Urocont

Dutasterida

cápsulas duras

INDUSTRIA ARGENTINA - VENTA BAJO RECETA

FÓRMULA: Cada cápsula dura contiene:

FORMULA: Cada cápsula dura contiene: Dutasterida 0,50 mg; Azúcar recubierta 147,10 mg; Copolímero de metacrilato butilado básico 0,55 mg; Polietilenglicol 400 0,07 mg; Talco 1,79 mg Composición de la cápsula dura N° 2: Gelatina 58,80 mg; Colorante azul patentado V C.I. 42051 0,15 mg; Col. FD&C rojo N°3 (eritrosina) C.I. 45430 0,14 mg; Col. FD&C amarillo N°5 (tartrazina) C.I. 19140 0,08 mg; Col. D&C amarillo N°6 (amarillo ocaso) C.I. 15985 0,41 mg; Dióxido de Titanio C.I. 77891 1 41 mg ocaso) C.i. 13. 77891 1,41 mg

ACCIÓN TERAPÉUTICA:

Inhibidor de la 5 α -reductasa de testosterona. Código ATC: G04CB02.

INDICACIONES:

Tratamiento de los síntomas moderados a graves de la hiperplasia benigna de próstata (HBP). Reducción del riesgo de retención aguda de orina (RAO) y de cirugía en pacientes con síntomas moderados a graves de HBP.

ACCIÓN FARMACOLÓGICA PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

Farmacodinamia: Mecanismo de acción:

Mecanismo de accion: El Dutasterida reduce los niveles circulantes de dihidrotestosterona (DHT) inhibiendo las isoenzimas tipo 1 y tipo 2 de la 5 α-reductasa, que son las responsables de la conversión de la testosterona a 5-α-DHT.

Dutasterida en monoterapia:

Dutasterida en monoterapia: Efectos sobre la DHT/Testosterona: El efecto de las dosis diarias de Dutasterida en la reducción de la DHT es dosis dependiente y se observa dentro de un período de 1 a 2 semanas (reducción de 85% y 90%, respectivamente). En los pacientes con HBP tratados con 0.5 mg de Dutasterida al día, la disminución mediana de DHT fue de 94% en 1 año, y de 93% en 2 años; el aumento de los niveles medios de testosterona en el suero fue de 19% en los años 1 v 2 el suero fue de 19% en los años 1 v 2

Efecto en el volumen prostático:

Se han detectado disminuciones significativas del volumen prostático a partir del primer mes después de iniciar el tratamiento y han continuado hasta el mes 24 (p<0,001). Con el uso de Dutasterihasta el mes 24 (p<0,001). Con el uso de Dutasteri-da se consiguió una disminución media del volumen total de la próstata desde la situación basal de un 23,6% (de un valor inicial de 54,9 ml a 42,1 ml) en el mes 12, frente a una reducción media de 0,5% (de 54,0 ml a 53,7 ml) en el grupo de placebo. También se han producido reducciones significativas (p<0,001) en el volumen de la zona transicional prostática desde el primer mes y hasta transicional prostatica desde el primer mes y hasta el mes 24, con una reducción media del volumen de dicha zona de 17,8% (de 26.8 ml en estado basal a 21,4 ml) en el grupo de Dutasterida, frente a un aumento medio del 7,9% (de 26,8 ml a 27,5 ml) en el grupo de placebo en el mes 12. La reducción en el grupo de placebo en el mes 12. La reducción del volumen prostático observada durante los 2 primeros años de tratamiento a doble ciego se mantuvo durante los 2 años adicionales de los estudios de extensión abiertos. La reducción del tamaño de la próstata conlleva una mejora de los síntomas y una disminución del riesgo de RAO y cirugía relacionada con la HBP.

Eficacia clínica y seguridad: Se ha estudiado la administración de 0,5 mg/día de Dutasterida o placebo a 4.325 sujetos varones con sintomatología moderada a grave de HBP, con próstatas ≥ 30 ml y valores de PSA entre 1,5 - 10 próstatas ≥ 30 m¹ y valores de PŠA entre 1,5 - 10 ng/ml en tres ensayos clínicos de eficacia primaria de 2 años de duración, multicéntricos, multinacionales, controlados con placebo y doble ciego. Los estudios continuaron con una extensión abierta de hasta 4 años, en la que todos los pacientes que permanecieron en el estudio recibiendo la misma dosis de 0,5 mg de Dutasterida. El 37% de los pacientes aleatorizados desde el principio a placebo y el 40% de los pacientes aleatorizados a Dutasterida finalizaron el estudio a los 4 años. La mayoría (71%) de los 2.340 pacientes en la extensión abierta completaron los 2 años adicionaextensión abierta completaron los 2 años adicionales del tratamiento abierto.

les del tratamiento abierto. Las variables de eficacia clínica más importantes fueron el índice de síntomas de la Asociación Urológica Americana (AUASI), el flujo urinario máximo (Omax) y la incidencia de retención aguda de orina y de cirugía relacionada con la HBP.

de orina y de cirugia relacionada con la HBP. AUA-SI es un cuestionario de siete preguntas sobre síntomas relacionados con la HBP, con una puntuación máxima de 35. En situación basal, la puntuación media fue de aproximadamente 17. Después de 6 meses y uno y dos años de tratamiento, el grupo tratado con placebo presentó una mejoría media de 2,5, 2,5 y 2,3 puntos, respectivamente, mientras que el grupo tratado con Dutasterida mejoró 3,2, 3,8 y 4,5





puntos, respectivamente. Las diferencias entre los grupos fueron estadísticamente significativas. La mejoría en AUA-SI observada durante los primeros años de tratamiento doble ciego se mantuvo durante un período adicional de 2 años

Con estudios de extensión abiertos.

Qmax (flujo urinario máximo)

En los estudios, el Qmax medio en el período Qmax (flujo urinario máximo)
En los estudios, el Qmax medio en el período basal fue 10 ml/s aproximadamente (Qmax normal > o igual 15ml/s). Después de 1 o 2 años de tratamiento, el flujo en el grupo de placebo había mejorado en 0,8 y 0,9 ml/s, respectivamente y en el grupo de Dutasterida en 1,7 y 2,0 ml/s respectivamente. La diferencia entre los grupos fue estadísticamente significativa desde el mes 1 hasta el mes 24. El incremento del flujo urinario máximo observado durante los 2 primeros años de tratamiento doble ciego se mantuvo durante un período adicional de 2 años en estudios de extensión abiertos.

Retención aguda de orina y cirugía: Después de dos años de tratamiento, la incidencia de RAO fue 4,2% en el grupo de placebo y de 1,8% en el grupo tratado con Dutasterida (reducción del en el grupo tratado con Dutasterida (reducción del riesgo del 57%). Esta diferencia es estadisticamente significativa e indica que es preciso tratar a 42 pacientes (95% IC 30-73) durante dos años para evitar un caso de RAO.
La incidencia de cirugía después de dos años fue

del 4,1% en el grupo tratado con placebo y el 2,2% en el grupo tratado con Dutasterida (reducción del riesgo del 48%). Esta diferencia es estadísticamen-riesgo del 48%). Esta diferencia es estadísticamen-te significativa e implica es preciso tratar a 51 pacientes (95% IC 33-109) durante dos años para evitar una intervención quirúrgica.

Distribución del pelo:

Distribucion del pelo:
Durante el programa de fase III no se ha estudiado
formalmente el efecto de la Dutasterida en la
distribución del pelo. Sin embargo, los inhibidores
de la 5 a-reductasa pueden reducir la pérdida de
pelo e inducir el crecimiento de este en sujetos con un patrón masculino de pérdida de pelo (alopecia androgénica masculina).

Función tiroidea:

Función tiroidea:
La función tiroidea se ha evaluado en un estudio de un año en hombres sanos. Los niveles de tiroxina libre se mantuvieron estables durante el tratamiento con Dutasterida, pero los niveles de TSH disminuyeron ligeramente (unos 0,4 MCUI/ml) en comparación con placebo después de un año de tratamiento. Sin embargo, como los niveles de de tratamiento. Sin embargo, como los niveles de TSH fueron variables, los intervalos medios de TSH (1,4-1,9 MCUl/ml), se mantuvieron dentro de los límites normales (0,5-5/6 MCUl/ml), los niveles de tiroxina libres se mantuvieron estables dentro del intervalo normal y fueron similares tanto en el grupo de placebo como en el de Dutasterida, y los cambios en los niveles de TSH no se consideraron clínicamente significativos. En los ensayos clínicos no se ha observado evidencia de que la Dutasterida afecte negativamente a la función tiroidea.

Cáncer de mama:

En los ensayos clínicos de 2 años, que proporcio-nan una exposición a la Dutasterida de 3.374 años-paciente, y en el momento del registro en el estudio de extensión abierto de 2 años, se han notificado dos casos de cáncer de mama en hombre en pacientes tratados con Dutasterida y hombre en pacientes tratados con Dutasterida y un caso en un paciente que recibió placebo. En los ensayos clínicos de 4 años, CombAT y REDUCE, que han proporcionado una exposición a la Dutasterida de 17.489 años-paciente y una exposición a la combinación de Dutasterida y tamsulosina de 5.027 años-paciente, no se han producido casos adicionales en ninguno de los grupos de tratamiento.

Según bases de datos sanitarias, dos estudios epidemiológicos de casos y controles, uno llevado a cabo en EE. UU. (n=339 casos de cáncer de mama y n=6.780 controles) y otro en Reino Unido (n=398 casos de cáncer de mama y n=3.930 controles) no mostraron incremento del riesgo de desarrollar cáncer de mama en hombres con el uso de inhibidores de la 5 a-reductasa. Los resultados

de inhibidores de la 5 α-reductasa. Los resultados del primer estudio no identificaron una asociación del primer estudio no identificaron una asociación positiva para el cáncer de mama en hombres (riesgo relativo para ≥ 1 año de uso antes del diagnóstico de cáncer de mama en comparación con < 1 año de uso: 0,70; IC 95%: 0,34, 1,45). En esegundo estudio los odds ratio estimados para cáncer de mama asociado al uso de inhibidores de la 5 α-reductasa en comparación con el no uso fue 1.08. IC 95%: 0,62,187

1,08; IC 95%: 0,62, 1,87. No se ha establecido la relación causal entre la aparición de cáncer de mama en hombres y el uso de Dutasterida a largo plazo.

Efectos sobre la fertilidad masculina

Se han estudiado los efectos de dosis de 0,5 mg/día de Dutasterida en las características del semen de voluntarios sanos de edades comprendidas entre los 18 y los 52 años (Dutasterida n = 27, placebo n = 23) durante 52 semanas de tratamientes de la comprendida entre la característica de 24. to y un período de seguimiento posterior de 24 semanas.

En la semana 52 se observó una reducción porcentual media del recuento total de espermatozoides, volumen de semen y motilidad de los espermatozoides desde el valor basal de un 23%, 26% y 18%, respectivamente, en el grupo de Dutasterida, después del ajuste para tener en cuenta los cambios en los respectivamente, en el grupo de Dutasterida, después del ajuste para tener en cuenta los cambios en los valores de la situación basal del grupo placebo. Ni la concentración de espermatozoides ni la morfología del espermatozoide se vieron afectadas. Tras las 24 semanas de seguimiento, la variación media del recuento total de espermatozoides continuó siendo un 23% inferior respecto de la situación basal en el grupo tratado con Dutasterida. Aunque los valores medios de todos los parámetros se mantuvieron dentro de los márgenes normales en todo momento y no cumplieron los criterios predefinidos para que se considerara que había habido un cambio clínicamente significativo (30%), dos pacientes del grupo de Dutasterida tuvieron un descenso superior al 90%, con respecto a la situación basal, en el recuento de espermatozoides a las 52 semanas, y experimentaron una recuperación parcial en la semana 24 de seguimiento. No puede excluirse la posibilidad de que se reduzca la fertilidad masculina.

Dutasterida en combinación con el alfa-bloqueante tamsulosina

En un ensayo clínico multicéntrico, multinacional, aleatorizado a doble ciego y de grupos paralelos (estudio CombAT) se ha estudiado la pauta de Dutasterida 0,5 mg/día (n = 1.623), tamsulosina 0,4 mg/día (n = 1.611) o la combinación de Dutasterida 0,5 mg más tamsulosina 0,4 mg (n = 1.610) en pacientes varones con sintomatología de HBP moderada a grave, con próstatas mayor o igual (≤) 30 ml y valores de PSA entre 1,5-10 ng/ml.

el 53% de los sujetos habían sido tratados previamente con un inhibidor de la 5-α Aproximadamente reductasa o un alfabloqueante.

reductasa o un alfabloqueante. La variable principal de eficacia durante los primeros dos años de tratamiento fue el cambio en la Puntuación Internacional de Síntomas Prostáticos (IPSS). El IPSS es un cuestionario de 8 ítems basado en el AUA-SI, con una pregunta adicional sobre calidad de vida. Las variables secundarias de eficacia a los 2 años incluían el flujo máximo urinario (Qmax) y el volumen prostático. La combinación alcanzó significación en la IPSS desde el mes 3 en comparación con la Dutasterida, y desde el mes 9 en comparación con la tamsulosina. Por lo que respecta al Qmax, la combinación alcanzó significación a partir del mes 6 tanto frente a la Dutasterida como frente a la tamsulosina.

ción a partir del mes 6 tanto frente a la Dutasterida como frente a la tamsulosina. La variable principal de eficacia a los 4 años de tratamiento fue el tiempo hasta el primer episodio de RAO o cirugía relacionada con la HBP. Después de 4 años de tratamiento, la terapia de combinación redujo de manera estadísticamente significativa el riesgo de RAO o cirugía relacionada con la HBP (65,8% de reducción en el riesgo p<0,001 [IC 95%: 54,7% a 74,1%]) en comparación con la monoterapia con tamsulosina. La incidencia de RAO o cirugía relacionada con la HBP en el cuarto año fue del 4,2% para la terapia de combinación y del 11,9% para la tamsulosina (p<0,001). En comparación con la Dutasterida en monoterapia, la terapia de combinación redujo el riesgo de RAO o cirugía relacionada con la HBP en un 19,6% (p=0,18 | IC 95%: 10,9% a 41,7%)). La incidencia de RAO o cirugía relacionada con la HBP en el cuarto año fue de 4,2% para la terapia de combinación y de 5,2% para la Dutasterida. Las variables secundarias de eficacia después de 4 años de tratamiento fueron el tiempo hasta la progresión clínica (definida como una combinación de: deterioro del IPSS de \geq 4 puntos, episodios de RAO asociados a la HBP, incontinencia, infección del tracto urinario [ITU], e insuficiencia renal), el cambio en la Puntuación Internacional de Síntomas Prostáticos (IPSS), el flujo urinario máximo (Qmáx) y el volumen prostático.

prostático. A continuación, se muestran los resultados tras los 4 años de tratamiento:

Parámetro	Punto temporal	Combinación	Dutasterida	Tamsulosina
RAO o cirugía relacionada con la HBP (%)	Incidencia en el mes 48	4,2	5,2	11,9a
Progresión clínica* (%)	Mes 48	12,6	17,8b	21,5a
IPSS (unidades)	[Valor basal] Mes 48 (cambio respecto al valor basal)	[16,6] - 6,3	[16,4] - 5,3b	[16,4] - 3,8a
Qmax (ml/s)	[Valor basal] Mes 48 (cambio respecto al valor basal)	[10,9] 2,4	[10,6] 2,0	[10,7] 0,7a
Volumen prostático (ml)	[Valor basal] Mes 48 (% cambio respecto al valor basal)	[54,7] -27,3	[54,6] - 28,0	[55,8] + 4,6a
Volumen de la zona transicional prostática (ml)#	[Valor basal] Mes 48 (% cambio respecto al valor basal)	[27,7] - 17,9	[30,3] - 26,5	[30,5] 18,2a
Índice de impacto de la HBP (BII) (unidades)	[Valor basal] Mes 48 (cambio respecto al valor basal)	[5,3] - 2,2	[5,3] - 1,8b	[5,3] - 1,2a
Pregunta 8 del IPSS (Estado de salud relacionado con la HBP) (unidades)	[Valor basal] Mes 48 (cambio respecto al valor basal)	[3,6] - 1,5	[3,6] - 1,3b	[3,6] - 1,1a

Los valores basales son valores medios, y los cambios desde el valor basal son cambios medios ajustados. *La progresión clínica se define como una combinación de: deterioro del IPSS de ≥ 4 puntos, episodios de RAO asociados a la HBP, incontinencia, infección del tracto urinario (ITU) e insuficiencia renal. # Medido en centros seleccionados (13% de los pacientes aleatorizados).

a. La combinación alcanzó significación (p<0,001) frente a la tamsulosina en el mes 48.

a. La combinación alcanzó significación (p<0,001) frente a la dutasterida en el mes 48.

Reacciones adversas cardiovasculares:

Reacciones adversas cardiovasculares:
En un estudio de 4 años sobre la Dutasterida en combinación con tamsulosina en la HBP en el que participaron 4.844 pacientes (el estudio CombAT), la incidencia del término compuesto "insuficiencia cardíaca" fue mayor en el grupo de combinación (14/1.610, 0,9%) que en los grupos de monoterapia: Dutasterida (4/1.623, 0,2%) y tamsulosina, (10/1.611, 0,6%). En otro estudio de 4 años con 8231 pacientes de 50 a 75 años de edad, con biopsia previa negativa para cáncer de próstata y con PSA basal de entre 2,5 ng/ml y 10,0 ng/ml para los pacientes entre 50 y 60 años y entre 3 ng/ml y 10,0 ng/ml para los pacientes mayores de 60 años (el estudio REDUCE), se observó una incidencia más alta del término compuesto "insuficiencia cardíaca" en sujetos que estaban tomando Dutasterida 0,5 mg una vez al día (30/4105, 0,7%) que en los que tomaban placebo (16/4126, 0,4%) En un análisis a posteriori de este estudio se observó una incidencia más alta del término compuesto "insuficiencia cardíaca" en pacientes que estaban tomando conjuntamente Dutasterida y bloqueadores alfa (12/1152, 1,0%), que en aquellos que estaban tomando Dutasterida sin un bloqueador alfa (18/2953, 0,6%), placebo con un bloqueador alfa (1/1399,<0,1%) o placebo sin un bloqueador alfa (15/2727, 0,6%).
En un metaanálisis de 12 estudios clínicos aleatorizados (n=18.802), controlados con placebo o con

con un bloqueador alta (1/1349, <0,1%) o placebo sin un bloqueador alta (1/13/27/1,0,6%). En un metaanálisis de 12 estudios clínicos aleatorizados (n=18.802), controlados con placebo o con comparador control que evaluaban los riesgos de desarrollar reacciones adversas cardiovasculares por el uso de Dutasterida (en comparación con controles) no se encontró un aumento estadisticamente significa-tivo consistente en el riesgo de insuficiencia cardíaca (RR 1,05; IC 95%: 0,71, 1,57), infarto agudo de miocardio (RR 1,00; IC 95%: 0,77, 1,30) o accidente cerebrovascular (RR 1,20; IC 95%: 0,88, 1,64).

Cáncer de próstata y tumores de grado alto: En un estudio de 4 años de comparación de placebo y Dutasterida en 8231 hombres de 50 a 75 años de edad, con biopsia previa negativa para cáncer de próstata y PSA basal entre 2,5 ng/ml y 10,0 ng/ml para los pacientes entre 50 y 60 años y entre 3 ng/mly 10,0 ng/ml para los pacientes mayores de 60 años (el estudio REDUCE), fue posible analizar los datos de la biopsia de próstata con aguja (requerida por el protocolo primario) de 6,706 pacientes, para determinar las puntuaciones de Gleason. El estudio había 1,517 pacientes con cáncer de próstata diagnosticado. En ambos grupos de tratamiento, la mayoría de los cánceres de próstata detectables mediante biopsia fueron diagnosticados como de grado bajo (Gleason 5-6, 70%).

(creason 3-6, 70%).
Hubo una mayor incidencia de cáncer de próstata con una puntuación Gleason de 8-10 en el grupo de Dutasterida (n=29, 0,9%) que en el de placebo (n=19, 0,6%) (p=0,15). En los años 1-2, el número de pacientes con cáncer con puntuación Gleason de 8-10 fue similar en el grupo tratado con Dutasterida (n=17, 0,5%), en al crupo placebo (n=18, 0,5%). (n=17, 0,5%) y en el grupo placebo (n=18, 0,5%). En (n=1, 1, 1, 3, 6) en el grupo piaceso (n=16, 1), 3, 6). En los años 3-4, se diagnosticaron más cánceres con puntuación Gleason de 8-10 en el grupo tratado con Dutasterida (n=12, 0,5%) que en el de placebo (n=1, <0,1%) (p=0,0035). No hay datos disponibles sobre el efecto de la Dutasterida después de 4 años en hombres con riesgo de cáncer de próstata. El porcentaje de pacientes con un diagnóstico de óstico de 8-10 fue câncer con puntuación Gleason de 8-10 fue coherente a lo largo de los períodos del estudio (años 1-2 y años 3-4) en el grupo tratado con Dutasterida (0,5% en cada intervalo temporal), Dutasterida (0,5% en cada intervalo temporal), mientras que en el grupo placebo, el porcentaje de sujetos con un diagnóstico de cáncer con puntuación Gleason de 8-10 fue más bajo durante los años 3-4 que en los años 1-2 (<0,1% frente a 0,5%, respectivamente). No hubo diferencia alguna en la incidencia de los tipos de cáncer con puntuación Gleason de 7-10 (p=0.81). El estudio adicional de seguimiento de 2 años del estudio REDUCE no identificó nuevos casos de cáncer de próstata con valores de la escala de Gleason de 8 a 10

Gleason de 8 a 10.

En un estudio de HBP de 4 años de duración (CombAT), donde el protocolo no exigía ninguna biopsia obligatoria y todos los diagnósticos de cáncer de próstata se basaron en biopsias por causa cancer de prostata se balsaron en biopsias por cause específica, las tasas de cáncer con puntuación Gleason de 8-10 fueron de (n=8, 0,5%) para la Dutasterida, (n=11, 0,7%) para la tamsulosina y (n=5, 0,3%) para el tratamiento combinado.

(11–3) (13.7%) para el tratamiento combinado. Cuatro estudios epidemiológicos diferentes basados en la población (dos de los cuales se basaron en una población total de 174.895, uno con una población de 13.892 y otro con una población de 38.058) mostraron que el uso de inhibidores de la 5 α-reductasa no está asociado a la aparición de de cáncer de próstata de alto grado, ni a la de cáncer de próstata ni a la mortalidad en general. No está clara la relación entre Dutasterida y el

cáncer de próstata de grado alto.

Efectos sobre la función sexual:

Los efectos de la combinación Dutasterida-tamsu-losina a dosis fija sobre la función sexual fueron evaluados en un estudio doble ciego, controlado con placebo en hombres sexualmente activos con HBP (n=243 combinación Dutasterida-tamsulosina, n=246 placebo). Se observó una reducción mayor (empeoramiento) estadísticamente significativa estadísticamente significativa (p<0,001) en la puntuación del Cuestionario de Salud Sexual para Hombres (MSHQ) a los 12 meses Salud Sexual para Hombres (MSHQ) a los 12 meses en el grupo de la combinación. La reducción se relacionó principalmente con un empeoramiento de los dominios de la eyaculación y de la satisfacción global más que en el dominio de la erección. Estos efectos no afectaron a la percepción de la combinación de los participantes del estudio, la cual fue calificada con un aumento estadisticamente significativo de la satisfacción a lo largo de 12 meses en comparación con placebo (p<0,05). En este estudio, los eventos adversos sexuales tuvieron lugar durante los 12 meses de tratamiento y aproximadamente la mitad de estos se resolvieron lugar durante los 12 meses de tratamiento y aproximadamente la mitad de estos se resolvieron en los 6 meses posteriores al tratamiento.

Se sabe que la combinación Dutasterida-tamsulosiy Dutasterida en monoterapia causan efectos

adversos de la función sexual.

Como se observa en otros estudios clínicos, incluyendo CombAt y REDUCE, la incidencia de eventos adversos relacionados con la función sexual disminuye a lo largo del tratamiento continuado.

FARMACOCINÉTICA:

Absorción:

Tras la administración oral de una dosis única de 0,5 mg de Dutasterida, el tiempo hasta alcanzar las concentraciones séricas máximas es de 1 a 3 horas. La biodisponibilidad absoluta es aproximadamente del 60%. La biodisponibilidad de Dutasterida no es afectada por los alimentos.

Distribución:

Distribución:
Dutasterida tiene un gran volumen de distribución (300 a 500 l) y se une con gran afinidad a las proteínas plasmáticas (>99,5%). Tras la dosificación diaria, las concentraciones séricas de Dutasterida alcanzan el 65% de la concentración en el estado de equilibrio después de 1 mes y aproximadamente el 90% después de 3 meses.

70% después de 3 meses. Se alcanzan concentraciones séricas en el estado de equilibrio (Css) de aproximadamente 40 ng/ml después de 6 meses de dosificación de 0,5 mg una vez al día. El promedio del coeficiente de partición de Dutasterida del suero en semen fue del 11,5%.

Biotransformación:

Biotransformacion:
Dutasterida es ampliamente metabolizado in vivo.
In vitro, es metabolizado por el citocromo P450 3A4
y 3A5 a 3 metabolitos monohidroxilados y 1
metabolito dihidroxilado.
Luego de la dosificación oral de Dutasterida 0,5

mg/día hasta alcanzar el estado de equilibrio, del 1,0% al 15,4% (media de 5,4%) de la dosis adminis-trada se excretan como Dutasterida sin modificar, en heces. El resto se excreta en las heces como 4 metabolitos principales que comprenden el 39%, 21%, 7% y 7% cada uno del material relacionado con el fármaco y de 6 metabolitos secundarios (menos del 5% cada uno). Sólo se detectan trazas de Dutasterida sin modificar (menos del 0,1% de la dosis) en orina humana.

Eliminación:

La eliminación de Dutasterida depende de la dosis y el proceso parece realizarse por 2 vías de eliminación paralelas, una que es saturable en las concentraciones clínicamente relevantes y una que no es saturable.

A concentraciones séricas bajas (menos de 3 ng/ml), Dutasterida se depura rápidamente, tanto por la vía de eliminación dependiente de la concentración, como por la vía de eliminación independiente de la concentración. Dosis únicas de 5 mg o menos evidencian una depuración rápida y una vida media corta de 3 a 9 días

A concentraciones terapéuticas, tras dosificación repetida de 0,5 mg/día, la vía de eliminación más lenta y lineal es la dominante y la vida media es de aproximadamente 3-5 semana

Pacientes de edad avanzada:

Se evaluó la farmacocinética de la Dutasterida en 36 pacientes varones sanos de edades entre 24 y 87 años tras la administración de una dosis única de 5 mg de Dutasterida. No se observó ninguna influencia significativa de la edad sobre la exposición de la Dutasterida, pero la semivida fue más corta en hombres menores de 50 años de edad. La semivida no fue estadísticamente diferente al comparar el grupo de 50-69 años con el grupo de mayores de 70 años.

Insuficiencia renal:

insunciencia renai: No se ha estudiado el efecto que puede ejercer la insuficiencia renal en la farmacocinética de Dutaste-rida. Sin embargo, menos del 0,1% de una dosis de 0,5 mg en el estado de equilibrio de Dutasterida se recupera en la orina humana, así que no se anticipa ningún aumento clínicamente significativo de las concentraciones plasmáticas de Dutasterida para los pacientes con insuficiencia renal.

Insuficiencia hepática: No se ha estudiado el efecto en la farmacocinética de Dutasterida en la insuficiencia hepática. Como Dutasterida se elimina principalmente a través del metabolismo, se espera que las concentraciones plasmáticas de Dutasterida sean elevadas en estos Dutasterida pacientes y prolongue. la semivida de

Datos preclínicos sobre seguridad:

Datos preclínicos sobre seguridad:
Los estudios actuales de toxicidad general,
genotoxicidad y carcinogenicidad no mostraron
ningún riesgo particular para humanos.
Los estudios de toxicidad en la reproducción en
ratas macho han mostrado una disminución del
peso de la próstata y de las vesículas seminales, una
disminución de la secreción de las glándulas
genitales accesorias y una reducción de los índices
de fertilidad (provocadas por el efecto farmacológico de Dutasterida). Se desconoce la importancia
clínica de setos resultados

co de Dutasterida). Se desconoce la importancia clínica de estos resultados.
Como ocurre con otros inhibidores de la 5 a-reductasa, se ha observado feminización de los fetos macho en ratas y conejos cuando se administró Dutasterida durante la gestación. Se ha detectado Dutasterida en sangre de ratas hembra después de la cópula con machos tratados con Dutasterida. Cuando se administró Dutasterida a primates durante la gestación, no se observó por porte de la cópula con machos tratados con Dutasterida. Quando se administró Dutasterida a primates durante la gestación, no se observó primates durante la gestación, no se observó feminización de los fetos macho durante exposiciones a niveles en sangre suficientemente superiores a los níveles esperados en semen humano. Es improbable que los fetos macho se vean negativa-mente afectados por una transferencia seminal de Dutasterida.

POSOLOGÍA / MODO DE ADMINISTRACIÓN: La dosis recomendada de UROCONT es de 1 cápsula (0,5 mg) 1 vez al día, administrada por vía oral.

Aunque se puede observar una mejoría luego de las primeras tomas, puede tardar hasta 6 meses en alcanzar una respuesta máxima al tratamiento.

Método de administración: Las cápsulas deben tragarse enteras y no masticarse o abrirse ya que el contacto con el contenido de la cápsula puede provocar irritación de la mucosa orofaringea. Las cápsulas se pueden tomar con o sin alimentos.

Poblaciones especiales:

Insuficiencia renal: No se ha estudiado el efecto que puede ejercer la insuficiencia renal en la farmacocinética de Dutasterida. No se prevé que sea necesario el ajuste de dosis en pacientes con insuficiencia renal.

Insuficiencia hepática: No se ha estudiado el efecto que pueda ejercer la insuficiencia hepática en la farmacocinética de Dutasterida, por lo que se debe utilizar con cuidado en pacientes

insuficiencia hepática leve a moderada. La utilización de Dutasterida está contraindicada en pacientes con insuficiencia hepática grave.

Pacientes de edad avanzada: No se requiere ningún ajuste posológico en pacientes de edad avanzada.

CONTRAINDICACIONES:

• Hipersensibilidad a Dutasterida, a otros inhibidores de la 5 α-reductasa, o a alguno de los excipientes

Mujeres, niños y adolescentes.

 Mujeres, ninos y addrescentes.
 Insuficiencia hepática grave.
 La terapia de combinación debe prescribirse tras una cuidadosa evaluación del balance riesgo beneficio, debido al posible incremento del riesgo beneficio, debido al posible incremento del riesgo. de acontecimientos adversos (incluida insuficien-cia cardíaca) y tras haber tenido en cuenta otras opciones de tratamiento, incluidas las monoterapias.

Cáncer de próstata y tumores de alto grado: El estudio REDUCE, un estudio de 4 años de duración, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, investigó el efecto de 0.5 mg de Dutasterida diarios en pacientes con riesgo elevado de padecer cáncer de próstata (incluyendo hombres de 50 a 75 años de edad con niveles de PSA de entre 2,5 a 10 ng/ml y con biopsia prostática negativa 6 meses antes de la inclusión en el estudio) en comparación con placebo. Los en el estudio) en comparacion con piacebo. Los resultados de este estudio revelaron una mayor incidencia de cáncer de próstata con valores en la escala de Gleason de 8 a 10 en el grupo de hombres tratados con Dutasterida (n=29, 0,9%) en comparación al grupo tratado con placebo (n=19, 4%) la chalación esta Dutasterida (n=26, 0,5%) en comparación al grupo tratado con placebo (n=19, 4%) la chalación esta Dutasterida (n=26, 0,5%). 0,6%). La relación entre Dutasterida y los cánceres de próstata con valores en la escala de Gleason de de prostat con valories en la escala de Graesson de Ra-8 a 10 no está clara. Por ello, se debe examinar con regularidad a los pacientes en tratamiento con Avidart para identificar cáncer de próstata. Antígeno prostático específico (PSA). La concentración de antígeno prostático específico en suero (PSA) es un componente importante de la detección del cáncer de próstata. La Dutasterida provoca una disminución de los niveles de PSA en suero de aproximadamente un 50%, después de 6 meses de tratamiento.

para los pacientes que toman Dutasterida después de 6 meses en tratamiento con este medicamento. Se recomienda monitorizar los valores de PSA de forma regular posteriormente. Cualquier aumento sostenido de los niveles bajos de PSA durante el tratamiento con este medicamento. Se debe establecer un nuevo valor basal de PSA Cualquier aumento sostenido de los niveles bajos de PSA durante el tratamiento con este medicamento puede indicar la presencia de cáncer de próstata o un incumplimiento del tratamiento con este medicamento y debe evaluarse cuidadosamente, incluso si los valores siguen dentro del intervalo normal para hombres que no toman un inhibidor de la 5 a-reductasa. Para poder interpretar un valor de PSA de un paciente en tratamiento con este medicamento, debe compararse con los valores de PSA anteriores. anteriores.

alteriores. El tratamiento con este medicamento no afecta a la utilización del análisis de PSA como una herramienta para diagnosticar el cáncer de próstata una vez se haya establecido un nuevo valor basal

Los niveles totales de PSA en suero vuelven estado basal en 6 meses desde la suspensión del tratamiento. La razón entre el PSA libre y el total permanece constante incluso bajo la influencia de permanece constante incluso pajo la influencia de este medicamento. Si los médicos eligen utilizar el porcentaje de PSA libre como ayuda en la detección del cáncer de próstata en hombres en

detección del cancer de prostata en hombres en tratamiento con este medicamento, no parece necesario realizar ningún ajuste en su valor. Antes de iniciar el tratamiento con este medicamento, y posteriormente de forma periódica, se debe realizar un tacto rectal, así como otros métodos de evaluación de cáncer de profetata. próstata.

Reacciones adversas cardiovasculares:

En dos estudios clínicos de 4 años de duración, la incidencia de insuficiencia cardíaca (término incidencia de insuficiencia cardíaca (término compuesto de acontecimientos notificados principalmente como insuficiencia cardíaca e insuficiencia cardíaca congestiva) fue ligeramente mayor entre los sujetos que tomaban la combinación de Dutasterida y un alfa bloqueante, principalmente tamsulosina, que entre los sujetos que no tomaban la combinación. Sin embargo, la incidencia de insuficiencia cardíaca fue baja en todos los grupos tratados activamente en comparación con el grupo placebo y otros datos disponibles para Dutasterida o alfa-bloqueantes no respaldan la conclusión de un aumento de riesgos cardíovasculares. incidencia de compuesto d riesgos cardiovasculares.

Cáncer de mama:

En raras ocasiones se han notificado casos de cáncer de mama en hombres que tomaban Dutasterida en los ensayos clínicos y durante el on. Sin no r poscomercialización. Sin epidemiológicos no mo del riesgo de desarrollar embargo, estudios mostraron

mama en hombres con el uso de inhibidores de la 5 a-reductasa. Los médicos deben instruir a sus pacientes para que, ante cualquier cambio en el tejido mamario, como bultos o secreción del pezón, se lo comuniquen de inmediato.

Cápsulas rotas:

La Dutasterida se absorte a través de la piel. Por lo tanto, las mujeres, los niños y los adolescentes deben evitar el contacto con las cápsulas rotas. Si se produce cualquier contacto con cápsulas rotas, la zona afectada debe lavarse inmediatamente con agua y jabón.

Insuficiencia hepática: No se ha estudiado la Dutasterida en pacientes con insuficiencia hepática la Duta de la contractiva del contractiva del contractiva de la contractiva del contractiva del contractiva de la contractiva del contractiva del contractiva del contractiva del contractiva del contract con insuficiencia hepática. La Dutasterida debe utilizarse con cuidado en pacientes con insuficien-cia hepática de leve a moderada.

PRECAUCIONES:

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Efectos de otros fármacos en la farmacocinética de Dutasterida Uso concomitante con inhibidores de CYP3A4 y/o

glucoproteína P: Dutasterida se elimina fundamentalmente forma de metabolitos.

Los estudios in vitro indican que su metabolismo está catalizado por CYP3A4. No se ha realizado ningún estudio formal sobre la interacción con inhibidores potentes del CYP3A4. Sin embargo, en un estudio farmacocinético poblacional, las concentraciones de Dutasterida en suero fueron una media de 1,6 a 1,8 veces superior, respectivamente, en un pequeño número de pacientes tratados concomitantemente con verapamilo o diltiazem (inhibidores moderados del CYP3A4 e inhibidores de la glucoproteína P) frente a otros pacientes.

pacientes. a combinación a largo plazo de Dutasterida con ármacos que son potentes inhibidores de la fármacos que son potentes inhibidores de la enzima CYP3A4 (ej: ritonavir, indinavir, nefazodona, itraconazol, ketoconazoles administrados por vía oral) puede aumentar las concentraciones de Dutasterida en suero. No es probable que se produzca una inhibición adicional de la 5 a-reductasa durante exposiciones crecientes de Dutasterida. Sin embargo, se puede considerar la Dutasterida. 3 membargo, se puede considerá na posibilidad de reducir la frecuencia de dosificación de Dutasterida si se observan efectos adversos. Debe tenerse en cuenta que, en el caso de inhibición enzimática, la larga vida media puede prolongarse más y puede llevar más de ó meses de tratamiento concomitante alcanzar un nuevo stado de equilibrio.

Efectos de Dutasterida en la farmacocinética de otros fármacos

otros fármacos Dutasterida no tiene ningún efecto en la farmacocinética de warfarina o de digoxina. Esto indica que Dutasterida no induce/inhibe al CYP2C9 o al transportador de glucoproteína P. Los estudios de interacción in vitro indican que Dutasterida no inhibe las enzimas CYP1A2, CYP2D6, CYP2C9, CYP2C19 o CYP3A4. En un pequeño estudio (N=24) de 2 semansa de duración en hombres sanos, Dutasterida (0,5 mg) no afectó a la farmacocinética de tamsulosina o terazosina. Además, en este estudio no se observó evidencia de interacción farmacodinámica alquna. evidencia de interacción farmacodinámica alguna.

Embarazo y lactancia: La utilización de Dutasterida está contraindicada en mujeres embarazadas.

Embarazo:

Al igual que el resto de los inhibidores de la 5-a-reductasa, Dutasterida inhibe la conversión de testosterona a dihidrotestosterona y puede, si sa administra a una muier que gesta un feto administra a una mujer que gesta un feto masculino, inhibir el desarrollo de los órganos genitales externos del feto. Se han encontrado pequeñas cantidades de Dutasterida en el semen de sujetos que recibían 0,5 mg de Dutasterida diarios. Basándose en los estudios en animales, es improbable que un feto masculino se vea afectado negativamente, si su madre se ve expuesta al semen de un paciente tratado con Dutasterida (el riesgo es mayor durante las primeras 16 semanas de embarazo)

de embarazo).
Sin embarazo, como ocurre con todos los inhibidores de la 5-a- reductasa, se recomienda que el paciente evite la exposición de su compañera al semen mediante la utilización de un preservativo cuando su compañera esté o pueda estar embarazada.

Se desconoce si Dutasterida se excreta por leche

Fertilidad: Se ha informado que Dutasterida afecta las características del semen (reducción del recuento de espermatozoides, volumen de semen y motilidad de espermatozoide) de hombres sanos. No puede excluirse la posibilidad que se reduzca la fertilidad masculina. hombres

REACCIONES ADVERSAS: DUTASTERIDA EN MONOTERAPIA:

Aproximadamente el 19% de los 2167 pacientes



que han recibido Dutasterida durante 2 años en los ensayos clínicos de fase III controlados con placebo, han desarrollado reacciones adversas durante el primer año de tratamiento. La mayoría de estos eventos fueron de leves a moderados y se observaron en el aparato reproductor.
La siguiente tabla muestra las reacciones adversas encontradas en ensayos clínicos controlados, así como

en la experiencia post-comercialización. Las reacciones adversas de los ensayos clínicos a juicio del investigador (con una incidencia igual o superior al 1%) se han notificado con una incidencia superior que en los grupos placebo durante el primer año de tratamiento.

Los acontecimientos adversos que han ocurrido tras la comercialización se identificaron

notificaciones espontáneas post-comercialización, por lo que la incidencia real es desconocida: Muy frecuentes (≥1/10)

Muy frecuentes (≥1/10)
Precuentes (≥1/10, ≤1/10)
Poco frecuentes (≥1/1.000, ≤1/100)
Raras (≥1/10.000, ≤1/1.000)
Muy raras (≥1/10.000)
No conocidas (la frecuencia no puede ser estimada en base a los datos disponibles)

		Incidencia en ensayos clínicos		
Sistema	Reacción adversa	Durante el 1° año de	Durante el 2º año de	
		tratamiento (n=2.167)	tratamiento (n=1.744)	
Trastornos del aparato	Impotencia*	6,0%	1,7%	
reproductor y la mama	Alteración (disminución) de la libido*	3,7%	0,6%	
' '	Trastornos en la eyaculación*^	1,8%	0,5%	
	Trastorno de la mama+ (incluyendo aumento de tamaño	1,3%	1,3%	
	de la mama y/o dolor mamarió a la palpación)	,	,	
Trastornos del sistema	Reacciones alérgicas entre las que se incluyen erupción,	Incidencia estimada de datos post-comercialización No conocida		
inmunológico	prurito, urticaria, edema localizado y angioedema			
Trastornos psiquiátricos	Depresión	No conocida		
	Alopecia (generalmente pérdida de pelo del cuerpo),	Poco frecuentes		
del tejido subcutáneo	hipertricosis.			
Trastornos del aparato	Dolor testicular e hinchazón	No conocida		
reproductor y la mama				

^{*}Estos efectos adversos están relacionados con el tratamiento con Dutasterida (incluyendo monoterapia y restos efectos adversos estan relacionados con el tratamiento con Dutasterida (incluyendo monoterapia y combinación con tamsulosina). Estos efectos adversos pueden persistir tras la interrupción del tratamiento. Se desconoce el papel de la Dutasterida en la persistencia. ^Incluye disminución del volumen de semen.

DUTASTERIDA EN COMBINACIÓN CON EL ALFA-BLOQUEANTE TAMSULOSINA

DUIASTERIDA EN COMBINACIÓN CON EL ALFA-BLOQUEANTE TAMBULOSINA
Los resultados de 4 años del estudio CombAT en el que se comparan pautas de 0,5 mg de Dutasterida
(n=1.623) y 0,4 mg de tamsulosina (n=1.611) una vez al día, solas o en combinación (n=1.610) han mostrado
que la incidencia de cualquier reacción adversa juzgada como tal por el investigador durante el primer,
segundo, tercer y cuarto año de tratamiento fue respectivamente del 22%, 6%, 4% y 2% para la terapia de
combinación Dutasterida/tamsulosina, del 15%, 6%, 3% y 2% para la monoterapia con Dutasterida y del
13%, 5%, 2% y 2% para la monoterapia con tamsulosina. La mayor incidencia de reacciones adversas en el
grupo tratado con la combinación el primer año de tratamiento fue debida a una incidencia mayor en este grupo de los trastornos del aparato reproductor, especificamente los trastornos en la eyaculación.

Las siguientes reacciones adversas a juicio del investigador se han notificado con una incidencia igual o
superior al 1 % durante el primer año de tratamiento en el estudio CombAT. La incidencia de estas
reacciones durante los cuatro años de tratamiento se muestra en la siguiente tabla:

Clasificación por órganos y sistemas	Reacción adversa	Incidencia durante el período de tratamiento			
		Año 1	Año 2	Año 3	Año 4
	Combinación ^a (n)	(n=1.610)	(n=1.428)	(n=1.283)	(n=1.200)
	Dutasterida	(n=1.623)	(n=1.464)	(n=1.325)	(n=1.200)
	Tamsulosina	(n=1.611)	(n=1.468)	(n=1.281)	(n=1.112)
Trastornos del	Mareo				
sistema nervioso	Combinacióna	1,4%	0,1%	<0,1%	0,2%
	Dutasterida	0,7%	0,1%	<0,1%	<0,1%
	Tamsulosina	1,3%	0,4%	<0,1%	0,0%
Trastornos cardíacos	Insuficiencia cardíaca (término compuesto ^b)				
	Combinación ^a	0,2%	0,4%	0,2%	0,2%
	Dutasterida	<0,1%	0,1%	<0,1%	0,0%
	Tamsulosina	0,1%	<0,1%	0,4%	0,2%
Trastornos del	Impotencia ^c	, 20/	4.00/	0.004	0.40/
aparato reproductor		6,3%	1,8%	0,9%	0,4%
y de la mama	Dutasterida	5,1%	1,6%	0,6%	0,3%
	Tamsulosina	3,3%	1,0%	0,6%	1,1%
	Alteración (disminución) de la libido ^c Combinación ^a	5,3%	0.8%	0,2%	0.0%
	Dutasterida	3,8%	1.0%	0.2%	0.0%
	Tamsulosina	2,5%	0,7%	0,2%	<0,1%
	Trastornos en la eyaculación ^c	0.004	1.00/	0.504	0.40/
	Combinación ^a	9,0%	1,0%	0,5%	<0,1%
	Dutasterida	1,5%	0,5%	0,2%	0,3%
	Tamsulosina	2,7%	0,5%	0,2%	0,3%
	Trastornos de la mama ^d Combinación ^a	2,1%	0,8%	0,9%	0,6%
	Dutasterida	1,7%	1,2%	0,5%	0,7%
	Tamsulosina	0,8%	0,4%	0,2%	0,0%

⁺Incluyendo aumento del tamaño de la mama y/o dolor mamario.

a Combinación = Dutasterida 0.5 mg una vez al día y tamsulosina 0.4 mg una vez al día.
b El término compuesto "insuficiencia cardíaca" incluye los siguientes trastornos: insuficiencia cardíaca congestiva, insuficiencia cardíaca, insuficiencia ventricular izquierda, insuficiencia cardíaca aguda, shock cardíogénico, insuficiencia ventricular izquierda aguda, insuficiencia ventricular derecha, insuficiencia ventricular derecha aguda, insuficiencia ventricular derecha aguda, insuficiencia ventricular, insuficiencia cardíopulmonar y cardiomiopatía congestiva.

c Estos efectos adversos sexuales se han asociado al tratamiento con Dutasterida (incluyendo monoterapia y combinación con tamsulosina). Estos efectos adversos pueden persistir tras la interrupción del tratamien-to. El papel de la Dutasterida en esta persistencia es aún desconocido. d Incluye dolor mamario y aumento del tamaño de la mama.

OTROS DATOS:

OTROS DATOS:
El estudio REDUCE ha revelado una mayor incidencia de cáncer de próstata, con una puntuación de Gleason 8-10, en los hombres tratados con Dutasterida en comparación con el grupo tratado con placebo. No se ha establecido si el efecto de Dutasterida para reducir el volumen de la próstata u otros factores relacionados con el estudio han repercutido en los resultados del estudio.

Se ha notificado lo siguiente en ensayos clínicos y en la utilización post-comercialización: cáncer de mama en hombres.

Notificación de sospechas de adversas:

Es importante reportar sospechas de reacciones adversas al medicamento después de la autorización, ya que permite un control continuado de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Para consultas o para reportar sospechas de reacciones adversas, comunicarse a nuestra línea de atención telefónica gratuita (011) 6344-1300 a través del sistema nacional de notificación en la Página Web de la ANMAT:

http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notifi-car.asp o llamar a "ANMAT responde" 0800-333-1234.

SOBREDOSIFICACIÓN:

SOBREDOSIFICACIÓN:
En estudios de Dutasterida en voluntarios, se han administrado dosis únicas diarias de Dutasterida de hasta 40 mg/día (80 veces la dosis terapéutica) durante 7 días, sin problemas significativos de seguridad. En los estudios clínicos, se han administrado dosis diarias de 5 mg a los pacientes, durante 6 meses, sin efectos adversos adicionales a los observados a la dosis terapéutica de 0,5 mg. No hay antídoto específico para Dutasterida, por lo tanto, ante una sospecha de sobredosis debe administrar-se un tratamiento sintomático y de aporvo.

ante una sospecna de sobredosis debe administrar-se un tratamiento sintomático y de apoyo. Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los siguientes Centros de Toxicología: Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/9247

Hospital Alejandro Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777

CONDICIONES DE CONSERVACIÓN Y ALMACENAMIENTO: Conservar a temperatura inferior a 30° C.

PRESENTACIÓN:

Envases conteniendo 30 cápsulas duras.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Ante cualquier duda consulte con su médico v/o farmacéutico.

Este producto debe ser usado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica. ERITROSINA y medicamento contiene

TARTRAZINA como colorantes.

Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 56,780. Elaborado en Laboratorios Temis Lostaló S.A., Zepita 3178, C1285ABF, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, República Árgentina.

Dirección Técnica: Pablo Stahl, Farmacéutico.

FECHA DE ÚLTIMA REVISIÓN: 06/11/2024

