





EJERCICIOS DE ORIGAMI PARA PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDE









Desde ARAVA hemos creado una nueva iniciativa, en la que se relacionan los origami con la artritis reumatoide.

El objetivo es mejorar la calidad de vida del paciente, potenciando la práctica de ejercicios para combatir los efectos de la artritis en sus dedos y manos, y mejorando así el movimiento.

A continuación, le proponemos cuatro ejercicios de origami, que podrá entregar a sus pacientes, ¡para que pasen un rato divertido ejercitando sus manos!

Hay dos niveles de figuras de origami según su dificultad:

- · Nivel principiante: CORAZÓN y CISNE
- Nivel medio: ELEFANTE y MARIPOSA

Cada hoja de ejercicios se divide en dos partes; la parte de color servirá para realizar la figura de papiroflexia y la parte superior contiene las instrucciones para realizar el ejercicio. Las instrucciones de cada ejercicio se detallan a partir de grafismos, que indican cuáles son los pasos que hay que seguir para realizar la figura. Si el paciente lo prefiere, también puede escanear con su móvil el código QR que hay en la parte superior del reverso de cada hoja, que le dará acceso al vídeo tutorial para llevar a cabo el origami.

Esta propuesta pretende potenciar el ejercicio y poner al alcance de los profesionales sanitarios herramientas atractivas para hacer que el día a día de las personas con artritis reumatoide sea más llevadero.

¡Arranque la hoja del ejercicio y entréguesela a su paciente!



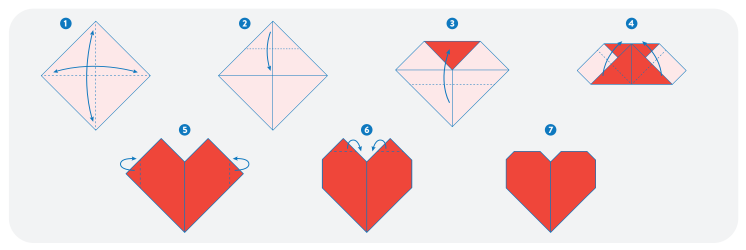


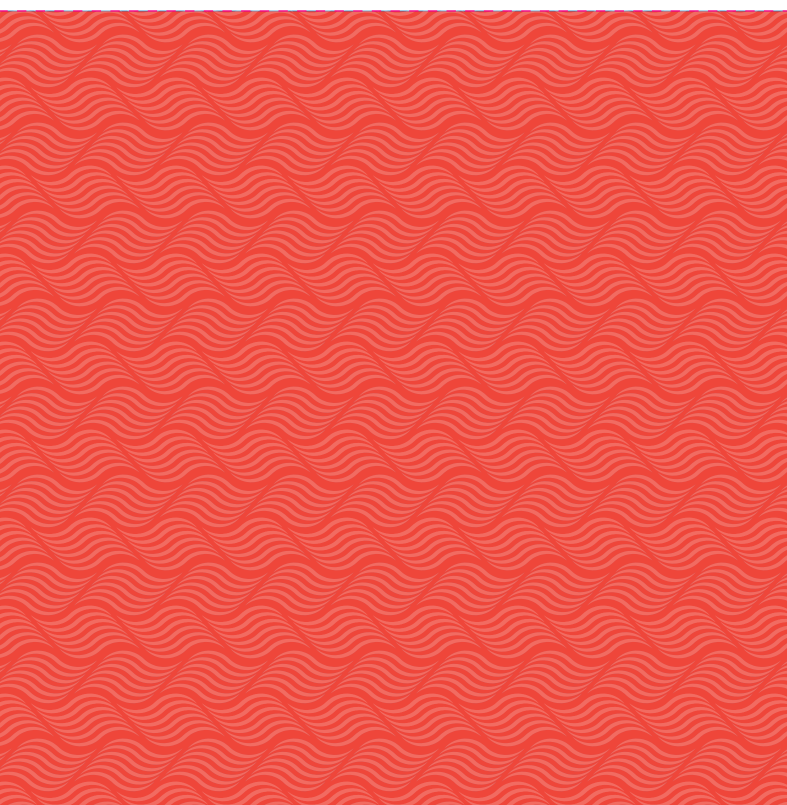


NIVEL PRINCIPIANTE

¡Sigue las instrucciones y realiza un corazón de origami!









Si quieres, puedes acceder a los vídeos tutoriales que hemos preparado para ti para que puedas ver paso a paso cómo hacer un corazón origami. ¡Escanea el código QR de esta página y diviértete!



Accede a la aplicación de tu móvil para escanear el código QR



Enfoca la cámara y escanea el código QR



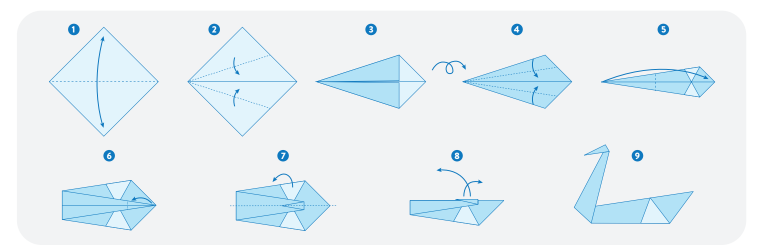
Abre el *link* que obtengas y ¡empieza a divertirte!

Ejercicio 2. **CISNE**

NIVEL PRINCIPIANTE

¡Sigue las instrucciones y realiza un cisne de origami!





Ejercicio 2. **CISNE**

Si quieres, puedes acceder a los vídeos tutoriales que hemos preparado para ti para que puedas ver paso a paso cómo hacer un cisne origami. ¡Escanea el código QR de esta página y diviértete!



Accede a la aplicación de tu móvil para escanear el código QR



Enfoca la cámara y escanea el código QR



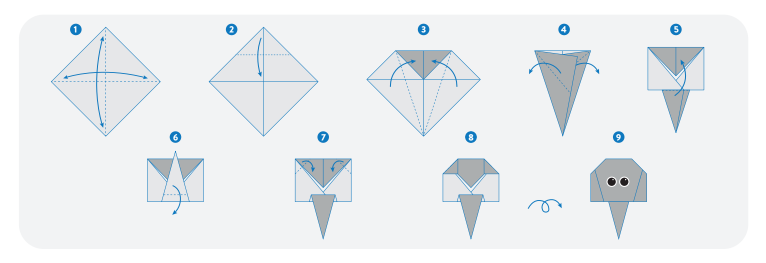
Abre el *link* que obtengas y ¡empieza a divertirte!

Ejercicio 3. **ELEFANTE**

NIVEL MEDIO

¡Sigue las instrucciones y realiza un elefante de origami!







Si quieres, puedes acceder a los vídeos tutoriales que hemos preparado para ti para que puedas ver paso a paso cómo hacer un elefante origami. ¡Escanea el código QR de esta página y diviértete!



Accede a la aplicación de tu móvil para escanear el código QR



Enfoca la cámara y escanea el código QR



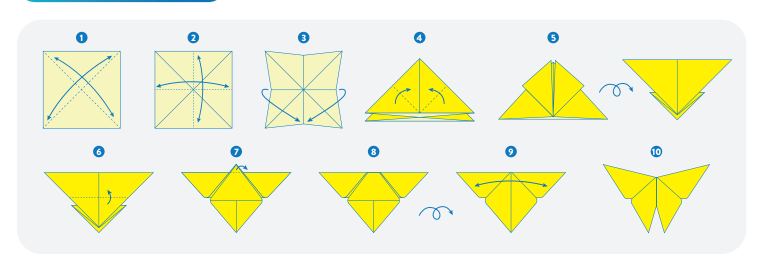
Abre el *link* que obtengas y ¡empieza a divertirte!



NIVEL MEDIO

¡Sigue las instrucciones y realiza una mariposa de origami!









Si quieres, puedes acceder a los vídeos tutoriales que hemos preparado para ti para que puedas ver paso a paso cómo hacer una mariposa origami. ¡Escanea el código QR de esta página y diviértete!



Accede a la aplicación de tu móvil para escanear el código QR



Enfoca la cámara y escanea el código QR



Abre el *link* que obtengas y ¡empieza a divertirte!



FICHA TÉCNICA. 1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO. Arava 10 mg comprimidos recubiertos con película. Arava 20 mg comprimidos recubiertos con película. 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA. Arava 10 mg. Cada comprimido contiene 10 mg de leflunomida. Excipiente(s) con efecto conocido. Cada comprimido contiene 78 mg de lactosa monohidrato. Arava 20 mg. Cada comprimido contiene 20 mg de leflunomida. Excipiente(s) con efecto conocido. Cada comprimido contiene 72 mg de lactosa monohidrato. Para consultar la lista completa de excipientes, ver sección 6.1. 3. FORMA FARMACÉUTICA. Comprimido recubierto con película. Arava 10 mg. Comprimido recubierto con película blanco o blanquecino, redondo, con la inscripción ZBN en una cara. Arava 20 mg. Comprimido recubierto con película amarillento a ocre, triangular, con la inscripción ZBO en una cara. 4. DATOS CLÍNICOS. 4.1 INDICACIONES TERAPÉUTICAS. La leflunomida está indicada

para el tratamiento de pacientes adultos con: • Artritis reumatoide activa como un "fármaco antirreumático modificador de la enfermedad" (FARME), • Artritis psoriásica activa. El tratamiento reciente o concomitante con FARMEs hepatotóxicos o hematotóxicos (por ejemplo, metotrexato) puede producir un aumento del riesgo de aparición de reacciones adversas graves; por tanto, en estos casos, el inicio del tratamiento con leflunomida debe considerarse en función del balance beneficio/riesgo. Más aún, el sustituir la leflunomida por otro FARME sin realizar el procedimiento de lavado (ver sección 4.4) puede incrementar el riesgo de aparición de reacciones adversas graves incluso durante un largo período de tiempo después del cambio. 4.2 POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN. El tratamiento se debe iniciar y supervisar por especialistas con experiencia en el tratamiento de artritis reumatoide y artritis psoriásica. Los niveles de alanina transaminasa (ALT) o transaminasa piruvato glutamato sérico (SGPT) y un recuento hemático completo, incluyendo un recuento diferencial de leucocitos y un recuento de plaquetas, deben determinarse simultáneamente, y con la misma frecuencia, en las siguientes situaciones: • Antes de iniciar el tratamiento con leflunomida, cada dos semanas durante los primeros seis meses de tratamiento y, posteriormente, cada ocho semanas (ver sección 4.4). Posología. • En artritis reumatoide: el tratamiento con leflunomida se inicia normalmente con una dosis de carga de 100 mg una vez al día durante 3 días. La omisión de la dosis de carga puede disminuir el riesgo de reacciones adversas (ver sección 5.1). La dosis de mantenimiento recomendada es de 10 mg a 20 mg de leflunomida una vez al día dependiendo de la gravedad (actividad) de la enfermedad. • En artritis psoriásica: el tratamiento con leflunomida se inicia con una dosis de carga de 100 mg una vez al día durante 3 días. La dosis de mantenimiento recomendada es de 20 mg de leflunomida una vez al día (ver sección 5.1). El efecto terapéutico normalmente empieza después de 4 ó 6 semanas y puede mejorar posteriormente hasta los 4 ó 6 meses. No hay un ajuste de dosis recomendable en pacientes con insuficiencia renal leve. No se requiere realizar un ajuste de la dosis en los pacientes con edad superior a 65 años. Población pediátrica. No se recomienda la utilización de Arava en pacientes menores de 18 años, ya que no se ha establecido la eficacia y la seguridad en la artritis reumatoide juvenil (ARJ) (ver secciones 5.1 y 5.2). Forma de administración. Los comprimidos de Arava son para vía oral. Los comprimidos deben ingerirse enteros con suficiente líquido. La ingesta de alimentos no modifica la absorción de la leflunomida. 4.3 CONTRAINDICACIONES. • Hipersensibilidad (especialmente con antecedentes previos de síndrome de Stevens-Johnson, necrólisis epidérmica tóxica, eritema multiforme) al principio activo, a la teriflunomida, su principal metabolito activo, o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1. • Pacientes con insuficiencia hepática. • Pacientes con estados de inmunodeficiencia grave, por ejemplo, SIDA. • Pacientes con afectación significativa de la función de la médula ósea o con anemia, leucopenia, neutropenia o trombocitopenia importantes debidas a causas distintas a la artritis reumatoide o psoriásica. • Pacientes con infecciones graves (ver sección 4.4). • Pacientes con insuficiencia renal de moderada a grave, debido a que la experiencia clínica de la que se dispone en este grupo de pacientes es insuficiente. • Pacientes con hipoproteinemia severa, por ejemplo en el síndrome nefrótico. • Mujeres embarazadas o mujeres en edad fértil que no utilicen un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento con leflunomida y después de finalizar el mismo mientras los niveles plasmáticos del metabolito activo estén por encima de 0,02 mg/l (ver sección 4.6). Antes de iniciar el tratamiento con leflunomida, debe descartarse el embarazo. • Mujeres que se encuentren en período de lactancia (ver sección 4.6). 4.4 ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES DE EMPLEO. No se aconseja la administración conjunta con FARMEs hepatotóxicos o hematotóxicos (por ejemplo, metotrexato). El metabolito activo de leflunomida, A771726, tiene una semivida larga, generalmente de 1 a 4 semanas. Pueden producirse efectos adversos graves (por ejemplo: hepatotoxicidad, hematotoxicidad o reacciones alérgicas, ver más abajo), aunque se haya interrumpido el tratamiento con leflunomida. Por tanto, cuando aparezcan estos efectos adversos o si por cualquier otro motivo se necesita eliminar rápidamente del organismo el metabolito A771726, se deberá realizar el procedimiento de lavado. Este proceso podría repetirse las veces que sea clínicamente necesario. Para consultar el procedimiento para realizar el período de lavado en caso de embarazo tanto deseado como no planificado, ver sección 4.6. Reacciones hepáticas. Durante el tratamiento con leflunomida, raramente se han notificado casos de lesiones hepáticas graves, incluyendo casos con desenlace fatal. La mayoría de los casos se produjeron durante los primeros seis meses de tratamiento. En estos casos, fue frecuente el tratamiento concomitante con otros fármacos hepatotóxicos. Se considera esencial que se cumplan estrictamente las recomendaciones de monitorización. Los niveles de ALT (SGPT) deben medirse antes de iniciar el tratamiento con leflunomida, con la misma frecuencia que el recuento hemático completo (cada dos semanas) durante los primeros seis meses de tratamiento y, posteriormente, cada ocho semanas. En el caso de elevaciones de ALT (SGPT) entre dos y tres veces el límite superior del rango normal, debe considerarse una reducción de la dosis de 20 mg a 10 mg y se debe realizar un control semanal de la función hepática. En el caso de que persista un aumento de los niveles de ALT (SGPT) de más de dos veces el límite superior del rango normal, o si se produjeran elevaciones de más de tres veces el límite superior del rango normal, debe suspenderse el tratamiento con leflunomida e iniciar el procedimiento de lavado. Después de suspender el tratamiento, se recomienda mantener la monitorización de las enzimas hepáticas hasta su completa normalización. Debido al potencial de efectos hepatotóxicos aditivos, se recomienda evitar el consumo de alcohol durante el tratamiento con leflunomida. Dado que el metabolito activo de la leflunomida, A771726, se une en gran medida a las proteínas plasmáticas y se elimina vía metabolismo hepático y secreción biliar, es esperable que los niveles plasmáticos de A771726 estén incrementados en pacientes con hipoproteinemia. Arava está contraindicado en los pacientes con hipoproteinemia severa o insuficiencia hepática (ver sección 4.3), Reacciones hematológicas, Junto con los niveles de ALT, debe realizarse un recuento hemático completo, incluyendo recuento diferencial de leucocitos y plaquetas, antes de iniciar el tratamiento con leflunomida, así como cada 2 semanas durante los 6 primeros meses de tratamiento y, posteriormente, cada 8 semanas. En pacientes con anemia, leucopenia y/o trombocitopenia preexistente, así como en pacientes con la función alterada de la médula ósea o aquellos con riesgo de supresión de la médula ósea, es mayor el riesgo de aparición de alteraciones hematológicas. En estos casos, se debe considerar un procedimiento de lavado (ver más adelante) para reducir los niveles plasmáticos de A771726. En el caso de que se produzcan reacciones hematológicas graves, incluyendo pancitopenia, se debe suspender el tratamiento con Arava y con cualquier tratamiento concomitante mielosupresor e iniciar un procedimiento de lavado de leflunomida. Combinaciones con otros tratamientos. Hasta el momento no se ha estudiado suficientemente en ensavos aleatorizados (a excepción del metotrexato, ver sección 4.5) el empleo de la leflunomida con los antipalúdicos que se utilizan en el tratamiento de enfermedades reumáticas (por ejemplo, cloroquina e hidroxicloroquina), las sales de oro intramuscular u oral, la D-penicilamina, la azatioprina u otros agentes inmunosupresores incluyendo inhibidores alfa del Factor de Necrosis Tumoral. Se desconoce el riesgo asociado con una terapia de combinación, sobre todo a largo plazo. No se recomienda la combinación de leflunomida con otros FARMEs (por ejemplo, metotrexato), debido a que este tipo de tratamiento puede causar toxicidad aditiva o incluso de tipo sinérgico (por ejemplo, hepato o hematotoxicidad). No se recomienda la administración de forma conjunta de teriflunomida con leflunomida, debido a que la leflunomida es el compuesto parental de la teriflunomida. Reacciones cutáneas. En caso de estomatitis ulcerativa deberá suspenderse la administración de leflunomida. Muy raramente se han notificado casos de síndrome de Stevens-Johnson o de necrólisis epidérmica tóxica y erupción medicamentosa con eosinofilia y síntomas sistémicos (síndrome DRESS) en pacientes tratados con leflunomida. Tan pronto como se observen reacciones epidérmicas y/o de las mucosas, que susciten la sospecha de tales efectos adversos, debe suspenderse el tratamiento con Arava y con cualquier otro tratamiento con el que se pueda asociar e iniciar inmediatamente el procedimiento de lavado de leflunomida. En estos casos es esencial llevar a cabo un lavado completo. En estos casos está contraindicada la reexposición a leflunomida (ver sección 4.3). Se han notificado casos de psoriasis pustular y emperamiento de psoriasis después del uso de leflunomida. Podrá considerarse la retirada del tratamiento teniendo en cuenta la enfermedad y los antecedentes del paciente. Infecciones. Se sabe que los medicamentos con propiedades inmunosupresoras -como la leflunomida- pueden producir que los pacientes sean más susceptibles a las infecciones, incluyendo infecciones oportunistas. Las infecciones pueden ser de naturaleza más grave y, por tanto, pueden requerir un tratamiento precoz y enérgico. En el caso de que se presentara una infección grave no controlada, podría ser necesario interrumoir el tratamiento con leflunomida y realizar un procedimiento de lavado tal como se describe más adelante. Baramente se han notificado casos de Leucoencefalopatía Progresiva Multifocal (LPM) en pacientes que reciben leflunomida entre otros inmunosupresores. Antes de iniciar el tratamiento, en todos los pacientes se debe descartar una tuberculosis activa o inactiva ("latente"), según recomendaciones locales. Esto puede incluir antecedentes médicos, el posible contacto anterior con la tuberculosis, y/o la exploración apropiada como una radiografía de pulmón, un test de reacción a la tuberculina y/o el test de liberación de interferón gamma (interferón - gamma releasse assays, IGRA), según proceda. Se recuerda a los prescriptores el riesgo de resultados de falsos negativos en la prueba cutánea de la tuberculina, especialmente en los pacientes que estén gravemente enfermos o inmunocomprometidos. Los pacientes con antecedentes de tuberculosis deben ser supervisados cuidadosamente debido a la posibilidad de reactivación de la infección. Reacciones respiratorias. Durante el tratamiento con leflunomida se notificaron casos de enfermedad pulmonar intersticial, así como casos aislados de hipertensión pulmonar (ver sección 4.8). El riesgo de que se produzcan estas afecciones puede ser mayor en pacientes con antecedentes de enfermedad pulmonar intersticial. La enfermedad pulmonar intersticial es un trastorno potencialmente mortal, que puede aparecer de forma aguda durante el tratamiento. Síntomas pulmonares, como tos y disnea, pueden ser un motivo para interrumpir el tratamiento y realizar un estudio, si se considera apropiado. Neuropatía periférica. Se han notificado casos de neuropatía periférica en pacientes que reciben Arava. La mayoría de los pacientes mejoraron después de interrumpir el tratamiento con Arava. Sin embargo, existe una amplia variabilidad en el desenlace final, p. ej., en algunos pacientes la neuropatía se resolvió y en otros pacientes persistieron los síntomas). En pacientes de más de 60 años, el tratamiento concomitante con medicación neurotóxica y la diabetes pueden aumentar el riesgo de neuropatía periférica. Si un paciente que está tomando Araya desarrolla una neuropatía periférica, considere interrumpir el tratamiento con Araya y realizar el procedimiento de eliminación del medicamento (ver sección 4.4). Colitis. Se han notificado casos de colitis, incluyendo colitis microscópica, en pacientes tratados con leflunomida. En pacientes que reciben tratamiento con leflunomida y presentan una diarrea crónica de origen desconocido, se deben realizar los procedimientos diagnósticos adecuados. Presión sanquínea. La presión sanquínea debe comprobarse antes de comenzar el tratamiento con leflunomida y posteriormente de forma periódica. Procreación (recomendaciones para los hombres). Debe advertirse a los pacientes varones acerca de la posible toxicidad fetal mediada por el varón. Durante el tratamiento con leflunomida debe garantizarse una contracepción eficaz. No existen datos específicos sobre el riesgo de toxicidad fetal mediada a través del varón. A pesar de ello, no se han realizado estudios en animales para evaluar este posible riesgo. Para minimizar este posible riesgo, los hombres que deseen tener descendencia deben considerar el suspender el uso de leflunomida y tomar 8 g de colestiramina, 3 veces al día, durante 11 días ó 50 g de carbón activo en polvo 4 veces al día, durante 11 días. En cualquiera de estos casos, debe medirse por primera vez la concentración plasmática de A771726. Posteriormente, debe determinarse de nuevo la concentración plasmática de A771726 después de un intervalo mínimo de 14 días. Si ambas concentraciones plasmáticas son inferiores a 0.02 mg/l y se espera un período mínimo de 3 meses desde la suspensión del tratamiento, el riesgo de toxicidad fetal es muy bajo. Procedimiento para realizar un período de lavado. Administrar 8 q de colestiramina 3 veces al día o como alternativa, administrar 50 g de carbón activo en polvo, 4 veces al día. Por lo general, la duración de un lavado completo es de 11 días. La duración se puede modificar dependiendo de variables clínicas o de laboratorio. Lactosa. Arava contiene lactosa. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la galactosa, deficiencia de lactasa de Lapp o malabsorción de glucosa-galactosa, no deben tomar este medicamento. 4.5 INTERACCIÓN CON OTROS MEDICAMENTOS Y OTRAS FORMAS DE INTERACCIÓN. Los estudios de interacciones se han realizado sólo en adultos. La administración reciente o el uso concomitante de medicamentos hepatotóxicos o hematotóxicos, así como la administración de dichos medicamentos tras el tratamiento con leflunomida sin un período de lavado, puede suponer un aumento de los efectos adversos (ver también las pautas relativas a la combinación con otros tratamientos, sección 4.4). Por tanto, se recomienda una monitorización más rigurosa de las enzimas hepáticas y los parámetros hematológicos en la fase inicial después del cambio. Metotrexato. En un reducido estudio (n = 30) en el que se estudió la administración concomitante de leflunomida (10 a 20 mg por día) con metotrexato (10 a 25 mg por semana) se observó una elevación de las enzimas hepáticas de entre 2 a 3 veces los valores normales, en 5 de 30 pacientes. Todas las elevaciones se solucionaron, en 2 pacientes se resolvieron manteniendo la administración de los dos medicamentos y en 3 pacientes se resolvieron al interrumpir el tratamiento con leflunomida. En otros 5 pacientes se observó una elevación de las enzimas hepáticas superior a 3 veces los valores normales. Todas estas elevaciones también se resolvieron, en 2 pacientes con la continuación de ambos medicamentos y en 3 pacientes tras la interrupción del tratamiento con leflunomida. En pacientes con artritis reumatoide no se han demostrado interacciones farmacocinéticas entre leflunomida (10-20 mg/día) y metotrexato (10-25 mg/ semana). Vacunaciones. No se dispone de datos clínicos sobre la eficacia y seguridad de las vacunaciones durante el tratamiento con leflunomida. Sin embargo no se recomienda la vacunación con vacunas vivas atenuadas. Cuando se considere la administración de vacunas vivas atenuadas tras la finalización del tratamiento con Arava, se debe tener en cuenta que la leflunomida posee una semivida larga. Warfarina y otros anticoagulantes cumarínicos. Se han notificado casos de aumento del tiempo de protrombina cuando se administran conjuntamente leflunomida y warfarina. En un estudio farmacológico clínico con A771726, se observó una interacción farmacodinámica con la warfarina (ver más adelante). Por tanto, se recomienda una estrecha monitorización y seguimiento del INR

```
(international normalised ratio) cuando se administre warfarina y otros anticoagulantes cumarínicos de forma concomitante. Aines/corticosteroides. Si el paciente está en tratamiento con antiinflamatorios
no esteroideos (AINEs) y/o corticosteroides, mantenerse su administración después de iniciar el tratamiento con leflunomida. Efecto de otros medicamentos en leflunomida. Colestiramina o carbón
activado. Se recomienda que los pacientes en tratamiento con leflunomida no reciban colestiramina o carbón activo en polvo, ya que se produciría un descenso rápido y significativo de la concentración
plasmática de A771726 (el metabolito activo de la leflunomida; ver sección 5). Es posible que esto se deba a la interrupción del ciclo enterohepático y/o la diálisis gastrointestinal del A771726. Inhibidores
CYP450 e inductores, Estudios de inhibición in vitro en microsomas hepáticos humanos sugieren que el citocromo P450 (CYP) 1A2, 2C19 y 3A4 están involucrados en el metabolismo de leflunomida. En un
estudio in vivo de interacción con leflunomida y cimetidina (inhibidor débil no específico del citocromo P450 (CYP)) se ha demostrado la falta de repercusión significativa en la exposición a A771726. Tras
la administración concomitante de una dosis única de leflunomida a sujetos en tratamiento con dosis múltiples de rifampicina (inductor no específico del citocromo P450) los niveles máximos de A771726
se incrementaron en aproximadamente el 40%, mientras que el AUC no varió significativamente. El mecanismo de este efecto no está claro. Efecto de leflunomida en otros medicamentos. Anticonceptivos
orales. En un estudio con voluntarias sanas en el que se administró leflunomida junto con un anticonceptivo oral trifásico que contenía 30 mg de etinilestradiol, no se produjo ninguna reducción en la eficacia
anticonceptiva de la píldora y la farmacocinética del A771726 se mantuvo dentro de los niveles previstos. Se observó una interacción farmacocinética del A771726 con anticonceptivos orales (ver abajo).
Se realizaron los siguientes estudios de interacción farmacocinética y farmacodinámica con A771726 (principal metabolito activo de leflunomida). No pueden excluirse interacciones similares fármaco-
fármaco para leflunomida a las dosis recomendadas. Los siguientes resultados de los estudios y recomendaciones deben ser considerados en pacientes tratados con leflunomida: Efecto en repaglinida
(sustrato de CYP2C8): Dosis repetidas de A771726 aumentaron la C<sub>máx</sub> media y la AUC (1,7- y 2,4-veces, respectivamente) de la repaglinida, sugiriendo que el A771726 es un inhibidor de CYP2C8 in vivo.
Por tanto, se recomienda la monitorización de los pacientes con uso concomitante de fármacos metabolizados por CYP2C8, tales como repaglinida, paclitaxel, pioglitazona o rosiglitazona, ya que podrían
tener una mayor exposición. Efecto en cafeína (sustrato de CYP1A2): Dosis repetidas de A771726 disminuyeron la C<sub>max</sub> media y AUC de la cafeína (sustrato CYP1A2) en un 18% y 55%, respectivamente, y
sugieren que el A771726 puede ser un débil inductor del CYP1A2 in vivo. Por tanto, medicamentos metabolizados por el CYP1A2 (tales como duloxetina, alosetrón, teofilina y tizanidina) deben ser utilizados
con precaución durante el tratamiento, ya que puede reducirse la eficacia de estos productos. Efecto en sustratos del transportador de anión orgánico 3 (OAT3): Dosis repetidas de A771726 aumentaron la
Cmiss media y AUC (1,43- y 1,54-veces, respectivamente) de cefaclor, sugiriendo que el A771726 es un inhibidor del OAT3 in vivo. Por tanto, se recomienda precaución cuando se administren conjuntamente
com sustratos del OAT3, tales como cefaclor, bencilpenicilina, ciprofloxacino, indometacina, ketoprofeno, furosemida, cimetidina, metotrexato o zidovudina. Efecto en la BCRP (Proteina de Resistencia de
Cáncer de Mama) y/o sustratos del polipéptido transportador de aniones orgánicos (OATPs) B1 y B3 (OATP1B1/B3); Dosis repetidas de A771726 aumentaron la C<sub>máx</sub>, media y AUC (2,65- y 2,51-veces,
respectivamente) de rosuvastatina. Sin embargo, no hubo impacto aparente de este aumento de la exposición en plasma de rosuvastatina en la actividad de la HMG-CoA reductasa. Si se usan conjuntamente,
la dosis diaria de rosuvastatina no debe exceder de 10 mg. Para otros sustratos de BCRP (p. ej: metotrexato, topotecán, sulfasalazina, daunorubicina, doxorubicina) y de la familia OATP especialmente
inhibidores de la HMG-CoA reductasa (ej.: simvastatina, atorvastatina, pravastatina, metotrexato, nateglinida, repaglinida, rifampicina), deben ser también utilizados con precaución cuando se usen
conjuntamente. Los pacientes deben ser estrechamente monitorizados para detectar signos y síntomas de una exposición excesiva a los medicamentos y se debe considerar la reducción de la dosis de
estos medicamentos. Efecto en anticonceptivos orales (0,03 mg etinilestradiol y 0,15 mg levonorgestrel): Dosis repetidas de A771726 aumentaron la C<sub>máx</sub> media y AUCO-24 (1,58- y 1,54-veces,
respectivamente) de etinilestradiol y la C<sub>max</sub> media y AUCO-24 (1,33- y 1,41-veces, respectivamente) de levonorgestrel. Aunque no se espera que esta interacción afecte de manera adversa en la eficacia
de los anticonceptivos orales, se debe tomar en consideración el tipo de tratamiento con anticonceptivos orales. Efecto en warfarina (sustrato de CYP2C9): Dosis repetidas de A771726 no tuvieron efecto
en la farmacocinética de S-warfarina, indicando que A771726 no es un inhibidor ni un inductor de CYP2C9. Sin embargo, se observó una disminución del 25% en el pico del INR (international normalised
ratio) cuando se administró conjuntamente A771726 y warfarina, comparado con la administración de warfarina sola. Por tanto, cuando se administre conjuntamente con warfarina, se recomienda el seguimiento y monitorización del INR. 4.6 FERTILIDAD, EMBARAZO Y LACTANCIA. Embarazo. Se sospecha que el metabolito activo de la leflunomida, el A771726, provoca graves defectos natales si se
administra durante el embarazo. El tratamiento con Arava está contraindicado durante el embarazo (ver sección 4.3). Las mujeres en edad fértil deben utilizar medidas anticonceptivas eficaces durante el
tratamiento y hasta 2 años después del mismo (ver "Período de espera" más adelante) o hasta 11 días después del tratamiento (ver "Período de lavado" más adelante). La paciente debe ser avisada de
que, si hubiera un retraso en la menstruación o cualquier otra razón por la que se sospeche un embarazo, debe avisar al médico inmediatamente para que le realice una prueba de embarazo y, en caso
positivo, la paciente y el médico deben discutir el riesgo para el embarazo. Es posible que el riesgo para el feto producido por la leflunomida disminuya si en el primer retraso de la menstruación se reducen
los niveles plasmáticos del metabolito activo mediante la instauración de los procesos de eliminación descritos posteriormente. En un reducido estudio prospectivo en mujeres (n = 64) que se quedaron
embarazadas involuntariamente mientras estaban tomando leflunomida durante un período de tiempo de no más de tres semanas después de la concepción y seguido de un procedimiento de eliminación
del fármaco, no se observaron diferencias significativas (p = 0,13) en la tasa total de defectos estructurales graves (5,4%) en comparación con cualquiera de los grupos comparativos (4,2% en el grupo
en el que se presenta la enfermedad [n=108] y 4,2% en mujeres sanas embarazadas [n = 78]). En las mujeres en tratamiento con leflunomida que deseen quedarse embarazadas se recomienda uno de
los siguientes procedimientos para asegurar que el feto no sea expuesto a concentraciones tóxicas de A771726 (concentración diana inferior a 0,02 mg/l). Período de espera. Es esperable que los niveles
plasmáticos de A771726 sean superiores a 0,02 mg/l durante un período de tiempo prolongado. La concentración de este metabolito podría descender por debajo de 0,02 mg/l después de aproximadamente
2 años tras la interrupción del tratamiento con leflunomida. Tras un período de espera de 2 años, se mide por primera vez la concentración plasmática de A771726. Después, tras un intervalo mínimo de
14 días, debe determinarse nuevamente la concentración plasmática de A771726. No se espera riesgo teratogénico si ambas concentraciones plasmáticas son inferiores a 0,02 mg/l. Para más información
sobre las muestras para los análisis, contacte con el Titular de la Autorización de Comercialización o con sus representantes locales (ver sección 7). Procedimiento de lavado. Tras la suspensión del
tratamiento con leflunomida: • Administrar 8 g de colestiramina, 3 veces al día, durante un período de 11 días. • Como alternativa, administrar 50 g de carbón activo en polvo, 4 veces al día, durante un
período de 11 días. Sin embargo, incluso siguiendo cualquiera de los dos procedimientos de lavado, es necesario que se verifique que los niveles plasmáticos del metabolito son inferiores a 0,02 mg/l
mediante la realización de dos análisis separados por un intervalo mínimo de 14 días y también se requiere un período de espera de un mes y medio desde la primera medición en la que se obtenga un
valor inferior a 0,02 mg/l y la fertilización. Se debe advertir a las mujeres en edad fértil que deseen quedarse embarazadas que se requiere un período de espera de 2 años después de finalizar el tratamiento
con leflunomida. Si no es posible que la paciente cumpla un período de espera de aproximadamente 2 años con una contracepción fiable, se recomienda la realización de un procedimiento de lavado. Tanto
la colestiramina como el carbón activo en polvo pueden modificar la absorción de estrógenos y progestágenos, por lo que la contracepción con anticonceptivos orales no está garantizada durante el período
de lavado con colestiramina o carbón activo en polvo. Se recomienda el uso de medidas contraceptivas alternativas. Lactancia. Los estudios en animales indican que la leflunomida o sus metabolitos pasan
a la leche materna. Por tanto, las mujeres en período de lactancia no deben recibir tratamiento con leflunomida. Fertilidad. Los resultados de estudios de fertilidad realizados en animales no han mostrado
efectos en la fertilidad masculina y femenina, pero en estudios de toxicidad, a dosis repetidas, se observaron reacciones adversas en los órganos reproductores masculinos (ver sección 5.3). 4.7 EFECTOS
SOBRE LA CAPACIDAD PARA CONDUCIR Y UTILIZAR MÁQUINAS. En el caso de que se produzcan efectos adversos como el mareo, puede verse afectada la capacidad de concentración y reacción del paciente. En estos casos, los pacientes deberán abstenerse de conducir coches y utilizar maquinaria. 4.8 REACCIONES ADVERSAS: RESUMEN DEL PERFIL DE SEGURIDAD. Las reacciones adversas más
frecuentemente notificadas durante el tratamiento con leflunomida son: aumento leve de la presión arterial, leucopenia, parestesia, cefalea, mareo, diarrea, náuseas, vómitos, trastornos de la mucosa oral
(por ejemplo, estomatitis aftosa, úlceras bucales), dolor abdominal, aumento de la caída de cabello, eczema, erupción cutánea (incluyendo erupción maculopapular), prurito, sequedad de piel, tenosinovitis,
incremento de creatinfosfoquinasa (CPK), anorexía, pérdida de peso (normalmente insignificante), astenia, reacciones alérgicas leves y elevación de los parámetros hepáticos (transaminasas (especialmente
ALT), menos frecuente gamma-GT, fosfatasa alcalina, bilirrubina)). Clasificación de las frecuencias esperadas: Muy frecuentes: (\geq 1/10), frecuentes: (\geq 1/10), poco frecuentes: (\geq 1/1.000 a < 1/10), poco frecuentes: (\geq 1/10), frecuentes: 
1/100), raras: (≥ 1/10.000 a < 1/1.000), muy raras: (< 1/10.000), frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles). Las reacciones adversas se enumeran en orden decreciente
de gravedad dentro de cada intervalo de frecuencia. Infecciones e infestaciones. Raras: infecciones graves, incluyendo sepsis, que puede ser mortal. Como otros agentes con potencial inmunosupresor,
leflunomida puede aumentar la susceptibilidad del paciente de padecer infecciones, incluyendo infecciones oportunistas (ver sección 4.4.). Por tanto, la incidencia total de infecciones puede incrementarse
(en particular, rinitis, bronquitis y pneumonía). Neoplasias benignas, malignas y no especificadas (incluyendo quistes y pólipos). El riesgo de malignidad, particularmente los trastornos linfoproliferativos, es
mayor con el uso de algunos agentes inmunosupresores. <u>Trastornos de la sangre y del sistema linfático.</u> Frecuentes: leucopenia (leucocitos > 2 G/l). Poco frecuentes: anemia, trombocitopenia leve (plaquetas < 100 G/l). Raras: pancitopenia (probablemente mediada por un mecanismo antiproliferativo), leucopenia (leucocitos < 2 G/l), eosinofilia. Muy raras: agranulocitosis. El uso reciente, concomitante
o consecutivo de medicamentos potencialmente mielotóxicos puede asociarse con un mayor riesgo de reacciones hematológicas. <u>Trastornos del sistema inmunológico</u>. Frecuentes: reacciones alérgicas
leves. Muy raras: reacciones anafilácticas/anafilactoides graves, vasculitis, incluyendo vasculitis necrotizante cutánea. <u>Trastornos del metabolismo y de la nutrición.</u> Frecuentes: incremento de la CPK. Poco
frecuentes: hipopotasemia, hiperlipidemia, hipofosfatemia. Raras: incremento de LDH. Frecuencia no conocida: hipouricemia. <u>Trastornos psiquiátricos</u>. Poco frecuentes: ansiedad. <u>Trastornos del sistema</u>
nervioso. Frecuentes: parestesia, cefalea, mareo, neuropatía periférica. Trastornos cardiacos. Frecuentes: leve aumento de la presión arterial. Raras: aumento pronunciado de la presión arterial. Trastornos
respiratorios, torácicos y mediastínico. Raras: enfermedad pulmonar intersticial (incluyendo pneumonitis intersticial), que puede llegar a ser mortal. Frecuencia no conocida: hipertensión pulmonar.
Trastornos gastrointestinales. Frecuentes: colitis incluyendo colitis microscópica como colitis linfocítica, colitis colágena, diarrea, náuseas, vómitos, trastornos de la mucosa oral (por ejemplo, estomatitis
aftosa, úlceras bucales), dolor abdominal. Poco frecuentes: alteraciones del gusto. Muy raras: pancreatitis. <u>Trastornos hepatiobiliares</u>. Frecuentes: elevación de los parámetros hepáticos (transaminasas (especialmente ALT), menos frecuente gamma-GT, fosfatasa alcalina, bilirrubina). Raras: hepatitis, ictericia/colestasis. Muy raras: daño hepático grave, tal como insuficiencia hepática y necrosis hepática
aguda, que pueden llegar a ser mortales. Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo. Frecuentes: aumento de la caída del cabello, eczema, erupción cutánea (incluyendo erupción maculopapular), prurito,
sequedad de piel. Poco frecuentes: urticaria. Muy raras: necrólisis epidérmica tóxica, síndrome de Stevens-Johnson, eritema multiforme. Frecuencia no conocida: lupus eritematoso cutáneo, psoriasis
pustular o empeoramiento de psoriasis, erupción medicamentosa con eosinofilia y síntomas sistémicos (síndrome DRESS). Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo. Frecuentes: tenosinovitis.
Poco frecuentes: rotura de tendón. Trastornos renales y urinarios. Frecuencia no conocida: fallo renal. Trastornos del aparato reproductor y de la mama. Frecuencia no conocida. Leve disminución (reversible)
de la concentración de esperma, recuento total de esperma y de la motilidad progresiva rápida. <u>Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración.</u> Frecuentes: anorexia, pérdida de peso (normalmente insignificante), astenia. 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 Español de
Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: https://www.notificaram.es. 4.9 SOBREDOSIS. Síntomas. Se han notificado casos de sobredosis crónica en pacientes en tratamiento con una dosis
diaria de hasta 5 veces la dosis diaria recomendada de Arava, y casos de sobredosis aguda en adultos y niños. No se observaron reacciones adversas en la mayoría de los casos notificados de sobredosis.
Las reacciones adversas coherentes con el perfil de seguridad de leflunomida fueron dolor abdominal, náuseas, diarrea, elevación de las enzimas hepáticas, anemia, leucopenia, prurito y erupción cutánea.
Tratamiento. En caso de sobredosis o toxicidad, se recomienda administrar colestiramina o carbón activo para acelerar la eliminación. La colestiramina administrada por vía oral a tres voluntarios sanos,
a dosis de 8 g tres veces al día durante 24 horas, disminuyó los niveles plasmáticos de A771726 aproximadamente en un 40% en 24 horas, y en un 49% a 65% en 48 horas. La administración de carbón
activo (polvo para suspensión), por vía oral o intubación nasogástrica (50 g cada 6 horas durante 24 horas) ha demostrado que reduce las concentraciones plasmáticas del metabolito activo A771726 en
un 37% en 24 horas y en un 48% en 48 horas. Estos procedimientos de lavado se podrían repetir si fuera clínicamente necesario. Estudios realizados tanto con hemodiálisis como con DPAC (diálisis
peritoneal ambulatoria crónica) indican que el A771726, el metabolito primario de leflunomida, no es dializable. 5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS. 5.1 PROPIEDADES FARMACODINÁMICAS. Grupo
farmacoterapéutico: inmunosupresores selectivos, código ATC: LO4AA13. Farmacología humana. La leflunomida es un agente antirreumático modificador de la enfermedad, con propiedades
antiproliferativas. Farmacología animal. La leflunomida es eficaz tanto en los modelos animales de artritis como en los de otras enfermedades autoinmunes y de trasplante, principalmente si se administra
durante la fase de sensibilización. Posee efectos inmunomoduladores/inmunosupresores, actúa como agente antiproliferativo y desarrolla propiedades antiinflamatorias. Los mejores efectos protectores
de la leflunomida en modelos de enfermedad autoinmune en animales se obtienen si se administra en las fases iniciales de la evolución (progresión) de la enfermedad. In vivo, la leflunomida se metaboliza
rápidamente y casi por completo al metabolito activo in vitro A771726, que se supone que es el responsable del efecto terapéutico. Mecanismo de acción el A771726. El metabolito activo de la leflunomida
```

```
inhibe al enzima dihidroorotato deshidrogenasa humana (DHODH) y ejerce una actividad antiproliferativa. Eficacia clínica y seguridad. Artritis reumatoide. Se ha demostrado la eficacia de Arava en el
tratamiento de la artritis reumatoide en 4 ensayos clínicos controlados (1 en fase II y 3 en fase III). En el ensayo YU203 en fase II, se randomizaron 402 sujetos con artritis reumatoide activa para recibir
placebo (n = 102) o 5 mg de leflunomida (n = 95), 10 mg de leflunomida (n = 101) ó 25 mg/día de leflunomida (n = 104). La duración del tratamiento fue de 6 meses. En los ensayos clínicos en fase III,
todos los pacientes tratados con leflunomida recibieron una dosis inicial de 100 mg durante 3 días. En el ensayo MN301, se randomizaron 358 sujetos con artritis reumatoide activa para recibir 20 mg/día
de leflunomida (n=133), 2 g/día de sulfasalazina (n = 133) o placebo (n = 92). La duración del tratamiento fue de 6 meses. El ensayo MN303 fue un estudio de continuación del MN301 de 6 meses de
duración, sin brazo placebo, ciego y opcional que permitió obtener datos comparativos entre leflunomida y sulfasalazina en un período de 12 meses. En el ensayo MN302 se randomizaron 999 sujetos con
artritis reumatoide activa para recibir 20 mg/día de leflunomida (n=501) o metotrexato a 7,5 mg/semana incrementándolo a 15 mg/semana (n = 498). La administración de un suplemento fólico fue
opcional y sólo se utilizó en el 10% de los pacientes. La duración del tratamiento fue de 12 meses. En el ensayo US301 se randomizaron 482 sujetos con artritis reumatoide activa para recibir 20 mg/día
de leflunomida (n = 182), metotrexato 7,5 mg/semana incrementándolo a 15 mg/semana (n = 182) o placebo (n = 118). Todos los pacientes recibieron 1 mg bid de folato. La duración del tratamiento fue
de 12 meses. Leflunomida, administrada diariamente en una dosis mínima de 10 mg (10 a 25 mg en el ensayo YU203, 20 mg en los ensayos MN301 y US301), resultó estadísticamente superior a placebo
reduciendo signos y síntomas de la artritis reumatoide en los tres ensayos controlados con placebo. Las tasas de respuesta del ensayo YU203 según el ACR (American College of Rheumatology) fueron
27,7% para placebo, 31,9% para leflunomida 5 mg, 50,5% para leflunomida 10 mg y 54,5% para leflunomida 25 mg/día. En los ensayos en fase III las tasas de respuesta ACR para leflunomida 20 mg/día
versus placebo fueron 54,6% versus 28,6% (ensayo MN301) y 49,4% versus 26,3% (ensayo US301). Después de 12 meses de tratamiento activo, las tasas de respuesta ACR en los pacientes tratados con
leflunomida fueron del 52,3% (ensayos MN301/303), 50,5% (ensayo MN302) y 49,4% (ensayo US301), comparado con la tasa de respuesta de la sulfasalazina, que fue del 53,8% (ensayos MN301/303) y
del metotrexato, 64,8% (ensayo MN302) y 43,9% (ensayo US301). En el ensayo MN302 la leflunomida fue significativamente menos efectiva que metotrexato. Sin embargo, en el ensayo US301 no se
observaron diferencias significativas entre leflunomida y metotrexato en las variables primarias de eficacia. No se observaron diferencias entre leflunomida y sulfasalazina (ensayo MN301). El efecto del
tratamiento con leflunomida fue evidente después de aproximadamente un mes de tratamiento, se estabilizó entre 3 a 6 meses y continuó a lo largo del curso del tratamiento. Un ensayo clínico doble ciego,
randomizado, de grupos paralelos y de no inferioridad, comparó la eficacia relativa de dos dosis diarias de mantenimiento diferentes de leflunomida, 10 y 20 mg. De los resultados se puede concluir que
la eficacia de la dosis de mantenimiento de 20 mg fue más favorable aunque, por otro lado, los resultados de seguridad favorecieron la dosis de mantenimiento de 10 mg diarios. Población pediátrica. Se
ha realizado un ensayo multicéntrico, randomizado, doble ciego y controlado con comparador activo para estudiar el efecto de la administración de leflunomida en 94 pacientes (47 por brazo) con artritis
reumatoide juvenil poliarticular. Los pacientes se reclutaron con un rango de edad entre 3-17 años, con artritis reumatoide juvenil poliarticular independientemente del comienzo de la enfermedad y naive
a metotrexato o leflunomida (sin tratamiento previo). En este ensayo, la dosis inicial y de mantenimiento de leflunomida se basó en tres categorías de pesos: < 20 kg, 20-40 kg y > de 40 kg. Después de
16 semanas de tratamiento, la diferencia en las tasas de respuesta fue estadísticamente significativa a favor del metotrexato, siguiendo la definición de mejoría de la artritis reumatoide juvenil ≥30%
(p = 0,02) (ARJ "Definition of improvement" (D0I)). En los pacientes respondedores, esta respuesta se mantuvo durante 48 semanas (ver sección 4.2). El perfil de efectos adversos de leflunomida y
metotrexato parece ser similar, pero la dosis utilizada en pacientes de bajo peso produjo una exposición relativamente baja (ver sección 5.2). Estos datos no permiten recomendar una dosis segura y eficaz
en esta población. Artritis psoriásica. La eficacia de Arava se demostró en el ensayo 3L01, doble ciego, controlado, randomizado, en el que se administró 20 mg al día de leflunomida a 188 pacientes con
artritis psoriásica. La duración del tratamiento fue de 6 meses. La administración de 20 mg diarios de leflunomida resultó significativamente superior a placebo en la reducción de los síntomas de la artritis
en pacientes con artritis psoriásica. Después de 6 meses de tratamiento y siguiendo el criterio de respuesta del tratamiento de la Artritis Psoriásica (PsARC), el 59% de los pacientes en el grupo de
leflunomida fueron respondedores, frente al 29,7% en el grupo placebo (p < 0,0001). El efecto de la leflunomida sobre la mejora de la función y en la reducción de las lesiones cutáneas fue moderado.
Estudios Post-comercialización. Se ha realizado un estudio aleatorizado para evaluar la tasa de respuesta eficacia clínica en pacientes con Artritis Reumatoide (AR) precoz que nunca habían recibido
tratamiento con DMARD (n = 121), los cuales tomaron 20 mg o 100 mg de leflunomida en 2 grupos paralelos, doble ciego durante los 3 primeros días. Este período inicial fue seguido de un período de
mantenimiento de 3 meses en abierto, durante el cual ambos grupos recibieron 20 mg de leflunomida diarias. No se observó ningún incremento del beneficio total en la población en estudio con el uso de
una dosis de carga. Los datos de seguridad obtenidos en ambos grupos de tratamiento fueron concordantes con el perfil de seguridad conocido de leflunomida, sin embargo, la incidencia de reacciones
adversas gastrointestinales y enzimas hepáticas elevadas tendía a aumentar en los pacientes que recibieron la dosis de carga de 100 mg de leflunomida. 5.2 PROPIEDADES FARMACOCINÉTICAS. La
leflunomida se convierte rápidamente en el metabolito activo, A771726, mediante un metabolismo de primer paso (apertura del anillo) en la pared intestinal y el hígado. En un ensayo con leflunomida
marcada radiactivamente (14C-leflunomida) en tres voluntarios sanos, no se detectó leflunomida inalterada en plasma, orina o heces. En otros ensayos, raramente se han podido detectar niveles
plasmáticos de leflunomida inalterada, aunque a niveles plasmáticos de ng/ml. El único metabolito radiomarcado detectado en plasma fue el A771726. Este metabolito es mayoritariamente el responsable
de la actividad total in vivo de Arava. Absorción. Los datos de excreción del ensayo con 14C indican que al menos se absorbe de un 82% a un 95% de la dosis. El tiempo necesario para alcanzar las
concentraciones plasmáticas máximas de A771726 es muy variable; los niveles plasmáticos máximos pueden aparecer entre 1 hora y 24 horas tras la administración única. Leflunomida puede administrarse
con la comida, ya que el grado de absorción es comparable tanto si se administra en ayunas como con las comidas. Teniendo en cuenta que la semivida de A771726 es larga (aproximadamente 2 semanas),
en los ensayos clínicos se utilizó una dosis de carga de 100 mg durante 3 días para facilitar la rápida obtención de los niveles estacionarios de A771726. Sin una dosis de carga, se estima que la obtención
de los niveles plasmáticos estacionarios puede requerir cerca de dos meses de dosificación. En ensayos a dosis múltiples en pacientes con artritis reumatoide, los parámetros farmacocinéticos de A771726
fueron lineales en el rango de dosis de 5 a 25 mg. En estos ensayos, el efecto clínico se relacionó con las concentraciones plasmáticas de A771726 y la dosis diaria de leflunomida. Con una dosis de 20
mg/día, las concentraciones plasmáticas medias de A771726 en el estado estacionario son de aproximadamente 35 µg/ml. En el estado estacionario, los niveles plasmáticos se acumularon aproximadamente
33 a 35 veces en comparación con la dosis única. Distribución. En el plasma humano, A771726 se une extensamente a las proteínas (albúmina). La fracción de A771726 no ligada a proteínas es de,
aproximadamente, el 0,62%. La unión de A771276 es lineal en el rango de concentración terapéutico. La unión de A771726 aparece ligeramente reducida y más variable en el plasma de pacientes con
artritis reumatoide o insuficiencia renal crónica. El hecho de que A771726 se una extensamente a las proteínas puede originar el desplazamiento de otros fármacos altamente ligados. Sin embargo, los
estudios in vitro de interacción con warfarina en la unión a las proteínas plasmáticas a concentraciones clínicamente relevantes no mostraron ninguna interacción. Estudios similares muestran que el
ibuprofeno y el diclofenaco no desplazan al A771726, mientras que la tolbutamida produce un incremento de 2 o 3 veces en la fracción no unida a proteínas del metabolito A771726. Este metabolito
desplaza de su unión a proteínas al ibuprofeno, diclofenaco y tolbutamida, aunque la fracción no ligada de estos medicamentos se incrementa solamente entre un 10% y un 50%. No hay indicios de que
estos efectos sean clínicamente relevantes. En consistencia con la importante unión a proteínas, A771726 tiene un volumen de distribución aparente bajo (aproximadamente 11 litros). No hay una captación
preferencial en los eritrocitos. Biotransformación, La leflunomida se metaboliza a un metabolito principal (A771726) y otros muchos metabolitos menores, incluyendo a TFMA (4-trifluorometilanilina). La
biotransformación metabólica de leflunomida a A771726 y el metabolismo subsecuente de A771726 no están controlados por un único enzima y se ha visto que ocurre en las fracciones celulares citosólicas
y microsomales. Los estudios de interacción con cimetidina (inhibidor no específico del citocromo P450) y rifampicina (inductor no específico del citocromo P450) indican que, in vivo, los enzimas CYP están
involucrados en el metabolismo de leflunomida solamente en una pequeña parte. Eliminación. La eliminación de A771726 es lenta y se caracteriza por un aclaramiento aparente de aproximadamente 31
ml/h. La semivida de eliminación en pacientes es de aproximadamente 2 semanas. Tras la administración de una dosis radiomarcada de Jeflunomida, la radioactividad fue igualmente excretada en orina y
heces, probablemente por eliminación biliar y urinaria. A771726 fue aún detectable en orina y heces 36 días después de una administración única. Los principales metabolitos en orina fueron compuestos
glucurónidos derivados de leflunomida (principalmente en las muestras de 0 a 24 horas) y un ácido oxalínico derivado de A771726. El principal componente en heces fue A771726. En el hombre, se ha
demostrado que la administración de una suspensión oral de carbón activo en polvo o de colestiramina produce un aumento rápido y significativo de la tasa de eliminación y disminución de las
concentraciones plasmáticas de A771726 (ver sección 4.9). Se considera que esto puede deberse a un mecanismo de diálisis gastrointestinal y/o a la interrupción del ciclo enterohepático. Insuficiencia
renal, La leflunomida se administró en una dosis oral única de 100 mg a 3 pacientes sometidos a hemodiálisis y a 3 pacientes en diálisis peritoneal continua (DPCA). Parece que la farmacocinética de
A771726 en pacientes sometidos a DPCA es similar a la de voluntarios sanos. Se ha observado que en individuos hemodializados A771726 se elimina más rápidamente, aunque esta rápida eliminación no
se debe a la extracción del medicamento durante la diálisis. Insuficiencia hepática. No se dispone de datos del tratamiento de pacientes con insuficiencia hepática. El metabolito activo A771726 se une en
gran medida a las proteínas plasmáticas y se elimina a través de metabolismo hepático y secreción biliar. Estos procesos podrían verse afectados por una disfunción hepática. Población pediátrica. Se ha
estudiado la farmacocinética de A771726 después de la administración de leflunomida por vía oral en 73 pacientes pediátricos con artritis reumatoide infantil poliarticular (artritis reumatoide juvenil o ARJ)
en un rango de edad comprendido entre 3 y 17 años. Los resultados de los análisis farmacocinéticos del ensayo en esta población han demostrado que los pacientes pediátricos con un peso corporal \leq 40
kg tienen una exposición sistémica reducida (medida con Css) de A771726 comparados con pacientes adultos con artritis reumatoide (ver sección 4.2). Pacientes de edad avanzada. Los datos
farmacocinéticos en pacientes de edad avanzada (> 65 años) son limitados pero consistentes con la farmacocinética en adultos jóvenes. 5.3 DATOS PRECLÍNICOS SOBRE SEGURIDAD. La leflunomida se
ha evaluado en estudios de toxicidad aguda en el ratón y la rata, tras administración oral e intraperitoneal. La administración repetida de la leflunomida por vía oral a ratones durante un período de hasta
3 meses, a ratas y a perros hasta 6 meses y a monos hasta 1 mes, reveló que los órganos diana principales en cuanto a la toxicidad fueron la médula ósea, sangre, tracto gastrointestinal, piel, bazo, timo
y nódulos linfáticos. Los efectos adversos más importantes fueron anemia, leucopenia, disminución del número de plaquetas y panmielopatía, y reflejan el modo básico de acción del compuesto (inhibición
de la síntesis de ADN). En ratas y perros, se encontraron cuerpos de Heinz y Howell-Jolly. Se observaron otros efectos adversos en el corazón, hígado, córnea y tracto respiratorio que podrían explicarse
como infecciones debidas a la inmunosupresión. La toxicidad en animales se encontró a dosis equivalentes a las dosis terapéuticas humanas. Leflunomida no fue mutagénica. Sin embargo, el metabolito
menor TFMA (4-trifluorometilanilina) causó clastogenicidad y mutaciones puntuales in vitro, aunque no se dispone de suficiente información para conocer la posibilidad de que este efecto aparezca in vivo.
En un estudio de carcinogénesis en rata, la leflunomida no mostró potencial carcinogénico. En un estudio de carcinogénesis en ratón, se observó un aumento en la incidencia de linfomas malignos en los
machos del grupo que recibía la dosis más alta, que se consideró producido por la actividad inmunosupresora de la leflunomida. En el ratón hembra se observó un aumento dosis-dependiente en la
incidencia de adenomas bronquiolo-alveolares y de carcinomas de pulmón. La relevancia de estos hallazgos en el ratón respecto al uso clínico de leflunomida es incierta. La leflunomida no fue antigénica
en modelos animales. En estudios de toxicidad a dosis repetidas, la leflunomida resultó embriotóxica y teratogénica a dosis en el rango terapéutico humano en ratas y conejos y también se observó que
produce reacciones adversas en los órganos reproductores masculinos. La fertilidad no se redujo. 6. DATOS FARMACÉUTICOS. 6.1 LISTA DE EXCIPIENTES. ARAVA 10 mg: Núcleo del comprimido: Almidón
de maíz Povidona (E1201), crospovidona (E1202), sílice coloidal anhidra, estearato de magnesio (E470b), lactosa monohidrato, cubierta pelicular: Talco (E553b), hipromelosa (E464), dióxido de titanio (E171),
macrogol 8000. ARAVA 20 mg: Núcleo del comprimido: Almidón de maíz Povidona (E1201), crospovidona (E1202), sílice coloidal anhidra, estearato de magnesio (E470b), lactosa monohidrato, cubierta
pelicular: Talco (E553b), hipromelosa (E464), dióxido de titanio (E171), macrogol 8000, óxido amarillo de hierro (E172). 6.2 INCOMPATIBILIDADES. No procede. 6.3 PERÍODO DE VALIDEZ. 3 años.
6.4 PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN. Frasco: Mantener el envase perfectamente cerrado. 6.5 NATURALEZA Y CONTENIDO DEL ENVASE. Frasco: Frasco de 100 ml de polietileno de alta
densidad, de cuello ancho, con tapón de rosca y un desecante integrado que contiene 30 comprimidos recubiertos con película. 6.6 PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN. Ninguna especial para
su eliminación. 7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN. Sanofi-Aventis Deutschland GmbH D-65926 Frankfurt am Main Alemania. 8. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE
COMERCIALIZACIÓN. ARAVA 10 mg; EU/1/99/118/001-004. ARAVA 20 mg; EU/1/99/118/005-008 EU/1/99/118/010. 9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN.
Fecha de la primera autorización: 2 de septiembre de 1999 Fecha de la última revalidación: 2 de septiembre de 2009. 10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO. Abril 2018. 11. PRESENTACIONES Y PRECIO.
Arava 10 mg, 30 comprimidos P.V.P: 25,92€. P.V.P IVA: 26,96€. Arava 20 mg, 30 comprimidos P.V.P: 51,86€. P.V.P IVA: 53,94€. Condiciones de prescripción y dispensación. Financiado por el Sistema
Nacional de Salud. Medicamento sujeto a prescripción médica. Aportación reducida. Diagnostico Hospitalario. Consulte la ficha técnica completa antes de prescribir este medicamento.
```

