

# NUEVO MEDICAMENTO A EXAMEN

## COMITÉ DE EVALUACIÓN DE NUEVOS MEDICAMENTOS

Nº 266 • 2024



Informe de evaluación completo:  
<http://www.euskadi.eus/gobierno-vasco/cevime/>



## FINERENONA

### Hiperpotasemias frecuentes y con beneficio renal modesto ¿Qué aporta respecto a los iSGLT2?

Nombre comercial y presentaciones:

▼ KERENDIA®

10 mg; 28 comprimidos recubiertos (71,26 €)

▼ KERENDIA®

20 mg; 28 comprimidos recubiertos (71,26 €)

(BAYER AG)

Excipiente declaración obligatoria: lactosa monohidrato

Condiciones de dispensación: Receta médica con visado

Fecha de financiación: Febrero 2024

Fecha de evaluación: Febrero 2024

Procedimiento de autorización: Centralizado

Finerenona es un antagonista selectivo no esteroideo del receptor de mineralocorticoides (ARM) autorizado para el tratamiento de la enfermedad renal crónica (ERC) con albuminuria asociada a diabetes mellitus tipo 2 (DM2) en adultos. Financiada con visado: en adultos con ERC asociada a DM2 con una tasa de filtrado glomerular estimado (TFGe)  $\geq 25$  ml/min/1,73 m<sup>2</sup> y un Cociente Albúmina Creatinina en orina [CACo]  $\geq 30$  mg/g, no controlados pese al tratamiento con dosis estables optimizadas de IECA o ARAII y/o inhibidores del cotransportador sodio-glucosa tipo 2 (iSGLT2) o que presenten intolerancia a IECA o ARAII o a iSGLT2.

En el estudio FIDELIO-DKD, en pacientes con ERC (estadio 3 y 4 con albuminuria) asociada a DM2, finerenona demostró un beneficio modesto frente a placebo en la variable principal compuesta renal (tiempo hasta la primera aparición de insuficiencia renal terminal, disminución sostenida de la TFGe  $\geq 40\%$  con respecto al valor inicial durante al menos 4 semanas, o muerte por causa renal). Sería necesario tratar (NNT) a 29 pacientes (IC 95 %: 16 a 166) durante 36 meses para evitar la primera aparición de alguno de los eventos. El efecto protector se observó principalmente sobre la disminución sostenida de la TFGe  $\geq 40\%$ . No se obtienen diferencias significativas respecto a placebo en los otros dos componentes de la variable.

En el estudio FIGARO-DKD, en pacientes con DM2 y ERC en cualquier estadio con albuminuria, los resultados en la variable principal compuesta cardiovascular (CV) frente a placebo fueron modestos, con un NNT= 51 (IC 95 %: 28 a 237) durante 36 meses. El efecto se debió principalmente a la reducción del riesgo de hospitalización por insuficiencia cardiaca (IC). No se obtuvieron diferencias significativas respecto a placebo en los otros componentes de la variable: muerte por causa CV, infarto de miocardio no mortal, ictus no mortal.

El efecto adverso más frecuente fue la hiperpotasemia (14,0 % con finerenona frente a 6,9 % con placebo), que condujo a la hospitalización en el 0,9 % de los tratados con finerenona vs. el 0,2 % de los tratados con placebo. Es necesario medir los niveles de potasio y la TFGe para iniciar el tratamiento y adecuar la posología, así como para realizar el seguimiento.

Los ensayos excluyeron a los pacientes con ciertas patologías y factores de riesgo CV (hipertensión arterial no controlada, IC crónica con fracción de eyección (FE) reducida clase II-IV, HbA1c >12 %, etc.), lo que limita la generalización de la eficacia y seguridad de finerenona a la práctica clínica real. Los datos de eficacia en pacientes con albuminuria de 30 a 300 mg/g, que es la más prevalente en la práctica clínica, son escasos.

Existe una mayor evidencia y experiencia de uso con los iSGLT2 en esta indicación, con los que no se ha comparado. Hay muy poca evidencia sobre el uso de finerenona dentro de un esquema de triple terapia (IECA o ARAII + iSGLT2 + finerenona). El lugar en terapéutica de la finerenona en relación con los iSGLT2 o como terapia añadida a éstos está aún por determinar.

Es de gran importancia que se notifiquen a la Unidad de Farmacovigilancia del País Vasco las sospechas de reacción adversa a los nuevos medicamentos. La notificación se puede realizar rellenando la tarjeta amarilla o a través de OSABIDE o por vía electrónica: <https://www.notificaRAM.es>

Importante mejora terapéutica

Modesta mejora terapéutica

Aporta en situaciones concretas

No supone un avance terapéutico

**NO VALORABLE:  
INFORMACIÓN INSUFICIENTE**

Comité de redacción: Iñigo Alzpira, María Armendariz, Karmele Benito, Julia Fernández, Juan José García, Leire Gil, Josu Ibarra, Itxasne Lekue, Eulali Mariñelarena, Carmela Mozo, Isabel Porras, Guadalupe Rivero.



Esta Ficha «Nuevo medicamento a examen» se ha extraído como resumen de un Informe de Evaluación más extenso, que está a disposición de toda persona interesada en la web. También se puede solicitar a los Farmacéuticos de AP, o bien al CEVIME. Tel. 945 01 92 66 - e-mail: cevime-san@euskadi.eus

La calificación ha sido asignada conjuntamente por los CENM de Andalucía, Castilla y León, Navarra y País Vasco. La información que aquí se presenta es la disponible hasta el momento y es susceptible de modificaciones futuras en función de los avances científicos que se produzcan.

Queda totalmente prohibido el uso de este documento con fines promocionales.

## INDICACIÓN<sup>21</sup>

Tratamiento de la enfermedad renal crónica (ERC) con albuminuria asociada a diabetes tipo 2 (DM2) en adultos. **Financiada con visado:** en adultos con ERC asociada a DM2 con una TFG<sub>e</sub> ≥ 25 ml/min/1,73m<sup>2</sup> y un CACo ≥ 30 mg/g, no controlados pese al tratamiento con dosis estables optimizadas de IECA o ARAII y/o iSGLT2 o que presenten intolerancia a IECA o ARAII o a iSGLT2.

**Contraindicaciones:** Tratamiento concomitante con inhibidores potentes del CYP3A4 (itraconazol, ketoconazol, ritonavir, claritromicina...). Enfermedad de Addison.

## MECANISMO DE ACCIÓN Y POSOLOGÍA<sup>21</sup>

Es un antagonista selectivo no esteroideo del receptor de mineralocorticoïdes (RM). La finerenona puede contrarrestar la sobreactivación del RM producida por los inhibidores del sistema renina angiotensina aldosterona (ISRAA), que son la base de la terapéutica de la ERC, reduciendo la expresión de mediadores proinflamatorios y profibróticos.

Para determinar si se puede iniciar el tratamiento con finerenona y su dosis inicial, es necesario medir el potasio sérico y la TFG<sub>e</sub>. Si el potasio sérico es ≤ 4,8 mmol/l, se puede iniciar el tratamiento. Si está entre 4,8 y 5,0 mmol/l, se puede considerar iniciar el tratamiento realizando una monitorización adicional. Si el potasio sérico es > 5,0 mmol/l, no se debe iniciar el tratamiento.

La dosis inicial recomendada se basa en la TFG<sub>e</sub> y es de 20 mg una vez al día si la TFG<sub>e</sub> ≥ 60 ml/min/1,73m<sup>2</sup> y de 10 mg si la TFG<sub>e</sub> está entre 25 y 60 ml/min/1,73m<sup>2</sup>.

Es necesario evaluar el potasio sérico y la TFG<sub>e</sub> a las 4 semanas y luego periódicamente. Para dosificación de mantenimiento, ver **Ficha Técnica**.

La dosis máxima diaria es de 20 mg y se puede tomar con o sin alimentos, a excepción de pomelo. Los comprimidos se pueden triturar.

## EFICACIA CLÍNICA<sup>11,22</sup>

En el ensayo FIDELIO-DKD en fase III, aleatorizado, doble ciego, se comparó finerenona (n=2.833) con placebo (n=2.841), añadidos al tratamiento estándar (IECA o ARAII) en pacientes con DM2 y ERC (estadio 3 y 4 con albuminuria moderadamente elevada o muy elevada y TFG<sub>e</sub> de 25 a < 75 ml/min/1,73m<sup>2</sup>). El 70,2 % de los pacientes eran hombres; la media de edad: 65,6 años; el 63,3 % eran de raza blanca; la duración media de la DM2: 16,6 años; el IMC medio: 31,1 kg/m<sup>2</sup> y la HbA1c media: 7,7 %. El valor medio de TFG<sub>e</sub>: 44,3 ml/min/1,73m<sup>2</sup> (52,5 % TFG<sub>e</sub> de 25 a < 45 ml/min/1,73m<sup>2</sup> y el 33,5 % de 45 a < 60 ml/min/1,73m<sup>2</sup>). La mediana del CACo: 852 mg/g; el 12,1 % de los pacientes tenían albuminuria moderadamente elevada (CACo 30 a 300 mg/g) y el 87,5 % albuminuria muy elevada (CACo ≥ 300 mg/g). El 58,8% de los pacientes reclutados no superaron la fase de optimización del tratamiento con IECA o ARAII a la dosis máxima tolerada y mantener un potasio sérico ≤ 4,8 mmol/l. El 4,6 % de los pacientes estaban tratados con iSGLT2. El % de abandonos fue del 29 % con placebo y 28,2 % con finerenona. Variable principal compuesta renal: tiempo hasta la primera aparición de insuficiencia renal terminal, disminución sostenida de la TFG<sub>e</sub> ≥ 40 % con respecto al valor inicial durante al menos 4 semanas, o muerte por causa renal. Se demostró un beneficio modesto frente a placebo: sería necesario tratar (NNT) a 29 pacientes (IC 95 %: 16 a 166) durante 36 meses para evitar la primera aparición de alguno de los eventos de la variable compuesta renal. El efecto protector se observó principalmente sobre la disminución sostenida de la TFG<sub>e</sub> ≥ 40 %. No se obtuvieron diferencias respecto a placebo en los otros componentes de la variable. En la variable compuesta secundaria CV, finerenona redujo el riesgo de aparición del primer evento en comparación con el placebo: HR=0,860 (IC 95 %: 0,747 a 0,989; p=0,0339); no se observaron diferencias en ninguno de los componentes al analizarse de manera individual: eventos CV, hospitalización por insuficiencia cardiaca (IC), ni mortalidad CV.

En el ensayo FIGARO-DKD fase III, aleatorizado, doble ciego, se incluyeron pacientes con DM2 y ERC estadio 2 a 4 y albuminuria moderadamente elevada o con ERC en estadio 1 o 2 y aumento muy elevado de la albuminuria. Al tratamiento estándar con IECA o ARAII a las dosis máximas toleradas se añadió finerenona (n=3.686) o placebo (n=3.666). El 69,4 % eran hombres; de raza blanca: 71,8 %; la edad media: 64,1 años; el IMC medio: 31,43 kg/m<sup>2</sup>. El 61,7 % de los pacientes tenían una TFG<sub>e</sub> ≥ 60 ml/min/1,73m<sup>2</sup>, y el 20,9 % de 45 a < 60 ml/min/1,73m<sup>2</sup>. El 46,4 % con albuminuria moderadamente elevada; el 50,7 % muy elevada; el 2,7 %, normoalbuminuria (CACo < 30 mg/g). El 61,6 % de los pacientes reclutados no superaron la fase de optimización del tratamiento con IECA o ARAII a la dosis máxima tolerada y mantener un potasio sérico ≤ 4,8 mmol/l. El 8,4 % de los pacientes estaban tratados con iSGLT2. Los resultados de la variable principal compuesta CV frente a placebo fueron modestos, con un NNT= 51 (IC 95 %: 28 a 237) durante 36 meses, efecto debido principalmente a la reducción del riesgo de hospitalización por IC. No se obtuvieron diferencias significativas respecto a placebo en las otras componentes de la variable: muerte por causa CV, IM no mortal e ictus no mortal. El resultado de la variable compuesta secundaria renal no alcanzó significación estadística [HR=0,87 (IC 95 %: 0,76 a 1,01)], mostrando una posible inconsistencia con el resultado del ensayo FIDELIO-DKD, que puede deberse a

la inclusión de pacientes en estadios 1 y 2 de ERC y, por tanto, se refiere a un perfil más amplio de pacientes, con enfermedad renal menos evolucionada.

Ambos ensayos excluyeron a los pacientes con ciertas patologías y factores de riesgo CV (hipertensión arterial no controlada, IC crónica con FE reducida clase II-IV, HbA1c >12 %, etc.), lo que limita la generalización de la eficacia y seguridad de finerenona a la práctica clínica real.

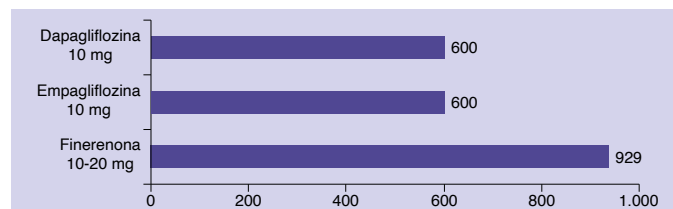
No se dispone de resultados de comparaciones directas frente a los iSGLT2. Actualmente se encuentra en desarrollo el ensayo CONFIDENCE (NCT05254002) que pretende comparar la combinación de empagliflozina + finerenona respecto a finerenona y empagliflozina en monoterapia, aportando así resultados directos, que se esperan para 2025.

## SEGURIDAD<sup>11,21,22</sup>

El efecto adverso más frecuente fue la hipertotasemia: el 14,0 % de los tratados con finerenona vs. el 6,9 % de los tratados con placebo, que condujo a la hospitalización en el 0,9 % vs. el 0,2 %, respectivamente. También se observó hiperuricemia en el 5,1 % con finerenona y 3,9 % con placebo e hipotensión arterial en el 4,6 % con finerenona y 3,0 % con placebo.

**Interacciones:** debido al riesgo de hipertotasemia, no se debe administrar con diuréticos ahorradores de potasio u otros ARM (espironolactona y eplerenona). Utilizar con precaución y monitorizar el potasio sérico cuando se tome con suplementos de potasio, trimetoprim o trimetoprim/sulfametoxtazol. No se recomienda su uso con inductores moderados o potentes del CYP3A4 (rifampicina, carbamazepina, fenitoína, hierba de San Juan, ...) porque las concentraciones plasmáticas de finerenona pueden reducirse y disminuir su eficacia.

## COSTE TRATAMIENTO AÑO (€)



Calculado a PVP IVA.

Fuente: Ministerio de Sanidad - Profesionales de la Salud - Nomenclador

Estos medicamentos tienen aportación reducida.

## LUGAR EN TERAPÉUTICA<sup>10,14</sup>

El manejo de la ERC asociada a la DM2 se basa en el control estricto de la tensión arterial y de la hiperglucemía y en el control de los factores de riesgo CV asociados. Los IECA o los ARAII a las dosis máximas toleradas son la base de la terapéutica de la ERC.

Los iSGLT2 dapagliflozina y empagliflozina han sido aprobados para el tratamiento de la ERC con CACo moderadamente elevado o muy elevado añadidos al tratamiento con IECA o ARAII, con la ventaja de que además permiten el control glucémico cuando los valores de TFG<sub>e</sub> son > 45 ml/min/1,73m<sup>2</sup>. Actualmente no se dispone de comparaciones directas de finerenona frente a los iSGLT2.

El beneficio renal de finerenona es modesto y se ha demostrado en pacientes con grado 3 y 4 de ERC, la mayoría con valor de albuminuria superior a 300 mg/g. Los datos de eficacia en pacientes con albuminuria de 30 a 300 mg/g, que es la más prevalente en la práctica clínica, son escasos. Su dosificación depende del valor de la TFG<sub>e</sub> y de la potasemia y exige valoración inicial y monitorización durante el seguimiento. El efecto adverso más importante y frecuente es la hipertotasemia.

Los ensayos excluyeron a los pacientes con ciertas patologías y factores de riesgo CV (hipertensión arterial no controlada, IC crónica con FE reducida clase II-IV, HbA1c >12 %, etc.), lo que limita la generalización de la eficacia y seguridad de finerenona a la práctica clínica real.

Existe una mayor evidencia y experiencia de uso con los iSGLT2 en la ERC asociada a DM2. La evidencia disponible sobre la utilización de finerenona dentro de un esquema de triple terapia (IECA o ARAII + iSGLT2 + finerenona) es limitada.

El lugar en terapéutica de la finerenona en relación con los iSGLT2 o como terapia añadida a éstos está aún por determinar.

Las referencias bibliográficas están disponibles en:  
<https://www.aemps.gob.es/medicamentosUsoHumano/informesPublicos/docs/2024/IPT-249-Kerendia-finerenona.pdf>



Ebaluazio txosten osoa:

<http://www.euskadi.eus/eusko-jaurlaritza/cevime/>OSASUN SAILA  
DEPARTAMENTO DE SALUD

## FINERENONA

### Hiperpotasemia ohikoa da, eta giltzurrun-onura, txikia Zer dakar finerenonak, SGLT2i-ek ez dakartenik?

Izen komertziala eta aurkezpenak:

**▼ KERENDIA®**

10 mg; 28 konprimatu estali (71,26 €)

**▼ KERENDIA®**

20 mg; 28 konprimatu estali (71,26 €)

(BAYER AG)

Nahitaez deklaratu beharreko eszipientea: Laktosa monohidratoa

Medikamentua dispentsatzeko baldintzak: Medikuaren erreza, bisatuarekin

Finantzaketa-data: 2024ko otsaila

Ebaluazio-data: 2024ko otsaila

Baimentze-prozedura: Zentralizatua

Finerenona mineralokortikoideen errezeptorearen antagonista (MEA) selektibo ez-esteroideoa da, eta baimenduta dago helduek har dezaten giltzurruneko gaixotasun kronikoa (GGK) albuminuriaz badute, eta 2 motako diabetes mellitusoa (DM2) izanda. **Finantzatua bisatuarekin:** DM2ari loturiko GGK duten helduentzat, baldin eta kalkulatutako iragazketa glomerularren tasa ( $\text{kIGT}$ )  $\geq 25 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$  badute eta gernuko albumina/kreatinina zatidura [ $\text{gAKZ}$ ]  $\geq 30 \text{ mg/g}$ , kontrolatu gabe nahiz eta AEBI edo ARA II eta/edo 2 motako sodio-glukosa kogaraiatzalearen inhibitzaileak (SGLT2i) dosi egonkor optimizatuak hartu, edo AEBI, ARA II edo SGLT2i medikamentuekiko jasanezintasuna badute.

FIDELIO-DKD saia-kuntzak erakutsi zuenez, DM2ari loturiko GGK duten pazienteen kasuan (3. eta 4. estadioetan eta albuminuriaz), plazeboarekin alderatuta finerenonak onura apala dakar giltzurrun-aldagai nagusi konposatuaren (giltzurrun-gutxiegitasun terminala lehenengo agertu arteko denbora; hasierako balioarekin alderatuta eta, gutxienez, 4 astez  $\text{kIGT}$ aren gutxitze iraunkorra  $\geq 40\%$ , edo heriotza giltzurrun-arazoak direla eta). Gertakarietako bat lehenengo gerta dadin ekiditeko, 29 paziente tratatu beharko lirateke (TBK) (KT % 95: 16-166) 36 hilabetez. Babes-efektua  $\text{kIGT}$ aren gutxitze iraunkorrea ( $\geq 40\%$ ) egiaztatu da batez ere. Aldagaiaren beste bi osagaietan ez da desberdintasun esanguratsuk aurkitu plazeboarekin alderatuta.

FIGARO-DKD saia-kuntzak erakutsi zuenez, DM2a eta GGK duten pazienteen kasuan (edo zein estadiotan eta albuminuriaz), nagusia den aldagai konposatu kardiobaskularrean eskuratutako emaitzak, plazeboarekin alderatuta lortutakoenean, apalak izan ziren: TBK=51 (KT % 95: 28-237) 36 hilabetez. Efektua batez ere zor zaio bihotz gutxiagotasuna (BG) dela-eta ospitaleratzeko arriskua txikiagotzeari. Aldagaiaren beste osagaien kasuan —heriotza arazo kardiobaskularrak direla eta, miokardio-infarto ez hilgarria, iktus ez hilgarria— ez ziren desberdintasun esanguratsuak aurkitu plazeboarekin alderatuta.

Kontrako efektu ohikoena hiperpotasemia izan zen (% 14,0 finerenona hartu zutenen artean, % 6,9 plazeboa hartu zutenen artean), eta, horren ondorioz, ospitalizatuen kopurua % 0,9 izan zen finerenonarekin tratatutakoenean eta % 0,2 plazeboarekin tratatutakoenean. Potasioaren maila eta  $\text{kIGT}$ a neurtu behar dira, bai tratamendua abiarazteko eta posología egokitzea, bai jarraipena egiteko.

Saiakuntzetatik aparte utzi ziren zenbait patologia edo arrisku-faktore kardiobaskular zuten pazienteak (kontrolatu gabeko hipertensio arteriala, II.-IV. motako eiekzio-frakzio (EF) murritzari loturiko BG kronikoa,  $\text{HbA1c} > \% 12$ , etab.); hori dela eta, ezin da finerenonaren eraginkortasuna eta segurtasuna orokortzat hartu benetako jardunbide klinikoan. Eraginkortasun-datuak urriak dira 30 mg/g-tik 300mg/g-rako albuminuria duten pazienteen kasuan, eta, hain zuzen, albuminuria hori da jardunbide klinikoan ohikoena.

SGLT2i-ak gehiago erabiliz dira eta ebidentzia handiagoak daude indikazio honetarako, baina ez da alderaketarik egin haietan. Ebidentzia urria dago finerenona terapia hirukoitzaren eskema batean erabilitzearen inguruan (AEBI edo ARA II + SGLT2i + finerenona). Zehazteke dago oraindik finerenonak terapeutikan duen lekuak, SGLT2i-ei dagokienez edo horiei gehitutako terapia gisa.

*Sendagai berriei kontrako ondorioak dituztela susmatuz gero, oso-oso garrantzitsua da Euskal Autonomia Erkidegoko Farmakozainketako Unitateari jakinaraztea. Txartel horia beteta egin dezakezu jakinarazpena. Bestela, OSABIDEren bitarte, edo Internet bidez, helbide honetan: <https://www.notificaRAM.es>*

Hobekuntza  
terapeutiko  
handia

Hobekuntza  
terapeutiko  
apala

Ona da  
egoera  
konkretoetarako

Ez dakar  
hobekuntza  
terapeutikorik

**EZIN DA  
BALIOETSI:  
INFORMAZIO  
URRIEGIA**

**Ildazkuntza Batzordea:** Iñigo Aizpurua, María Armandariz, Karmele Benito, Julia Fernández, Juan José García, Leire Gil, Josu Ibarra, Itxasne Lekue, Eulali Mariñelarena, Carmela Mozo, Isabel Porras, Guadalupe Rivero.



Fitxa hauek Ebaluazio txosten zabala baten laburpen gisa ateratzen dira. Ebaluazio hori interesatzen guztien eskuunean dago web orrian edo eska daiteke lehen mailako Farmazialariei edo MIEZ-en Tel. 945 01 92 66 e-mail: cevime-san@euskadi.eus

Ebaluazio honetan Andaluzia, Gaztela eta Leon, Nafarroa eta Euskadiko Medikamentu Berrien Ebaluazio Batzordeak parte hartu dute. Hemen aurkezten dira informazioa oraindiz eskuragarri dagoen guztia da, baina etorkizunean jasan ditzake aldaketa gertatzen diren aurrerakuntza zientifikoko arabera.

Erabat debekaturik dago dokumentu hau promozio helburuetarako erabiltzea.

## INDIKAZIOA<sup>21</sup>

Helduak tratatzeko medikamentua, giltzurruneko gaixotasun kronikoa (GGK), albuminuriaz badute, eta 2 motako diabetesa (DM2) izanda. **Finantzatua bisatuzarekin:** DM2ari lotutako GGK duten helduentzat,  $\geq 25 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$ -ko kIGTa eta  $\geq 30 \text{ mg/g}$ -ko gAKZa badute eta kontrolatutu ez badaude nahiz eta AEBI edo ARA II eta/edo SGLT2i dosi egonkor optimizatuen tratamendua izan, edo AEBI, ARA II edo SGLT2i-ekiko jasanezintasuna badute.

**Kontraindikazioak:** CYP3A4aren inhibitzale eraginkorrek (itrakonazola, ketokonazola, erritonabirra, klaritromicina...) batera ematen den tratamendua. Addison-en gaixotasuna.

## EKINTZA-MEKANISMOA ETA POSOLOGIA<sup>21,22</sup>

Mineralokortikoideen errezeptorearen (ME) antagonista selektibo ez-esteroideoa da. Finerenonak MEaren gehiegizko aktibazioa indargabetu dezake, eta, horrela eginez, bitartekari proinflamatorio eta profibrotikoen agerpena murritztu; errenina angiotensina aldosterona sistemaren inhibitzaileek (EAASi) sortzen dute aktibazio hori eta GGKren terapeutikaren oinarri dira.

Finerenona erabiltzen duen tratamendua abiaraz daitekeen ikusteko eta hasierako dosia zein izango den zehazteko, potasio serikoa eta kIGTa neurtu behar dira. Posologia: ikusi [Fitxa teknikoa](#).

Eguneko har daitekeen gehieneko dosia 20 mg da eta bakarrik edo janariairekin batera har daiteke, arabisagarrarekin izan ezik. Konprimatuak birrindu daitezke.

## ERAGINKORTASUN KLINIKOA<sup>11,22</sup>

FIDELIO-DKD saiatuztak —III. fasekoa, ausazkotua, itsu bikoitzeko— finerenona ( $n=2.833$ ) eta plazeboa ( $n=2.841$ ) tratamendu estandarrei (AEBI edo ARA II) gehitzean gertatzen dena alderatu zen; horretarako hautatutako pazienteek izan behar zuten DM2a eta GGK (3. eta 4. estadioetan, albuminuria nahiko altuaz edo oso altuaz eta kIGTa 25etik  $< 75 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$  arteko). Pazienteen % 70,2 gizonezkoak ziren; batez besteko adina: 65,6 urte; % 63,3 arraza zurikoak; DM2aren batez besteko iraupena: 16,6 urte; batez besteko GMla:  $31,1 \text{ kg/m}^2$  eta batez besteko HbA1c-a: % 7,7. kIGTaren batezbestekoa: 44,3 ml/min/ $1,73 \text{ m}^2$  (% 52,5en kIGTa 25etik  $< 45 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$ -ra arteko eta % 33,5ena 45etik  $< 60 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$ -ra). gAKZren mediana: 852 mg/g; pazienteen % 12,1ek albuminuria nahiko altua zuen (gAKZ 30etik 300 mg/g-ra) eta % 87,5ek oso altua (gAKZ  $\geq 300 \text{ mg/g}$ ). Erekutlatutako pazienteen % 58,8k ez zuten gainditu AEBI edo ARA II bidezko tratamenduaren optimizazio-fasea, onartutako gehieneko dosian, eta potasio seriko  $\leq 4,8 \text{ mmol/l}$  mantendu. Pazienteen % 4,6k SGLT2i-ak hartzen zituzten. Saiauntza behar baino lehen eten zuten pazienteen % 29 plazeboa hartzan ari ziren eta % 28,2 finerenona. Giltzurrun-aldagai nagusi konposatura: giltzurrun-gutxiagitasun terminala lehenengoz agertu arteko denbora; hasierako balioarekin alderatuta eta, gutxinez, 4 astek kIGTaren gutxitze iraunkorrean  $\geq 40$ koak, edo heriotza giltzurrun-arazoak direla eta. Plazeboarekin alderatuta onura apala dakkarela egiaztago zen: giltzurrun-aldagai konposaturaen gertakarietako bat lehenengoz gerta dadin ekiditeko, 29 paziente tratatu beharko lirateke (TBK) (KT % 95: 16-166) 36 hilabetez. Babes-efektua kIGTaren gutxitze iraunkorrean ( $\geq 40$ ) egiaztago da batez ere. Aldagaiaren beste bi osagaietan ez zen desberdinatsunik aurkitu plazeboarekin alderatuta. Bigarren mailako aldagai konposatura kardiobaskularrean finerenonak, plazeboarekin alderatua, lehenengo gertakaria agertzeko arriskua txikiagotu zuen: HR=0,860 (KT % 95: 0,747-0,989; p=0,0339); osagaiak banaka aztertu zirenean —gertakari kardiobaskularak (KB), ospitaleratza bihotz-gutxiagitasuna (BG) dela-eta edo heriotza arazo KB direla-eta— ez zen desberdinatsunik aurkitu.

FIGARO-DKD saiatuztak — III. fasekoa, ausazkotua, itsu bikoitzeko— aukeratutako pazienteek DM2a eta GGK zuten (2. estadiotik 4.era zeuden eta albuminuria nahiko altua zuten, edo 1. edo 2. estadioetan zeuden eta albuminuria oso altua zuten). AEBI edo ARA II bidezko tratamendu estandarrean har daitekeen gehieneko dosiari finerenona gehitu zitzaien ( $n=3.686$ ) edo plazeboa ( $n=3.666$ ). Pazienteen % 69,4 gizonezkoak ziren; arraza zurikoak: % 71,8; batez besteko adina: 64,1; GMaren batezbestekoa:  $31,43 \text{ kg/m}^2$ . Pazienteen % 61,7k  $\geq 60 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$ -ko kIGTa zuen, eta % 20,9k, berriz, 45etik  $< 60 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$ -ra. % 46,4k albuminuria nahiko altua zuen, % 50,7k oso altua eta % 2,7k normoalbuminuria (gAKZ  $< 30 \text{ mg/g}$ ). Erekutlatutako pazienteen % 61,6k ez zuten gainditu AEBI edo ARA II bidezko tratamenduaren optimizazio-fasea, onartutako gehieneko dosian, eta potasio seriko  $\leq 4,8 \text{ mmol/l}$  mantendu. Pazienteen % 8,4k SGLT2i-ak hartzen zituzten. Nagusia den aldagai kardiobaskular konposatura eskrutatuko emaitzak, plazeboarekin alderatuta, apalak izan ziren; 36 hilabetez TBK=51 (KT % 95: 28-237), eta efektua batez ere zor zaio BG dela-eta ospitaleratzenko arriskua txikiagotzeari. Aldagaiaren beste osagaien kasuan —heriotza arazo KB dela eta, miokardio-infarto ez hilgarria, iktus ez hilgarria— ez ziren desberdinatsun esanguratsuak aurkitu plazeboarekin alderatuta. Bigarren mailako giltzurrun-aldagai konposatura emaitzak ez zuen lortu balio estatistikorik [HR=0,87 (KT % 95: 0,76-1,01)], are gehiago, erakutsi zuen bazitzekeela FIDELIO-DKD saiatuztak emaitzarekin bat ez etortzea; horretarako arrazoi izan daitekeela pazienteen profila zabaldu izana 1. eta 2. estadioetako GGK

duten pazienteak, hots, gaixotasuna hain eboluzionatua ez dutenak, aukeratuz.

Saiakuntza bietan aparte utzi ziren zenbait patologia edo arrisku-faktore KB zuten pazienteak (kontrolatu gabeko hipertensioko arteriala, II.-IV. motako EF murritzari loturiko BG kronikoa, HbA1c > % 12, etab.); hori dela eta, ezin da finerenonaren eraginkortasuna eta segurtasuna orokortzat hartu benetako jardunbide klinikoan.

Ez dago finerenonaren eraginkortasuna eta segurtasuna orokortzat hartu benetako jardunbide klinikoan. Ez dago finerenonaren eraginkortasuna eta segurtasuna orokortzat hartu benetako jardunbide klinikoan. Gaur egun, CONFIDENCE (NCT05254002) saiatuztak garatzen ari da, enpagliflozina + finerenona batera erabiltzea finerenonaren eraginkortasuna eta segurtasuna orokortzat hartu benetako jardunbide klinikoan.

## SEGURTASUNA<sup>11,21,22</sup>

Kontrako efektu ohikoena hiperpotasemia izan zen: finerenonaren eraginkortasuna orokortzat hartu benetako jardunbide klinikoan (% 14,0 vs plazeboaren eraginkortasuna orokortzat hartu benetako jardunbide klinikoan (% 6,9, eta, horren ondorioz, % 0,9ko ospitaleratza vs % 0,2koia izan zen, hurrenez hurren. Horretaz gain, finerenona hartu zutenen % 5,1ek eta plazeboa hartu zutenen % 3,9k hiperurizemia izan zuten, eta hipertensioko arteriala finerenona hartu zutenen % 4,6k eta plazeboa hartu zutenen % 3,0k).

**Interakzioak:** hiperpotasemia-arriskua dela eta, ez da administratu behar diuretiko potasio aurretaileekin edo beste MEA batzuekin (espironolaktiona eta eplerenona) batera. Kontuz erabili behar da, eta potasio serikoa monitorizatu, potasio-osagarriekin, trimetoprimarekin edo trimetoprima-sulfametozazolarekin batera hartuz gero.

Ez da gomendagarria CYP3A4aren induktore moderatu edo indartsuekin (errifanpizina, karbamazepina, fenitoina, santiago belarra...) batera erabiltzea, izan ere, finerenonaren plasma-kontzentrazioak murritzutu daitezke eta haren eraginkortasuna txikiagotu.

## TRATAMENDUAREN URTEKO KOSTUA (€)



Kalkulua egiteko PSPa+BEZa kontuan hartu da.

Iturria: [Ministerio de Sanidad - Profesionales de la Salud - Nomenclator](#)  
Medikamentuok ekarpenean txikia dute.

## TERAPEUTIKAN DUEN TOKIA<sup>1,10,14</sup>

DM2ari loturiko GGK dagoenean, funtsezko da tentsio arterialaren eta hipergluzemiaren kontrol zorrotza eta gutxiagotasun horri loturiko arrisku KBaren faktoreen kontrola eramatea. GGKren terapeutikaren oinarri dira hauak, gehieneko dosian hartuta: AEBI edo ARA II.

Dapagliflozina eta enpagliflozina (SGLT2i) onartu dira GGK tratatzeko, gAKZ nahiko altu edo oso altu dagoenean, eta AEBI edo ARA II baliatuz aplikatzen den tratamenduaren osagari gisa; gainera, kIGT balioak  $> 45 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$  direnean, gluzemia kontrolatzea ahalbidetzen du. Gaur egun, ez dago finerenonaren eraginkortasuna eta SGLT2i-ak uzuzenean alderatu dituen saiatuztariak.

Finerenonak giltzurrun-onura apala dakin; halaxe egiaztago da 3. eta 4. graduko GGK duten pazienteekin —gehienak 300 mg/g-tik gorako albuminuria-balioarekin—. Eraginkortasun-datuak urriak dira 30 mg/g-tik 300mg/g-rako albuminuria duten pazienteekin kasuan, eta, hain zuzen, albuminuria hori da jardunbide klinikoan ohikoena. Dosisifikazioa zehazteko, kIGTaren balioa eta potasemiarrena aintzat hartu behar dira, hasierako balorazioa egin behar da eta jarraipena monitorizatu. Kontrako efektu garrantzitsuena eta ohikoena hiperpotasemia da.

Saiakuntzetatik aparte utzi ziren zenbait patologia edo arrisku-faktore KB zuten pazienteak (kontrolatu gabeko hipertensioko arteriala, II.-IV. motako EF murritzari loturiko BG kronikoa, HbA1c > % 12, etab.); hori dela eta, ezin da finerenonaren eraginkortasuna eta segurtasuna orokortzat hartu benetako jardunbide klinikoan.

SGLT2i-ak gehiago erabiliz izan dira DM2ari loturiko GGK tratatzeko eta ebidentzia handiagoa dago. Terapia hirukoitzari dagokionez (AEBI edo ARA II + SGLT2i + finerenona), finerenonaren erabilera loturiko ebidentzia urria da.

Zehazteko dago oraindik finerenonaren terapeutikan duen lekua, SGLT2i-ei dagokienez edo horiei gehitutako terapia gisa.

Erreferentzia bibliografikoak eskuragarri daude hemen:  
<https://www.aemps.gob.es/medicamentosUsoHumano/informesPublicos/docs/2024/IPT-249-Kerendia-finerenona.pdf>