

FICHA TÉCNICA

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Omeprazol Zentiva 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes EFG Omeprazol Zentiva 40 mg cápsulas duras gastrorresistentes

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

20 mg: Cada cápsula contiene 20 mg de omeprazol.

40 mg: Cada cápsula contiene 40 mg de omeprazol.

Excipientes con efecto conocido:

20 mg: Sacarosa 56-64,1 mg y lactosa anhidra 3,4 mg

40 mg: Sacarosa 112-128,1 mg y lactosa anhidra 6,7 mg

Para consultar la lista completa de excipientes, ver sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Cápsula dura gastrorresistente.

Descripción del producto:

Omeprazol Zentiva 20 mg.

Cápsulas duras gastrorresistentes Nº 3 (longitud aproximada de 15,9 mm) con un cuerpo de color marrón claro y una tapa de color rojo. La cápsula contiene pellets esféricos de color blanquecino a marrón amarillento claro.

Omeprazol Zentiva 40 mg.

Cápsulas duras gastrorresistentes Nº 2 (longitud aproximada de 18,0 mm) con un cuerpo de color marrón claro y una tapa de color marrón. La cápsula contiene pellets esféricos de color blanquecino a marrón amarillento claro.

4. DATOS CLÍNICOS

4.1. Indicaciones terapéuticas

Omeprazol Zentiva cápsulas está indicado para:

Adultos

- Tratamiento de úlceras duodenales
- Prevención de la recidiva de úlceras duodenales
- Tratamiento de úlceras gástricas
- Prevención de la recidiva de úlceras gástricas
- En combinación con antibióticos apropiados, erradicación de *Helicobacter pylori* (*H. Pylori*) en úlceras pépticas
- Tratamiento de úlceras gástricas y duodenales asociadas a los AINEs
- Prevención de úlceras gástricas y duodenales asociadas a los AINEs en pacientes de riesgo
- Tratamiento de la esofagitis por reflujo
- Control a largo plazo de la enfermedad por reflujo gastroesofágico curada
- Tratamiento de la enfermedad por reflujo gastroesofágico sintomática
- Tratamiento del síndrome de Zollinger-Ellison

Uso en pediatría



Niños mayores de un año de edad y que pesen $\geq 10 \text{ kg}$:

- Tratamiento de la esofagitis por reflujo
- Tratamiento sintomático del ardor y regurgitación ácida en la enfermedad por reflujo gastroesofágico

Niños mayores de 4 años y adolescentes:

• En combinación con antibióticos para el tratamiento de la úlcera duodenal provocada por H. pylori.

4.2. Posología y forma de administración

<u>Posología</u>

Adultos

Tratamiento de úlceras duodenales

La dosis recomendada para los pacientes con úlcera duodenal activa es de 20 mg de omeprazol una vez al día. En la mayoría de los pacientes la cicatrización ocurre en dos semanas. En aquellos pacientes cuyas úlceras no hayan podido cicatrizar totalmente tras el ciclo inicial, la cicatrización se produce normalmente durante un periodo adicional de dos semanas de tratamiento. En pacientes con úlcera duodenal con mala respuesta terapéutica, se recomienda 40 mg de omeprazol una vez al día y, generalmente, se consigue la cicatrización en cuatro semanas.

Prevención de la recidiva de úlceras duodenales

Para la prevención de la recidiva de la úlcera duodenal en pacientes *H. pylori* negativo o cuando no es posible la erradicación de *H. pylori*, la dosis recomendada es de 20 mg de omeprazol una vez al día. En algunos pacientes puede ser suficiente una dosis diaria de 10 mg. En caso de fracaso del tratamiento, se puede aumentar la dosis a 40 mg.

Tratamiento de las úlceras gástricas

La dosis recomendada es de 20 mg de omeprazol una vez al día. En la mayoría de los pacientes la cicatrización tiene lugar dentro de las cuatro primeras semanas. En aquellos pacientes cuyas úlceras no hayan podido cicatrizar totalmente tras este ciclo inicial, la cicatrización tiene lugar generalmente durante un periodo adicional de cuatro semanas de tratamiento. En pacientes con úlcera gástrica con mala respuesta terapéutica, se recomienda una dosis de 40 mg de omeprazol una vez al día y generalmente se produce la cicatrización en un periodo de ocho semanas.

Prevención de la recidiva de úlceras gástricas

Para la prevención de la recidiva en pacientes con úlcera gástrica con mala respuesta terapéutica la dosis recomendada es de 20 mg de omeprazol una vez al día. En caso necesario, la dosis puede aumentarse a 40 mg de omeprazol una vez al día.

Erradicación de H. pylori en úlceras pépticas

Para la erradicación de *H. pylori* la elección de los antibióticos deberá tener en cuenta la tolerancia farmacológica de cada paciente y deberá realizarse de conformidad con los patrones de resistencia locales, regionales y nacionales y las directrices de tratamiento.

- 20 mg de omeprazol + 500 mg de claritromicina + 1.000 mg de amoxicilina, cada uno de ellos dos veces al día durante una semana, o,
- 20 mg de omeprazol + 250 mg de claritromicina (o alternativamente 500 mg) + 400 mg de metronidazol (o 500 mg o tinidazol 500 mg), cada uno de ellos dos veces al día durante una semana, o,
- 40 mg de omeprazol una vez al día con 500 mg de amoxicilina y 400 mg de metronidazol (o 500 mg o tinidazol 500 mg), ambos tres veces al día durante una semana.

Con todas las pautas, si el paciente sigue siendo H. pylori positivo, podrá repetirse el tratamiento.

Tratamiento de las úlceras gástricas y duodenales asociadas a los AINEs



La dosis recomendada para el tratamiento de las úlceras gástricas y duodenales asociadas a los AINEs es de 20 mg de omeprazol una vez al día. En la mayoría de los pacientes la cicatrización ocurre en cuatro semanas. En aquellos pacientes cuyas úlceras no hayan podido cicatrizar totalmente tras este ciclo inicial, la cicatrización tiene lugar generalmente durante un periodo adicional de cuatro semanas de tratamiento.

Prevención de las úlceras gástricas y duodenales asociadas a los AINEs en pacientes de riesgo Para la prevención de úlceras gástricas o úlceras duodenales asociadas a los AINEs en pacientes de riesgo (edad >60 años, antecedentes de úlceras gástricas y duodenales, antecedentes de hemorragia GI superior), la dosis recomendada es de 20 mg de omeprazol una vez al día.

Tratamiento de la esofagitis por reflujo

La dosis recomendada es de 20 mg de omeprazol una vez al día. En la mayoría de los pacientes la cicatrización se produce en cuatro semanas. En aquellos pacientes cuyas úlceras no hayan podido cicatrizar totalmente tras este ciclo inicial, la cicatrización tiene lugar generalmente durante un periodo adicional de cuatro semanas de tratamiento.

En pacientes con esofagitis severa, se recomienda una dosis de 40 mg de omeprazol una vez al día y generalmente se produce la cicatrización en un periodo de ocho semanas.

Control a largo plazo de la enfermedad por reflujo gastroesofágico curada

En el tratamiento a largo plazo de los pacientes con esofagitis por reflujo cicatrizada, la dosis recomendada es de 10 mg de omeprazol una vez al día. En caso necesario, la dosis puede aumentarse hasta 20-40 mg de omeprazol una vez al día.

Tratamiento de la enfermedad por reflujo gastroesofágico sintomática

La dosis recomendada es de 20 mg de omeprazol diariamente. Los pacientes pueden responder bien a la dosis de 10 mg al día, por lo que se considerará el ajuste individual de la dosis.

En caso de no conseguir un control de los síntomas tras 4 semanas de tratamiento con 20 mg diarios de omeprazol, se recomienda una nueva evaluación.

Tratamiento del síndrome de Zollinger-Ellison

En los pacientes con síndrome de Zollinger-Ellison la dosis deberá ajustarse individualmente, debiendo continuarse el tratamiento durante el tiempo que esté clínicamente indicado. La dosis inicial recomendada es de 60 mg de omeprazol al día. Todos los pacientes con lesiones severas y respuestas inadecuadas a otras terapias se han controlado eficazmente y más del 90% de los pacientes se han mantenido con dosis diarias de 20-120 mg de omeprazol. Cuando la dosis sea superior a 80 mg diarios de omeprazol, la dosis deberá dividirse y administrarse dos veces al día.

Población pediátrica

Niños mayores de un año de edad y que pesen $\geq 10 \text{ kg}$

Tratamiento de la esofagitis por reflujo.

Tratamiento sintomático del ardor y regurgitación ácida en la enfermedad por reflujo gastroesofágico.

Las recomendaciones posológicas son las siguientes:

Edad	Peso	Posología
≥ 1 año de edad	10-20 kg	10 mg una vez al día. En caso necesario, puede aumentarse la dosis a 20 mg una vez al día
≥ 2 años de edad	> 20 kg	20 mg una vez al día. En caso necesario, puede aumentarse la



	dosis a 40 mg una vez al día

Esofagitis por reflujo: La duración del tratamiento es de 4-8 semanas.

Tratamiento sintomático del ardor y regurgitación ácida en la enfermedad por reflujo gastroesofágico: La duración del tratamiento es de 2-4 semanas. Si no se ha logrado un control de los síntomas tras 2-4 semanas, debe evaluarse de nuevo al paciente.

Niños mayores de 4 años y adolescentes

Tratamiento de la úlcera duodenal provocada por H. pylori

Cuando se elija el tratamiento combinado apropiado, deben tenerse en cuenta las recomendaciones nacionales, regionales y locales oficiales sobre resistencia bacteriana, la duración del tratamiento (normalmente 7 días aunque puede ser de hasta 14 días) y el empleo adecuado de antibióticos. El tratamiento debe ser supervisado por un especialista.

Las recomendaciones posológicas son las siguientes:

Peso	Posología
15-30 kg	En combinación con dos antibióticos: 10 mg de omeprazol, amoxicilina 25 mg/kg de peso corporal y claritromicina 7,5 mg/kg de peso corporal administrados todos juntos dos veces al día durante una semana.
31-40 kg	En combinación con dos antibióticos: 20 mg de omeprazol, 750 mg de amoxicilina y claritromicina 7,5 mg/kg de peso corporal administrados todos dos veces al día durante una semana
>40 kg	En combinación con dos antibióticos: 20 mg de omeprazol, 1 g de amoxicilina y 500 mg de claritromicina administrados todos dos veces al día durante una semana.

Poblaciones especiales

Insuficiencia renal

No es necesario el ajuste de dosis en pacientes con alteración de la función renal (ver sección 5.2).

Insuficiencia hepática

En pacientes con alteración de la función hepática una dosis diaria de 10-20 mg puede ser suficiente (ver sección 5.2).

Personas de edad avanzada (>65 años de edad)

No es necesario ajustar la dosis en las personas de edad avanzada (ver sección 5.2).

Forma de administración

Se recomienda administrar Omeprazol Zentiva cápsulas por la mañana, tragándose enteras con medio vaso de agua. Las cápsulas no deben masticarse ni triturarse.

Pacientes con dificultades para tragar y niños que puedan beber o tragar alimentos semisólidos:

Los pacientes pueden abrir la cápsula e ingerir el contenido directamente con medio vaso de agua o tras mezclar el contenido en un líquido que sea ligeramente ácido, como zumo de fruta o compota de manzana, o agua sin gas. Debe advertirse a los pacientes que la suspensión deberá tomarse inmediatamente (o en el



plazo de 30 minutos) siempre agitando justo antes de beber y enjuagando el vaso con medio vaso más de agua.

Como alternativa, estos pacientes pueden succionar la cápsula y tragar los pellets con medio vaso de agua. Los pellets con recubrimiento entérico se ingerirán sin masticarse.

4.3. Contraindicaciones

Hipersensibilidad al omeprazol, a los benzimidazoles sustituidos o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1.

El omeprazol, al igual que otros inhibidores de la bomba de protones (IBP), no debe administrarse de forma concomitante con nelfinavir (ver sección 4.5).

4.4. Advertencias y precauciones especiales de empleo

En presencia de cualquier síntoma de alarma (p. ej., pérdida de peso involuntaria significativa, vómitos recurrentes, disfagia, hematemesis o melena) y ante la sospecha o presencia de úlcera gástrica, deberá descartarse la posibilidad de un proceso maligno, ya que el tratamiento puede aliviar los síntomas y retrasar el diagnóstico.

No se recomienda la co-administración de atazanavir con inhibidores de la bomba de protones (ver sección 4.5). Si se estima que la combinación de atazanavir con un inhibidor de la bomba de protones es inevitable, se recomienda llevar a cabo una estrecha monitorización clínica (ej. carga vírica) junto con un aumento de la dosis de atazanavir a 400 mg con 100 mg de ritonavir; no se debe exceder la dosis de 20 mg de omeprazol.

Como todos los medicamentos que bloquean los ácidos, el omeprazol puede disminuir la absorción de la vitamina B12 (cianocobalamina) debido a la hipo- o aclorhidria. Esto debe tenerse en cuenta en el tratamiento a largo plazo de pacientes con depósitos corporales reducidos o factores de riesgo de disminución de la absorción de vitamina B12.

Omeprazol es un inhibidor del CYP2C19. Al iniciar o finalizar el tratamiento con omeprazol, debe considerarse el potencial de interacciones con medicamentos metabolizados a través del CYP2C19. Se ha observado una interacción entre clopidogrel y omeprazol (ver sección 4.5). La relevancia clínica de esta interacción no está clara. Como precaución, debería desaconsejarse el uso concomitante de omeprazol y clopidogrel.

Hipomagnesemia

Se ha notificado hipomagnesemia severa en pacientes tratados con inhibidores de la bomba de protones (IBP), como omeprazol durante al menos tres meses y en la mayoría de los casos tratados durante un año. Se pueden presentar manifestaciones graves de hipomagnesemia como fatiga, tetania, delirio, convulsiones, mareos y arritmia ventricular que pueden aparecer de forma insidiosa y pasar desapercibidos. En los pacientes más afectados, la hipomagnesemia mejoró tras el reemplazo del magnesio y la suspensión del tratamiento con el IBP.

Para pacientes que se espera que tengan un tratamiento prolongado o que toman IBP con digoxina o medicamentos que puedan producir hipomagnesemia (por ejemplo los diuréticos), los profesionales sanitarios deben considerar valorar la determinación de los niveles de magnesio antes de comenzar el tratamiento con IBP y periódicamente durante el tratamiento.

Los inhibidores de la bomba de protones, sobre todo si se usan en dosis altas y durante largos períodos de tiempo (> 1 año), pueden aumentar ligeramente el riesgo de fractura de cadera, muñeca y columna vertebral, sobre todo en personas de edad avanzada o en presencia de otros factores reconocidos de riesgo. Los estudios observacionales sugieren que los inhibidores de la bomba de protones pueden aumentar el



riesgo general de fracturas entre un 10-40%. Parte de este aumento podría ser debido a otros factores de riesgo. Los pacientes con riesgo de osteoporosis deben recibir tratamiento según las guías clínicas en vigor y deben tener una ingesta adecuada de vitamina D y calcio.

Interferencia con pruebas de laboratorio

Un incremento en el nivel de la Cromogranina A (CgA) puede interferir con las pruebas para detectar tumores neuroendocrinos. Para evitar esta interferencia, el tratamiento con omeprazol se debe suspender al menos 5 días antes de las mediciones de la CgA (ver sección 5.1). Si los niveles de CgA y gastrina no vuelven al intervalo de referencia después de la medición inicial, se deben repetir las mediciones 14 días después de la suspensión del tratamiento con el inhibidor de la bomba de protones.

Algunos niños con enfermedades crónicas pueden necesitar tratamiento a largo plazo, aunque éste no se recomienda.

El tratamiento con inhibidores de la bomba de protones puede llevar a un ligero aumento del riesgo de infecciones gastrointestinales, como las producidas por *Salmonella* y *Campylobacter* (ver sección 5.1).

Como en todos los tratamientos a largo plazo, especialmente cuando se sobrepasa un periodo de tratamiento de 1 año, se debe mantener a los pacientes bajo vigilancia periódica.

Lupus eritematoso cutáneo subagudo (LECS)

Los inhibidores de la bomba de protones se asocian a casos muy infrecuentes de LECS. Si se producen lesiones, especialmente en zonas de la piel expuestas al sol, acompañadas de artralgia, el paciente debe solicitar asistencia médica rápidamente y el profesional sanitario debe considerar la interrupción del tratamiento con Omeprazol Zentiva. El LECS después del tratamiento con un inhibidor de la bomba de protones puede aumentar el riesgo de LECS con otros inhibidores de la bomba de protones.

Omeprazol Zentiva contiene sacarosa y lactosa anhidra. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la galactosa o fructosa, con insuficiencia de lactasa de Lapp, mala-absorción de glucosa-galactosa, o insuficiencia de sacarasa-isomaltasa, no deben tomar este medicamento.

4.5. Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Efectos del omeprazol sobre la farmacocinética de otros principios activos

Principios activos con absorción dependiente del pH

La disminución de la acidez intragástrica durante el tratamiento con omeprazol puede aumentar o disminuir la absorción de principios activos con una absorción dependiente del pH gástrico.

Nelfinavir, Atazanavir

Las concentraciones plasmáticas de nelfinavir y atazanavir disminuyen cuando se administran conjuntamente con omeprazol.

La administración concomitante de omeprazol con nelfinavir está contraindicada (ver sección 4.3). La administración concomitante de omeprazol (40 mg una vez al día) redujo la exposición media a nelfinavir alrededor de un 40% y la exposición media del metabolito farmacológicamente activo M8, disminuyó alrededor de un 75-90%. La interacción puede causar también la inhibición del CYP2C19.

No se recomienda la administración concomitante de omeprazol y atazanavir (ver sección 4.4). La administración concomitante de omeprazol (40 mg una vez al día) y atazanavir 300 mg/ritonavir 100 mg a voluntarios sanos redujo en un 75% la exposición a atazanavir. El aumento de la dosis de atazanavir a 400 mg no compensó el efecto del omeprazol en la exposición a atazanavir. La administración conjunta de omeprazol (20 mg una vez al día) y atazanavir 400 mg/ritonavir 100 mg a voluntarios sanos redujo en



aproximadamente un 30% la exposición a atazanavir en comparación con atazanavir 300 mg/ritonavir 100 mg una vez al día.

Digoxina

El tratamiento concomitante de omeprazol (20 mg al día) y digoxina en sujetos sanos aumentó la biodisponibilidad de la digoxina en un 10%. Rara vez se ha comunicado toxicidad por digoxina. No obstante, se recomienda precaución cuando se administre omeprazol en dosis altas a pacientes de edad avanzada. En estos casos debe reforzarse la monitorización del tratamiento con digoxina.

Clopidogrel

Los resultados de estudios en sujetos sanos han mostrado una interacción farmacocinética (FC) / farmacodinámica (FD) entre clopidogrel (300 mg de dosis de carga/75 mg de dosis de mantenimiento diaria) y omeprazol (80 mg diarios por vía oral) dando lugar a una exposición disminuida al metabolito activo de clopidogrel en un promedio del 46% y una inhibición máxima reducida de la agregación plaquetaria (inducida por ADP) en un promedio del 16%. Se han notificado datos inconsistentes procedentes de estudios observacionales y estudios clínicos sobre las implicaciones clínicas de una interacción FC/FD de omeprazol en términos de acontecimientos cardiovasculares importantes. Como precaución, debe desaconsejarse el uso concomitante de omeprazol y clopidogrel (ver sección 4.4).

Otros principios activos

La absorción de posaconazol, erlotinib, ketoconazol e itraconazol se reduce de forma significativa, por lo que pueden perder eficacia clínica. Se recomienda evitar la administración concomitante con posaconazol y erlotinib.

Principios activos metabolizados por el CYP2C19

El omeprazol es un inhibidor moderado del CYP2C19, su principal enzima metabolizadora. Por lo tanto, puede disminuir el metabolismo de principios activos concomitantes también metabolizados por el CYP2C19 y aumentar la exposición sistémica a esas sustancias. Algunos ejemplos de este tipo de fármacos son la D-warfarina y otros antagonistas de la vitamina K, el cilostazol, el diazepam y la fenitoína.

Cilostazol

El omeprazol, administrado en dosis de 40 mg a sujetos sanos en un estudio de grupos cruzados, aumentó la Cmax y el AUC de cilostazol en un 18% y un 26%, respectivamente, y las de uno de sus metabolitos activos en un 29% y un 69%, respectivamente.

Fenitoína

Se recomienda monitorizar la concentración plasmática de fenitoína durante las dos primeras semanas después de iniciar el tratamiento con omeprazol y, si se realiza un ajuste de la dosis de fenitoína, debe realizarse una monitorización y un nuevo ajuste de la dosis al finalizar el tratamiento con omeprazol.

Mecanismo desconocido

Saguinavir

La administración concomitante de omeprazol y saquinavir/ritonavir aumentó la concentración plasmática de saquinavir en casi un 70%, asociado con una buena tolerancia en los pacientes infectados por el VIH.

Tacrolimus

Se ha notificado que la administración concomitante de omeprazol puede aumentar la concentración sérica de tacrolimus. Se debe reforzar la monitorización de las concentraciones de tacrolimus así como de la función renal (aclaramiento de creatinina) y ajustar la dosis de tacrolimus en caso necesario.

Metotrexato

Se ha notificado el aumento de los niveles de metotrexato en algunos pacientes cuando se administra junto con inhibidores de la bomba de protones. En la administración de altas dosis de metotrexato puede tener que considerarse la retirada temporal de omeprazol.



Efectos de otros principios activos sobre la farmacocinética del omeprazol

Inhibidores del CYP2C19 y/o el CYP3A4

Puesto que el omeprazol es metabolizado por el CYP2C19 y el CYP3A4, los medicamentos que inhiben el CYP2C19 o el CYP3A4 (como la claritromicina y el voriconazol) pueden conducir a un aumento de las concentraciones séricas de omeprazol al disminuir la tasa de su metabolismo. El tratamiento concomitante con voriconazol ha tenido como resultado un aumento de la exposición a omeprazol de más del doble. Como las dosis altas de omeprazol se toleran bien, generalmente no es necesario un ajuste de dosis. Sin embargo, en pacientes con insuficiencia hepática grave y si está indicado un tratamiento de larga duración, debe considerarse un ajuste de la dosis.

Inductores del CYP2C19 y/o el CYP3A4

Los principios activos conocidos por inducir el CYP2C19 o el CYP3A4, o ambos (como la rifampicina y la hierba de San Juan) pueden disminuir las concentraciones séricas de omeprazol al aumentar el metabolismo de omeprazol.

4.6. Fertilidad, embarazo y lactancia

Embarazo

Los resultados de tres estudios epidemiológicos prospectivos (que incluyeron el desenlace del embarazo de más de 1.000 mujeres expuestas) no muestran reacciones adversas del omeprazol sobre el embarazo ni la salud del feto o del recién nacido. Se puede utilizar omeprazol durante el embarazo.

Lactancia

El omeprazol se excreta en la leche materna, pero no es probable que afecte al niño cuando se utilizan dosis terapéuticas.

Fertilidad

Los estudios de animales con la mezcla racémica de omeprazol, administrada por vía oral, no muestran efectos con respecto a la fertilidad.

4.7. Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

No es probable que Omeprazol Zentiva afecte a la capacidad para conducir o utilizar máquinas. Pueden aparecer reacciones adversas medicamentosas tales como mareo y alteraciones visuales (ver sección 4.8). Si ocurren, los pacientes no deben conducir o utilizar máquinas.

4.8. Reacciones adversas

Resumen del perfil de seguridad

Las reacciones adversas más frecuentes (1-10% de los pacientes) son cefalea, dolor abdominal, estreñimiento, diarrea, flatulencia y náuseas/vómitos.

Tabla de reacciones adversas

Se han identificado o sospechado las siguientes reacciones adversas en el programa de ensayos clínicos de omeprazol y después de su comercialización. Ninguna estuvo relacionada con la dosis. Las reacciones adversas citadas a continuación se clasifican de acuerdo a la frecuencia y grupo sistémico. Las categorías de frecuencia se definen de acuerdo al siguiente criterio: Muy frecuentes ($\geq 1/10$), Frecuentes ($\geq 1/100$) a <1/10), Poco frecuentes ($\geq 1/1.000$) a <1/10), Raras ($\geq 1/10.000$), Muy raras (<1/10.000) Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

Grupo sistémico/

Reacciones adversas



frecuencia		
Trastornos de la sangre	v del sistema linfático	
Raras	Leucopenia, trombocitopenia	
Muy raras	Agranulocitosis, pancitopenia	
Trastornos del sistema i		
Raras	Reacciones de hipersensibilidad, p. ej. fiebre, angioedema y reacción/shock	
Karas	anafiláctico	
Trastornos del metaboli		
Raras	Hiponatremia Hiponatremia	
Frecuencia no conocida	Hipomagnesemia; hipomagnesemia severa que puede resultar en	
r recuencia no consenaa	hipocalcemia. Hipomagnesemia, que puede también estar asociada con hipopotasemia.	
Trastornos psiquiátricos	A A	
Poco frecuentes	Insomnio	
Raras	Agitación, confusión, depresión	
Muy raras	Agresividad, alucinaciones	
Trastornos del sistema r	<u>, C</u>	
Frecuentes	Cefalea	
Poco frecuentes	Mareos, parestesia, somnolencia	
Raras	Alteración del gusto	
Trastornos oculares		
Raras	Visión borrosa	
Trastornos del oído y de		
Poco frecuentes	Vértigo	
Trastornos respiratorios	s, torácicos y mediastínicos	
Raras	Broncoespasmo	
Trastornos gastrointesti	1 *	
Frecuentes	Dolor abdominal, estreñimiento, diarrea, flatulencia, náuseas/vómitos, pólipos	
	de las glándulas fúndicas (benignos)	
Raras	Sequedad de boca, estomatitis, candidiasis gastrointestinal, colitis	
	microscópica.	
Trastornos hepatobiliar	es	
Poco frecuentes	Aumento de las enzimas hepáticas	
Raras	Hepatitis con o sin ictericia	
Muy raras	Insuficiencia hepática, encefalopatía en pacientes con enfermedad hepática	
	preexistente	
Trastornos de la piel y d		
Poco frecuentes	Dermatitis, prurito, rash, urticaria	
Raras Muy raras	Alopecia, fotosensibilidad Eritema multiforme, síndrome de Stevens-Johnson, necrólisis epidérmica	
•	tóxica (NET)	
Frecuencia no conocida	Lupus eritematoso cutáneo subagudo (ver sección 4.4)	
	ueléticos y del tejido conjuntivo	
Poco frecuentes	Fractura de cadera, muñeca o columna vertebral (ver sección 4.4)	
Raras	Artralgias, mialgias	
Muy raras	Debilidad muscular	
Trastornos renales y uri		
Raras	Nefritis intersticial	
	reproductor y de la mama	
Muy raras	Ginecomastia	
Trastornos generales y a	alteraciones en el lugar de administración	



Poco frecuentes	Malestar general, edema periférico
Raras	Aumento de la sudoración

Población pediátrica

Se ha evaluado la seguridad del omeprazol en un total de 310 niños de edades comprendidas entre 0 y 16 años con enfermedades relacionadas con la acidez. Existen datos limitados sobre la seguridad a largo plazo procedentes de 46 niños que recibieron tratamiento de mantenimiento con omeprazol durante un estudio clínico para esofagitis erosiva severa durante un periodo de hasta 749 días. El perfil de reacciones adversas en general fue el mismo que para los adultos tanto en el tratamiento a corto como a largo plazo. No existen datos a largo plazo sobre los efectos del tratamiento con omeprazol en la pubertad y el crecimiento.

Notificación de sospechas de reacciones adversas:

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: https://www.notificaram.es

Población pediátrica

4.9. Sobredosis

La información disponible sobre los efectos de la sobredosis con omeprazol en humanos es limitada. En la bibliografía se han descrito dosis de hasta 560 mg y se han recibido ocasionalmente notificaciones de dosis orales únicas de hasta 2.400 mg de omeprazol (120 veces la dosis clínica habitualmente recomendada). Se han notificado náuseas, vómitos, mareo, dolor abdominal, diarrea y cefaleas. Se han descrito también casos aislados de apatía, depresión y confusión.

Los síntomas descritos han sido transitorios, y no se han notificado desenlaces graves. La tasa de eliminación no se modificó (cinética de primer orden) con dosis elevadas. El tratamiento, en caso de ser preciso, es sintomático.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1. Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: Fármacos para alteraciones relacionadas con la acidez, inhibidores de la bomba de protones.

Código ATC: A02BC01.

Mecanismo de acción

El omeprazol, una mezcla racémica de dos enantiómeros, reduce la secreción de ácido gástrico a través de un mecanismo de acción altamente selectivo. Es un inhibidor específico de la bomba de protones en la célula parietal. Actúa rápidamente y produce un control mediante la inhibición reversible de la secreción ácida del estómago, con sólo una dosis diaria.

El omeprazol es una base débil, que se concentra y se convierte en la forma activa en el medio extremadamente ácido de los canalículos intracelulares de la célula parietal, inhibiendo en ellos a la enzima H+ K+-ATPasa, la bomba de protones. Este efecto, en el paso final del proceso de formación del ácido gástrico, es dosis-dependiente y proporciona una inhibición altamente eficaz tanto de la secreción ácida basal como de la secreción ácida estimulada, independientemente del estímulo.

Efectos farmacodinámicos



Todos los efectos farmacodinámicos observados pueden explicarse por el efecto del omeprazol sobre la secreción ácida.

Efecto sobre la secreción ácida gástrica



La dosificación oral con omeprazol una vez al día produce una rápida y efectiva inhibición de la secreción ácida gástrica diurna y nocturna, consiguiéndose un efecto máximo a los 4 días de tratamiento. En pacientes con úlcera duodenal se mantiene a partir de este momento un descenso medio de la acidez intragástrica de al menos un 80% en 24 horas con 20 mg de omeprazol, con una reducción media de la excreción ácida máxima tras la estimulación con pentagastrina de alrededor del 70% a las 24 horas de la administración.

La dosificación oral con 20 mg de omeprazol mantiene un pH intragástrico ≥3 durante un tiempo medio de 17 horas en un periodo de 24 horas en pacientes con úlcera duodenal.

Como consecuencia de la reducción de la secreción ácida y de la acidez intragástrica, el omeprazol reduce/normaliza, de forma dosis-dependiente, la exposición ácida del esófago en pacientes con enfermedad por reflujo gastroesofágico. La inhibición de la secreción ácida está relacionada con el valor del área bajo la curva (AUC) concentración plasmática-tiempo de omeprazol, pero no con la concentración plasmática real a un tiempo dado.

Durante el tratamiento con omeprazol no se ha observado taquifilaxia.

Efecto sobre H. pylori

H. pylori está asociado a las úlceras pépticas, incluyendo la úlcera duodenal y gástrica. H. pylori es un factor importante para el desarrollo de gastritis. H. pylori junto con la acidez gástrica son los factores principales para el desarrollo de úlceras pépticas. H. pylori es un importante factor en el desarrollo de gastritis atrófica, que se asocia a un aumento del riesgo de padecer carcinoma gástrico.

La erradicación de *H. pylori* con omeprazol y antibióticos va asociada a tasas elevadas de cicatrización y una remisión prolongada de las úlceras pépticas.

Se han realizado pruebas con las terapias duales y se ha visto que son menos efectivas que las terapias triples. Sin embargo, se podrían tener en consideración en aquellos casos en los que una hipersensibilidad conocida imposibilite el uso de una terapia triple.

Otros efectos relacionados con la inhibición ácida

Durante el tratamiento a largo plazo, se ha registrado un leve aumento de la frecuencia de quistes glandulares gástricos. Dichos cambios son una consecuencia fisiológica de la inhibición pronunciada de la secreción ácida, siendo de carácter benigno y parece que es reversible.

La disminución de la acidez gástrica por cualquier medio, incluido los inhibidores de la bomba de protones, aumenta el número de bacterias normalmente presentes en el tracto gastrointestinal. El tratamiento con fármacos reductores de la acidez puede conducir a un riesgo ligeramente mayor de infecciones gastrointestinales como *Salmonella* y *Campylobacter*.

Durante el tratamiento con medicamentos antisecretores, la gastrina sérica aumenta en respuesta a la menor secreción ácida. La CgA también aumenta debido a la menor acidez gástrica. El aumento de las concentraciones de CgA puede interferir en las exploraciones de los tumores neuroendocrinos. Las evidencias publicadas hasta la fecha sugieren que el tratamiento con inhibidores de la bomba de protones se debe interrumpir entre 5 días y 2 semanas antes de las mediciones de CgA. Esto permite que las concentraciones de CgA, que pudieran resultar erróneamente elevadas después del tratamiento con IBP, vuelvan a su intervalo de referencia.

Se ha observado un aumento del número de células ECL relacionado posiblemente con el aumento de los niveles de gastrina sérica, en algunos pacientes (niños y adultos) durante un tratamiento prolongado con omeprazol. Los hallazgos no se han considerado clínicamente significativos.

Población pediátrica

En un estudio no controlado en niños (1 a 16 años de edad) con esofagitis por reflujo severa, dosis de 0,7 a 1,4 mg/kg de omeprazol mejoraron el nivel de esofagitis en el 90% de los casos y redujeron



significativamente los síntomas del reflujo. En un estudio ciego simple, se trataron niños de entre 0 y 24 meses con enfermedad por reflujo gastroesofágico (ERGE) clínicamente diagnosticada, con 0,5, 1,0 ó 1,5 mg de omeprazol/kg. La frecuencia de los episodios de vómitos/regurgitación disminuyó en un 50% tras 8 semanas de tratamiento, independientemente de la dosis.

Erradicación del H. pylori en niños

Un estudio clínico aleatorizado, doble ciego (Estudio Héliot) concluyó que el omeprazol en combinación con dos antibióticos (amoxicilina y claritromicina) fue seguro y eficaz para el tratamiento de la infección por *H. pylori* en niños de 4 años o mayores con gastritis: Grado de erradicación del *H. pylori*: 74,2% (23/31 pacientes) con omeprazol + amoxicilina + claritromicina frente a 9,4% (3/32 pacientes) con amoxicilina + claritromicina. Sin embargo, no hubo evidencia de un beneficio clínico con respecto a los síntomas dispépticos. Este estudio no contiene información sobre niños menores de 4 años de edad.

5.2. Propiedades farmacocinéticas

Absorción

El omeprazol y el omeprazol magnésico son lábiles en presencia de ácido y, por tanto, se administran por vía oral en forma de gránulos con recubrimiento entérico en cápsulas o comprimidos. La absorción del omeprazol es rápida y la concentración plasmática máxima se alcanza aproximadamente de 1 a 2 horas después de la dosis. La absorción del omeprazol tiene lugar en el intestino delgado completándose, usualmente, a las 3-6 horas. La ingestión concomitante de comida no influye en la biodisponibilidad. La disponibilidad sistémica (biodisponibilidad) del omeprazol tras una dosis oral única de omeprazol es, aproximadamente, del 40%. Después de la administración repetida una vez al día, la biodisponibilidad aumenta hasta cerca del 60%.

Distribución

El volumen de distribución aparente en sujetos sanos es, aproximadamente, 0,3 l/kg de peso corporal. La unión del omeprazol a las proteínas plasmáticas es del 97%.

Biotransformación

El omeprazol es metabolizado completamente por el sistema citocromo P450 (CYP). La mayor parte de su metabolismo depende de CYP2C19 expresado polimórficamente, responsable de la formación de hidroxiomeprazol, el principal metabolito en plasma. El resto depende de otra isoforma específica, CYP3A4, responsable de la formación de la sulfona de omeprazol. Como consecuencia de la gran afinidad del omeprazol por CYP2C19, existe la posibilidad de inhibición competitiva y de interacciones metabólicas fármaco-fármaco con otros sustratos para el CYP2C19. Sin embargo, dada la escasa afinidad por CYP3A4, el omeprazol no tiene potencial para inhibir el metabolismo de otros sustratos del CYP3A4. Además, el omeprazol carece de efecto inhibidor sobre las principales enzimas CYP.

Aproximadamente el 3% de la población de raza blanca y el 15-20% de las poblaciones asiáticas carecen de una enzima CYP2C19 funcional, por lo que se les denomina metabolizadores lentos. Es probable que en estas personas el metabolismo del omeprazol esté catalizado principalmente por CYP3A4. Tras la administración repetida una vez al día de 20 mg de omeprazol, el AUC media fue de 5 a 10 veces mayor en los metabolizadores lentos que en los sujetos que tenían una enzima CYP2C19 funcional (metabolizadores rápidos). Las concentraciones plasmáticas máximas medias también fueron entre 3 y 5 veces superiores. Estos datos no tienen implicaciones para la posología del omeprazol.

Eliminación

La vida media de eliminación en plasma del omeprazol es habitualmente inferior a una hora tras la administración de dosis únicas y repetidas una vez al día. El omeprazol se elimina completamente del plasma entre dosis, sin tendencia a la acumulación durante la administración una vez al día. Casi el 80% de una dosis oral de omeprazol se excreta como metabolitos en la orina y el resto en las heces, procedentes principalmente de la secreción biliar.

Linealidad/No linealidad



El AUC del omeprazol aumenta con la administración repetida. Este aumento es dosis-dependiente y da lugar a una relación dosis-AUC no lineal tras la administración repetida. Esta dependencia del tiempo y la dosis se debe a una disminución del metabolismo de primer paso y al aclaración sistémico causado probablemente por una inhibición de la enzima CYP2C19 por el omeprazol y/o sus metabolitos (p. ej. la sulfona).

No se han encontrado metabolitos con efecto sobre la secreción gástrica de ácido.

Poblaciones especiales

Insuficiencia hepática

El metabolismo del omeprazol está afectado en los pacientes con disfunción hepática, por lo que el AUC es mayor. No se ha encontrado ninguna tendencia a la acumulación del omeprazol con la administración una vez al día.

Insuficiencia renal

La farmacocinética del omeprazol, incluidas la biodisponibilidad sistémica y la eliminación, no se modifican en pacientes con una función renal reducida.

Personas de edad avanzada

El metabolismo del omeprazol está algo reducido en las personas de edad avanzada (75-79 años de edad).

Población pediátrica

Durante el tratamiento con las dosis recomendadas en niños desde 1 año de edad, se obtuvieron concentraciones plasmáticas similares a las de los adultos. En niños menores de 6 meses, el aclaramiento del omeprazol es bajo debido a la poca capacidad para metabolizar el omeprazol.

5.3. Datos preclínicos sobre seguridad

En estudios realizados en ratas tratadas con omeprazol a lo largo de su ciclo de vida se ha observado hiperplasia y carcinoides de células gástricas tipo enterocromafín. Estos cambios son el resultado de una hipergastrinemia prolongada secundaria a la inhibición ácida. Se han hallado resultados similares tras el tratamiento con antagonistas de receptores H2, inhibidores de la bomba de protones y tras fundectomía parcial. En consecuencia, estos cambios no son un efecto directo de ningún principio activo individual.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1. Lista de excipientes

Pellets:

- Esferas de azúcar (contienen sacarosa y almidón de maíz).
- Lactosa anhidra.
- Hipromelosa 2910/6.
- Hidroxipropilcelulosa.
- Laurilsulfato sódico.
- Fosfato de disodio dodecahidratado.
- Dispersión al 30% de copolímero de ácido metacrílico y acrilato de etilo (1:1).
- Macrogol 6000.
- Talco

Cápsulas duras de gelatina vacías contienen:

Cuerpo:



- Óxido de hierro negro (E 172).
- Óxido de hierro rojo (E 172).
- Óxido de hierro amarillo (E 172).
- Dióxido de titanio (E 171).
- Gelatina

Tapa:

- Índigo carmín (solo en Omeprazol Zentiva 40 mg).
- Óxido de hierro rojo (E 172).
- Óxido de hierro amarillo (E 172).
- Dióxido de titanio (E 171).

Gelatina

6.2. Incompatibilidades

No procede.

6.3. Periodo de validez

2 años

Tras la primera apertura del frasco, el producto debe ser conservado durante un máximo de 3 meses a 25 °C.

6.4. Precauciones especiales de conservación

Conservar por debajo de 25°C. Conservar en el envase original para proteger de la humedad. Para ver las condiciones de conservación del frasco tras la primera apertura del medicamento ver sección 6.3

6.5. Naturaleza y contenido del envase

Frascos de vidrio marrón (tamaños de 20, 40, 70 y 100 ml) con un cierre en tornillo blanco de HDPE con desecante o frasco HDPE blanco (tamaños de 15, 30 y 50 ml) con un cierre de rosca blanco de plástico con desecante y con el cierre de seguridad para niños y con el anillo de seguridad salvaguardante de la integridad del envase original o frasco HDPE blanco (tamaños de 15, 30 y 60 ml) con un cierre de rosca blanco de plástico con desecante y con un anillo de seguridad salvaguardante de la integridad del envase original o blíster de oPA/Al/HDPE+PE + desecante+HDPE-Al o blíster de oPA/Al/PVC-Al, en caja de cartón plegable.

Omeprazol Zentiva 20 mg

Frasco de vidrio marrón:

7, 14, 15, 28, 30 cápsulas en frasco de 20 ml

28, 30, 50 cápsulas en frasco de 40 ml

60, 90, 100 cápsulas en frasco de 70 ml

Frasco HDPE con cierre de seguridad para niños:

7, 14, 15 cápsulas en frasco de 15 ml

28, 30 cápsulas en frasco de 30 ml

50, 60, 100 cápsulas en frasco de 50 ml

Frasco HDPE:

7, 14, 15 cápsulas en frasco de 15 ml

28, 30 cápsulas en frasco de 30 ml

50, 60, 100 cápsulas en frasco de 60 ml



Blíster de oPA/Al/HDPE+PE + desecante+HDPE-Al y blíster de oPA/Al/PVC-Al:

7 (1 blíster con 7 cápsulas), 14 cápsulas (1 blíster con 14 cápsulas, 2 blísteres con 7 cápsulas cada uno), 28 cápsulas (4 blísteres con 7 cápsulas cada uno), 56 cápsulas (4 blísteres con 14 cápsulas cada uno), 56 cápsulas (4 blísteres con 14 cápsulas cada uno).

Omeprazol Zentiva 40 mg

Frasco de vidrio marrón:

7. 14. 15 cápsulas en frasco de 20 ml

28, 30 cápsulas en frasco de 40 ml

50, 60, 90 cápsulas en frasco de 70 ml

90, 100 cápsulas en frasco de 100 ml

Frasco HDPE con cierre de seguridad para niños:

7, 14, 15 cápsulas en frasco de 15 ml

28, 30, 60 (2x30) cápsulas en frasco de 30 ml

50, 100 (2x50) cápsulas en frasco de 50 ml

Frasco HDPE:

7, 14, 15 cápsulas en frasco de 15 ml

28, 30, 60 (2x30) cápsulas en frasco de 30 ml

50, 100 (2x50) cápsulas en frasco de 60 ml

Blíster de oPA/Al/HDPE+PE + desecante+HDPE-Al y blíster de oPA/Al/PVC-Al:

7 (1 blíster con 7 cápsulas), 14 cápsulas (1 blíster con 14 cápsulas, 2 blísteres con 7 cápsulas cada uno), 28 cápsulas (2 blísteres con 14 cápsulas cada uno, 4 blísteres con 7 cápsulas cada uno), 56 cápsulas (4 blísteres con 14 cápsulas cada uno, 8 blísteres con 7 cápsulas cada uno).

Puede que no todos los tamaños de envases estén comercializados.

6.6. Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones

La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él se realizará de acuerdo con la normativa local.

Para el frasco con cierre de seguridad para niños:

Abrir la botella apretando el tapón de seguridad para niños y girándolo en el sentido inverso a las agujas del reloj.

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Zentiva, k.s. U Kabelovny 130 102 37 Praga 10 República Checa

8. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Omeprazol Zentiva 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes EFG: nº de registro: 77388 Omeprazol Zentiva 40 mg cápsulas duras gastrorresistentes: nº de registro: 77389

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/ RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

Julio 2013



10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

Junio 2018