

YA HA PROBADO TRATAMIENTOS ENFOCADOS EN LA PIEL

Y SE PREGUNTA QUÉ PUEDE HACER AHORA...

HABLE CON SU MÉDICO ACERCA DE UNA OPCIÓN DIFERENTE

Las personas que aparecen en las imágenes no son pacientes ni profesionales de atención médica reales.

MÁS INFORMACIÓN

OTRA MANERA DE TRATAR LOS SÍNTOMAS DEL CTCL EN LA PIEL

SI ha probado tratamientos enfocados en la piel indicados por su médico,

PERO

la picazón, el enrojecimiento, el dolor u otros síntomas regresaron o empeoraron,

se pregunta qué puede considerar a continuación con su médico...

AHORA

es el momento de obtener más información sobre la fotoféresis THERAKOS®

¿Qué es el procedimiento de los sistemas de fotoféresis THERAKOS?

El procedimiento de los sistemas de fotoféresis THERAKOS UVAR XTS/CELLEX es un procedimiento médico en el que se recolecta sangre de un paciente en una máquina especializada para separar los glóbulos blancos de los otros componentes de la sangre. El paciente recibe nuevamente los otros componentes de la sangre y los glóbulos blancos luego se tratan con UVADEX, que los vuelve sensibles a la luz ultravioleta (UV). Los glóbulos blancos tratados son expuestos a radiación UVA dentro de la máquina y, luego, se regresan al paciente. Este procedimiento médico se utiliza para tratar los problemas de la piel asociados con el CTCL en pacientes que no han respondido a otras formas de tratamiento administradas por su médico.

INFORMACIÓN IMPORTANTE SOBRE SEGURIDAD

La solución estéril UVADEX (metoxaleno) debe ser utilizada únicamente por médicos especializados en el diagnóstico y tratamiento del CTCL con formación y experiencia específicas en el sistema de fotoféresis THERAKOS CELLEX.

Consulte la sección Información importante sobre seguridad en las páginas 10-11 y la Información de prescripción completa que se adjunta, incluida la ADVERTENCIA DEL RECUADRO, correspondiente a UVADEX.

MÁS INFORMACIÓN

ES POSIBLE QUE SEA HORA DE QUE USTED Y SU MÉDICO CONSIDEREN UN TRATAMIENTO DIFERENTE

Es posible que su CTCL requiera un tratamiento que aborde el CTCL de manera diferente.



Un tratamiento que pueda ayudar a aliviar los síntomas en la piel.



Un tratamiento que pueda ayudar a controlar los síntomas del CTCL en la piel de adentro hacia afuera.



Un tratamiento que utilice la fuerza de su propio sistema inmune para ayudar a tratar los síntomas del CTCL en la piel.



INFORMACIÓN IMPORTANTE SOBRE SEGURIDAD (continuación)

NO SE SOMETA AL PROCEDIMIENTO DE LOS SISTEMAS DE FOTOFÉRESIS THERAKOS SI:

- Tiene una condición que le impide tolerar la pérdida de volumen sanguíneo.
- Es alérgico o hipersensible al 8-metoxipsoraleno, al metoxaleno o a compuestos de psoraleno.
- Su médico le ha diagnosticado un problema de coagulación o sangrado que puede provocar un coágulo sanguíneo o un sangrado excesivo.
- · Le han extirpado el bazo.

Se recomienda que hable acerca del tratamiento y sus condiciones con el médico.



MÁS INFORMACIÓN

TRATAMIENTO DE LOS SÍNTOMAS DEL CTCL EN LA PIEL DE ADENTRO HACIA AFUERA

La fotoféresis THERAKOS® es un tratamiento médico que su médico podría recomendarle.

Esto es lo que sucede durante la fotoféresis THERAKOS

Se le conecta el instrumento de fotoféresis THERAKOS por medio de una vía intravenosa (IV).

Se extrae una pequeña cantidad de sangre. Luego se separan los glóbulos blancos de la sangre. Permanecen en el instrumento para ser tratados.

La sangre que se había extraído regresa rápidamente al cuerpo.

04

Los glóbulos blancos se tratan con UVADEX® (metoxaleno) Solución Estéril, que se activa mediante luz ultravioleta.

05

Los glóbulos blancos tratados vuelven a infundirse en el cuerpo. Esto puede ayudar con los síntomas del CTCL en la piel.

Se desconoce la manera exacta en la que funciona.

INFORMACIÓN IMPORTANTE SOBRE SEGURIDAD (continuación)

La información que figura a continuación está relacionada con el uso de UVADEX® (metoxaleno) Solución Estéril con los sistemas de fotoféresis THERAKOS® UVAR XTS® o THERAKOS CELLEX® para el tratamiento de condiciones de la piel asociadas con el linfoma cutáneo de células T (CTCL).

Se recomienda que hable acerca del tratamiento y sus condiciones con el médico.

Consulte la sección Información importante sobre seguridad en las páginas 10-11 y la Información de prescripción completa que se adjunta, incluida la ADVERTENCIA DEL RECUADRO, correspondiente a UVADEX.

MÁS INFORMACIÓN

TRATE LOS SÍNTOMAS DEL CTCL EN LA PIEL DESDE ADENTRO

Es posible que los síntomas del CTCL que le causan molestias se encuentren fuera del cuerpo, en la piel.



Entonces, ¿por qué la fotoféresis THERAKOS utiliza sangre del interior del cuerpo?

 La fotoféresis THERAKOS ayuda al cuerpo a controlar las células involucradas en los síntomas del CTCL en la piel.

 Estar más cerca de la fuente del problema, que abarca la sangre y el sistema inmune, puede ayudar a aliviar los síntomas en la piel. Este es el objetivo de la fotoféresis THERAKOS.

 Con algo de ayuda, el sistema inmune del cuerpo puede ponerse en marcha para ayudarle. La fotoféresis THERAKOS puede hacer que el sistema inmune actúe sobre los síntomas del CTCL en la piel de adentro hacia afuera.

NOTA: Se desconoce la manera exacta en la que funciona la fotoféresis THERAKOS.

INFORMACIÓN IMPORTANTE SOBRE SEGURIDAD (continuación)

¿Qué es la solución estéril UVADEX (metoxaleno)?

La solución estéril UVADEX (metoxaleno) se utiliza junto con los sistemas de fotoféresis THERAKOS CELLEX para el tratamiento de los problemas de la piel asociados con el CTCL en pacientes que no han respondido a otros tipos de tratamiento administrados por su médico.

Se recomienda que hable acerca del tratamiento y sus condiciones con el médico.



HABLE ABIERTAMENTE

CONSULTE A SU MÉDICO SI LA FOTOFÉRESIS THERAKOS® ES **ADECUADA PARA USTED**

Esta podría ser su conversación...

Doctor, he probado tratamientos enfocados en la piel, pero...

Los síntomas en la piel no parecen estar respondiendo, entonces...

Me pregunto si la fotoféresis THERAKOS podría ser una opción para mí y...

Me gustaría hablar más con usted al respecto.



INFORMACIÓN IMPORTANTE SOBRE SEGURIDAD (continuación) **NO UTILICE UVADEX SI:**

- Es alérgico al metoxaleno, a algún producto similar o relacionado, como el psoraleno, o a cualquiera de los otros ingredientes de UVADEX.
- Tiene antecedentes de alguna condición o enfermedad fotosensible.
- Le han extraído el cristalino del ojo; el uso de UVADEX en este caso puede aumentar el riesgo de daño en la retina.

Consulte la sección Información importante sobre seguridad en las páginas 10-11 y la Información de prescripción completa que se adjunta, incluida la ADVERTENCIA DEL RECUADRO, correspondiente a UVADEX.

HABLE ABIERTAMENTE

HABLE ACERCA DE LO QUE **CONSIDERA IMPORTANTE**

Al decidir sobre un plan de tratamiento, hay que considerar:



El estado actual de su CTCL



Los beneficios que podría tener el tratamiento



Los riesgos que podría tener el tratamiento



Lo que implica el tratamiento



Qué tan bien se adapta el tratamiento a su rutina diaria



Si el tratamiento es adecuado para usted

Su médico espera que le haga preguntas y hable abiertamente acerca de lo que considera importante. Su tratamiento es precisamente suyo. Por lo tanto, asegúrese de participar activamente en las decisiones de tratamiento.

INFORMACIÓN IMPORTANTE SOBRE SEGURIDAD (continuación) **ADVERTENCIAS**

- Es posible que tenga un riesgo mayor de sensibilidad al sol con UVADEX. Informe a su médico si está tomando otros medicamentos que causan sensibilidad a la luz solar, como antralina, alquitrán de hulla o derivados del alquitrán de hulla, griseofulvina, fenotiazinas, ácido nalidíxico, salicilanilidas halogenadas (jabones bacteriostáticos), sulfonamidas, tetraciclinas, tiazidas y determinados colorantes orgánicos, como el azul de metileno, el azul de toluidina, el rosa de bengala y el naranja de metilo.
- Si está embarazada o planea quedar embarazada, infórmeselo a su médico. El metoxaleno puede dañar al feto. Informe a su médico de inmediato si gueda embarazada durante el tratamiento con UVADEX. Si está amamantando o planea amamantar, infórmeselo a su médico. Se desconoce si el metoxaleno pasa a la leche materna.

Se recomienda que hable acerca del tratamiento y sus condiciones con el médico.



TRABAJEN EN CONJUNTO

TRABAJE CON SU MÉDICO PARA DESARROLLAR UN PLAN ADECUADO PARA USTED

Si usted y su médico deciden que la fotoféresis THERAKOS® es la opción adecuada para usted, conversarán sobre los posibles riesgos y beneficios del tratamiento. Esto le ayudará a estar más preparado. Luego trabajarán en conjunto para llevar a cabo los siguientes pasos:





entre más de **200 centros de tratamiento** en América del Norte

PLANIFIQUE

las visitas



PREPÁRESE



Las visitas se realizarán cada 2 a 4 semanas aproximadamente durante un mínimo de 6 meses









Puede leer, enviar correos electrónicos, mirar televisión o dormir la siesta para pasar el tiempo

INFORMACIÓN IMPORTANTE SOBRE SEGURIDAD (continuación)

- La exposición a la luz solar o a la radiación ultravioleta luego de la administración de UVADEX puede provocarle envejecimiento prematuro de la piel.
- Informe a su médico si actualmente tiene cáncer de piel o si ha tenido cáncer de piel en el pasado.
- Si recibe demasiado UVADEX, podría presentar quemaduras graves a causa de los rayos UVA o la luz solar (incluso a través del vidrio de una ventana).
- Evite la exposición a la luz solar durante las 24 horas posteriores al tratamiento.
- La exposición a la luz UVA mientras se utiliza UVADEX puede causar la formación de cataratas si no se utiliza la protección ocular adecuada.

Consulte la sección Información importante sobre seguridad en las páginas 10-11 y la Información de prescripción completa que se adjunta, incluida la ADVERTENCIA DEL RECUADRO, correspondiente a UVADEX.

EVITE



el embarazo

El medicamento utilizado podría dañar al feto



la luz solar

durante 24 horas después del tratamiento

Debe evitar la exposición a la luz solar/al sol durante las primeras 24 horas después del tratamiento. Hable sobre los riesgos de sensibilidad al sol con su profesional de atención médica.

INFÓRMESE



Los resultados pueden variar de una persona a otra. No es posible predecir si este tratamiento le dará resultados y qué tan buenos serán.

Es posible que lleve tiempo ver los resultados, y estos podrían ser diferentes para cada persona. Si bien podría ver resultados pronto, su médico podría sugerirle que continúe con el tratamiento durante un mínimo de 6 meses. Su médico hablará con usted acerca del tiempo durante el que debería continuar con su tratamiento.



Conozca los posibles efectos secundarios.

Existen algunos riesgos. Asegúrese de hablar con su médico al respecto.

INFORMACIÓN IMPORTANTE SOBRE SEGURIDAD (continuación)

- Deberá utilizar gafas de sol envolventes que impidan el paso de los rayos UVA durante las primeras 24 horas después del tratamiento con UVADEX si se expone a la luz solar directa o indirecta, ya sea que se encuentre al aire libre o se exponga a través de una ventana.
- Si está recibiendo tratamiento para la enfermedad de injerto-contrahuésped, consulte a su médico para que le brinde información sobre los coágulos sanguíneos que han sido reportados en el pulmón y otras partes del cuerpo en pacientes con esta enfermedad. El uso de UVADEX para el tratamiento de la enfermedad de injerto-contra-huésped no está aprobado por la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA).
- · No se ha establecido la seguridad de UVADEX en niños.

EFECTOS SECUNDARIOS DE UVADEX

 Los efectos secundarios de UVADEX utilizado junto con el sistema de fotoféresis THERAKOS se relacionan principalmente con el descenso de la presión sanguínea.

Se recomienda que hable acerca del tratamiento y sus condiciones con el médico.



^{*}Según el instrumento y la cantidad de puertos IV utilizados.

La información que figura a continuación está relacionada con el uso de UVADEX® (metoxaleno) Solución Estéril con los sistemas de fotoféresis THERAKOS® UVAR XTS® o THERAKOS CELLEX® para el tratamiento de condiciones de la piel asociadas con el linfoma cutáneo de células T (CTCL). Se recomienda que hable acerca del tratamiento y sus condiciones con el médico.

¿Qué es la solución estéril UVADEX (metoxaleno)?

La solución estéril UVADEX (metoxaleno) se utiliza junto con los sistemas de fotoféresis THERAKOS CELLEX para el tratamiento de los problemas de la piel asociados con el CTCL en pacientes que no han respondido a otros tipos de tratamiento administrados por su médico.

INFORMACIÓN IMPORTANTE SOBRE SEGURIDAD

La solución estéril UVADEX (metoxaleno) debe ser utilizada únicamente por médicos especializados en el diagnóstico y tratamiento del CTCL con formación y experiencia específicas en el sistema de fotoféresis THERAKOS CELLEX.

NO UTILICE UVADEX SI:

- Es alérgico al metoxaleno, a algún producto similar o relacionado, como el psoraleno, o a cualquiera de los otros ingredientes de UVADEX.
- Tiene antecedentes de alguna condición o enfermedad fotosensible.
- Le han extraído el cristalino del ojo; el uso de UVADEX en este caso puede aumentar el riesgo de daño en la retina.

ADVERTENCIAS

 Es posible que tenga un riesgo mayor de sensibilidad al sol con UVADEX. Informe a su médico si está tomando otros medicamentos que causan sensibilidad a la luz solar, como antralina, alquitrán de hulla o derivados del alquitrán de hulla, griseofulvina, fenotiazinas, ácido

- nalidíxico, salicilanilidas halogenadas (jabones bacteriostáticos), sulfonamidas, tetraciclinas, tiazidas y determinados colorantes orgánicos, como el azul de metileno, el azul de toluidina, el rosa de bengala y el naranja de metilo.
- Si está embarazada o planea quedar embarazada, infórmeselo a su médico. El metoxaleno puede dañar al feto. Informe a su médico de inmediato si queda embarazada durante el tratamiento con UVADEX. Si está amamantando o planea amamantar, infórmeselo a su médico. Se desconoce si el metoxaleno pasa a la leche materna.
- La exposición a la luz solar o a la radiación ultravioleta luego de la administración de UVADEX puede provocarle envejecimiento prematuro de la piel.
- Informe a su médico si actualmente tiene cáncer de piel o si ha tenido cáncer de piel en el pasado.
- Si recibe demasiado UVADEX, podría presentar quemaduras graves a causa de los rayos UVA o la luz solar (incluso a través del vidrio de una ventana).
- Evite la exposición a la luz solar durante las 24 horas posteriores al tratamiento.
- La exposición a la luz UVA mientras se utiliza UVADEX puede causar la formación de cataratas si no se utiliza la protección ocular adecuada.
- Deberá utilizar gafas de sol envolventes que impidan el paso de los rayos UVA durante las primeras 24 horas después del tratamiento con UVADEX si se expone a la luz solar directa o indirecta, ya sea que se encuentre al aire libre o se exponga a través de una ventana.
- Si está recibiendo tratamiento para la enfermedad de injerto-contra-huésped, consulte a su médico para que le brinde información sobre los coágulos sanguíneos que han sido reportados en el pulmón y otras partes del cuerpo en pacientes con esta enfermedad. El uso de UVADEX para el tratamiento de la enfermedad de injerto-contra-huésped no está aprobado por la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA).
- No se ha establecido la seguridad de UVADEX en niños.

EFECTOS SECUNDARIOS DE UVADEX

 Los efectos secundarios de UVADEX utilizado junto con el sistema de fotoféresis THERAKOS se relacionan principalmente con el descenso de la presión sanguínea.

Para el procedimiento de los sistemas de fotoféresis THERAKOS UVAR XTS/THERAKOS CELLEX:

¿Qué es el procedimiento del sistema de fotoféresis THERAKOS?

El procedimiento de los sistemas de fotoféresis THERAKOS UVAR XTS/CELLEX es un procedimiento médico en el que se recolecta sangre de un paciente en una máquina especializada para separar los glóbulos blancos de los otros componentes de la sangre. Los demás componentes sanguíneos se devuelven al paciente y los glóbulos blancos luego se tratan con UVADEX, que los vuelve sensibles a la luz ultravioleta. Los glóbulos blancos tratados son expuestos a radiación UVA dentro de la máquina y. luego, se regresan al paciente. Este procedimiento médico se utiliza para tratar los problemas de la piel asociados con el CTCL en pacientes que no han respondido a otras formas de tratamiento administradas por su médico.

NO SE SOMETA AL PROCEDIMIENTO DE LOS SISTEMAS DE FOTOFÉRESIS THERAKOS SI:

- Tiene una condición que le impide tolerar la pérdida de volumen sanguíneo.
- Es alérgico o hipersensible al 8-metoxipsoraleno, al metoxaleno o a compuestos de psoraleno.
- Su médico le ha diagnosticado un problema de coagulación o sangrado que puede provocar un coágulo sanguíneo o un sangrado excesivo.
- · Le han extirpado el bazo.

ADVERTENCIAS SOBRE EL PROCEDIMIENTO DE LOS SISTEMAS DE FOTOFÉRESIS THERAKOS

 Los tratamientos con los sistemas de fotoféresis THERAKOS siempre deben realizarse donde haya equipos estándares de emergencia médica disponibles. Los procedimientos de los sistemas de fotoféresis THERAKOS no deben realizarse el mismo día que procedimientos que pueden producir cambios en los fluidos, como la diálisis renal.

EFECTOS SECUNDARIOS DEL PROCEDIMIENTO DE LOS SISTEMAS DE FOTOFÉRESIS THERAKOS

- Puede haber un descenso de la presión sanguínea con el procedimiento de los sistemas de fotoféresis THERAKOS.
- Podría tener una infección o sentir dolor en el sitio de inyección.
- Se ha observado fiebre de 37.7-38.9°C (100-102°F) en algunos pacientes dentro de las 6 a 8 horas posteriores al tratamiento. También puede presentarse enrojecimiento de la piel junto con la fiebre.
- Puede haber una reducción de glóbulos rojos si el procedimiento de los sistemas de fotoféresis THERAKOS se administra con demasiada frecuencia. Los niveles bajos de glóbulos rojos podrían hacerle sentir cansado.

Estos no son todos los efectos secundarios posibles del procedimiento de los sistemas de fotoféresis THERAKOS.

Consulte a su médico si tiene efectos secundarios que le causan molestias o que no desaparecen. Llame a su médico o farmacéutico para obtener asesoramiento médico sobre los efectos secundarios. Puede informar los efectos secundarios a la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA). Llame al 1-800-FDA-1088 o visite www.fda.gov/medwatch. También puede informar los efectos secundarios llamando a Mallinckrodt al 1-877-566-9466.

Consulte la Información de prescripción completa que se adjunta, incluido el RECUADRO DE ADVERTENCIA, para UVADEX.

10



Información importante seleccionada sobre seguridad

Los tratamientos con los sistemas de fotoféresis THERAKOS siempre deben realizarse donde haya equipos estándares de emergencia médica disponibles.

Los procedimientos de los sistemas de fotoféresis THERAKOS no deberán realizarse el mismo día que se hagan procedimientos que puedan producir cambios a nivel de líquidos, como la diálisis renal.

Consulte la sección Información importante sobre seguridad en las páginas 10-11 y la Información de prescripción completa que se adjunta, incluida la ADVERTENCIA DEL RECUADRO, correspondiente a UVADEX. Se recomienda que hable acerca del tratamiento y sus condiciones con el médico.







SOLUCIÓN ESTÉRIL, 20 µg/ml

Venta exclusiva con receta médica.

ATENCIÓN: LEA EL MANUAL DEL USUARIO DEL SISTEMA DE FOTOAFÉRESIS THERAKOS® CELLEX® ANTES DE PRESCRIBIR O DISPENSAR ESTE MEDICAMENTO.

Unicamente los médicos con competencias especializadas en el diagnóstico y tratamiento del linfoma cutáneo de linfocitos T y con capacitación específica y experiencia en el uso del sistema de fotoaféresis THERAKOS® CELLEX®pueden utilizar la solución estéril UVADEX® (metoxaleno). Sírvase consultar el Manual del usuario de CELLEX® antes de utilizar este producto.

DESCRIPCIÓN

El metoxaleno es una sustancia fotoactiva natural presente en las semillas de la planta Ammi majus, una apiácea. Pertenece a un grupo de compuestos conocidos como psoralenos o furanocumarinas. El nombre químico del metoxaleno es 9-metoxi-7H-furo [3,2-g]-[1] benzopiran-7-ona y su estructura es la siguiente:

Cada ml de la solución estéril UVADEX® (metoxaleno, 8-metoxipsoraleno) contiene 20 µg de metoxaleno, 50 mg de propilenglicol, 8 mg de cloruro sódico, 1.75 mg de acetato sódico, 40.550 mg de etanol, 1.260 mg de ácido acético puro y aqua para invección en cantidad suficiente para 1.0 ml. Si es necesario, para ajustar el pH de la solución se usa ácido acético puro e hidróxido de sodio. UVADEX® es un líquido transparente e incoloro o amarillento.

UVADEX® se usa en combinación con el sistema de fotoaféresis THERAKOS® CELLEX® para el tratamiento extracorpóreo de la capa leucoplaquetaria, rica en leucocitos.

FARMACOLOGÍA CLÍNICA

Mecanismo de acción

No se conoce con exactitud el mecanismo de acción del metoxaleno. La reacción bioquímica del metoxaleno que mejor se conoce es con el ADN. Con la fotoactivación el metoxaleno se conjuga mediante enlaces covalentes con el ADN, dando lugar a la formación de aductos monofuncionales (adición a una sola cadena del ADN) y de aductos bifuncionales (entrecruzamiento del psoraleno a las dos cadenas del ADN). Se han descrito también reacciones con las proteínas. La formación de fotoaductos provoca la inhibición de la síntesis de ADN, la división celular y el recambio epidérmico.

En el tratamiento paliativo del linfoma cutáneo de linfocitos T, la fotoaféresis consiste en extraer parte de la sangre del paciente y separar los hematíes de la capa de leucocitos (capa leucoplaquetaria) mediante centrifugación. Tras devolver los hematíes al paciente se inyecta la solución estéril UVADEX® en el equipo y se mezcla con la capa leucoplaguetaria. El equipo irradia luz ultravioleta (radiación UVA a 320-400 nm) en la mezcla de las células y el fármaco y devuelve las células tratadas al paciente. Consulte el manual del usuario que corresponda si desea más información sobre este proceso. Aunque la fototerapia extracorpórea expone menos de 10 % del total de las células malignas del organismo a metoxaleno más luz, en algunos pacientes se logra una remisión completa. Los estudios en animales apuntan a que la fotoaféresis podría activar una respuesta inmunitaria contra los linfocitos T malignos.

Con anterioridad se autorizó el uso de los sistemas de fotoaféresis THERAKOS® UVAR y UVAR XTS® tras la administración oral de metoxaleno para el tratamiento del linfoma cutáneo de linfocitos T. La concentración plasmática máxima después de la administración por vía oral de metoxaleno oscila entre 6 y 15 veces la dosis debido a la variabilidad interindividual de los pacientes. UVADEX® se inyecta directamente en la capa leucoplaguetaria separada dentro del equipo para intentar reducir dicha variabilidad y mejorar la exposición de las células al fármaco.

El metoxaleno se une de forma reversible a la seroalbúmina y también es captado preferentemente por las células epidérmicas. El metabolismo del metoxaleno en los seres humanos es rápido y aproximadamente 95 % del fármaco se excreta como metabolitos en la orina en el plazo de 24 horas.

La administración sistémica de metoxaleno seguida por la exposición a UVA provoca lesión celular. La manifestación más obvia de dicha lesión tras la exposición de la piel es un eritema demorado, que puede no comenzar hasta pasadas varias horas y que alcanza su máximo a las

48-72 horas. La inflamación va seguida, a lo largo de varios días o semanas, por la reparación, que se manifiesta mediante un aumento de la melanización de la epidermis y el engrosamiento del estrato córneo.

La dosis total de metoxaleno que se administra con UVADEX® es sustancialmente inferior (unas 200 veces) a la usada en la administración oral. En más de 80 % de las muestras de sangre extraída 30 minutos después de la reinfusión de la capa leucoplaquetaria fotoactivada, los niveles de metoxaleno eran inferiores a los límites de detección del ensayo (<10 ng/ml), y la concentración plasmática media de metoxaleno era de aproximadamente 25 ng/ml.

ESTUDIOS CLÍNICOS

Se efectuaron tres estudios de grupo único para evaluar la eficacia de la fotoaféresis en el tratamiento de las manifestaciones cutáneas del linfoma cutáneo de linfocitos T (CTCL por sus siglas en inglés). En el primer estudio (CTCL 1) se trató a 39 pacientes con la formulación oral del metoxaleno junto con el sistema de fotoaféresis UVAR. El segundo estudio (CTCL 2) fue un seguimiento de 5 años posterior a la aprobación de 57 pacientes con linfoma cutáneo de linfocitos T que se realizó para evaluar la seguridad a largo plazo y en el que también se utilizó la formulación oral del metoxaleno. En el tercer estudio (CTCL 3), 51 pacientes recibieron la formulación de metoxaleno UVADEX® junto con el sistema de fotoaféresis UVAR. En el estudio CTCL 3, 86 % de los pacientes eran de raza blanca, la mediana de la edad era de 62 años y el promedio de tratamientos anteriores era de 4.3.

En el estudio CTCL 1 se permitió administrar prednisona en dosis máximas de 10 mg/día además de los corticosteroides tópicos; en el CTCL 2 no hubo restricciones en cuanto a la medicación concomitante; y en el CTCL 3 únicamente se permitió administrar corticosteroides tópicos para tratar fisuras en las plantas de los pies o las palmas de las manos. Todos los demás corticosteroides, tópicos o sistémicos, estaban prohibidos.

En los tres estudios se trataba inicialmente a los pacientes cada cuatro o cinco semanas en dos días consecutivos y, si después de cuatro ciclos no había remisión, el tratamiento se aceleraba a dos días consecutivos cada dos semanas. Si con el esquema acelerado no había remisión luego de cuatro ciclos, se trataba al paciente cada semana en dos días consecutivos. En caso de que el paciente siguiera sin responder después de cuatro ciclos de tratamientos semanales, se aumentaba el esquema a tres ciclos por semana en tres días consecutivos. En el estudio CTCL 3, 15 de las 17 respuestas se observaron en los seis primeros meses de tratamiento. Solo dos de los pacientes presentaron respuesta pasados seis meses. La experiencia clínica no va más allá de esta frecuencia de tratamiento y no existen datos probatorios que demuestren que tratar con UVADEX® durante más de seis meses o aplicar un esquema diferente aporte beneficios adicionales.

En los estudios clínicos de fotoaféresis se emplearon puntajes cutáneos globales para evaluar la respuesta al tratamiento. Utilizando el puntaje cutáneo inicial del paciente para establecer comparaciones con los puntajes posteriores, se consideró que una disminución de 25 % que se mantuviera durante cuatro semanas consecutivas era una respuesta satisfactoria a la terapia de fotoaféresis. En la Tabla 1 se indica el porcentaje de respuestas satisfactorias en los seis primeros meses de tratamiento correspondiente a todos los pacientes que recibieron la fotoaféresis en al menos una ocasión. En estos estudios únicamente participaron pacientes con placa en parches, placa extensa y eritrodermia. No se trató a ningún paciente con enfermedad en fase tumoral. No se dispone de datos sobre la eficacia de UVADEX® en los pacientes con enfermedad en fase tumoral.

Tabla 1: Porcentaje de respuestas satisfactorias en los seis primeros meses de tratamiento

Estudio	% de respuesta en los seis primeros meses
CTCL 3 (UVADEX®)	17/51 (33)
CTCL 2 (metoxaleno oral)	16/57 (28)
CTCL 1 (metoxaleno oral)	21/39 (54)

Aunque la tasa de respuesta obtenida en el CTCL 3 con UVADEX® fue similar a la observada con el metoxaleno oral en el CTCL 2, debido al diseño y al tamaño de la muestra de los ensayos clínicos no se puede descartar la posibilidad de que la eficacia de UVADEX® sea menor que la del metoxaleno por vía oral. La mayor tasa de respuesta con el metoxaleno oral en el CTCL 1 podría obedecer, en parte, a que los pacientes recibieron un mayor número de tratamientos (la media fue de 64 en el CTCL 1, de 31 en el CTCL 2 y de 20 en el CTCL 3) y a la administración de corticosteroides sistémicos en el CTCL 1.

Los análisis retrospectivos de tres parámetros de beneficio clínico correspondientes a los puntajes de gravedad por área corporal que se obtuvieron en el CTCL 3 indicaron una correlación entre la respuesta en el puntaje cutáneo y la mejora en el edema, la descamación y la resolución de las fisuras.

INDICACIONES Y USO

La solución estéril UVADEX® (metoxaleno) está indicada para su administración extracorpórea con el sistema de fotoaféresis THERAKOS® CELLEX® en el tratamiento paliativo de las manifestaciones cutáneas del linfoma cutáneo de linfocitos T (CTCL) que no responda a otras formas de tratamiento.

CONTRAINDICACIONES

 La solución estéril UVADEX® (metoxaleno) está contraindicada en pacientes que presenten reacciones idiosincrásicas o de hipersensibilidad al metoxaleno, a otros compuestos psoralénicos o a cualquiera de los excipientes. En los pacientes con antecedentes específicos de una enfermedad por fotosensibilidad no debe instaurarse un tratamiento a metoxaleno. Enfermedades asociadas con fotosensibilidad son, entre otras, el lupus eritematoso, la porfiria cutánea tardía, la protoporfiria eritropoyética, la porfiria hepática mixta, la xerodermia pigmentosa y el albinismo.

- La solución estéril UVADEX® está contraindicada en los pacientes con afaquia a causa del riesgo significativamente mayor de lesión retiniana debido a la ausencia del cristalino.
- No deberá administrarse UVADEX® a los pacientes que presenten cualquier contraindicación para la fotoaféresis.

ADVERTENCIAS

Tratamiento concomitante

Los pacientes que estén recibiendo tratamiento concomitante (por vía tópica o sistémica) con fármacos fotosensibilizantes conocidos, como la antralina, el alquitrán de hulla o sus derivados, la griseofulvina, las fenotiacinas, el ácido nalidíxico, las salicilanilidas halogenadas (jabones bacteriostáticos), las sulfamidas, las tetraciclinas, las tiazidas y ciertos colorantes orgánicos (p. ej., el azul de metileno, el azul de toluidina, el rosa de bengala y el naranja de metilo) pueden presentar un mayor riesgo de reacciones de fotosensibilidad con UVADEX®.

Carcinogenia, mutagenia y deterioro de la fertilidad

La administración oral de metoxaleno seguida de exposición cutánea a UVA (tratamiento PUVA) es carcinógena. En un estudio prospectivo en el que se les administró tratamiento PUVA a 1380 pacientes con psoriasis, 237 de los pacientes presentaron 1422 cánceres escamocelulares cutáneos, cifra que supone una incidencia de carcinoma cutáneo que equivale a 17.6 veces la incidencia previsible en la población general. La exposición cutánea previa al tratamiento con alguitrán y radiación UVB, a radiaciones ionizantes o al arsénico incrementó el riesgo de aparición de carcinomas cutáneos después del tratamiento PUVA. Dado que la dosis de metoxaleno que se administra con UVADEX® es unas 200 veces menor que con el tratamiento PUVA y que la piel no se expone a dosis acumuladas elevadas de luz UVA, el riesgo de presentar cáncer de piel tras el tratamiento con UVADEX® podría ser inferior.

El metoxaleno fue carcinógeno en ratas macho a las que les administró mediante sonda oral cinco días semanales en dosis de 37.5 y 75 mg/kg durante 103 semanas. La dosis de 37.5 mg/kg es unas 1900 veces mayor que una dosis única humana de metoxaleno durante el tratamiento con fotoaféresis extracorpórea en términos de superficie corporal. Las lesiones neoplásicas observadas en las ratas fueron adenomas y adenocarcinomas del epitelio de los túbulos renales, carcinoma o carcinoma escamocelular de la glándula de Zymbal y adenomas alveolares o bronquiolares. Por vía tópica o intraperitoneal, el metoxaleno es un potente fotocarcinógeno en los ratones albinos y en los ratones sin pelo.

El metoxaleno es mutágeno en la prueba de Ames cuando se emplea activación con S9. Sin activación con S9 ni luz UV, el metoxaleno es clastógeno *in vitro* (intercambio de cromátides hermanas y aberraciones cromosómicas en células de ovario de hámster chino). El metoxaleno también causa daños en el ADN, entrecruzamiento intercatenario y errores de reparación del ADN.

Embarazo

El metoxaleno puede causar daño fetal si se administra a una mujer embarazada. Dosis de entre 80 y 160 mg/kg/día administradas durante la organogénesis causaron una toxicidad fetal significativa en ratas. La menor de dichas dosis, 80 mg/kg/día, es más de 4000 veces mayor que una dosis única de UVADEX® en términos de mg/m². La toxicidad fetal se asoció con una toxicidad materna significativa (adelgazamiento, anorexia y aumento del peso hepático relativo). Los signos de toxicidad fetal incluyeron una mayor mortalidad fetal, aumento de las resorciones, muerte fetal tardía, disminución del número de fetos por camada y menor peso fetal. El metoxaleno provocó un aumento de las malformaciones y variaciones esqueléticas con dosis de 80 mg/kg/día o mayores. No existen estudios adecuados y bien controlados del metoxaleno en mujeres embarazadas. Si se utiliza UVADEX® durante el embarazo o la paciente queda embarazada mientras recibe UVADEX®, deberá ser informada del posible peligro para el feto. A las mujeres con posibilidades de embarazo se les deberá recomendar que eviten quedar embarazadas.

Fotosensibilidad

Fotosensibilidad

En los paciente tratados con UVADEX® puede producirse fotosensibilidad grave. Advierta a los pacientes que deben usar lentes de sol envolventes que absorban los rayos UVA, cubrirse la piel expuesta o utilizar protección solar (de factor 15 o mayor) y evitar cualquier exposición a luz solar durante las 24 horas siguientes a la fotoaféresis. Consulte el apartado **Precauciones** si desea información adicional.

PRECAUCIONES

Generales

DEGENERACIÓN ACTÍNICA

La exposición a la luz solar y/o a la radiación ultravioleta luego de la administración de metoxaleno puede causar «envejecimiento prematuro» de la piel.

CARCINOMAS BASOCELULARES

Dado que los psoralenos por vía oral pueden aumentar el riesgo de cánceres de piel, se deberá controlar de forma rigurosa a los pacientes que presenten múltiples carcinomas basocelulares o tengan antecedentes de carcinomas basocelulares.

QUEMADURAS CUTÁNEAS GRAVES

Superar las dosis recomendadas de metoxaleno o no respetar las precauciones puede dar lugar a quemaduras graves por radiación UVA o luz solar (incluso a través de las ventanas). Advierta a los pacientes que eviten

cualquier exposición a la luz solar en las 24 horas siguientes a la fotoaféresis.

FORMACIÓN DE CATARATAS

La exposición a grandes dosis de luz UVA provoca cataratas en los animales. El metoxaleno por vía oral produce una exacerbación de dicha toxicidad. La concentración de metoxaleno en el cristalino humano es proporcional a su concentración sérica. Aunque las concentraciones séricas de metoxaleno son sustancialmente menores tras el tratamiento extracorpóreo con UVADEX® que tras su administración por vía oral, si el cristalino se expone a la luz UVA en presencia de metoxaleno, la fotoactivación del fármaco puede hacer que los aductos se unan a biomoléculas del cristalino. Protegiendo el cristalino de la luz UVA, el metoxaleno se elimina por difusión en aproximadamente 24 horas.

Los pacientes que utilizan una protección ocular adecuada tras el tratamiento con PUVA (metoxaleno oral) no parecen presentar mayor riesgo de aparición de cataratas; la incidencia de cataratas en dichos pacientes a los cinco años de su primer tratamiento es aproximadamente la misma que en la población general.

Indíqueles a los pacientes, haciendo hincapié, que deben utilizar lentes de sol envolventes que absorban los rayos UVA durante las 24 horas siguientes al tratamiento con UVADEX®. Deberán llevar puestos los lentes en todo momento cuando estén expuestos a la luz solar directa o indirecta, tanto si están al aire libre como si la exposición es a través de una ventana.

TROMBOEMBOLIA VENOSA Y ARTERIAL

Se han reportado eventos tromboembólicos, como embolia pulmonar y trombosis venosa profunda, con la administración de UVADEX® mediante sistemas de fotoaféresis para el tratamiento de pacientes con enfermedad del injerto contra el huésped, patología para la que UVADEX® no está autorizado.

Información para los pacientes

Es necesario decirles a los pacientes, haciendo hincapié, que deben usar lentes de sol envolventes que absorban los rayos UVA y cubrirse la piel expuesta o utilizar protección solar (de factor 15 o mayor) durante las 24 horas siguientes al tratamiento con metoxaleno, tanto si se exponen a la luz del sol directa o indirecta al aire libre como si la exposición es a través de una ventana.

Interacciones medicamentosas

Véase el apartado **Advertencias**.

Carcinogenia, mutagenia y deterioro de la fertilidad

Véase el apartado Advertencias.

Madres lactantes

Se desconoce si este medicamento se excreta en la leche materna. Dado que muchos fármacos se excretan en la leche materna, es necesario tomar precauciones al administrar metoxaleno a una mujer lactante.

Uso pediátrico

No se ha determinado la seguridad en niños. Los peligros teóricos del tratamiento a largo plazo incluyen las posibilidades de carcinogenia y formación de cataratas que se describen en el apartado Advertencias, así como la probable degeneración actínica, también descrita en dicho apartado.

Pacientes con insuficiencia hepática o renal UVADEX® no se ha evaluado en pacientes con insuficiencia hepática o renal.

Insuficiencia renal

Aunque se ha tratado mediante fotoaféresis con UVADEX® a trasplantados renales que tenían mala función renal, existe poca información adicional sobre el uso de UVADEX® en pacientes con grados diversos de insuficiencia renal. En los receptores de trasplante renal sometidos a fotoaféresis no se han reportado disminuciones de la dosis ni prolongación de la protección frente a la luz UV.

Insuficiencia hepática

No existe información específica sobre el uso de fotoaféresis con UVADEX® en pacientes con insuficiencia hepática. Dado que la exposición sistémica al metoxaleno es muy escasa, es improbable que los pacientes con insuficiencia hepática grave corran más riesgo que los pacientes con una función hepática normal. Sin embargo, deberán sopesarse los posibles beneficios y los riesgos de la fotoaféresis antes de iniciar el procedimiento.

REACCIONES ADVERSAS

Los efectos secundarios de la fotoaféresis (UVADEX® utilizado con el sistema de fotoaféresis THERAKOS®) se asociaron fundamentalmente a una hipotensión arterial secundaria a las variaciones en el volumen extracorpóreo (>1 %). En el estudio CTCL 3 (UVADEX ®) se reportaron seis eventos adversos cardiovasculares graves en cinco pacientes (5/51, 10 %). Cinco de esos seis eventos no tenían relación con la fotoaféresis ni alteraron los tratamientos de fotoaféresis programados. Un paciente (1/51, 2 %) con cardiopatía isquémica presentó, después del primer día de fotoaféresis, una arritmia que se resolvió al día siguiente. También se reportaron seis infecciones en cinco pacientes. Dos de esos seis eventos fueron infecciones del catéter de Hickman en un paciente que no interrumpieron las fotoaféresis programadas. Las otras cuatro infecciones no tenían relación con la fotoaféresis ni alteraron los tratamientos programados.

POSTCOMERCIALIZACIÓN

Las reacciones adversas reportadas tras la comercialización incluyen náuseas, disgeusia, reacción de fotosensibilidad, pirexia y reacciones de hipersensibilidad como anafilaxia y erupción cutánea.

SOBREDOSIS

En caso de sobredosis se deberá mantener al paciente en un cuarto oscuro durante al menos 24 horas.

POSOLOGÍA Y ADMINISTRACIÓN

Los tratamientos con UVADEX® suponen la extracción de leucocitos, su fotoactivación y la reinfusión de las células fotoactivadas. La solución estéril UVADEX® (metoxaleno) se suministra en frascos ámpula de 10 ml que contienen 200 µg de metoxaleno (concentración de 20 µg/ml). Deberá consultarse el Manual del usuario del sistema de fotoaféresis THERAKOS® CELLEX® antes de usar este producto. UVADEX ® no debe diluirse. El contenido del frasco ámpula debe invectarse en el sistema de fotoaféresis THERAKOS® CELLEX® inmediatamente después de extraerlo con una jeringa. No se lo inyecte directamente a los pacientes. El frasco ámpula de UVADEX® es exclusivamente para un solo uso. Cualquier cantidad de UVADEX® que no se use durante un procedimiento deberá desecharse de inmediato. Dado que el PVC y los plásticos pueden absorber UVADEX®, únicamente deberán emplearse los kits de procedimiento que se suministran con el sistema de fotoaféresis THERAKOS® CELLEX® para administrar este medicamento. Luego de extraer UVADEX® con una ieringa de plástico deberá inyectarse de inmediato en la bolsa de fotoactivación. El UVADEX® expuesto a una jeringa de plástico durante más de una hora deberá desecharse.

Durante el uso del sistema de fotoaféresis THERAKOS® CELLEX® se calculará la dosis de UVADEX® para cada aplicación en función del volumen de tratamiento.

 La cantidad prescrita de UVADEX® deberá inyectarse en la bolsa de recirculación antes de la fase de fotoactivación aplicando la fórmula:

VOLUMEN DE TRATAMIENTO × 0.017 = ml de UVADEX® para cada tratamiento

Ejemplo: volumen de tratamiento de 240 ml × 0.017 = 4.1 ml de UVADEX®

Frecuencia/esquema de tratamiento

Esquema de tratamiento normal
El tratamiento se administra cada cuatro semanas en dos
días consocutivos duranto un mínimo do siste sistes de

días consecutivos durante un mínimo de siete ciclos de tratamiento (seis meses).

Esquema de tratamiento acelerado

Si la evaluación del paciente durante el cuarto ciclo de tratamiento (aproximadamente tres meses) pone de manifiesto un aumento en el puntaje cutáneo respecto al puntaje inicial, puede aumentarse la frecuencia de tratamiento a dos tratamientos consecutivos cada dos semanas. Si luego de cuatro semanas consecutivas se logra una mejora de 25 % en el puntaje cutáneo, se puede reanudar el esquema de tratamiento normal. Los pacientes que se mantengan con el esquema de tratamiento acelerado pueden recibir un máximo de 20 ciclos. No existen datos clínicos probatorios que demuestren que tratar con UVADEX® durante más de seis meses o aplicar un esquema diferente aporte beneficios adicionales. En el estudio CTCL 3, 15 de las 17 respuestas se observaron en los seis primeros meses de tratamiento y solo dos de los pacientes presentaron respuesta pasados seis meses.

PRESENTACIÓN

Solución estéril UVADEX® (metoxaleno), 20 µg/ml en frascos ámpula de vidrio color ámbar de 10 ml (NDC 64067-216-01) y cajas de 12 frascos ámpula (NDC 64067-216-01). Un frasco ámpula de 10 ml contiene 200 microgramos de metoxaleno. El medicamento debe almacenarse a temperaturas de entre 59 °F (15 °C) y 86 °F (30 °C).

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- Recommendations for the Safe Handling of Parenteral Antineoplastic Drugs, NIH Publicación N.º 83-2621.
 De venta en Superintendente de documentos. Oficina Editorial del Gobierno de los EE. UU., Washington, DC 20402.
- 2. AMA Council Report, Guidelines for Handling of Parenteral Antineoplastics. JAMA, 1985; 2.53 (11): 1590–1592.
- 3. National Study Commission on Cytotoxic Exposure-Recommendations for Handling Cytotoxic Agents. Disponible de: Louis P. Jeffrey, ScD., Director, National Study Commission on Cytotoxic Exposure, Facultad de farmacia y ciencias de la salud de Massachusetts, 179 Longwood Avenue, Boston, Massachusetts 02115.
- **4.** Clinical Oncological Society of Australia, Guidelines and Recommendations for Safe Handling of Antineoplastic Agents. Med J Australia, 1983; 1:426–428.
- 5. Jones, RB, et al. Safe Handling of Chemotherapeutic Agents: A Report from The Mount Sinai Medical Center. CA- A Cancer Journal for Clinicians, 1983;(Sept/Oct) 258–263.
- **6.** American Society of Hospital Pharmacists Technical Assistance Bulletin of Handling Cytotoxic and Hazardous Drugs. Am J. Hosp Pharm, 1990;47:1033–1049.
- 7. Controlling Occupational Exposure to Hazardous Drugs. (OSHA Work-Practice Guidelines), AM J. Health-Syst Pharm, 1996; 53: 1669–1685.

Fabricado por Patheon Manufacturing Services LLC, Greenville, NC 27834 Para Therakos, Inc., Bedminster, NJ 07921

Marzo de 2021 NDA 20-969 1460544H US

Las marcas comerciales son propiedad de una empresa de Mallinckrodt. Véase la lista de patentes en https://www.mallinckrodt.com/patents/