

UNIFLU (fosfato de oseltamivir)

União Química Farmacêutica Nacional S/A
Cápsula dura
30 mg, 45 mg e 75 mg

UNIFLU

fosfato de oseltamivir

Cápsula dura



MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA

IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO

Cápsulas 30 mg, 45 mg ou 75 mg: embalagem contendo 10 cápsulas.

USO ORAL

USO ADULTO E USO PEDIÁTRICO A PARTIR DE 1 ANO

COMPOSICÃO

Cápsulas de 30 mg

Princípio ativo: cada cápsula contém 39,40 mg de fosfato de oseltamivir, equivalente a 30 mg de oseltamivir. **Excipientes**: amido pré-gelatinizado, povidona, croscarmelose sódica, estearil fumarato de sódio e talco. Componentes da cápsula: gelatina, dióxido de titânio, óxido de ferro vermelho, óxido de ferro amarelo.

Cápsulas de 45 mg

Princípio ativo: cada cápsula contém 59,10 mg de fosfato de oseltamivir, equivalente a 45 mg de oseltamivir.

Excipientes: amido pré-gelatinizado, povidona, croscarmelose sódica, estearil fumarato de sódio e talco.

Componentes da cápsula: gelatina, dióxido de titânio, óxido de ferro preto.

Cápsulas de 75 mg

Princípio ativo: cada cápsula contém 98,5 mg de fosfato de oseltamivir, equivalente a 75 mg de oseltamivir.

Excipientes: amido pré-gelatinizado, povidona, croscarmelose sódica, estearil fumarato de sódio e talco.

Componentes da cápsula: gelatina, dióxido de titânio, óxido de ferro vermelho, óxido de ferro amarelo, óxido de ferro preto.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Uniflu é indicado para o tratamento e profilaxia (prevenção) da gripe em adultos e crianças com idade superior a 1 ano.

Uniflu não substitui a vacina contra a gripe.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Uniflu reduz a proliferação (multiplicação) dos vírus da gripe, *influenza* A e B, pela inibição da liberação de vírus de células já infectadas, inibição da entrada do vírus em células ainda não infectadas e inibição da propagação do vírus no organismo. Com isso, há redução da duração dos sinais e sintomas da gripe, da gravidade da doença e da incidência de complicações associadas à gripe.

3. OUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Você não deverá usar **Uniflu** se for alérgico (a) a fosfato de oseltamivir ou a qualquer substância contida neste medicamento.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

O tratamento deve ser iniciado nas primeiras 48 horas após o início dos sintomas.

Durante o uso de **Uniflu**, principalmente em crianças e adolescentes, foram relatados casos de reações adversas semelhantes a convulsão e delírio. No entanto, não se sabe se esses eventos seriam causados por **Uniflu**, porque também têm sido relatados em pacientes com gripe que não estavam tomando **Uniflu**. Se você observar qualquer sinal de comportamento anormal durante o tratamento, informe ao seu médico.

Efeito sobre a capacidade para dirigir e operar máquinas

Não possui influência ou possui influência insignificante na capacidade de dirigir e operar máquinas.

Até o momento não há informações de que **Uniflu** possa causar *doping*. Em caso de dúvidas, consulte o seu médico.

Gravidez e lactação

Não foram realizados estudos clínicos sobre o uso de **Uniflu** em mulheres grávidas; contudo, evidências póscomercialização e estudos observacionais indicam benefício da posologia atual nessas pacientes. Ajustes de dose não são recomendados no tratamento ou profilaxia (prevenção) da gripe em mulheres grávidas.

Há pouca informação disponível sobre amamentação de crianças por mães em uso de oseltamivir e a excreção de oseltamivir no leite materno. Caso você esteja grávida e / ou amamentando, seu médico poderá indicar o uso de **Uniflu** com base nas informações de segurança disponíveis, no tipo de vírus da gripe em circulação, e sua condição clínica.

Interações medicamentosas

Uniflu pode ser tomado com as refeições.

Não foi observada nenhuma interação entre **Uniflu** e os seguintes medicamentos: paracetamol, ácido acetilsalicílico, cimetidina ou com antiácidos (magnésio, hidróxido de alumínio, carbonato de cálcio), varfarina, rimantadina ou amantadina. Não é esperada interação com contraceptivos orais.

Não foi observado aumento de eventos adversos quando **Uniflu** foi administrado com medicamentos para pressão arterial da família dos inibidores da ECA (tais como enalapril, captopril), diuréticos tiazídicos (bendrofluazida), antibióticos (penicilina, cefalosporina, azitromicina, eritromicina e doxiciclina), medicamentos para gastrite ou úlcera (ranitidina, cimetidina), medicamentos para pressão alta ou doenças do coração, como betabloqueadores (propranolol), medicamento para asma (teofilina), descongestionantes nasais (pseudoefedrina), derivados do ópio usados para tosse ou para dor (codeína), corticosteroides, medicamentos usados em inalação para falta de ar.

Atenção portadores de Doença Celíaca ou Síndrome Celíaca: contém Glúten.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento. Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO? Você deve conservar **Uniflu** cápsulas em temperatura ambiente (entre 15 e 30 °C).

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Aspecto físico:

Uniflu cápsulas de 30 mg: cápsula de cor amarela, tampa com a descrição "30 mg" impressa em cor azul e corpo com a descrição "NAT" impressa em cor azul.

Uniflu cápsulas de 45 mg: cápsula de cor cinza, tampa com a descrição "45 mg" impressa em cor azul e corpo com a descrição "NAT" impressa em cor azul.

Uniflu cápsulas de 75 mg: cápsula com tampa de cor amarela com descrição "75 mg" impressa em cor azul e corpo de cor cinza com a descrição "NAT" impressa em cor azul.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se você poderá utilizá-lo.

Descarte de medicamentos não utilizados ou com data de validade vencida

O descarte de medicamentos no meio ambiente deve ser minimizado. Os medicamentos não devem ser descartados no esgoto e o descarte no lixo doméstico deve ser evitado.

Quaisquer medicamentos não utilizados ou resíduos devem ser eliminados de acordo com os requerimentos locais.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Você deve tomar Uniflu por via oral

Dosagem padrão

Tratamento da gripe

O tratamento deve ser iniciado dentro do primeiro ou segundo dia do aparecimento dos sintomas de gripe (primeiras 48 horas).

Adultos e adolescentes: a dose oral recomendada de **Uniflu** a adultos e adolescentes, com 13 anos de idade ou mais, é de 75 mg, duas vezes ao dia, por cinco dias.

Crianças entre 1 e 12 anos de idade: dose recomendada de **Uniflu** de acordo com peso corporal.

| PESO CORPORAL | TRATAMENTO POR CINCO DIAS | QUANTIDADE DE CÁPSULAS |
|---------------|---------------------------|--|
| ≤ 15 kg | 30 mg, duas vezes ao dia | 1 cápsula de 30 mg |
| > 15 a 23 kg | 45 mg, duas vezes ao dia | 1 cápsula de 45 mg |
| > 23 a 40 kg | 60 mg, duas vezes ao dia | 2 cápsulas de 30 mg |
| > 40 kg | 75 mg, duas vezes ao dia | 1 cápsula de 75 mg ou uma cápsula de 30 mg e outra de 45 mg |

Profilaxia da gripe

Adultos e adolescentes: a dose oral recomendada de **Uniflu** para a profilaxia da gripe após o contato próximo com um indivíduo infectado é de 75 mg, uma vez ao dia, durante dez dias. A terapia deve ser iniciada dentro de até dois dias após o contato. A dose recomendada para profilaxia em caso de surto comunitário de gripe é de 75 mg, uma vez ao dia. A segurança e a eficácia foram demonstradas por até seis semanas de uso contínuo. A proteção é mantida enquanto se continua a administração da medicação.

Crianças entre 1 e 12 anos de idade: dose profilática recomendada de **Uniflu** de acordo com o peso corporal.

| PESO CORPORAL | PROFILAXIA POR DEZ DIAS* | QUANTIDADE DE CÁPSULAS |
|---------------|--------------------------|---|
| ≤15 kg | 30 mg, uma vez ao dia | 1 cápsula de 30 mg |
| > 15 a 23 kg | 45 mg, uma vez ao dia | 1 cápsula de 45 mg |
| > 23 a 40 kg | 60 mg, uma vez ao dia | 2 cápsulas de 30 mg |
| > 40 kg | 75 mg, uma vez ao dia | 1 cápsula de 75 mg ou uma cápsula de 30 mg e outra de 45 |
| | | mg |

^{*} Ou por tempo prolongado de acordo com orientação médica.

Instruções especiais de dosagem

Não é necessário ajuste de dose para pacientes idosos, tanto para o tratamento quanto para a profilaxia da gripe.

Pacientes com funcionamento inadequado dos rins Tratamento da gripe

Não são necessários ajustes de dose para pacientes com depuração de creatinina (exame que se faz usando sangue ou urina do paciente para avaliar a função dos rins) acima de 60 mL/min, isto é, com função renal moderadamente comprometida.

Em pacientes com depuração de creatinina de > 30 - 60 mL/min é recomendado que a dose seja reduzida para 30 mg de **Uniflu**, duas vezes ao dia, durante cinco dias. Para pacientes com depuração de creatinina entre 10 e 30 mL/min (comprometimento acentuado da função dos rins) é recomendado que a dose seja reduzida para uma cápsula de 30 mg de **Uniflu**, uma vez ao dia, durante cinco dias, ou doses de acordo com peso corporal em crianças (vide tabela Dosagem padrão), uma vez por dia, durante cinco dias. Em pacientes submetidos à hemodiálise (tratamento que consiste na remoção de substâncias tóxicas do sangue com um "rim" artificial), dose inicial de 30 mg de **Uniflu** pode ser administrada antes do início da diálise (popularmente conhecido como filtração do sangue) se os sintomas de gripe aparecerem dentro de 48 horas entre as sessões de diálise. Para manter a concentração plasmática em níveis terapêuticos, a dose de 30 mg deve ser administrada após cada sessão de hemodiálise. Para diálise peritoneal a dose de 30 mg de **Uniflu** administrada antes do início da diálise seguida de doses de 30 mg adicionais administrada a cada cinco dias é recomendada para tratamento. A absorção / distribuição e excreção do oseltamivir não foram estudadas em pacientes com doença renal terminal (isto é, depuração de creatinina 10 mL/min) não submetidos a diálise. Desta forma, não é possível recomendar dose para esse grupo de pacientes.

Profilaxia da gripe

Não são necessários ajustes de dose para pacientes com depuração de creatinina (exame que se faz usando sangue ou urina do paciente para avaliar a função dos rins) acima de 60 mL/min, isto é, com função renal moderadamente comprometida. Em pacientes com depuração de creatinina de > 30 - 60 mL/min é recomendado que a dose seja reduzida para 30 mg de **Uniflu**, duas vezes, ao dia durante cinco dias.

Para pacientes com depuração de creatinina entre 10 e 30 mL/min é recomendado que a dose seja reduzida para uma cápsula de 30 mg de **Uniflu**, em dias alternados, por tempo determinado pelo seu médico, ou doses de acordo com peso corporal em crianças (vide tabela Dosagem padrão), em dias alternados, pelo tempo determinado pelo seu médico. Em pacientes submetidos à hemodiálise, dose inicial de 30 mg de **Uniflu** pode ser administrada antes do início da diálise. Para manter a concentração plasmática em níveis terapêuticos a dose de 30 mg deve ser administrada após cada sessão alternada de hemodiálise. Para diálise peritoneal uma dose inicial de 30 mg de **Uniflu** administrada antes do início da diálise e seguida de doses de 30 mg adicionais administradas a cada sete dias é recomendada para profilaxia.

A absorção/distribuição e excreção do oseltamivir não foram estudadas em pacientes com doença renal terminal (isto é, depuração de creatinina 10 mL/min) não submetidos a diálise. Desta forma, não é possível recomendar dose para esse grupo de pacientes.

Pacientes com funcionamento inadequado do fígado

Não é necessário ajuste de dose para pacientes que tenham disfunção hepática leve a moderada e que estejam em tratamento ou profilaxia para *influenza*.

Pacientes com funcionamento inadequado do sistema imunológico

Tratamento da gripe: o tratamento de pacientes adultos com funcionamento inadequado do sistema imunológico foi avaliado. A duração do tratamento recomendada para estes pacientes é de 10 dias.. Não é necessário ajuste de dose para estes pacientes.

Siga atentamente a instrução abaixo para retirada da cápsula do blister:









Para retirada da cápsula, dobre o blister nos picotes horizontal e vertical (figuras 1 e 2); levante a ponta entre as

dobras no local escrito "Abra aqui" e retire a película protetora que cobre o alumínio (figura 3); pressione o alumínio para retirada da cápsula (figura 4).

Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

7.0 QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Não dobre a dose de **Uniflu** para compensar uma cápsula que se esqueceu de tomar.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

O tratamento com **Uniflu** é geralmente bem tolerado. Quando presentes, as reações adversas mais frequentes são náusea, vômito, dor de cabeça e dor.

A maioria destas reações adversas ocorreu tanto no primeiro ou no segundo dia de tratamento e foram resolvidas espontaneamente dentro de 1-2 dias.

A seguir estão listadas as reações adversas que ocorreram em pacientes adolescentes e adultos em estudos de tratamento e profilaxia da gripe.

Reações adversas durante o tratamento da gripe em adultos e adolescentes com oseltamivir em estudos clínicos

Reação muito comum (ocorre em 10% ou mais dos pacientes que utilizam este medicamento): náusea.

Reação comum (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento): vômito, dor de cabeça, dor.

Reações adversas durante a profilaxia da gripe em adultos e adolescentes com oseltamivir em estudos clínicos

Reação muito comum (ocorre em 10% ou mais dos pacientes que utilizam este medicamento): dor de cabeca.

Reação comum (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento): náusea, vômito, dor.

Outros eventos adversos que ocorreram após a comercialização do Uniflu:

Alteração de pele e de tecido subcutâneo: reação de hipersensibilidade, tais como reações alérgicas de pele, incluindo dermatites, *rash* (erupção cutânea), eczema (reação alérgica da pele, que fica avermelhada e com coceira, muitas vezes com espessura aumentada), urticária (manchas vermelhas, elevadas, com coceira e que mudam de lugar no corpo), eritema multiforme (lesões diversas na pele, variando de manchas até vesículas e bolhas), alergia, reações anafiláticas ou anafilactoides (reação alérgica grave, acompanhada de falta de ar e choque), edema de face, síndrome de Steven-Johnson (lesões extensas na pele e mucosas com formação de bolhas, parecendo queimadura) e necrólise epidérmica tóxica (a camada superficial da pele se desprende), têm sido reportados.

Alteração do sistema hepatobiliar (fígado e vesícula biliar): hepatite e elevação de enzimas hepáticas (substâncias dosadas no sangue para verificar se existe lesão das células do fígado) têm sido reportados em pacientes com síndrome gripal (infecção respiratória aguda) recebendo oseltamivir.

Alteração psiquiátrica e alteração do sistema nervoso: convulsão e delírio (incluindo sintomas como nível alterado de consciência, confusão, comportamento anormal, ilusões, alucinações, agitação, ansiedade, pesadelos) foram reportados durante a administração de Uniflu em pacientes com gripe, predominantemente em crianças e adolescentes. Em raros casos, esses eventos resultaram em danos acidentais. A relação entre o uso de Uniflu e esses eventos é desconhecida. Tais eventos neuropsiquiátricos também têm sido relatados em pacientes com gripe que não fizeram uso de Uniflu.

Alterações gastrointestinais: sangramento gastrintestinal foi observado após o uso de **Uniflu**. Em particular, quadros de colite hemorrágica (inflamação do intestino grosso com sangramento) regrediram no final da gripe ou quando o tratamento com **Uniflu** foi interrompido.

Alterações em exames laboratoriais

Aumento das enzimas do fígado foi relatado em pacientes com síndrome gripal recebendo Uniflu.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também a empresa através do seu serviço de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Casos de superdose com **Uniflu** foram reportados em estudos clínicos e durante a sua pós-comercialização. Na maioria dos casos de superdose não foram reportados eventos adversos. Os eventos adversos reportados após uma superdose foram semelhantes em sua natureza e distribuição aos observados com doses terapêuticas de **Uniflu** (ver item 8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?).

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Registro MS - 1.0497.1456

Registrado e Importador por: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A

Rua Cel. Luiz Tenório de Brito, 90 Embu-Guaçu – SP – CEP: 06900-095 CNPJ: 60.665.981/0001-18 Indústria Brasileira

Farm. Resp.: Florentino de Jesus Krencas

CRF-SP: 49136

Fabricado por:

Natco Pharma Limited.

Kothur, Rangareddy District, Telangana – Índia

SAC 0800 011 1559



Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 24/02/2022.

Anexo B Histórico de alteração para bula

| Dados da submissão eletrônica | | Dados da petição/notificação que altera bula | | | | Dados das alterações de bulas | | | |
|-------------------------------|---|--|-----------------------|------------------|---|-------------------------------|---|----------------------|---|
| Data do expediente | No. expediente | Assunto | Data do expediente | N° do expediente | Assunto | Data de aprovação | Itens de bula | Versões (VP/VPS)* | Apresentações relacionadas |
| 01/2023 | Gerado no momento do peticionamento | 10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12 | 08/04/2022 | 1663442/22-0 | 10507 - SIMILAR - Modificação Pós-Registro - CLONE | 28/11/2022 | 7. Cuidados de armazenamento do medicamento | VPS | 30 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 10 45 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 10 75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 10 75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 10 |
| 02/06/2022 | 4247245/22-8 | 10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12 | - | - | - | - | Identificação do produto 6. Como devo usar este medicamento? | VP VPS | 30 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 10 45 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 10 75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 10 75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 10 |
| 17/05/2022 | 2733269/22-4 | 10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no | - | - | - | - | Identificação do produto 6. Como devo usar este | VP VPS | 30 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 10 45 MG CAP DURA CT BL AL PLAS |

| | | Bulário RDC 60/12 | | | | | medicamento? | | PVC/PCTFE TRANS X 10 75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 10 |
|------------|--------------|---|------------|--------------|---|------------|----------------|-----------|--|
| 31/03/2022 | 1468312/22-7 | 10457 - SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12 | 14/09/2020 | 3118107/20-4 | 10490 - SIMILAR - Registro de Produto - CLONE | 01/02/2021 | Versão Inicial | VP VPS | Cápsulas 30 mg 30 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 10 30 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 500 Cápsulas 45 mg 45 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 10 45 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 500 Cápsulas 75 mg 75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 500 Cápsulas 75 mg 75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 10 75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 500 |