante, el 15,7 % de los pacientes recibió sulfasalazina de forma concomitante y el 8,6 % de los pacientes recibió leflunomida de forma concomitante. La mediana de la duración de la APs fue de 7,5 años. Al inicio del estudio, el 80,7 % y el 49,2 % de los pacientes padecían entesitis y dactilitis, respectivamente. Los pacientes aleatorizados a tofacitinib recibieron 5 mg dos veces al día o tofacitinib 10 mg dos veces al día durante 6 meses. Los pacientes incluidos en el grupo placebo fueron de nuevo aleatorizados de forma ciega en el mes 3 recibiendo tofacitinib 5 mg dos veces al día o tofacitinib 10 mg dos veces al día hasta el mes 6.

### *Signos y síntomas*

El tratamiento con tofacitinib produjo mejoras significativas en algunos signos y síntomas de la APs, según lo evaluado por los criterios de respuesta ACR20 en comparación con placebo en el mes 3. Los resultados de eficacia para las variables relevantes evaluadas se muestran en la Tabla 16.

**Tabla 16: Proporción (%) de pacientes con APs que alcanzaron una respuesta clínica y cambio medio respecto a los valores iniciales en los estudios OPAL BROADEN y OPAL BEYOND**

|                      | Pacientes con respuesta inadecuada a FARME sintéticos convencionales <sup>a</sup> (que no habían recibido iTNF previamente) |                                   |                         | Pacientes con respuesta inadecuada a iTNF <sup>b</sup> |                                   |
|----------------------|---|-----------------------------------|-------------------------|--|-----------------------------------|
|                      | OPAL BROADEN  |                                   |                         | OPAL BEYOND <sup>c</sup>                               |                                   |
| Grupo de tratamiento | Placebo   | Tofacitinib 5 mg dos veces al día | Adalimumab 40 mg SC q2W | Placebo  | Tofacitinib 5 mg dos veces al día |
| N                    | 105   | 107                               | 106                     | 131  | 131                               |
| ACR20                |   |                                   |                         |  |                                   |
| Mes 3                | 33 %  | 50 % <sup>d,*</sup>               | 52 % <sup>*</sup>       | 24 %   | 50 % <sup>d,***</sup>             |
| Mes 6                | NA  | 59 %                              | 64 %                    | NA   | 60 %                              |
| Mes 12               | NA  | 68 %                              | 60 %                    | -  | -                                 |
| ACR50                |   |                                   |                         |  |                                   |
| Mes 3                | 10 %  | 28 % <sup>e,**</sup>              | 33 % <sup>***</sup>     | 15 %   | 30 % <sup>e,*</sup>               |
| Mes 6                | NA  | 38 %                              | 42 %                    | NA   | 38 %                              |
| Mes 12               | NA  | 45 %                              | 41 %                    | -  | -                                 |
| ACR70                |   |                                   |                         |  |                                   |
| Mes 3                | 5 %   | 17 % <sup>e,*</sup>               | 19 % <sup>*</sup>       | 10 %   | 17 %                              |
| Mes 6                | NA  | 18 %                              | 30 %                    | NA   | 21 %                              |
| Mes 12               | NA  | 23 %                              | 29 %                    | -  | -                                 |
| ΔLEI <sup>f</sup>    |   |                                   |                         |  |                                   |
| Mes 3                | -0,4  | -0,8                              | -1,1 <sup>*</sup>       | -0,5   | -1,3 <sup>*</sup>                 |
| Mes 6                | NA  | -1,3                              | -1,3                    | NA   | -1,5                              |
| Mes 12               | NA  | -1,7                              | -1,6                    | -  | -                                 |
| ΔDSS <sup>f</sup>    |   |                                   |                         |  |                                   |
| Mes 3                | -2,0  | -3,5                              | -4,0                    | -1,9   | -5,2 <sup>*</sup>                 |
| Mes 6                | NA  | -5,2                              | -5,4                    | NA   | -6,0                              |
| Mes 12               | NA  | -7,4                              | -6,1                    | -  | -                                 |
| PASI75 <sup>g</sup>  |   |                                   |                         |  |                                   |
| Mes 3                | 15 %  | 43 % <sup>d,**</sup>              | 39 % <sup>**</sup>      | 14 %   | 21 %                              |
| Mes 6                | NA  | *                                 | 55 %                    | NA   | 34 %                              |
| Mes 12               | NA  | 46 %                              | 56 %                    | -  | -                                 |
|                      |   | 56 %                              |                         |  |                                   |

<sup>a</sup> p nominal ≤ 0,05; <sup>\*\*</sup> p nominal < 0,001; <sup>\*\*\*</sup> p nominal < 0,0001 para el tratamiento activo frente a placebo en el mes 3.

Abreviaturas: ASC = área de superficie corporal; ΔLEI = cambio respecto a los valores iniciales del índice entesítico de Leeds; ΔDSS = cambio respecto a los valores iniciales de la puntuación de la gravedad de la dactilitis; ACR20/50/70 = mejora ≥ 20, 50, 70 %, de acuerdo con los criterios del *American College of Rheumatology*; FARMEsc = fármaco antirreumático modificador de la enfermedad sintético convencional; N = número de pacientes aleatorizados y tratados; NA = no aplicable, ya que los datos para el tratamiento con placebo no están disponibles más allá del mes 3 debido a que a los pacientes del grupo placebo se les adelantó a tofacitinib 5 mg dos veces al día o tofacitinib 10 mg dos veces al día; SC q2w = vía subcutánea una vez cada 2 semanas; iTNF = inhibidor del factor de necrosis tumoral; PASI = índice de gravedad y área de la psoriasis; PASI75 = mejora ≥ 75 % en el PASI.

<sup>a</sup> Respuesta inadecuada a al menos 1 FARMEsc debido a falta de eficacia y/o intolerancia.

<sup>b</sup> Respuesta inadecuada a al menos 1 iTNF debido a falta de eficacia y/o intolerancia.

<sup>c</sup> OPAL BEYOND tuvo una duración de 6 meses.

<sup>d</sup> Alcanzó la significación estadística globalmente a un valor p ≤ 0,05 por el análisis descendente preespecificado.

<sup>e</sup> Alcanzó la significación estadística dentro de las respuestas ACR (ACR50 y ACR70) a un valor p ≤ 0,05 por el análisis descendente preespecificado.

<sup>f</sup> Para pacientes con una puntuación al inicio del tratamiento > 0.

<sup>g</sup> Para pacientes con un ASC al inicio del tratamiento ≥ 3 % y PASI > 0.

Tanto los pacientes que no habían recibido inhibidores de TNF previamente como los pacientes con respuesta inadecuada a inhibidores de TNF tratados con tofacitinib 5 mg dos veces al día, tuvieron tasas de respuesta ACR20 significativamente mayores en comparación con el placebo en el mes 3. El análisis de edad, sexo, raza, actividad inicial de la enfermedad y subtipo de APs no identificó diferencias en la respuesta a tofacitinib. El número de pacientes con artritis mutilante o afección axial fue demasiado pequeño para permitir una evaluación significativa. Se observaron tasas de respuesta ACR20 estadísticamente significativas con tofacitinib 5 mg dos veces al día en ambos estudios ya en la semana 2 (primera evaluación posterior al inicio del estudio) en comparación con el placebo.

En OPAL BROADEN, la actividad mínima de la enfermedad (AME) se alcanzó en el 26,2 %, el 25,5 % y el 6,7 % de los pacientes tratados con tofacitinib 5 mg dos veces al día, adalimumab y placebo, respectivamente (diferencia del tratamiento con tofacitinib 5 mg dos veces al día respecto a placebo del 19,5 % [IC del 95 %: 9,9; 29,1]) en el mes 3. En OPAL BEYOND, la AME se alcanzó en el 22,9 % y el 14,5 % de los pacientes tratados con tofacitinib 5 mg dos veces al día y placebo respectivamente, sin embargo, tofacitinib 5 mg dos veces al día no alcanzó significación estadística nominal (diferencia del tratamiento respecto a placebo del 8,4 % [IC del 95 %: -1,0; 17,8] en el mes 3).

#### *Respuesta radiográfica*

En el estudio OPAL BROADEN, la progresión del daño articular estructural se evaluó radiográficamente utilizando el índice total de Sharp modificado (ITSm) por van der Heijde y la proporción de pacientes con progresión radiográfica (aumento del ITSs desde el inicio del estudio mayor de 0,5) se evaluó en el mes 12. En el mes 12, el 96 % y el 98 % de los pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg dos veces al día y adalimumab 40 mg por vía subcutánea cada 2 semanas, respectivamente, no presentaron progresión radiográfica (aumento del ITSs desde el inicio del estudio menor o igual a 0,5).

#### *Función física y calidad de vida relacionada con la salud*

La mejora en el funcionamiento físico se midió usando el HAQ-DI. Los pacientes que habían recibido tofacitinib 5 mg dos veces al día mostraron una mayor mejoría ( $p \leq 0,05$ ) desde el inicio del estudio en el funcionamiento físico en comparación con placebo en el mes 3 (ver Tabla 17).

**Tabla 17: Cambio medio respecto a los valores iniciales en el HAQ-DI en los estudios de APs OPAL BROADEN y OPAL BEYOND**

| Grupo de tratamiento | Cambio en la media de los mínimos cuadrados desde el inicio del estudio en el HAQ-DI   |                                   |                         |  |                                   |
|----------------------|--|-----------------------------------|-------------------------|--|-----------------------------------|
|                      | Pacientes con respuesta inadecuada a FARMES sintéticos convencionales <sup>a</sup> (que no habían recibido iTNF previamente) |                                   |                         | Pacientes con respuesta inadecuada a iTNF <sup>b</sup> |                                   |
|                      | OPAL BROADEN   |                                   |                         | OPAL BEYOND  |                                   |
| Grupo de tratamiento | Placebo  | Tofacitinib 5 mg dos veces al día | Adalimumab 40 mg SC q2W | Placebo  | Tofacitinib 5 mg dos veces al día |
| N                    | 104  | 107                               | 106                     | 131  | 129                               |
| Mes 3                | -0,18  | -0,35 <sup>c,*</sup>              | -0,38*                  | -0,14  | -0,39 <sup>c,***</sup>            |
| Mes 6                | NA   | -0,45                             | -0,43                   | NA   | -0,44                             |
| Mes 12               | NA   | -0,54                             | -0,45                   | NA   | NA                                |

\* p nominal  $\leq 0,05$ ; \*\*\* p nominal  $< 0,0001$  para el tratamiento activo frente a placebo en el mes 3.

Abreviaturas: FARMES = fármaco antirreumático modificador de la enfermedad; HAQ-DI = Cuestionario de Evaluación de la Salud-Índice de Incapacidad; N = número total de pacientes en el análisis estadístico; SC q2w = vía subcutánea una vez cada 2 semanas; iTNF = inhibidor del factor de necrosis tumoral.

<sup>a</sup> Respuesta inadecuada a al menos 1 FARMES sintético convencional (FARMESc) debido a falta de eficacia y/o intolerancia.

<sup>b</sup> Respuesta inadecuada a al menos 1 inhibidor del TNF (iTNF) debido a falta de eficacia y/o intolerancia.

<sup>c</sup> Alcanzó la significación estadística globalmente a un valor  $p \leq 0,05$  por el análisis descendente preespecificado.

La tasa de respuesta HAQ-DI (respuesta definida como una disminución desde el inicio del estudio  $\geq 0,35$ ) en el mes 3 en los estudios OPAL BROADEN y OPAL BEYOND fue del 53 % y el 50 %, respectivamente, en pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg dos veces al día, del 31 % y el 28 %, respectivamente, en pacientes que recibieron placebo, y del 53 % en pacientes que recibieron adalimumab 40 mg por vía subcutánea una vez cada 2 semanas (OPAL BROADEN solamente).

La calidad de vida relacionada con la salud se evaluó con el SF-36v2, la fatiga se evaluó con la FACIT-F. Los pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg dos veces al día mostraron una mayor mejoría respecto al valor al inicio del estudio comparado con placebo en el ámbito del funcionamiento físico del SF-36v2, el compendio de la puntuación en el componente físico del SF-36v2 y las puntuaciones de la FACIT-F en el mes 3 en los estudios OPAL BROADEN y OPAL BEYOND ( $p$  nominal  $\leq 0,05$ ). Las mejoras desde el inicio del estudio en el SF-36v2 y la FACIT-F se mantuvieron hasta el mes 6 (OPAL BROADEN y OPAL BEYOND) y el mes 12 (OPAL BROADEN).

Los pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg dos veces al día mostraron una mayor mejoría en el dolor artístico (medido en una escala analógica visual de 0-100) desde el inicio del estudio en la semana 2 (primera evaluación tras el inicio del estudio) hasta el mes 3 en comparación con placebo en OPAL BROADEN y OPAL BEYOND ( $p$  nominal  $\leq 0,05$ ).

#### *Espondilitis anquilosante*

El programa de desarrollo clínico de tofacitinib para evaluar la eficacia y la seguridad incluyó un ensayo confirmatorio controlado con placebo (Estudio AS-I). El estudio AS-I fue un ensayo clínico aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de 48 semanas de tratamiento en 269 pacientes adultos que habían tenido una respuesta inadecuada (respuesta clínica inadecuada o intolerancia) a al menos 2 medicamentos antiinflamatorios no esteroideos (AINE). Los pacientes fueron aleatorizados y tratados con tofacitinib 5 mg dos veces al día o con placebo durante 16 semanas de tratamiento ciego y, posteriormente, todos pasaron a tofacitinib 5 mg dos veces al día durante 32 semanas adicionales. Los pacientes tenían enfermedad activa según lo definido por el Índice de Bath de Actividad de la Enfermedad de la Espondilitis Anquilosante (BASDAI, por sus siglas en inglés) y una puntuación de dolor de espalda (pregunta 2 del BASDAI) mayor o igual a 4 a pesar del tratamiento con AINE, corticosteroides o FARME.

Aproximadamente el 7 % y el 21 % de los pacientes utilizaron metotrexato o sulfasalazina, respectivamente, de forma concomitante desde el inicio del estudio hasta la semana 16. Se permitió a los pacientes recibir una dosis baja estable de corticosteroides orales (recibida por el 8,6 %) y/o AINE (recibida por el 81,8 %) desde el inicio del estudio hasta la semana 48. El 22 % de los pacientes tuvo una respuesta inadecuada a 1 o 2 inhibidores del TNF. La variable primaria fue evaluar la proporción de pacientes que lograron una respuesta ASAS20 en la semana 16.

#### *Respuesta clínica*

Los pacientes tratados con tofacitinib 5 mg dos veces al día alcanzaron mayores mejorías en las respuestas ASAS20 y ASAS40 en comparación con placebo en la semana 16 (Tabla 18). Las respuestas se mantuvieron desde la semana 16 hasta la semana 48 en pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg dos veces al día.

**Tabla 18: Respuestas ASAS20 y ASAS40 en la semana 16, estudio AS-I**

|                      | Placebo<br>(N = 136) | Tofacitinib 5 mg dos veces al día<br>(N = 133) | Diferencia respecto a placebo<br>(IC del 95 %) |
|----------------------|----------------------|--|--|
| Respuesta ASAS20*, % | 29                   | 56   | 27 (16; 38)**                                  |
| Respuesta ASAS40*, % | 13                   | 41   | 28 (18; 38)**                                  |

\* Controlado por error de tipo I.

\*\*  $p < 0,0001$ .

La eficacia de tofacitinib se demostró en pacientes que no habían recibido tratamiento previo con FARMEb y con respuesta inadecuada (RI) a TNF/pacientes que habían recibido FARMEb (sin RI) (Tabla 19).

**Tabla 19: Respuestas ASAS20 y ASAS40 (%) en la semana 16, según tratamiento previo, Estudio AS-I**

| Historial de tratamiento previo   | Variables de eficacia |                                     |   |           |                                     |   |
|-----------------------------------|-----------------------|-------------------------------------|---|-----------|-------------------------------------|---|
|                                   | ASAS20                |                                     |   | ASAS40    |                                     |   |
|                                   | Placebo N             | Tofacitinib 5 mg dos veces al día N | Diferencia respecto a placebo (IC del 95 %) | Placebo N | Tofacitinib 5 mg dos veces al día N | Diferencia respecto a placebo (IC del 95 %) |
| Sin tratamiento previo con FARMEb | 105                   | 102                                 | 28 (15; 41)                                 | 105       | 102                                 | 31 (19; 43)                                 |
| Uso de iTNF-RI o FARMEb (sin RI)  | 31                    | 31                                  | 23 (1; 44)                                  | 31        | 31                                  | 19 (2; 37)                                  |

ASAS20 = mejoría desde el inicio del estudio  $\geq 20\%$  y  $\geq 1$  unidad de aumento en al menos 3 dominios en una escala de 0 a 10, y sin empeoramiento de  $\geq 20\%$  y  $\geq 1$  unidad en el dominio restante; ASAS40 = mejoría desde el inicio del estudio  $\geq 40\%$  y  $\geq 2$  unidades en al menos 3 dominios en una escala de 0 a 10 y sin ningún empeoramiento en el dominio restante; FARMEb = fármaco antirreumático modificador de la enfermedad biológico; IC = intervalo de confianza; Sin RI = sin respuesta inadecuada; iTNF-RI = respuesta inadecuada al inhibidor del factor de necrosis tumoral.

Las mejorías en los componentes de la respuesta ASAS y otras medidas de la actividad de la enfermedad fueron mayores en tofacitinib 5 mg dos veces al día en comparación con placebo en la semana 16, como se muestra en la Tabla 20. Las mejorías se mantuvieron desde la semana 16 hasta la semana 48 en pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg dos veces al día.

**Tabla 20: Componentes de ASAS y otras medidas de actividad de la enfermedad en la semana 16, Estudio AS-I**

|   | Placebo (N = 136)          |  | Tofacitinib 5 mg dos veces al día (N = 133) |  | Diferencia respecto a placebo (IC del 95 %) |
|---|----------------------------|--|---|--|---|
|   | Inicio del estudio (media) | Semana 16 (cambio de la LSM desde el inicio del estudio) | Inicio del estudio (media)                  | Semana 16 (cambio de la LSM desde el inicio del estudio) |   |
| Componentes de ASAS   |                            |  |   |  |   |
| – Evaluación global de la actividad de la enfermedad por parte del paciente (0-10) <sup>a,*</sup> | 7,0                        | -0,9   | 6,9   | -2,5   | -1,6 (-2,07; -1,05)**                       |
| – Dolor raquídeo total (0-10) <sup>a,*</sup>  | 6,9                        | -1,0   | 6,9   | -2,6   | -1,6 (-2,10; -1,14)**                       |
| – BASFI (0-10) <sup>b,*</sup>   | 5,9                        | -0,8   | 5,8   | -2,0   | -1,2 (-1,66; -0,80)**                       |
| – Inflamación (0-10) <sup>c,*</sup>   | 6,8                        | -1,0   | 6,6   | -2,7   | -1,7 (-2,18; -1,25)**                       |
| Puntuación BASDAI <sup>d</sup>  | 6,5                        | -1,1   | 6,4   | -2,6   | -1,4 (-1,88; -1,00)**                       |
| BASMI <sup>e,*</sup>  | 4,4                        | -0,1   | 4,5   | -0,6   | -0,5 (-0,67; -0,37)**                       |
| PCRus <sup>f,*</sup> (mg/dl)  | 1,8                        | -0,1   | 1,6   | -1,1   | -1,0 (-1,20; -0,72)**                       |
| ASDAS-CRP <sup>g,*</sup>  | 3,9                        | -0,4   | 3,8   | -1,4   | -1,0 (-1,16; -0,79)**                       |

\* Controlado por error de tipo I.

\*\* p < 0,0001.

<sup>a</sup> Medido en una escala de valoración numérica de 0 = no activo o sin dolor a 10 = dolor muy activo o el más intenso.

|  | Placebo<br>(N = 136)          |   | Tofacitinib 5 mg dos veces al día<br>(N = 133) |   |   |
|--|-------------------------------|---|--|---|---|
|  | Inicio del estudio<br>(media) | Semana 16<br>(cambio de la LSM desde el inicio del estudio) | Inicio del estudio<br>(media)                  | Semana 16<br>(cambio de la LSM desde el inicio del estudio) | Diferencia respecto a placebo (IC del 95 %) |
|  |                               |   |  |   |   |

<sup>b</sup> Índice funcional de Bath de la espondilitis anquilosante (BASFI, por sus siglas en inglés) medido en una escala de valoración numérica de 0 = fácil a 10 = imposible.

<sup>c</sup> La inflamación es la media de dos autoevaluaciones de rigidez de la columna notificadas por el paciente en BASDAI.

<sup>d</sup> Puntuación total del índice de Bath de la actividad de la enfermedad de espondilitis anquilosante (BASDAI, por sus siglas en inglés).

<sup>e</sup> Índice de Bath de movilidad de la columna en espondilitis anquilosante (BASMI, por sus siglas en inglés).

<sup>f</sup> Proteína C reactiva ultrasensible.

<sup>g</sup> Puntuación de la actividad de la enfermedad de espondilitis anquilosante con proteína C reactiva (ASDAS-CRP, por sus siglas en inglés).

LSM = media de los mínimos cuadrados.

#### *Otros resultados relacionados con la salud*

Los pacientes tratados con tofacitinib 5 mg dos veces al día alcanzaron mayores mejorías desde el inicio del estudio en la Calidad de Vida de la Espondilitis Anquilosante (ASQoL, por sus siglas en inglés) (-4,0 frente a -2,0) y en la puntuación total de la Evaluación Funcional para el Tratamiento de las Enfermedades Crónicas-Fatiga (FACIT-F, por sus siglas en inglés) (6,5 frente a 3,1) en comparación con los pacientes tratados con placebo en la semana 16 ( $p < 0,001$ ). Los pacientes tratados con tofacitinib 5 mg dos veces al día alcanzaron mejorías consistentemente mayores con respecto a los valores al inicio del estudio en el dominio del resumen del componente físico (RCF) del cuestionario SF-36 versión 2 (SF-36v2) en comparación con los pacientes tratados con placebo en la semana 16.

#### Población pediátrica

La Agencia Europea de Medicamentos ha concedido al titular un aplazamiento para presentar los resultados de los ensayos realizados con tofacitinib en uno o más grupos de la población pediátrica en artritis idiopática juvenil y en colitis ulcerosa (ver sección 4.2 para consultar la información sobre el uso en la población pediátrica).

#### **5.2 Propiedades farmacocinéticas**

Tras la administración oral de tofacitinib 11 mg comprimidos de liberación prolongada, las concentraciones plasmáticas máximas se alcanzan a las 4 horas y la vida media es de ~6 horas. Las concentraciones en estado estacionario se alcanzan en 48 horas con una acumulación insignificante tras la administración una vez al día. El AUC y la  $C_{max}$  en estado estacionario de tofacitinib para tofacitinib 11 mg comprimidos de liberación prolongada administrados una vez al día son equivalentes a los de tofacitinib 5 mg comprimidos recubiertos con película administrados dos veces al día.

#### Absorción y distribución

La administración de tofacitinib 11 mg comprimidos de liberación prolongada junto con una comida rica en grasas no dio lugar a cambios en el AUC mientras que la  $C_{max}$  aumentó en un 27 %.

Después de la administración por vía intravenosa, el volumen de distribución es de 87 l.

Aproximadamente el 40 % del tofacitinib circulante está unido a proteínas plasmáticas. Tofacitinib se une preferentemente a la albúmina y no parece que se una a la  $\alpha$ -1-glicoproteína ácida. Tofacitinib se distribuye por igual entre los glóbulos rojos y el plasma.

#### Biotransformación y eliminación

Tofacitinib se elimina aproximadamente en un 70 % por metabolismo hepático y en un 30 % por excreción renal del medicamento original. El metabolismo de tofacitinib está mediado principalmente por el CYP3A4 con una contribución menor del CYP2C19. En un estudio en humanos con medicamento radiomarcado, más del 65 % de la radioactividad total circulante se debió al principio activo inalterado, mientras que el 35 % restante se atribuyó a 8 metabolitos, cada uno representando menos del 8 % de la radioactividad total. Todos los metabolitos se han encontrado en especies animales y se les prevé una potencia para la inhibición de JAK1/3 inferior a 10 veces la potencia de tofacitinib. No se detectó ningún indicio de conversión entre isómeros en las muestras humanas. La actividad farmacológica de tofacitinib se atribuye a la molécula de origen. *In vitro*, tofacitinib es un sustrato para MDR1, pero no para la proteína asociada a la resistencia al cáncer de mama (BCRP), OATP1B1/1B3, u OCT1/2.

### Farmacocinética en pacientes

La actividad enzimática de las enzimas CYP es menor en los pacientes con AR debido a la inflamación crónica. En los pacientes con AR, la eliminación de tofacitinib por vía oral no cambia con el tiempo, lo que indica que el tratamiento con tofacitinib no normaliza la actividad enzimática de CYP.

El análisis FC poblacional en los pacientes con AR indicó que la exposición sistémica (AUC) de tofacitinib en los extremos de peso corporal (40 kg y 140 kg) fue similar (dentro del 5 %) a la de un paciente de 70 kg. Se estima que los pacientes de edad avanzada de 80 años de edad tienen un aumento de la AUC menor del 5 % en relación con los pacientes con una media de edad de 55 años. Se estima que las mujeres tienen un AUC un 7 % menor en comparación con los hombres. Los datos disponibles también han demostrado que no hay grandes diferencias en el AUC de tofacitinib entre los pacientes de raza blanca, negra y asiática. Se observó una relación lineal aproximada entre el peso corporal y el volumen de distribución, lo que dio lugar a concentraciones máximas más altas ( $C_{\max}$ ) y concentraciones mínimas más bajas ( $C_{\min}$ ) en pacientes con menos peso. Sin embargo, esta diferencia no se considera clínicamente relevante. Se estima que la variabilidad entre sujetos (coeficiente de variación porcentual) en el AUC de tofacitinib es aproximadamente del 27 %.

Los resultados del análisis FC poblacional en pacientes con APs activa o EA estuvieron en consonancia con los de los pacientes con AR.

### Insuficiencia renal

Los sujetos con insuficiencia renal leve (aclaramiento de creatinina 50-80 ml/min), moderada (aclaramiento de creatinina 30-49 ml/min), y grave (aclaramiento de creatinina < 30 ml/min) tenían un AUC de un 37 %, 43 % y 123 % mayor, respectivamente, en comparación con los sujetos con una función renal normal (ver sección 4.2). En los sujetos con enfermedad renal terminal (ERT), la contribución de la diálisis a la eliminación total de tofacitinib fue relativamente pequeña. Tras una dosis única de 10 mg, la media del AUC en sujetos con ERT según las concentraciones medidas en un día sin diálisis, fue aproximadamente un 40 % (intervalos de confianza del 90 %: 1,5 a 95 %) más alta en comparación con los sujetos con una función renal normal. En los estudios clínicos, tofacitinib no se evaluó en pacientes con valores iniciales de aclaramiento de creatinina inferiores a 40 ml/min (estimados con la fórmula Cockcroft-Gault) (ver sección 4.2).

### Insuficiencia hepática

Los sujetos con insuficiencia hepática leve (Child-Pugh A) y moderada (Child-Pugh B) tuvieron un aumento del AUC del 3 % y 65 %, respectivamente, en comparación con los sujetos con una función hepática normal. En los estudios clínicos, tofacitinib no fue evaluado en sujetos con insuficiencia hepática grave (Child-Pugh C) (ver las secciones 4.2 y 4.4), ni en pacientes que dieron positivo para la hepatitis B o C.

### Interacciones

Tofacitinib no es un inhibidor ni inductor de CYP (CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6 y CYP3A4) y no es un inhibidor de UGT (UGT1A1, UGT1A4, UGT1A6, UGT1A9 y UGT2B7). Tofacitinib no es un inhibidor de MDR1, OATP1B1/1B3, OCT2, OAT1/3 o MRP a concentraciones clínicamente significativas.

#### Comparación de la FC (Farmacocinética) de las formulaciones de comprimidos de liberación prolongada y comprimidos recubiertos con película

Se ha demostrado la equivalencia FC (AUC y  $C_{\text{máx}}$ ) de tofacitinib 11 mg comprimidos de liberación prolongada una vez al día con tofacitinib 5 mg comprimidos recubiertos con película dos veces al día.

#### **5.3 Datos preclínicos sobre seguridad**

En los estudios preclínicos, se observaron efectos en los sistemas hematopoyético e inmunitario que se atribuyeron a las propiedades farmacológicas (inhibición de JAK) de tofacitinib. Se observaron efectos secundarios debidos a la inmunosupresión, como infecciones bacterianas o virales y linfoma a dosis clínicamente relevantes. Se observó linfoma en 3 de los 8 monos adultos a 6 o 3 veces la exposición clínica de tofacitinib (AUC libre en humanos a una dosis de 5 mg o 10 mg dos veces al día), y en ninguno de los 14 monos jóvenes a 5 o 2,5 veces la exposición clínica de 5 mg o 10 mg dos veces al día. La exposición en monos a la concentración sin efecto adverso observado (NOAEL, por sus siglas en inglés) para la aparición de linfomas, fue aproximadamente 1 o 0,5 veces la exposición clínica de 5 mg o 10 mg dos veces al día. Otros hallazgos a dosis superiores a la exposición en humanos incluyen efectos sobre los sistemas hepático y gastrointestinal.

Tofacitinib no es mutagénico o genotóxico según los resultados de una serie de pruebas *in vitro* e *in vivo* de mutaciones génicas y aberraciones cromosómicas.

El potencial carcinogénico de tofacitinib se evaluó en estudios de carcinogenicidad de 6 meses en ratones transgénicos rasH2 y de 2 años en ratas. Tofacitinib no fue carcinogénico en ratones con exposiciones de hasta 38 o 19 veces el nivel de exposición clínica de 5 mg o 10 mg dos veces al día. Se observaron tumores de células intersticiales testiculares (células de Leydig) benignos en ratas: los tumores de células de Leydig benignos en ratas no están relacionados con un riesgo de tumores de células de Leydig en los seres humanos. Se observaron hibernomas (neoplasia maligna del tejido adiposo pardo) en ratas hembra con exposiciones mayores o iguales a 83 o 41 veces la exposición clínica de 5 mg o 10 mg dos veces al día. Se observaron timomas benignos en ratas hembra a 187 o 94 veces el nivel de exposición clínica de 5 mg o 10 mg dos veces al día.

Se ha demostrado que tofacitinib es teratogénico en ratas y conejos, y que tiene efectos sobre la fertilidad en las ratas hembra (menores tasas de embarazo; disminución en el número de cuerpos lúteos, lugares de implantación y fetos viables; y un aumento de las reabsorciones tempranas), el parto y el desarrollo peri/posnatal. Tofacitinib no tuvo efectos sobre la fertilidad masculina, la motilidad del esperma o la concentración de espermatozoides. Tofacitinib se excreta en la leche de ratas lactantes a concentraciones aproximadamente 2 veces las del suero de 1 a 8 horas después de la dosis. En estudios realizados en ratas y monos jóvenes, no hubo efectos relacionados con tofacitinib en el desarrollo óseo ni en machos ni hembras, con exposiciones similares a las alcanzadas con las dosis autorizadas en el ser humano.

No se observaron hallazgos relacionados con tofacitinib en estudios con animales jóvenes que indiquen una mayor sensibilidad de las poblaciones pediátricas en comparación con los adultos. En el estudio de fertilidad en ratas jóvenes, no hubo evidencia de toxicidad para el desarrollo, no hubo efectos sobre la maduración sexual y no se observó evidencia de toxicidad reproductiva (apareamiento y fertilidad) después de la madurez sexual. En estudios de ratas juveniles de 1 mes y monos juveniles de 39 semanas, se observaron efectos relacionados con tofacitinib sobre parámetros inmunológicos y hematológicos consistentes con la inhibición de JAK1/3 y JAK2. Estos efectos fueron reversibles y consistentes con los observados también en animales adultos con exposiciones similares.

## 6. DATOS FARMACÉUTICOS

### 6.1 Lista de excipientes

#### Núcleo del comprimido

sorbitol (E420)  
hidroxietilcelulosa  
copovidona  
estearato de magnesio

#### Recubrimiento

acetato de celulosa  
hidroxipropilcelulosa (E463)  
hipromelosa (E464)  
dióxido de titanio (E171)  
triacetina  
óxido de hierro rojo (E172)

#### Tinta de impresión

goma laca (E904)  
hidróxido de amonio (E527)  
propilenglicol (E1520)  
óxido de hierro negro (E172)

### 6.2 Incompatibilidades

No procede.

### 6.3 Periodo de validez

3 años.

### 6.4 Precauciones especiales de conservación

Este medicamento no requiere ninguna temperatura especial de conservación.

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la humedad.

### 6.5 Naturaleza y contenido del envase

Frascos de HDPE con 2 desecantes de gel de sílice y cierre de polipropileno a prueba de niños con 30 o 90 comprimidos de liberación prolongada.

Blísteres de lámina de aluminio/PVC reforzado con lámina de aluminio con 7 comprimidos de liberación prolongada. Cada envase contiene 28 o 91 comprimidos de liberación prolongada.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

### 6.6 Precauciones especiales de eliminación

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.

**7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Pfizer Europe MA EEIG  
Boulevard de la Plaine 17  
1050 Bruxelles  
Bélgica

**8. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

EU/1/17/1178/010  
EU/1/17/1178/011  
EU/1/17/1178/012  
EU/1/17/1178/013

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

Fecha de la primera autorización: 22/marzo/2017  
Fecha de la última renovación: 04/marzo/2022

**10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO**

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

## **1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO**

XELJANZ 1 mg/ml solución oral

## **2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA**

Cada ml de solución oral contiene citrato de tofacitinib, equivalente a 1 mg tofacitinib.

### Excipientes con efecto conocido

Cada ml de solución oral contiene 2,39 mg de propilenglicol.

Cada ml de solución oral contiene 0,9 mg de benzoato de sodio.

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

## **3. FORMA FARMACÉUTICA**

Solución oral

Solución transparente, incolora.

## **4. DATOS CLÍNICOS**

### **4.1 Indicaciones terapéuticas**

Tofacitinib está indicado para el tratamiento de la artritis idiopática juvenil de curso poliarticular activa (poliartritis con factor reumatoide positivo [FR+], poliartritis con factor reumatoide negativo [FR-] y oligoartritis extendida) y de la artritis psoriásica juvenil (APs) en pacientes de 2 años de edad o mayores, que no han respondido de forma adecuada a la terapia previa con fármacos antirreumáticos modificadores de la enfermedad (FARME).

Tofacitinib puede administrarse en combinación con metotrexato (MTX) o como monoterapia en caso de intolerancia a MTX o cuando el tratamiento continuado con MTX no sea adecuado.

### **4.2 Posología y forma de administración**

El tratamiento se debe iniciar y supervisar por médicos especialistas con experiencia en el diagnóstico y tratamiento de las afecciones para las que tofacitinib está indicado.

### Posología

Tofacitinib se puede administrar como monoterapia o en combinación con metotrexato (MTX).

La dosis recomendada en pacientes a partir de los 2 años de edad se basa en la siguiente clasificación según el peso:

**Tabla 1: Dosis de tofacitinib para pacientes con artritis idiopática juvenil de curso poliarticular y APs juvenil desde los dos años de edad**

| <b>Peso corporal (kg)</b> | <b>Pauta de dosificación</b>  |
|---------------------------|---|
| 10 - < 20                 | 3,2 mg (3,2 ml de solución oral) dos veces al día   |
| 20 - < 40                 | 4 mg (4 ml de solución oral) dos veces al día   |
| ≥ 40                      | 5 mg (5 ml de solución oral o 5 mg comprimidos recubiertos con película) dos veces al día |

Los pacientes de  $\geq 40$  kg tratados con tofacitinib 5 ml de solución oral dos veces al día pueden cambiar a tofacitinib 5 mg comprimidos recubiertos con película dos veces al día. Los pacientes de  $< 40$  kg no pueden cambiar la solución oral de tofacitinib.

Ajuste de la dosis

No es necesario ajustar la dosis cuando se administre en combinación con MTX.

Interrupción de la dosis y suspensión del tratamiento

Los datos disponibles sugieren que se observa una mejoría clínica dentro de las 18 semanas posteriores al inicio del tratamiento con tofacitinib. La terapia continuada debe reconsiderarse cuidadosamente en un paciente que no muestre mejoría dentro de este período de tiempo.

Si un paciente presenta una infección grave el tratamiento con tofacitinib se debe interrumpir hasta que la infección esté controlada.

Puede ser necesario interrumpir el tratamiento para tratar ciertas alteraciones analíticas relacionadas con la dosis, incluyendo linfopenia, neutropenia y anemia. Tal y como se describe en las siguientes Tablas 2, 3 y 4, las recomendaciones para la interrupción temporal o la suspensión permanente del tratamiento se hacen de acuerdo a la gravedad de las alteraciones analíticas (ver sección 4.4).

No se recomienda comenzar el tratamiento en pacientes pediátricos con un recuento absoluto de linfocitos (RAL) inferior a 750 células/mm<sup>3</sup>.

**Tabla 2: Recuento absoluto de linfocitos bajo**

| <b>Recuento absoluto de linfocitos (RAL) bajo (ver sección 4.4)</b> |   |
|---|---|
| <b>Valor analítico (células/mm<sup>3</sup>)</b>                     | <b>Recomendación</b>  |
| RAL superior o igual a 750  | La dosis se debe mantener.  |
| RAL entre 500 y 750   | En caso de reducciones persistentes (2 valores secuenciales en análisis rutinarios) en este rango, el tratamiento se debe reducir o interrumpir hasta que el RAL sea superior a 750.<br><br>En los pacientes que estén tomando tofacitinib 5 mg dos veces al día, la dosis se debe interrumpir.<br><br>Cuando el RAL sea superior a 750, debe reanudar el tratamiento según sea clínicamente apropiado. |
| RAL inferior a 500  | Si al repetir el análisis en el plazo de 7 días se confirma el valor analítico, el tratamiento debe interrumpirse.  |

No se recomienda comenzar el tratamiento en pacientes pediátricos con un recuento absoluto de neutrófilos (RAN) inferior a 1 200 células/mm<sup>3</sup>.

**Tabla 3: Recuento absoluto de neutrófilos bajo**

| <b>Recuento absoluto de neutrófilos (RAN) bajo (ver sección 4.4)</b> |  |
|--|--|
| <b>Valor analítico (células/mm<sup>3</sup>)</b>                      | <b>Recomendación</b>   |
| RAN superior a 1 000   | La dosis se debe mantener.   |
| RAN entre 500 y 1 000  | <p>En caso de reducciones persistentes (2 valores secuenciales en análisis rutinarios) en este rango, el tratamiento se debe reducir o interrumpir hasta que el RAN sea superior a 1 000.</p> <p>Para los pacientes que estén tomando tofacitinib 5 mg dos veces al día, la dosis se debe interrumpir.</p> <p>Cuando el RAN sea superior a 1 000, debe reanudar el tratamiento según sea clínicamente apropiado.</p> |
| RAN inferior a 500   | Si al repetir el análisis en el plazo de 7 días se confirma el valor analítico, el tratamiento debe interrumpirse.   |

No se recomienda comenzar el tratamiento en pacientes pediátricos con niveles de hemoglobina inferiores a 10 g/dl.

**Tabla 4: Valor de hemoglobina bajo**

| <b>Valor de hemoglobina bajo (ver sección 4.4)</b>  |   |
|---|---|
| <b>Valor analítico (g/dl)</b>   | <b>Recomendación</b>  |
| Reducción inferior o igual a 2 g/dl y superior o igual a 9,0 g/dl                           | La dosis se debe mantener.  |
| Reducción superior a 2 g/dl o inferior a 8,0 g/dl (confirmado en las pruebas de repetición) | El tratamiento se debe interrumpir hasta que los valores de hemoglobina se hayan normalizado. |

### Interacciones

La dosis diaria total de tofacitinib se debe reducir a 5 mg comprimidos recubiertos con película una vez al día o a la dosis equivalente en función del peso una vez al día en aquellos pacientes que estén en tratamiento con 5 mg comprimidos recubiertos con película o con la dosis equivalente en función del peso dos veces al día y que estén tomando inhibidores potentes del citocromo P450 (CYP) 3A4 (por ejemplo, ketoconazol) y en pacientes que estén tomando de forma concomitante 1 o más medicamentos que den como resultado una inhibición moderada del CYP3A4, así como una inhibición potente del CYP2C19 (por ejemplo, fluconazol) (ver sección 4.5).

### Poblaciones especiales

#### *Pacientes de edad avanzada*

No se ha establecido la seguridad y eficacia de tofacitinib solución oral en pacientes de edad avanzada.

## *Insuficiencia hepática*

**Tabla 5: Ajuste de dosis en caso de insuficiencia hepática**

| <b>Categoría de insuficiencia hepática</b> | <b>Clasificación</b> | <b>Ajuste de dosis en caso de insuficiencia hepática para solución oral</b>   |
|--|----------------------|---|
| Leve                                       | Child-Pugh A         | No es necesario ajustar la dosis.   |
| Moderada                                   | Child-Pugh B         | La dosis se debe reducir a 5 mg o a la dosis equivalente en función del peso una vez al día si la dosis indicada en una función hepática normal es de 5 mg o la dosis equivalente en función del peso dos veces al día (ver sección 5.2). |
| Grave                                      | Child-Pugh C         | Tofacitinib no se debe utilizar en pacientes con insuficiencia hepática grave (ver sección 4.3).  |

## *Insuficiencia renal*

**Tabla 6: Ajuste de dosis en caso de insuficiencia renal**

| <b>Categoría de insuficiencia renal</b>                  | <b>Aclaramiento de la creatinina</b> | <b>Ajuste de dosis en caso de insuficiencia renal para solución oral</b>  |
|--|--------------------------------------|---|
| Leve   | 50-80 ml/min                         | No es necesario ajustar la dosis.   |
| Moderada   | 30-49 ml/min                         | No es necesario ajustar la dosis.   |
| Grave (incluidos los pacientes sometidos a hemodiálisis) | < 30 ml/min                          | La dosis se debe reducir a 5 mg o la dosis equivalente en función del peso una vez al día si la dosis indicada en una función renal normal es de 5 mg o la dosis equivalente en función del peso dos veces al día.<br><br>Los pacientes con insuficiencia renal grave deben seguir tomando una dosis reducida incluso después de la hemodiálisis (ver sección 5.2). |

## *Población pediátrica (niños menores de 2 años)*

No se ha establecido la seguridad y eficacia de tofacitinib en niños menores de 2 años. No se dispone de datos.

## Forma de administración

Vía oral.

Tofacitinib solución oral se debe administrar utilizando el adaptador del frasco a presión y la jeringa dosificadora oral que se incluyen.

Tofacitinib se administra por vía oral con o sin alimentos.

## **4.3 Contraindicaciones**

- Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1.
- Tuberculosis activa, infecciones graves y activas como sepsis o infecciones oportunistas (ver sección 4.4).
- Insuficiencia hepática grave (ver sección 4.2).
- Embarazo y lactancia (ver sección 4.6).

#### 4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo

Tofacitinib solo debe usarse si no se dispone de alternativas de tratamiento adecuadas en pacientes:

- de 65 años de edad y mayores;
- con antecedentes de enfermedad cardiovascular aterosclerótica u otros factores de riesgo cardiovascular (como pacientes fumadores por largo tiempo, actualmente o en el pasado);
- con factores de riesgo de neoplasias malignas (por ejemplo, neoplasias malignas actualmente o con antecedentes de neoplasias malignas).

##### Combinación con otros tratamientos

Tofacitinib no ha sido estudiado, y por ello se debe evitar su utilización en combinación con medicamentos biológicos, tales como los antagonistas del TNF, los antagonistas de la interleucina (IL)-1R, los antagonistas de la IL-6R, los anticuerpos monoclonales anti-CD20, los antagonistas de la IL-17, los antagonistas de la IL-12/IL-23, los antagonistas de las integrinas, los moduladores selectivos de la coestimulación y los inmunosupresores potentes, tales como azatioprina, 6-mercaptopurina, ciclosporina y tacrolimus, debido a la posibilidad de un aumento de la inmunosupresión y un mayor riesgo de infección.

Ha habido una mayor incidencia de reacciones adversas con la combinación de tofacitinib y MTX frente a tofacitinib en monoterapia en los ensayos clínicos de AR.

El uso de tofacitinib en combinación con inhibidores de la fosfodiesterasa 4 no se ha estudiado en los estudios clínicos de tofacitinib.

##### Tromboembolismo venoso (TEV)

Se han observado acontecimientos graves de TEV incluido embolismo pulmonar (EP), algunos de los cuales fueron mortales, y trombosis venosa profunda (TVP) en pacientes en tratamiento con tofacitinib. En un estudio posautorización de seguridad, aleatorizado, en pacientes con artritis reumatoide que tenían 50 años de edad o más y que presentaban al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, se observó un aumento del riesgo dependiente de la dosis para TEV con tofacitinib en comparación con inhibidores del TNF (ver las secciones 4.8 y 5.1).

En un análisis exploratorio *a posteriori* dentro de este estudio, en pacientes con factores de riesgo conocidos de TEV, se observaron casos de TEV posteriores con mayor frecuencia en pacientes tratados con tofacitinib que, a los 12 meses de tratamiento, tenían un nivel de dímero D  $\geq 2 \times$  LSN en comparación con aquellos con un nivel de dímero D  $< 2 \times$  LSN; esto no se manifestó en los pacientes tratados con inhibidores del TNF. La interpretación está limitada por el bajo número de acontecimientos de TEV y la disponibilidad restringida de la prueba del dímero D (solo se evaluó al inicio del estudio, en el mes 12 y al final del estudio). En los pacientes que no tuvieron TEV durante el estudio, la media de los niveles de dímero D se redujeron significativamente en el mes 12 en relación con el valor inicial en todos los grupos de tratamiento. Sin embargo, se observaron niveles de dímero D  $\geq 2 \times$  LSN en el mes 12 en aproximadamente el 30 % de los pacientes sin acontecimientos posteriores de TEV, lo que indica una especificidad limitada de la prueba del dímero D en este estudio.

En pacientes con factores de riesgo cardiovasculares o de neoplasias malignas (ver también la sección 4.4 “Acontecimientos cardiovasculares adversos mayores (incluido infarto de miocardio)” y “Neoplasias malignas y trastornos linfoproliferativos”), tofacitinib solo debe usarse si no se dispone de alternativas de tratamiento adecuadas.

Tofacitinib debe usarse con precaución en pacientes con factores de riesgo de TEV distintos de factores de riesgo de MACE o neoplasias malignas. Los factores de riesgo de TEV distintos de factores de riesgo de MACE o neoplasias malignas incluyen TEV previo, pacientes que se vayan a someter a una cirugía mayor, inmovilización, uso de anticonceptivos hormonales combinados o terapia hormonal sustitutiva y trastorno hereditario de la coagulación. Se debe reevaluar a los pacientes periódicamente durante el tratamiento con tofacitinib para valorar los cambios en el riesgo de TEV.

Para los pacientes con AR con factores de riesgo conocidos de TEV, considere analizar los niveles de dímero D después de aproximadamente 12 meses de tratamiento. Si el resultado de la prueba del dímero D es  $\geq 2 \times$  LSN, confirme que los beneficios clínicos superan los riesgos antes de tomar una decisión sobre la continuación del tratamiento con tofacitinib.

Examine inmediatamente a los pacientes con signos y síntomas de TEV y suspenda el tratamiento con tofacitinib en los pacientes con sospecha de TEV, independientemente de la dosis o indicación.

#### *Trombosis venosa retiniana*

Se ha notificado trombosis venosa retiniana (TVR) en pacientes tratados con tofacitinib (ver sección 4.8). Se debe advertir a los pacientes que soliciten atención médica urgente en caso de que experimenten síntomas indicativos de TVR.

#### *Infecciones graves*

Se han notificado infecciones graves y en ocasiones mortales debido a bacterias, micobacterias, hongos invasivos, virus u otros patógenos oportunistas en pacientes que toman tofacitinib (ver sección 4.8). Existe un mayor riesgo de infecciones oportunistas en zonas geográficas de Asia (ver sección 4.8). Los pacientes con artritis reumatoide que toman corticosteroides pueden estar predisponentes a infecciones.

No se debe comenzar el tratamiento con tofacitinib en pacientes con infecciones activas, incluidas las infecciones localizadas.

Se deben considerar los riesgos y beneficios antes de comenzar el tratamiento con tofacitinib en pacientes:

- con infecciones recurrentes,
- con antecedentes de infecciones graves o una infección oportunista,
- que hayan residido o viajado a regiones endémicas de micosis,
- que sufran enfermedades subyacentes que puedan predisponer a las infecciones.

Se debe vigilar estrechamente la aparición de signos y síntomas de infección en los pacientes durante y después del tratamiento con tofacitinib. Se debe interrumpir el tratamiento si el paciente presenta una infección grave, una infección oportunista o sepsis. Si un paciente presenta una nueva infección durante el tratamiento con tofacitinib, se debe someter inmediatamente a una prueba de diagnóstico completa y adecuada para pacientes inmunodeprimidos, comenzar una terapia antimicrobiana apropiada y se debe vigilar cuidadosamente al paciente.

Debido a que, en general, hay una mayor incidencia de infecciones en pacientes de edad avanzada y en la población diabética, se debe tener precaución al tratar a pacientes de edad avanzada y con diabetes (ver sección 4.8). En pacientes de 65 años de edad y mayores, tofacitinib se debe utilizar únicamente si no se dispone de otros tratamientos alternativos adecuados (ver sección 5.1).

El riesgo de infección puede aumentar con linfopenia de alto grado, y se debe considerar el recuento de linfocitos al evaluar el riesgo de infección individual del paciente. Los criterios de interrupción del tratamiento y de seguimiento para la linfopenia se incluyen en la sección 4.2.

#### *Tuberculosis*

Se deben considerar los riesgos y beneficios antes de comenzar el tratamiento con tofacitinib en pacientes:

- que hayan estado expuestos a la tuberculosis,
- que hayan residido o viajado a regiones endémicas de tuberculosis.

Se debe evaluar y analizar a los pacientes para descartar infección latente o activa antes y durante la administración de tofacitinib según las guías pertinentes.

Se debe tratar a los pacientes con tuberculosis latente, con análisis positivo, con un tratamiento antimicobacteriano estándar antes de administrar tofacitinib.

También se debe considerar el tratamiento antituberculoso antes de la administración de tofacitinib en pacientes con análisis negativo para tuberculosis pero que tengan antecedentes de tuberculosis latente o activa y en los que no se puede confirmar un tratamiento adecuado, o en aquellos con un análisis negativo pero que tienen factores de riesgo para la infección por tuberculosis. Se recomienda consultar con un profesional sanitario con experiencia en el tratamiento de la tuberculosis a la hora de decidir si es apropiado comenzar un tratamiento antituberculoso en un paciente concreto. Antes de iniciar el tratamiento se debe vigilar cuidadosamente a los pacientes por si presentan signos y síntomas de tuberculosis, incluidos los pacientes con resultados negativos para la infección de tuberculosis latente.

#### Reactivación viral

Se ha observado reactivación viral y casos de reactivación del virus del herpes (por ejemplo, herpes zóster) en pacientes que toman tofacitinib (ver sección 4.8).

En pacientes tratados con tofacitinib, la incidencia de herpes zóster parece ser mayor en:

- Pacientes japoneses o coreanos.
- Pacientes con RAL inferior a 1 000 células/mm<sup>3</sup> (ver sección 4.2).
- Pacientes con AR prolongada que han sido tratados con anterioridad con dos o más fármacos antirreumáticos modificadores de la enfermedad (FARME) biológicos.

Se desconoce el efecto de tofacitinib en la reactivación de la hepatitis viral crónica. Los pacientes que dieron positivo para la hepatitis B o C fueron excluidos de los estudios clínicos. El análisis de la hepatitis viral debe realizarse según las guías clínicas antes de iniciar el tratamiento con tofacitinib.

Se ha notificado al menos un caso confirmado de leucoencefalopatía multifocal progresiva (LMP) en pacientes con AR que recibieron tofacitinib en la fase posterior a la comercialización. La LMP puede resultar mortal y debe tenerse en cuenta en el diagnóstico diferencial de pacientes inmunodeprimidos con síntomas neurológicos de nueva aparición o que empeoran.

#### Acontecimientos cardiovasculares adversos mayores (incluido infarto de miocardio)

Se han observado acontecimientos cardiovasculares adversos mayores (MACE, por sus siglas en inglés) en pacientes que toman tofacitinib.

En un estudio aleatorizado de seguridad posautorización en pacientes con artritis reumatoide de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, se observó una mayor incidencia de infartos de miocardio con tofacitinib en comparación con los inhibidores del TNF (ver las secciones 4.8 y 5.1). En pacientes de 65 años de edad y mayores, pacientes fumadores por largo tiempo, actualmente o en el pasado, y pacientes con antecedentes de enfermedad cardiovascular aterosclerótica u otros factores de riesgo cardiovascular, tofacitinib solo debe utilizarse si no se dispone de alternativas de tratamiento adecuadas (ver sección 5.1).

#### Neoplasias malignas y trastorno linfoproliferativo

Tofacitinib puede afectar a las defensas del huésped frente a las neoplasias malignas.

En un estudio aleatorizado de seguridad posautorización en pacientes con AR de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, se observó una mayor incidencia de neoplasias malignas, especialmente cáncer de piel no melanoma (CPNM), cáncer de pulmón y linfoma, con tofacitinib en comparación con los inhibidores del TNF (ver las secciones 4.8 y 5.1).

También se han observado CPNM, cánceres de pulmón y linfoma en pacientes tratados con tofacitinib en otros estudios clínicos y en el entorno posterior a la comercialización.

Se observaron otras neoplasias malignas en pacientes tratados con tofacitinib en los estudios clínicos y en el período posterior a la comercialización, incluidos, entre otros, el cáncer de mama, el melanoma, el cáncer de próstata y el cáncer pancreático.

En pacientes de 65 años de edad y mayores, pacientes fumadores por largo tiempo, actualmente o en el pasado, y pacientes con otros factores de riesgo de malignidad (p. ej., neoplasias malignas actuales o antecedentes de neoplasias malignas distintas de un cáncer de piel no melanoma tratado con éxito), tofacitinib solo se debe utilizar si no se dispone de alternativas de tratamiento adecuadas (ver sección 5.1). Se recomienda el análisis periódico de la piel en todos los pacientes, especialmente aquellos con un mayor riesgo de cáncer de piel (ver Tabla 7 en la sección 4.8).

#### Enfermedad pulmonar intersticial

Se recomienda precaución en pacientes con antecedentes de enfermedad pulmonar crónica ya que pueden ser más propensos a infecciones. Se han notificado acontecimientos de enfermedad pulmonar intersticial (algunos con resultado de muerte) en pacientes tratados con tofacitinib en estudios clínicos de AR y en la fase posterior a la comercialización, aunque se desconoce el papel de la inhibición de la Janus quinasa (JAK) en estos acontecimientos. Al conocerse que los pacientes asiáticos con AR tienen un riesgo mayor de enfermedad pulmonar intersticial, se debe tener precaución en el tratamiento de estos pacientes.

#### Perforaciones gastrointestinales

Se han notificado casos de perforación gastrointestinal en estudios clínicos, aunque se desconoce el papel de la inhibición de la JAK en estos casos. Tofacitinib se debe usar con precaución en pacientes que pueden tener un mayor riesgo de perforación gastrointestinal (por ejemplo, pacientes con antecedentes de diverticulitis y pacientes que reciben corticosteroides y/o medicamentos antiinflamatorios no esteroideos de forma concomitante). Los pacientes que presenten nuevos signos y síntomas abdominales deben ser evaluados inmediatamente para lograr una identificación temprana de perforación gastrointestinal.

#### Fracturas

Se han observado fracturas en pacientes tratados con tofacitinib.

Tofacitinib se debe usar con precaución en pacientes con factores de riesgo conocidos de fracturas, como pacientes de edad avanzada, mujeres y pacientes que usan corticosteroides, independientemente de la indicación y la dosis.

#### Enzimas hepáticas

El tratamiento con tofacitinib se ha relacionado con un aumento de las enzimas hepáticas en algunos pacientes (ver sección 4.8 Análisis de enzimas hepáticas). Se debe tener precaución cuando se considere iniciar el tratamiento con tofacitinib en pacientes con niveles elevados de alanina aminotransferasa (ALT) o aspartato aminotransferasa (AST), en particular cuando se inicie en combinación con medicamentos potencialmente hepatotóxicos tales como MTX. Una vez iniciado el tratamiento, se recomienda un control rutinario de las pruebas hepáticas y la investigación inmediata de las causas de cualquier aumento de las enzimas hepáticas para identificar posibles casos de lesión hepática inducida por fármacos. Si se sospecha una lesión hepática inducida por fármacos, se debe interrumpir la administración de tofacitinib hasta que se haya excluido este diagnóstico.

## Hipersensibilidad

Tras la experiencia poscomercialización, se han notificado casos de hipersensibilidad asociada a la administración de tofacitinib. Las reacciones alérgicas incluyeron angioedema y urticaria, y algunas fueron graves. Si presenta alguna reacción alérgica o anafiláctica grave, se debe suspender de forma inmediata el tratamiento con tofacitinib.

## Parámetros analíticos

### Linfocitos

El tratamiento con tofacitinib se relacionó con una mayor incidencia de linfopenia en comparación con placebo. Un recuento de linfocitos inferior a 750 células/mm<sup>3</sup> se relacionó con una mayor incidencia de infecciones graves. No se recomienda comenzar o continuar el tratamiento con tofacitinib en pacientes con un recuento de linfocitos confirmado inferior a 750 células/mm<sup>3</sup>. Se debe controlar el recuento de linfocitos al inicio del tratamiento y cada 3 meses a partir de entonces. Para consultar los ajustes recomendados en función de los recuentos de linfocitos, ver sección 4.2.

### Neutrófilos

El tratamiento con tofacitinib se relacionó con una mayor incidencia de neutropenia (menos de 2 000 células/mm<sup>3</sup>) en comparación con placebo. No se recomienda comenzar el tratamiento con tofacitinib en pacientes adultos con un RAN inferior a 1 000 células/mm<sup>3</sup> y en pacientes pediátricos con un RAN inferior a 1 200 células/mm<sup>3</sup>. Se debe vigilar el RAN al inicio del tratamiento, después de 4 a 8 semanas de tratamiento, y cada 3 meses a partir de entonces. Para consultar los ajustes recomendados en función del RAN, ver sección 4.2.

### Hemoglobina

El tratamiento con tofacitinib se ha relacionado con una reducción en los niveles de hemoglobina. No se recomienda comenzar el tratamiento con tofacitinib en pacientes adultos con un valor de hemoglobina inferior a 9 g/dl y en pacientes pediátricos con un valor de hemoglobina inferior a 10 g/dl. Se debe vigilar el valor de hemoglobina al inicio del tratamiento, después de 4 a 8 semanas de tratamiento, y cada 3 meses a partir de entonces. Para consultar los ajustes recomendados en función del nivel de hemoglobina, ver sección 4.2.

### Control de lípidos

El tratamiento con tofacitinib se relacionó con un aumento en los parámetros lipídicos tales como colesterol total, colesterol asociado a lipoproteínas de baja densidad (LDL) y colesterol asociado a lipoproteínas de alta densidad (HDL). Los mayores efectos se observaron generalmente dentro de las 6 semanas de tratamiento. La evaluación de los parámetros lipídicos se debe realizar en las 8 semanas siguientes al inicio del tratamiento con tofacitinib. Los pacientes deben tratarse según las guías clínicas para el tratamiento de la hiperlipidemia. El aumento del colesterol total y colesterol LDL relacionado con tofacitinib puede reducirse hasta los niveles previos al tratamiento mediante la administración de estatinas.

## Hipoglucemia en pacientes que están recibiendo tratamiento para la diabetes

Se han notificado casos de hipoglucemia tras el inicio del tratamiento con tofacitinib en pacientes que reciben medicación para la diabetes. Puede ser necesario ajustar la dosis de la medicación antidiabética en caso de que se produzca hipoglucemia.

## Vacunas

Antes de iniciar el tratamiento con tofacitinib, se recomienda que todos los pacientes, en particular los pacientes con AIJcp y APs juvenil, sean puestos al día con todas las vacunas según las directrices actuales de vacunación. No se recomienda administrar vacunas de microorganismos vivos simultáneamente con tofacitinib. La decisión de utilizar vacunas de microorganismos vivos antes del tratamiento con tofacitinib debe hacerse considerando la inmunosupresión preexistente del paciente.

La vacunación profiláctica del zóster debe hacerse considerando las guías de vacunación. Se debe tener una consideración particular en el caso de pacientes con AR prolongada que hayan recibido previamente dos o más FARME biológicos. Solo se debe administrar la vacuna de microorganismos vivos frente a herpes zóster a pacientes con antecedentes conocidos de varicela o a aquellos que sean seropositivos para el virus de la varicela zóster. Si los antecedentes de varicela son dudosos o poco fiables, se recomienda repetir el análisis de anticuerpos frente al virus de la varicela zóster.

La vacunación con vacunas de microorganismos vivos debe realizarse al menos 2 semanas, aunque es preferible 4 semanas, antes del inicio del tratamiento con tofacitinib, o de acuerdo con las guías actuales de vacunación en relación a medicamentos inmunomoduladores. No se dispone de datos sobre la transmisión secundaria de infecciones por vacunas de microorganismos vivos en pacientes en tratamiento con tofacitinib.

#### Contenido de excipientes

##### *Propilenglicol*

Este medicamento contiene 2,39 mg de propilenglicol en cada ml.

A continuación se incluyen ejemplos de exposiciones al propilenglicol según la dosis diaria (ver sección 4.2):

- Una dosis de 3,2 mg dos veces al día de XELJANZ 1 mg/ml solución oral administrada a niños con un peso de 10 kg a < 20 kg daría lugar a una exposición al propilenglicol de 1,53 mg/kg/día.
- Una dosis de 4 mg dos veces al día de XELJANZ 1 mg/ml solución oral administrada a niños con un peso de 20 kg a < 40 kg daría lugar a una exposición al propilenglicol de 0,96 mg/kg/día.
- Una dosis de 5 mg dos veces al día de XELJANZ 1 mg/ml solución oral administrada a niños con un peso ≥ 40 kg daría lugar a una exposición al propilenglicol de 0,60 mg/kg/día.

##### *Benzoato de sodio*

Este medicamento contiene 0,9 mg de benzoato de sodio en cada ml.

##### *Sodio*

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por ml; esto es, esencialmente “exento de sodio”.

#### **4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción**

##### Influencia potencial de otros medicamentos sobre la farmacocinética (FC) de tofacitinib

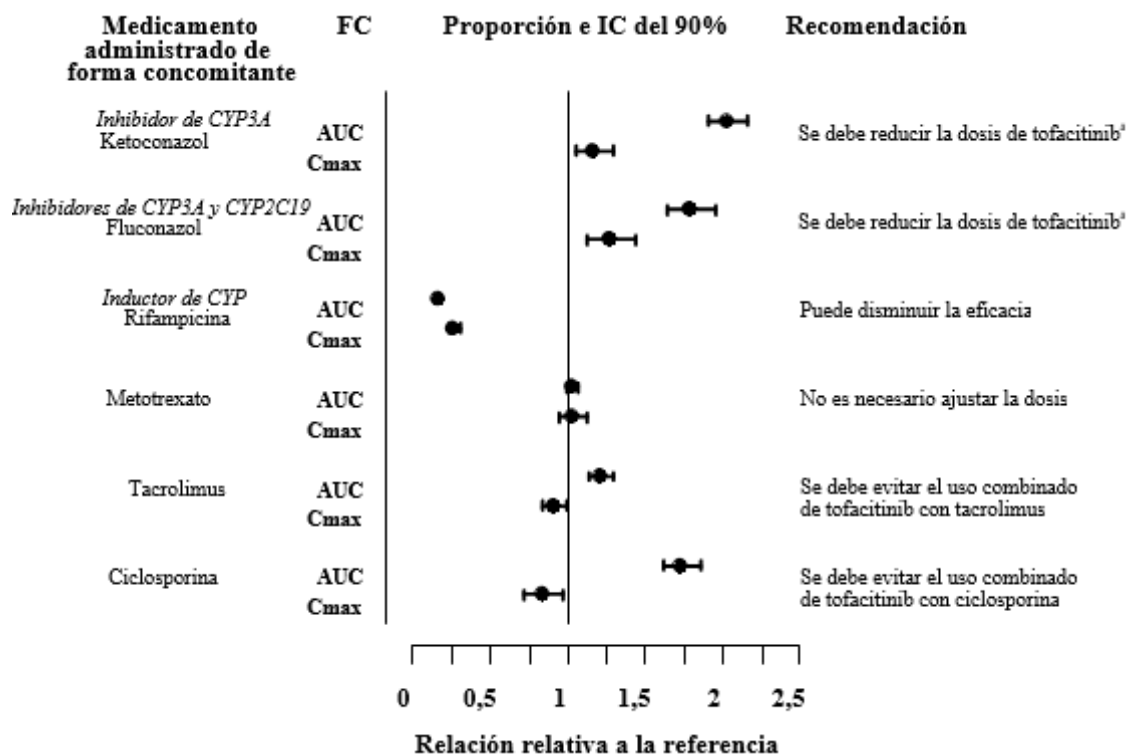
Debido a que tofacitinib se metaboliza por el CYP3A4, es probable la interacción con medicamentos que inhiben o inducen al CYP3A4. La exposición a tofacitinib aumenta cuando se administra junto con inhibidores potentes del CYP3A4 (por ejemplo, ketoconazol) o cuando la administración de uno o más medicamentos de forma concomitante da lugar a la inhibición moderada del CYP3A4 y la inhibición potente del CYP2C19 (por ejemplo, fluconazol) (ver sección 4.2).

La exposición a tofacitinib disminuye cuando se administra junto con inductores potentes del CYP (por ejemplo, rifampicina). Es poco probable que los inhibidores que inhiben únicamente al CYP2C19 o la glicoproteína P alteren significativamente la FC de tofacitinib.

La administración concomitante con ketoconazol (un inhibidor potente del CYP3A4), fluconazol (un inhibidor moderado del CYP3A4 e inhibidor potente del CYP2C19), tacrolimus (un inhibidor leve del CYP3A4) y ciclosporina (un inhibidor moderado del CYP3A4) aumentó el AUC de tofacitinib, mientras que rifampicina (un inductor potente del CYP) disminuyó el AUC de tofacitinib. La administración concomitante de tofacitinib con inductores potentes del CYP (por ejemplo, rifampicina) puede dar lugar a la pérdida o la reducción de la respuesta clínica (ver Figura 1). No se recomienda la administración concomitante de inductores potentes del CYP3A4 con tofacitinib. La administración concomitante con ketoconazol y fluconazol aumentó la  $C_{max}$  de tofacitinib, mientras que tacrolimus, ciclosporina y rifampicina disminuyeron la  $C_{max}$  de tofacitinib. La administración

concomitante con 15-25 mg de MTX una vez por semana, no tuvo ningún efecto sobre la FC de tofacitinib en pacientes con AR (ver Figura 1).

**Figura 1. Efecto de otros medicamentos sobre la FC de tofacitinib**



Nota: el grupo de referencia es la administración de tofacitinib en monoterapia.

<sup>a</sup> La dosis de tofacitinib se debe reducir a 5 mg comprimidos recubiertos con película una vez al día o a la solución oral equivalente en función del peso en pacientes que estén tomando 5 mg o la dosis equivalente en función del peso dos veces al día (ver sección 4.2).

#### Influencia potencial de tofacitinib sobre la FC de otros medicamentos

La administración concomitante de tofacitinib no tuvo ningún efecto sobre la FC de los anticonceptivos orales levonorgestrel y etinilestradiol, en voluntarias sanas.

En los pacientes con AR, la administración concomitante de tofacitinib con 15-25 mg de MTX una vez por semana disminuyó el AUC y la C<sub>max</sub> de MTX en un 10 % y 13 %, respectivamente. El grado de disminución en la exposición de MTX no justifica el ajuste de la dosis individualizada de MTX.

#### Población pediátrica

Los estudios de interacción solo se han realizado en adultos.

#### **4.6 Fertilidad, embarazo y lactancia**

##### Embarazo

No existen estudios clínicos bien controlados ni adecuados sobre el uso de tofacitinib en mujeres embarazadas. Se ha demostrado que tofacitinib es teratogénico en ratas y conejos, y afecta al parto y al desarrollo peri/postnatal (ver sección 5.3).

Como medida de precaución, está contraindicado utilizar tofacitinib durante el embarazo (ver sección 4.3).

## Mujeres en edad fértil/anticoncepción en mujeres

Se debe advertir a las mujeres en edad fértil que utilicen métodos anticonceptivos efectivos durante el tratamiento con tofacitinib y hasta al menos 4 semanas tras finalizar el tratamiento.

## Lactancia

De acuerdo a los datos publicados, tofacitinib se excreta en la leche materna. Se desconocen los efectos de tofacitinib en los lactantes según los datos procedentes de publicaciones y de la poscomercialización, y estos se limitan a un pequeño número de casos sin acontecimientos adversos con una relación causal. No se puede excluir el riesgo en lactantes. Como medida de precaución, está contraindicado utilizar tofacitinib durante la lactancia (ver sección 4.3).

## Fertilidad

No se han realizado estudios formales sobre el efecto potencial sobre la fertilidad humana. Tofacitinib alteró la fertilidad en ratas hembra, pero no la fertilidad en ratas macho (ver sección 5.3).

## **4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas**

La influencia de tofacitinib sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante.

## **4.8 Reacciones adversas**

### Resumen del perfil de seguridad

#### *Artritis reumatoide*

Las reacciones adversas graves más frecuentes fueron las infecciones graves (ver sección 4.4). En toda la población expuesta en los estudios de seguridad a largo plazo, las infecciones graves más frecuentes notificadas con tofacitinib fueron neumonía (1,7 %), herpes zóster (0,6 %), infección del tracto urinario (0,4 %), celulitis (0,4 %), diverticulitis (0,3 %) y apendicitis (0,2 %). Entre las infecciones oportunistas, se notificaron con tofacitinib tuberculosis y otras infecciones micobacterianas, criptococo, histoplasmosis, candidiasis esofágica, herpes zóster multidermatomal, infección por citomegalovirus, infecciones por el virus BK y listeriosis. Algunos pacientes han presentado la enfermedad diseminada en lugar de localizada. Otras infecciones graves que no fueron notificadas en los ensayos clínicos también pueden ocurrir (por ejemplo, coccidioidomicosis).

Las reacciones adversas notificadas con más frecuencia durante los 3 primeros meses en los estudios clínicos doble ciego controlados con placebo o MTX fueron cefalea (3,9 %), infecciones del tracto respiratorio superior (3,8 %), infecciones virales del tracto respiratorio superior (3,3 %), diarrea (2,9 %), náuseas (2,7 %) e hipertensión (2,2 %).

La proporción de pacientes que abandonó el tratamiento debido a reacciones adversas durante los primeros 3 meses de los estudios doble ciego y controlados con placebo o MTX, fue del 3,8 % en los pacientes en tratamiento con tofacitinib. Las infecciones más frecuentes que dieron lugar a la interrupción del tratamiento durante los primeros 3 meses en los estudios clínicos controlados fueron herpes zóster (0,19 %) y neumonía (0,15 %).

### Tabla de reacciones adversas

Las reacciones adversas que se enumeran en la siguiente tabla proceden de estudios clínicos en pacientes adultos con AR, APs y CU, y se presentan según la clasificación por órganos y sistemas y categoría de frecuencia, definidas según la siguiente convención: muy frecuentes ( $\geq 1/10$ ), frecuentes ( $\geq 1/100$  a  $< 1/10$ ), poco frecuentes ( $\geq 1/1\,000$  a  $< 1/100$ ), raras ( $\geq 1/10\,000$  a  $< 1/1\,000$ ), muy raras

(< 1/10 000) o frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles). Dentro de cada grupo de frecuencia, las reacciones adversas se presentan en el orden decreciente de gravedad.

**Tabla 7: Reacciones adversas**

| Clasificación por órganos y sistemas                                       | Frecuentes<br>≥ 1/100 a < 1/10   | Poco frecuentes<br>≥ 1/1 000 a < 1/100   | Raras<br>≥ 1/10 000 a < 1/1 000  | Muy raras<br>< 1/10 000  | Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles) |
|--|--|--|--|--|---|
| Infecciones e infestaciones  | Neumonía<br>Gripe<br>Herpes zóster<br>Infección del tracto urinario<br>Sinusitis<br>Bronquitis<br>Nasofaringitis<br>Faringitis | Tuberculosis<br>Diverticulitis<br>Pielonefritis<br>Celulitis<br>Herpes simplex<br>Gastroenteritis viral<br>Infección viral | Sepsis<br>Urosepsis<br>Tuberculosis diseminada<br>Bacteriemia<br>Neumonía por <i>Pneumocystis jirovecii</i><br>Neumonía neumocócica<br>Neumonía bacteriana<br>Infección por citomegalovirus<br>Artritis bacteriana | Tuberculosis del sistema nervioso central<br>Meningitis criptocócica<br>Fascitis necrosante<br>Encefalitis<br>Bacteriemia estafilocócica<br>Infección por <i>Mycobacterium avium complex</i><br>Infección micobacteriana atípica |   |
| Neoplasias benignas, malignas y no especificadas (incl. quistes y pólipos) |  | Cáncer de pulmón<br>Cáncer de piel no melanoma   | Linfoma  |  |   |
| Trastornos de la sangre y del sistema linfático                            | Linfopenia<br>Anemia   | Leucopenia<br>Neutropenia  |  |  |   |
| Trastornos del sistema inmunológico  |  |  |  |  | Hipersensibilidad*<br>Angioedema*<br>Urticaria*                               |
| Trastornos del metabolismo y de la nutrición                               |  | Dislipidemia<br>Hiperlipidemia<br>Deshidratación   |  |  |   |
| Trastornos psiquiátricos   |  | Insomnio   |  |  |   |
| Trastornos del sistema nervioso  | Cefalea  | Parestesia   |  |  |   |
| Trastornos cardíacos   |  | Infarto de miocardio   |  |  |   |
| Trastornos vasculares  | Hipertensión   | Tromboembolismo venoso**   |  |  |   |
| Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos                        | Tos  | Disnea<br>Congestión sinusal   |  |  |   |

| Clasificación por órganos y sistemas   | Frecuentes<br>≥ 1/100 a < 1/10   | Poco frecuentes<br>≥ 1/1 000 a < 1/100   | Raras<br>≥ 1/10 000 a < 1/1 000    | Muy raras<br>< 1/10 000 | Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles) |
|--|--|--|------------------------------------|-------------------------|---|
| Trastornos gastrointestinales  | Dolor abdominal<br>Vómitos<br>Diarrea<br>Náuseas<br>Gastritis<br>Dispepsia |  |                                    |                         |   |
| Trastornos hepatobiliares  |  | Esteatosis hepática<br>Elevación de enzimas hepáticas<br>Transaminasas elevadas<br>Gamma-glutamil-transferasa elevada      | Prueba anormal de función hepática |                         |   |
| Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo  | Erupción   | Eritema<br>Prurito   |                                    |                         |   |
| Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo                               | Artralgia<br>Acné  | Inflamación articular<br>Tendinitis  | Dolor musculoesquelético           |                         |   |
| Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración                    | Edema periférico   | Pirexia<br>Fatiga  |                                    |                         |   |
| Exploraciones complementarias  | Creatinfosfoquinasa en sangre elevada                                      | Creatinina elevada en sangre<br>Colesterol elevado en sangre<br>Lipoproteínas de baja densidad elevadas<br>Aumento de peso |                                    |                         |   |
| Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de procedimientos terapéuticos |  | Esguince de ligamentos<br>Desgarro muscular  |                                    |                         |   |

\*Datos de notificaciones espontáneas

\*\*Tromboembolismo venoso incluye EP, TVP y trombosis venosa retiniana

## Descripción de las reacciones adversas seleccionadas

### Tromboembolismo venoso

#### *Artritis reumatoide*

En un estudio posautorización de seguridad, a gran escala (N = 4 362), aleatorizado, en pacientes con artritis reumatoide que tenían 50 años de edad o más y que presentaban al menos un factor de riesgo cardiovascular (CV) adicional, se observó un aumento de la incidencia de TEV dependiente de la dosis en pacientes tratados con toficitinib en comparación con los tratados con inhibidores del TNF (ver sección 5.1). La mayoría de estos acontecimientos fueron graves y algunos tuvieron un desenlace mortal. Las tasas de incidencia (IC del 95 %) de EP para toficitinib 5 mg dos veces al día, toficitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF fueron 0,17 (0,08; 0,33), 0,50 (0,32; 0,74) y 0,06 (0,01; 0,17) pacientes con acontecimientos por cada 100 pacientes-año, respectivamente. En comparación con los inhibidores del TNF, el cociente de riesgo (*Hazard Ratio*, HR, por sus siglas en inglés) para EP fue de 2,93 (0,79; 10,83) y 8,26 (2,49; 27,43) para toficitinib 5 mg dos veces al día y toficitinib 10 mg dos veces al día, respectivamente (ver sección 5.1). En los pacientes tratados con toficitinib en los que se observó EP, la mayoría (97 %) tenía factores de riesgo de TEV.

### Infecciones generales

#### *Artritis reumatoide*

En los estudios clínicos controlados en fase 3, el porcentaje de infecciones durante 0-3 meses en los grupos con toficitinib en monoterapia 5 mg dos veces al día (un total de 616 pacientes) y 10 mg dos veces al día (un total de 642 pacientes), fue del 16,2 % (100 pacientes) y 17,9 % (115 pacientes), respectivamente, en comparación con el 18,9 % (23 pacientes) en el grupo de placebo (un total de 122 pacientes). En los estudios clínicos controlados de fase 3 con tratamiento de base con FARME, el porcentaje de infecciones durante 0-3 meses en los grupos con toficitinib más FARME, a la dosis de 5 mg dos veces al día (un total de 973 pacientes) y de 10 mg dos veces al día (un total de 969 pacientes) fue del 21,3 % (207 pacientes) y 21,8 % (211 pacientes), respectivamente, en comparación con el 18,4 % (103 pacientes) en el grupo de placebo con FARME (un total de 559 pacientes).

Las infecciones notificadas con más frecuencia fueron infecciones del tracto respiratorio superior y nasofaringitis (3,7 % y 3,2 %, respectivamente).

La tasa global de incidencia de infecciones con toficitinib en toda la población expuesta en los estudios de seguridad a largo plazo (un total de 4 867 pacientes) fue de 46,1 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año (43,8 y 47,2 pacientes afectados con 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente). En los pacientes tratados en monoterapia (1 750 en total), la proporción fue de 48,9 y 41,9 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año con 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente. En los pacientes con tratamiento de base con FARME (3 117 en total), la proporción fue de 41,0 y 50,3 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año con 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente.

### Infecciones graves

#### *Artritis reumatoide*

En los ensayos clínicos controlados de 6 meses y 24 meses de duración, la proporción de infecciones graves en el grupo de toficitinib 5 mg dos veces al día en monoterapia fue de 1,7 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año. En el grupo de toficitinib 10 mg dos veces al día en monoterapia, la proporción fue de 1,6 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año, la proporción fue de 0 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año en el grupo de placebo, y la proporción fue de 1,9 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año en el grupo de MTX.

En los estudios de 6, 12 o 24 meses de duración, la proporción de infecciones graves en los grupos de toficitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día con FARME fue de 3,6 y 3,4 pacientes afectados por cada

100 pacientes-año, respectivamente, en comparación con 1,7 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año en el grupo de placebo con FARME.

En toda la población expuesta en los estudios de seguridad a largo plazo, la proporción general de infecciones graves fue de 2,4 y 3,0 pacientes afectados por cada 100 pacientes-año en los grupos de toficitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente. Las infecciones graves más frecuentes fueron neumonía, herpes zóster, infección del tracto urinario, celulitis, gastroenteritis y diverticulitis. Se han notificado casos de infecciones oportunistas (ver sección 4.4).

En un estudio posautorización de seguridad, a gran escala (N = 4 362), aleatorizado, en pacientes con AR que tenían 50 años o más y que presentaban al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, se observó un aumento dependiente de la dosis de infecciones graves con toficitinib en comparación con inhibidores del TNF (ver sección 4.4).

Las tasas de incidencia (IC del 95 %) de infecciones graves para toficitinib 5 mg dos veces al día, toficitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF fueron 2,86 (2,41; 3,37), 3,64 (3,11; 4,23) y 2,44 (2,02; 2,92) pacientes con acontecimientos por cada 100 pacientes-año, respectivamente. En comparación con los inhibidores del TNF, el cociente de riesgo (HR) para infecciones graves fue de 1,17 (0,92; 1,50) y 1,48 (1,17; 1,87) para toficitinib 10 mg dos veces al día y toficitinib 5 mg dos veces al día, respectivamente.

#### Reactivación viral

Los pacientes japoneses o coreanos tratados con toficitinib, los pacientes con AR prolongada que hubieran sido tratados con anterioridad con dos o más FARME biológicos, los pacientes con un RAL inferior a 1 000 células/mm<sup>3</sup> o los pacientes tratados con 10 mg dos veces al día pueden tener un aumento en el riesgo de herpes zóster (ver sección 4.4).

En un estudio de seguridad posautorización a gran escala aleatorizado (N = 4 362) en pacientes con AR de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, se observó un aumento en los acontecimientos de herpes zóster en pacientes tratados con toficitinib en comparación con inhibidores del TNF. Las tasas de incidencia (IC del 95 %) de herpes zóster para toficitinib 5 mg dos veces al día, toficitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF fueron 3,75 (3,22; 4,34), 3,94 (3,38; 4,57) y 1,18 (0,90; 1,52) pacientes con acontecimientos por 100 pacientes-año, respectivamente.

#### Pruebas analíticas

##### *Linfocitos*

En los estudios clínicos controlados de AR, se confirmaron disminuciones en el RAL por debajo de 500 células/mm<sup>3</sup> en el 0,3 % de los pacientes y en el RAL entre 500 y 750 células/mm<sup>3</sup> en el 1,9 % de los pacientes con las dosis de 5 mg dos veces al día y 10 mg dos veces al día combinadas.

En la población de los estudios de seguridad a largo plazo de AR, se confirmaron disminuciones en el RAL por debajo de 500 células/mm<sup>3</sup> en el 1,3 % de los pacientes y en el RAL entre 500 y 750 células/mm<sup>3</sup> en el 8,4 % de los pacientes con las dosis de 5 mg dos veces al día y 10 mg dos veces al día combinadas.

Los RAL confirmados por debajo de 750 células/mm<sup>3</sup> se relacionaron con un aumento de la incidencia de infecciones graves (ver sección 4.4).

##### *Neutrófilos*

En los estudios clínicos de AR controlados, se confirmaron disminuciones en el RAN por debajo de 1 000 células/mm<sup>3</sup> en el 0,08 % de los pacientes con las dosis de 5 mg dos veces al día y 10 mg dos veces al día combinadas. No se observaron disminuciones confirmadas en el RAN por debajo de 500 células/mm<sup>3</sup> en ningún grupo de tratamiento. No hubo una relación clara entre la neutropenia y la aparición de infecciones graves.

En la población de los estudios de seguridad a largo plazo de AR, el patrón y la incidencia de las disminuciones confirmadas en el RAN se mantuvieron en línea con los observados en los ensayos clínicos controlados (ver sección 4.4).

#### *Análisis de enzimas hepáticas*

Se han observado con poca frecuencia aumentos confirmados de las enzimas hepáticas por encima de 3 veces el límite superior de la normalidad (3 x LSN) en pacientes con AR. En aquellos pacientes que presentaron un aumento de las enzimas hepáticas, la modificación del régimen de tratamiento, como la reducción de la dosis de los FARME administrados de forma concomitante, la interrupción del tratamiento con tofacitinib o la reducción de la dosis de tofacitinib, dio lugar a la disminución o la normalización de las enzimas hepáticas.

En la parte controlada del estudio en monoterapia de fase 3 de AR (0-3 meses) (estudio I, ver sección 5.1), se observaron aumentos de la ALT por encima de 3 x LSN en el 1,65 %, 0,41 % y 0 % de los pacientes que recibieron placebo y tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente. En este estudio, se observaron aumentos de la AST por encima de 3 x LSN en el 1,65 %, 0,41 % y 0 % de los pacientes que recibieron placebo y tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente.

En el estudio de monoterapia de fase 3 de AR (0-24 meses) (estudio VI, ver sección 5.1), se observaron aumentos de la ALT por encima de 3 x LSN en el 7,1 %, 3,0 % y 3,0 % de los pacientes tratados con MTX y tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente. En este estudio, se observaron aumentos de la AST por encima de 3 x LSN en el 3,3 %, 1,6 % y 1,5 % de los pacientes que recibieron MTX y tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente.

En la parte controlada de los estudios de fase 3 de AR con tratamiento de base con FARME (0-3 meses) (estudio II-V, ver sección 5.1), se observaron aumentos de la ALT por encima de 3 x LSN en el 0,9 %, 1,24 % y 1,14 % de los pacientes que recibieron placebo y tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente. En estos estudios, se observaron aumentos de la AST por encima de 3 x LSN en el 0,72 %, 0,5 % y 0,31 % de los pacientes que recibieron placebo y tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente.

En los estudios de extensión a largo plazo de AR, en monoterapia, se observaron aumentos de la ALT por encima de 3 x LSN en el 1,1 % y 1,4 % de los pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente. Se observaron aumentos de la AST por encima de 3 x LSN en < 1,0 % en ambos grupos tratados con tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día.

En los estudios de extensión a largo plazo de AR, con tratamiento de base con FARME, se observaron aumentos de la ALT por encima de 3 x LSN en el 1,8 % y 1,6 % de los pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día, respectivamente. Se observaron aumentos de la AST por encima de 3 x LSN en < 1,0 % en ambos grupos tratados con tofacitinib 5 mg y 10 mg dos veces al día.

En un estudio de seguridad posautorización aleatorizado a gran escala (N = 4 362) en pacientes con AR de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, se observaron aumentos de la ALT superiores o iguales a 3 x LSN en el 6,01 %, 6,54 % y 3,77 % de los pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF, respectivamente. Se observaron aumentos de la AST superiores o iguales a 3 x LSN en el 3,21 %, 4,57 % y 2,38 % de los pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF, respectivamente.

#### *Lípidos*

El aumento en los parámetros lipídicos (colesterol total, colesterol LDL, colesterol HDL y triglicéridos) se evaluó por primera vez 1 mes después del comienzo del tratamiento con tofacitinib en los estudios clínicos doble ciego y controlados de AR. Se observaron aumentos en dicho momento y se mantuvieron estables después.

A continuación se resumen los cambios en los parámetros lipídicos desde el inicio hasta el final del estudio (6-24 meses) en los estudios clínicos controlados de AR:

- Los valores medios de colesterol LDL aumentaron en un 15 % en el grupo de tofacitinib 5 mg dos veces al día y un 20 % en el grupo de tofacitinib 10 mg dos veces al día en el mes 12, y aumentaron en un 16 % en el grupo de tofacitinib 5 mg dos veces al día y un 19 % en el grupo de tofacitinib 10 mg dos veces al día en el mes 24.
- Los valores medios de colesterol HDL aumentaron en un 17 % en el grupo de tofacitinib 5 mg dos veces al día y un 18 % en el grupo de tofacitinib 10 mg dos veces al día en el mes 12, y aumentaron en un 19 % en el grupo de tofacitinib 5 mg dos veces al día y un 20 % en el grupo tofacitinib 10 mg dos veces al día en el mes 24.

Tras la retirada del tratamiento con tofacitinib, los niveles lipídicos volvieron a los valores iniciales.

Los valores medios del cociente colesterol LDL/colesterol HDL y el cociente apolipoproteína B (ApoB)/ApoA1 no cambiaron sustancialmente en los pacientes tratados con tofacitinib.

En un estudio clínico controlado de AR, el aumento del colesterol LDL y la ApoB se redujo a niveles previos al tratamiento en respuesta a una terapia con estatinas.

En la población de los estudios de seguridad a largo plazo de AR, el aumento de los parámetros lipídicos fue compatible con el observado en los estudios clínicos controlados.

En un estudio de seguridad posautorización aleatorizado a gran escala (N = 4 362) en pacientes con AR de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, los cambios en los parámetros lipídicos desde el inicio del estudio hasta los 24 meses se resumen a continuación:

- Los valores medios de colesterol LDL aumentaron en un 13,80 %, 17,04 % y 5,50 % en pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidor del TNF, respectivamente, en el mes 12. En el mes 24, el aumento fue del 12,71 %, 18,14 % y 3,64 %, respectivamente.
- Los valores medios de colesterol HDL aumentaron un 11,71 %, 13,63 % y 2,82 % en pacientes que recibieron tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidor del TNF, respectivamente, en el mes 12. En el mes 24, el aumento fue del 11,58 %, 13,54 % y 1,42 %, respectivamente.

#### *Infarto de miocardio*

#### Artritis reumatoide

En un estudio posautorización de seguridad aleatorizado a gran escala (N = 4 362) en pacientes con AR de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, las tasas de incidencia (IC del 95 %) de infarto de miocardio no mortal para tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF fueron de 0,37 (0,22; 0,57), 0,33 (0,19; 0,53) y 0,16 (0,07; 0,31) pacientes con episodios por cada 100 pacientes-año, respectivamente. Se notificaron pocos infartos de miocardio mortales con tasas similares en pacientes tratados con tofacitinib en comparación con los inhibidores del TNF (ver las secciones 4.4 y 5.1). El estudio requirió un seguimiento de al menos 1 500 pacientes durante 3 años.

#### *Neoplasias malignas excepto CPNM*

#### Artritis reumatoide

En un estudio posautorización de seguridad aleatorizado a gran escala (N = 4 362) en pacientes con AR de 50 años de edad o mayores con al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional, las tasas de incidencia (IC del 95 %) de cáncer de pulmón para tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF fueron de 0,23 (0,12; 0,40), 0,32 (0,18; 0,51) y

0,13 (0,05; 0,26) pacientes con episodios por cada 100 pacientes-año, respectivamente (ver las secciones 4.4 y 5.1). El estudio requirió un seguimiento de al menos 1 500 pacientes durante 3 años.

Las tasas de incidencia (IC del 95 %) del linfoma para tofacitinib 5 mg dos veces al día, tofacitinib 10 mg dos veces al día e inhibidores del TNF fueron de 0,07 (0,02; 0,18), 0,11 (0,04; 0,24) y 0,02 (0,00; 0,10) pacientes con episodios por cada 100 pacientes-año, respectivamente (ver las secciones 4.4 y 5.1).

#### Población pediátrica

##### *Artritis idiopática juvenil de curso poliarticular y APs juvenil*

Las reacciones adversas en los pacientes con AIJ en el programa de desarrollo clínico fueron consistentes en tipo y en frecuencia con las observadas en pacientes adultos con AR, con la excepción de algunas infecciones (gripe, faringitis, sinusitis, infección viral) y trastornos gastrointestinales o generales (dolor abdominal, náuseas, vómitos, pirexia, dolor de cabeza, tos), que fueron más frecuentes en la población pediátrica con AIJ. MTX fue el FARME sintético convencional utilizado en combinación con mayor frecuencia (en el Día 1, 156 de 157 pacientes con FARME sintético convencional tomaron MTX). No hay datos suficientes sobre el perfil de seguridad de tofacitinib utilizado en combinación con otros FARME sintéticos convencionales.

##### *Infecciones*

En la parte doble ciego del ensayo pivotal de fase 3 (estudio JIA-I), la infección fue la reacción adversa notificada con más frecuencia (44,3 %). Las infecciones fueron generalmente de leve a moderada en cuanto a gravedad.

En la población de seguridad integrada, 7 pacientes sufrieron infecciones graves durante el tratamiento con tofacitinib durante el periodo de notificación (hasta 28 días después de la última dosis del medicamento del estudio), lo que representa una tasa de incidencia de 1,92 pacientes con eventos por 100 pacientes-año: neumonía, empiema epidural (con sinusitis y absceso subperióstico), quiste pilonidal, apendicitis, pielonefritis por *Escherichia*, absceso en una extremidad e infección del tracto urinario.

En la población de seguridad integrada, 3 pacientes tuvieron eventos no graves de *herpes zóster* (HZ) dentro del periodo de notificación, lo que representa una tasa de incidencia de 0,82 pacientes con eventos por 100 pacientes-año. Un (1) paciente adicional tuvo un evento de HZ grave fuera del periodo de notificación.

##### *Eventos hepáticos*

Los pacientes del estudio pivotal de AIJ tenían que tener unos niveles de AST y ALT inferiores a 1,5 veces el límite superior de lo normal (LSN) para ser elegibles para el reclutamiento. En la población de seguridad integrada, hubo 2 pacientes con aumentos de ALT  $\geq 3$  veces el LSN en 2 visitas consecutivas. Ninguno de los eventos cumplió con los criterios de la Ley de Hy. Ambos pacientes estaban en tratamiento con MTX y ambos eventos se resolvieron después de la interrupción de MTX y la suspensión permanente de tofacitinib.

##### *Pruebas analíticas*

Los cambios en las pruebas analíticas en pacientes con AIJ en el programa de desarrollo clínico fueron consistentes con los observados en pacientes adultos con AR. Los pacientes del estudio pivotal de AIJ debían tener un recuento de plaquetas  $\geq 100\,000$  células/mm<sup>3</sup> para ser elegibles para el reclutamiento, por lo tanto, no hay información disponible de pacientes con AIJ con un recuento de plaquetas  $< 100\,000$  células/mm<sup>3</sup> antes del inicio del tratamiento con tofacitinib.

## 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**

En caso de sobredosis, se recomienda vigilar al paciente por si presentara signos y síntomas de reacciones adversas. No existe un antídoto específico para la sobredosis con tofacitinib. El tratamiento debe ser sintomático y de apoyo.

Los datos farmacocinéticos de una dosis única de hasta e igual a 100 mg en voluntarios sanos, indican que es previsible que más del 95 % de la dosis administrada sea eliminada en las 24 horas siguientes a la administración.

## **5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS**

### **5.1 Propiedades farmacodinámicas**

Grupo farmacoterapéutico: Inmunosupresores, inhibidores de la Janus quinasa (JAK), código ATC: L04AF01.

#### Mecanismo de acción

Tofacitinib es un inhibidor potente y selectivo de la familia de las JAK. En ensayos enzimáticos, tofacitinib inhibe JAK1, JAK2, JAK3 y, en menor medida, TyK2. Por el contrario, tofacitinib tiene un alto grado de selectividad frente a otras quinasas en el genoma humano. En las células humanas, tofacitinib inhibe preferentemente las señales de transducción activadas por receptores de citoquinas heterodiméricos que se unen a JAK3 y/o JAK1, con una selectividad funcional superior a la de los receptores de citoquinas que activan señales de transducción a través de pares de JAK2. La inhibición de JAK1 y JAK3 por tofacitinib atenúa las señales de transducción activadas por las interleucinas (IL-2, -4, -6, -7, -9, -15 y -21) y los interferones de tipo I y II, lo que da lugar a la modulación de la respuesta inmune e inflamatoria.

#### Efectos farmacodinámicos

En los pacientes con AR, el tratamiento de hasta 6 meses con tofacitinib se relacionó con una reducción dependiente de la dosis de las células NK (*natural-killer*) CD16/56+ circulantes, produciéndose reducciones máximas estimadas aproximadamente a las 8-10 semanas siguientes al inicio del tratamiento. Estos cambios generalmente se corrigen en las 2-6 semanas siguientes a la interrupción del tratamiento. El tratamiento con tofacitinib se relacionó con aumentos dependientes de la dosis, en el recuento de linfocitos B. Los cambios en los recuentos de linfocitos T circulantes y los subgrupos de linfocitos T (CD3+, CD4+ y CD8+) fueron pequeños e inconsistentes.

Después del tratamiento a largo plazo (la duración media del tratamiento con tofacitinib fue de 5 años aproximadamente), los recuentos de CD4+ y CD8+ mostraron disminuciones medias del 28 % y 27 %, respectivamente, respecto a los valores iniciales. En contraposición con la disminución observada después de la administración a corto plazo, los recuentos de células NK (*natural-killer*) CD16/56+ mostraron un aumento medio del 73 % respecto al valor inicial. Los recuentos de linfocitos B CD19+ no mostraron aumentos adicionales después del tratamiento a largo plazo con tofacitinib. Todos estos cambios en los subgrupos de linfocitos volvieron a los valores iniciales después de la interrupción temporal del tratamiento. No hubo ningún indicio de que existiera una relación entre las infecciones graves u oportunistas o el herpes zóster y el recuento de los subgrupos de linfocitos (ver sección 4.2 para el seguimiento del recuento absoluto de linfocitos).

Los cambios en los niveles séricos totales de IgG, IgM e IgA durante 6 meses de tratamiento con toficitinib en pacientes con AR fueron pequeños, no dependientes de la dosis y similares a los observados en el grupo de placebo, lo que indica ausencia de supresión humoral sistémica.

Después del tratamiento con toficitinib en pacientes con AR, se observó una rápida disminución de la proteína C reactiva (PCR) sérica que se mantuvo a lo largo del tratamiento. Los cambios en la PCR observados en el tratamiento con toficitinib no se revirtieron completamente en las 2 semanas siguientes a la interrupción del tratamiento, lo que indica una mayor duración de la actividad farmacodinámica en comparación con la vida media.

#### Estudios con vacunas

En un estudio clínico controlado con pacientes con AR que comenzaron con toficitinib 10 mg dos veces al día o placebo, el número de pacientes que respondieron a la vacuna frente a la gripe fue similar en ambos grupos: toficitinib (57 %) y placebo (62 %). Respecto a la vacuna antineumocócica polisacáridica, el número de pacientes que respondieron a la vacuna fueron los siguientes: 32 % con toficitinib y MTX; 62 % con toficitinib en monoterapia; 62 % con MTX en monoterapia y 77 % con placebo. Se desconoce la importancia clínica de estos datos; sin embargo, se obtuvieron resultados similares en un estudio independiente con la vacuna de la gripe y la vacuna antineumocócica polisacáridica en pacientes que recibieron toficitinib 10 mg dos veces al día a largo plazo.

Se realizó un estudio controlado en pacientes con AR con tratamiento de base con MTX, inmunizados con una vacuna frente al herpes de virus vivos atenuados de 2 a 3 semanas antes de iniciar un tratamiento de 12 semanas con toficitinib 5 mg dos veces al día o placebo. Se observaron indicios de respuestas humorales y mediadas por células contra el virus de la varicela zóster a las 6 semanas, tanto en los pacientes tratados con toficitinib como con placebo. Estas respuestas fueron similares a las observadas en voluntarios sanos de 50 años y mayores. Un paciente sin antecedentes previos de infección por varicela y sin anticuerpos frente a la varicela al inicio del estudio, experimentó una diseminación de la cepa vacunal de la varicela 16 días después de la vacunación. El tratamiento con toficitinib se interrumpió y el paciente se recuperó con una terapia estándar de medicamento antiviral. Este paciente posteriormente desarrolló una respuesta humoral y celular sólida, si bien con retraso, a la vacuna (ver sección 4.4).

#### Eficacia clínica y seguridad

##### Respuesta clínica

El programa de fase 3 de toficitinib para AIJ consistió en un ensayo de fase 3 finalizado (estudio JIA-I [A3921104]) y un ensayo de extensión a largo plazo (LTE, por sus siglas en inglés) en curso (A3921145). En estos estudios se incluyeron los siguientes subgrupos de AIJ: pacientes con poliartritis FR+, poliartritis FR-, oligoartritis extendida o AIJ sistémica con artritis activa y sin síntomas sistémicos actuales (conocido como conjunto AIJp) y los dos subgrupos separados de pacientes con APs juvenil y artritis relacionada con entesitis (ARE). Sin embargo, la población de eficacia de AIJcp solo incluye los subgrupos con poliartritis FR+, poliartritis FR- u oligoartritis extendida; se han observado resultados no concluyentes en el subgrupo de pacientes con AIJ sistémica con artritis activa y sin síntomas sistémicos actuales. Los pacientes con APs juvenil se incluyen como subgrupo de eficacia separado. Los pacientes con ARE no se incluyen en el análisis de eficacia.

Todos los pacientes elegibles en el Estudio JIA-I recibieron comprimidos recubiertos con película de toficitinib 5 mg sin enmascarar dos veces al día o el equivalente, en función del peso, de toficitinib solución oral dos veces al día durante 18 semanas (fase inicial); los pacientes que lograron al menos una respuesta ACR30 en AIJ al final de la fase abierta fueron aleatorizados (1:1) para recibir bien toficitinib 5 mg comprimidos recubiertos con película o toficitinib solución oral, o bien placebo en el estudio doble ciego, controlado con placebo, de 26 semanas de duración. Aquellos pacientes que no lograron una respuesta ACR30 en AIJ al final de la fase inicial abierta o que tuvieron un episodio de

brote de la enfermedad en algún momento, fueron retirados del estudio. Se incluyeron un total de 225 pacientes en la fase inicial abierta. De éstos, 173 (76,9 %) pacientes fueron elegibles para ser aleatorizados en la fase doble ciego para recibir bien tofacitinib 5 mg comprimidos recubiertos con película o tofacitinib solución oral a la dosis equivalente en función del peso dos veces al día (n = 88) o bien placebo (n = 85). Hubo 58 (65,9 %) pacientes en el grupo de tofacitinib y 58 (68,2 %) pacientes en el grupo de placebo que tomaron MTX durante la fase doble ciego, lo cual estaba permitido aunque no requerido de acuerdo al protocolo.

Hubo 133 pacientes con AIJcp [poliartritis FR+, poliartritis FR- u oligoartritis extendida] y 15 pacientes con APs juvenil que se aleatorizaron en la fase doble ciego del estudio y se incluyeron en los análisis de eficacia que se muestran a continuación.

#### *Signos y síntomas*

Un porcentaje significativamente menor de pacientes con AIJcp del Estudio JIA-I tratados con tofacitinib 5 mg comprimidos recubiertos con película dos veces al día o el equivalente, en función del peso, de la solución oral de tofacitinib dos veces al día, empeoró en la semana 44 en comparación con los pacientes tratados con placebo. Un porcentaje significativamente mayor de pacientes con AIJcp tratados con tofacitinib 5 mg comprimidos recubiertos con película o tofacitinib solución oral logró respuestas ACR30, 50 y 70 en AIJ en comparación con los pacientes tratados con placebo en la semana 44 (Tabla 8).

La aparición de brotes y los resultados de ACR 30/50/70 en AIJ fueron favorables para tofacitinib 5 mg dos veces al día en comparación con placebo en los subtipos de poliartritis FR+, poliartritis FR-, oligoartritis extendida y AIJ APs juvenil, y fueron consistentes con los de la población en general.

La aparición de brotes y los resultados de ACR 30/50/70 fueron favorables para tofacitinib 5 mg dos veces al día en comparación con placebo para pacientes con AIJp que recibieron tofacitinib 5 mg dos veces al día con el uso en combinación de MTX en el día 1 [n = 101 (76 %)] y aquellos que recibieron tofacitinib en monoterapia [n = 32 (24 %)]. Además, la aparición de brotes y los resultados de ACR 30/50/70 en AIJ también fueron favorables para tofacitinib 5 mg dos veces al día en comparación con placebo para aquellos pacientes con AIJp que habían sido tratados previamente con FARME biológicos [n = 39 (29 %)] y para aquellos que no habían recibido FARME biológicos previamente [n = 94 (71 %)].

En la semana 2 de la fase inicial abierta del estudio JIA-I, la respuesta ACR30 en AIJ en pacientes con AIJp fue del 45,03 %.

**Tabla 8: Variables primarias y secundarias de eficacia en pacientes con AIJp en la semana 44\* del estudio JIA-I (todos los valores  $p < 0,05$ )**

| Variable primaria<br>(controlada por<br>error de tipo I)                                    | Grupo de<br>tratamiento                                  | Tasa de aparición | Diferencia (%) respecto<br>a placebo<br>(IC del 95 %) |
|---|--|-------------------|---|
| Aparición de brotes   | Tofacitinib 5 mg<br>dos veces al día<br>(N = 67)         | 28 %              | -24,7 (-40,8; -8,5)                                   |
|   | Placebo<br>(N = 66)                                      | 53 %              |   |
| Variable<br>secundaria<br>(controlada por<br>error de tipo I)                               | Grupo de<br>tratamiento                                  | Tasa de respuesta | Diferencia (%) respecto<br>a placebo<br>(IC del 95 %) |
| AIJ ACR30   | Tofacitinib 5 mg<br>dos veces al día<br>(N = 67)         | 72 %              | 24,7 (8,50; 40,8)                                     |
|   | Placebo<br>(N = 66)                                      | 47 %              |   |
| AIJ ACR50   | Tofacitinib 5 mg<br>dos veces al día<br>(N = 67)         | 67 %              | 20,2 (3,72; 36,7)                                     |
|   | Placebo<br>(N = 66)                                      | 47 %              |   |
| AIJ ACR70   | Tofacitinib 5 mg<br>dos veces al día<br>(N = 67)         | 55 %              | 17,4 (0,65; 34,0)                                     |
|   | Placebo<br>(N = 66)                                      | 38 %              |   |
| Variable<br>secundaria<br>(controlada por<br>error de tipo I)                               | Grupo de<br>tratamiento                                  | Media de LS (SEM) | Diferencia (%) respecto<br>a placebo<br>(IC del 95 %) |
| Cambio desde el<br>inicio de la fase<br>doble ciego en el<br>índice de<br>discapacidad CHAQ | Tofacitinib 5 mg<br>dos veces al día<br>(N = 67; n = 46) | -0,11 (0,04)      | -0,11 (-0,22; -0,01)                                  |
|   | Placebo<br>(N = 66; n = 31)                              | 0,00 (0,04)       |   |

ACR = American College of Rheumatology; CHAQ = cuestionario de evaluación de la salud infantil (*Childhood Health Assessment Questionnaire*); IC = intervalo de confianza; AIJ = artritis idiopática juvenil; LS = mínimos cuadrados; n = número de pacientes con observaciones en la visita; N = número total de pacientes; SEM = error estándar de la media

\* La fase doble ciego de 26 semanas de duración abarca desde la semana 18 hasta la semana 44 y tras el día de la aleatorización.

Las variables de eficacia controladas por error de tipo I se analizan en el siguiente orden: Aparición del brote, AIJ ACR50, AIJ ACR30, AIJ ACR70, Índice de discapacidad CHAQ.

En la fase doble ciego, cada uno de los componentes de la respuesta ACR en AIJ mostró una mejoría superior desde el inicio de la fase abierta (día 1) en la semana 24 y la semana 44 para los pacientes con AIJp tratados con tofacitinib solución oral a dosis de 5 mg dos veces al día o a la dosis equivalente en función del peso dos veces al día en comparación con los que recibieron placebo en el Estudio JIA-I.

#### *Función física y calidad de vida relacionada con la salud*

Los cambios en la función física en el estudio JIA-I se midieron mediante el índice de discapacidad CHAQ. En la semana 44, el cambio medio con respecto al valor inicial de la fase doble ciego del índice de discapacidad CHAQ en pacientes con AIJcp fue significativamente menor en el grupo de tofacitinib 5 mg comprimidos recubiertos con película dos veces al día o la dosis equivalente en función del peso de tofacitinib solución oral dos veces al día en comparación con placebo (Tabla 8). El cambio medio con respecto al valor inicial de la fase doble ciego de los resultados del índice de

discapacidad CHAQ fue favorable para tofacitinib 5 mg dos veces al día en comparación con placebo en los subtipos de poliartritis FR+, poliartritis RF-, oligoartritis extendida y AIJ APs juvenil, y fue consistente con los de la población en general.

#### Datos de seguridad controlados a largo plazo en AR

El estudio ORAL Surveillance (A3921133) fue un estudio posautorización de seguridad a gran escala (N = 4 362), controlado con tratamiento activo y aleatorizado, de pacientes con artritis reumatoide de 50 años de edad y mayores y que presentaban al menos un factor de riesgo cardiovascular adicional (factores de riesgo cardiovascular definidos como: ser fumador, diagnóstico de hipertensión, diabetes mellitus, antecedentes familiares de enfermedad coronaria prematura, antecedentes de arteriopatía coronaria, incluidos antecedentes de procedimiento de revascularización, injerto de derivación coronaria (bypass arterial coronario), infarto de miocardio, paro cardíaco, angina inestable, síndrome coronario agudo y presencia de enfermedad extraarticular asociada a la artritis reumatoide, por ejemplo, nódulos, síndrome de Sjögren, anemia por enfermedad crónica y manifestaciones pulmonares). La mayoría (más del 90 %) de los pacientes que tomaban tofacitinib y que eran fumadores, actuales o lo fueron en el pasado, habían fumado durante más de 10 años y tenían una mediana de 35,0 y 39,0 años de tabaquismo, respectivamente. Los pacientes debían recibir una dosis estable de metotrexato al inicio del estudio; durante el estudio se permitió un ajuste de la dosis.

Los pacientes fueron aleatorizados a tofacitinib 10 mg dos veces al día, tofacitinib 5 mg dos veces al día o un inhibidor del TNF (el inhibidor del TNF fue etanercept 50 mg una vez a la semana o adalimumab 40 mg cada dos semanas) en una proporción 1:1:1 sin enmascaramiento. Las variables de eficacia primarias fueron neoplasias malignas, excluyendo el CPNM y acontecimientos cardiovasculares adversos mayores (MACE, por sus siglas en inglés); la incidencia acumulada y la evaluación estadística de las variables estaban enmascaradas. Se trata de un estudio basado en el seguimiento del número de acontecimientos que requiere al menos 1 500 pacientes seguidos hasta los 3 años. Tras la aparición de la señal dependiente de la dosis de acontecimientos de tromboembolismo venoso (TEV), el grupo de tratamiento de tofacitinib 10 mg dos veces al día se suspendió y los pacientes cambiaron a 5 mg dos veces al día. Para los pacientes del grupo de tratamiento de tofacitinib 10 mg dos veces al día, los datos recogidos antes y después del cambio de dosis se analizaron en el grupo de tratamiento aleatorizado original.

El estudio no cumplió el criterio de no inferioridad para la comparación primaria de las dosis combinadas de tofacitinib con el inhibidor del TNF, ya que el límite superior del IC del 95 % para el HR excedió el criterio de no inferioridad preespecificado de 1,8 para los MACE adjudicados y las neoplasias malignas adjudicadas excluyendo el CPNM.

Los resultados de MACE adjudicados, neoplasias malignas adjudicadas excluyendo el CPNM y otros acontecimientos seleccionados se proporcionan a continuación.

#### MACE (incluido infarto de miocardio) y tromboembolismo venoso (TEV)

Se observó un aumento del infarto de miocardio no mortal en pacientes tratados con tofacitinib en comparación con el inhibidor del TNF. Se observó un aumento dependiente de la dosis de acontecimientos de TEV en pacientes tratados con tofacitinib en comparación con inhibidores del TNF (ver las secciones 4.4 y 4.8).

**Tabla 9: Tasa de incidencia y cociente de riesgo de MACE, infarto de miocardio y tromboembolismo venoso**

|                                 | <b>Tofacitinib 5 mg<br/>dos veces al día</b> | <b>Tofacitinib 10 mg<br/>dos veces al día<sup>a</sup></b> | <b>Ambas dosis de<br/>tofacitinib<sup>b</sup></b> | <b>Inhibidor del<br/>TNF (iTNF)</b> |
|---------------------------------|--|---|---|-------------------------------------|
| <b>MACE<sup>c</sup></b>         |  |   |   |                                     |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY     | 0,91 (0,67; 1,21)                            | 1,05 (0,78; 1,38)   | 0,98 (0,79; 1,19)                                 | 0,73 (0,52; 1,01)                   |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF  | 1,24 (0,81; 1,91)                            | 1,43 (0,94; 2,18)   | 1,33 (0,91; 1,94)                                 |                                     |
| <b>IM mortal<sup>c</sup></b>    |  |   |   |                                     |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY     | 0,00 (0,00; 0,07)                            | 0,06 (0,01; 0,18)   | 0,03 (0,01; 0,09)                                 | 0,06 (0,01; 0,17)                   |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF  | 0,00 (0,00, Inf)                             | 1,03 (0,21; 5,11)   | 0,50 (0,10; 2,49)                                 |                                     |
| <b>IM no mortal<sup>c</sup></b> |  |   |   |                                     |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY     | 0,37 (0,22; 0,57)                            | 0,33 (0,19; 0,53)   | 0,35 (0,24; 0,48)                                 | 0,16 (0,07; 0,31)                   |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF  | 2,32 (1,02; 5,30)                            | 2,08 (0,89; 4,86)   | 2,20 (1,02; 4,75)                                 |                                     |
| <b>TEV<sup>d</sup></b>          |  |   |   |                                     |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY     | 0,33 (0,19; 0,53)                            | 0,70 (0,49; 0,99)   | 0,51 (0,38; 0,67)                                 | 0,20 (0,10; 0,37)                   |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF  | 1,66 (0,76; 3,63)                            | 3,52 (1,74; 7,12)   | 2,56 (1,30; 5,05)                                 |                                     |
| <b>EP<sup>d</sup></b>           |  |   |   |                                     |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY     | 0,17 (0,08; 0,33)                            | 0,50 (0,32; 0,74)   | 0,33 (0,23; 0,46)                                 | 0,06 (0,01; 0,17)                   |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF  | 2,93 (0,79; 10,83)                           | 8,26 (2,49; 27,43)  | 5,53 (1,70; 18,02)                                |                                     |
| <b>TVP<sup>d</sup></b>          |  |   |   |                                     |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY     | 0,21 (0,11; 0,38)                            | 0,31 (0,17; 0,51)   | 0,26 (0,17; 0,38)                                 | 0,14 (0,06; 0,29)                   |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF  | 1,54 (0,60; 3,97)                            | 2,21 (0,90; 5,43)   | 1,87 (0,81; 4,30)                                 |                                     |

<sup>a</sup> El grupo de tratamiento de tofacitinib 10 mg dos veces al día incluye datos de pacientes que cambiaron de tofacitinib 10 mg dos veces al día a tofacitinib 5 mg dos veces al día como resultado de una modificación del estudio.

<sup>b</sup> Tofacitinib combinado 5 mg dos veces al día y tofacitinib 10 mg dos veces al día.

<sup>c</sup> Según los acontecimientos que se produzcan durante el tratamiento o en los 60 días siguientes a su interrupción.

<sup>d</sup> Según los acontecimientos que se produzcan durante el tratamiento o en los 28 días siguientes a su interrupción.

Abreviaturas: MACE = acontecimientos cardiovasculares adversos mayores, IM = infarto de miocardio, TEV = tromboembolismo venoso, EP = embolismo pulmonar, TVP = trombosis venosa profunda, TNF = factor de necrosis tumoral, IR = tasa de incidencia, HR = cociente de riesgo, IC = intervalo de confianza, PY = pacientes-año, Inf = infinito

Se identificaron los siguientes factores predictivos para el desarrollo de IM (mortales y no mortales) utilizando un modelo de Cox multivariante con selección retrospectiva: edad  $\geq 65$  años, varones, tabaquismo, actual o anterior, antecedentes de diabetes y antecedentes de enfermedad coronaria (que incluye infarto de miocardio, cardiopatía coronaria, angina de pecho estable o procedimientos de arteria coronaria) (ver las secciones 4.4 y 4.8).

#### Neoplasias malignas

En pacientes tratados con tofacitinib en comparación con el inhibidor del TNF, se observó un aumento de las neoplasias malignas, excluido el CPNM, especialmente cáncer de pulmón, linfoma y un aumento de CPNM.

**Tabla 10: Tasa de incidencia y cociente de riesgo de neoplasias malignas<sup>a</sup>**

|   | Tofacitinib 5 mg<br>dos veces al día | Tofacitinib 10 mg<br>dos veces al día <sup>b</sup> | Ambas dosis de<br>tofacitinib <sup>c</sup> | Inhibidor del<br>TNF (iTNF) |
|---|--------------------------------------|--|--|-----------------------------|
| <b>Neoplasias malignas excepto CPNM</b> |                                      |  |  |                             |
| IR (IC del 95 %) por<br>100 PY          | 1,13 (0,87; 1,45)                    | 1,13 (0,86; 1,45)                                  | 1,13 (0,94; 1,35)                          | 0,77 (0,55; 1,04)           |
| HR (IC del 95 %)<br>frente a iTNF       | 1,47 (1,00; 2,18)                    | 1,48 (1,00; 2,19)                                  | 1,48 (1,04; 2,09)                          |                             |
| <b>Cáncer de pulmón</b>                 |                                      |  |  |                             |
| IR (IC del 95 %) por<br>100 PY          | 0,23 (0,12; 0,40)                    | 0,32 (0,18; 0,51)                                  | 0,28 (0,19; 0,39)                          | 0,13 (0,05; 0,26)           |
| HR (IC del 95 %)<br>frente a iTNF       | 1,84 (0,74; 4,62)                    | 2,50 (1,04; 6,02)                                  | 2,17 (0,95; 4,93)                          |                             |
| <b>Linfoma</b>                          |                                      |  |  |                             |
| IR (IC del 95 %) por<br>100 PY          | 0,07 (0,02; 0,18)                    | 0,11 (0,04; 0,24)                                  | 0,09 (0,04; 0,17)                          | 0,02 (0,00; 0,10)           |
| HR (IC del 95 %)<br>frente a iTNF       | 3,99 (0,45; 35,70)                   | 6,24 (0,75; 51,86)                                 | 5,09 (0,65; 39,78)                         |                             |
| <b>CPNM</b>                             |                                      |  |  |                             |
| IR (IC del 95 %) por<br>100 PY          | 0,61 (0,41; 0,86)                    | 0,69 (0,47; 0,96)                                  | 0,64 (0,50; 0,82)                          | 0,32 (0,18; 0,52)           |
| HR (IC del 95 %)<br>frente a iTNF       | 1,90 (1,04; 3,47)                    | 2,16 (1,19; 3,92)                                  | 2,02 (1,17; 3,50)                          |                             |

<sup>a</sup> Para neoplasias malignas excluido CPNM, cáncer de pulmón y linfoma, según los acontecimientos que ocurren durante el tratamiento o después de la interrupción del tratamiento hasta el final del estudio. Para CPNM, según los acontecimientos que ocurren durante el tratamiento o en los 28 días siguientes a la interrupción del tratamiento.

<sup>b</sup> El grupo de tratamiento de tofacitinib 10 mg dos veces al día incluye datos de pacientes que cambiaron de tofacitinib 10 mg dos veces al día a tofacitinib 5 mg dos veces al día como resultado de una modificación del estudio.

<sup>c</sup> Tofacitinib combinado 5 mg dos veces al día y tofacitinib 10 mg dos veces al día.

Abreviaturas: CPNM = cáncer de piel no melanoma, TNF = factor de necrosis tumoral, IR = tasa de incidencia, HR = cociente de riesgo, IC = intervalo de confianza, PY = pacientes-año

Se identificaron los siguientes factores predictivos para el desarrollo de neoplasias malignas, excluido el CPNM, mediante un modelo de Cox multivariante con selección retrospectiva: edad  $\geq 65$  años y tabaquismo actual o anterior (ver las secciones 4.4 y 4.8).

#### Mortalidad

Se observó un aumento de la mortalidad en pacientes tratados con tofacitinib en comparación con los inhibidores del TNF. La mortalidad se debió principalmente a acontecimientos cardiovasculares, infecciones y neoplasias malignas.

**Tabla 11: Tasa de incidencia y cociente de riesgo de mortalidad<sup>a</sup>**

|   | Tofacitinib<br>5 mg dos veces<br>al día | Tofacitinib<br>10 mg dos veces<br>al día <sup>b</sup> | Ambas dosis de<br>tofacitinib <sup>c</sup> | Inhibidor del<br>TNF<br>(iTNF) |
|---|---|---|--|--------------------------------|
| <b>Mortalidad<br/>(cualquier causa)</b> |   |   |  |                                |
| IR (IC del 95 %) por<br>100 PY          | 0,50 (0,33; 0,74)                       | 0,80 (0,57; 1,09)                                     | 0,65 (0,50, 0,82)                          | 0,34 (0,20;<br>0,54)           |
| HR (IC del 95 %)<br>frente a iTNF       | 1,49 (0,81; 2,74)                       | 2,37 (1,34; 4,18)                                     | 1,91 (1,12; 3,27)                          |                                |
| <b>Infecciones mortales</b>             |   |   |  |                                |
| IR (IC del 95 %) por<br>100 PY          | 0,08 (0,02; 0,20)                       | 0,18 (0,08; 0,35)                                     | 0,13 (0,07; 0,22)                          | 0,06 (0,01;<br>0,17)           |
| HR (IC del 95 %)<br>frente a iTNF       | 1,30 (0,29; 5,79)                       | 3,10 (0,84; 11,45)                                    | 2,17 (0,62; 7,62)                          |                                |
| <b>Acontecimientos CV<br/>mortales</b>  |   |   |  |                                |

|                                     | <b>Tofacitinib<br/>5 mg dos veces<br/>al día</b> | <b>Tofacitinib<br/>10 mg dos veces<br/>al día<sup>b</sup></b> | <b>Ambas dosis de<br/>tofacitinib<sup>c</sup></b> | <b>Inhibidor del<br/>TNF<br/>(iTNF)</b> |
|-------------------------------------|--|---|---|---|
| IR (IC del 95 %) por 100 PY         | 0,25 (0,13; 0,43)                                | 0,41 (0,25; 0,63)   | 0,33 (0,23; 0,46)                                 | 0,20 (0,10; 0,36)                       |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF      | 1,26 (0,55; 2,88)                                | 2,05 (0,96; 4,39)   | 1,65 (0,81; 3,34)                                 |   |
| <b>Neoplasias malignas mortales</b> |  |   |   |   |
| IR (IC del 95 %) por 100 PY         | 0,10 (0,03; 0,23)                                | 0,00 (0,00; 0,08)   | 0,05 (0,02; 0,12)                                 | 0,02 (0,00; 0,11)                       |
| HR (IC del 95 %) frente a iTNF      | 4,88 (0,57; 41,74)                               | 0 (0,00; Inf)   | 2,53 (0,30; 21,64)                                |   |

<sup>a</sup> Según los acontecimientos que ocurren durante el tratamiento o en los 28 días siguientes a la interrupción del tratamiento.

<sup>b</sup> El grupo de tratamiento de tofacitinib 10 mg dos veces al día incluye datos de pacientes que cambiaron de tofacitinib 10 mg dos veces al día a tofacitinib 5 mg dos veces al día como resultado de una modificación del estudio.

<sup>c</sup> Tofacitinib combinado 5 mg dos veces al día y tofacitinib 10 mg dos veces al día.

Abreviaturas: TNF = factor de necrosis tumoral, IR = tasa de incidencia, HR = cociente de riesgo, IC = intervalo de confianza, PY = pacientes-año, CV = cardiovascular, Inf = infinito

## 5.2 Propiedades farmacocinéticas

El perfil FC de tofacitinib se caracteriza por una absorción rápida (las concentraciones plasmáticas máximas se alcanzan de 0,5 a 1 hora), la eliminación rápida (la vida media es de ~3 horas) y un aumento de la exposición sistémica proporcional a la dosis. Las concentraciones en estado estacionario se alcanzan en 24-48 horas con una acumulación insignificante tras la administración dos veces al día.

### Absorción y distribución

Tofacitinib se absorbe bien, con una biodisponibilidad oral del 74 %. La administración de tofacitinib junto con una comida rica en grasas no dio lugar a cambios en el AUC mientras que la C<sub>max</sub> se redujo en un 32 %. En los estudios clínicos, tofacitinib se administró sin tener en cuenta las comidas.

Después de la administración por vía intravenosa, el volumen de distribución es de 87 l.

Aproximadamente el 40 % del tofacitinib circulante está unido a proteínas plasmáticas. Tofacitinib se une preferentemente a la albúmina y no parece que se una a la  $\alpha$ -1-glicoproteína ácida. Tofacitinib se distribuye por igual entre los glóbulos rojos y el plasma.

### Biotransformación y eliminación

Tofacitinib se elimina aproximadamente en un 70 % por metabolismo hepático y en un 30 % por excreción renal del medicamento original. El metabolismo de tofacitinib está mediado principalmente por el CYP3A4 con una contribución menor del CYP2C19. En un estudio en humanos con medicamento radiomarcado, más del 65 % de la radioactividad total circulante se debió al principio activo inalterado, mientras que el 35 % restante se atribuyó a 8 metabolitos, cada uno representando menos del 8 % de la radioactividad total. Todos los metabolitos se han encontrado en especies animales y se les prevé una potencia para la inhibición de JAK1/3 inferior a 10 veces la potencia de tofacitinib. No se detectó ningún indicio de conversión entre isómeros en las muestras humanas. La actividad farmacológica de tofacitinib se atribuye la molécula de origen. *In vitro*, tofacitinib es un sustrato para MDR1, pero no para la proteína asociada a la resistencia al cáncer de mama (BCRP), OATP1B1/1B3, u OCT1/2.

### Insuficiencia renal

Los sujetos con insuficiencia renal leve (aclaramiento de creatinina 50-80 ml/min), moderada (aclaramiento de creatinina 30-49 ml/min), y grave (aclaramiento de creatinina < 30 ml/min) tenían un AUC de un 37 %, 43 % y 123 % mayor, respectivamente, en comparación con los sujetos con una función renal normal (ver sección 4.2). En los sujetos con enfermedad renal terminal (ERT), la

contribución de la diálisis a la eliminación total de tofacitinib fue relativamente pequeña. Tras una dosis única de 10 mg, la media del AUC en sujetos con ERT según las concentraciones medidas en un día sin diálisis, fue aproximadamente un 40 % (intervalos de confianza del 90 %: 1,5 a 95 %) más alta en comparación con los sujetos con una función renal normal. En los estudios clínicos, tofacitinib no se evaluó en pacientes con valores iniciales de aclaramiento de creatinina inferiores a 40 ml/min (estimados con la fórmula Cockcroft-Gault) (ver sección 4.2).

#### Insuficiencia hepática

Los sujetos con insuficiencia hepática leve (Child-Pugh A) y moderada (Child-Pugh B) tuvieron un aumento del AUC del 3 % y 65 %, respectivamente, en comparación con los sujetos con una función hepática normal. En los estudios clínicos, tofacitinib no fue evaluado en sujetos con insuficiencia hepática grave (Child-Pugh C) (ver las secciones 4.2 y 4.4), ni en pacientes que dieron positivo para la hepatitis B o C.

#### Interacciones

Tofacitinib no es un inhibidor ni inductor de CYP (CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6 y CYP3A4) y no es un inhibidor de UGT (UGT1A1, UGT1A4, UGT1A6, UGT1A9 y UGT2B7). Tofacitinib no es un inhibidor de MDR1, OATP1B1/1B3, OCT2, OAT1/3 o MRP a concentraciones clínicamente significativas.

#### *Farmacocinética en pacientes pediátricos con artritis idiopática juvenil*

El análisis farmacocinético poblacional basado en los resultados de tofacitinib 5 mg comprimidos recubiertos con película dos veces al día y la dosis equivalente en función del peso de tofacitinib solución oral dos veces al día mostró que tanto el aclaramiento como el volumen de distribución de tofacitinib disminuyeron con la disminución del peso corporal en los pacientes con AIJ. Los datos disponibles indicaron que no hubo diferencias clínicamente relevantes en la exposición a tofacitinib (AUC), en función de la edad, raza, sexo, tipo de paciente o gravedad inicial de la enfermedad. Se estimó que la variabilidad entre sujetos (% coeficiente de variación) en el AUC era aproximadamente del 24 %.

### **5.3 Datos preclínicos sobre seguridad**

En los estudios preclínicos, se observaron efectos en los sistemas hematopoyético e inmunitario que se atribuyeron a las propiedades farmacológicas (inhibición de JAK) de tofacitinib. Se observaron efectos secundarios debidos a la inmunosupresión, como infecciones bacterianas o virales y linfoma a dosis clínicamente relevantes. Se observó linfoma en 3 de los 8 monos adultos a 6 o 3 veces la exposición clínica de tofacitinib (AUC libre en humanos a una dosis de 5 mg o 10 mg dos veces al día), y en ninguno de los 14 monos jóvenes a 5 o 2,5 veces la exposición clínica de 5 mg o 10 mg dos veces al día. La exposición en monos a la concentración sin efecto adverso observado (NOAEL, por sus siglas en inglés) para la aparición de linfomas, fue aproximadamente 1 o 0,5 veces la exposición clínica de 5 mg o 10 mg dos veces al día. Otros hallazgos a dosis superiores a la exposición en humanos incluyen efectos sobre los sistemas hepático y gastrointestinal.

Tofacitinib no es mutagénico o genotóxico según los resultados de una serie de pruebas *in vitro* e *in vivo* de mutaciones génicas y aberraciones cromosómicas.

El potencial carcinogénico de tofacitinib se evaluó en estudios de carcinogenicidad de 6 meses en ratones transgénicos rasH2 y de 2 años en ratas. Tofacitinib no fue carcinogénico en ratones con exposiciones de hasta 38 o 19 veces el nivel de exposición clínica de 5 mg o 10 mg dos veces al día. Se observaron tumores de células intersticiales testiculares (células de Leydig) benignos en ratas: los tumores de células de Leydig benignos en ratas no están relacionados con un riesgo de tumores de células de Leydig en los seres humanos. Se observaron hibernomas (neoplasia maligna del tejido adiposo pardo) en ratas hembra con exposiciones mayores o iguales a 83 o 41 veces la exposición clínica de 5 mg o 10 mg dos veces al día. Se observaron timomas benignos en ratas hembra a 187 o 94 veces el nivel de exposición clínica de 5 mg o 10 mg dos veces al día.

Se ha demostrado que tofacitinib es teratogénico en ratas y conejos, y que tiene efectos sobre la fertilidad en las ratas hembra (menores tasas de embarazo; disminución en el número de cuerpos lúteos, lugares de implantación y fetos viables; y un aumento de las reabsorciones tempranas), el parto y el desarrollo peri/posnatal. Tofacitinib no tuvo efectos sobre la fertilidad masculina, la motilidad del esperma o la concentración de espermatozoides. Tofacitinib se excreta en la leche de ratas lactantes a concentraciones aproximadamente 2 veces las del suero de 1 a 8 horas después de la dosis. En estudios realizados en ratas y monos jóvenes, no hubo efectos relacionados con tofacitinib en el desarrollo óseo ni en machos ni hembras, con exposiciones similares a las alcanzadas con las dosis autorizadas en el ser humano.

No se observaron hallazgos relacionados con tofacitinib en estudios con animales jóvenes que indiquen una mayor sensibilidad de las poblaciones pediátricas en comparación con los adultos. En el estudio de fertilidad en ratas jóvenes, no hubo evidencia de toxicidad para el desarrollo, no hubo efectos sobre la maduración sexual y no se observó evidencia de toxicidad reproductiva (apareamiento y fertilidad) después de la madurez sexual. En estudios de ratas juveniles de 1 mes y monos juveniles de 39 semanas, se observaron efectos relacionados con tofacitinib sobre parámetros inmunológicos y hematológicos consistentes con la inhibición de JAK1/3 y JAK2. Estos efectos fueron reversibles y consistentes con los observados también en animales adultos con exposiciones similares.

## **6. DATOS FARMACÉUTICOS**

### **6.1 Lista de excipientes**

Aroma de uva [que contiene propilenglicol (E1520), glicerina (E422) y aromas naturales]  
Ácido clorhídrico  
Ácido láctico (E270)  
Agua purificada  
Benzoato de sodio (E211)  
Sucralosa (E955)  
Xilitol (E967)

### **6.2 Incompatibilidades**

No procede.

### **6.3 Periodo de validez**

2 años.

#### Periodo de validez tras la primera apertura

Debe desecharse transcurridos 60 días desde la primera apertura.

### **6.4 Precauciones especiales de conservación**

Este medicamento no requiere ninguna temperatura especial de conservación.

Conservar en el frasco y en el embalaje original para protegerlo de la luz.

Para las condiciones de conservación tras la primera apertura del medicamento, ver sección 6.3.

## **6.5 Naturaleza y contenido del envase**

Frascos de HDPE de 250 ml de color blanco que contienen 240 ml de solución oral con un cierre de polipropileno a prueba de niños con revestimiento de PP con una cápsula de aluminio sellada por termo-inducción y una jeringa dosificadora oral de 5 ml con graduaciones de 3,2 ml, 4 ml y 5 ml.

El sistema de cierre del envase también incluye un adaptador a presión (PIBA, por sus siglas en inglés) de polietileno de baja densidad (LDPE, por sus siglas en inglés).

Tamaño del envase: cada envase contiene un frasco, un adaptador del frasco a presión y una jeringa dosificadora oral.

## **6.6 Precauciones especiales de eliminación**

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.

## **7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Pfizer Europe MA EEIG  
Boulevard de la Plaine 17  
1050 Bruxelles  
Bélgica

## **8. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

EU/1/17/1178/015

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

Fecha de la primera autorización: 22/marzo/2017

Fecha de la última renovación: 04/marzo/2022

## **10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO**

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(S) RESPONSABLE(S) 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(S) RESPONSABLE(S) DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES**

Nombre y dirección del (de los) fabricante(s) responsable(s) de la liberación de los lotes

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH  
Mooswaldallee 1  
79108 Freiburg Im Breisgau  
Alemania

Pfizer Service Company BV  
Hermeslaan 11  
1932 Zaventem  
Bélgica

El prospecto impreso del medicamento debe especificar el nombre y dirección del fabricante responsable de la liberación del lote en cuestión.

## **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 (IPSSs)**

Los requerimientos para la presentación de los IPSSs 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 cualquier actualización posterior 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).
- **Medidas adicionales de minimización de riesgos**

Antes del lanzamiento de XELJANZ en cada estado miembro, el TAC deberá acordar con la autoridad nacional competente el contenido y el formato del programa informativo sobre seguridad, incluyendo las vías de comunicación, modalidades de distribución y cualquier otro aspecto del programa. El TAC

debe garantizar que en los estados miembros donde XELJANZ se comercialice, se proporcionen materiales informativos sobre seguridad a los profesionales sanitarios que tengan la intención de recetar XELJANZ.

El objetivo principal del programa es incrementar el conocimiento sobre los riesgos del medicamento, concretamente en cuanto a infecciones graves, tromboembolismo venoso (trombosis venosa profunda [TVP] y embolia pulmonar [EP]), riesgo cardiovascular (excepto infarto de miocardio [IM]), IM, herpes zóster, tuberculosis (TB) y otras infecciones oportunistas, neoplasias malignas (incluidos linfoma y cáncer de pulmón), perforaciones gastrointestinales, enfermedad pulmonar intersticial y alteraciones en las pruebas analíticas.

El TAC debe garantizar que en los estados miembros donde XELJANZ se comercialice, todos los profesionales sanitarios y pacientes/cuidadores que vayan a prescribir o utilizar XELJANZ, dispongan de acceso a/se les proporcione, la siguiente documentación relativa a materiales informativos sobre seguridad:

- Materiales informativos sobre seguridad para el profesional sanitario
- Materiales informativos sobre seguridad para el paciente
- **Los materiales informativos sobre seguridad para el profesional sanitario** deberán incluir:
  - Ficha Técnica.
  - Guía para el profesional sanitario.
  - Lista de comprobación (*checklist*) para el prescriptor.
  - Tarjeta de información para el paciente.
  - Referencia a la página web donde se encuentran los materiales informativos sobre seguridad y la tarjeta de información para el paciente.
- **La guía para el profesional sanitario** deberá incluir los siguientes elementos clave:
  - Información relevante de los aspectos de seguridad recogidos en las medidas adicionales de minimización de riesgos (aRMM, por sus siglas en inglés) (por ejemplo, gravedad, intensidad, frecuencia, tiempo hasta la aparición, reversibilidad de las reacciones adversas cuando aplique).
  - Información detallada de la población con mayor riesgo para los aspectos de seguridad recogidos en las aRMM (es decir, contraindicaciones, factores de riesgo, incremento del riesgo por interacciones con ciertos medicamentos).
  - Información detallada de la población con mayor riesgo de TEV, riesgo cardiovascular incluyendo IM y neoplasias malignas (incluidos linfoma y cáncer de pulmón).
  - Información detallada sobre el uso de XELJANZ en pacientes de 65 años de edad y mayores, incluyendo información sobre los riesgos específicos en esta población (por ejemplo, infecciones graves, infarto de miocardio, neoplasias malignas, mortalidad por cualquier causa), e información detallada sobre cómo minimizar los riesgos de tofacitinib en pacientes de 65 años de edad y mayores en la práctica clínica, es decir, la recomendación de que tofacitinib solo se debe utilizar en pacientes de 65 años de edad y mayores si no se dispone de alternativas de tratamiento adecuadas.
  - Información detallada sobre cómo minimizar los aspectos de seguridad recogidos en las aRMM a través de la monitorización y manejo adecuados (es decir, quién puede recibir el medicamento, qué hacer, qué no hacer y quién estaría principalmente implicado en función de cada situación, como por ejemplo cuándo limitar o suspender la prescripción/administración, cómo administrar el medicamento, cuándo incrementar/reducir la dosis de acuerdo a los parámetros analíticos, signos y síntomas).
  - Información detallada sobre cómo minimizar los riesgos de TEV, riesgo cardiovascular incluyendo IM y neoplasias malignas (incluidos linfoma, cáncer de pulmón y CPNM) en la práctica clínica, es decir:
    - TEV: tofacitinib se debe utilizar con precaución en pacientes con factores de riesgo conocidos de TEV;
    - MACE e IM: en pacientes de 65 años de edad y mayores, pacientes fumadores por largo tiempo, actualmente o en el pasado, y pacientes con antecedentes de enfermedad cardiovascular aterosclerótica u otros factores de riesgo

- cardiovascular, tofacitinib solo se debe utilizar si no se dispone de alternativas de tratamiento adecuadas;
- neoplasias malignas: en pacientes de 65 años de edad y mayores, pacientes fumadores por largo tiempo, actualmente o en el pasado, y pacientes con otros factores de riesgo de neoplasia maligna (por ejemplo, pacientes con presencia o antecedentes de neoplasias malignas distintas a un cáncer de piel no melanoma tratado con éxito), tofacitinib solo se debe utilizar si no se dispone de alternativas de tratamiento adecuadas;
- posología del tratamiento de mantenimiento de CU: tofacitinib 10 mg dos veces al día no está recomendado para el tratamiento de mantenimiento en pacientes con CU con factores de riesgo conocidos de TEV, MACE y neoplasia maligna, a menos que no haya un tratamiento alternativo adecuado disponible.
- Mensaje clave a comunicar en el asesoramiento a los pacientes.
- Instrucciones sobre cómo manejar posibles reacciones adversas.
- Información sobre los registros BSRBR, ARTIS, RABBIT, BIODABASER, registros en CU y registros en artritis idiopática juvenil de curso poliarticular (AIJcp) y artritis psoriásica juvenil y la importancia de contribuir a los mismos.
- El programa de vacunación tiene que estar completado antes de empezar el tratamiento ya que se recomienda que no se administren vacunas de microorganismos vivos simultáneamente con tofacitinib.
- **La lista de comprobación (checklist) para el prescriptor** deberá incluir los siguientes mensajes clave:
  - Listas de las pruebas analíticas realizadas durante la revisión inicial y el mantenimiento del paciente.
  - El programa de vacunación tiene que estar completado antes de empezar el tratamiento.
  - Una referencia específica al hecho de que el paciente ha sido informado y entiende que tofacitinib está contraindicado durante el embarazo y la lactancia, y que las mujeres en edad fértil deben usar un anticonceptivo efectivo durante el tratamiento con tofacitinib y al menos durante 4 semanas después de la última dosis.
  - Que el riesgo y el beneficio de tofacitinib debe comentarse con el paciente, y que la tarjeta de información para el paciente debe entregarse y comentarse con el paciente.
  - Comorbilidades relevantes para las que se aconseja precaución cuando XELJANZ se administra, y condiciones en las que XELJANZ no se debe administrar.
  - Directrices para minimizar el riesgo de acontecimientos cardiovasculares incluyendo IM y neoplasias malignas (incluidos linfoma, cáncer de pulmón y CPNM), es decir:
    - MACE e IM: en pacientes de 65 años de edad y mayores, pacientes fumadores por largo tiempo, actualmente o en el pasado, y pacientes con antecedentes de enfermedad cardiovascular aterosclerótica u otros factores de riesgo cardiovascular, tofacitinib solo se debe utilizar si no se dispone de alternativas de tratamiento adecuadas;
    - neoplasias malignas: en pacientes de 65 años de edad y mayores, pacientes fumadores por largo tiempo, actualmente o en el pasado, y pacientes con otros factores de riesgo de neoplasia maligna (por ejemplo, pacientes con presencia o antecedentes de neoplasias malignas distintas a un cáncer de piel no melanoma tratado con éxito), tofacitinib solo se debe utilizar si no se dispone de alternativas de tratamiento adecuadas;
    - directrices relativas a que en pacientes de 65 años de edad y mayores tofacitinib solo se debe utilizar si no se dispone de alternativas de tratamiento adecuadas.
  - Lista de medicación concomitante que no es compatible con el tratamiento con XELJANZ.
  - La necesidad de comentar con los pacientes los riesgos asociados con el uso de XELJANZ, concretamente en lo que se refiere a mortalidad por cualquier causa, infecciones, tromboembolismo venoso (trombosis venosa profunda [TVP] y embolia pulmonar [EP]), riesgo cardiovascular (excepto IM), IM, herpes zóster, tuberculosis (TB) y otras infecciones oportunistas, neoplasias malignas (incluidos linfoma y cáncer de

pulmón), perforaciones gastrointestinales, enfermedad pulmonar intersticial y alteraciones en las pruebas analíticas.

- La necesidad de monitorizar cualquier signo y síntoma, así como las alteraciones en las pruebas analíticas para una identificación temprana de los riesgos anteriormente mencionados.
- **La tarjeta de información para el paciente** deberá incluir los siguientes mensajes clave:
  - Un mensaje de advertencia para los profesionales sanitarios que puedan tratar al paciente en cualquier momento, incluyendo situaciones de urgencia, en la que se indique que el paciente está siendo tratado con XELJANZ.
  - Que el tratamiento con XELJANZ puede aumentar el riesgo de infecciones, neoplasias malignas (incluidos cáncer de pulmón y linfoma) y de cáncer de piel no melanoma.
  - Que los pacientes deben informar a los profesionales sanitarios si están planificando alguna vacunación o un embarazo.
  - Signos o síntomas de los siguientes aspectos de seguridad y/o cuándo consultar a un profesional sanitario: infecciones, tromboembolismo venoso (trombosis venosa profunda [TVP] y embolia pulmonar [EP]), infarto de miocardio (IM), reactivación del herpes zóster, neoplasias malignas (incluidos cáncer de pulmón y linfoma), cáncer de piel no melanoma, aumento de las transaminasas y potencial para una lesión hepática inducida por fármacos, perforación gastrointestinal, enfermedad pulmonar intersticial, incremento de la inmunosupresión cuando se utiliza en combinación con medicamentos biológicos y con inmunosupresores incluyendo agentes que disminuyen los linfocitos B, riesgo aumentado de reacciones adversas cuando XELJANZ se administra en combinación con MTX, efectos sobre el embarazo y el feto, uso durante la lactancia, efectos sobre la eficacia de la vacunación y el uso de vacunas de microorganismos vivos/atenuados.
  - Que los pacientes mayores de 65 años solo deben utilizar tofacitinib si no se dispone de alternativas de tratamiento adecuadas.
  - Datos de contacto del médico prescriptor.
- **El repositorio electrónico** deberá incluir:
  - Los materiales informativos sobre seguridad en formato digital.
  - La tarjeta de información para el paciente en formato digital.
- **Los materiales informativos sobre seguridad para el paciente** deberán incluir:
  - El prospecto de información para el paciente.
  - La tarjeta de información para el paciente.
  - Instrucciones de uso

**ANEXO III**  
**ETIQUETADO Y PROSPECTO**

**A. ETIQUETADO**

**INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR  
ENVASE PARA BLÍSTERES DE 5 MG**

**1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO**

XELJANZ 5 mg comprimidos recubiertos con película  
tofacitinib

**2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)**

Cada comprimido contiene 5 mg de tofacitinib (como citrato de tofacitinib).

**3. LISTA DE EXCIPIENTES**

Otros componentes incluyen lactosa. Para mayor información consultar el prospecto.

**4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE**

56 comprimidos recubiertos con película  
112 comprimidos recubiertos con película  
182 comprimidos recubiertos con película

**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**

EXP

**9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la humedad.

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

**11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Pfizer Europe MA EEIG  
Boulevard de la Plaine 17  
1050 Bruxelles  
Bélgica

**12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

EU/1/17/1178/003 56 comprimidos recubiertos con película  
EU/1/17/1178/004 182 comprimidos recubiertos con película  
EU/1/17/1178/014 112 comprimidos recubiertos con película

**13. NÚMERO DE LOTE**

Lot

**14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN**

**15. INSTRUCCIONES DE USO**

**16. INFORMACIÓN EN BRAILLE**

XELJANZ 5 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 PARA COMPRIMIDOS DE 5 MG**

**1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO**

XELJANZ 5 mg comprimidos  
tofacitinib

**2. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Pfizer Europe MA EEIG (en forma de logo del titular de la autorización de comercialización)

**3. FECHA DE CADUCIDAD**

EXP

**4. NÚMERO DE LOTE**

Lot

**5. OTROS**

Lun, Mar, Mie, Jue, Vie, Sab, Dom

**INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR****ETIQUETA DEL ACONDICIONAMIENTO PRIMARIO DE LOS FRASCOS DE 5 MG****1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO**

XELJANZ 5 mg comprimidos recubiertos con película  
tofacitinib

**2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)**

Cada comprimido contiene 5 mg de tofacitinib (como citrato de tofacitinib).

**3. LISTA DE EXCIPIENTES**

Otros componentes incluyen lactosa. Para mayor información consultar el prospecto.

**4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE**

60 comprimidos recubiertos con película  
180 comprimidos recubiertos con película

**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**

No tragar el desecante.

**8. FECHA DE CADUCIDAD**

EXP

**9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la humedad.

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

**11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Pfizer Europe MA EEIG  
Boulevard de la Plaine 17  
1050 Bruxelles  
Bélgica

**12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

EU/1/17/1178/001 60 comprimidos recubiertos con película  
EU/1/17/1178/002 180 comprimidos recubiertos con película

**13. NÚMERO DE LOTE**

Lot

**14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN**

**15. INSTRUCCIONES DE USO**

**16. INFORMACIÓN EN BRAILLE**

XELJANZ 5 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 EMBALAJE EXTERIOR****ENVASE PARA BLÍSTERES DE 10 MG****1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO**

XELJANZ 10 mg comprimidos recubiertos con película  
tofacitinib

**2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)**

Cada comprimido contiene 10 mg de tofacitinib (como citrato de tofacitinib).

**3. LISTA DE EXCIPIENTES**

Otros componentes incluyen lactosa. Para mayor información consultar el prospecto.

**4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE**

56 comprimidos recubiertos con película  
112 comprimidos recubiertos con película  
182 comprimidos recubiertos con película

**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**

EXP

**9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la humedad.

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

**11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Pfizer Europe MA EEIG  
Boulevard de la Plaine 17  
1050 Bruxelles  
Bélgica

**12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

EU/1/17/1178/007 56 comprimidos recubiertos con película  
EU/1/17/1178/008 112 comprimidos recubiertos con película  
EU/1/17/1178/009 182 comprimidos recubiertos con película

**13. NÚMERO DE LOTE**

Lot

**14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN**

**15. INSTRUCCIONES DE USO**

**16. INFORMACIÓN EN BRAILLE**

XELJANZ 10 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 PARA COMPRIMIDOS DE 10 MG**

**1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO**

XELJANZ 10 mg comprimidos  
tofacitinib

**2. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Pfizer Europe MA EEIG (en forma de logo del titular de la autorización de comercialización)

**3. FECHA DE CADUCIDAD**

EXP

**4. NÚMERO DE LOTE**

Lot

**5. OTROS**

Lun, Mar, Mie, Jue, Vie, Sab, Dom

**INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR****ETIQUETA DEL ACONDICIONAMIENTO PRIMARIO DE LOS FRASCOS DE 10 MG****1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO**

XELJANZ 10 mg comprimidos recubiertos con película  
tofacitinib

**2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)**

Cada comprimido contiene 10 mg de tofacitinib (como citrato de tofacitinib).

**3. LISTA DE EXCIPIENTES**

Otros componentes incluyen lactosa. Para mayor información consultar el prospecto.

**4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE**

60 comprimidos recubiertos con película  
180 comprimidos recubiertos con película

**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**

No tragar el desecante.

**8. FECHA DE CADUCIDAD**

EXP

**9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la humedad.

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

**11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Pfizer Europe MA EEIG  
Boulevard de la Plaine 17  
1050 Bruxelles  
Bélgica

**12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

EU/1/17/1178/005 60 comprimidos recubiertos con película  
EU/1/17/1178/006 180 comprimidos recubiertos con película

**13. NÚMERO DE LOTE**

Lot

**14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN**

**15. INSTRUCCIONES DE USO**

**16. INFORMACIÓN EN BRAILLE**

XELJANZ 10 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 EMBALAJE EXTERIOR****ENVASE PARA BLÍSTERES DE 11 MG****1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO**

XELJANZ 11 mg comprimidos de liberación prolongada  
tofacitinib

**2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)**

Cada comprimido de liberación prolongada contiene 11 mg de tofacitinib (como citrato de tofacitinib).

**3. LISTA DE EXCIPIENTES**

Otros componentes incluyen sorbitol (E420). Para mayor información consultar el prospecto.

**4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE**

28 comprimidos de liberación prolongada  
91 comprimidos de liberación prolongada

**5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN**

Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

Vía oral.

No triturar, partir ni masticar

**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**

Una vez al día

**8. FECHA DE CADUCIDAD**

EXP

**9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la humedad.

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

**11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Pfizer Europe MA EEIG  
Boulevard de la Plaine 17  
1050 Bruxelles  
Bélgica

**12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

EU/1/17/1178/012 28 comprimidos de liberación prolongada  
EU/1/17/1178/013 91 comprimidos de liberación prolongada

**13. NÚMERO DE LOTE**

Lot

**14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN**

**15. INSTRUCCIONES DE USO**

**16. INFORMACIÓN EN BRAILLE**

XELJANZ 11 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 PARA COMPRIMIDOS DE 11 MG**

**1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO**

XELJANZ 11 mg comprimidos de liberación prolongada  
tofacitinib

**2. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Pfizer Europe MA EEIG (en forma de logo del titular de la autorización de comercialización)

**3. FECHA DE CADUCIDAD**

EXP

**4. NÚMERO DE LOTE**

Lot

**5. OTROS**

Lun, Mar, Mie, Jue, Vie, Sab, Dom

**INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR****ETIQUETA DEL ACONDICIONAMIENTO PRIMARIO DE LOS FRASCOS DE 11 MG****1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO**

XELJANZ 11 mg comprimidos de liberación prolongada  
tofacitinib

**2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)**

Cada comprimido de liberación prolongada contiene 11 mg de tofacitinib (como citrato de tofacitinib).

**3. LISTA DE EXCIPIENTES**

Otros componentes incluyen sorbitol (E420). Para mayor información consultar el prospecto.

**4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE**

30 comprimidos de liberación prolongada  
90 comprimidos de liberación prolongada  
2 desecantes de gel de sílice

**5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN**

Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

Vía oral.

No triturar, partir ni masticar.

**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**

Una vez al día

No tragarse el desecante.

**8. FECHA DE CADUCIDAD**

EXP

**9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la humedad.

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

**11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Pfizer Europe MA EEIG  
Boulevard de la Plaine 17  
1050 Bruxelles  
Bélgica

**12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

EU/1/17/1178/010 30 comprimidos de liberación prolongada  
EU/1/17/1178/011 90 comprimidos de liberación prolongada

**13. NÚMERO DE LOTE**

Lot

**14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN**

**15. INSTRUCCIONES DE USO**

**16. INFORMACIÓN EN BRAILLE**

XELJANZ 11 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 EMBALAJE EXTERIOR  
ENVASE PARA EL FRASCO**

**1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO**

XELJANZ 1 mg/ml solución oral  
tofacitinib

**2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)**

Cada ml de solución oral contiene 1 mg de tofacitinib (como citrato de tofacitinib).

**3. LISTA DE EXCIPIENTES**

Contiene propilenglicol (E1520), benzoato de sodio (E211). Para mayor información consultar el prospecto.

**4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE**

240 ml de solución oral  
Un frasco de solución oral, un adaptador del frasco a presión y una jeringa dosificadora oral

**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**

EXP  
Desechar transcurridos 60 días desde la primera apertura  
Fecha de apertura:

**9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

Conservar en el frasco y 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**

**11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Pfizer Europe MA EEIG  
Boulevard de la Plaine 17  
1050 Bruxelles  
Bélgica

**12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

EU/1/17/1178/015

**13. NÚMERO DE LOTE**

Lot

**14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN**

**15. INSTRUCCIONES DE USO**

**16. INFORMACIÓN EN BRAILLE**

XELJANZ 1 mg/ml

**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 EMBALAJE INTERIOR****ETIQUETA DEL FRASCO****1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO**

XELJANZ 1 mg/ml solución oral  
tofacitinib

**2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)**

Cada ml de solución oral contiene 1 mg de tofacitinib (como citrato de tofacitinib).

**3. LISTA DE EXCIPIENTES**

Contiene propilenglicol (E1520), benzoato de sodio (E211). Para mayor información consultar el prospecto.

**4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE**

240 ml de solución oral

Un frasco de solución oral, un adaptador del frasco a presión y una jeringa dosificadora oral

**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**

EXP

Desechar transcurridos 60 días desde la primera apertura

Fecha de apertura:

**9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

Conservar en el frasco y 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**

**11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Pfizer Europe MA EEIG  
Boulevard de la Plaine 17  
1050 Bruxelles  
Bélgica

**12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

EU/1/17/1178/015

**13. NÚMERO DE LOTE**

Lot

**14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN**

**15. INSTRUCCIONES DE USO**

**16. INFORMACIÓN EN BRAILLE**

Se acepta la justificación para no incluir la información en Braille.

**17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D**

**18. IDENTIFICADOR ÚNICO - INFORMACIÓN EN CARACTERES VISUALES**

## **B. PROSPECTO**

**Prospecto: información para el paciente**  
**XELJANZ 5 mg comprimidos recubiertos con película**  
**XELJANZ 10 mg comprimidos recubiertos con película**  
tofacitinib

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

Además de este prospecto, su médico también le dará una tarjeta de información para el paciente, que contiene importante información de seguridad que necesita conocer antes de tomar XELJANZ y durante el tratamiento con XELJANZ. Mantenga esta tarjeta de información para el paciente con usted.

### **Contenido del prospecto**

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

### **1. Qué es XELJANZ y para qué se utiliza**

XELJANZ es un medicamento que contiene el principio activo tofacitinib.

XELJANZ se utiliza para el tratamiento de las siguientes enfermedades inflamatorias:

- artritis reumatoide
- artritis psoriásica
- colitis ulcerosa
- espondilitis anquilosante
- artritis idiopática juvenil de curso poliarticular y artritis psoriásica juvenil

#### **Artritis reumatoide**

XELJANZ se utiliza para el tratamiento de pacientes adultos con artritis reumatoide activa de moderada a grave, una enfermedad de larga duración que principalmente produce dolor e inflamación de las articulaciones.

XELJANZ se utiliza en combinación con metotrexato cuando el tratamiento previo para la artritis reumatoide no ha sido eficaz o no fue bien tolerado. XELJANZ también se puede tomar como único medicamento en aquellos casos en los que el tratamiento con metotrexato no se tolera o no está recomendado.

Se ha demostrado que XELJANZ reduce el dolor y la hinchazón de las articulaciones y mejora la capacidad de realizar las actividades diarias cuando se administra solo o junto con metotrexato.

#### **Artritis psoriásica**

XELJANZ se utiliza para tratar a pacientes adultos con una afección llamada artritis psoriásica. Esta afección es una enfermedad inflamatoria de las articulaciones, a menudo acompañada de psoriasis. Si tiene artritis psoriásica activa, primero se le administrará otro medicamento para tratar su artritis

psoriásica. Si no responde lo suficientemente bien o no tolera el medicamento, se le puede administrar XELJANZ para reducir los signos y síntomas de la artritis psoriásica activa y mejorar la capacidad de realizar actividades diarias.

XELJANZ se utiliza junto con metotrexato para tratar a pacientes adultos con artritis psoriásica activa.

### **Espondilitis anquilosante**

XELJANZ se utiliza para tratar una afección llamada espondilitis anquilosante. Esta afección es una enfermedad inflamatoria de la columna.

Si tiene espondilitis anquilosante, es posible que primero se le administren otros medicamentos. Si no responde lo suficientemente bien a estos medicamentos, se le administrará XELJANZ. XELJANZ puede ayudar a reducir el dolor de espalda y mejorar la función física. Estos efectos pueden facilitar sus actividades diarias normales y mejorar así su calidad de vida.

### **Colitis ulcerosa**

La colitis ulcerosa es una enfermedad inflamatoria del intestino grueso. XELJANZ se utiliza en pacientes adultos para reducir los signos y síntomas de la colitis ulcerosa si no ha respondido lo suficientemente bien o ha sido intolerante al tratamiento previo de la colitis ulcerosa.

### **Artritis idiopática juvenil de curso poliarticular y artritis psoriásica juvenil**

XELJANZ se utiliza para el tratamiento de la artritis idiopática juvenil poliarticular activa, una enfermedad de larga duración que principalmente produce dolor e inflamación de las articulaciones en pacientes de 2 años de edad y mayores.

XELJANZ también se utiliza para el tratamiento de la artritis psoriásica juvenil, una afección que es una enfermedad inflamatoria de las articulaciones, a menudo acompañada de psoriasis, en pacientes de 2 años de edad y mayores.

XELJANZ se puede utilizar en combinación con metotrexato cuando el tratamiento previo para la artritis idiopática juvenil poliarticular o para la artritis psoriásica juvenil no ha sido eficaz o no fue bien tolerado. XELJANZ también se puede tomar como único medicamento en aquellos casos en los que el tratamiento con metotrexato no se tolera o no está recomendado.

## **2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar XELJANZ**

### **No tome XELJANZ**

- si es alérgico al tofacitinib o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6)
- si tiene una infección grave como infección de la sangre o tuberculosis activa
- si se le ha informado de que tiene problemas de hígado graves, como cirrosis (cicatrices en el hígado)
- si está embarazada o en periodo de lactancia

Por favor, contacte con su médico si tiene dudas sobre alguno de los puntos anteriores.

### **Advertencias y precauciones**

#### **Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar XELJANZ:**

- si cree que tiene una infección o tiene **síntomas de una infección** como fiebre, sudoración, escalofríos, dolores musculares, tos, dificultad para respirar, aparición de flemas o cambios en las flemas, pérdida de peso, piel caliente, roja o dolorida o llagas en el cuerpo, dificultad o dolor al tragar, diarrea o dolor de estómago, ardor al orinar u orina con más frecuencia de lo normal, o se siente muy cansado
- si padece alguna **enfermedad que aumente la probabilidad de infección** (por ejemplo, diabetes, VIH/SIDA o un sistema inmunitario débil)
- si padece **algún tipo de infección**, está recibiendo tratamiento para alguna infección, o si padece infecciones que vuelven a aparecer. Informe a su médico inmediatamente si no se siente bien.

XELJANZ puede reducir la capacidad del cuerpo para responder a las infecciones y puede empeorar una infección existente o aumentar la probabilidad de contraer una nueva infección

- si padece o tiene antecedentes de **tuberculosis** o ha estado en contacto cercano con alguien con tuberculosis. Su médico le realizará una prueba de tuberculosis antes de comenzar el tratamiento con XELJANZ y puede volver a realizarle la prueba durante el tratamiento
- si padece alguna **enfermedad del pulmón crónica**
- si tiene **problemas en el hígado**
- si padece o ha padecido **hepatitis B o hepatitis C** (virus que afectan al hígado). El virus puede activarse mientras esté tomando XELJANZ. Su médico puede realizar análisis de sangre para la hepatitis antes de comenzar el tratamiento con XELJANZ y mientras esté tomando XELJANZ
- si tiene **65 años de edad o más**, si alguna vez ha padecido **algún tipo de cáncer**, y también si **fuma actualmente o ha fumado en el pasado**. XELJANZ puede aumentar el riesgo de ciertos tipos de cáncer. Se han notificado cáncer de leucocitos, cáncer de pulmón y otros tipos de cáncer (como cáncer de mama, piel, próstata y páncreas) en pacientes tratados con XELJANZ. Si desarrolla cáncer mientras se encuentra en tratamiento con XELJANZ, su médico valorará si ha de interrumpir el tratamiento con XELJANZ
- si tiene un **riesgo conocido de fracturas**, por ejemplo, si tiene 65 años o más, es mujer o toma corticosteroides (por ejemplo, prednisona)
- se han observado casos de **cáncer de piel no melanoma** en pacientes que toman XELJANZ. Su médico puede recomendarle que se realice exámenes de la piel con regularidad mientras toma XELJANZ. Si aparecen nuevas lesiones en la piel durante o después del tratamiento o si las lesiones existentes cambian de aspecto, informe a su médico
- si ha padecido **diverticulitis** (un tipo de inflamación del intestino grueso) o **úlcera en el estómago o los intestinos** (ver sección 4)
- si tiene **problemas renales**
- si tiene **intención de vacunarse**, informe a su médico. No se deben administrar ciertos tipos de vacunas cuando se toma XELJANZ. Antes de comenzar a tomar XELJANZ, debe estar al día de todas las vacunas recomendadas. Su médico decidirá si necesita vacunarse contra el herpes zóster
- si padece **problemas de corazón, presión arterial alta, colesterol alto, y también si fuma actualmente o ha fumado en el pasado**.

Se han notificado casos de pacientes tratados con XELJANZ que han desarrollado **coágulos de sangre** en los pulmones o en las venas. Su médico revisará su riesgo de desarrollar coágulos sanguíneos en los pulmones o en las venas y determinará si XELJANZ es apropiado para usted. Si ya ha tenido problemas por desarrollar coágulos sanguíneos en los pulmones y en las venas o tiene un mayor riesgo de desarrollarlos [por ejemplo, si tiene sobrepeso importante, cáncer, problemas de corazón, diabetes, ha experimentado un ataque al corazón (en los 3 meses anteriores), ha tenido una cirugía mayor reciente, si utiliza anticonceptivos hormonales/terapia hormonal sustitutiva, si se le ha identificado alguna anomalía en la coagulación a usted o a sus familiares cercanos], si tiene una edad avanzada o si fuma actualmente o ha fumado en el pasado, su médico puede decidir que XELJANZ no es adecuado para usted.

#### **Consulte a su médico inmediatamente:**

- si presenta **falta de aliento o dificultad para respirar de forma repentina, dolor en el pecho o dolor en la parte superior de la espalda, hinchazón en las piernas o los brazos, dolor o sensibilidad a la palpación en las piernas, o enrojecimiento o cambio de color de piernas o brazos** mientras toma XELJANZ, ya que éstos pueden ser signos de un coágulo en los pulmones o en las venas.
- si experimenta **cambios graves en la vista** (visión borrosa, pérdida parcial o total de visión), ya que esto puede ser un signo de coágulos sanguíneos en los ojos.
- si presenta **signos y síntomas de infarto de miocardio**, como dolor torácico grave u opresión (que puede extenderse a los brazos, mandíbula, cuello, espalda), dificultad para respirar, sudor frío, mareo o mareos repentinos. Se han notificado casos de pacientes tratados con XELJANZ que han tenido un problema de corazón, incluido un infarto de miocardio. Su médico evaluará

su riesgo para desarrollar un problema de corazón y determinará si XELJANZ es adecuado para usted.

- si usted, su pareja o su cuidador detectan síntomas neurológicos de nueva aparición o que empeoran, incluidos debilidad muscular general, problemas de visión, cambios en el pensamiento, la memoria y la orientación que provocan confusión y cambios de personalidad, póngase en contacto con su médico inmediatamente, ya que podrían ser síntomas de una infección cerebral muy rara y grave llamada leucoencefalopatía multifocal progresiva (LMP).

#### Pruebas adicionales de control

Su médico debe realizar análisis de sangre antes de que comience a tomar XELJANZ, después de 4 a 8 semanas de tratamiento y luego cada 3 meses, para determinar si tiene un recuento bajo de glóbulos blancos (neutrófilos o linfocitos) o un recuento bajo de glóbulos rojos (anemia).

No debe tomar XELJANZ si su recuento de glóbulos blancos (neutrófilos o linfocitos) o su recuento de glóbulos rojos es demasiado bajo. Si es necesario, su médico puede suspender su tratamiento con XELJANZ para reducir el riesgo de infección (recuento de glóbulos blancos) o anemia (recuento de glóbulos rojos).

Su médico también puede realizar otras pruebas, por ejemplo, para controlar los niveles de colesterol en la sangre o vigilar el estado de su hígado. Su médico debe evaluar sus niveles de colesterol en las 8 semanas siguientes al inicio del tratamiento con XELJANZ. Su médico debe realizar pruebas hepáticas periódicamente.

#### **Pacientes de edad avanzada**

Se observa un mayor número de infecciones, algunas de las cuales pueden ser graves, en los pacientes de 65 años de edad y mayores. Informe a su médico tan pronto como note cualquier signo o síntoma de infección.

Los pacientes de 65 años de edad y mayores pueden presentar un mayor riesgo de infecciones, infarto de miocardio y algunos tipos de cáncer. Su médico puede decidir que XELJANZ no es adecuado para usted.

#### **Pacientes asiáticos**

Se observa un mayor número de herpes zóster en pacientes japoneses y coreanos. Informe a su médico si nota ampollas dolorosas en la piel.

También puede tener un mayor riesgo de padecer determinados problemas pulmonares. Informe a su médico si nota alguna dificultad para respirar.

#### **Niños y adolescentes**

La seguridad y los beneficios de XELJANZ aún no se han establecido en pacientes menores de 2 años de edad.

#### **Otros medicamentos y XELJANZ**

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

Informe a su médico si tiene **diabetes** o está **tomando medicamentos para tratar la diabetes**. Su médico puede decidir que necesita menos medicamento antidiabético mientras toma tofacitinib.

Algunos medicamentos **no deben tomarse con XELJANZ**. Si se toman con XELJANZ, podrían alterar el nivel de XELJANZ en su cuerpo, y la dosis de XELJANZ podría requerir un ajuste. Informe a su médico si está utilizando medicamentos que contengan alguno de los siguientes principios activos:

- antibióticos como rifampicina, utilizados para tratar infecciones bacterianas
- fluconazol, ketoconazol, utilizados para tratar infecciones fúngicas

No se recomienda el uso de XELJANZ con medicamentos que depriman el sistema inmunitario, incluyendo las denominadas terapias biológicas dirigidas (anticuerpos), tales como aquellos que inhiben el factor de necrosis tumoral, la interleucina-17, la interleucina-12/interleucina-23, los antagonistas de las integrinas y fuertes inmunosupresores químicos, incluyendo azatioprina, mercaptopurina, ciclosporina y tacrolimus. El uso de XELJANZ con estos medicamentos puede aumentar el riesgo de efectos adversos incluyendo infección.

Pueden aparecer infecciones graves y fracturas con más frecuencia en personas que también toman corticosteroides (por ejemplo, prednisona).

#### **Embarazo y lactancia**

Si usted es una mujer en edad fértil, debe usar anticonceptivos efectivos durante el tratamiento con XELJANZ y durante al menos 4 semanas después de la última dosis.

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento. No se debe usar XELJANZ durante el embarazo. Informe a su médico inmediatamente si se queda embarazada mientras toma XELJANZ.

Si está tomando XELJANZ y en periodo de lactancia, deje de dar el pecho hasta que hable con su médico acerca de la interrupción del tratamiento con XELJANZ.

#### **Conducción y uso de máquinas**

XELJANZ no tiene o tiene un efecto limitado sobre su capacidad para conducir o utilizar máquinas.

#### **XELJANZ contiene lactosa**

Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

#### **XELJANZ contiene sodio**

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por comprimido; esto es, esencialmente “exento de sodio”.

### **3. Cómo tomar XELJANZ**

Este medicamento se lo ha facilitado y supervisado un médico especialista que sabe cómo tratar su enfermedad.

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico, no se debe exceder la dosis recomendada. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

#### **Artritis reumatoide**

- La dosis recomendada es de 5 mg dos veces al día.

#### **Artritis psoriásica**

- La dosis recomendada es de 5 mg dos veces al día.

Si padece artritis reumatoide o artritis psoriásica, su médico puede intercambiar sus comprimidos de XELJANZ 5 mg comprimidos recubiertos con película dos veces al día y XELJANZ 11 mg comprimidos de liberación prolongada una vez al día. Puede comenzar a tomar XELJANZ comprimidos de liberación prolongada una vez al día o XELJANZ comprimidos recubiertos con película dos veces al día el día siguiente a la última dosis de cualquiera de los comprimidos. No debe intercambiar XELJANZ comprimidos recubiertos con película y XELJANZ comprimidos de liberación prolongada a menos que su médico se lo indique.

### **Espondilitis anquilosante**

- La dosis recomendada es de 5 mg dos veces al día.
- Su médico puede decidir suspender XELJANZ si XELJANZ no le ha funcionado en un plazo de 16 semanas.

### **Colitis ulcerosa**

- La dosis recomendada es de 10 mg dos veces al día durante 8 semanas, seguida de 5 mg dos veces al día.
- Su médico puede decidir extender el tratamiento inicial de 10 mg dos veces al día otras 8 semanas más (16 semanas en total), seguido de 5 mg dos veces al día.
- Su médico puede decidir suspender XELJANZ si XELJANZ no le ha funcionado en un plazo de 16 semanas.
- En el caso de pacientes que habían tomado previamente medicamentos biológicos para tratar la colitis ulcerosa (como los que bloquean la actividad del factor de necrosis tumoral en el cuerpo) y dichos medicamentos no funcionaron, el médico puede decidir aumentar su dosis de XELJANZ a 10 mg dos veces al día si no responde adecuadamente a 5 mg dos veces al día. Su médico considerará los riesgos potenciales, incluido el desarrollo de coágulos sanguíneos en los pulmones o en las venas, y los posibles beneficios para usted. Su médico le dirá si esto le aplica a usted.
- Si se interrumpe su tratamiento, su médico puede decidir reiniciarlo.

### **Uso en niños y adolescentes**

#### **Artritis idiopática juvenil poliarticular y artritis psoriásica juvenil**

- La dosis recomendada es 5 mg dos veces al día para pacientes  $\geq 40$  kg.

Intente tomar los comprimidos a la misma hora todos los días (un comprimido por la mañana y un comprimido por la noche).

Los comprimidos de tofacitinib se pueden triturar y tomar con agua.

Su médico puede reducir la dosis si tiene problemas de hígado o riñón, o si le recetan determinados medicamentos. Su médico también puede interrumpir el tratamiento de forma temporal o permanente si los análisis de sangre muestran recuentos bajos de glóbulos blancos o glóbulos rojos.

XELJANZ es para uso por vía oral. Puede tomar XELJANZ con o sin alimentos.

#### **Si toma más XELJANZ del que debe**

Si toma más comprimidos de los que debe, informe **inmediatamente** a su médico o farmacéutico.

#### **Si olvidó tomar XELJANZ**

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas. Tome el siguiente comprimido a la hora habitual y continúe como antes.

#### **Si interrumpe el tratamiento con XELJANZ**

No deje de tomar XELJANZ sin consultar con su médico.

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

## **4. Posibles efectos adversos**

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

Algunos pueden ser graves y necesitar atención médica.

Los efectos adversos en pacientes con artritis idiopática juvenil poliarticular y artritis psoriásica juvenil fueron consistentes con los observados en pacientes adultos con artritis reumatoide, con la excepción de algunas infecciones (gripe, faringitis, sinusitis, infección viral) y trastornos gastrointestinales o generales (dolor abdominal, náuseas, vómitos, fiebre, dolor de cabeza, tos), que fueron más frecuentes en la población pediátrica con artritis idiopática juvenil.

#### **Posibles efectos adversos graves**

En casos raros, las infecciones pueden ser mortales. También se han notificado casos de cáncer de pulmón, cáncer de glóbulos blancos y de infarto de miocardio.

**Si nota alguno de los siguientes efectos adversos graves, informe a su médico inmediatamente.**

#### **Los signos de infección grave (frecuentes) incluyen**

- fiebre y escalofríos
- tos
- ampollas en la piel
- dolor de estómago
- dolor de cabeza persistente

#### **Los signos de úlceras o agujeros (perforaciones) en el estómago (poco frecuentes) incluyen**

- fiebre
- dolor en el estómago o dolor abdominal
- sangre en heces
- cambios no justificados en los hábitos intestinales

Las úlceras en el estómago o intestino ocurren con mayor frecuencia en los pacientes que están también en tratamiento con medicamentos antiinflamatorios no esteroideos o corticosteroides (por ej. prednisona).

#### **Los signos de reacciones alérgicas (frecuencia no conocida) incluyen**

- opresión en el pecho
- sibilancias
- mareo grave o sensación de vértigo
- hinchazón de los labios, lengua o garganta
- urticaria (prurito y habones)

#### **Los signos de coágulos sanguíneos en los pulmones, en las venas o en los ojos (poco frecuentes: tromboembolismo venoso) incluyen**

- falta de aliento o dificultad para respirar de forma repentina
- dolor en el pecho o dolor en la parte superior de la espalda
- hinchazón de las piernas o los brazos
- dolor o sensibilidad a la palpación en las piernas
- enrojecimiento o cambio de color de piernas o brazos
- cambios graves en la vista

#### **Los signos de infarto de miocardio (poco frecuentes) incluyen**

- dolor u opresión en el pecho (que pueden extenderse a los brazos, la mandíbula, el cuello y la espalda)
- dificultad al respirar
- sudor frío
- aturdimiento o mareos repentina

**Otros efectos adversos** que se han observado con XELJANZ se enumeran a continuación.

**Frecuentes** (pueden afectar hasta 1 de cada 10 pacientes): infecciones pulmonares (neumonía y bronquitis), herpes zóster, infecciones en las fosas nasales, garganta o tráquea (nasofaringitis), gripe, sinusitis, infección de la vejiga urinaria (cistitis), dolor de garganta (faringitis), aumento de enzimas musculares en sangre (signos de problemas en músculos), dolor de estómago (tripa) (que puede deberse a la inflamación del revestimiento del estómago), vómitos, diarrea, malestar (náuseas), indigestión, bajo recuento de glóbulos blancos, bajo recuento de glóbulos rojos (anemia), hinchazón de pies y manos, dolor de cabeza, presión arterial alta (hipertensión), tos, erupción cutánea, acné.

**Poco frecuentes** (pueden afectar hasta 1 de cada 100 pacientes): cáncer de pulmón, tuberculosis, infección renal, infección de la piel, herpes simple o úlceras bucales (herpes labial), aumento de la creatinina en sangre (un posible signo de problemas en el riñón), aumento del colesterol (incluido aumento de LDL), fiebre, fatiga (cansancio), aumento de peso, deshidratación, desgarro muscular, tendinitis, hinchazón de las articulaciones, esguince de las articulaciones, sensaciones anormales, sueño insuficiente, congestión sinusal, falta de aliento o dificultad para respirar, enrojecimiento de la piel, picor, hígado graso, inflamación dolorosa de las pequeñas bolsas que sobresalen del revestimiento interno del intestino (diverticulitis), infecciones virales, infecciones virales que afectan al intestino, algunos tipos de cáncer de piel (del tipo no melanoma).

**Raros** (pueden afectar hasta 1 de cada 1 000 pacientes): infección de la sangre (sepsis), linfoma (cáncer de los glóbulos blancos), tuberculosis diseminada que afecta a huesos y otros órganos, otras infecciones inusuales, infección de las articulaciones, aumento de las enzimas del hígado en la sangre (signo de problemas en el hígado), dolor en los músculos y articulaciones.

**Muy raros** (pueden afectar hasta 1 de cada 10 000 pacientes): tuberculosis que afecta al cerebro y a la médula espinal, meningitis, infección de los tejidos blandos y la fascia.

En general, en artritis reumatoide se observaron menos efectos adversos cuando XELJANZ se administró solo que en combinación con metotrexato.

#### **Comunicación de efectos adversos**

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, 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 XELJANZ**

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 el blíster, en el frasco o en el cartonaje. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Este medicamento no requiere ninguna temperatura especial de conservación.

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la humedad.

No utilice este medicamento si observa que los comprimidos muestran signos visibles de deterioro (por ejemplo, están partidos o descoloridos).

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 XELJANZ

#### XELJANZ 5 mg comprimidos recubiertos con película

- El principio activo es tofacitinib.
- Cada comprimido recubierto con película de 5 mg contiene 5 mg de tofacitinib (como citrato de tofacitinib).
- Los demás componentes son celulosa microcristalina, lactosa monohidrato (ver sección 2 “XELJANZ contiene lactosa”), croscarmelosa de sodio (ver sección 2 “XELJANZ contiene sodio”), estearato de magnesio, hipromelosa (E464), dióxido de titanio (E171), macrogol y triacetina.

#### XELJANZ 10 mg comprimidos recubiertos con película

- El principio activo es tofacitinib.
- Cada comprimido recubierto con película de 10 mg contiene 10 mg de tofacitinib (como citrato de tofacitinib).
- Los demás componentes son celulosa microcristalina, lactosa monohidrato (ver sección 2 “XELJANZ contiene lactosa”), croscarmelosa de sodio (ver sección 2 “XELJANZ contiene sodio”), estearato de magnesio, hipromelosa (E464), dióxido de titanio (E171), macrogol, triacetina, FD&C Blue #2/Laca de aluminio con carmín de índigo (E132) y FD&C Blue #1/Laca de aluminio con azul brillante FCF (E133).

### Aspecto del producto y contenido del envase

#### XELJANZ 5 mg comprimidos recubiertos con película

XELJANZ 5 mg comprimidos recubiertos con película son blancos y redondos.

Los comprimidos se presentan en blísteres con 14 comprimidos. Cada envase contiene 56, 112 o 182 comprimidos y cada frasco contiene 60 o 180 comprimidos.

#### XELJANZ 10 mg comprimidos recubiertos con película

XELJANZ 10 mg comprimidos recubiertos con película son azules y redondos.

Los comprimidos se presentan en blísteres con 14 comprimidos. Cada envase contiene 56, 112 o 182 comprimidos y cada frasco contiene 60 o 180 comprimidos.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

### Titular de la autorización de comercialización

Pfizer Europe MA EEIG  
Boulevard de la Plaine 17  
1050 Bruxelles  
Bélgica

### Responsable de la fabricación

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH  
Mooswaldallee 1  
79108 Freiburg Im Breisgau  
Alemania

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

**België /Belgique / Belgien**  
**Luxembourg/Luxemburg**  
Pfizer NV/SA  
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11

**България**  
Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон България  
Tel.: +359 2 970 4333

**Česká republika**  
Pfizer, spol. s r.o.  
Tel: +420 283 004 111

**Danmark**  
Pfizer ApS  
Tlf.: +45 44 20 11 00

**Deutschland**  
PFIZER PHARMA GmbH  
Tel: +49 (0)30 550055-51000

**Eesti**  
Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaal  
Tel: +372 666 7500

**Ελλάδα**  
PFIZER ΕΛΛΑΣ Α.Ε.  
Τηλ.: +30 210 67 85 800

**España**  
Pfizer, S.L.  
Tel: +34 91 490 99 00

**France**  
Pfizer  
Tél: +33 (0)1 58 07 34 40

**Hrvatska**  
Pfizer Croatia d.o.o.  
Tel: +385 1 3908 777

**Ireland**  
Pfizer Healthcare Ireland Unlimited Company  
Tel: +1800 633 363 (toll free)  
Tel: +44 (0)1304 616161

**Ísland**  
Icepharma hf.  
Sími: +354 540 8000

**Italia**  
Pfizer S.r.l.  
Tel: +39 06 33 18 21

**Lietuva**  
Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje  
Tel. +3705 2514000

**Magyarország**  
Pfizer Kft.  
Tel.: +36 1 488 37 00

**Malta**  
Vivian Corporation Ltd.  
Tel: +35621 344610

**Nederland**  
Pfizer bv  
Tel: +31 (0)10 406 43 01

**Norge**  
Pfizer AS  
Tlf: +47 67 52 61 00

**Österreich**  
Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H.  
Tel: +43 (0)1 521 15-0

**Polska**  
Pfizer Polska Sp. z o.o.,  
Tel.: +48 22 335 61 00

**Portugal**  
Laboratórios Pfizer, Lda.  
Tel: +351 21 423 5500

**România**  
Pfizer Romania S.R.L.  
Tel: +40 21 207 28 00

**Slovenija**  
Pfizer Luxembourg SARL  
Pfizer, podružnica za svetovanje s področja  
farmacevtske dejavnosti, Ljubljana  
Tel.: +386 (0) 1 52 11 400

**Slovenská republika**  
Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka  
Tel: +421-2-3355 5500

**Suomi/Finland**  
Pfizer Oy  
Puh/Tel: +358 (0)9 430 040

**Sverige**  
Pfizer AB  
Tel: +46 (0)8 550 520 00

**Κύπρος**

PFIZER ΕΛΛΑΣ Α.Ε. (CYPRUS BRANCH)

Τηλ: +357 22 817690

**Latvija**

Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā

Tel.: +371 670 35 775

**Fecha de la última revisión de este prospecto:**

**Otras fuentes de información**

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

**Prospecto: información para el paciente**  
**XELJANZ 11 mg comprimidos de liberación prolongada**  
tofacitinib

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

Además de este prospecto, su médico también le dará una tarjeta de información para el paciente, que contiene importante información de seguridad que necesita conocer antes de tomar XELJANZ y durante el tratamiento con XELJANZ. Mantenga esta tarjeta de información para el paciente con usted.

### **Contenido del prospecto**

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

#### **1. Qué es XELJANZ y para qué se utiliza**

XELJANZ es un medicamento que contiene el principio activo tofacitinib.

XELJANZ se utiliza para el tratamiento de las siguientes enfermedades inflamatorias:

- artritis reumatoide
- artritis psoriásica
- espondilitis anquilosante

#### **Artritis reumatoide**

XELJANZ se utiliza para el tratamiento de pacientes adultos con artritis reumatoide activa de moderada a grave, una enfermedad de larga duración que principalmente produce dolor e inflamación de las articulaciones.

XELJANZ se utiliza en combinación con metotrexato cuando el tratamiento previo para la artritis reumatoide no ha sido eficaz o no fue bien tolerado. XELJANZ también se puede tomar como único medicamento en aquellos casos en los que el tratamiento con metotrexato no se tolera o no está recomendado.

Se ha demostrado que XELJANZ reduce el dolor y la hinchazón de las articulaciones y mejora la capacidad de realizar las actividades diarias cuando se administra solo o junto con metotrexato.

#### **Artritis psoriásica**

XELJANZ se utiliza para tratar a pacientes adultos con una afección llamada artritis psoriásica. Esta afección es una enfermedad inflamatoria de las articulaciones, a menudo acompañada de psoriasis. Si tiene artritis psoriásica activa, primero se le administrará otro medicamento para tratar su artritis psoriásica. Si no responde lo suficientemente bien o no tolera el medicamento, se le puede administrar

XELJANZ para reducir los signos y síntomas de la artritis psoriásica activa y mejorar la capacidad de realizar actividades diarias.

XELJANZ se utiliza junto con metotrexato para tratar a pacientes adultos con artritis psoriásica activa.

### **Espondilitis anquilosante**

XELJANZ se utiliza para tratar una afección llamada espondilitis anquilosante. Esta afección es una enfermedad inflamatoria de la columna.

Si tiene espondilitis anquilosante, es posible que primero se le administren otros medicamentos. Si no responde lo suficientemente bien a estos medicamentos, se le administrará XELJANZ. XELJANZ puede ayudar a reducir el dolor de espalda y mejorar la función física. Estos efectos pueden facilitar sus actividades diarias normales y mejorar así su calidad de vida.

## **2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar XELJANZ**

### **No tome XELJANZ**

- si es alérgico al tofacitinib o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6)
- si tiene una infección grave como infección de la sangre o tuberculosis activa
- si se le ha informado de que tiene problemas de hígado graves, como cirrosis (cicatrices en el hígado)
- si está embarazada o en periodo de lactancia

Por favor, contacte con su médico si tiene dudas sobre alguno de los puntos anteriores.

### **Advertencias y precauciones**

#### **Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar XELJANZ:**

- si cree que tiene una infección o tiene **síntomas de una infección** como fiebre, sudoración, escalofríos, dolores musculares, tos, dificultad para respirar, aparición de flemas o cambios en las flemas, pérdida de peso, piel caliente, roja o dolorida o llagas en el cuerpo, dificultad o dolor al tragar, diarrea o dolor de estómago, ardor al orinar u orina con más frecuencia de lo normal, o se siente muy cansado
- si padece alguna **enfermedad que aumente la probabilidad de infección** (por ejemplo, diabetes, VIH/SIDA o un sistema inmunitario débil)
- si padece algún **tipo de infección**, está recibiendo tratamiento para alguna infección, o si padece infecciones que vuelven a aparecer. Informe a su médico inmediatamente si no se siente bien. XELJANZ puede reducir la capacidad del cuerpo para responder a las infecciones y puede empeorar una infección existente o aumentar la probabilidad de contraer una nueva infección
- si padece o tiene antecedentes de **tuberculosis** o ha estado en contacto cercano con alguien con tuberculosis. Su médico le realizará una prueba de tuberculosis antes de comenzar el tratamiento con XELJANZ y puede volver a realizarle la prueba durante el tratamiento
- si padece alguna **enfermedad del pulmón crónica**
- si tiene **problemas en el hígado**
- si padece o ha padecido **hepatitis B o hepatitis C** (virus que afectan al hígado). El virus puede activarse mientras esté tomando XELJANZ. Su médico puede realizar análisis de sangre para la hepatitis antes de comenzar el tratamiento con XELJANZ y mientras esté tomando XELJANZ
- si tiene **65 años de edad o más**, si alguna vez ha padecido **algún tipo de cáncer**, y también si **fuma actualmente o ha fumado en el pasado**. XELJANZ puede aumentar el riesgo de ciertos tipos de cáncer. Se han notificado cáncer de leucocitos, cáncer de pulmón y otros tipos de cáncer (como cáncer de mama, piel, próstata y páncreas) en pacientes tratados con XELJANZ. Si desarrolla cáncer mientras se encuentra en tratamiento con XELJANZ, su médico valorará si ha de interrumpir el tratamiento con XELJANZ
- si tiene un **riesgo conocido de fracturas**, por ejemplo, si tiene 65 años o más, es mujer o toma corticosteroides (por ejemplo, prednisona)

- se han observado casos de **cáncer de piel no melanoma** en pacientes que toman XELJANZ. Su médico puede recomendarle que se realice exámenes de la piel con regularidad mientras toma XELJANZ. Si aparecen nuevas lesiones en la piel durante o después del tratamiento o si las lesiones existentes cambian de aspecto, informe a su médico
- si ha padecido **diverticulitis** (un tipo de inflamación del intestino grueso) o **úlcera en el estómago o los intestinos** (ver sección 4)
- si tiene **problemas renales**
- si tiene **intención de vacunarse**, informe a su médico. No se deben administrar ciertos tipos de vacunas cuando se toma XELJANZ. Antes de comenzar a tomar XELJANZ, debe estar al día de todas las vacunas recomendadas. Su médico decidirá si necesita vacunarse contra el herpes zóster
- si padece **problemas de corazón, presión arterial alta, colesterol alto, y también si fuma actualmente o ha fumado en el pasado**
- si padece estrechamiento del tracto digestivo, informe a su médico, ya que se han notificado casos raros de obstrucción en el tracto digestivo en pacientes que toman otros medicamentos que utilizan comprimidos de liberación prolongada similares
- cuando tome XELJANZ 11 mg comprimidos de liberación prolongada, es posible que vea algo en sus heces que se parece a un comprimido. Se trata de la cáscara vacía del comprimido de liberación prolongada después de que el organismo haya absorbido el medicamento. Esto es de esperar y no debe preocuparse

Se han notificado casos de pacientes tratados con XELJANZ que han desarrollado **coágulos de sangre** en los pulmones o en las venas. Su médico revisará su riesgo de desarrollar coágulos sanguíneos en los pulmones o en las venas y determinará si XELJANZ es apropiado para usted. Si ya ha tenido problemas por desarrollar coágulos sanguíneos en los pulmones y en las venas o tiene un mayor riesgo de desarrollarlos [por ejemplo, si tiene sobrepeso importante, cáncer, problemas de corazón, diabetes, ha experimentado un ataque al corazón (en los 3 meses anteriores), ha tenido una cirugía mayor reciente, si utiliza anticonceptivos hormonales/terapia hormonal sustitutiva, si se le ha identificado alguna anomalía en la coagulación a usted o a sus familiares cercanos], si tiene una edad avanzada o si fuma actualmente o ha fumado en el pasado, su médico puede decidir que XELJANZ no es adecuado para usted.

#### **Consulte a su médico inmediatamente:**

- si presenta **falta de aliento o dificultad para respirar de forma repentina, dolor en el pecho o dolor en la parte superior de la espalda, hinchazón en las piernas o los brazos, dolor o sensibilidad a la palpación en las piernas, o enrojecimiento o cambio de color de piernas o brazos** mientras toma XELJANZ, ya que éstos pueden ser signos de un coágulo en los pulmones o en las venas.
- si experimenta **cambios graves en la vista** (visión borrosa, pérdida parcial o total de visión), ya que esto puede ser un signo de coágulos sanguíneos en los ojos.
- si presenta **signos y síntomas de infarto de miocardio**, como dolor torácico grave u opresión (que puede extenderse a los brazos, mandíbula, cuello, espalda), dificultad para respirar, sudor frío, mareo o mareos repentinos. Se han notificado casos de pacientes tratados con XELJANZ que han tenido un problema de corazón, incluido un infarto de miocardio. Su médico evaluará su riesgo para desarrollar un problema de corazón y determinará si XELJANZ es adecuado para usted.
- si usted, su pareja o su cuidador detectan síntomas neurológicos de nueva aparición o que empeoran, incluidos debilidad muscular general, problemas de visión, cambios en el pensamiento, la memoria y la orientación que provocan confusión y cambios de personalidad, póngase en contacto con su médico inmediatamente, ya que podrían ser síntomas de una infección cerebral muy rara y grave llamada leucoencefalopatía multifocal progresiva (LMP).

#### Pruebas adicionales de control

Su médico debe realizar análisis de sangre antes de que comience a tomar XELJANZ, después de 4 a 8 semanas de tratamiento y luego cada 3 meses, para determinar si tiene un recuento bajo de glóbulos blancos (neutrófilos o linfocitos) o un recuento bajo de glóbulos rojos (anemia).

No debe tomar XELJANZ si su recuento de glóbulos blancos (neutrófilos o linfocitos) o su recuento de glóbulos rojos es demasiado bajo. Si es necesario, su médico puede suspender su tratamiento con XELJANZ para reducir el riesgo de infección (recuento de glóbulos blancos) o anemia (recuento de glóbulos rojos).

Su médico también puede realizar otras pruebas, por ejemplo, para controlar los niveles de colesterol en la sangre o vigilar el estado de su hígado. Su médico debe evaluar sus niveles de colesterol en las 8 semanas siguientes al inicio del tratamiento con XELJANZ. Su médico debe realizar pruebas hepáticas periódicamente.

### **Pacientes de edad avanzada**

Se observa un mayor número de infecciones, algunas de las cuales pueden ser graves, en los pacientes de 65 años de edad y mayores. Informe a su médico tan pronto como note cualquier signo o síntoma de infección.

Los pacientes de 65 años de edad y mayores pueden presentar un mayor riesgo de infecciones, infarto de miocardio y algunos tipos de cáncer. Su médico puede decidir que XELJANZ no es adecuado para usted.

### **Pacientes asiáticos**

Se observa un mayor número de herpes zóster en pacientes japoneses y coreanos. Informe a su médico si nota ampollas dolorosas en la piel.

También puede tener un mayor riesgo de padecer determinados problemas pulmonares. Informe a su médico si nota alguna dificultad para respirar.

### **Niños y adolescentes**

No se recomienda el uso de XELJANZ en niños o adolescentes menores de 18 años de edad. La seguridad y los beneficios de XELJANZ en niños aún no se han establecido.

### **Otros medicamentos y XELJANZ**

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

Informe a su médico si tiene **diabetes** o está **tomando medicamentos para tratar la diabetes**. Su médico puede decidir que necesita menos medicamento antidiabético mientras toma tofacitinib.

Algunos medicamentos **no deben tomarse con XELJANZ**. Si se toman con XELJANZ, podrían alterar el nivel de XELJANZ en su cuerpo, y la dosis de XELJANZ podría requerir un ajuste. Informe a su médico si está utilizando medicamentos que contengan alguno de los siguientes principios activos:

- antibióticos como rifampicina, utilizados para tratar infecciones bacterianas
- fluconazol, ketoconazol, utilizados para tratar infecciones fúngicas

No se recomienda el uso de XELJANZ con medicamentos que depriman el sistema inmunitario, incluyendo las denominadas terapias biológicas dirigidas (anticuerpos), tales como aquellos que inhiben el factor de necrosis tumoral, la interleucina-17, la interleucina-12/interleucina-23, los antagonistas de las integrinas y fuertes inmunosupresores químicos, incluyendo azatioprina, mercaptopurina, ciclosporina y tacrolimus. El uso de XELJANZ con estos medicamentos puede aumentar el riesgo de efectos adversos incluyendo infección.

Pueden aparecer infecciones graves y fracturas con más frecuencia en personas que también toman corticosteroides (por ejemplo, prednisona).

### **Embarazo y lactancia**

Si usted es una mujer en edad fértil, debe usar anticonceptivos efectivos durante el tratamiento con XELJANZ y durante al menos 4 semanas después de la última dosis.

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento. No se debe usar XELJANZ durante el embarazo. Informe a su médico inmediatamente si se queda embarazada mientras toma XELJANZ.

Si está tomando XELJANZ y en periodo de lactancia, deje de dar el pecho hasta que hable con su médico acerca de la interrupción del tratamiento con XELJANZ.

### **Conducción y uso de máquinas**

XELJANZ no tiene o tiene un efecto limitado sobre su capacidad para conducir o utilizar máquinas.

### **XELJANZ 11 mg comprimidos de liberación prolongada contiene sorbitol**

Este medicamento contiene aproximadamente 152 mg de sorbitol en cada comprimido de liberación prolongada.

## **3. Cómo tomar XELJANZ**

Este medicamento se lo ha prescrito y supervisado un médico especialista que sabe cómo tratar su enfermedad.

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico, no se debe exceder la dosis recomendada. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

### **Artritis reumatoide, artritis psoriásica y espondilitis anquilosante**

La dosis recomendada es de un comprimido de liberación prolongada de 11 mg administrado una vez al día.

Intente tomar el comprimido (un comprimido de liberación prolongada de 11 mg) a la misma hora todos los días, por ejemplo, por la mañana o por la noche.

Trague enteros los comprimidos de liberación prolongada de XELJANZ 11 mg para garantizar que la dosis completa se libere correctamente. No los triture, parta ni mastique.

Su médico puede reducir la dosis si tiene problemas de hígado o riñón, o si le recetan determinados medicamentos. Su médico también puede interrumpir el tratamiento de forma temporal o permanente si los análisis de sangre muestran recuentos bajos de glóbulos blancos o glóbulos rojos.

Si padece artritis reumatoide, artritis psoriásica o espondilitis anquilosante, su médico puede intercambiar sus comprimidos de XELJANZ 5 mg comprimidos recubiertos con película dos veces al día y XELJANZ 11 mg comprimidos de liberación prolongada una vez al día. Puede comenzar a tomar XELJANZ comprimidos de liberación prolongada una vez al día o XELJANZ comprimidos recubiertos con película dos veces al día el día siguiente a la última dosis de cualquiera de los comprimidos. No debe intercambiar XELJANZ comprimidos recubiertos con película y XELJANZ comprimidos de liberación prolongada a menos que su médico se lo indique.

XELJANZ es para uso por vía oral. Puede tomar XELJANZ con o sin alimentos.

### **Espondilitis anquilosante**

- Su médico puede decidir suspender XELJANZ si XELJANZ no le ha funcionado en un plazo de 16 semanas.

**Si toma más XELJANZ del que debe**

Si toma más comprimidos de liberación prolongada de los que debe, informe **inmediatamente** a su médico o farmacéutico.

**Si olvidó tomar XELJANZ**

No tome una dosis doble para compensar un comprimido de liberación prolongada de 11 mg olvidado. Tome el siguiente comprimido de liberación prolongada a la hora habitual y continúe como antes.

**Si interrumpe el tratamiento con XELJANZ**

No deje de tomar XELJANZ sin consultar con su médico.

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

**4. Posibles efectos adversos**

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

Algunos pueden ser graves y necesitar atención médica.

**Posibles efectos adversos graves**

En casos raros, las infecciones pueden ser mortales. También se han notificado casos de cáncer de pulmón, cáncer de glóbulos blancos y de infarto de miocardio.

**Si nota alguno de los siguientes efectos adversos graves, informe a su médico inmediatamente.**

**Los signos de infección grave (frecuentes) incluyen**

- fiebre y escalofríos
- tos
- ampollas en la piel
- dolor de estómago
- dolor de cabeza persistente

**Los signos de úlceras o agujeros (perforaciones) en el estómago (poco frecuentes) incluyen**

- fiebre
- dolor en el estómago o dolor abdominal
- sangre en heces
- cambios no justificados en los hábitos intestinales

Las úlceras en el estómago o intestino ocurren con mayor frecuencia en los pacientes que están también en tratamiento con medicamentos antiinflamatorios no esteroideos o corticosteroides (por ej. prednisona).

**Los signos de reacciones alérgicas (frecuencia no conocida) incluyen**

- opresión en el pecho
- sibilancias
- mareo grave o sensación de vértigo
- hinchazón de los labios, lengua o garganta
- urticaria (prurito y habones)

**Los signos de coágulos sanguíneos en los pulmones, en las venas o en los ojos (poco frecuentes: tromboembolismo venoso) incluyen**

- falta de aliento o dificultad para respirar de forma repentina
- dolor en el pecho o dolor en la parte superior de la espalda
- hinchazón de las piernas o los brazos

- dolor o sensibilidad a la palpación en las piernas
- enrojecimiento o cambio de color de piernas o brazos
- cambios graves en la vista

**Los signos de infarto de miocardio (poco frecuentes) incluyen**

- dolor u opresión en el pecho (que pueden extenderse a los brazos, la mandíbula, el cuello y la espalda)
- dificultad al respirar
- sudor frío
- aturdimiento o mareos repentinos

**Otros efectos adversos** que se han observado con XELJANZ se enumeran a continuación.

**Frecuentes** (pueden afectar hasta 1 de cada 10 pacientes): infecciones pulmonares (neumonía y bronquitis), herpes zóster, infecciones en las fosas nasales, garganta o tráquea (nasofaringitis), gripe, sinusitis, infección de la vejiga urinaria (cistitis), dolor de garganta (faringitis), aumento de enzimas musculares en sangre (signos de problemas en músculos), dolor de estómago (tripa) (que puede deberse a la inflamación del revestimiento del estómago), vómitos, diarrea, malestar (náuseas), indigestión, bajo recuento de glóbulos blancos, bajo recuento de glóbulos rojos (anemia), hinchazón de pies y manos, dolor de cabeza, presión arterial alta (hipertensión), tos, erupción cutánea, acné.

**Poco frecuentes** (pueden afectar hasta 1 de cada 100 pacientes): cáncer de pulmón, tuberculosis, infección renal, infección de la piel, herpes simple o úlceras bucales (herpes labial), aumento de la creatinina en sangre (un posible signo de problemas en el riñón), aumento del colesterol (incluido aumento de LDL), fiebre, fatiga (cansancio), aumento de peso, deshidratación, desgarro muscular, tendinitis, hinchazón de las articulaciones, esguince de las articulaciones, sensaciones anormales, sueño insuficiente, congestión sinusal, falta de aliento o dificultad para respirar, enrojecimiento de la piel, picor, hígado graso, inflamación dolorosa de las pequeñas bolsas que sobresalen del revestimiento interno del intestino (diverticulitis), infecciones virales, infecciones virales que afectan al intestino, algunos tipos de cáncer de piel (del tipo no melanoma).

**Raros** (pueden afectar hasta 1 de cada 1 000 pacientes): infección de la sangre (sepsis), linfoma (cáncer de los glóbulos blancos), tuberculosis diseminada que afecta a huesos y otros órganos, otras infecciones inusuales, infección de las articulaciones, aumento de las enzimas del hígado en la sangre (signo de problemas en el hígado), dolor en los músculos y articulaciones.

**Muy raros** (pueden afectar hasta 1 de cada 10 000 pacientes): tuberculosis que afecta al cerebro y a la médula espinal, meningitis, infección de los tejidos blandos y la fascia.

En general, en artritis reumatoide se observaron menos efectos adversos cuando XELJANZ se administró solo que en combinación con metotrexato.

**Comunicación de efectos adversos**

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, 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 XELJANZ**

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 el blíster, en el frasco o en el cartonaje. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Este medicamento no requiere ninguna temperatura especial de conservación.

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la humedad.

No utilice este medicamento si observa que los comprimidos muestran signos visibles de deterioro (por ejemplo, están partidos o descoloridos).

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 XELJANZ**

- El principio activo es tofacitinib.
- Cada comprimido de liberación prolongada de 11 mg contiene 11 mg de tofacitinib (como citrato de tofacitinib).
- Los demás componentes son sorbitol (E420) (ver sección 2 “XELJANZ 11 mg comprimidos de liberación prolongada contiene sorbitol”), hidroxietilcelulosa, copovidona, estearato de magnesio, acetato de celulosa, hidroxipropilcelulosa (E463), hipromelosa (E464), dióxido de titanio (E171), triacetina, óxido de hierro rojo (E172), goma laca (E904), hidróxido de amonio (E527), propilenglicol (E1520) y óxido de hierro rojo (E172).

### **Aspecto del producto y contenido del envase**

XELJANZ 11 mg comprimidos de liberación prolongada son rosados y ovalados.

Los comprimidos se presentan en blísteres con 7 comprimidos. Cada envase contiene 28 o 91 comprimidos. Los comprimidos también están disponibles en frascos con desecante de gel de sílice conteniendo 30 o 90 comprimidos.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

### **Titular de la autorización de comercialización**

Pfizer Europe MA EEIG  
Boulevard de la Plaine 17  
1050 Bruxelles  
Bélgica

### **Responsable de la fabricación**

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH  
Mooswaldallee 1  
79108 Freiburg Im Breisgau  
Alemania

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

**België /Belgique / Belgien**  
**Luxembourg/Luxemburg**  
Pfizer NV/SA  
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11

**България**  
Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон България  
Tel.: +359 2 970 4333

**Česká republika**  
Pfizer, spol. s r.o.  
Tel: +420 283 004 111

**Danmark**  
Pfizer ApS  
Tlf.: +45 44 20 11 00

**Deutschland**  
PFIZER PHARMA GmbH  
Tel: +49 (0)30 550055-51000

**Eesti**  
Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaal  
Tel: +372 666 7500

**Ελλάδα**  
PFIZER ΕΛΛΑΣ Α.Ε.  
Τηλ.: +30 210 67 85 800

**España**  
Pfizer, S.L.  
Tel: +34 91 490 99 00

**France**  
Pfizer  
Tél: +33 (0)1 58 07 34 40

**Hrvatska**  
Pfizer Croatia d.o.o.  
Tel: +385 1 3908 777

**Ireland**  
Pfizer Healthcare Ireland Unlimited Company  
Tel: +1800 633 363 (toll free)  
Tel: +44 (0)1304 616161

**Ísland**  
Icepharma hf.  
Sími: +354 540 8000

**Italia**  
Pfizer S.r.l.  
Tel: +39 06 33 18 21

**Lietuva**  
Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje  
Tel. +3705 2514000

**Magyarország**  
Pfizer Kft.  
Tel.: +36 1 488 37 00

**Malta**  
Vivian Corporation Ltd.  
Tel: +35621 344610

**Nederland**  
Pfizer bv  
Tel: +31 (0)10 406 43 01

**Norge**  
Pfizer AS  
Tlf: +47 67 52 61 00

**Österreich**  
Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H.  
Tel: +43 (0)1 521 15-0

**Polska**  
Pfizer Polska Sp. z o.o.,  
Tel.: +48 22 335 61 00

**Portugal**  
Laboratórios Pfizer, Lda.  
Tel: +351 21 423 5500

**România**  
Pfizer Romania S.R.L.  
Tel: +40 21 207 28 00

**Slovenija**  
Pfizer Luxembourg SARL  
Pfizer, podružnica za svetovanje s področja  
farmacevtske dejavnosti, Ljubljana  
Tel.: +386 (0) 1 52 11 400

**Slovenská republika**  
Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka  
Tel: +421-2-3355 5500

**Suomi/Finland**  
Pfizer Oy  
Puh/Tel: +358 (0)9 430 040

**Sverige**  
Pfizer AB  
Tel: +46 (0)8 550 520 00

**Κύπρος**

PFIZER ΕΛΛΑΣ Α.Ε. (CYPRUS BRANCH)

Τηλ: +357 22 817690

**Latvija**

Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā

Tel.: +371 670 35 775

**Fecha de la última revisión de este prospecto:**

**Otras fuentes de información**

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

**Prospecto: información para el paciente**  
**XELJANZ 1 mg/ml solución oral**  
tofacitinib

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

Además de este prospecto, su médico también le dará una tarjeta de información para el paciente, que contiene importante información de seguridad que necesita conocer antes de tomar XELJANZ y durante el tratamiento con XELJANZ. Mantenga esta tarjeta de información para el paciente con usted.

**Contenido del prospecto**

1. Qué es XELJANZ y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar XELJANZ
3. Cómo tomar XELJANZ
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de XELJANZ
6. Contenido del envase e información adicional
7. Instrucciones para el uso de XELJANZ solución oral

**1. Qué es XELJANZ y para qué se utiliza**

XELJANZ 1 mg/ml solución oral es un medicamento que contiene el principio activo tofacitinib.

XELJANZ 1 mg/ml solución oral se utiliza para el tratamiento de la artritis idiopática juvenil poliarticular activa, una enfermedad de larga duración que principalmente produce dolor e inflamación de las articulaciones en pacientes de 2 años de edad y mayores.

XELJANZ 1 mg/ml solución oral también se utiliza para el tratamiento de la artritis psoriásica juvenil, una afección que es una enfermedad inflamatoria de las articulaciones, a menudo acompañada de psoriasis, en pacientes de 2 años de edad y mayores.

XELJANZ 1 mg/ml solución oral se puede utilizar en combinación con metotrexato cuando el tratamiento previo para la artritis idiopática juvenil poliarticular o para la artritis psoriásica juvenil no ha sido eficaz o no fue bien tolerado. XELJANZ 1 mg/ml solución oral también se puede tomar como único medicamento en aquellos casos en los que el tratamiento con metotrexato no se tolera o no está recomendado.

**2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar XELJANZ**

**No tome XELJANZ**

- si es alérgico al tofacitinib o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6)
- si tiene una infección grave como infección de la sangre o tuberculosis activa
- si se le ha informado de que tiene problemas de hígado graves, como cirrosis (cicatrices en el hígado)
- si está embarazada o en periodo de lactancia

Por favor, contacte con su médico si tiene dudas sobre alguno de los puntos anteriores.

### **Advertencias y precauciones**

#### **Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar XELJANZ:**

- si cree que tiene una infección o tiene **síntomas de una infección** como fiebre, sudoración, escalofríos, dolores musculares, tos, dificultad para respirar, aparición de flemas o cambios en las flemas, pérdida de peso, piel caliente, roja o dolorida o llagas en el cuerpo, dificultad o dolor al tragar, diarrea o dolor de estómago, ardor al orinar u orina con más frecuencia de lo normal, o se siente muy cansado
- si padece alguna **enfermedad que aumente la probabilidad de infección** (por ejemplo, diabetes, VIH/SIDA o un sistema inmunitario débil)
- si padece **algún tipo de infección**, está recibiendo tratamiento para alguna infección, o si padece infecciones que vuelven a aparecer. Informe a su médico inmediatamente si no se siente bien. XELJANZ puede reducir la capacidad del cuerpo para responder a las infecciones y puede empeorar una infección existente o aumentar la probabilidad de contraer una nueva infección
- si padece o tiene antecedentes de **tuberculosis** o ha estado en contacto cercano con alguien con tuberculosis. Su médico le realizará una prueba de tuberculosis antes de comenzar el tratamiento con XELJANZ y puede volver a realizarle la prueba durante el tratamiento
- si padece alguna **enfermedad del pulmón crónica**
- si tiene **problemas en el hígado**
- si padece o ha padecido **hepatitis B o hepatitis C** (virus que afectan al hígado). El virus puede activarse mientras esté tomando XELJANZ. Su médico puede realizar análisis de sangre para la hepatitis antes de comenzar el tratamiento con XELJANZ y mientras esté tomando XELJANZ
- si alguna vez ha padecido **algún tipo de cáncer**, y también si **fuma actualmente o ha fumado en el pasado**. XELJANZ puede aumentar el riesgo de ciertos tipos de cáncer. Se han notificado cáncer de leucocitos, cáncer de pulmón y otros tipos de cáncer (como cáncer de mama, piel, próstata y páncreas) en pacientes tratados con XELJANZ. Si desarrolla cáncer mientras se encuentra en tratamiento con XELJANZ, su médico valorará si ha de interrumpir el tratamiento con XELJANZ
- si tiene un **riesgo conocido de fracturas**, por ejemplo, si tiene 65 años de edad o más, es mujer o toma corticosteroides (por ejemplo, prednisona)
- se han observado casos de **cáncer de piel no melanoma** en pacientes que toman XELJANZ. Su médico puede recomendarle que se realice exámenes de la piel con regularidad mientras toma XELJANZ. Si aparecen nuevas lesiones en la piel durante o después del tratamiento o si las lesiones existentes cambian de aspecto, informe a su médico
- si ha padecido **diverticulitis** (un tipo de inflamación del intestino grueso) o **úlceras en el estómago o los intestinos** (ver sección 4)
- si tiene **problemas renales**
- si tiene **intención de vacunarse**, informe a su médico. No se deben administrar ciertos tipos de vacunas cuando se toma XELJANZ. Antes de comenzar a tomar XELJANZ, debe estar al día de todas las vacunas recomendadas. Su médico decidirá si necesita vacunarse contra el herpes zóster
- si padece **problemas de corazón, presión arterial alta, colesterol alto, y también si fuma actualmente o ha fumado en el pasado**

Se han notificado casos de pacientes tratados con XELJANZ que han desarrollado **coágulos de sangre** en los pulmones o en las venas. Su médico revisará su riesgo de desarrollar coágulos sanguíneos en los pulmones o en las venas y determinará si XELJANZ es apropiado para usted. Si ya ha tenido problemas por desarrollar coágulos sanguíneos en los pulmones y en las venas o tiene un mayor riesgo de desarrollarlos [por ejemplo, si tiene sobrepeso importante, cáncer, problemas de corazón, diabetes, ha experimentado un ataque al corazón (en los 3 meses anteriores), ha tenido una cirugía mayor reciente, si utiliza anticonceptivos hormonales/terapia hormonal sustitutiva, si se le ha identificado alguna anomalía en la coagulación a usted o a sus familiares cercanos], si fuma actualmente o ha fumado en el pasado, su médico puede decidir que XELJANZ no es adecuado para usted.

### **Consulte a su médico inmediatamente:**

- si presenta **falta de aliento o dificultad para respirar de forma repentina, dolor en el pecho o dolor en la parte superior de la espalda, hinchazón en las piernas o los brazos, dolor o sensibilidad a la palpación en las piernas, o enrojecimiento o cambio de color de piernas o brazos** mientras toma XELJANZ, ya que éstos pueden ser signos de un coágulo en los pulmones o en las venas.
- si experimenta **cambios graves en la vista** (visión borrosa, pérdida parcial o total de visión), ya que esto puede ser un signo de coágulos sanguíneos en los ojos.
- si presenta **signos y síntomas de infarto de miocardio**, como dolor torácico grave u opresión (que puede extenderse a los brazos, mandíbula, cuello, espalda), dificultad para respirar, sudor frío, mareo o mareos repentinos. Se han notificado casos de pacientes tratados con XELJANZ que han tenido un problema de corazón, incluido un infarto de miocardio. Su médico evaluará su riesgo para desarrollar un problema de corazón y determinará si XELJANZ es adecuado para usted.
- si usted, su pareja o su cuidador detectan síntomas neurológicos de nueva aparición o que empeoran, incluidos debilidad muscular general, problemas de visión, cambios en el pensamiento, la memoria y la orientación que provocan confusión y cambios de personalidad, póngase en contacto con su médico inmediatamente, ya que podrían ser síntomas de una infección cerebral muy rara y grave llamada leucoencefalopatía multifocal progresiva (LMP).

### **Pruebas adicionales de control**

Su médico debe realizar análisis de sangre antes de que comience a tomar XELJANZ, después de 4 a 8 semanas de tratamiento y luego cada 3 meses, para determinar si tiene un recuento bajo de glóbulos blancos (neutrófilos o linfocitos) o un recuento bajo de glóbulos rojos (anemia).

No debe tomar XELJANZ si su recuento de glóbulos blancos (neutrófilos o linfocitos) o su recuento de glóbulos rojos es demasiado bajo. Si es necesario, su médico puede suspender su tratamiento con XELJANZ para reducir el riesgo de infección (recuento de glóbulos blancos) o anemia (recuento de glóbulos rojos).

Su médico también puede realizar otras pruebas, por ejemplo, para controlar los niveles de colesterol en la sangre o vigilar el estado de su hígado. Su médico debe evaluar sus niveles de colesterol en las 8 semanas siguientes al inicio del tratamiento con XELJANZ. Su médico debe realizar pruebas hepáticas periódicamente.

### **Pacientes de edad avanzada**

No se ha establecido la seguridad y eficacia de tofacitinib 1 mg/ml solución oral en pacientes de edad avanzada.

### **Pacientes asiáticos**

Se observa un mayor número de herpes zóster en pacientes japoneses y coreanos. Informe a su médico si nota ampollas dolorosas en la piel.

También puede tener un mayor riesgo de padecer determinados problemas pulmonares. Informe a su médico si nota alguna dificultad para respirar.

### **Niños y adolescentes**

Este medicamento no debe administrarse a pacientes menores de 2 años de edad.

Este medicamento contiene propilenglicol y debe utilizarse con precaución en pacientes de 2 años de edad y mayores y solo si ha sido recomendado por el médico (ver "XELJANZ contiene propilenglicol").

### **Otros medicamentos y XELJANZ**

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

Informe a su médico si tiene **diabetes** o está **tomando medicamentos para tratar la diabetes**. Su médico puede decidir que necesita menos medicamento antidiabético mientras toma tofacitinib.

Algunos medicamentos **no deben tomarse con XELJANZ**. Si se toman con XELJANZ, podrían alterar el nivel de XELJANZ en su cuerpo, y la dosis de XELJANZ podría requerir un ajuste. Informe a su médico si está utilizando medicamentos que contengan alguno de los siguientes principios activos:

- antibióticos como rifampicina, utilizados para tratar infecciones bacterianas
- fluconazol, ketoconazol, utilizados para tratar infecciones fúngicas

No se recomienda el uso de XELJANZ con medicamentos que depriman el sistema inmunitario, incluyendo las denominadas terapias biológicas dirigidas (anticuerpos), tales como aquellos que inhiben el factor de necrosis tumoral, la interleucina-17, la interleucina-12/interleucina-23, los antagonistas de las integrinas y fuertes inmunosupresores químicos, incluyendo azatioprina, mercaptopurina, ciclosporina y tacrolimus. El uso de XELJANZ con estos medicamentos puede aumentar el riesgo de efectos adversos incluyendo infección.

Pueden aparecer infecciones graves y fracturas con más frecuencia en personas que también toman corticosteroides (por ejemplo, prednisona).

### **Embarazo y lactancia**

Si usted es una mujer en edad fértil, debe usar anticonceptivos efectivos durante el tratamiento con XELJANZ y durante al menos 4 semanas después de la última dosis.

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento. No se debe usar XELJANZ durante el embarazo. Informe a su médico inmediatamente si se queda embarazada mientras toma XELJANZ.

Si está tomando XELJANZ y en periodo de lactancia, deje de dar el pecho hasta que hable con su médico acerca de la interrupción del tratamiento con XELJANZ.

### **Conducción y uso de máquinas**

XELJANZ no tiene o tiene un efecto limitado sobre su capacidad para conducir o utilizar máquinas.

### **XELJANZ contiene propilenglicol**

Este medicamento contiene 2,39 mg de propilenglicol en cada ml de solución oral.

### **XELJANZ contiene benzoato de sodio**

Este medicamento contiene 0,9 mg de benzoato de sodio en cada ml de solución oral.

### **XELJANZ contiene sodio**

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por ml; esto es, esencialmente “exento de sodio”.

## **3. Cómo tomar XELJANZ**

Este medicamento se lo ha facilitado y supervisado un médico especialista que sabe cómo tratar su enfermedad.

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico, no se debe exceder la dosis recomendada. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

La dosis recomendada en pacientes a partir de los 2 años de edad se basa en la siguiente clasificación según el peso (ver Tabla 1):

**Tabla 1: Dosis de XELJANZ para pacientes con artritis idiopática juvenil poliarticular y APs juvenil desde los dos años de edad:**

| <b>Peso corporal (kg)</b> | <b>Pauta de dosificación</b>  |
|---------------------------|---|
| 10 - < 20                 | 3,2 mg (3,2 ml de solución oral) dos veces al día   |
| 20 - < 40                 | 4 mg (4 ml de solución oral) dos veces al día   |
| ≥ 40                      | 5 mg (5 ml de solución oral o 5 mg comprimidos recubiertos con película) dos veces al día |

Su médico puede reducir la dosis si tiene problemas de hígado o riñón, o si le recetan determinados medicamentos. Su médico también puede interrumpir el tratamiento de forma temporal o permanente si los análisis de sangre muestran recuentos bajos de glóbulos blancos o glóbulos rojos.

Si tiene artritis idiopática juvenil poliarticular o artritis psoriásica juvenil, su médico puede cambiar su tratamiento de XELJANZ 5 ml solución oral dos veces al día a XELJANZ 5 mg comprimidos recubiertos con película dos veces al día.

XELJANZ es para uso por vía oral. Puede tomar XELJANZ con o sin alimentos.

Intente tomar XELJANZ a la misma hora todos los días (por la mañana y por la noche).

**Si toma más XELJANZ del que debe**

Si toma más XELJANZ 1 mg/ml solución oral de lo que debe, informe **inmediatamente** a su médico o farmacéutico.

**Si olvidó tomar XELJANZ**

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas. Tome la siguiente dosis a la hora habitual y continúe como antes.

**Si interrumpe el tratamiento con XELJANZ**

No deje de tomar XELJANZ sin consultar con su médico.

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

**4. Posibles efectos adversos**

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

Algunos pueden ser graves y necesitar atención médica.

Los efectos adversos en pacientes con artritis idiopática juvenil poliarticular y artritis psoriásica juvenil fueron consistentes con los observados en pacientes adultos con artritis reumatoide, con la excepción de algunas infecciones (gripe, faringitis, sinusitis, infección viral) y trastornos gastrointestinales o generales (dolor abdominal, náuseas, vómitos, fiebre, dolor de cabeza, tos), que fueron más frecuentes en la población pediátrica con artritis idiopática juvenil.

**Posibles efectos adversos graves**

En casos raros, las infecciones pueden ser mortales. También se han notificado casos de cáncer de pulmón, cáncer de glóbulos blancos y de infarto de miocardio.

**Si nota alguno de los siguientes efectos adversos graves, informe a su médico inmediatamente.**

**Los signos de infección grave (frecuentes) incluyen**

- fiebre y escalofríos
- tos
- ampollas en la piel
- dolor de estómago
- dolor de cabeza persistente

**Los signos de úlceras o agujeros (perforaciones) en el estómago (poco frecuentes) incluyen**

- fiebre
- dolor en el estómago o dolor abdominal
- sangre en heces
- cambios no justificados en los hábitos intestinales

Las úlceras en el estómago o intestino ocurren con mayor frecuencia en los pacientes que están también en tratamiento con medicamentos antiinflamatorios no esteroideos o corticosteroides (por ej. prednisona).

**Los signos de reacciones alérgicas (frecuencia no conocida) incluyen**

- opresión en el pecho
- sibilancias
- mareo grave o sensación de vértigo
- hinchazón de los labios, lengua o garganta
- urticaria (prurito y habones)

**Los signos de coágulos sanguíneos en los pulmones, en las venas o en los ojos (poco frecuentes: tromboembolismo venoso) incluyen**

- falta de aliento o dificultad para respirar de forma repentina
- dolor en el pecho o dolor en la parte superior de la espalda
- hinchazón de las piernas o los brazos
- dolor o sensibilidad a la palpación en las piernas
- enrojecimiento o cambio de color de piernas o brazos
- cambios graves en la vista

**Los signos de infarto de miocardio (poco frecuentes) incluyen**

- dolor u opresión en el pecho (que pueden extenderse a los brazos, la mandíbula, el cuello y la espalda)
- dificultad al respirar
- sudor frío
- aturdimiento o mareos repentina

**Otros efectos adversos** que se han observado con XELJANZ se enumeran a continuación.

**Frecuentes** (pueden afectar hasta 1 de cada 10 pacientes): infecciones pulmonares (neumonía y bronquitis), herpes zóster, infecciones en las fosas nasales, garganta o tráquea (nasofaringitis), gripe, sinusitis, infección de la vejiga urinaria (cistitis), dolor de garganta (faringitis), aumento de enzimas musculares en sangre (signos de problemas en músculos), dolor de estómago (tripa) (que puede deberse a la inflamación del revestimiento del estómago), vómitos, diarrea, malestar (náuseas), indigestión, bajo recuento de glóbulos blancos, bajo recuento de glóbulos rojos (anemia), hinchazón de pies y manos, dolor de cabeza, presión arterial alta (hipertensión), tos, erupción cutánea, acné.

**Poco frecuentes** (pueden afectar hasta 1 de cada 100 pacientes): cáncer de pulmón, tuberculosis, infección renal, infección de la piel, herpes simple o úlceras bucales (herpes labial), aumento de la creatinina en sangre (un posible signo de problemas en el riñón), aumento del colesterol (incluido aumento de LDL), fiebre, fatiga (cansancio), aumento de peso, deshidratación, desgarro muscular, tendinitis, hinchazón de las articulaciones, esguince de las articulaciones, sensaciones anormales,

sueño insuficiente, congestión sinusal, falta de aliento o dificultad para respirar, enrojecimiento de la piel, picor, hígado graso, inflamación dolorosa de las pequeñas bolsas que sobresalen del revestimiento interno del intestino (diverticulitis), infecciones virales, infecciones virales que afectan al intestino, algunos tipos de cáncer de piel (del tipo no melanoma).

**Raros** (pueden afectar hasta 1 de cada 1 000 pacientes): infección de la sangre (sepsis), linfoma (cáncer de los glóbulos blancos), tuberculosis diseminada que afecta a huesos y otros órganos, otras infecciones inusuales, infección de las articulaciones, aumento de las enzimas del hígado en la sangre (signo de problemas en el hígado), dolor en los músculos y articulaciones.

**Muy raros** (pueden afectar hasta 1 de cada 10 000 pacientes): tuberculosis que afecta al cerebro y a la médula espinal, meningitis, infección de los tejidos blandos y la fascia.

En general, en artritis reumatoide se observaron menos efectos adversos cuando XELJANZ se administró solo que en combinación con metotrexato.

#### **Comunicación de efectos adversos**

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, 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 XELJANZ**

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 el cartonaje o en el frasco. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Este medicamento no requiere ninguna temperatura especial de conservación.

Conservar en el frasco y en el embalaje original para protegerlo de la luz.

Desechar transcurridos 60 días desde la primera apertura

No utilice este medicamento si observa que la solución muestra signos visibles de deterioro.

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 XELJANZ**

- El principio activo es tofacitinib.
- Cada ml contiene 1 mg de tofacitinib (como citrato de tofacitinib).
- Los demás componentes son aroma de uva [que contiene propilenglicol (E1520) (ver sección 2 “XELJANZ contiene propilenglicol”), glicerina (E422) y aromas naturales], ácido clorhídrico, ácido láctico (E270), agua purificada, benzoato de sodio (E211) (ver sección 2 “XELJANZ contiene benzoato de sodio” y “XELJANZ contiene sodio”), sucralosa (E955) y xilitol (E967).

## **Aspecto del producto y contenido del envase**

XELJANZ 1 mg/ml solución oral es una solución transparente, incolora.

La solución oral 1 mg/ml se presenta en frascos de HDPE de 250 ml de color blanco que contienen 240 ml de solución oral. Cada envase contiene un frasco de HDPE, un adaptador del frasco a presión y una jeringa dosificadora oral con las graduaciones de 3,2 ml, 4 ml y 5 ml.

## **Titular de la autorización de comercialización**

Pfizer Europe MA EEIG  
Boulevard de la Plaine 17  
1050 Bruxelles  
Bélgica

## **Responsable de la fabricación**

Pfizer Service Company BV  
Hermeslaan 11  
1932 Zaventem  
Bélgica

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

**België /Belgique / Belgien**  
**Luxembourg/Luxemburg**  
Pfizer NV/SA  
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11

**България**  
Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон България  
Tel.: +359 2 970 4333

**Česká republika**  
Pfizer, spol. s r.o.  
Tel: +420 283 004 111

**Danmark**  
Pfizer ApS  
Tlf.: +45 44 20 11 00

**Deutschland**  
PFIZER PHARMA GmbH  
Tel: +49 (0)30 550055-51000

**Eesti**  
Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaal  
Tel: +372 666 7500

**Ελλάδα**  
PFIZER ΕΛΛΑΣ Α.Ε.  
Τηλ.: +30 210 67 85 800

**Lietuva**  
Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje  
Tel. +3705 2514000

**Magyarország**  
Pfizer Kft.  
Tel.: +36 1 488 37 00

**Malta**  
Vivian Corporation Ltd.  
Tel: +35621 344610

**Nederland**  
Pfizer bv  
Tel: +31 (0)10 406 43 01

**Norge**  
Pfizer AS  
Tlf: +47 67 52 61 00

**Österreich**  
Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H.  
Tel: +43 (0)1 521 15-0

**Polska**  
Pfizer Polska Sp. z o.o.,  
Tel.: +48 22 335 61 00

**España**  
Pfizer, S.L.  
Tel: +34 91 490 99 00

**France**  
Pfizer  
Tél: +33 (0)1 58 07 34 40

**Hrvatska**  
Pfizer Croatia d.o.o.  
Tel: +385 1 3908 777

**Ireland**  
Pfizer Healthcare Ireland Unlimited Company  
Tel: +1800 633 363 (toll free)  
Tel: +44 (0)1304 616161

**Ísland**  
Icepharma hf.  
Sími: +354 540 8000

**Italia**  
Pfizer S.r.l.  
Tel: +39 06 33 18 21

**Κύπρος**  
PFIZER ΕΛΛΑΣ Α.Ε. (CYPRUS BRANCH)  
Τηλ: +357 22 817690

**Latvija**  
Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā  
Tel.: +371 670 35 775

#### **Fecha de la última revisión de este prospecto:**

#### **Otras fuentes de información**

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

Para ver las instrucciones de uso de XELJANZ solución oral, consulte la sección 7.

#### **7. Instrucciones para el uso de XELJANZ solución oral**

**Lea estas Instrucciones de Uso antes de empezar a tomar XELJANZ solución oral. Es posible que haya nueva información.**

#### **Información importante sobre la dosificación de XELJANZ solución oral**

**Utilice siempre la jeringa dosificadora oral que se proporciona con XELJANZ solución oral para medir y administrar la dosis prescrita.** Si no está seguro, solicite ayuda al profesional sanitario o al farmacéutico para que le muestren cómo medir la dosis prescrita.

**¿Cómo se debe conservar XELJANZ?**

**Mantenga este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.**

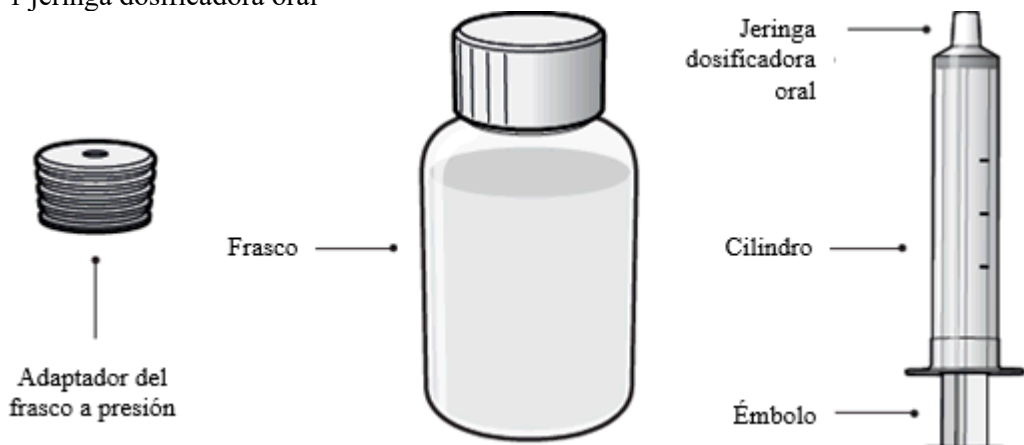
Deseche la solución oral de XELJANZ restante una vez transcurridos 60 días.

Para ayudarle a recordar cuándo tiene que desechar el frasco de XELJANZ, puede escribir la fecha del primer uso en el envase y a continuación:

Fecha del primer uso \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_.

**Cada envase de XELJANZ solución oral contiene**

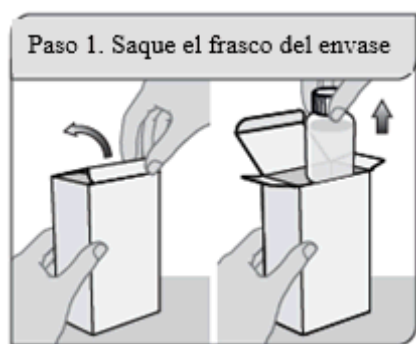
- 1 adaptador del frasco a presión
- 1 frasco de XELJANZ solución oral
- 1 jeringa dosificadora oral



**Antes de cada uso:**

**Lávese las manos con agua y jabón y coloque el contenido de la caja sobre una superficie limpia y plana.**

**Paso 1. Saque el frasco del envase**



Saque el frasco de XELJANZ solución oral del envase.

## Paso 2. Abra el frasco



Abra el frasco. Retire el cierre sellado de la parte superior del frasco (solo la primera vez).

**No tire la tapa a prueba de niños.**

**Nota:** no es necesario agitar el frasco antes de usarlo.

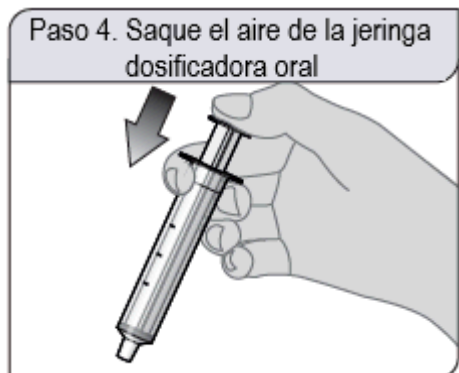
## Paso 3. Introduzca el adaptador del frasco a presión



Saque el adaptador del frasco a presión y la jeringa dosificadora oral del envoltorio de plástico. Con el frasco sobre una superficie plana, empuje el extremo acanalado del adaptador del frasco a presión con los pulgares hasta el fondo del cuello del frasco mientras sostiene el frasco firmemente.

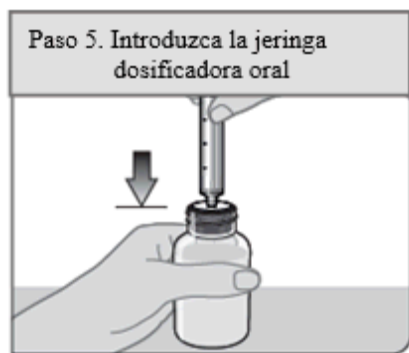
**Nota:** No saque el adaptador del frasco a presión después de haberlo introducido.

#### **Paso 4. Saque el aire de la jeringa dosificadora oral**



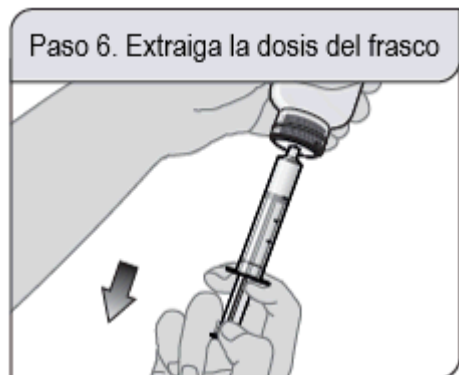
Empuje completamente el émbolo de la jeringa dosificadora oral hacia el extremo del cilindro de la jeringa para eliminar el exceso de aire.

#### **Paso 5. Introduzca la jeringa dosificadora oral**



Introduzca la jeringa dosificadora oral de forma vertical en el frasco a través de la abertura del adaptador del frasco a presión hasta que esté firmemente colocada en su lugar.

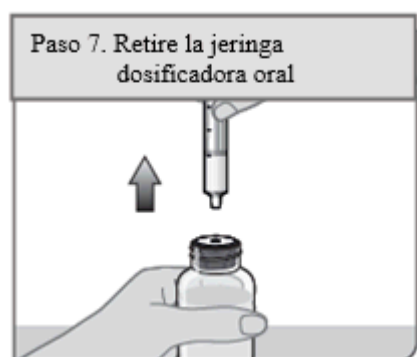
## Paso 6. Extraiga la dosis del frasco



Con la jeringa dosificadora oral en su lugar, ponga el frasco boca abajo. Tire del émbolo hacia atrás.

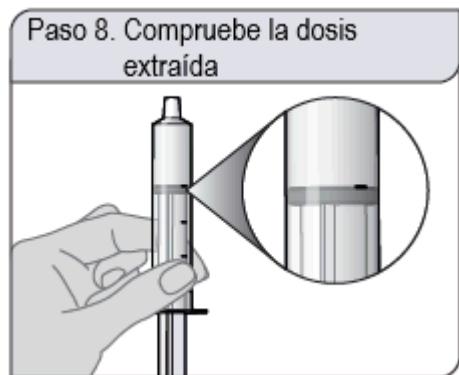
Si observa burbujas de aire en la jeringa dosificadora oral, presione completamente el émbolo para devolver la solución oral al frasco. Posteriormente, extraiga la dosis de solución oral prescrita.

## Paso 7. Retire la jeringa dosificadora oral



Sitúe el frasco en posición vertical y colóquelo sobre una superficie plana. Retire la jeringa dosificadora oral del adaptador del frasco tirando del cilindro de la jeringa dosificadora oral hacia arriba.

### **Paso 8. Compruebe la dosis extraída**



Compruebe que haya extraído la dosis correcta en la jeringa dosificadora oral.

Si la dosis no es la correcta, introduzca firmemente el extremo de la jeringa dosificadora oral en el adaptador del frasco. Empuje completamente el émbolo para que la solución oral retorne al frasco. Repita los pasos 6 y 7.

### **Paso 9. Tome la dosis de XELJANZ**



Coloque la punta de la jeringa dosificadora oral en el interior de la mejilla del paciente.

Empuje lentamente el émbolo hasta el fondo para administrar todo el medicamento de la jeringa dosificadora oral. Asegúrese de que el paciente tenga tiempo para tragar el medicamento.

## Paso 10. Cierre el frasco



Cierre bien el frasco girando la tapa a prueba de niños en el sentido de las agujas del reloj, deje el adaptador del frasco a presión donde está.

Vuelva a meter el frasco en el envase y ciérrelo para proteger la solución oral de XELJANZ de la luz.

## Paso 11. Limpie la jeringa dosificadora oral



Retire el émbolo del cilindro de la jeringa tirando de émbolo y cilindro en distintas direcciones.

Enjuague ambos con agua después de cada uso.

Deje que se sequen al aire; posteriormente vuelva a colocar la jeringa dosificadora oral junto con la solución oral en el envase.

Guarde la jeringa dosificadora oral con la solución oral de XELJANZ.

**No deseche la jeringa dosificadora oral.**