

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

Nombre del producto: CIMAHER®

(Nimotuzumab)

Forma farmacéutica: Solución para inyección IV.

Fortaleza: 5 mg/mL.

Presentación: Estuche por 4 bulbos de vidrio incoloro con 10 mL cada uno.

Titular del Registro Sanitario, ciudad, país:

CENTRO DE INMUNOLOGÍA MOLECULAR, La Habana, Cuba.

Fabricante(s) del producto, ciudad(es), país(es):

1. CENTRO DE INMUNOLOGÍA MOLECULAR, La Habana, Cuba.

Planta de Producción de Anticuerpos Terapéuticos (Planta 4).

Ingrediente farmacéutico activo.

Planta de Producción de Proteínas Recombinantes y Vacunas

Terapéuticas (Planta 1).

Ingrediente farmacéutico activo.

Planta de Procesamiento Final (Planta 3). Producto

terminado.

2. CENTRO NACIONAL DE BIOPREPARADOS, Bejucal, Cuba.

Planta de Productos Parenterales 3. Llenado.

Planta de Productos Parenterales 2. Inspección

visual.

Planta Envase. Envase.

3. BIOTECH PHARMACEUTICAL CO., LTD, Beijing, China. Planta II.

Ingrediente Farmacéutico Activo.

Número de Registro

Sanitario:

1745.

Fecha de Inscripción:

19 de febrero de 2002.

Composición:

Cada bulbo de 10 mL contiene:

Nimotuzumab 50,0 mg
Cloruro de sodio 86,0 mg
Polisorbato 80 2,0 mg
Agua para inyección 10,0 mL

Plazo de validez: 36 meses.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar de 2 a 8 °C. No congelar. Protéjase de la luz.

Indicaciones terapéuticas:

- Tratamiento de pacientes con carcinoma de células escamosas avanzado de cabeza y cuello en combinación con radioterapia o radioquimioterapia. Incluyendo los Tumores Nasofaríngeos en combinación con radioterapia en estadios III/IV de la enfermedad.
- Tratamiento de pacientes adultos con glioma de alto grado de malignidad: glioblastoma multiforme y astrocitoma anaplásico, en combinación con radioterapia.
- Tratamiento de pacientes pediátricos con glioma de alto grado de malignidad de nuevo diagnóstico, en combinación con radioterapia y radioquimioterapia.
- Tratamiento de pacientes pediátricos con glioma recurrente o refractario como monoterapia.
- Tratamiento de pacientes con cáncer de esófago localmente avanzado, no operable en combinación con radioquimioterapia.
- Tratamiento de pacientes con adenocarcinoma de páncreas localmente avanzado o metastásico, en combinación con quimioterapia.
- Tratamiento de pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas, avanzado, no progresores a la primera línea de quimioterapia, como terapia de mantenimiento de cambio.
- Tratamiento de pacientes con neumonía por COVID-19 grave y moderada.

Contraindicaciones:

Pacientes que presenten antecedentes de hipersensibilidad a éste u otro producto derivado de células de mamíferos, así como a algún otro componente de la formulación de este producto.

Precauciones:

Poblaciones especiales

CIMAHER[®] se ha administrado en pacientes con función renal y hepática adecuada (creatinina sérica $\leq 1,5$ veces, transaminasas ≤ 5 veces y bilirrubina $\leq 1,5$ veces el límite superior de lo normal).

De los estudios clínicos de posautorización se han evaluado pacientes que presentan comorbilidades cardiovasculares, respiratorias y del sistema nervioso. No se han identificado problemas de toxicidad de diferente naturaleza o incremento de la frecuencia o intensidad en comparación con los referenciados en estudios clínicos controlados. No obstante, CIMAHER® debe administrarse con precaución en aquellos pacientes con comorbilidades descompensadas; como cardiopatía isquémica, diabetes mellitus o hipertensión arterial.

CIMAHER® no se ha estudiado en pacientes que presentan uno o más de los siguientes parámetros de laboratorio:

- hemoglobina < 9 g/dL
- recuento de leucocitos < 3000/mm3
- recuento absoluto de neutrófilos < 1500/mm³
- recuento de plaquetas < 100000/mm3

Población pediátrica. La seguridad y eficacia de CIMAHER® en niños y adolescentes, menores de 18 años se ha evaluado en tumores cerebrales malignos recurrentes y de nuevo diagnóstico. No se ha estudiado en otras indicaciones. No se ha establecido la seguridad y eficacia de CIMAHER® en niños < 3 años.

Cada vial de 10 mL contiene 40.52 mg de sodio. Esto debe tenerse en cuenta en pacientes con dietas controladas en sodio.

Advertencias especiales y precauciones de uso:

Reacción de hipersensibilidad

Las reacciones relacionadas con la infusión son infrecuentes (≥1/1000 a <1/100). Las manifestaciones clínicas de las reacciones relacionadas con la infusión se asocian a múltiples factores, incluidos los modos y la velocidad de administración, la preparación del fármaco, los diferentes regímenes de combinación y enfermedades autoinmunes asociadas que puedan padecer los pacientes. Por lo tanto, es extremadamente difícil predecir la naturaleza y la gravedad de la reacción relacionada con la infusión. El tratamiento adecuado de una reacción grave relacionada con la infusión de CIMAHER[®] incluye la interrupción inmediata de la infusión y el inicio de medidas terapéuticas generales y específicas para revertirla. Se han notificado reacciones de hipersensibilidad (reacción anafiláctica) en casos raros (≥ 1/10 000 a < 1/1000). Los síntomas se produjeron durante la primera perfusión o en la primera hora después de finalizada. La aparición de una reacción de hipersensibilidad grave requiere la interrupción inmediata y permanente del tratamiento con CIMAHER[®] y tratamiento de urgencia.

CIMAHER® diluido en infusión salina al 0,9%, es física y químicamente estable, a una temperatura de 27±2°C, durante 72 horas. Si se exceden estos límites, la infusión debe ser desechada.

Efectos indeseables:

Resumen del perfil de seguridad

Las principales reacciones adversas notificadas en los ensayos clínicos prerregistro y de la posautorización que pueden presentarse tras la administración de CIMAHER® consisten en temblores, escalofríos, náuseas, cefalea, vómitos, anemia, hipotensión o hipertensión arterial, fiebre y aumento de la fosfatasa alcalina, enzimas hepáticas como alanina aminotransferasa (ALAT) y aspartato amino-transferasa (ASAT). La mayoría en grado de intensidad leve o moderada.

Otras reacciones adversas poco frecuentes que pueden presentarse son somnolencia, mialgias, disfagia, debilidad, artralgias, calambres en miembros inferiores, incremento de creatinina, leucopenia, hematuria y dolor. Estas reacciones adversas responden al tratamiento con analgésicos y antihistamínicos a dosis convencionales. No se observan diferencias clínicamente relevantes entre géneros, ni edad.

b. Lista tabulada de reacciones adversas

Las reacciones adversas se describen con términos preferidos bajo la clasificación de órganos y sistemas. También se presentan de acuerdo con los Criterios terminológicos comunes para eventos adversos (CTCAE), versión 5.0.

Las reacciones adversas se presentan según las siguientes categorías de frecuencia:

- -Muy frecuentes (≥ 1/10)
- -Frecuentes (≥ 1/100 < 1/10);
- -Poco común o infrecuentes (≥ 1/1.000 <1/100)
- -Raras (≥ 1/10.000 a < 1/1.000)
- -Muy raras (<10.000). No se han notificado.
- -Desconocidas (no puede estimarse a partir de los datos disponibles). No se han notificado

Tabla 1. Reacciones adversas al nimotuzumab combinado con radioterapia y radioquimioterapia en pacientes con carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello

Clasificación de órganos y sistemas			
	Alteraciones de la sangre y del sistema linfático		
Frecuentes	Anemia		
rrecuentes	Neutropenia		
Infrecuentes	Sangramiento		
innecaentes	Leucopenia		
	Leucocitosis		
Alteraciones cardiacas	2000010010		
Infrecuentes	Taquicardia		
Alteraciones del sistema endocrino			
Infrecuentes	Diabetes mellitus		
Alteraciones de los ojos			
Infrecuentes	Visión borrosa		
Alteraciones gastrointestinales			
Frecuentes	Anorexia		
	Náuseas		
	Vómitos		
	Disfagia mucositis		
Infrecuentes	Dolor abdominal		
	Diarrea		
	Afonía		
	Dolor de garganta		
	Deshidratación*		
	Secreción bucal		
	Dolor en la lengua		
Raras	Pancreatitis*		
Alteraciones generales y condicion	es del sitio de administración		
Frecuentes	Fatiga		
	("astenia, malestar, debilidad")		
	Fiebre *		
	Escalofríos*		
	Mareos		
Infrecuentes	Hipotermia		
	Edema facial		
	Edema de cuello		
	Debilidad*		
	Malestar general		
	Dolor (en el sitio de inyección, dolor por tumor, dolor en extremidades)		
Lesiones, intoxicaciones y complicaciones del proceder			
Infrecuentes	Enrojecimiento de la lesión		
	Aumento del tamaño de la lesión del cuero cabelludo.		
Alteraciones del sistema inmunoló	gico		

Clasificación de órganos y sistemas		
Infrecuentes	Reacción alérgica ("Hipersensibilidad") Reacción relacionada con la infusión Urticaria	
Raras	Choque anafiláctico*	
Infección o infestaciones		
Infrecuentes	Infecciones bacterianas Sepsis local	
Investigaciones		
Frecuentes	Incremento de bilirrubina Incremento de eritrosedimentación	
Infrecuentes	Incremento creatinina Incremento ASAT, ALAT Incremento plaquetas Incremento de proteínas totales Incremento de fosfatasa alcalina	
Alteraciones del metabolismo y de	la nutrición	
Frecuentes	Pérdida de peso	
Infrecuentes	Hiperglucemia	
Alteraciones musculoesqueléticas		
Infrecuentes	Artralgia Mialgia Dolor de huesos Dolor en la espalda baja	
Alteraciones del sistema nervioso		
Frecuentes	Temblores Dolor de cabeza	
Infrecuentes	Somnolencia	
Alteraciones psiquiátricas		
Infrecuentes	Insomnio Depresión Estado psiquiátrico disociativo	
Alteraciones renales y genitourinar	ios	
Infrecuentes	Hematuria	
Alteraciones respiratorias, torácica	s y mediastínicas	
Frecuentes	Disnea	
Infrecuentes	Tos Disfonía	
Alteraciones de la piel y del tejido subcutáneo		

Clasificación de órganos y sistemas	
Infrecuentes	Radiomucositis
	Prurito
	Erupción
	Radiodermitis
	Lesión dermatológica (NE)
Alteraciones vasculares	
Frecuentes	Hipertensión
	Hipotensión
Infrecuentes	Fluctuación de la presión arterial
Raras	Cianosis-hipoxia

Leyenda: *Evento adverso grave; NE: no especificado.

Fuente: Datos agrupados de estudios clínicos prerregistro y de posautorización.

Tabla 2. Reacciones adversas al nimotuzumab combinado con radioterapia en pacientes adultos con glioma de alto grado de malignidad

dultos con glioma de alto grado de malignidad Clasificación de órganos y sistemas		
Alteraciones de la sangre y del sistema linfático		
Frecuentes	Leucopenia	
Infrecuente	Anemia	
Alteraciones oculares		
Frecuentes	Visión borrosa	
Alteraciones gastrointestinales	·	
Frecuentes	Náuseas Anorexia Diarrea Vómitos	
Infrecuente	Acidez Aumento del apetito Sialorrea	
Alteraciones generales y condic	ciones del sitio de administración	
Frecuentes	Fiebre* Escalofríos* Dolor en las extremidades Síndrome pseudo-gripal Mareo	
Infrecuentes	Dolor (zona quirúrgica)	
Alteraciones del sistema inmunológico		
Infrecuentes	Rinitis alérgica	
Investigaciones		
Muy frecuentes	Incremento ALAT	
Frecuentes	Incremento de la fosfatasa alcalina Incremento de las plaquetas	

Clasificación de órganos y sistema	as
Infrecuentes	Incremento glucemia
	Incremento de eosinófilos
	Disminución de las plaquetas
Alteraciones musculoesqueléticas	, a territoria de tara programa.
Frecuentes	Artralgia ("dolor articular")
Infrecuentes	Calambres musculares
	Artritis no séptica
	Dolor de huesos
Alteraciones del sistema nervioso	
Frecuentes	Dolor de cabeza
	Temblores*
	Convulsiones*
	Somnolencia ("hipersomnia")
Infrecuentes	Deterioro neurológico
Alteraciones psiquiátricas	
Frecuentes	Insomnio
Infrecuentes	Depresión
	Irritabilidad
Alteraciones renales y genitourinar	
Infrecuentes	Incontinencia urinaria
Alteraciones del sistema reproduct	or y de la mama
Infrecuentes	Sangrado menstrual
Alteraciones del sistema respirato	rio, torácico y mediastínico
Infrecuentes	Ronquera
	Congestión nasal
	Disnea
Alteraciones de la piel y del tejido s	subcutáneo
Frecuentes	Erupción cutánea
	("erupción cutánea, erupción papular Dermatitis")
	Prurito
Infrecuentes	Alopecia
	Eritema
	Hirsutismo
	Lesión cutánea
Alteraciones vasculares	
Frecuentes	Hipertensión
	Oleadas de calor ("sofocos")
Alteraciones auditivas y del laberin	ito
Infrecuentes	Vértigo

*Evento adverso grave.
Fuente: Datos agrupados estudios clinicos prerregistro y de posautorización.

Población pediátrica

Tabla 3. Reacciones adversas del nimotuzumab en pacientes pediátricos con glioma de alto grado de malignidad de nuevo diagnóstico, en combinación con radioterapia y radioquimioterapia y glioma recurrente o refractario como monoterapia.

Clasificación de órganos y sistemas		
Alteraciones de la sangre y del sist	ema linfático	
Frecuentes	Anemia	
Alteraciones gastrointestinales		
Muy frecuentes	Vómitos	
Frecuentes	Constipación	
	Anorexia	
	Náuseas	
Alteraciones generales y condicion	es del sitio de administración	
Frecuentes	Fiebre	
	Escalofríos	
Alteraciones del sistema inmunológico		
Infrecuentes	Choque anafiláctico*	
Investigaciones		
Frecuentes	Incremento de transaminasas	
Neoplasias benignas y malignas		
Infrecuentes	Necrosis tumoral*	
Alteraciones del sistema nervioso	Sangramiento tumoral *	
Frecuentes	Dolor de cabeza	
Frecuentes		
	Temblores	
	Convulsiones	
	Desequilibrio en la marcha	
Alteraciones respiratorias, torácica	y mediastínicas	
Frecuentes	Broncoespasmo	
	Faringitis	
	Hipo*	
Alteraciones de la piel y del tejido s	subcutáneo	
Frecuentes	Acné	
	Eritema (hiperemia)	
	Palidez*	
	Radiodermatitis húmeda	
Alteraciones vasculares		

Clasificación de órganos y sistemas	
Frecuentes	Hipertensión

^{*}Evento adverso grave.

Fuente: Datos agrupados estudios clinicos prerregistro y de posautorización.

Tabla 4. Reacciones adversas del nimotuzumab combinado con radioquimioterapia en pacientes con cáncer de esófago localmente avanzado

Alteraciones de la sangre y del sistema linfático	
Frecuentes	Anemia
Infrecuentes	Neutropenia febril
Alteraciones cardiacas	Пештореніа терпі
Infrecuentes	Arritmia
inifectientes	Cardiotoxicidad*
	Derrame pericárdico
Altoropionos gostrointos	i
Alteraciones gastrointes	
Muy frecuentes	Náuseas
Frecuentes	Vómitos
	Estomatitis
	Diarreas Disfagia ("dolor a la deglución")
la fan anna a ta a	
Infrecuentes	Constipación Dolor abdominal ("epigastralgia, calambres abdominales")
	Gastritis crónica
	Queilitis
Alteraciones generales y	y condiciones del sitio de administración
Frecuentes	Astenia (fatiga, decaimiento)
	Fiebre ("Pirexia")
	Escalofríos ("Temblores")
Infrecuentes	Dolor (ardor, dolor NE)
	Dolor torácico ("retroesternal")
Alteraciones hepatobilia	ires
•	
Infrecuentes	Insuficiencia hepática aguda
Infrecuentes	
Infrecuentes	
Infrecuentes Alteraciones del sistema	a inmunológico
Infrecuentes Alteraciones del sistema	a inmunológico Reacción anafiláctica *
Infrecuentes Alteraciones del sistema Infrecuentes	Reacción anafiláctica * Síndrome de liberación de citocinas * Alergia
Infrecuentes Alteraciones del sistema Infrecuentes	Reacción anafiláctica * Síndrome de liberación de citocinas * Alergia
Infrecuentes Alteraciones del sistema Infrecuentes Infecciones e infestacion	Reacción anafiláctica * Síndrome de liberación de citocinas * Alergia Neutropenia febril Herpes Zóster
Infrecuentes Alteraciones del sistema Infrecuentes nfecciones e infestacion	Reacción anafiláctica * Síndrome de liberación de citocinas * Alergia Neutropenia febril
Infrecuentes Alteraciones del sistema Infrecuentes nfecciones e infestacion	Reacción anafiláctica * Síndrome de liberación de citocinas * Alergia Neutropenia febril Herpes Zóster
Infrecuentes Alteraciones del sistema Infrecuentes Infecciones e infestacion	Reacción anafiláctica * Síndrome de liberación de citocinas * Alergia Neutropenia febril Herpes Zóster Neumonía bacteriana

Clasificación de órganos y sistemas			
Frecuentes	Esofagitis por radiación Flebitis Neumonitis por radiación		
Infrecuentes	Extravasación Induración en el sitio de inyección		
Investigaciones	•		
Frecuentes	Disminución de neutrófilos ("neutropenia") Disminución de glóbulos blancos ("leucopenia") Disminución de linfocitos ("linfopenia") Disminución de plaquetas ("trombocitopenia") Pérdida de peso Incremento γ-guamil transferasa Incremento fosfatasa alcalina Incremento creatinina Disminución de proteínas totales		
Infrecuentes	Incremento ALAT Incremento ASAT Incremento urea Disminución del conteo de glóbulos rojos		
Alteraciones del metabolismo	y de la nutrición		
Frecuentes	Anorexia Hipoalbuminemia Hiponatremia Disminución del apetito		
Infrecuentes	Hipokalemia Deshidratación Hipocalcemia Hipomagnesemia		
Neoplasias benignas y maligna	as		
Infrecuentes	Cáncer gástrico		
Alteraciones del sistema nervi	oso		
Frecuentes	Dolor de cabeza		
Infrecuentes	Desorientación		
Alteraciones psiquiátricas	- 		
Infrecuentes	Insomnio		
Alteraciones renales y urinaria	Alteraciones renales y urinarias		
Infrecuentes	Proteinuria Glucosa en orina		
Alteraciones del sistema respiratorio, torácica y mediastínico			
Infrecuentes	Edema laríngeo Hipo Disnea Dolor orofaríngeo		
Alteraciones de la piel y del tej	ido subcutáneo		

Clasificación de órganos y sistemas	
Infrecuentes	Alteraciones de la piel ("dermatitis radiógena) Erupción ("dermatitis acneiforme") Alopecia Alteraciones de las uñas
Alteraciones vasculares	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Infrecuentes	Hipertensión Olas de calor Dolor vascular Edema en miembros inferiores

^{*}Evento adverso grave; NE: no especificado.

Fuente: Datos agrupados de estudios clínicos prerregistro y de posautorización.

Tabla 5. Reacciones adversas del nimotuzumab en pacientes con adenocarcinoma de páncreas localmente avanzado o metastásico combinado con quimioterapia.

Clasificación de órganos y sistemas		
Alteraciones de la sangre y del sistema linfático		
Frecuentes	Anemia Neutropenia Trombocitopenia Alteraciones de las plaquetas	
Infrecuentes	Alteraciones de las plaquetas Alteraciones de los glóbulos blancos Hemorragia Adenopatías axilares, inguinales y cervicales Granulocitopenia "Hemoglobina baja" Pancitopenia Síndrome hemolítico urémico	
Raras	Petequias	
Alteraciones cardiacas		
Infrecuentes	Fibrilación auricular Síndrome coronario agudo Taquicardia Palpitaciones	
Alteraciones gastrointestinales		
Frecuentes	Náuseas Vómitos Dolor abdominal Diarrea Diminución del apetito Anorexia Constipación ("Estreñimiento")	

Clasificación de órganos y sistemas		
Infrecuentes	Distensión abdominal Dolor epigástrico Dispepsia Dolor anal Estomatitis Ascitis Deshidratación Flatulencia Hematemesis Disfagia Distención abdominal Fluxión hemorroidal Sangramiento digestivo Úlcera gastrointestinal	
Alteraciones generales y cond	iciones del sitio de administración	
Frecuentes	Fatiga, decaimiento Fiebre Escalofríos Debilidad Astenia	
Infrecuentes	Edema Dolor de espalda Deterioro general de la salud física Dolor en el pecho Dolor de miembros inferiores Síndrome "Flu-like" Dolor costal, dolor región lumbosacra Edema en miembros inferiores Edema periorbital Enrojecimiento facial Flebitis	
Alteraciones hepatobiliares		
Infrecuentes	Íctero Colangitis Hepatomegalia	
Alteraciones del sistema inmun	ológico	
Infrecuentes	Reacción alérgica Hipersensibilidad Edema de la glotis "Habones"	
nfecciones e infestaciones		
Infrecuentes	Cistitis Herpes Zóster Infección (N/E) Infección relacionada con dispositivos Sepsis Bronconeumonía bacteriana	
njuria, envenenamiento y complicaciones de procedimientos		

Clasificación de órganos y sistemas				
Infrecuentes	Lesión en la cara			
Investigaciones				
Frecuentes	Incremento ALAT Incremento ASAT Recuento bajo de leucocitos Recuento bajo de neutrófilos Recuento bajo de plaquetas Incremento de fosfatasa alcalina Pérdida de peso Incremento de bilirrubina en sangre Incremento de γ-glutamil transferasa			
Infrecuentes Alteraciones del metabolismo	Incremento del lactato deshidrogenasa Leucopenia Incremento de glucemia Recuento elevado de leucocitos Disminución albúmina en sangre Recuento bajo de eritrocitos Recuento elevado de neutrófilos Recuento elevado de plaquetas Incremento Proteína C reactiva Incremento de la creatinina Disminución de hierro en sangre Hipoalbuminemia Alteraciones del conteo de neutrófilos Trombocitopenia			
Frecuentes	Pérdida del apetito			
Infrecuentes	Hiperglucemia Hipoalbuminemia Hipocalcemia Hipopotasemia Deshidratación Alteraciones de lipasas			
Alteraciones del sistema nervioso				
Infrecuentes	Cefalea Desorientación Parestesia Temblores Infarto cerebral Irritabilidad Visión borrosa Mareos			
Alteraciones renales y urinaria	s			

Clasificación de órganos y sistemas			
Infrecuentes	Insuficiencia urinaria Molestias al orinar Leucocituria		
Alteraciones respiratorias, torá	cicas y mediastínicas		
Infrecuentes	Disnea Derrame pleural Tos Epistaxis Fibrosis pulmonar Proceso respiratorio Neumonía		
Raras	Bronquiectasia		
Alteraciones de la piel y del teji	do subcutáneo		
Frecuentes	Erupción Prurito		
Infrecuentes	Alopecia Acné Reacción en piel Eritema Hiperhidrosis Eczema Enrojecimiento		
Alteraciones vasculares			
Infrecuentes	Hipertensión Hipotensión Trombosis venosa profunda* Tromboembolismo pulmonar* Cianosis Circulación colateral Dilatación de la vena portal Linfedema Macroangiopatía diabética		

Leyenda:*Evento adverso grave; ALAT: Alanina aminotransferasa; ASAT: Aspartato aminotransferasa; NE: no especificado.

Fuente: Datos agrupados de estudios clínicos prerregistro y de posautorización.

Tabla 6. Reacciones adversas al nimotuzumab en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas en etapa avanzada.

Clasificación de órganos y sistemas			
Alteraciones de la sangre y del sistema linfático			
Frecuentes Anemia			
Alteraciones gastrointestinales			
Frecuentes	Náuseas Vómitos		

Clasificación de órganos y sistemas			
Infrecuentes	Hiperacidez Constipación Otros trastornos GI ("repletes gástrica, malestar") Flatulencia ("Aerocolia") Aerogastria Diarreas Epigastralgia Sialorrea Sequedad bucal		
Alteraciones generales y co	ndiciones del sitio de administración		
Frecuentes	Fiebre Escalofríos (Temblores) Astenia (fatiga, decaimiento)		
Infrecuentes	Dolor (NE) Dolor torácico Malestar general Febrícula Frialdad en miembros inferiores Síndrome general Edema facial Dolor en miembros inferiores Síndrome pseudo-gripal Reacción en el sitio de inyección		
Investigaciones			
Frecuentes	Incremento de creatinina		
Infrecuentes	Incremento fosfatasa alcalina Pérdida de peso		
Alteraciones del metabolism	no y de la nutrición		
Frecuentes	Anorexia Incremento de peso		
Infrecuentes	Hiperglucemia		
Alteraciones del tejido musc	uloesquelético y tejido conectivo		
Muy frecuentes	Mialgias		
Frecuentes	Artralgia		
Alteraciones del sistema ner	vioso		
Frecuentes	Cefalea Parestesia ("Calambres en extremidades") Debilidad en miembro inferiores Vértigo ("mareos, pérdida del equilibrio") Somnolencia		

Clasificación de órganos y sistemas			
Infrecuentes Alteraciones respiratorias, torác	Anosmia Disgeusia ("alteraciones del gusto, sabor a calcio") Desorientación Hipersensibilidad Reacción vasovagal ("lipotimia") Espasticidad ("rigidez en miembros inferiores")		
Frecuentes	Tos Disnea Bronconeumonía		
Infrecuentes	Disfonía Hemoptisis		
Alteraciones de la piel y del tejid	o subcutáneo		
Frecuentes	Erupción		
Infrecuentes	Sudoración Prurito		
Alteraciones vasculares			
Frecuentes	Hipertensión Eritema facial ("rubicundez")		
Infrecuentes	Hipotensión Olas de calor		

Leyenda: *Evento adverso grave; NE: no especificado.

Fuente: Datos agrupados de estudios clínicos prerregistro y de posautorización.

Tabla 7. Reacciones adversas al nimotuzumab en pacientes con neumonía por COVID-19 grave y moderada

Clasificación de órganos y sistemas			
Alteraciones generales y condiciones del sitio de administración			
Frecuentes Escalofríos			
Alteraciones del sistema nervioso			
Frecuentes	Cefalea		

Fuente: Datos agrupados de estudios clínicos prerregistro y de posautorización.

Posología y modo de administración:

CIMAHER® deberá prescribirse por receta médica emitida por profesional médico de atención oncológica y al paciente con COVID-19.

CIMAHER® debe administrarse bajo la supervisión de un médico con experiencia en el uso de medicamentos parenterales (infusión intravenosa). Se requiere una estrecha vigilancia durante la infusión y al menos durante 1 hora después de finalizar la misma. No se requiere premedicación antes de las infusiones.

Carcinoma de células escamosas avanzado de cabeza y cuello en combinación con radioterapia o radioquimioterapia

La dosis recomendada del CIMAHER® es de 200 mg administrados una vez a la semana durante seis semanas, concomitante con la radioterapia o radioquimioterapia (inducción). Luego, se administrará cada dos semanas en igual dosis (mantenimiento), hasta progresión clínica (empeoramiento del estado clínico con o sin progresión radiológica), o intolerancia.

Glioma de alto grado de malignidad en adultos (astrocitoma anaplásico y glioblastoma multiforme), en combinación con radioterapia

La dosis recomendada del CIMAHER® es de 200 mg administrados una vez a la semana durante seis semanas, concomitante con la radioterapia (inducción). Luego; se administrará cada dos semanas en igual dosis (mantenimiento) hasta progresión clínica (empeoramiento del estado clínico con o sin progresión radiológica), o intolerancia.

Pacientes pediátricos con glioma recurrente o refractario como monoterapia

La dosis recomendada del CIMAHER® es de 150 mg/m2, administrada una vez por semana durante seis semanas como monoterapia (inducción). Luego, se administrará cada dos semanas en igual dosis (mantenimiento) hasta progresión clínica (empeoramiento del estado clínico con o sin progresión radiológica), o intolerancia.

Pacientes pediátricos con glioma de alto grado maligno de nuevo diagnóstico en combinación con radioterapia o radioquimioterapia

La dosis recomendada del CIMAHER® es de 150 mg/m2, administrada una vez por semana durante 6-12 semanas en combinación con radioterapia o radioquimioterapia. Luego, se administrará cada dos semanas en igual dosis (mantenimiento) hasta progresión clínica (empeoramiento del estado clínico con o sin progresión radiológica) o intolerancia.

Cáncer de esófago localmente avanzado, no operable, en combinación con radioquimioterapia

La dosis recomendada del CIMAHER® es de 200 mg administrados una vez a la semana durante seis semanas, concomitante con la radioquimioterapia (inducción). Luego, se administrará cada dos semanas en igual dosis (mantenimiento) hasta progresión clínica (empeoramiento del estado clínico con o sin progresión radiológica) o intolerancia.

Adenocarcinoma de páncreas localmente avanzado o metastásico, en combinación con quimioterapia

La dosis recomendada del CIMAHER® es de 400 mg administrados una vez por semana, en combinación con quimioterapia (gemcitabina). CIMAHER® se administrará hasta progresión clínica (empeoramiento del estado clínico con o sin progresión radiológica) o intolerancia.

Cáncer de pulmón de células no pequeñas, en estadios avanzados no progresores a la primera línea de quimioterapia, como terapia de mantenimiento de cambio

La dosis recomendada del CIMAHER® es de 200 mg, administrada una vez por semana durante seis semanas como monoterapia (inducción). Luego, se administrará cada dos semanas en igual dosis (mantenimiento) hasta progresión clínica (empeoramiento del estado clínico con o sin progresión radiológica) o intolerancia.

Neumonía por COVID-19 grave y moderada

La dosis recomendada del CIMAHER® es de 200 mg en la primera infusión, seguido de 100 mg, cada 72 horas, con un mínimo de 3 dosis hasta un máximo de 5 dosis, siempre que la respuesta clínica, radiológica y de laboratorio sea favorable en las tres primeras dosis.

En todas las indicaciones clínicas, CIMAHER® será diluido en solución salina al 0,9% de 250 mL para administrar en infusión intravenosa rápida (30 minutos).

Interacciones con otros productos medicinales y otras formas de interacción:

No hay evidencia de que el perfil de seguridad del nimotuzumab se vea afectado por la radioterapia y la quimioterapia (cisplatino, vinorelbina y otras quimioterapias). En cambio, el nimotuzumab tiene capacidad radiosensibilizante y quimiosensibilizante para mejorar el efecto antitumoral.

Se ha notificado el uso concomitante de medicamentos no oncológicos con nimotuzumab para otras enfermedades o complicaciones asociadas con la condición de cáncer y COVID-19 como esteroides, analgésicos, diuréticos, agentes antiulcerosos, agentes hipoglucemiantes, agentes antiarrítmicos. No se describen problemas de seguridad al respecto.

Uso en embarazo y lactancia:

Categoría de embarazo: C

No se recomienda el uso del CIMAHER® durante el embarazo y la lactancia. Las mujeres embarazadas y las madres lactantes se han excluido de los estudios clínicos; por lo que se desconoce su seguridad en estas condiciones. Las mujeres en edad fértil y los hombres deben utilizar métodos anticonceptivos adecuados durante el uso del CIMAHER®. Se debe advertir a los sujetos que recibirán este medicamento sobre los importantes riesgos conocidos de las terapias convencionales (radioterapia y quimioterapia) a las que se someten en combinación con nimotuzumab.

El EGFR se ha relacionado con el control del desarrollo prenatal y por lo tanto, puede ser esencial para la organogénesis, la proliferación y la diferenciación normal en el desarrollo embrionario. Se desconoce si el nimotuzumab puede causar daño fetal cuando se administra a una mujer embarazada o si puede afectar su capacidad reproductiva o fertilidad. CIMAHER® solo debe administrarse a una mujer embarazada si el beneficio potencial supera el riesgo potencial para el feto. Si la paciente queda embarazada mientras recibe este medicamento, se le debe informar del posible peligro para el feto y el riesgo potencial de pérdida del embarazo.

Se desconoce si el CIMAHER® se excreta en la leche materna o si se absorbe después de la ingestión. Dado que la IgG1 humana se secreta en la leche materna, se desconoce el potencial de absorción y daño al lactante después de la ingestión de CIMAHER®, como inmunoglobulina recombinante, de tipo IgG1.

Efectos sobre la conducción de vehículos / maquinarias:

Se desconocen los efectos de CIMAHER® sobre la conducción de vehículos/maquinarias.

Sobredosis:

No se conocen los efectos de la sobredosificación con CIMAHER®.

Propiedades farmacodinámicas:

Código ATC: L01FE.

Grupo farmacoterapéutico: L: Agentes antineoplásicos e inmunomoduladores, L01 - Agentes antineoplásicos, L01F - Anticuerpos monoclonales y conjugado droga anticuerpo, L01FE - Inhibidores Receptor Factor Crecimiento Epidérmico (EGFR).

Nimotuzumab reconoce el dominio externo del EGFR con una afinidad intermedia (KD=10-9 M) y bloquea sus dos ligandos principales, el EGF y el TGF-α. Como consecuencia, inhibe la activación de la cascada tirosina-cinasa intracelular, la proliferación celular, la angiogénesis y promueve la apoptosis, en mayor grado en las células malignas que sobreexpresan el EGFR.

La unión del nimotuzumab al EGFR también resulta en la internalización del complejo anticuerporeceptor, lo que induce la desregulación de la expresión del EGFR, mecanismo que es consistente con otros AcM anti EGFR. Este efecto también es más significativo en tejidos tumorales que sobreexpresan el EGFR comparado con tejidos normales con expresión basal del EGFR, tales como la piel y la mucosa gastrointestinal.

Nimotuzumab posee capacidad radiosensibilizante y quimiosensibilizante, favorecido por la detección del ciclo celular en la fase G1-S, más sensible a la radioterapia y la capacidad de reducir el número de células madres tumorales, CD133+ in vitro/in vivo, resistentes a la radioterapia y quimioterapia. Nimotuzumab estimula la inmunidad innata y adaptativa, a través de la promoción de la maduración de las células dendríticas mediada por la célula asesinas (NK, natural killer); lo que produce la expansión de linfocitos T específicos anti-EGFR y predice su capacidad como inmunoterapia activa. Además, induce citotoxicidad dependiente del anticuerpo (ADCC, antibody-dependent cell-mediated cytotoxicity) y citotoxicidad mediada por complemento (CDC, complement-dependent cytotoxicity) in vitro/in vivo.

La infección por SARS-CoV-2 provoca una variedad de manifestaciones clínicas e induce cambios tanto en la inmunidad innata como adaptativa. Además, la acción viral directa sobre las células del pulmón promueve la sobreexpresión del EGFR, que desencadena una respuesta proinflamatoria, contribuye a la coagulopatía y trombos intravasculares, así como a la fibrosis pulmonar. Nimotuzumab en combinación con otras terapias (esteroides, anticoagulantes, antibióticos, interferones) reduce significativamente los marcadores de inflamación reconocidos en esta enfermedad infecciosa (interleucina IL-6 y factor activador del plasminógeno, PAI-1), en los sueros de pacientes con neumonía por COVID-19 grave y moderada. Produce una mejora clínica y radiológica significativa de la neumonía grave y moderada, así como detiene el desarrollo de la fibrosis pulmonar.

Acciones farmacológicas.

PACIENTES CON CARCINOMA DE CÉLULAS ESCAMOSAS AVANZADO DE CABEZA Y CUELLO EN COMBINACIÓN CON RADIOTERAPIA O RADIOQUIMIOTERAPIA.

Tres estudios clínicos comparativos sustentan la eficacia del nimotuzumab combinado con radioterapia o radioquimioterapia basada en cisplatino, para pacientes con carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello avanzado, en términos de respuesta objetiva (TRO), supervivencia libre de progresión (SLP) y supervivencia global (SG), (Tabla 8). En pacientes que reciben nimotuzumab y radioterapia, la TRO exhibe un incremento significativo entre un 59,5% y un 76%, comparado con un 34,2% y 40% en aquellos que reciben radioterapia sola (Estudios IICRD EC055 y hR3/SCCHN/001). Esta ventaja en favor del nimotuzumab y la radioterapia comparado con radioterapia sola se expresa en la mediana de SLP a cinco años de 39,1 % vs. 26,1%, y en la SG a cinco años del 39% vs. 26%, y una disminución de riesgo de morir del 24%.

Un beneficio significativamente mayor se alcanza cuando nimotuzumab se combina con radioquimioterapia basada en cisplatino, donde la TRO asciende entre el 67,5% y el 100%, en comparación con el 57,6% y 70%, cuando los pacientes reciben radioquimioterapia sola (Estudios hR3/SCCHN/001y Nimotuzumab/SCCHN/2010). Asimismo, se logra un incremento significativo de la mediana de SLP entre 54,2 y 60,3 meses en comparación con 15 y 21 meses alcanzada con la radioquimioterapia sola; con una disminución del riesgo de progresión del 25%. La tasa de supervivencia global a cinco años para los pacientes que reciben nimotuzumab y radioquimioterapia es del 57% frente al 26% en aquellos que reciben radioquimioterapia sola, con una disminución del riesgo de morir del 64% (Estudio hR3/SCCHN/001). La ventaja de supervivencia global se mantiene favorable a nimotuzumab y radioquimioterapia a 10 años de

seguimiento con una tasa de del 33,5% vs. 22,5% alcanzada por la radioquimioterapia sola, con una disminución del riesgo de muerte del 19%, (Estudio Nimotuzumab/SCCHN/2010).

En relación al estado del virus del papiloma humano (VPH), para la condición de HPV p16-negativo en cáncer orofaríngeo, de peor pronóstico, el tratamiento con nimotuzumab y la radioquimioterapia ofrece ventajas de eficacia en comparación con la radioterapia sola. La SG a dos años en este subgrupo para los que reciben nimotuzumab y radioquimioterapia se estima en un 57.6% (IC 95%; 46,3%-67,4%); en tanto, para los que reciben radioquimioterapia sola es de un 39% (IC del 95%; 28,3 %-49,6 %), con una disminución del riesgo de morir del 37% (HR= 0,63; IC del 95 %; 0,43-0,92, p=0,018). Esta ventaja persiste a 10 años, con una SG de 2,5 años (IC del 95% 1,79-3,16) vs. 1,8 años (IC del 95%; 1,51-2,09) respectivamente, con una disminución del riesgo de morir del 28% (HR= 0,72; IC d95 %; 0,546-0,959, p = 0,02).

Estudios realizados en la práctica médica ratifican la efectividad del nimotuzumab en combinación con la radioterapia y radioquimioterapia estándar en pacientes con carcinoma escamoso de cabeza y cuello en etapa avanzada e inoperables y sugieren que la terapia de mantenimiento puede contribuir al incremento de la supervivencia con un perfil de seguridad adecuado. En estos pacientes en condición de nuevo diagnóstico que recibieron tratamiento de inducción (6 dosis) alcanzaron una mediana de SG de 12,3 meses (IC 95%; 3,81-20,73), comparable a la SG descrita en los estudios prerregistro (IIC RD EC055 y hR3 /SCCHN/ 001); mientras que los que recibieron mantenimiento (más de seis dosis), sobrepasaron los dos años de seguimiento con una tasa de SG del 62%.

Metaanálisis realizados a partir de los estudios clínicos controlados consolidan la evidencia de eficacia clínica e infieren que el uso del nimotuzumab en adición a la radioterapia o la radioquimioterapia disminuye el riesgo de muerte entre un 23% (HR= 0,77; IC del 95% 0, 55-1,06, p=0,11) y un 25% (HR = 0,75; IC del 95%: 0,62-0.90; P < 0,05).

Tabla 8. Estudios de eficacia en pacientes con carcinoma de células escamosas avanzado de

cabeza y cuello en combinación con radioterapia o radioquimioterapia.

Estudio	IICRD I	EC055	hR3/SCCHN/001			Nimotuzumab/SCCHN/2010		
Tratamiento (No. pacientes)	Nimotuzum a b+ RT (N=54)	Placebo +RT (N=52	Nimotuzumab + RT (N=23)	RT (N=23	Nimotuzumab + RQT (N=23)	RQT (N=23	Nimotuzumab + RQT (N=268)	RQT (N=268
· ,	,)	` /	,	` ,	/	,	,
Tasa de respues ta objetiva	59,5 %	34,2 %	76 %	40 %	100%	70%	67,5 %	57.6%;
р	0,0	28	0,023		0,0	20	0,04	
Supervivenc ia libre de progresión (mediana)	-	-	14,3 meses	9,7 meses	54,2 meses	15 meses	60,3 meses	21 meses
HR (p)	-		0,41		0.036		HR=0,75; (IC 95 %; 0,57- 0,97); (p=0.030)	ı
Supervivenc ia global			5 años: 39% (IC 95%;19,71- 61, 46)	5 años: 26 % (IC 95%;10,. 23, 48,41)	5 años: 57% [IC 9 5%; 34,49- 76,81)	5 años: 26 % (IC 95%;10,23- 48,41)	10 años: 33,5% (IC 95%; 27,6- 39,4)	10 años: 22,5% a(95% CI 16,7- 28,8)
HR			HR= 0.76 (IC 95%; 0,16-0),79), (p>	p =	0,03	HR: 0,81; (IC 959 0,99); (P=0.044).	
Supervivencia global (mediana)	12,5 meses	9,5 meses	14,4 meses (IC 95 %; 4,83- NA)	12.8 meses (IC 95 % 6,18- 23,29)	N/A	21,9 meses	3,7 años (IC del 95%: 2,90-4,49)	2,7 años (IC del 95%: 2,31-3,69)
HR (p)	0,04	91	HR= 0,76 (IC 95 0,79 (p=0,	, ,	HR = 0.36, (IC 1.56),	95%; 0.37,		0,04

<u>PACIENTES ADULTOS CON GLIOMA DE ALTO GRADO DE MALIGNIDAD: GLIOBLASTOMA MULTIFORME Y ASTROCITOMA ANAPLÁSICO, EN COMBINACIÓN CON RADIOTERAPIA.</u>

Un estudio clínico comparativo en pacientes adultos con glioma de alto grado de malignidad respalda la eficacia clínica del nimotuzumab con un aumento significativo de la supervivencia libre de progresión y supervivencia global.

La adición del nimotuzumab a la radioterapia en dosis efectiva (50 Gy) exhibe una mediana de SLP de 26,4 meses, comparado con 7,6 meses que ofrece la radioterapia sola (p=0,041) y ventaja en la SG, en favor del nimotuzumab y la radioterapia, con una mediana de 26,4 meses comparada con 9,2 meses para la radioterapia sola (p=0,036). La tasa de SG a un año aporta un 70.6 % respecto al 50 % de la RT sola.

Teniendo en cuenta los subtipos histológicos de glioma de alto grado de malignidad, en pacientes con astrocitoma anaplásico tratados con nimotuzumab y radioterapia alcanzan una SG de 44,5 meses comparada con 14,6 meses para aquellos que reciben radioterapia sola; con tasas de SG a dos años de 57,7% vs. 36% respectivamente. Para los pacientes con glioblastoma tratados con nimotuzumab y radioterapia la mediana de SG es de 16 meses frente a 8,3 meses que ofrece la RT sola; y tasas de SG a dos años es del 18,8% vs 0%, respectivamente.

Resultados conjuntos de estudios realizados en la práctica médica que evaluaron el tratamiento del nimotuzumab combinado con radioterapia, describen una mediana de SG de 31,6 meses (IC 95% 9,8-53,3) y la tasa a dos años del 54% para los diagnosticadas como astrocitoma anaplásico. En tanto, la mediana de SG para los pacientes con glioblastoma es de 11,3 meses (IC 95% 8,9-19,7) y la tasa a dos años del 20,8%, que son comparables con el estudio de eficacia.

<u>PACIENTES PEDIÁTRICOS CON GLIOMA RECURRENTE O REFRACTARIO, COMO</u> MONOTERAPIA.

Un estudio clínico no controlado, en niños y adolescentes con glioma refractario o recurrente a tratamientos precedentes, sustenta la eficacia del nimotuzumab como monoterapia, (Tabla 9). El 37,8% de los pacientes tratados con nimotuzumab alcanzó respuestas objetivas, clasificados como respondedores; y el 62,2% progresó, identificados como no respondedores.

Nimotuzumab logró un incremento significativo de la mediana de supervivencia libre de progresión para pacientes respondedores de 4,7 meses comparado con 1,6 meses en los no respondedores. La supervivencia global también favorece a los respondedores con una mediana de 6,8 meses, comparada con 3,2 meses en pacientes no respondedores. (Estudio BN-001 PED-04).

El análisis comparativo con un grupo control histórico que no recibió nimotuzumab reveló que el tratamiento con el monoclonal reduce significativamente el riesgo relativo de muerte en un 58%, (HR=0,42, p=0,023).

PACIENTES PEDIÁTRICOS CON GLIOMA DE ALTO GRADO DE MALIGNIDAD DE NUEVO DIAGNÓSTICO EN COMBINACIÓN CON RADIOTERAPIA Y RADIOQUIMIOTERAPIA.

Tres estudios clínicos no controlados en niños y adolescentes con glioma de alto grado de malignidad de nuevo diagnóstico, que incluye glioma difuso de tallo, contribuyen a la evidencia de la eficacia del nimotuzumab combinado con radioterapia y radioquimioterapia con vinorelbina, (Tabla 9).

Nimotuzumab en combinación con radioterapia alcanza una tasa de supervivencia libre de progresión a seis meses entre 33,3% y el 72,9%; con medianas entre 5,8 meses y 9,03 meses. La supervivencia global se estima entre 9,5 meses y 15,1 meses, con tasas de SG al año entre 33 % y el 57,7 % respectivamente (Estudios OSAG-101-BSC-05 y IIC RD EC-097/EF- 090).

Nimotuzumab en combinación concurrente con radioterapia y vinorelbina, supera significativamente la tasa de respuesta objetiva en un 96%, con medianas de SLP y SG de 8,5 meses y 15 meses, comparada con la alcanzada en el estudio precedente (OSAG-101-BSC-05). Las tasas de SLP y SG a un año alcanzan el 30% y 76%, y la tasa de SG a dos años es del 27 % (BSCPED-05).

Tabla 9. Estudios de eficacia en pacientes pediátricos con glioma recurrente y glioma de alto grado de malignidad de nuevo diagnóstico.

	Glioma recurrente o r	efractario	
Estudio	Estudio	BN-001 PED-04	
Tratamiento	N	imotuzuma	
(No. Pacientes)		b (N= 45)	
Supervivencia	Respondedores: 17 pacientes (37.8%)	No respondedores: 28 p	acientes (62.2 %)
libre de	4,73 meses (IC 95%; 1,9 – 7,5)		, ,
progresión		1,6 meses (IC 95%; 1,3	-1,6s)
(mediana)			
Valor p		<0,0001	
Supervivencia	Respondedores: 6.8 meses	No respondedores: 3,2	
global (mediana)	(IC 95 %; 3,6 -9,5).	meses (IC 95 %; 2,1 -	
р		0,0072	
•	Glioma de alto grado de malignidad	d de nuevo diagnóstico (G	GDT)
Estudio	IIC RD EC-097/EF-090	OSAG-101-BSC-05	BSCPED-05
Tratamiento	Nimotuzumab	Nimotuzumab	Nimotuzumab+R
(No.	+RT (N= 45)	+RT (N= 42)	T+ vinorelbina
Pacientes)			(N= 25)
Tasa de control	75,5 %	73,8 %	96 %
de la			
enfermedad			
р	0,002		
Tasa de	6 meses: 72,9 %	6 meses: 33,3 %	1 año: 30 %
Supervivencia			
libre de			
progresión			
Supervivencia libre de	9,0 m	5,8 m	8,5 m
progresión (mediana)	(IC 95 %; 6,5-11,5)	(IC 95 %; 4,8 – 6,1)	_
р		0,002	
Supervivencia	15.,1 meses	9,5 meses	15 meses
global (mediana)	(IC 95% 6,7-23,.4)	(IC 95%; 7,9-11,6)	
Tasa de	1 año: 57,7 %	1 año: 33%	1 año: 76 %
Supervivencia	2 años: 40,5 %		2 años: 27 %
global			
р			0,003

Leyenda: GDT: Glioma difuso de tallo; m: meses; RT: Radioterapia.

<u>PACIENTES CON CÁNCER DE ESÓFAGO LOCALMENTE AVANZADO, NO OPERABLE EN COMBINACIÓN CON RADIOQUIMIOTERAPIA.</u>

Dos estudios clínicos comparativos evidencian la eficacia del nimotuzumab en combinación concurrente con esquema estándar de radioquimioterapia basada en esquemas de platino y 5 fluorouracilo, en términos de tasas de repuestas objetivas, (Tabla 10).

Nimotuzumab en combinación con radioquimioterapia supera la TRO en un 47,8% comparada con la radioquimioterapia sola, que ofrece una tasa de 15,4%, (Estudio IIC RD EC075); incluida, la tasa de respuesta completa endoscópica y patológica que también exhibe ventajas significativas en favor del nimotuzumab adicionado a la radioquimioterapia en un 47,2% frente a 33,3%, (Estudio EF024-201).

El tratamiento de nimotuzumab y radioquimioterapia exhibe una mejora significativa de la calidad de vida comparada con radioquimioterapia sola, específicamente en la dimensión física (p=0.03), (Estudio EF024-201).

La supervivencia global exhibe una tendencia favorable al tratamiento con nimotuzumab y radioquimioterapia con beneficio clínico entre cuatro y seis meses. Las medianas de SG para los pacientes tratados con nimotuzumab y radioquimioterapia están en el rango entre 8,1 y 15, 9 meses comparado con 2,9 y 11,5 meses para los tratados con radioquimioterapia sola, (Estudios IIC RD EC075 y EF024-201).

Un metaanálisis de estudios controlados y aleatorizados confirma la eficacia del nimotuzumab y

la radioquimioterapia en cuanto a la tasa de respuesta objetiva (RR: 1,39; IC 95%: 1,20-1,61, p < 0,0001); la tasa de control de la enfermedad (RR: 1,15; IC 95%: 1,01-1,31, p < 0,04) y la supervivencia global, con una disminución del riesgo de morir del 29% (HR: 0,71; IC 95 %: 0,57-0,89; p < 0.002).

Tabla 10. Estudios de eficacia en pacientes con cáncer de esófago no operable, en combinación con radioquimioterapia.

Estudio	IIC RD	EC075	EF024-201		
Tratamiento (No. Pacientes)	nimotuzumab+ RT+cisplatino+5FU (N=33)	RT+cisplatino+5FU (N=30)	nimotuzumab+ RT+cisplatino+5FU (N=52)	RT+cisplatino+5FU N=52)	
Tasa de respuesta objetiva	47,8%	15,4%	47,2 % 1 62,3% 2	33,3% ¹ 37 % ²	
р	0,0014		0,02		
Supervivencia global (mediana)	8,1 meses.	2,9 m.	15,9 m.	11,5 m.	
HR (p)	p >0,5		HR=0,68 (IC 95%;0,44-1,07); (p=0,0908)		

Leyenda: 1: Tasa de respuesta completa endoscópica y patológica; RT: Radioterapia; m: meses; SG: mediana de supervivencia global.

PACIENTES CON ADENOCARCINOMA DE PÁNCREAS LOCALMENTE AVANZADO O METASTÁSICO, EN COMBINACIÓN CON QUIMIOTERAPIA.

Dos estudios clínicos comparativos soportan la eficacia del nimotuzumab combinado con quimioterapia, basada en gemcitabina en términos de supervivencia libre de progresión, (Tabla 11).

Se demuestra un incremento significativo de la tasa de SLP a un año entre el 22% frente a 10% para los que reciben gemcitabina sola. De igual manera, se presenta ventaja para la supervivencia global en favor del nimotuzumab y gemcitabina con 8,6 meses comparado con 6 meses que ofrece la gemcitabina sola, con una disminución del riesgo de morir 31% (Estudio OSAG 101-PCS-07).

Estas diferencias alcanzan mayor significación en aquellos pacientes con estado del oncogén KRAS nativo, no mutado. Con esta condición molecular, los pacientes tratados con nimotuzumab y gemcitabina alcanzan una supervivencia global entre 11,6 y 10,9 meses, comparada con la estimada para aquellos que reciben gemcitabina sola, entre 5,6 y 8,5 meses. En un análisis del tiempo de supervivencia media restringida (RMST), como análisis alternativo más sensible a las diferencias entre grupos de tratamiento, la supervivencia global es significativamente superior para los tratados con nimotuzumab y gemcitabina, con 18,1 meses, comparado con 11,1 meses en aquellos que recibieron gemcitabina sola; con una disminución del riesgo de morir del 38% (Estudio 2011L01239).

Un estudio realizado en la práctica médica, de Fase IV, ratifica la efectividad del nimotuzumab en combinación con quimioterapia convencional que describe una mediana de SG en los pacientes con enfermedad localmente avanzada de 16,36 meses (IC 95%; 14,35-18,38), con una tasa de SG a 2 años de 29.2 %.

Tabla 11. Estudios de eficacia en pacientes con adenocarcinoma de páncreas localmente avanzado o metastásico, en combinación con quimioterapia.

Estudio	OSAG 1	01-PCS-07	2011L01239		
Tratamiento	Nimotuzuma	Placebo	Nimotuzumab+	Placebo	
(No.	b+	+gemcitabina	gemcitabina	+gemcitabina	
Pacientes)	gemcitabina	(N=93)	(N=41, KRAS	N=41, KRAS wt.)	
	(N=93)		wt.)		
Tasa de	64,5 %	51,6 %	9,8%	7,3 %	
respuesta					
objetiva					
Supervivencia	1-año: 22 %	1-año: 10%	1-año: 15,5 %	1-año: 6,4 %	
libre de			,	,	
progresión					
HR (p)	HR=0,68; (p=0,02)		HR= 0,60; (p= 0,.04)		
Supervivencia	5,1meses	3,4 meses	4,2 meses	3,6 meses	
libre de	(IC 95% I 3,7–6,8)	(IC 95% 2,5–4,0)	(IC 95% 2,7-7,3)	(IC 95% 2,0-5,03)	
progresión					
(mediana)	LID-0 60: (n-0 0162)		LID- 0.6	(n=0.030)	
HR (p)	HR=0,68; (p=0,0163)	1 ~ 100/		60 (p=0.039)	
Supervivencia	1 año:34%	1 año: 19%	1-año: 44%	1-año 3	
global			3-años: 14 %	3-años:3 %	
HR (p)	HR=0,69; (p =0,03)		HR=0,66 (p=0,08)		
Şupervivencia	8.6 meses	6 meses	10.9 meses	8.5 meses	
(mediana)	(IC 95% 5,8–10,7)	(IC 95% 4,6–7,5)	(IC 95% 5,6-16.3)	(IC 95% 5,7-10,03)	
	[KRAS wt.): 11,.6 m	[KRAS wt.):5,6 m]	RMST: 18, 1 meses (IC 95%;11,71-24,38)	RMST: 11,1 meses (IC 95%; 8,07 -14,20)	
				•	
HR (p)	(p = 0.03)		HR= 0,62 (0,40 – 0,97) p=0,036		

Leyenda: RMST: tiempo de supervivencia media restringida; wt. del inglés, tipo nativo, no mutado.

PACIENTES CON CÁNCER DE PULMÓN DE CÉLULAS NO PEQUEÑAS EN ESTADO AVANZADO, NO PROGRESORES A LA PRIMERA LÍNEA DE QUIMIOTERAPIA, COMO MANTENIMIENTO DE CAMBIO.

Un estudio clínico comparativo de no inferioridad sustenta la eficacia del nimotuzumab comparada con docetaxel (75 mg/m², por seis ciclos), como terapia de mantenimiento de cambio en pacientes con cáncer de pulmón avanzado de células no pequeñas, no progresores a la primera línea de quimioterapia. La mediana de supervivencia al año alcanzada para pacientes tratados con nimotuzumab es de 11,2 meses (IC 95%; 8,6-14,1), similar a la alcanzada con los que recibieron docetaxel de 8,6 meses (IC 95%; 5,9-11,3), y tasas de SG al año de 47,8% y 31,0% respectivamente, (IC 90% 0-1,06).

TRATAMIENTO DE PACIENTES CON NEUMONÍA POR COVID-19 GRAVE Y MODERADA.

Dos estudios clínicos confirman la eficacia en pacientes con neumonía por COVID-19 grave y moderada en términos de tasas de recuperación a los 14 días y mortalidad.

Un estudio de Fase I/II, incluyó pacientes adultos con infección confirmada por SARS-CoV-2, mediante reacción en cadena de la polimerasa con transcripción inversa (RT-PCR), en estado grave, definido por saturación de oxígeno capilar periférica medida por pulsioximetría (SpO2) < 94%, o con necesidad de oxigenoterapia para mantener saturación de oxígeno en general (SO2) > 93%, o pacientes con una razón de presión arterial de oxígeno/fracción inspirada de oxigeno (PaO2/FiO2)

<300 mm/Hg o frecuencia respiratoria > 30 inspiraciones/min., e infiltrado inflamatorio en más de 50 % de ambos campos pulmonares. Además, incluyó pacientes con neumonía moderada de alto riesgo de agravamiento, definido por fiebre, tos, polipnea, cambios radiológicos o de ecografía pulmonar, saturación de oxígeno \geq 90%, con enfermedades crónicas agudizadas, \geq 65 años, astenia marcada, polipnea con frecuencia respiratoria > 25 inspiraciones/min y cambio del estado mental.

La tasa de recuperación a los 14 días de la primera dosis del nimotuzumab, fue del 82,9 % para

todos los pacientes tratados: 80,6 % en los graves y el 90% de los pacientes moderados. El 76,2% de los pacientes graves mejoró la razón PO2/FiO2 al séptimo día del tratamiento con nimotuzumab, con reducción de los requerimientos de oxígeno.

Nimotuzumab redujo en el tiempo los marcadores de inflamación, que incluye IL-6, índice neutrófilo- linfocitos (NLR), proteína C reactiva. Nimotuzumab disminuyó significativamente la neumonía intersticial multifocal y previno o redujo las lesiones fibróticas en los pacientes. Se produjeron 8 muertes de los 41 pacientes tratados (19,5%) por complicaciones inherentes a la enfermedad.

El segundo estudio, de tipo observacional, incluyó 1536 pacientes tratados con nimotuzumab, clasificados con neumonía grave ve 1101 (71,6%) y con neumonía moderada 435 (28,3%). La tasa de recuperación a los 14 días, con al menos una dosis del medicamento fue del 79,4% para los pacientes graves y del 89,4% para los de neumonía moderada. Al egreso, esta tasa ascendió a 76,5 y 87,6% tanto para los graves como para los moderados.

La probabilidad de morir antes de los 14 días es significativamente menor en pacientes tratados con nimotuzumab comparada con pacientes no tratados: 0,20 vs 0,50 (p= 0.000), según el análisis de cohortes retrospectivas de pacientes graves y críticos de COVID-19 tratados y no tratados con nimotuzumab. El riesgo de fallecimiento en los no tratados con nimotuzumab fue 2,7 veces superior a los tratados con nimotuzumab, que resulta en diferencias significativas (p= 0.000).

Propiedades farmacocinéticas (absorción, distribución, biotransformación, eliminación):

Los estudios clínicos de evaluación de la farmacocinética en sujetos con diferentes tipos de cáncer son consistentes a demostrar que nimotuzumab diluido en solución salina (NaCL al 0,9%) para infusión intravenosa, durante 30 minutos, tiene una biodisponibilidad inmediata, del 100%.

En las dosis del nimotuzumab exploradas entre 50 mg y 1200 mg, el tiempo de vida media es aproximadamente de 2-3 días para las dosis de 50 y 100 mg; a dosis más altas, entre 200 y 400 mg es de 10-14 días. Con volúmenes del anticuerpo monoclonal más altos, el tiempo de vida media de distribución, eliminación y el volumen de distribución del estado estacionario aumenta. Al mismo tiempo, concentraciones crecientes causan una reducción de los valores de eliminación plasmática hasta un nivel de dosis de 200 mg, lo que se corresponde con una farmacocinética no-lineal. En los niveles de dosis explorados no se identifica la dosis máxima tolerable.

Población pediátrica. Debido a la gran variabilidad en el peso corporal y la altura de los sujetos en edades pediátricas, la dosis se estableció de acuerdo con el área de superficie corporal; además, se tuvo en cuenta una aproximación a la dosis terapéutica adoptada para adultos de 200 mg. La dosis de 150 mg/m², tanto en dosis únicas como múltiples, se evaluó después de los primeros 30 minutos de infusión intravenosa de nimotuzumab. La concentración máxima (Cmax) se alcanzó al final de la infusión o después de una o dos horas. La Cmax aumentó después de dosis múltiples en comparación con la primera infusión, mientras que el tiempo de vida media terminal no cambió después de dosis múltiples. El aclaramiento y el volumen en estado estacionario disminuyeron después de dosis múltiples en comparación con una dosis única. Con la dosis de 150 mg/m² para pacientes pediátricos, también se encontró una mejor respuesta clínica.

Para este tipo de medicamento, la definición de la dosis óptima biológica es la dosis mínima requerida para alcanzar la saturación de la eliminación/aclaramiento plasmático. A partir de la dosis de 200 mg, se alcanza la cinética de orden 0. Así que, esta es una dosis biológicamente activa. Esto también permite comprender que el intervalo entre las aplicaciones del nimotuzumab no deberá exceder las dos semanas.

Biodistribución: Se identificaron como órganos diana principal el hígado, seguido del corazón, el bazo, los riñones y la vejiga urinaria. Nimotuzumab infiltra la barrera hematoencefálica y se une selectivamente a los tejidos cerebrales malignos (primarios y metastásicos).

Instrucciones de uso, manipulación y destrucción del remanente no utilizable del producto:

Modo de preparación

- 1. Verifique que los bulbos estén dentro del período de vigencia declarado en la etiqueta y que el producto haya estado almacenado a una temperatura de 2 a 8 °C.
- 2. Coloque una aguja estéril en una jeringa estéril.
- 3. Elimine la cubierta *flip off* del bulbo que contiene el CIMAHER® y limpie la parte superior con un desinfectante.
- 4. Inserte la aguja en el tapón de goma y extraiga el contenido del bulbo.
- 5. Inocule el contenido de los 4 bulbos en 250 mL de solución de cloruro de sodio al 0,9 %.
- 6. Administrar por vía intravenosa (vena antecubital) la solución salina en inyección rápida (30 minutos).

Fecha de aprobación/revisión del texto: 2025/10/03