

mesilato de imatinibe

Instituto Vital Brazil SA

Comprimido revestido

100 mg e 400mg

Bula para Paciente

Bula de acordo com a Resolução - RDC/ANVISA nº 47/2009

I. IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

mesilato de imatinibe

“Medicamento Genérico, Lei nº 9.787, de 1999”

APRESENTAÇÕES

Comprimido revestido de 100 mg. Embalagem contendo 60, 100 ou 600* unidades.

Comprimido revestido de 400 mg. Embalagem contendo 30, 100 ou 600* unidades.

*Embalagem hospitalar

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 1 ANO (vide “PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?”)

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido de 100 mg contém:

mesilato de imatinibe* 119,500 mg

excipiente** qsp com rev

*Cada comprimido revestido contém 119,500 mg de mesilato de imatinibe que equivalem a 100,000 mg de imatinibe.

**manitol, celulose microcristalina, crospovidona, povidona, estearilfumarato de sódio, hipromelose, macrogol, dióxido de titânio, óxido de ferro amarelo.

Cada comprimido revestido de 400 mg contém:

mesilato de imatinibe* 478,000 mg

excipiente** qsp com rev

*Cada comprimido revestido contém 478,000 mg de mesilato de imatinibe que equivalem a 400,000 mg de imatinibe.

**manitol, celulose microcristalina, crospovidona, povidona, estearilfumarato de sódio, hipromelose, macrogol, dióxido de titânio, óxido de ferro amarelo.

II. INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

O mesilato de imatinibe é um tratamento para:

- pacientes adultos e pediátricos (acima de 2 anos) com Leucemia Mieloide Crônica (LMC) cromossomo Philadelphia positivo (Ph⁺) recém-diagnosticada e sem tratamento anterior.

- pacientes adultos com LMC cromossomo Philadelphia positivo em crise blástica, fase acelerada ou em fase crônica após falha ou intolerância à terapia com alfa interferona. A LMC é um tipo de câncer das células do sangue na qual o corpo produz um número elevado de células brancas anormais no sangue (chamadas “células mieloides”).

- pacientes adultos e pediátricos (acima de 1 ano) com Leucemia Linfoblástica Aguda (LLA Ph⁺) cromossomo Philadelphia positivo, recentemente diagnosticada, integrados com quimioterapia. Leucemia é um tipo de câncer das células brancas do sangue. Estas células brancas em geral ajudam o corpo a combater infecções. A LLA é um tipo de câncer do sangue na qual o corpo produz um número elevado de células brancas anormais no sangue (chamadas “linfoblastos”).

- pacientes adultos com Tumores Estromais Gastrointestinais (GIST), não ressecáveis e/ou metastáticos.

- tratamento adjuvante de pacientes adultos após ressecção de GIST primário. O GIST é um câncer do estômago e intestino. Ele surge do crescimento descontrolado das células do tecido de suporte destes órgãos.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

O mesilato de imatinibe é um medicamento para tratamento de câncer e contém a substância ativa imatinibe.

O mesilato de imatinibe age interrompendo a produção de células anormais nas doenças citadas anteriormente.

Se você tiver qualquer dúvida sobre como o mesilato de imatinibe funciona ou porque este medicamento foi prescrito para você, pergunte ao seu médico.

Bula para Paciente

Bula de acordo com a Resolução - RDC/ANVISA nº 47/2009

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

O mesilato de imatinibe é contraindicado em pacientes com alergia (hipersensibilidade) ao imatinibe ou a qualquer um dos ingredientes do produto. Se este for o seu caso, converse com seu médico antes de tomar mesilato de imatinibe.

Se você suspeita que pode ser alérgico, converse com seu médico.

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

Seu tratamento com mesilato de imatinibe será prescrito por um médico com experiência no uso de terapias anticâncer.

Siga todas as instruções do médico cuidadosamente. Elas podem ser diferentes das informações gerais contidas nesta bula.

Tome especial cuidado com mesilato de imatinibe.

Antes de tomar mesilato de imatinibe avise seu médico:

- Se tiver ou se já teve problemas de fígado, rim ou coração;
- Se você estiver grávida ou suspeita de gravidez ou se você estiver amamentando (vide “Gravidez e amamentação”);
- Se você estiver tomando levotiroxina devido à retirada de sua tireoide;
- Se você estiver recebendo tratamento com outros medicamentos, em particular aqueles listados na seção “Interações medicamentosas”;
- Se você já teve ou possa ter agora uma infecção por hepatite B. Isso ocorre porque durante o tratamento com mesilato de imatinibe, a hepatite B pode se tornar ativa novamente. O seu médico irá verificar se existem sinais dessa infecção antes de iniciar o tratamento com mesilato de imatinibe.

Durante o tratamento com mesilato de imatinibe:

Se você sentir algum dos seguintes sintomas durante seu tratamento com mesilato de imatinibe, informe ao seu médico imediatamente. Seu médico vai decidir se modifica ou descontinua o seu tratamento:

- Ganho rápido de peso, inchaço das extremidades (panturrilhas, tornozelos), inchaço generalizado tal como inchaço da face (sinais de retenção de água);
- Fraqueza, hemorragia espontânea ou hematomas, infecções frequentes com sinais como febre, calafrios, dor de garganta ou úlceras na boca (sinais de baixo nível de células sanguíneas).
- Dor abdominal intensa, vômitos com sangue, presença de sangue nas fezes ou fezes pretas (sinais de sangramento gastrointestinais);
- Náusea, falta de ar, batimentos cardíacos irregulares, turvação de urina, cansaço e/ou desconforto nas articulações associado a valores laboratoriais anormais (tais como níveis elevados de potássio, ácido úrico e cálcio e níveis baixos de fósforo no sangue).
- Febre, erupção cutânea, dor e inflamação nas articulações, bem como cansaço, perda de apetite, náuseas, icterícia (amarelamento da pele), dor na parte superior direita do abdômen, fezes claras e urina escura (sinais potenciais de reativação da hepatite B).

Monitoramento durante o seu tratamento com mesilato de imatinibe

Seu médico irá monitorar regularmente suas condições para verificar se mesilato de imatinibe está tendo o efeito desejado.

Você também fará testes de sangue regulares para ver como mesilato de imatinibe é tolerado (por exemplo, células sanguíneas, função hepática, tireoidiana e renal).

Você precisará ter seu peso medido regularmente.

Idosos (65 anos ou mais)

O mesilato de imatinibe pode ser usado por pessoas acima de 65 anos na mesma dosagem usada para adultos.

Crianças e adolescentes (abaixo de 18 anos)

O mesilato de imatinibe é indicado para crianças e adolescentes com LMC. Não há experiência com o uso de mesilato de imatinibe em crianças abaixo de 2 anos de idade para a indicação de LMC.

O mesilato de imatinibe é indicado para crianças e adolescentes com LLA. Não há experiência com o uso de mesilato de imatinibe em crianças abaixo de 1 ano de idade para a indicação de LLA.

Bula para Paciente

Bula de acordo com a Resolução - RDC/ANVISA nº 47/2009

Algumas crianças e adolescentes que tomam mesilato de imatinibe podem ter um crescimento mais lento do que o normal. O médico irá monitorar o crescimento durante as visitas regulares.

Gravidez e amamentação

O mesilato de imatinibe não é recomendado durante a gravidez a menos que claramente necessário, pois pode prejudicar o seu bebê. Se você está grávida ou acha que pode estar grávida, informe seu médico. Seu médico discutirá com você os potenciais riscos de tomar mesilato de imatinibe durante a gravidez. Você não deve amamentar enquanto estiver usando mesilato de imatinibe e durante 15 dias após a última dose, uma vez que pode prejudicar o seu bebê. Informe ao seu médico se você estiver amamentando.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.

Mulheres com potencial para engravidar e pacientes homens

Mulheres com potencial para engravidar devem usar um método contraceptivo eficaz durante o tratamento com mesilato de imatinibe e durante 15 dias após o final do tratamento. Pacientes do sexo masculino preocupados com sua capacidade de gerar filhos durante o tratamento com mesilato de imatinibe devem consultar seu médico.

Efeitos sobre a habilidade de dirigir veículos e/ou utilizar máquinas

Se você sentir tontura ou sonolência, ou se você apresentar visão turva durante o tratamento com mesilato de imatinibe, você não deve dirigir veículos e/ou operar máquinas até que se sinta melhor novamente.

Interações medicamentosas (incluindo vacinas ou produtos biológicos)

O mesilato de imatinibe pode interferir com outros medicamentos.

Antes de tomar mesilato de imatinibe, informe ao seu médico ou farmacêutico caso você esteja tomando ou tenha tomado recentemente qualquer outro medicamento, mesmo aqueles que não tenham sido prescritos por ele.

Isto inclui o seguinte:

- alguns medicamentos para tratamento de infecções, tais como: cetoconazol, itraconazol, eritromicina ou claritromicina;
- alguns medicamentos usados para tratamento de epilepsia, tais como: carbamazepina, oxcarbazepina, fenobarbital, fenitoína, fosfenitoína ou primidona;
- alguns medicamentos para tratamento de colesterol alto, tais como: sinvastatina;
- alguns medicamentos para tratamento de distúrbios mentais, tais como: benzodiazepínicos ou pimozida;
- alguns medicamentos para tratamento de pressão sanguínea alta ou distúrbios do coração, tais como: bloqueadores de canais de cálcio ou metoprolol;
- rifampicina, um medicamento para tratamento da tuberculose;
- Erva de São João – um produto fitoterápico utilizado para tratamento da depressão e outras condições (também conhecida como *Hypericum perforatum*);
- dexametasona – um medicamento anti-inflamatório;
- ciclosporina – um medicamento imunossupressor;
- varfarina – um medicamento utilizado no tratamento de distúrbios da coagulação sanguínea (tais como coágulos sanguíneos ou trombose).

Estes medicamentos devem ser evitados durante o tratamento com mesilato de imatinibe.

Se você estiver tomando alguns desses medicamentos, seu médico poderá prescrever um medicamento alternativo.

Você também deve informar ao seu médico se você já está tomando mesilato de imatinibe e se lhe foi prescrito algum novo medicamento, incluindo medicamentos obtidos sem prescrição médica, que você não tenha tomado anteriormente durante seu tratamento com mesilato de imatinibe.

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.

Bula para Paciente

Bula de acordo com a Resolução - RDC/ANVISA nº 47/2009

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

Conservar em temperatura ambiente (temperatura entre 15 e 30°C). Proteger da luz e umidade.

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 do medicamento:

Comprimido de 100 mg: Comprimido revestido na cor amarela, circular, biconvexo e liso.

Comprimido de 400 mg: Comprimido revestido liso na cor amarela, oblongo e biconvexo.

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 poderá utilizá-lo.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Siga as instruções do seu médico cuidadosamente e sempre tome mesilato de imatinibe exatamente como seu médico orientou. Não exceda a dose recomendada.

Quando e como tomar mesilato de imatinibe

Tome mesilato de imatinibe com uma refeição para ajudar a proteger seu estômago. Engula o(s) comprimido(s) inteiro(s) junto com um copo grande de água.

Caso você tenha dificuldade para engolir os comprimidos revestidos inteiros, você pode dissolvê-los em um copo de água ou suco de maçã:

- Coloque o número de comprimidos necessários em um volume apropriado de bebida (aproximadamente 50 mL para um comprimido de 100 mg, e 200 mL para um comprimido de 400 mg).
- Misture com o auxílio de uma colher para dissolução completa do(s) comprimido(s).
- Beber imediatamente todo o conteúdo do copo. Você pode deixar traços do comprimido desintegrado no copo após beber.

Quanto tomar de mesilato de imatinibe – pacientes adultos

Seu médico lhe dirá exatamente quantos comprimidos de mesilato de imatinibe você deve tomar.

- **Se você está sendo tratado para LMC:** dependendo da sua condição, a dose inicial habitual é:

- 400 mg para ser tomado em um único comprimido de 400 mg uma vez ao dia,
- Ou 600 mg para ser tomado como um comprimido de 400 mg mais 2 comprimidos de 100 mg uma vez ao dia.

Seu médico pode prescrever uma dose maior ou menor dependendo de como você responder ao tratamento. Se sua dose diária é 800 mg, você deve tomar um comprimido de 400 mg pela manhã e um segundo comprimido de 400 mg a noite.

- **Se você está sendo tratado para GIST:** a dose inicial é 400 mg, para ser tomada como um único comprimido de 400 mg uma vez ao dia.

Seu médico pode prescrever uma dose maior ou menor dependendo de como você responder ao tratamento. Se sua dose diária é 800 mg, você deve tomar um comprimido de 400 mg pela manhã e um segundo comprimido de 400 mg a noite.

- **Se você está sendo tratado para LLA Ph⁺:** a dose inicial é 600 mg para ser tomado como um comprimido de 400 mg mais 2 comprimidos de 100 mg uma vez ao dia.

Quanto tomar de mesilato de imatinibe - crianças

Se seu filho está sendo tratado para LMC ou para LLA Ph⁺:

O médico irá informar quantos comprimidos de mesilato de imatinibe dar para seu filho. A quantidade de mesilato de imatinibe irá depender da condição da criança bem como do seu peso e altura.

A dose diária total em crianças não deve exceder 800 mg para LMC e 600 mg para LLA Ph⁺.

Bula para Paciente

Bula de acordo com a Resolução - RDC/ANVISA nº 47/2009

O tratamento pode ser dado para seu filho tanto em uma única dose diária ou alternativamente a dose diária pode ser dividida em duas administrações (uma pela manhã e outra a noite).

Por quanto tempo tomar mesilato de imatinibe

Tome mesilato de imatinibe diariamente até seu médico pedir para você parar. Certifique-se de tomar mesilato de imatinibe pelo tempo que foi prescrito.

Pacientes idosos: nenhuma recomendação relativa à dose é necessária para pacientes idosos.

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.

Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

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

Se uma dose for esquecida ou ocorrer vômito, não compense a dose. Ao invés disso, aguarde até o horário para a próxima dose.

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?

Como todos os medicamentos, mesilato de imatinibe pode causar o aparecimento de reações adversas, embora nem todas as pessoas as tenham. A maioria dessas reações são de leve a moderada gravidade. Não fique assustado com a lista de possíveis reações adversas. É possível que você não apresente nenhuma delas.

Algumas reações podem ser sérias.

Se alguma das reações listadas abaixo afetar você, informe ao seu médico imediatamente.

Muito comuns a comuns (ocorre entre 1% e mais de 10% dos pacientes que utilizam este medicamento):

- Rápido aumento de peso, inchaço das extremidades (panturrilhas, tornozelos), inchaço generalizado como inchaço na face (sinais de retenção de líquido);
- Fraqueza, sangramento ou contusão espontâneos, infecções frequentes com sinais como febre, calafrios, dor de garganta, úlceras na boca (sinais de baixo nível de células sanguíneas).

Incomuns a muito raras (ocorre entre menos de 0,01% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento):

- Palidez, cansaço, falta de ar, urina escura (sinais de destruição de células sanguíneas vermelhas);
- Deficiência da visão, visão embaçada, sangramento no olho;
- Aperto ou dor no peito, febre, cansaço, ritmo cardíaco irregular (sinais de problemas cardíacos, tais como ataque cardíaco, angina);
- Náusea, diarreia, vômito, dor abdominal, febre (sinais de doença inflamatória do intestino);
- Rash grave (erupção cutânea), vermelhidão na pele, empolamento dos lábios, olhos, pele ou boca, descamação da pele, febre, manchas vermelhas ou roxas na pele, prurido, queimadura, erupção pustular (sinais de distúrbios da pele);
- Dor nos ossos ou articulações (sinais de osteonecrose);
- Inflamação da pele causada por uma infecção (sinal de celulite);
- Dor de cabeça intensa, fraqueza ou paralisia de membros ou da face, dificuldade para falar, perda repentina da consciência (sinais de distúrbios do sistema nervoso tais como sangramento ou inchaço intracraniano/ cérebro);
- Convulsões;
- Vertigens, tonturas ou desmaio (podem ser sinais de pressão arterial baixa);
- Dor abdominal intensa, vômito com sangue, sangue nas fezes, ou fezes escuras; inchaço no abdômen/líquido dentro do abdômen, constipação, dor de estômago (sinais de distúrbios gastrintestinais);
- Náusea, perda de apetite, urina escura ou amarelamento da pele ou dos olhos (sinais de distúrbios no fígado);

Bula para Paciente

Bula de acordo com a Resolução - RDC/ANVISA nº 47/2009

- Sede, perda de peso e diminuição grave da quantidade de urina (sinais de baixa ingestão de líquidos/fluidos);
- Sangue na urina;
- Inchaço e dor em alguma parte do corpo (sinais de coágulos nos vasos sanguíneos);
- Tosse, dificuldade ou respiração dolorosa, chiado, dor no peito ao respirar (sinais de infecções/distúrbios pulmonares);
- Fraqueza muscular, espasmos musculares, ritmo cardíaco anormal (sinais de mudanças no nível de potássio no sangue);
- Espasmo muscular, febre, urina vermelho-amarronzada, distúrbios renais, dor ou fraqueza nos músculos (sinais de distúrbios musculares);
- Dor pélvica, às vezes acompanhada por náusea e vômito, sangramento vaginal inesperado, (sinais de distúrbio ginecológico);
- Reação alérgica grave que pode resultar em dificuldade em respirar e tonturas (vertigem);
- Náuseas, respiração curta, batimento cardíaco irregular, urina turva, cansaço e/ou desconforto nas articulações associado com valores laboratoriais anormais (tais como, níveis elevados de potássio, ácido úrico e cálcio e níveis baixos de fósforo no sangue).
- Forte dor de cabeça, tonturas, visão turva (sinais de aumento de pressão dentro do crânio).

Desconhecidas (a frequência não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis):

- Combinação de uma erupção cutânea generalizada grave, sensação de enjoo, febre, nível elevado de certas células brancas do sangue ou pele e olhos amarelados (sinais de icterícia) com falta de ar, dor no peito/desconforto, diminuição grave na eliminação de urina e sensação de sede (sinais de reação alérgica relacionada ao tratamento).
- Reativação da infecção da hepatite B, quando você já teve hepatite B (uma infecção do fígado) no passado.

Outras possíveis reações adversas.

Informe ao seu médico, se alguma das reações listadas abaixo afetar você gravemente.

Dor de cabeça, náusea, diarreia, vômito, indigestão, dor abdominal, prurido/vermelhidão/erupção cutânea com sensação de queimação, câimbras musculares, dores musculares, dor nos ossos, dor nas articulações, inchaço das pálpebras ou ao redor dos olhos, fadiga, aumento do peso, dor musculoesquelética após a descontinuação do tratamento com mesilato de imatinibe (incluindo dor muscular, dor nos membros, dor nas articulações, dor óssea e dor nas costas).	Reações adversas muito comuns
Dificuldade para dormir, tontura, formigamento, dor ou dormência das mãos, pés, pernas ou ao redor do quadril, alterações no paladar, diminuição da sensibilidade da pele, olho com secreção e prurido, vermelhidão e inchaço dos olhos (conjuntivite), aumento da produção de lágrimas, olho seco, rubores, sangramentos nasais, boca seca, azia, inchaço abdominal, flatulência, diarreia, constipação, náusea e dor estomacal (sinal de gastrite), resultados anormais em exames laboratoriais de função hepática, prurido, pele seca, afinamento ou queda incomum de cabelo, suores noturnos, aumento da sensibilidade da pele ao sol (sinal de fotossensibilidade), inchaço das articulações, calafrios, perda de peso, diminuição do apetite, ulceração na boca, fraqueza, febre.	Reações adversas comuns
- Vermelhidão e/ou inchaço nas palmas das mãos e nas solas dos pés, que podem ser acompanhados de formigamento e queimação (também conhecido como síndrome mão-pé), nódulos vermelhos dolorosos na pele, dor na pele, vermelhidão da pele (inflamação do tecido adiposo sob a pele; sinais de paniculite), infecção das vias respiratórias superiores levando a tosse, nariz com prurido ou entupido, congestão nasal, espirros, dor de garganta, dor de cabeça, pressão facial ou espirros, dor de cabeça grave, muitas vezes acompanhada por náuseas, vômitos e sensibilidade à luz (sinais de enxaqueca), sintomas de gripe, infecção do trato urinário, inchaço/aumento dos gânglios linfáticos, dor e inchaço nas articulações, depressão, ansiedade, sonolência, tremores, distúrbios de memória, um impulso para mover uma parte do corpo (geralmente a perna) para	Reações adversas incomuns

Bula para Paciente

Bula de acordo com a Resolução - RDC/ANVISA nº 47/2009

<p>aliviar as sensações de desconforto, irritação dos olhos, dor nos olhos ou vermelhidão, inchaço/coceira das pálpebras, sensação de vertigem/tontura, dificuldade de audição, ruídos (toque) nos ouvidos, aumento do ritmo cardíaco, aumento da pressão arterial, extremidades frias, arrotos, inflamação dos lábios, dificuldade para engolir, aumento da sudorese, descoloração da pele, unhas quebradiças, rompimento das unhas, inflamação dos folículos pilosos, áreas de pele espessada e com vermelhidão ao redor dos cotovelos e joelhos, escurecimento da pele, a ampliação do peito em homens e mulheres, edema testicular, distúrbios de ereção, períodos menstruais intensos ou irregulares, disfunção sexual, diminuição do desejo sexual, dor no mamilo, dor no peito, mal-estar geral, infecção viral como herpes labial, infecção do trato respiratório superior, que envolve as passagens de ar do nariz (sinusite), dor na garganta, dedos dormentes ou frios (sinais de síndrome de Raynaud), dores nas costas decorrentes do distúrbio renal, aumento urinário, aumento de apetite, úlcera no estômago, rigidez articular e muscular, testes de resultados laboratoriais anormais.</p>	
<p>Confusão, descoloração das unhas, bolhas na pele ou membranas mucosas (sinais de pênfigo).</p>	<p>Reações adversas raras</p>
<p>Crescimento lento em crianças e adolescentes, lesões cutâneas dolorosas e/ou bolhas.</p>	<p>Reações adversas de frequência desconhecida</p>

Se você perceber qualquer uma das reações adversas não mencionadas nessa bula, informe ao médico, farmacêutico ou outro profissional de saúde.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis 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 DESTE MEDICAMENTO?

Se você tomou acidentalmente mais mesilato de imatinibe do que o recomendado poderá ser observado, em pacientes adultos, os seguintes sinais e sintomas, dependendo da quantidade ingerida: enjoo, vômito, diarreia, vermelhidão em pele, inchaço, cansaço, espasmos musculares, diminuição na contagem de células do sangue, dor abdominal, dor de cabeça, redução do apetite, fraqueza, dor muscular, alteração em exames de sangue, dor gastrointestinal, febre, inchaço facial; em crianças, os sinais e sintomas podem ser: vômito, diarreia, diminuição de apetite e diminuição na contagem de células do sangue.

Procure imediatamente seu médico. Um acompanhamento médico pode ser 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 você precisar de mais orientações.

III - DIZERES LEGAIS

MS-1.0407.0104

Farm. Resp.: Dr. Jorge Luiz Coelho Mattos

CRF-RJ nº 3083

Registrado por: **INSTITUTO VITAL BRAZIL S/A.**

Rua Maestro José Botelho, 64 - Vital Brasil - Niterói - RJ

CNPJ: 30.064.034/0001-00

Indústria Brasileira

Bula para Paciente

Bula de acordo com a Resolução - RDC/ANVISA nº 47/2009

Fabricado e embalado por: **EMS S/A**
Hortolândia/SP

Ou

Registrado por: **INSTITUTO VITAL BRAZIL S/A.**
Rua Maestro José Botelho, 64 - Vital Brasil - Niterói - RJ
CNPJ: 30.064.034/0001-00
Indústria Brasileira

Fabricado e embalado por: **EMS S/A**
Hortolândia/SP

Fabricado e embalado por: **LABORVIDA LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS LTDA.**
Rio de Janeiro/RJ

Ou

Registrado por: **INSTITUTO VITAL BRAZIL S/A.**
Rua Maestro José Botelho, 64 - Vital Brasil - Niterói - RJ
CNPJ: 30.064.034/0001-00
Indústria Brasileira

Fabricado e embalado por: **LABORVIDA LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS LTDA.**
Rio de Janeiro/RJ

Ou

Registrado e embalado por: **INSTITUTO VITAL BRAZIL S/A.**
Rua Maestro José Botelho, 64 - Vital Brasil - Niterói - RJ
CNPJ: 30.064.034/0001-00
Indústria Brasileira

Fabricado e embalado por: **EMS S/A**
Hortolândia/SP

Ou

Registrado e embalado por: **INSTITUTO VITAL BRAZIL S/A.**
Rua Maestro José Botelho, 64 - Vital Brasil - Niterói - RJ
CNPJ: 30.064.034/0001-00
Indústria Brasileira

Fabricado e embalado por: **LABORVIDA LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS LTDA.**
Rio de Janeiro/RJ

Ou

Registrado e embalado por: **INSTITUTO VITAL BRAZIL S/A.**
Rua Maestro José Botelho, 64 - Vital Brasil - Niterói - RJ
CNPJ: 30.064.034/0001-00
Indústria Brasileira

Fabricado e embalado por: **LABORVIDA LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS LTDA.**
Rio de Janeiro/RJ

Bula para Paciente

Bula de acordo com a Resolução - RDC/ANVISA nº 47/2009

Fabricado por: **EMS S/A**
Hortolândia/SP

Ou

Registrado e embalado por: **INSTITUTO VITAL BRAZIL S/A.**
Rua Maestro José Botelho, 64 - Vital Brasil - Niterói - RJ CNPJ: 30.064.034/0001-00
Indústria Brasileira

Fabricado e embalado por: **EMS S/A**
Hortolândia/SP

Fabricado por: **LABORVIDA LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS LTDA.**
Rio de Janeiro/RJ

SAC: 0800 022 1036
sac@vitalbrazil.rj.gov.br
www.vitalbrazil.rj.gov.br

USO SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.

VENDA PROIBIDA AO COMÉRCIO.

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 10/06/2022.



bula-pac-033697-IVB-081221

Bula para Paciente

Bula de acordo com a Resolução - RDC/ANVISA nº 47/2009

Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
27/05/2013	0358711/14-8	(10459) – GENÉRICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	27/05/2013	0358711/14-8	(10459) – GENÉRICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	27/05/2013	Submissão eletrônica para disponibilização do texto de bula no bulário eletrônico da ANVISA.	VPI	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 600 EMB HOSP 400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 600 EMB HOSP
									100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X

Bula para Paciente

Bula de acordo com a Resolução - RDC/ANVISA nº 47/2009

11/03/2016	1351417/16-2	(10452) – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula -RDC 60/12	11/03/2016	1351417/16-2	(10452) – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula -RDC 60/12	11/03/2016	4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? 8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?	VP2	100 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 600 EMB HOSP 400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 600 EMB HOSP
27/12/2017	2323230/17-7	(10452) – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula -RDC 60/12	27/12/2017	2323230/17-7	(10452) – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula -RDC 60/12	27/12/2017	8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?	VP3	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 600 EMB HOSP 400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 400 MG COM REV CT

Bula para Paciente

Bula de acordo com a Resolução - RDC/ANVISA nº 47/2009

									BL AL PLAS OPC X 100 400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 600 EMB HOSP
26/01/2018	0066047/18-7	(10452) – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula -RDC 60/12	26/01/2018	0066047/18-7	(10452) – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula -RDC 60/12 26/012018			VP4	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 600 EMB HOSP 400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 600 EMB HOSP

Bula para Paciente

Bula de acordo com a Resolução - RDC/ANVISA nº 47/2009

30/05/2018	0438601/18-9	(10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	08/05/2018	0364581/18-9	(11010) - RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão de local de embalagem secundária do medicamento	08/05/2018	III – DIZERES LEGAIS	VP5	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100
									100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 600 EMB HOSP 400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 600 EMB HOSP

Bula para Paciente

Bula de acordo com a Resolução - RDC/ANVISA nº 47/2009

30/09/2019	2296149/19-6	(10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	30/09/2019	2296149/19-6	(10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	30/09/2019	- O que devo saber antes de usar o medicamento? -Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP6	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 600 EMB HOSP 400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 600 EMB HOSP
------------	--------------	--	------------	--------------	--	------------	---	-----	--

Bula para Paciente

Bula de acordo com a Resolução - RDC/ANVISA nº 47/2009

14/06/2021	2265171/21-2	(10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	08/05/2018	0364581/18-9	(11010) - RDC 73/2016 - GENÉRICO - Inclusão de local de embalagem secundária do medicamento	08/05/2018	III – DIZERES LEGAIS	VP7	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 600 EMB HOSP 400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 600 EMB HOSP
27/01/2022	0350192/22-7	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? 8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO	VP8	Comprimido revestido de 100 mg. Embalagem contendo 60, 100 ou 600* unidades. Comprimido revestido de 400 mg. Embalagem contendo 30, 100 ou 600* unidades. *Embalagem hospitalar

Bula para Paciente

Bula de acordo com a Resolução - RDC/ANVISA nº 47/2009

							PODE ME CAUSAR? 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES 8. POSOLOGIA E MODO DE USAR 9. REAÇÕES ADVERSAS	VPS8	
01/07/2022	-	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	9. REAÇÕES ADVERSAS 8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?	VPS9 VP9	Comprimido revestido de 100 mg. Embalagem contendo 60, 100 ou 600* unidades. Comprimido revestido de 400 mg. Embalagem contendo 30, 100 ou 600* unidades. *Embalagem hospitalar