Dostinex®

Pfizer Brasil Ltda.

Comprimido

0,5 mg



Dostinex® cabergolina

I – IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Nome comercial: Dostinex® Nome genérico: cabergolina

APRESENTAÇÕES

Dostinex® 0,5 mg em embalagens contendo 2 ou 8 comprimidos.

VIA DE ADMINISTRAÇÃO: USO ORAL

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Ca da comprimido de Dostinex® contém o equivalente a 0,5 mg de cabergolina. Excipientes: leucina e la ctose a nidra.



II – INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA OUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Dostinex® (cabergolina) é indica do para:

- (1) tratamento de a umento de prolactina (hormônio responsável pela produção de leite), bem como de disfunções associadas à hiperprolactinemia (aumento dos níveis de prolactina), como amenorreia (ausência de menstruação), oligomenorreia (redução do fluxo ou da frequência da menstruação), a novu lação (a usên cia de ovulação) e ga la ctorreia (produção de leite fora do período de gestação e la ctação);
- (2) inibição da lactação fisiológica (interrupção da produção de leite em mães que não amamentaram), imediatamente após o parto;
- (3) supressão da la ctação (interrupção da produção de leite em mães que já inicia ram a a mamentação) já esta belecida.

Dostinex® é indicado à pacientes com adenomas hipofisários (tumores benignos da hipófise) secretores de prolactina (micro e macroprolactinomas), hiperprolactinemia idiopática (aumento dos níveis no sangue de prolactina sem motivo aparente) ou síndrome da sela vazia (doenca caracterizada pela a usência da hipófise. glândula produtora de prolactina) com hiperprolactinemia a ssociada.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Dostinex® inibe a produção de prolactina de maneira potente e prolongada.

Dostinex® é uma medicação agonista (que tem a mesma ação) da dopamina, que age na hipófise impedindo que haja produção da prolactina.

3. OUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? (leia também as respostas às questões 4 e 8) Dostinex® é contraindicado para pacientes:

- (1) com hipersensibilidade (reação alérgica) à cabergolina, a qualquer alcaloide do ergot ou a qualquer ou tro componente da fórmula:
- (2) com histórico de distúrbios fibróticos retroperitoneal, pulmonar e cardíaco (endurecimento de órgã os ou estruturas como o coração e pulmão), incluindo evidências de valvulopatias (do enças das válvulas do coração).

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? (leia também as respostas às auestões 3 e 8)

Não use Dostinex® caso deseje amamentar seus filhos, pois o uso do medicamento previne a lactação (a mamentação). Em caso de falha da inibição ou da supressão da produção de leite não amamente o seu bebê. Muitos medicamentos são excretados no leite humano e há um risco potencial de Dostinex® causar graves reações adversas em crianças la ctentes.

Dostinex® é contraindicado para pacientes com algunstipos de problemas cardíacos e/o u respiratórios (vide resposta do item 3). Informe a o seu médico se você tem outeve sina is e/ou sintomas de problemas cardíacos o u respiratórios.

Recomenda-se que seja rea lizada avaliação cardiovascular (do coração e dos vasos sanguíneos) nos pacientes que inicia rem o tra tamento com Dostinex®.

Sempre a vise a o seu médico todas a s medicações que você toma quando ele for prescrever uma medicação nova. O médico precisa avaliar se as medicações reagem entre si alterando a sua ação, ou da outra.

Dostinex® pode levar a uma hipotensão postural (queda súbita da pressão arterial quando a pessoa se levanta de uma posição deitada ou sentada), por isso seu uso concomitante com outros fármaços hipotensores deve ser cuida doso. Não se recomenda o uso de Dostinex® associado a outras medicações da sua classe (derivados do ergot), pois não estão disponíveis informações sobre interação entre os mesmos. Também não é recomendado o uso com medicações que tenham atividade como antagonista da dopamina (como as fenotiazinas, butiro fenonas, tioxantinas, metoclopramida), pois esses podem diminuir o efeito redutor de prolactina do Dostinex®. Dostinex® não deve ser utiliza do em associação a antibióticos macrolídeos (por exemplo, eritro micina), po is esses podem aumentar quantidade de Dostinex®no corpo.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirur gião-

Atenção: Este medicamento contém Açúcar, portanto, deve ser usado com cautela em portadores de Diabetes.

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.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Dostinex® deve ser conservado em temperatura ambiente (entre 15 e 25 °C), protegido da luz e umidade.

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

Não use medicamento como prazo de validade vencido.

Guarde-o em sua embalagem original.

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

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

Características do produto: comprimido branco, a chatado, oblongo (o val a longado), gra vado com "PU" e dividido por uma ranhura de um lado; gra vado com "700" e uma leve ranhura a cima e a baixo do "0" central do lado oposto.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Os fra scos de Dostinex® contêm a gente secante de sílica gel que não deve ser removido ou ingerido.

Dostinex® deve ser a dministrado por via oral, preferencialmente com as refeições.

Tratamento de distúrbios hiperprolactinêmicos: a dose terapêutica é normalmente 1 mg por semana, mas pode variar de 0,25 mg a 2 mg por semana, porém há casos com necessidade de até 4,5 mg por semana. Inicia-se com 0,5 mg por semana, administrado em uma ou duas (metade de um comprimido de 0,5 mg) do ses por semana. De acordo com a eficácia a dose pode ser aumentada mensalmente (a dicionando 0,5 mg à dose semanal). Recomenda-se que haja monitorização através da mensuração da prolactinemia (dos agem da prolactina) durante o aumento da dose para determinar a menor dose capaz de produzir a resposta adequada. Após a tingir a dose adequada a normalização dos níveis de prolactina no sangue é observada em 2 a 4 semanas. Inibição da lactação: 1 mg (dois comprimidos de 0,5 mg) a dministrado em dose única no primeiro dia pósparto.

Supressão da lactação: 0,25 mg (metade de um comprimido de 0,5 mg) a cada 12 horas por 2 dias (do se to tal de 1 mg).

Em portadores de insuficiência hepática (redução importante da função do fígado) recomenda-se que sejam usadas as menores doses do medicamento.

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

Caso você esqueça de tomar Dostinex® no horário estabelecido pelo seu médico, tome-o a ssim que lembrar. Entretanto, se já estiver perto do horário de tomar a próxima dose, pule a dose esquecida e tome a próxima, continuando normalmente o esquema de doses recomendado pelo seu médico. Neste caso, não tome o medicamento duas vezes para compensar doses esquecidas. O esquecimento da dose pode comprometer a eficácia do tratamento.

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? (leia também as respostas à s questões 3 e 4)

Inibição/Supressão da lactação: Os eventos adversos relatados foram transitórios e de grau leve a modera do quanto à gravidade. Os eventos adversos mais frequentes foramtontura/vertigem, dor de cabeça, náusea (enjoo), dor abdominal, palpitações (batimento a celerado ou descompassado do coração), dor epigástrica (dor na parte superior e central do abdômen), sonolência, epistaxe (sangramento pelo nariz), he mianopsia (alteração da visão), hipotensão assintomática (redução da pressão arterial) durante os primeiros 3-4 dias pós-parto, vô mitos, síncope (desmaio), rubores (vermelhidão no corpo).

Distúrbios Hiperprolactinêmicos

Os eventos a dversos foram gera lmente de grau leve a moderado quanto à gravidade, surgin do principa lmente durante as primeiras duas semanas de terapia. Na maioria, desaparecendo com a continuação da terapia. Foram relatados eventos a dversos graves, no mínimo uma vez durante a terapia. A remissão das reações a dversas ocorre normalmente poucos dias após a suspensão de Dostinex®.



Os eventos adversos mais comuns relatados em ordem decrescente de frequência foram: náusea, cefaleia, tontura/vertigem, dor a bdominal/dispepsia (indigestão)/gastrite, a stenia (fraqueza)/fadiga (cansaço), constipação (dificulda de para evacuar), vômitos, dor no peito, rubores, depressão e parestesia (sensação anormal na pele).

Gerais

orientações.

Os eventos a dversos são geralmente relacionados à dose.

O Dostinex® geralmente exerce um efeito hipotensivo (de pressão sa nguínea baixa) em pacientes sob tratamento prolongado; entretanto, hipotensão postural ou desmaios foram relatados ra ramente.

Foram relatados vasoespasmo digital (palidez nos dedos) e cã ibras nas pernas.

Alterações em testes la boratoriais padrões são incomuns durante a terapia prolongada com Dostinex ®; uma diminuição nos valores de hemoglobina foi observada em mulheres com amenorreia (que não menstruavam) durante os primeiros meses após o retorno da menstruação.

Experiência Pós-comercialização

Os seguintes eventos foram relatados em associação com Dostinex®: a gressividade, a lopecia (perda de pelos), a umento da creatinina fosfoquinase sa nguínea (exame rela cionado ao rim), delírios, dispneia (dificuldade para respirar), edema, fibrose (formação de tecido cicatricial), função hepática a normal (exame rela cionado a o fígado), reação de hipersensibilidade, transtornos do controle de impulsos como hipersexualidade, a umento da libido e jogo patológico, testes de função hepática a normais, transtorno psicótico, erupção cutânea (a lteração na pele), distúrbio respiratório, insuficiência respiratória e valvulopatia (a lteração na válvula do coração).

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indese jáveis pelo uso do medicamento.

Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

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

Sempre que um medicamento for usado em dose superior ao indicado pelo médico ele deve ser a visado para que possa monitorar o aparecimento de possíveis reações. No caso de uma superdose a guda, os seguintes sintomas podem ocorrer: náusea (enjoo), vômitos, queixas gástricas (como, por exemplo, dor a bdominal), hipoten são postural, confusão/psicose (alteração mental, delírios) ou a lucinações. Medidas gerais de suporte devem ser adotadas para remover qualquer medicamento não absorvido e para manter a pressão sanguínea, se necessário. 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 vo cê precisar de mais



III - DIZERES LEGAIS

MS – 1.2110.0412 Farmacêutica Responsável: Andrea T. Nichele – CRF-SP nº 44063

Registrado por:

Pfizer Brasil Ltda. Rua Alexandre Dumas, 1.860 CEP 04717-904 – São Paulo – SP CNPJ nº 61.072.393/0001-33

Fabricado e Embalado por:

Pfizer Italia S.r.L. Ascoli Piceno – Itália

Importado por:

Pfizer Brasil Ltda. Rodovia Presidente Castelo Branco nº 32501, Km 32,5 CEP 06696-000 – Itapevi – SP

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

DOSCOM 10









HISTÓRICO DE ALTERAÇÕES DE BULA

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas			
Data do expediente	N°. do expediente	Assunto	Data do expediente	N°. do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas	
02/12/2022		MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	02/12/2022		MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		DIZERES LEGAIS	VP / VPS	0,5 MG COM CT FR VD AMB X 2 0,5 MG COM CT FR VD AMB X 8	
10/11/2020	4083656208	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/11/2020	4083656208	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		• REAÇÕES ADVERSAS	VPS	0,5 MG COM CT FR VD AMB X 2 0,5 MG COM CT FR VD AMB X 8	
25/11/2019	3251604195	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/11/2019	3251604195	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		REAÇÕES ADVERSASDIZERES LEGAIS	VP / VPS	0,5 MG COM CT FR VD AMB X 2 0,5 MG COM CT FR VD AMB X 8	
14/11/2017	2202675174	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/02/2017	0282316172	MEDICAMENTO NOVO – Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Cisão de Empresa)	31/07/2017	DIZERES LEGAIS	VP / VPS	0,5 MG COM CT FR VD AMB X 2 0,5 MG COM CT FR VD AMB X 8	



19/04/2016	1582913168	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	04/02/2016	1249762162	Alteração da AFE/AE por modificação na extensão do CNPJ DA MATRIZ, exclusivamente em virtude do Ato Declaratório Executivo nº 34/2007 da Receita Federal do Brasil	04/04/2016	•	DIZERES LEGAIS	VP/VPS	0,5 MG COM CT FR VD AMB X 2 0,5 MG COM CT FR VD AMB X 8
31/03/2015	0278650158	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	31/03/2015	0278650158	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		•	COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA? ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO? COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO POSOLOGIA E MODO DE USAR	VP/VPS	0,5 MG COM CT FR VD AMB X 2 0,5 MG COM CT FR VD AMB X 8
27/08/2014	0712260148	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/08/2014	0712260148	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		•	PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO? COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA? COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR? RESULTADOS DE EFICÁCIA CONTRAINDICAÇÕES ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES POSOLOGIA E MODO DE USAR REAÇÕES ADVERSAS DIZERES LEGAIS	VP/VPS	0,5 MG COM CT FR VD AMB X 2 0,5 MG COM CT FR VD AMB X 8