



**EMPRESAS**

**APROBACIONES** Tras la autorización de 'Contrave', de Orexigen y Takeda, NovoNordisk busca una nueva indicación para liraglutida como 'Saxenda' y Shire para 'Vyvanse', para el trastorno alimentario compulsivo

# EEUU, avanzadilla en el mercado de antiobesidad

**N. B. C.**  
 naiara.brocal@correofarmacologico.com

Estados Unidos continúa ganando posiciones a Europa en su arsenal de fármacos antiobesidad. Si en 2012 se autorizaban dos nuevas armas que no han llegado a Europa (*Belviq* y *Qsymia*), el pasado 12 de septiembre la FDA daba luz verde a la comercialización de *Contrave*, de Orexigen y Takeda.

El medicamento combina dos moléculas empleadas contra las adicciones: naltrexona (a alcohol y opioides) y el antidepresivo bupropión, que se utiliza frente al tabaquismo.

Como sus antecesores, se autoriza su uso ante un IMC de 30 o superior o mayor del 27 junto con, al me-

nos, otro factor de riesgo cardiovascular (hipertensión arterial, diabetes tipo 2 o dislipemia).

Como otros antidepresivos, su etiquetado advertirá sobre el riesgo de ideación suicida. También, del riesgo de convulsiones y de elevación de la presión arterial, por lo que no está aconsejado en personas con hipertensión arterial descontrolada.

La aprobación viene además condicionada al desarrollo de estudios postcomercialización sobre seguridad cardiovascular, eficacia, seguridad, en niños y de evaluación de dosis en pacientes con insuficiencia hepática o renal.

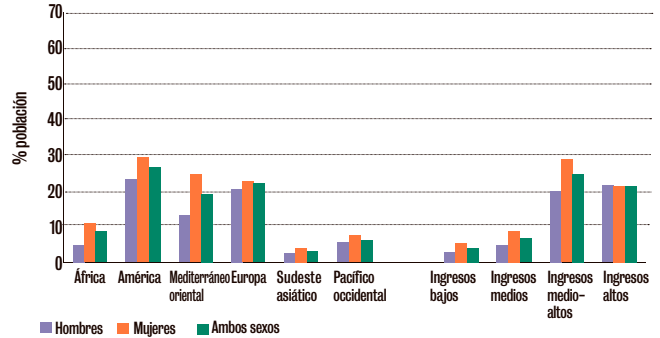
La autorización de *Con-*

*trave* sigue a la de *Belviq* (lorcaserina), de Arena y Eisai, que conseguía en 2012 el hito de ser el primer antiobesidad que llegaba al mercado estadounidense en trece años. Semanas después se producía la de *Qsymia*, la combinación del derivado anfetamínico fentermina y el antiepiléptico topiramato de Vivus.

El siguiente antiobesidad en aterrizar al otro lado del Atlántico, y que a diferencia de los anteriores no es de acción central, sería el análogo de GLP-1 liraglutida, comercializado para diabetes tipo 2 desde 2009 como *Victoza*. Novo Nordisk confía en lanzar en Estados Unidos este tratamiento subcutáneo bajo el nuevo

**UN PROBLEMA GLOBAL**

Porcentaje de población obesa (IMC superior a 30), en población mayor de 20 años. Datos de 2008.



Fuente: Organización mundial de la salud (OMS).

nombre de *Saxenda* y que requiere de dosis más altas que para el control glucémico. De momento, la semana pasada un panel asesor de la agencia estadounidense se FDA votaba 14 a 1 a favor de su autorización.

También, aunque indirectamente relacionada con la

obesidad, Shire, en pleno proceso de adquisición por AbbVie, anunciaba la semana pasada que ha obtenido de la agencia estadounidense la revisión prioritaria de lisdexamfetamina (*Vyvanse*), su fármaco para la hiperactividad, para el trastorno alimentario com-

pulsivo. Su veredicto final se espera para febrero.

Estados Unidos está siendo más receptivo que Europa en el aterrizaje de estas nuevas terapias. En el viejo continente, el único fármaco disponible en esta indicación es orlistat (*Xenical*, de Roche, y *Alli*, de GSK).