

¿Qué es Evrysdi?

Evrysdi es un medicamento de venta con receta utilizado para tratar la atrofia muscular espinal (spinal muscular atrophy, SMA) en niños y adultos.

Información de seguridad importante

Antes de tomar Evrysdi, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluso en los siguientes casos:

• Está embarazada o planea quedar embarazada, ya que Evrysdi puede dañar al bebé en gestación. Solicite asesoramiento a su proveedor de atención médica antes de tomar este medicamento.

Consulte la información de seguridad importante adicional en detalle y la información de prescripción completa complementaria.



LA VIDA EN ACCIÓN



Información de seguridad importante (continuación)

Antes de tomar Evrysdi, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluso en los siguientes casos:

- Es una mujer que puede quedar embarazada:
 - Antes de comenzar su tratamiento con Evrysdi, su proveedor de atención médica puede hacerle pruebas de embarazo.
 - Hable con su proveedor de atención médica sobre los métodos anticonceptivos que pueden ser adecuados para usted. Utilice un método anticonceptivo durante el tratamiento y durante al menos 1 mes después de dejar de tomar Evrysdi.

Tratamiento para la vida en acción

- Entregado a su puerta
- No es necesario usar agujas, sedación, ni estancias hospitalarias para tomar Evrysdi
- No se requiere monitorización, ni pruebas analíticas
- Puede tomarse en la casa, en el trabajo o mientras viaja, en el trabajo o mientras viaja*



^{*}Si no se dispone de refrigeración, Evrysdi se puede mantener a temperatura ambiente hasta 104 °F durante un total combinado de 5 días. Consulte las Instrucciones de uso para obtener información adicional sobre la conservación y la administración.



Evrysdi actúa diariamente para tener un impacto constante en los niveles de proteína SMN en todo el cuerpo.*

- El cuerpo humano necesita una proteína clave llamada supervivencia de las neuronas motoras, o SMN, para que nuestros músculos funcionen correctamente.
 Las personas con SMA tienen niveles bajos de esta proteína, lo que hace que los músculos se desintegren.
- *Cuando se estudió en animales, esta proteína se distribuyó por todo el cuerpo.

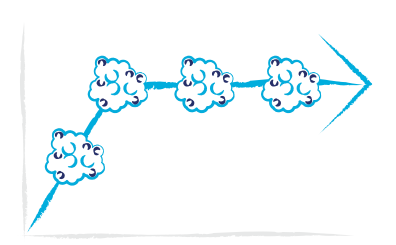
Información de seguridad importante (continuación)

Antes de tomar Evrysdi, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluso en los siguientes casos:

- Es una mujer que puede quedar embarazada:
 - Registro de embarazos. Hay un registro de embarazos para mujeres que toman Evrysdi durante el embarazo. El propósito de este registro es recopilar información sobre la salud de la mujer embarazada y la salud de su bebé. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si está embarazada o queda embarazada mientras recibe Evrysdi. Hable con su proveedor de atención médica sobre cómo registrarse en el Registro de embarazos de Evrysdi. Su proveedor de atención médica puede inscribirla en este registro o puede hacerlo usted misma llamando al 1-833-760-1098 o visitando www.evrysdipregnancyregistry.com.

Evrysdi está diseñado para **ayudar a producir** proteína SMN **en todo el cuerpo**

En un plazo de 4 semanas de tratamiento con Evrysdi, los niveles de proteína SMN en sangre se **duplicaron aproximadamente**, y **se mantuvieron** para los tipos 1, 2 y 3 de SMA durante los 2 años de los estudios fundamentales.[†]





[†]No hay datos disponibles sobre la SMA presintomática (menos de 2 meses).





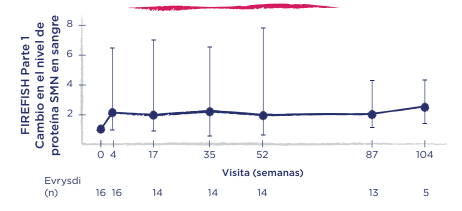


Información de seguridad importante (continuación)

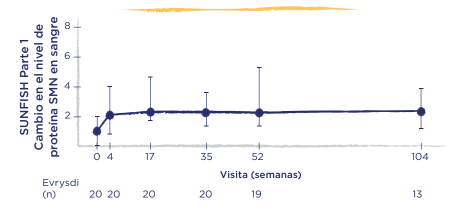
Antes de tomar Evrysdi, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluso en los siguientes casos:

• Es un hombre adulto. Evrysdi puede afectar a la capacidad del hombre para tener hijos (fertilidad). Solicite asesoramiento a un proveedor de atención médica antes de tomar este medicamento.

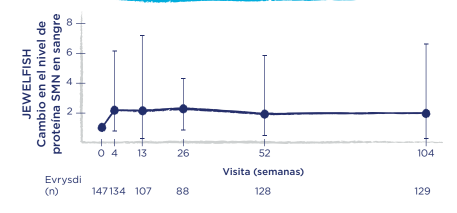
BEBÉS CON SMA TIPO 1*



ADULTOS Y NIÑOS CON SMA DE TIPO 2 O 3*



ADULTOS, NIÑOS Y BEBÉS CON SMA TIPO 1, 2 O 3*







Información de seguridad importante (continuación)

Antes de tomar Evrysdi, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluso en los siguientes casos:

• Está en período de lactancia o tiene planes de amamantar. Se desconoce si Evrysdi pasa a la leche materna y podría dañar al bebé.

Estudiado en el programa de estudio clínico **más inclusivo** sobre la SMA



Los participantes inscritos en todos los estudios incluyeron una serie de atributos:

- ✓ amplio rango de capacidades físicas
- capacidad para caminar[†]
- incapacidad
 para caminar
- escoliosis grave
- contracturas articulares
- tratamiento previo con medicamentos aprobados o en investigación para la SMA

La eficacia se está estudiando en personas de 16 días a 25 años de edad, y la seguridad se está estudiando en personas de 16 días a 60 años de edad.



^{*}RAINBOWFISH es un estudio abierto en curso en 26 recién nacidos menores de 6 semanas (en la primera dosis). A estos recién nacidos se les diagnosticó genéticamente SMA y aún no habían mostrado síntomas (SMA presintomática). FIREFISH es un estudio abierto de 2 partes en 62 bebés de 2 a 7 meses de edad con SMA de tipo 1. SUNFISH es un estudio controlado con placebo de 2 partes en 231 adultos y niños de 2 a 25 años de edad con SMA de tipo 2 o 3. JEWELFISH es un estudio de seguridad abierto en 174 personas de 1 a 60 años de edad con SMA de tipo 1, 2 o 3 que habían sido tratadas previamente con otros medicamentos aprobados o en investigación para la SMA.

[†]En SUNFISH parte 1, 7 personas pudieron caminar; en JEWELFISH, 16.

RESULTADOS IMPACTANTES PARA LA VIDA DIARIA



Información de seguridad importante (continuación)

Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma.

Un análisis más detallado del estudio SUNFISH

SUNFISH es un estudio controlado con placebo de 2 partes en adultos y niños con SMA de tipo 2 o 3.

231

adultos y niños

con SMA de tipo 2 o 3



Medida principal

después de 1 año de administración de Evrysdi:

Cambio en la función motora* con

Evrysdi, en comparación con el placebo[†]

Medición adicional: Cambio en la función de las extremidades superiores[‡] con Evrysdi, en comparación con el placebo[†]

La mayoría de las personas del estudio SUNFISH no reunieron los requisitos para participar en estudios previos sobre la SMA

PARTE 1 DE SUNFISH

51 adultos y niños

(de 2 a 24 años de edad)

- Exploró la dosis y la seguridad de Evrysdi
- Incluyó a 7 personas que podían caminar.

PARTE 2 DE SUNFISH

180 adultos y niños

(de 2 a 25 años de edad)

- Se midió la seguridad y la efectividad de la dosis recomendada de Evrysdi (en 120 personas), en comparación con el placebo (en 60 personas).
- Se incluyeron 180 personas que no podían caminar, 120 personas con escoliosis (57 con escoliosis grave) y personas con y sin contracturas articulares.



^{*}Medido mediante la escala de medición de la función motora, de 32 elementos (Motor Function Measure-32 Items, MFM).

[†]Los adultos y niños que no tomaron Evrysdi recibieron un placebo, una sustancia que no contiene medicamento activo y que se utiliza a menudo en estudios.

[‡]Medido por la escala revisada de la función de las extremidades superiores.

La MFM-32 mide la **función motora** que se relaciona con funciones diarias importantes

LA ESCALA MFM-32 INCLUYE EL MOVIMIENTO MOTOR EN 3 CATEGORÍAS:



La **escala de medición de la función motora de 32 elementos** (MFM-32) evalúa 32 elementos diferentes para determinar el movimiento motor de cabeza, tronco y extremidades. Esta escala está diseñada para registrar cambios en un amplio rango de personas, incluidas aquellas que pueden y no pueden caminar.

El RULM evalúa la fuerza de las extremidades superiores y la capacidad de realizar tareas diarias

LA EVALUACIÓN DEL RULM INCLUYE PRUEBAS COMO:





- Colocar una moneda u otro objeto pequeño en una taza
- Pulsar un botón



 Levantar una taza a la boca

- Llevar las manos del regazo a la mesa
- Llevar una mano al hombro
- Llevar una mano por encima del hombro
- Llevar ambos brazos por encima de la cabeza







 Estirarse hacia un lado



- Levantar y mover pesos de 1/2 lb y 1 lb*
- Llevar 1 lb de peso desde el regazo hasta la mesa o al nivel de los ojos*
- Llevar pesos de 1 lb y 2 lb por encima del hombro*

El **módulo para las extremidades superiores revisado** (revised upper limb module, RULM) evalúa la fuerza en los movimientos del brazo y la capacidad para realizar tareas específicas. Se diseñó específicamente para personas de 2.5 años de edad en adelante que viven con SMA y presentan distintos niveles de debilidad muscular.

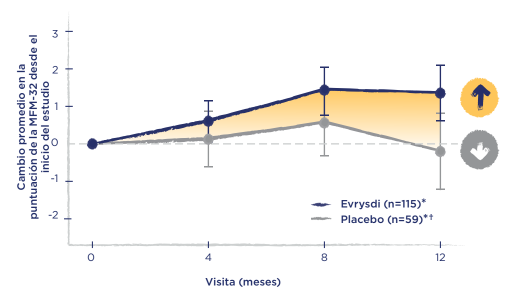


^{*}El peso es aproximado y se ha convertido de gramos a libras.

Ayudando a preservar la función diaria

CAMBIO EN LA PUNTUACIÓN DE LA FUNCIÓN MOTORA A LO LARGO DE 1 AÑO FRENTE AL PLACEBO

Según la medición de la MFM-32



La puntuación promedio aumentó 1.36 puntos con Evrysdi.

La puntuación promedio disminuyó 0.19 puntos con el placebo.

Mejoría estimada de 1.55 puntos frente al placebo.

(IC del 95 %: 0.30, 2.81; P = 0.0156)[‡]



"Desde que comencé a tomar Evrysdi, he notado **cambios** en mi función motora. Puedo empujarme mejor con mis brazos y ponerme de pie cuando salgo de mi silla de ruedas".

Shaniqua, abogada, amiga de confianza y luchadora por las personas con discapacidad, que viven con SMA de tipo 3

^{*}En algunos estudios, incluido este, si los datos de alguna persona no se pueden recopilar a tiempo por cualquier motivo, el progreso de esa persona no se puede incluir en esa parte del estudio. Este gráfico solo incluye la información que se recogió a tiempo.

[†]Los adultos y niños que no tomaron Evrysdi recibieron un placebo, una sustancia que no contiene medicamento activo y que se utiliza a menudo en estudios.

[‡]El IC (intervalo de confianza) del 95 % significa que estamos un 95 % seguros de que el cambio medio real en la MFM-32 con Evrysdi será entre 0.30 y 2.81 puntos mayor que con el placebo.

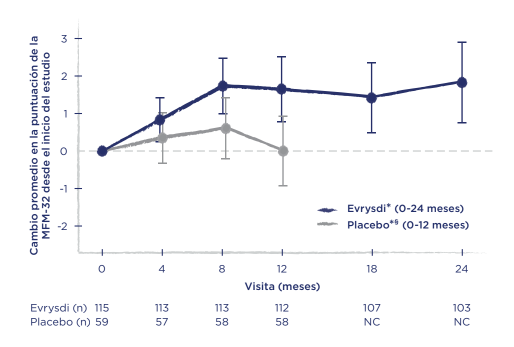
MFM-32 significa Medición de la función motora, 32 elementos.

LAS OBSERVACIONES EXPLORATORIAS SUGIEREN

Que el aumento de la función motora observado al cabo de 1 año se mantuvo hasta el segundo año

CAMBIO EN LA PUNTUACIÓN DE LA FUNCIÓN MOTORA A LO LARGO DE 2 AÑOS

Según la medición de la MFM-32



Cambio promedio de 1.83 puntos en la puntuación de la MFM-32 desde el inicio del estudio con Evrysdi.

Esta información se considera **exploratoria**, lo que significa que el ensayo clínico no se diseñó específicamente para demostrar que Evrysdi causara estos resultados. Los datos deben interpretarse con precaución.

NC significa no corresponde.

Información de seguridad importante (continuación)

En la farmacia le entregarán Evrysdi en forma de líquido. Si el medicamento del frasco es en polvo, **no lo utilice**. Comuníquese con su farmacéutico para solicitar un reemplazo.

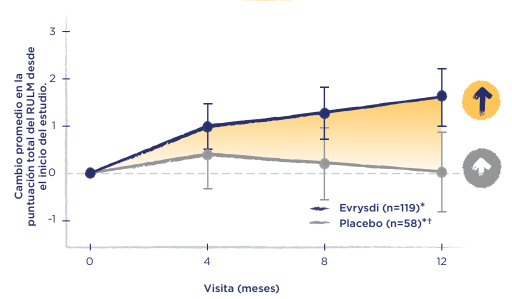


[§]Los adultos y niños que no tomaron Evrysdi recibieron un placebo, una sustancia que no contiene medicamento activo y que se utiliza a menudo en estudios. Las personas de este grupo recibieron placebo durante 12 meses, seguido de Evrysdi durante 12 meses. El período de tiempo con Evrysdi no se incluye en esta tabla. El período de seguimiento no fue controlado con placebo.

Evrysdi permitió una mejora significativa de la función de las extremidades superiores

CAMBIO EN LA PUNTUACIÓN DE LAS EXTREMIDADES SUPERIORES A LO LARGO DE 1 AÑO FRENTE AL PLACEBO

Según lo medido por el RULM



Aumento de 1.61 puntos con Evrysdi

Aumento de 0.02 puntos con placebo

Mejoría estimada de 1.59 puntos frente al placebo.

(IC del 95 %: 0.55, 2.62; P = 0.0469)[‡]



'Estoy muy contento con mis resultados en Evrysdi. Cada vez que voy al neurólogo, me someto a una prueba de la función motora y, la última vez que fui, **ide hecho subí a un punto! Pude rasgar un trozo de papel**, y fue el mejor sonido que había oído nunca".

Angela, profesora, entusiasta de la comida, ávida fanática de los rodeos, vive con SMA de tipo 2

RULM significa evaluación del módulo para las extremidades superiores revisado (RULM).

^{*}En algunos estudios, incluido este, si los datos de alguna persona no se pueden recopilar a tiempo por cualquier motivo, el progreso de esa persona no se puede incluir en esa parte del estudio. Este gráfico solo incluye la información que se recogió a tiempo.

[†]Los adultos y niños que no tomaron Evrysdi recibieron un placebo, una sustancia que no contiene medicamento activo y que se utiliza a menudo en estudios.

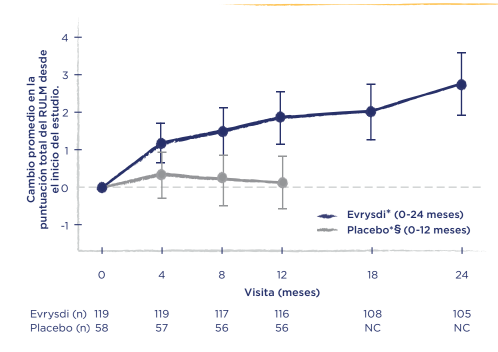
[‡]El IC del 95 % significa que estamos un 95 % seguros de que el cambio medio real en el RULM con Evrysdi será entre 0.55 y 2.62 puntos mayor que con el placebo.

LAS OBSERVACIONES EXPLORATORIAS SUGIEREN

Que la mejora en la función de las extremidades superiores observada al cabo de 1 año se mantuvo hasta el año 2

CAMBIO EN LA PUNTUACIÓN DE LAS EXTREMIDADES SUPERIORES A LO LARGO DE 2 AÑOS

Según lo medido por el RULM



Cambio medio de 2.79 puntos en la puntuación del RULM desde el inicio del estudio con Evrysdi.

Esta información se considera **exploratoria**, lo que significa que el ensayo clínico no se diseñó específicamente para demostrar que Evrysdi causara estos resultados. Los datos deben interpretarse con precaución.

NC significa no corresponde.

Información de seguridad importante (continuación)

Evite el contacto de Evrysdi con la piel o los ojos. Si Evrysdi entra en contacto con la piel, lave la zona con agua y jabón. Si Evrysdi entra en contacto con los ojos, enjuáguese los ojos con agua.



^{\$}Los adultos y niños que no tomaron Evrysdi recibieron un placebo, una sustancia que no contiene medicamento activo y que se utiliza a menudo en estudios. Las personas de este grupo recibieron placebo durante 12 meses, seguido de Evrysdi durante 12 meses. El período de tiempo con Evrysdi no se incluye en esta tabla. El período de seguimiento no fue controlado con placebo.

REDEFINIENDO POSIBILIDADES



Información de seguridad importante (continuación)

Los efectos secundarios más frecuentes de Evrysdi son los siguientes:

• Para SMA de inicio tardío: fiebre, diarrea, erupción cutánea.

Un análisis más detallado del estudio FIREFISH

FIREFISH es un estudio abierto de 2 partes en bebés con SMA de tipo 1.

62

bebés con SMA de tipo 1



Medidas principales

después de 1 año de administración de Evrysdi:

- Estar sentado sin apoyo durante al menos 5 segundos.*
- Supervivencia sin apoyo respiratorio permanente[†]

58 bebés

(de 2 a 7 meses)

que recibieron la dosis recomendada de Evrysdi en las partes 1 y 2 se incluyeron en un análisis agrupado que evaluó la efectividad de Evrysdi

PARTE 1

Se exploró la dosis recomendada de Evrysdi en 21 bebés (de 3 a 7 meses)

PARTE 2

Se midió la eficacia y la seguridad de Evrysdi en 41 bebés (de 2 a 7 meses) a la dosis recomendada

[†]Se considera apoyo permanente tener una traqueotomía (cirugía en la que se inserta un tubo en la parte delantera de la garganta en la tráquea), más de 21 días de ventilación asistida no invasiva (16 horas o más al día) o intubación (procedimiento en el que se inserta un tubo respiratorio por la garganta y en la tráquea) para ayudar en la respiración, en ausencia de un evento reversible agudo.



^{*}Medido por el elemento 22 de la escala de la motricidad gruesa Bayley de desarrollo infantil, tercera edición (Bayley Scales of Infant and Toddler Development-Third Edition, BSID-III.

Cambiando el curso de la SMA

Los bebés con SMA de tipo 1 **superaron las expectativas de desarrollo** en comparación con los bebés que no recibieron tratamiento



pudieron sentarse sin apoyo **durante al menos 5 segundos**, según lo medido por la BSID-III

Los bebés con SMA de tipo 1 no suelen poder sentarse por sí solos sin tratamiento.

Estos resultados se midieron usando la escala de la motricidad gruesa de la **escala Bayley de desarrollo infantil, tercera edición** (BSID-III), que evalúa un rango de capacidades físicas, como sentarse, rodar y gatear.

Información de seguridad importante (continuación) Los efectos secundarios más frecuentes de Evrysdi son los siguientes:

 Para SMA de inicio en la infancia: fiebre; diarrea; erupción cutánea; goteo nasal, estornudos y dolor de garganta (infección de las vías respiratorias superiores); infección pulmonar (infección de las vías respiratorias inferiores); estreñimiento; vómitos; tos

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de Evrysdi. Para obtener más información sobre el perfil de riesgos y beneficios de Evrysdi, pregunte a su proveedor de atención médica o farmacéutico.

^{*}Bebés que tomaron la dosis recomendada de Evrysdi.

Logro notable de **hitos clave** no observados típicamente en bebés sin tratamiento



DESPUÉS DE 2 AÑOS

40%

de los bebés (23/58)*

pudieron sentarse sin apoyo **durante al menos 30 segundos**

Según la medición por BSID-III



DESPUÉS DE 2 AÑOS

28%

de los bebés (16/58)*

pudieron ponerse de pie

- 9/58 pudieron levantarse soportando el peso
- 7/58 pudieron pararse con apoyo

Según lo medido por el HINE-2

El **Examen neurológico infantil de Hammersmith, módulo 2** (Hammersmith Infant Neurological Examination-Module 2, HINE-2) evalúa 8 hitos del desarrollo para los bebés, incluidos el control de la cabeza, sentarse, el agarre voluntario y la capacidad para patear, rodar, gatear, pararse y caminar.



Ralentizando la progresión de la SMA

SUPERVIVENCIA PROLONGADA CON EVRYSDI



DESPUÉS DE 1 AÑO

87%

de los bebés (54/62)* **DESPUÉS DE 2 AÑOS**

84%

de los bebés (52/62)*

estaban vivos y **podían respirar** sin apoyo permanente[†]

Sin tratamiento, no se espera que los bebés con SMA de tipo 1 sobrevivan más de 14 meses sin apoyo respiratorio permanente.

Información de seguridad importante (continuación)

Antes de tomar Evrysdi, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluso en los siguientes casos:

• Está embarazada o planea quedar embarazada, ya que Evrysdi puede dañar al bebé en gestación. Solicite asesoramiento a su proveedor de atención médica antes de tomar este medicamento.

^{*}De los bebés que tomaron Evrysdi (todas las concentraciones de dosis).

[†]Se considera apoyo permanente tener una traqueotomía (cirugía en la que se inserta un tubo en la parte delantera de la garganta en la tráquea), más de 21 días de ventilación asistida no invasiva (16 horas o más al día) o intubación (procedimiento en el que se inserta un tubo respiratorio por la garganta y en la tráquea) para ayudar en la respiración, en ausencia de un evento reversible agudo.

LAS OBSERVACIONES EXPLORATORIAS SUGIEREN

Que los bebés que tomaron Evrysdi tenían mejores capacidades para alimentarse y tragar que los bebés sin tratamiento[‡]

DE LOS BEBÉS QUE TOMAN LA DOSIS RECOMENDADA, DESPUÉS DE 2 AÑOS:

92%

de los bebés (48/52)

fueron capaces de alimentarse por vía oral¹ 96%

de los bebés (50/52)

fueron capaces de tragar

Sin tratamiento, el 87 % de los bebés con SMA de tipo 1 suelen necesitar alimentación de apoyo a través de una sonda de alimentación a los 18 meses de edad



Payton recibió un tratamiento modificador de la enfermedad una sola vez a los 4 meses de edad, antes de iniciar Evrysdi a los 12 meses aproximadamente.

Esta información se considera **exploratoria**, lo que significa que el ensayo clínico no se diseñó específicamente para mostrar un efecto del tratamiento sobre la alimentación y la deglución. Los datos deben interpretarse con precaución.

[‡]Incluye a los bebés que pudieron comer por vía oral o en combinación con una sonda de alimentación.



HITOS IMPORTANTES



Información de seguridad importante (continuación)

Antes de tomar Evrysdi, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluso en los siguientes casos:

- Es una mujer que puede quedar embarazada:
 - Antes de comenzar su tratamiento con Evrysdi, su proveedor de atención médica puede hacerle pruebas de embarazo.
 - Hable con su proveedor de atención médica sobre los métodos anticonceptivos que pueden ser adecuados para usted. Utilice un método anticonceptivo durante el tratamiento y durante al menos 1 mes después de dejar de tomar Evrysdi.

Un análisis más detallado del estudio **RAINBOWFISH**

RAINBOWFISH es un estudio abierto en curso en recién nacidos menores de 6 semanas (en la primera dosis) con diagnóstico genético de SMA presintomática.

26

bebés con diagnóstico de SMA que aún no presentaban síntomas (presintomáticos)



Medidas principales

después de 1 año de administración de Evrysdi:

Estar sentado sin apoyo durante al menos 5 segundos*

EN EL MOMENTO QUE SE RECOPILARON LOS RESULTADOS INICIALES:

18 bebés

se habían inscrito en el estudio

 Estos bebés tenían menos de 6 semanas (entre 16 y 40 días) al momento de la primera dosis de Evrysdi

6 bebés

recibieron Evrysdi durante al menos 12 meses y se incluyeron en la medición de la efectividad

- Estos bebés tenían 2 o 3 copias del gen SMN2
- No hubo suficientes participantes del estudio para evaluar la medición de efectividad principal

^{*}Medido por el elemento 22 de las Escalas Bayley de desarrollo infantil, tercera edición (BSID-III) en al menos 5 bebés con 2 copias del gen *SMN2* y amplitud del potencial de acción muscular compuesto (compuesto muscle action potential, CMAP) ≥1.5 mV al inicio del estudio. El CMAP es una medida de la actividad muscular después de estimular el nervio que controla el músculo.



Evrysdi ayudó a los bebés a sentarse, ponerse de pie o caminar

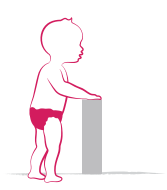


DESPUÉS DE 1 AÑO

100%

de los bebés (6/6) pudieron **sentarse.**

- 5/6 bebés pudieron girar/rotar
- 1/6 bebés logró sentarse en una posición estable



DESPUÉS DE 1 AÑO

67%

de los bebés (4/6) pudieron **ponerse de pie.**

- 3/6 bebés pudieron pararse sin ayuda
- 1/6 bebés pudieron pararse con apoyo



DESPUÉS DE 1 AÑO

50%

de los bebés (3/6) pudieron **caminar de forma independiente.**

Estos resultados se midieron mediante el **Examen neurológico infantil de Hammersmith, módulo 2** (HINE-2), que evalúa 8 hitos del desarrollo para los bebés, incluidos el control de la cabeza, sentarse, el agarre voluntario y la capacidad para patear, rodar, gatear, pararse y caminar.

Evrysdi ayudó a los bebés a **sobrevivir**



DESPUÉS DE 1 AÑO

100%

de los bebés (6/6)

estaban vivos y podían respirar sin apoyo permanente*

Información de seguridad importante (continuación)

Antes de tomar Evrysdi, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluso en los siguientes casos:

- Es una mujer que puede quedar embarazada:
 - Registro de embarazos. Hay un registro de embarazos para mujeres que toman Evrysdi durante el embarazo. El propósito de este registro es recopilar información sobre la salud de la mujer embarazada y la salud de su bebé. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si está embarazada o queda embarazada mientras recibe Evrysdi. Hable con su proveedor de atención médica sobre cómo registrarse en el Registro de embarazos de Evrysdi. Su proveedor de atención médica puede inscribirla en este registro o puede hacerlo usted misma llamando al 1-833-760-1098 o visitando www.evrysdipregnancyregistry.com.

^{*}Se considera apoyo permanente tener una traqueotomía (cirugía en la que se inserta un tubo en la parte delantera de la garganta en la tráquea), más de 21 días de ventilación asistida no invasiva (16 horas o más al día) o intubación (procedimiento en el que se inserta un tubo respiratorio por la garganta y en la tráquea) para ayudar en la respiración, en ausencia de un evento reversible agudo.

Lo que dice la comunidad

Una comunidad global de más de 11,000 personas fuertes*, incluidas personas de hasta 75 años de edad

*Basado en personas con SMA que recibieron Evrysdi en todo el mundo al julio de 2023.

†Los ensayos clínicos de Evrysdi no incluyeron a personas de 65 años o más para determinar si responden de forma diferente que personas más jóvenes.



Payton, la reina de la curiosidad de la familia y la pequeña estrella del rock, vive con SMA de tipo 1 y toma Evrysdi desde febrero de 2021

"Cuando comenzamos este viaje por primera vez, no estábamos seguros y lo desconocido nos asustó. Pero **ahora, gracias a Evrysdi, nos entusiasma**".

Amber, mamá de Payton



Bear, comediante residente de la familia y el líder de todas las cosas tontas, vive con SMA de tipo 2 y toma Evrysdi desde septiembre de 2019

"Bear se hace la prueba de la función motora regularmente y, desde que empezó a tomar Evrysdi, hemos visto una mejora mejora en la fuerza de la mano de Bear. Tiene un mejor agarre y más control sobre sus dedos, y ahora tiene la fuerza para mover los pies hacia arriba y hacia abajo".

Erin, mamá de Bear

Los resultados individuales pueden variar.

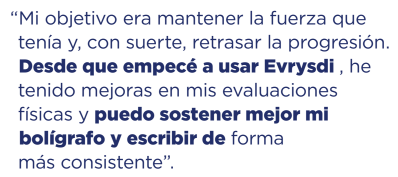
Información de seguridad importante (continuación)

Antes de tomar Evrysdi, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluso en los siguientes casos:

 Es un hombre adulto. Evrysdi puede afectar a la capacidad del hombre para tener hijos (fertilidad). Solicite asesoramiento a un proveedor de atención médica antes de tomar este medicamento.



Zack, chef en casa, amante de la música y maestro cervecero, vive con SMA de tipo 3 y toma Evrysdi desde abril de 2021





Angela, profesora, entusiasta de la comida, ávida fanática de los rodeos, vive con SMA de tipo 2 y toma Evrysdi desde octubre de 2020

"Con Evrysdi, estoy muy contenta por mi progreso con la función. Además, puedo tomarlo en casa y esa es una excelente opción para mi estilo de vida".



Liz, madre de 4, amante del aire libre y defensora de las personas con SMA, que vive con SMA de tipo 3 y toma Evrysdi desde abril de 2021

"Mi médico estaba tan **entusiasmado por mis resultados** con Evrysdi, me abrazó".



Ampliamente estudiado, con un perfil de seguridad consistente en todas las dosis aprobadas

Los efectos secundarios más frecuentes incluyen los siguientes:

EN BEBÉS

con SMA de tipo 1 (inicio en la infancia)

- Fiebre
- Goteo nasal, estornudos v dolor de garganta (infección de las

vías respiratorias

- Diarrea
- Erupción cutánea superiores)
- Infección pulmonar (infección de las vías respiratorias inferiores)
 - Estreñimiento
 - Vómitos
 - Tos

EN ADULTOS Y NIÑOS

con SMA de tipo 2 o 3 (inicio tardío)

- Fiebre
- Erupción cutánea
- Diarrea

Ningún participante de los estudios clínicos dejó de tomar Evrysdi permanentemente debido a los efectos secundarios del tratamiento*

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de Evrysdi.

Para obtener más información sobre el perfil de riesgos y beneficios de Evrysdi, pregunte a su proveedor de atención médica o farmacéutico.

^{*}Hasta marzo de 2022.



Los estudios en curso están explorando la seguridad de Evrysdi en personas que recibieron previamente un tratamiento diferente para la SMA.

Puede informar los efectos secundarios a la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA) llamando al 1-800-FDA-1088 o en www.fda.gov/medwatch. También puede informar los efectos secundarios a Genentech al 1-888-835-2555.



Información de seguridad importante

Antes de tomar Evrysdi, informe a su proveedor de atención médica acerca de todas sus afecciones médicas, incluso en los siguientes casos:



- Está embarazada o planea quedar embarazada, ya que Evrysdi puede dañar al bebé en gestación. Solicite asesoramiento a su proveedor de atención médica antes de tomar este medicamento.
- Es una mujer que puede quedar embarazada:
 - Antes de comenzar su tratamiento con Evrysdi, su proveedor de atención médica puede hacerle pruebas de embarazo.
 - Hable con su proveedor de atención médica sobre los métodos anticonceptivos que pueden ser adecuados para usted. Utilice un método anticonceptivo durante el tratamiento y durante al menos 1 mes después de dejar de tomar Evrysdi.
 - Registro de embarazos. Hay un registro de embarazos para mujeres que toman Evrysdi durante el embarazo. El propósito de este registro es recopilar información sobre la salud de la mujer embarazada y la salud de su bebé. Informe a su proveedor de atención médica de inmediato si está embarazada o queda embarazada mientras recibe Evrysdi. Hable con su proveedor de atención médica sobre cómo registrarse en el Registro de embarazos de Evrysdi. Su proveedor de atención médica puede inscribirla en este registro o puede hacerlo usted misma llamando al 1-833-760-1098 o visitando www.evrysdipregnancyregistry.com.



• Es un hombre adulto. Evrysdi puede afectar a la capacidad del hombre para tener hijos (fertilidad). Solicite asesoramiento a un proveedor de atención médica antes de tomar este medicamento.



• Está en período de lactancia o tiene planes de amamantar. Se desconoce si Evrysdi pasa a la leche materna y podría dañar al bebé.



Informe a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma.



En la farmacia le entregarán Evrysdi en forma de líquido. Si el medicamento del frasco es en polvo, **no lo utilice**. Comuníquese con su farmacéutico para solicitar un reemplazo.



Evite el contacto de Evrysdi con la piel o los ojos. Si Evrysdi entra en contacto con la piel, lave la zona con agua y jabón. Si Evrysdi entra en contacto con los ojos, enjuáguese los ojos con agua.



Los efectos secundarios más frecuentes de Evrysdi son los siguientes:

- · Para SMA de inicio tardío: fiebre, diarrea, erupción cutánea
- Para SMA de inicio en la infancia: fiebre; diarrea; erupción cutánea; goteo nasal, estornudos y dolor de garganta (infección de las vías respiratorias superiores); infección pulmonar (infección de las vías respiratorias inferiores); estreñimiento; vómitos; tos

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de Evrysdi. Para obtener más información sobre el perfil de riesgos y beneficios de Evrysdi, pregunte a su proveedor de atención médica o farmacéutico.

Puede informar efectos secundarios a la FDA llamando al 1-800-FDA-1088 o en www.fda.gov/medwatch.También puede informarlos a Genentech al 1-888-835-2555.

Consulte la información de prescripción completa para obtener información de seguridad importante adicional.



El equipo de MySMA Support™ está **a su disposición**

MySMA Support* es un servicio de asistencia de Genentech que está aquí para ayudarle.



Podemos responder a sus preguntas sobre Evrysdi, ayudarle a cubrir su seguro, explicar las posibles opciones de asistencia financiera y ayudar a coordinar la preparación y entrega de Evrysdi, incluso cuando viaje.



Cuando se ponga en contacto con usted, estará conectado a un representante de colaboración y acceso (Partnership and Access Liaison, PAL), su representante local de Genentech que apoya a las personas que viven con SMA y a sus cuidadores. Un PAL puede proporcionar apoyo virtual o en persona según su preferencia y conectarle con recursos útiles.

El equipo de MySMA Support, incluido el PAL, no proporciona asesoramiento médico y no sustituye a su equipo médico.

Su proveedor de atención médica debe ser siempre su principal recurso para cualquier pregunta sobre su salud y atención médica.



Inscríbase para mantenerse conectado

(disponible solo en inglés)

^{*}La inscripción en el servicio de MySMA Support a través del formulario de inicio de Evrysdi es obligatoria para recibir asistencia a través del programa. La participación en el servicio de MySMA Support no es necesaria para recibir tratamiento con Evrysdi.





el **único tratamiento oral**, no invasivo y **domiciliario** para la SMA

Resultados probados en **adultos**, **niños** y **bebés** con SMA, incluidos bebés que aún no muestran síntomas.

Haga el cambio

¿Qué es Evrysdi?

Evrysdi es un medicamento de venta con receta utilizado para tratar la atrofia muscular espinal (spinal muscular atrophy, SMA) en niños y adultos.

Información de seguridad importante

Antes de tomar Evrysdi, informe a su médico si está embarazada o tiene planes de quedar embarazada, está amamantando o tiene planes de amamantar. Evrysdi puede dañar al bebé en gestación o al lactante. Evrysdi puede afectar a la capacidad del hombre para tener hijos (fertilidad). Informe a su médico sobre todos los medicamentos que toma.

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de Evrysdi. Consulte la Información de Seguridad Importante adicional en las páginas 32-33 y en la Información de prescripción completa que se adjunta.





ASPECTOS DESTACADOS DE LA INFORMACIÓN DE PRESCRIPCIÓN

Estos aspectos destacados no incluyen toda la información necesaria para usar EVRYSDI de manera segura y eficaz. Consulte la Información de prescripción completa de EVRYSDI.

EVRYSDI® (risdiplam) para solución oral

EVRYSDI® (risdiplam) tabletas, para uso oral Aprobación inicial en EE. UU.: 2020

| CAMBIOS IMPORTANTES RECIENTES | | | |
|--|--------|--|--|
| Dosificación y administración (2.1, 2.2, 2.4) | 2/2025 | | |
| INDICACIONES Y USO | | | |
| EVRYSDI es un modificador del empalme de la proteína | | | |

EVRYSDI es un modificador del empalme de la proteína de la neurona motor de supervivencia 2 (SMN2) indicado para el tratamiento de la atrofia muscular espinal (AME) en pacientes pediátricos y adultos. (1)

----- DOSIFICACIÓN Y ADMINISTRACIÓN -----

 Se debe administrar una vez al día, con o sin alimentos, según la información de la tabla siguiente (2.1):

| Edad y peso corporal | Dosificación diaria recomendada | Forma farmacéutica |
|--|---------------------------------------|---|
| Menos de 2 meses de edad | 0.15 mg/kg | EVRYSDI para |
| De 2 meses a menos de 2 años de edad | 0.2 mg/kg | solución oral |
| A partir de los 2 años con peso inferior a los 20 kg | 0.25 mg/kg | |
| A partir de los 2 años con peso de 20 kg o más | 5 mg | EVRYSDI para solución oral o EVRYSDI tabletas |

- Tome la tableta completa de EVRYSDI con agua o disuelta en agua potable no clorada (p. ej., agua filtrada). (2.2)
- Administre EVRYSDI para solución oral con la jeringa oral proporcionada.
 (2.2)

- EVRYSDI para solución oral debe ser constituido por un proveedor de atención médica antes de administrarlo. (2.4)
- Consulte la Información de prescripción completa para leer las instrucciones de preparación y administración importantes. (2.2, 2.4)

----- FORMAS FARMACÉUTICAS Y CONCENTRACIONES -----

- Para solución oral: 60 mg de risdiplam como polvo para constitución, que proporciona 0.75 mg/ml de solución. (3)
- Tabletas: 5 mg

----- CONTRAINDICACIONES -----

Ninguna. (4)

----- REACCIONES ADVERSAS -----

Las reacciones adversas más frecuentes en la AME de inicio tardío (incidencia mínima del 10% de los pacientes tratados con EVRYSDI y con una frecuencia mayor que la del grupo de control) fueron fiebre, diarrea y erupción cutánea. (6.1)

Las reacciones adversas más frecuentes en la AME de inicio infantil fueron similares a las observadas en los pacientes con AME de inicio tardío. Además, las reacciones adversas con una incidencia mínima del 10% fueron infecciones de las vías respiratorias superiores, infecciones de las vías respiratorias inferiores, estreñimiento, vómito y tos. (6.1)

Para informar sobre PRESUNTAS REACCIONES ADVERSAS, comuníquese con Genentech al 1-888-835-2555 o con la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA) al 1-800-FDA-1088 o en www.fda.gov/medwatch.

----- INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS ----

Evite la administración simultánea de medicamentos que sean sustratos de transportadores de extrusión de múltiples fármacos y toxinas (MATE, por sus siglas en inglés). (7.1)

----- USO EN POBLACIONES ESPECÍFICAS -----

Embarazo: a partir de datos en animales, puede causar daño al feto. (8.1)

Consulte el punto 17 para obtener INFORMACIÓN DE ASESORAMIENTO PARA EL PACIENTE y el prospecto para el paciente aprobado por la FDA.

Revisado: 2/2025

INFORMACIÓN DE PRESCRIPCIÓN COMPLETA: CONTENIDO*

- I INDICACIONES Y USO
- DOSIFICACIÓN Y ADMINISTRACIÓN
 - 2.1 Información de dosificación
 - 2.2 Instrucciones de administración importantes
 - 2.3 Dosis omitidas
 - 2.4 Preparación del polvo para solución oral por el proveedor de atención médica
- 3 FORMAS FARMACÉUTICAS Y CONCENTRACIONES
- 4 CONTRAINDICACIONES
- 6 REACCIONES ADVERSAS
 - 6.1 Experiencia en ensayos clínicos
- 7 INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS
 - 7.1 Efecto de EVRYSDI sobre los sustratos de los transportadores de proteínas de extrusión de múltiples fármacos y toxinas (MATE)
- 8 USO EN POBLACIONES ESPECÍFICAS
 - 8.1 Embarazo
 - 8.2 Lactancia
 - 8.3 Mujeres y hombres con capacidad de procrear
 - 8.4 Uso pediátrico
 - 8.5 Uso geriátrico

- 11 DESCRIPCIÓN
- 12 FARMACOLOGÍA CLÍNICA
 - 12.1 Mecanismo de acción
 - 12.2 Farmacodinámica
 - 12.3 Farmacocinética
- 13 TOXICOLOGÍA NO CLÍNICA
 - 13.1 Carcinogénesis, mutagénesis, deterioro de la fertilidad
 - 13.2 Farmacología o toxicología animal
- 14 ESTUDIOS CLÍNICOS
 - 14.1 AME de inicio infantil
 - 14.2 AME de inicio tardío
 - 14.3 AME presintomática
- 16 PRESENTACIÓN/ALMACENAMIENTO Y MANEJO
 - 16.1 EVRYSDI para solución oral
 - 16.2 EVRYSDI tabletas
- 17 INFORMACIÓN DE ASESORAMIENTO PARA EL PACIENTE
- * No se enumeran las secciones o subsecciones que se omitieron de la Información de prescripción completa.

INFORMACIÓN DE PRESCRIPCIÓN COMPLETA

1 INDICACIONES Y USO

EVRYSDI está indicado para el tratamiento de la atrofia muscular espinal (AME) en pacientes pediátricos y adultos.

2 DOSIFICACIÓN Y ADMINISTRACIÓN

2.1 Información de dosificación

EVRYSDI se administra por vía oral una vez al día, con o sin alimentos. La dosificación recomendada se determina según la edad y el peso corporal (consulte la Tabla 1). EVRYSDI tabletas está disponible para pacientes a quienes se les prescribe la dosis de 5 mg.

Tabla 1 Régimen de dosificación para pacientes adultos y pediátricos según edad y peso corporal

| Edad y peso corporal | Dosificación diaria recomendada | Forma farmacéutica |
|--|------------------------------------|---|
| Menos de 2 meses de edad | 0.15 mg/kg | EVRYSDI para solución oral |
| De 2 meses a menos de 2 años de edad | 0.2 mg/kg | |
| A partir de los 2 años con peso inferior a los 20 kg | 0.25 mg/kg | |
| A partir de los 2 años con peso de 20 kg o más | 5 mg | EVRYSDI para solución oral o EVRYSDI tabletas |

2.2 Instrucciones de administración importantes

Se recomienda que un proveedor de atención médica hable con el paciente o el cuidador sobre el modo de preparar la dosis diaria recetada antes de la administración de la primera dosis [consulte Instrucciones de uso de EVRYSDI para solución oral e Información para el paciente].

EVRYSDI se toma por vía oral una vez al día, con o sin alimentos, aproximadamente a la misma hora todos los días.

EVRYSDI para solución oral

En bebés lactantes, EVRYSDI para solución oral se puede administrar antes o después del amamantamiento. EVRYSDI no se puede mezclar con leche o fórmula láctea.

Instruya a los pacientes o cuidadores para que administren la dosis con la jeringa oral reutilizable que se proporciona.

EVRYSDI para solución oral se debe tomar inmediatamente después de que se extraiga en la jeringa oral. Si EVRYSDI no se toma dentro de un lapso de 5 minutos, se debe descartar de la jeringa oral y se debe preparar una dosis nueva.

Instruya a los pacientes a que beban agua después de tomar EVRYSDI para solución oral, para asegurarse de que el medicamento se haya tragado por completo.

Si el paciente no puede tragar y tiene una sonda nasogástrica o de gastrostomía, EVRYSDI para solución oral se puede administrar por la sonda. La sonda se debe lavar con agua después de administrar EVRYSDI para solución oral *[consulte Instrucciones de uso]*.

EVRYSDI tabletas

Tome las tabletas completas de EVRYSDI con agua. No las mastique, corte ni triture.

Las tabletas de EVRYSDI también pueden disolverse en una cucharadita (5 ml) de agua potable no clorada a temperatura (p. ej., agua filtrada). Las tabletas de EVRYSDI no deben disolverse en ningún otro líquido que no sea agua potable no clorada. No exponga la solución preparada a la luz solar. Revuelva el contenido del recipiente pequeño suavemente por hasta 3 minutos, hasta que esté totalmente mezclada (aunque pueden persistir algunas partículas). Administre la tableta disuelta inmediatamente. Para asegurarse de que no hayan quedado partículas en el recipiente pequeño, rellénelo con, al menos, una cucharada (15 ml) agua potable no clorada, revuelva y administre el contenido inmediatamente de nuevo.

EVRYSDI debe tomarse inmediatamente después de ser disuelto en agua potable no clorada. Deseche la solución preparada si no se usa dentro de los 10 minutos siguientes a la adición de agua potable no clorada.

No administre la solución preparada a través de una sonda nasogástrica o de gastrostomía. Si se requiere la administración a través de una sonda nasogástrica o de gastrostomía, debe usarse EVRYSDI para solución oral.

2.3 Dosis omitidas

Si se omite una dosis de EVRYSDI, se debe administrar EVRYSDI lo antes posible si han pasado menos de 6 horas de la dosis omitida; el cronograma de dosificación habitual se puede reanudar al día siguiente. En caso contrario, se debe saltar la administración de esa dosis, y la siguiente se debe tomar en el horario programado habitual al día siguiente.

Si una dosis no se tragó completamente o se produjo vómito después de tomar una dosis de EVRYSDI, no se debe administrar otra dosis para compensar la dosis perdida. El paciente debe esperar hasta el día siguiente para tomar la dosis siguiente en el horario programado habitual.

2.4 Preparación del polvo para solución oral por el proveedor de atención médica

El polvo de EVRYSDI debe ser constituido en una solución oral por un farmacéutico u otro proveedor de atención médica antes de dispensarlo al paciente.

Preparación de EVRYSDI para solución oral 0.75 mg/ml

El folleto "Instrucciones para la constitución" de EVRYSDI contiene instrucciones más detalladas sobre la preparación de la solución oral [consulte Instrucciones para la constitución].

Se debe tener precaución al manejar EVRYSDI en polvo para solución oral. Evite la inhalación y el contacto directo del polvo seco y la solución constituida con la piel o las mucosas. Si se produce dicho contacto, lávese bien la zona con agua y jabón; enjuáguese los ojos con agua. Use guantes desechables durante el procedimiento de preparación y limpieza.

- 1. Golpee suavemente el fondo del frasco de vidrio cerrado para aflojar el polvo.
- 2. Quite la tapa. No deseche la tapa.
- 3. Vierta con cuidado 79 ml de agua purificada en el frasco de EVRYSDI para obtener la solución oral de 0.75 mg/ml. No mezcle EVRYSDI con leche ni fórmula láctea.
- 4. Para insertar el adaptador a presión del frasco en la abertura del frasco, empújelo contra el borde del frasco. Asegúrese de que esté presionado completamente en el borde del frasco.

- 5. Vuelva a apretar la tapar el frasco con firmeza y agítelo durante 15 segundos. Espere 10 minutos. Deberá obtener una solución transparente. De no ser así, vuelva a agitar bien durante otros 15 segundos o hasta que se logre la solución transparente.
- 6. Anote la fecha de vencimiento de la solución oral constituida (que se calcula como 64 días después de la constitución) y el número de lote en la etiqueta del frasco. Despegue la parte de la etiqueta del frasco que lleva la fecha de vencimiento del polvo.
- 7. Vuelva a colocar el frasco en la caja original.
- 8. Seleccione las jeringas orales apropiadas (1 ml, 6 ml o 12 ml) según la dosificación del paciente y retire las otras jeringas orales de la caja.
- 9. Administre según las "Instrucciones de uso" y el prospecto para el paciente aprobado por la FDA. Advierta a los pacientes que lean la información importante de manejo descrita en las Instrucciones de uso.

<u>Almacenamiento</u>

Conserve la solución oral constituida de EVRYSDI en el frasco original de color ámbar para protegerla de la luz. Consérvela en refrigerador a una temperatura de entre 2 °C y 8 °C (de 36 °F a 46 °F). No la congele. Deseche cualquier porción no utilizada dentro de los 64 días después de la constitución. Conserve el frasco en posición vertical y herméticamente cerrado. Si no hay refrigeración disponible, EVRYSDI puede conservarse a una temperatura ambiente de hasta 40 °C (hasta 104 °F) por un total combinado de 5 días. EVRYSDI puede sacarse y volver a meterse en el refrigerador. El tiempo combinado total fuera de refrigeración no debe exceder de 5 días.

3 FORMAS FARMACÉUTICAS Y CONCENTRACIONES

EVRYSDI para solución oral: 60 mg en forma de polvo para constitución de color amarillo claro, amarillo pálido, amarillo, amarillo grisáceo, amarillo verdoso o verde claro. Después de la constitución, el volumen de la solución de color amarillo verdoso o amarillo es de 80 ml, lo que proporciona 60 mg/80 ml (0.75 mg/ml) de risdiplam.

EVRYSDI tabletas: 5 mg en forma de tableta de color amarillo pálido con recubrimiento de película, redonda y curvada, con las letras EVR grabadas en un lado.

4 CONTRAINDICACIONES

Ninguna.

6 REACCIONES ADVERSAS

6.1 Experiencia en ensayos clínicos

Debido a que los ensayos clínicos se llevan a cabo en condiciones muy variables, los índices de reacciones adversas observados en los ensayos clínicos de un fármaco no pueden compararse directamente con los índices de los ensayos clínicos de otro fármaco y pueden no reflejar los índices observados en la práctica.

En los ensayos clínicos que incluyeron pacientes con AME de inicio infantil, AME de inicio tardío y AME presintomática, se expuso a un total de 491 pacientes (51% mujeres, 74% caucásicos) a EVRYSDI por una duración media de 48.1 meses (rango: de 0.6 a 63.4 meses), con 231 pacientes que recibieron tratamiento durante más de 24 meses. En el momento de la primera dosis de EVRYSDI, 90 (18%) pacientes tenían 18 años o más, 119 (24%) tenían entre 12 años y menos de 18 años, 189 (39%) tenían entre 2 años y menos de 12 años, 67 (14%) tenían entre 2 meses y menos de 2 años, y 26 (5%) tenían menos de 2 meses.

Ensayo clínico con AME de inicio tardío

La seguridad de EVRYSDI para la AME de inicio tardío se fundamentó en datos de un estudio aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo (Parte 2 del Estudio 2) en pacientes con AME de Tipo 2 o 3 (n = 180) [consulte Estudios clínicos (14.2)]. La población de pacientes en la Parte 2 del Estudio 2 tenía entre 2 y 25 años al momento de la primera dosis.

Las reacciones adversas más frecuentes (reportadas en un mínimo del 10% de los pacientes tratados con EVRYSDI y con una incidencia mayor que la del grupo tratado con el placebo) en la Parte 2 del Estudio 2 fueron fiebre, diarrea y erupción cutánea. En la Tabla 2, se incluyen las reacciones adversas que se produjeron en un mínimo del 5% de los pacientes tratados con EVRYSDI y con una incidencia ≥ 5% mayor que la del grupo tratado con el placebo en la Parte 2 del Estudio 2.

Tabla 2 Reacciones adversas informadas en el ≥ 5% de los pacientes tratados con EVRYSDI y con una incidencia ≥ 5% mayor que la del grupo tratado con el placebo en la Parte 2 del Estudio 2

| Reacción adversa | EVRYSDI (N = 120) % | Placebo (N = 60) % |
|---------------------------------|---------------------------|--------------------------|
| Fiebre ¹ | 22 | 17 |
| Diarrea | 17 | 8 |
| Erupción cutánea ² | 17 | 2 |
| Úlceras aftosas y en la boca | 7 | 0 |
| Artralgia | 5 | 0 |
| Infección urinaria ³ | 5 | 0 |

¹ Incluye la pirexia y la hiperpirexia.

Ensayo clínico con AME de inicio infantil

La seguridad del tratamiento con EVRYSDI para la AME de inicio infantil se fundamenta en datos de un estudio abierto en 62 pacientes (Estudio 1) [consulte Estudios clínicos (14.1)]. La población de pacientes tenía entre 2 y 7 meses de edad al momento de la primera dosis de EVRYSDI (rango de peso: 4.1 a 10.6 kg).

Las reacciones adversas reportadas con mayor frecuencia en pacientes con AME de inicio infantil tratados con EVRYSDI en el Estudio 1 fueron similares a las observadas en los pacientes con AME de inicio tardío en el Estudio 2. Además, se reportaron las siguientes reacciones adversas en $\geq 10\%$ de los pacientes: infección de las vías respiratorias superiores (que incluye nasofaringitis, rinitis), infección de las vías respiratorias inferiores (que incluye neumonía, bronquitis), estreñimiento, vómito y tos.

Ensayo clínico con AME presintomática

La seguridad del tratamiento con EVRYSDI para la AME presintomática se fundamentó en datos de un estudio abierto, de un solo grupo, en 26 pacientes (Estudio 3) [consulte Estudios clínicos (14.3)]. La población de pacientes tenía entre 16 a 41 días al momento de la primera dosis (rango de peso: 3.1 a 5.7 kg). El perfil de seguridad de EVRYSDI en pacientes presintomáticos en el Estudio 3 es coherente con el perfil de seguridad en los pacientes con AME sintomática tratados con EVRYSDI en ensayos clínicos.

² Incluye erupción cutánea, eritema, erupción maculopapular, erupción eritematosa, exantema papular, dermatitis alérgica y foliculitis.

³ Incluye infección de las vías urinarias y cistitis.

7 INTERACCIONES FARMACOLÓGICAS

7.1 Efecto de EVRYSDI sobre los sustratos de los transportadores de proteínas de extrusión de múltiples fármacos y toxinas (MATE)

A partir de datos in vitro, EVRYSDI puede aumentar las concentraciones plasmáticas de los fármacos eliminados mediante MATE1 o MATE2-K [consulte Farmacología clínica (12.3)], como la metformina. Evite la administración simultánea de EVRYSDI con sustratos de MATE. Si no se puede evitar la administración simultánea, realice el monitoreo de toxicidades relacionadas con el fármaco y considere la reducción de la dosificación del medicamento administrado simultáneamente (a partir de lo que indique el prospecto de dicho medicamento) si es necesario.

8 USO EN POBLACIONES ESPECÍFICAS

8.1 Embarazo

Registro de exposición durante el embarazo

Mediante un registro de exposición durante el embarazo, se monitorean los resultados fetales/neonatales/de lactantes y del embarazo en mujeres expuestas a EVRYSDI durante el embarazo. Se recomienda que los médicos registren a las pacientes y se alienta a las mujeres embarazadas a que se registren llamando al 1-833-760-1098 o visitando https://www.evrysdipregnancyregistry.com.

Resumen de riesgos

No hay datos adecuados sobre el riesgo para el desarrollo asociado con la administración de EVRYSDI en mujeres embarazadas. En estudios en animales, la administración de risdiplam durante el embarazo o a lo largo del embarazo y la lactancia produjo efectos adversos en el desarrollo (mortalidad embriofetal, malformaciones, disminución del peso corporal fetal y deterioro reproductivo en las crías) en exposiciones al medicamento relevantes desde el punto de vista clínico o superiores a estas [consulte Datos].

Se desconoce el riesgo de fondo estimado de anomalías congénitas graves y de aborto espontáneo para las poblaciones indicadas. En la población general de los EE. UU., el riesgo de fondo estimado de anomalías congénitas graves es del 2% al 4% y el de abortos espontáneos en embarazos clínicamente reconocidos es del 15% al 20%. A partir de datos en animales, se debe asesorar a las mujeres embarazadas sobre el riesgo potencial para el feto.

Datos

Datos en animales

La administración oral de risdiplam (0, 1, 3 o 7.5 mg/kg/día) a ratas preñadas durante la organogénesis produjo disminución del peso corporal fetal y aumento de la incidencia de variaciones estructurales fetales en la dosis más alta analizada, que no se asoció con la toxicidad materna. El nivel sin efectos adversos observados sobre el desarrollo embriofetal (3 mg/kg/día) se asoció con la exposición plasmática materna (área bajo la curva, AUC por sus siglas en inglés) de aproximadamente 2 veces la de los seres humanos en la dosis máxima recomendada en seres humanos (Maximum Recommended Human Dose, MRHD) de 5 mg.

La administración oral de risdiplam (0, 1, 4 o 12 mg/kg/día) a conejas preñadas durante la organogénesis produjo mortalidad embriofetal, malformaciones fetales (hidrocefalia) y variaciones estructurales en la dosis más alta analizada, que se asoció con la toxicidad materna. La dosis sin efectos adversos observados en el desarrollo embriofetal (4 mg/kg/día) se asoció con la exposición plasmática materna (AUC) de aproximadamente 4 veces la de los seres humanos en la MRHD.

Cuando se administró el risdiplam (0, 0.75, 1.5 o 3 mg/kg/día) por vía oral a ratas durante la preñez y la lactancia, la gestación se prolongó en las madres, y se observó maduración sexual retardada (abertura vaginal) y deterioro de la función reproductiva (menor cantidad de cuerpos lúteos, sitios de implantación y embriones vivos) en las crías hembra en la dosis más alta. La dosis sin efectos adversos observados en el desarrollo prenatal y posnatal en ratas (1.5 mg/kg/día) se asoció con la exposición plasmática materna (AUC) similar a la de los seres humanos en la MRHD.

8.2 Lactancia

Resumen de riesgos

No hay datos sobre la presencia de risdiplam en la leche humana, los efectos en bebés lactantes ni los efectos sobre la producción de leche. El risdiplam se excretó en la leche de ratas lactantes que recibieron risdiplam por vía oral.

Se deben sopesar los beneficios de la lactancia para el desarrollo y la salud junto con la necesidad clínica de la madre de tomar EVRYSDI y cualquier efecto adverso posible sobre el bebé lactante originado por EVRYSDI o por la afección materna subyacente.

8.3 Mujeres y hombres con capacidad reproductiva

Los estudios del risdiplam en ratas jóvenes y adultas y en monos demostraron efectos adversos en los órganos reproductores, incluidas las células germinales, en animales de sexo masculino en exposiciones plasmáticas relevantes desde el punto de vista clínico [consulte Uso en poblaciones específicas (8.4) y Toxicología no clínica (13.1)].

Prueba de embarazo

Se recomienda realizar la prueba de embarazo en mujeres con capacidad reproductiva antes de iniciar la administración de EVRYSDI [consulte Uso en poblaciones específicas (8.1)].

Anticoncepción

EVRYSDI puede causar daño embriofetal cuando se administra a mujeres embarazadas [consulte Uso en poblaciones específicas (8.1)].

Pacientes de sexo femenino

Recomiende a las pacientes de sexo femenino con capacidad reproductiva que usen métodos anticonceptivos eficaces durante el tratamiento con EVRYSDI y durante al menos 1 mes después de la última administración del medicamento.

Infertilidad

Pacientes de sexo masculino

La fertilidad masculina podría verse afectada por el tratamiento con EVRYSDI [consulte Toxicología no clínica (13.1)].

Asesore a los pacientes de sexo masculino con capacidad reproductiva que reciban EVRYSDI acerca de los posibles efectos sobre la fertilidad. Los pacientes de sexo masculino pueden considerar la preservación del esperma antes del tratamiento.

8.4 Uso pediátrico

La seguridad y la eficacia de EVRYSDI se han determinado en pacientes pediátricos (de recién nacidos en adelante). El uso de EVRYSDI para la AME está respaldado por evidencia de estudios adecuados y bien controlados de EVRYSDI en pacientes con AME a partir de los 2 meses de edad. El uso de EVRYSDI para la AME en pacientes de menos de 2 meses está respaldado por datos farmacocinéticos y de seguridad de pacientes pediátricos a partir de los 16

días de edad y modelos y simulaciones farmacocinéticas para identificar el régimen de dosificación [consulte Farmacología clínica (12.3) y Estudios clínicos (14)].

Datos de toxicología en animales jóvenes

La administración oral de risdiplam (0, 0.75, 1.5, 2.5 mg/kg/día) a ratas jóvenes desde el día posnatal (PND, por sus siglas en inglés) 4 al PND 31 produjo disminución del crecimiento (peso corporal, longitud de la tibia) y maduración sexual retardada en los machos con las dosis media y alta. Las deficiencias de peso esquelético y corporal persistieron después del cese de la dosificación. Con la dosis alta se observaron cambios oftálmicos consistentes en vacuolas en el humor vítreo anterior. Después del cese de la dosificación se observaron disminuciones en los recuentos absolutos de linfocitos B en todas las dosis. En las dosis media y alta se produjeron disminuciones en el peso de los testículos y el epidídimo, que se correlacionaron con la degeneración del epitelio seminífero en los testículos; los hallazgos de histopatología fueron reversibles, pero el peso de los órganos se mantuvo igual después del cese de la dosificación. En la dosis alta se observó deterioro de la función reproductiva femenina (disminución del índice de apareamiento, del índice de fertilidad y de la tasa de concepción). No se identificó un nivel de dosis sin efectos adversos observados en el desarrollo de ratas antes del destete. La dosis más baja analizada (0.75 mg/kg/día) se asoció con exposiciones plasmáticas (AUC) inferiores a las de los seres humanos en la dosis máxima recomendada en seres humanos (MRHD) de 5 mg/día.

La administración oral de risdiplam (0, 1, 3 o 7.5 mg/kg/día) a ratas jóvenes desde el PND 22 al PND 112 produjo un aumento pronunciado de micronúcleos en la médula ósea, histopatología de los órganos reproductores masculinos (degeneración/necrosis del epitelio de los túbulos seminíferos, oligospermia/aspermia en el epidídimo, granulomas espermáticos), y efectos adversos sobre los parámetros espermáticos (disminución de la concentración y la motilidad del esperma, aumento de las anomalías de la morfología espermática) en la dosis más alta analizada. Con las dosis media y alta, se observó un aumento de los linfocitos T (totales, cooperadores y citotóxicos). Los efectos reproductivos e inmunitarios persistieron después del cese de la dosificación. La dosis sin efectos (1 mg/kg/día) para efectos adversos observados en ratas jóvenes después del destete se asoció con exposiciones plasmáticas (AUC) inferiores a la de los seres humanos en la MRHD.

8.5 Uso geriátrico

Los estudios clínicos de EVRYSDI no incluyeron a pacientes de 65 años o más para determinar si responden de manera distinta a la de los pacientes más jóvenes.

11 DESCRIPCIÓN

EVRYSDI para solución oral y EVRYSDI tabletas para uso oral contienen risdiplam, que es un modificador del empalme de ARN dirigido por la proteína de supervivencia de la neurona motora 2 (SMN2).

El nombre químico del risdiplam es 7 7-(4,7-diazaspiro[2.5]octan-7-il)-2-(2,8-dimetilimidazo[1,2-b]piridazin-6-il)pirido[1,2-a]pirimidin-4-ona. El risdiplam tiene un peso molecular de 401.46 g/mol. El risdiplam muestra solubilidad acuosa dependiente del pH; la mayor solubilidad ocurre con pH bajo y la solubilidad disminuye con el aumento del pH. El risdiplam tiene un pKa₁ de 3.78 (base) y un pKa₂ de 6.62 (base).

La fórmula molecular del risdiplam es C₂₂H₂₃N₇O, y la estructura química se muestra a continuación.

La presentación de EVRYSDI para solución oral es en polvo en un frasco de vidrio de color ámbar. Cada frasco contiene 60 mg de risdiplam. Los ingredientes inactivos de EVRYSDI son: ácido ascórbico, edetato disódico dihidrato, isomalt, manitol, polietilenglicol 6000, benzoato de sodio, saborizante de fresa, sucralosa y ácido tartárico.

El polvo se constituye con agua purificada hasta obtener 60 mg/80 ml (0.75 mg/ml) de risdiplam después de la constitución [consulte Dosificación y administración (2.4)].

Cada tableta de EVRYSDI contiene 5 mg de risdiplam. Los ingredientes inactivos de EVRYSDI tabletas son dióxido de silicio coloidal, crospovidona, manitol, celulosa microcristalina, polietilenglicol 3350, alcohol polivinílico, estearil fumarato de sodio, saborizante de fresa, talco, ácido tartárico, dióxido de titanio y óxido de hierro amarillo.

12 FARMACOLOGÍA CLÍNICA

12.1 Mecanismo de acción

El risdiplam es un modificador del empalme de la proteína de la neurona motor de supervivencia 2 (SMN2) diseñado para tratar a pacientes con atrofia muscular espinal (AME) causada por mutaciones en el cromosoma 5q que derivan en una deficiencia de proteínas de SMN. A través de ensayos in vitro y estudios en modelos de animales transgénicos de la AME, se demostró que el risdiplam aumenta la inclusión del exón 7 en transcripciones de ácido ribonucleico mensajero (ARNm) de SMN2 y la producción de la proteína de SMN de longitud completa en el cerebro.

Los datos in vitro e in vivo indican que el risdiplam puede ocasionar un empalme alternativo de genes adicionales, incluidos FOXM1 y MADD. Se considera que FOXM1 y MADD están implicados en la regulación del ciclo celular y la apoptosis, respectivamente, y se han identificado como posibles contribuyentes de los efectos adversos observados en animales.

12.2 Farmacodinámica

En ensayos clínicos para los pacientes con AME de inicio infantil y AME de inicio tardío, EVRYSDI derivó en un aumento de la proteína de SMN con un cambio mediano superior al doble desde el período inicial en un plazo de 4 semanas desde el inicio del tratamiento en todos los tipos de AME estudiados. El aumento se mantuvo a lo largo del período de tratamiento (de un mínimo de 24 meses).

Electrofisiología cardíaca

En la dosis máxima recomendada, no se observó una prolongación del intervalo QTc de importancia clínica.

12.3 Farmacocinética

Se ha caracterizado la farmacocinética de EVRYSDI en sujetos adultos sanos y en pacientes con AME.

Después de la administración de EVRYSDI como solución oral, la farmacocinética del risdiplam fue aproximadamente lineal entre 0.6 y 18 mg en un estudio de aumento de dosis única en sujetos adultos sanos, y entre 0.02 y 0.25 mg/kg una vez al día en un estudio de aumento de dosis múltiple en pacientes con AME. Después de la administración oral de risdiplam una vez al día en sujetos sanos se observó una acumulación de aproximadamente 3 veces la de las concentraciones plasmáticas máximas ($C_{máx}$) y del área bajo la curva de concentración plasmática en función del tiempo (AUC_{0-24h}). Las exposiciones al risdiplam alcanzan el estado estacionario entre 7 y 14 días después de la administración una vez al día. EVRYSDI tabletas (tomadas completas o disueltas en agua) demostró una biodisponibilidad comparable con la de EVRYSDI para solución oral en voluntarios adultos saludables bajo condiciones de ayuno y con alimentos.

Absorción

Después de la administración oral de risdiplam en condiciones de ayuno, la mediana de tiempo para alcanzar la concentración plasmática máxima ($T_{máx}$) fue de 3.26 a 4 horas. El $T_{máx}$ se demoró hasta 1 hora en la condición con alimentos, en comparación con la condición de ayuno.

Efecto de los alimentos

Los alimentos (desayuno alto en grasas y calorías) no tuvieron un efecto relevante en la exposición de risdiplam. En los estudios de eficacia clínica (Estudio 1 y Estudio 2), se administró risdiplam con el desayuno o después del amamantamiento.

Distribución

El volumen de distribución aparente en estado estacionario es de 190.4 l para un paciente de 31.3 kg.

El risdiplam se une predominantemente a la seroalbúmina, sin ningún tipo de unión a la glucoproteína alfa-1 ácida, con una fracción libre del 11%.

Eliminación

La depuración aparente (CL/F) del risdiplam es de 2.45 l/h para un paciente de 31.3 kg. La semivida de eliminación terminal del risdiplam fue de aproximadamente 50 horas en adultos sanos.

Metabolismo

El risdiplam se metaboliza principalmente por la flavina monoxigenasa 1 y 3 (FMO1 y FMO3) y además por los CYP 1A1, 2J2, 3A4 y 3A7.

El fármaco original fue el componente principal que se encontró en el plasma, que representó el 83% del material en circulación relacionado con el fármaco. El metabolito farmacológicamente inactivo M1 se identificó como el principal metabolito circulante.

Eliminación

Después de una dosis de 18 mg, aproximadamente el 53% de la dosis (14% de risdiplam inalterado) se excretó en las heces y el 28% en la orina (8% de risdiplam inalterado).

Poblaciones específicas

No hubo diferencias de importancia clínica en la farmacocinética de EVRYSDI en función de la raza o el género. No se espera que la insuficiencia renal altere las exposiciones al risdiplam.

No se ha estudiado el efecto de la edad avanzada en la farmacocinética de EVRYSDI.

Insuficiencia hepática

La farmacocinética y la seguridad del risdiplam se estudiaron en sujetos con insuficiencia hepática de leve a moderada (según se define en las clases A y B de la escala de Child-Pugh, respectivamente; n = 8 en cada caso) en comparación con sujetos con función hepática normal (n = 10). Luego de la administración de 5 mg de EVRYSDI, el AUC_{inf} y la C_{máx} del risdiplam fueron de aproximadamente el 20% y el 5% menos, respectivamente, en sujetos con insuficiencia hepática leve, y de aproximadamente el 8% y el 20% más, respectivamente, en sujetos con insuficiencia hepática moderada, en comparación con los sujetos sanos de control emparejados. La magnitud de estos cambios no se considera importante desde el punto de vista clínico. No se han estudiado la farmacocinética y la seguridad en pacientes con insuficiencia hepática grave (clase C de la escala de Child-Pugh).

Pacientes pediátricos

Se halló que el peso corporal y la edad tienen un efecto significativo sobre la farmacocinética del risdiplam. La exposición estimada (media del AUC_{0-24h}) en lactantes presintomáticos de 1 a 2 meses de edad fue de 2090 ng.h/ml en la dosis recomendada de 0.15 mg/kg una vez al día. La exposición estimada para los pacientes con AME de inicio infantil (de 2 a 7 meses al momento de la inscripción) fue de 1930 ng.h/ml en la dosis recomendada de 0.2 mg/kg una vez al día. La exposición estimada para los pacientes con AME de inicio tardío (de 2 a 25 años al momento de la inscripción) fue de 2070 ng.h/ml en la dosis recomendada (0.25 mg/kg una vez al día para pacientes con peso corporal de < 20 kg y 5 mg una vez al día para pacientes con peso corporal de \ge 20 kg).

No hay datos disponibles sobre la farmacocinética del risdiplam en pacientes de menos de 16 días de edad [consulte Uso en poblaciones específicas (8.4)].

Estudios de interacciones farmacológicas

Efecto de otros fármacos en EVRYSDI

La administración simultánea de 200 mg de itraconazol (un inhibidor potente de CYP3A) dos veces al día con una dosis oral única de 6 mg de risdiplam no tuvo un efecto relevante desde el punto de vista clínico sobre la farmacocinética del risdiplam (11% de aumento en el AUC y 9% de disminución en la $C_{máx}$).

El risdiplam es un sustrato débil de los transportadores de proteínas MDR-1 humana y de resistencia al cáncer de mama (BCRP, por sus siglas en inglés) in vitro. No se espera que los inhibidores de MDR-1 humana o de BCRP causen un aumento de importancia clínica de las concentraciones de risdiplam.

Efecto de EVRYSDI en otros fármacos

El risdiplam y su principal metabolito circulante M1 no indujeron CYP1A2, 2B6, 2C8, 2C9, 2C19 ni 3A4 in vitro. El risdiplam y M1 no inhibieron (inhibición reversible o dependiente del tiempo) ninguna de las enzimas CYP analizadas (CYP1A2, 2B6, 2C8, 2C9, 2C19, 2D6), a excepción de CYP3A in vitro.

EVRYSDI es un inhibidor débil de CYP3A. En sujetos adultos sanos, la administración de EVRYSDI una vez al día durante 2 semanas aumentó ligeramente la exposición del midazolam, un sustrato sensible de CYP3A (AUC del 11%; C_{máx} del 16%); este aumento no se considera relevante desde el punto de vista clínico. A partir del modelado farmacocinético de base fisiológica (PBPK, por sus siglas en inglés), se espera un aumento similar en niños y lactantes de tan solo 2 meses de edad.

Los estudios in vitro han demostrado que el risdiplam y su metabolito principal no son inhibidores significativos de la MDR1 humana, el polipéptido transportador de aniones orgánicos (OATP, por sus siglas en inglés) 1B1, OATP1B3, los transportadores de aniones orgánicos 1 y 3 (OAT 1 y 3) y el transportador de cationes orgánicos humanos 2 (OCT2), en concentraciones relevantes desde el punto de vista clínico. No obstante, el risdiplam y su metabolito son inhibidores in vitro de los transportadores de extrusión de múltiples fármacos y toxinas (MATE) 1 y MATE2-K [consulte Interacciones farmacológicas (7.1)].

13 TOXICOLOGÍA NO CLÍNICA

13.1 Carcinogénesis, mutagénesis, deterioro de la fertilidad

Carcinogénesis

El risdiplam no fue carcinógeno en ratones Tg.rasH2 cuando se administraron dosis orales de hasta 9 mg/kg/día durante 26 semanas.

En un estudio de carcinogénesis de 2 años en ratas, la administración oral de risdiplam (0, 0.3, 1 o 3 mg/kg/día) resultó en el aumento de incidencia de carcinomas de células escamosas en la glándula prepucial en machos, así como adenomas y carcinomas de células foliculares de tiroides combinados en hembras a la dosis más alta analizada. La dosis más alta no asociada con un aumento en los tumores (1 mg/kg/día) estuvo asociada con las exposiciones plasmáticas del fármaco (AUC) similares a las de los seres humanos en la dosis máxima recomendada en seres humanos (MRHD) de 5 mg/día.

Mutagénesis

El risdiplam fue negativo en un ensayo Ames in vitro. En un ensayo cometa y de micronúcleos de médula ósea combinado in vivo realizado en ratas, el risdiplam fue clastogénico, según lo evidencia el aumento de micronúcleos en la médula ósea, pero fue negativo en el ensayo cometa. Un aumento pronunciado de los micronúcleos de la médula ósea se observó también en estudios de toxicidad en ratas adultas y jóvenes [consulte Uso en poblaciones específicas (8.4)].

Deterioro de la fertilidad

La administración oral de risdiplam a ratas durante 4 semanas (0, 1, 3 o 9 mg/kg/día) o 26 semanas (0, 1, 3 o 7.5 mg/kg/día) produjo efectos histopatológicos en los testículos (espermatocitos degenerados, degeneración/atrofia de los túbulos seminíferos) y el epidídimo (degeneración/necrosis del epitelio ductal) con las dosis media o alta. En la dosis alta del estudio de 26 semanas, las lesiones testiculares persistieron hasta el final del período de recuperación, que en ratas corresponde a aproximadamente un ciclo de espermatogénesis. La dosis sin efectos adversos observados en el sistema reproductor de ratas macho adultas (1 mg/kg/día) se asoció con exposiciones plasmáticas del fármaco (AUC) similares a la de los seres humanos en la dosis máxima recomendada en seres humanos (MRHD) de 5 mg/día.

Los efectos adversos del risdiplam en los testículos no se pudieron evaluar por completo en monos, debido a que la mayoría de los monos analizados eran sexualmente inmaduros. Sin embargo, la administración oral de risdiplam (0, 2, 4 o 6 mg/kg/día) durante 2 semanas produjo cambios histopatológicos en los testículos (aumentos de las células multinucleadas, degeneración de las células germinales) en la dosis más alta. En la dosis sin efectos observados de toxicidad testicular en monos, las exposiciones plasmáticas fueron de aproximadamente 3 veces la de los seres humanos en la MRHD.

La administración oral de risdiplam en ratas jóvenes después del destete produjo toxicidad reproductiva masculina (degeneración/necrosis del epitelio seminífero testicular con oligospermia/aspermia asociada en el epidídimo y parámetros espermáticos anómalos). La dosis sin efectos adversos observados en el sistema reproductor en ratas macho jóvenes después del

destete se asoció con exposiciones plasmáticas de aproximadamente 4 veces la de los seres humanos en la MRHD [consulte Uso en poblaciones específicas (8.4)].

13.2 Farmacología o toxicología animal

Toxicidad retiniana

En estudios en animales se observaron anomalías funcionales y estructurales de la retina inducidas por el risdiplam. En un estudio de toxicidad de 39 semanas en monos, la administración oral de risdiplam (0, 1.5, 3 o 7.5/5 mg/kg/día; dosis alta reducida después de 4 semanas) produjo anomalías funcionales en la electrorretinografía (ERG) en todos los animales que recibieron dosis medias y altas en el primer punto de examen (Semana 20). Estos hallazgos se asociaron con degeneración retiniana, que se detectó mediante tomografía de coherencia óptica (TCO) en la Semana 22, el primer punto de examen. La degeneración retiniana, con pérdida de fotorreceptores periféricos, fue irreversible. La dosis sin efectos observados de los hallazgos retinianos (1.5 mg/kg/día) se asoció con exposiciones plasmáticas (AUC) similares a la de los seres humanos en la dosis máxima recomendada en seres humanos (MRHD) de 5 mg.

Efecto en los tejidos epiteliales

La administración oral de risdiplam a ratas y monos produjo cambios histopatológicos en el epitelio del tubo gastrointestinal (GI) [apoptosis/necrosis unicelular], la lámina propia (vacuolación), el páncreas exocrino (necrosis unicelular), la piel, la lengua y la laringe (paraqueratosis/hiperplasia/degeneración) con inflamación asociada. Los efectos en la piel y el epitelio gastrointestinal fueron reversibles. Las dosis sin efectos observados en los tejidos epiteliales en ratas y monos se asociaron con exposiciones plasmáticas (AUC) similares a la de los seres humanos en la MRHD.

14 ESTUDIOS CLÍNICOS

La eficacia de EVRYSDI para el tratamiento de los pacientes con AME de inicio infantil, inicio tardío y presintomática se evaluó en tres estudios clínicos, el Estudio 1 (NCT02913482), el Estudio 2 (NCT02908685) y el Estudio 3 (NCT03779334), respectivamente.

Los hallazgos generales de estos estudios respaldan la eficacia de EVRYSDI en pacientes pediátricos y adultos con AME, y parecen respaldar el inicio precoz del tratamiento con EVRYSDI.

14.1 AME de inicio infantil

El Estudio 1 fue un estudio abierto de 2 partes con el fin de investigar la eficacia, la seguridad, la farmacocinética y la farmacodinámica de EVRYSDI para solución oral en pacientes con AME de Tipo 1 (aparición de los síntomas entre los 28 días y los 3 meses de edad). Todos los pacientes tenían confirmación genética de deleción homocigota o heterocigosis compuesta predictiva de la pérdida de la función del gen SMN1 y dos copias del gen SMN2.

La Parte 1 del Estudio 1 se diseñó como un estudio de determinación de dosis. En la Parte 2 del Estudio 1 se evaluó la seguridad y la eficacia de EVRYSDI en una dosis de 0.20 mg/kg, la dosis recomendada que se determinó en la Parte 1 [consulte Dosificación y administración (2.4)]. Los pacientes de la Parte 1 no participaron en la Parte 2.

Se inscribió a un total de 62 pacientes con AME de Tipo 1 sintomática en la Parte 1 (n = 21) y en la Parte 2 (n = 41) de FIREFISH; de ellos, 58 pacientes recibieron la dosis recomendada [consulte Dosificación y administración (2.1)]. La mediana de edad de la aparición de los signos y síntomas clínicos fue de 1.5 meses (rango: de 0.9 a 3.0 meses). La mediana de edad al momento de la inscripción fue de 5.6 meses (rango: de 2.2 a 6.9 meses) y la mediana del tiempo entre la aparición de los síntomas y la primera dosis fue de 3.7 meses (rango: de 1.0 a 6.0 meses). De estos pacientes, el 60% era de sexo femenino, el 57% era caucásico y el 29% era

asiático. Los datos demográficos y las características iniciales de la enfermedad fueron semejantes en la Parte 1 y la Parte 2 del estudio.

La eficacia se determinó basándose en la capacidad de sentarse sin apoyo durante un mínimo de 5 segundos (según lo medido por el ítem 22 de la escala de motricidad gruesa perteneciente a las Escalas Bayley de Desarrollo Infantil, Tercera Edición [BSID-III]) y a partir de la supervivencia sin ventilación permanente. La ventilación permanente se definió como la necesidad de una traqueotomía o más de 21 días consecutivos de ventilación no invasiva (≥ 16 horas al día) o intubación, en ausencia de un evento agudo reversible.

El criterio primario de valoración fue la proporción de pacientes con la capacidad de sentarse sin apoyo durante un mínimo de 5 segundos (escala de motricidad gruesa BSID-III, ítem 22) después de 12 meses de tratamiento en la Parte 2; 29% de los pacientes (n = 12/41) alcanzaron este hito.

Otros criterios de valoración de la eficacia en pacientes tratados con EVRYSDI en el Estudio 1 (Parte 1 y Parte 2 combinadas) se muestran en la Tabla 3.

Tabla 3 Resultados clave de la eficacia en el mes 12 y en el mes 24 (Estudio 1, Parte 1 y Parte 2)

| Criterios de valoración de la eficacia | Proporción de pacientes en las Partes 1 y 2 en el mes 12 | Proporción de pacientes en las Partes 1 y 2 en el mes 24 |
|---|--|--|
| Función motora e hitos del desarrollo | $N = 58^{a}$ | |
| BSID-III, ítem 22: sentarse sin apoyo durante un mínimo de 5 segundos | 32.8% | 60.3% |
| Supervivencia y supervivencia sin eventos | N = 62 ^b | |
| Vivo sin ventilación permanente | 87.1% | 83.8% |

^a Se combinaron los resultados de todos los pacientes que recibieron la dosis recomendada de risdiplam (todos los pacientes de la Parte 2 y los de la cohorte de dosificación alta de la Parte 1; n = 58).

En el mes 24, el 40% (23/58) de los pacientes que recibieron la dosis recomendada lograron sentarse sin apoyo durante 30 segundos (BSID-III, ítem 26). Además, en el mes 24, los pacientes siguieron alcanzando más hitos del desarrollo motor]; el 28% (16/58) de los pacientes logró ponerse de pie (16% [9/58] soportando el peso y 12% [7/58] de pie con apoyo), según lo medido por la Sección 2 del Examen Neurológico Infantil de Hammersmith (HINE-2), que evalúa los hitos del desarrollo motor.

La proporción de pacientes vivos sin ventilación permanente (supervivencia sin eventos) fue del 84% para todos los pacientes en el Mes 24 (Tabla 3). De 62 pacientes, 6 lactantes fallecieron (4 en los primeros 3 meses posteriores a la inscripción en el estudio) y un paciente más se retiró del tratamiento y falleció 3.5 meses más tarde. Cuatro pacientes necesitaron ventilación permanente en el Mes 24. Estos resultados indican una desviación clínicamente significativa de la historia natural de la AME de inicio infantil sin tratar. Como se describe en la historia natural de la AME de inicio infantil sin tratar, no se esperaría que los pacientes adquirieran la capacidad de sentarse de forma independiente, y se esperaría que no más del 25% de estos pacientes sobrevivieran sin ventilación permanente después de los 14 meses de edad.

b Se combinaron los resultados de todos los pacientes que recibieron cualquier dosis de risdiplam en la Parte 1 y la Parte 2 (n = 62).

14.2 AME de inicio tardío

El Estudio 2 fue un ensayo multicéntrico de 2 partes con el fin de investigar la eficacia, la seguridad, la farmacocinética y la farmacodinámica de EVRYSDI para solución oral en pacientes diagnosticados de AME de Tipo 2 o Tipo 3. La Parte 1 del Estudio 2 fue de determinación de la dosis y exploratoria en 51 pacientes (14% ambulatorios). La Parte 2 fue aleatorizada, doble ciego y controlada con placebo, y se describe a continuación.

El criterio primario de valoración en la Parte 2 del Estudio 2 fue el cambio desde el período inicial hasta el Mes 12 en el puntaje de la Escala de Medición de la Función Motora de 32 Ítems (MFM32, por sus siglas en inglés). Un criterio de valoración secundario clave fue la proporción de pacientes con un cambio de 3 puntos o más desde el período inicial hasta el Mes 12 en el puntaje total de la MFM32. La MFM32 mide las capacidades de la función motora que se relacionan con el funcionamiento diario. El puntaje total de la MFM32 se expresa como porcentaje (rango: 0 a 100) del puntaje máximo posible, donde los puntajes más altos indican una mejor función motora. Otro criterio de valoración secundario clave fue el Módulo Revisado de Extremidades Superiores (RULM). El RULM es un instrumento que se utiliza para valorar el desempeño motor de las extremidades superiores en pacientes con AME. Evalúa las funciones motoras distales y proximales del brazo. El puntaje total se encuentra entre 0 (ninguno de los ítems se puede realizar) y 37 (todas las actividades se logran hacer sin maniobras compensatorias de ningún tipo).

En la Parte 2 del Estudio 2 se inscribieron 180 pacientes no ambulatorios con AME de Tipo 2 (71%) o de Tipo 3 (29%). Los pacientes se aleatorizaron en proporción 2:1 para recibir EVRYSDI en la dosificación recomendada [consulte Dosificación y administración (2.1)] o placebo. La aleatorización se estratificó por grupo etario (2 a 5 años, 6 a 11 años, 12 a 17 años o 18 a 25 años de edad).

La mediana de la edad de los pacientes al inicio del tratamiento fue de 9.0 años (rango: de 2 a 25), y la mediana del tiempo entre la aparición de los síntomas iniciales de la AME y el primer tratamiento fue de 102.6 meses (rango: de 1 a 275). De los 180 pacientes incluidos en el ensayo, el 51% era de sexo femenino, el 67% era caucásico y el 19% era asiático. Al inicio, el 67% de los pacientes tenía escoliosis (32% de ellos con escoliosis grave). Los pacientes tenían un puntaje medio inicial de la MFM32 de 46.1 y un puntaje de RULM de 20.1. En general, las características demográficas iniciales fueron razonablemente equilibradas entre los grupos de tratamiento (EVRYSDI y placebo), con la excepción de la escoliosis (63% en el grupo que recibió EVRYSDI frente al 73% en el grupo que recibió placebo).

El análisis primario del cambio respecto del inicio en el puntaje total de la MFM32 al Mes 12 mostró una diferencia de importancia clínica y estadística entre los pacientes tratados con EVRYSDI y los tratados con placebo. Los resultados del análisis primario y los criterios de valoración secundarios clave se muestran en la Tabla 4 y la Figura 1.

Tabla 4 Resumen de la eficacia en pacientes con AME de inicio tardío en el Mes 12 del tratamiento (Parte 2 del Estudio 2)

| Criterio de valoración | EVRYSDI (N = 120) | Placebo (N = 60) | |
|--|----------------------|---------------------|--|
| Criterio primario de valoración: | | | |
| Cambio con respecto al inicio en el puntaje total de la MFM32 al Mes 12, medias de los mínimos cuadrados (LS, por sus siglas en inglés) [intervalo de confianza (IC) del 95%] ^{1,2,3} | 1.36 (0.61, 2.11) | -0.19 (-1.22, 0.84) | |
| Diferencia con respecto al placebo, estimación (IC del 95%) ¹ | 1.55 (0.30, 2.81) | | |
| valor de p | 0.0156 | | |
| Criterios de valoración secundarios: | | | |
| Proporción de pacientes con cambio del puntaje total de la MFM32 con respecto al inicio de 3 o más en el Mes 12 (IC del 95%) ^{2,3} | 38.3% (28.9, 47.6) | 23.7% (12.0, 35.4) | |
| Cociente de probabilidades de la respuesta general (IC del 95%) | 2.35 (1.01, 5.44) | | |
| valor de p ajustado ⁴ (no ajustado) ⁵ | 0.0469 (0.0469) | | |
| Cambio con respecto al inicio en el puntaje total de RULM al Mes 12, medias de LS (IC del 95%) ^{1,6} | 1.61 (1.00, 2.22) | 0.02 (-0.83, 0.87) | |
| Diferencia con respecto al placebo, estimación (IC del 95%) | 1.59 (0.55, 2.62) | | |
| valor de p ajustado ⁴ (no ajustado) ¹ | 0.0469 (0.0028) | | |

- ^{1.} El análisis de Modelo Mixto para Medidas Repetidas (MMRM, por sus siglas en inglés) incluyó el cambio con respecto al puntaje inicial total como la variable dependiente y, como variables independientes, el puntaje inicial total, el grupo de tratamiento, el tiempo, la interacción de tratamiento por tiempo y la variable de estratificación de aleatorización del grupo etario (2 a 5 años, 6 a 11 años, 12 a 17 años o 18 a 25 años).
- ^{2.} El puntaje total de la MFM se calculó según el manual del usuario, expresado como porcentaje del puntaje máximo posible para la escala (es decir, la suma de los puntajes de los 32 ítems dividida entre 96 y multiplicada por 100).
- ^{3.} Con base en la regla de datos faltantes para la MFM32, 6 pacientes fueron excluidos del análisis (EVRYSDI n = 115; control de placebo n = 59).
- ^{4.} El valor de p ajustado se obtuvo para los criterios de valoración incluidos en el análisis jerárquico y se derivó a partir de todos los valores de p de los criterios de valoración en orden de jerarquía hasta el criterio de valoración actual
- ⁵. El análisis de regresión logística incluyó el puntaje inicial total, el tratamiento y el grupo etario como variables independientes.
- 6. Con base en la regla de datos faltantes para el RULM, 3 pacientes fueron excluidos del análisis (EVRYSDI n = 119; control de placebo n = 58).

Figura 1 Cambio de la media con respecto al inicio en el puntaje total de la MFM32 durante 12 meses (Parte 2 del Estudio 2)^{1,2}

4

8

Meses

EVRYSDI --- Placebo

12

14.3 AME presintomática

-ვ↓ 0

El Estudio 3 fue un estudio clínico abierto, de un solo grupo, multicéntrico, para investigar la eficacia, la seguridad, la farmacocinética y la farmacodinámica de EVRYSDI en lactantes de hasta 6 semanas de edad (en la primera dosis) que han recibido un diagnóstico genético de AME, pero que aún no presentan síntomas.

La eficacia en pacientes con AME presintomática se evaluó en el Mes 12 en 26 pacientes tratados con EVRYSDI en el Estudio 3: 8 pacientes tenían 2 copias del gen SMN2, 13 pacientes tenían 3 copias y 5 pacientes tenían 4 o más copias. La mediana de edad de estos pacientes en la primera dosis fue de 25 días (rango: de 16 a 41), el 62% era de sexo femenino y el 85% era caucásico. La población de eficacia primaria (N = 5) incluyó pacientes con 2 copias de SMN2 y una amplitud CMAP al inicio de \geq 1.5 mV.

El criterio primario de valoración de eficacia fue la proporción de pacientes con la capacidad de sentarse sin apoyo durante un mínimo de 5 segundos (escala de motricidad gruesa BSID-III, ítem 22) en el Mes 12. Este hito lo alcanzaron el 80% (4/5) de los pacientes de la población de eficacia primaria. Este hito también lo alcanzaron el 87.5% (7/8) de todos los pacientes con 2 copias de *SMN2* y el 96.2% (25/26) de los pacientes de la población completa tratada.

En el Mes 12, el 80.8% (21/26) de los pacientes de la población completa tratada lograron sentarse sin apoyo durante 30 segundos (BSID-III, ítem 26). De los 26 pacientes tratados con EVRYSDI, 25 pacientes tuvieron hitos de desarrollo motor medidos por HINE-2 en el Mes 12. De estos, 24 (96%) pacientes pudieron sentarse (23 pacientes pudieron oscilar/rotar y 1 logró estar sentado de forma estable); 21 (84%) pudieron ponerse de pie (13 pacientes pudieron hacerlo sin ayuda y 8 pudieron hacerlo con apoyo); y 12 (48%) pacientes pudieron caminar de forma

¹ Las barras de error denotan el intervalo de confianza del 95%.

² El puntaje total de la MFM se calculó según el manual del usuario, expresado como porcentaje del puntaje máximo posible para la escala (es decir, la suma de los 32 puntajes de los ítems dividida entre 96 y multiplicada por 100).

independiente. A siete pacientes no se les evaluó la marcha al Mes 12. Los 26 pacientes estaban vivos a los 12 meses sin ventilación permanente.

16 PRESENTACIÓN/ALMACENAMIENTO Y MANEJO

16.1 EVRYSDI para solución oral

Presentación

Cada frasco de vidrio de color ámbar de EVRYSDI para solución oral está envasado con un adaptador de frasco, dos jeringas orales reutilizables de 1 ml, dos jeringas orales reutilizables de 6 ml y una jeringa oral reutilizable de 12 ml. EVRYSDI para solución oral es un polvo de color amarillo claro, amarillo pálido, amarillo, amarillo grisáceo, amarillo verdoso o verde claro. Cada frasco contiene 60 mg de risdiplam (NDC 50242-175-07).

Almacenamiento y manejo

Conserve el polvo seco a una temperatura entre 20 °C y 25 °C (de 68 °F a 77 °F); se permiten fluctuaciones entre 15 °C y 30 °C (de 59 °F a 86 °F) [consulte la temperatura ambiente controlada de la Farmacopea de los Estados Unidos (USP, por sus siglas en inglés)]. Consérvelo en la caja original.

Conserve la solución oral constituida de EVRYSDI en el frasco original de color ámbar para protegerla de la luz. Consérvela en refrigerador a una temperatura entre 2 °C y 8 °C (de 36 °F a 46 °F) [consulte Dosificación y administración (2.4)].

16.2 EVRYSDI tabletas

Presentación

Tableta de color amarillo pálido con recubrimiento de película, redonda y curvada, con las letras EVR grabadas en un lado; disponible en frascos de polietileno de alta densidad (HDPE, por sus siglas en inglés) de 30 tabletas con tapa a prueba de niños (NDC 50242-202-01).

Almacenamiento y manejo

Consérvelo a una temperatura entre 20 °C y 25 °C (de 68 °F a 77 °F); se permiten fluctuaciones entre 15 °C y 30 °C (de 59 °F a 86 °F) [consulte la Temperatura Ambiente Controlada de la USP]. Mantenga el frasco herméticamente cerrado para proteger el contenido de la humedad.

17 INFORMACIÓN DE ASESORAMIENTO PARA EL PACIENTE

Recomiende al paciente que lea el prospecto para el paciente aprobado por la FDA (Información para el paciente e Instrucciones de uso).

Embarazo y riesgo para el feto

Informe a las mujeres embarazadas y a las mujeres con capacidad reproductiva que, según estudios en animales, EVRYSDI puede causar daño al feto [consulte Uso en poblaciones específicas (8.1)].

Analícelo con las mujeres en edad reproductiva si están embarazadas, podrían estarlo o están intentando quedar embarazadas.

Recomiende a las mujeres con potencial reproductivo que usen métodos anticonceptivos eficaces durante el tratamiento con EVRYSDI y durante al menos 1 mes después de suspender el uso de EVRYSDI.

Recomiende a las pacientes de sexo femenino que informen de inmediato al médico prescriptor si se encuentran embarazadas o planean quedar embarazadas [consulte Uso en poblaciones específicas (8.3)].

Registro de embarazo

Aliente a las pacientes a inscribirse en el Registro de embarazo de EVRYSDI si quedan embarazadas mientras toman EVRYSDI [consulte Uso en poblaciones específicas (8.1)].

Posibles efectos sobre la fertilidad masculina

Advierta a los pacientes de sexo masculino sobre la posibilidad de que la fertilidad sea vea comprometida mientras reciben tratamiento con EVRYSDI [consulte Uso en poblaciones específicas (8.3)].

Instrucciones para la preparación de la solución oral

Recuerde a los pacientes/cuidadores que deben asegurarse de que EVRYSDI esté en forma líquida cuando lo reciban de la farmacia.

Indique a los pacientes/cuidadores que tomen EVRYSDI para solución oral, con o sin alimentos o después del amamantamiento, aproximadamente a la misma hora cada día. Sin embargo, debe dar instrucciones a los cuidadores para que no mezclen EVRYSDI con leche ni fórmula láctea.

Instruya a los pacientes/cuidadores que tomen EVRYSDI para solución oral inmediatamente después de que se extraiga con la jeringa oral [consulte Dosificación y administración (2.1)].

<u>Instrucciones para EVRYSDI tabletas</u>

Indique a los pacientes/cuidadores que tomen las tabletas completas de EVRYSDI con agua. No deben masticarlas, cortarlas ni triturarlas.

De manera alternativa, las tabletas pueden disolverse en una cucharadita (5 ml) de agua potable no clorada a temperatura ambiente (p. ej., agua filtrada) y tomarse inmediatamente. Las tabletas de EVRYSDI no deben disolverse en ningún líquido que no sea agua potable no clorada. Indique a los pacientes/cuidadores que la solución debe administrarse dentro de los 10 minutos siguientes a la adición de agua potable no clorada, de otro modo, debe descartarse.

Indique a los pacientes/cuidadores que la solución de tabletas de EVRYSDI es exclusivamente para administración por vía oral. Si se requiere la administración a través de una sonda nasogástrica o de gastrostomía, debe usarse EVRYSDI para solución oral.

Indique a los pacientes/cuidadores que deben lavarse las manos antes y después de preparar o tomar EVRYSDI tabletas.

Indique a los pacientes/cuidadores que deben evitar que la solución de la tableta toque la piel o los ojos. Indique a los pacientes/cuidadores que laven el área afectada con agua y jabón si la solución de la tableta llega a la piel. Indique a los pacientes/cuidadores que se enjuaguen los ojos con agua si la solución de la tableta llega a los ojos.

Indique a los pacientes/cuidadores que utilicen una toalla de papel seca para secar el área, en caso de que la solución se derrame, y después la laven con agua y jabón. Indique a los pacientes/cuidadores que tiren la toalla de papel en la basura y se laven las manos con agua y jabón.

EVRYSDI® [risdiplam]

Distribuido por: **Genentech, Inc.** Un miembro del Grupo Roche 1 DNA Way South San Francisco, CA 94080-4990 EVRYSDI es una marca comercial registrada de Genentech, Inc. ©2025 Genentech, Inc. Todos los derechos reservados.