

## **LEXOTAN®**

Blanver Farmoquímica e Farmacêutica S.A.

Comprimidos

3 mg e 6 mg



## I. IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

### Lexotan®

bromazepam

Ansiolítico

### **APRESENTAÇÕES**

Comprimidos de 3 mg em caixa com 30 comprimidos.

Comprimidos de 6 mg em caixa com 30 comprimidos.

### VIA ORAL

### **USO ADULTO**

## **COMPOSIÇÃO**

### Princípio ativo:

### **Excipientes:**

**Lexotan**<sup>®</sup> 3 mg: celulose microcristalina, estearato de magnésio, lactose, talco e eritrosina dissódica.

**Lexotan**<sup>®</sup> 6 mg: celulose microcristalina, estearato de magnésio, índigo carmim, lactose, óxido de ferro amarelo e talco.

## II. INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Solicitamos a gentileza de ler cuidadosamente as informações a seguir. Caso não esteja seguro a respeito de determinado item, por favor, informe ao seu médico.



## 1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

**Lexotan®** é indicado para ansiedade, tensão e outras queixas físicas ou psicológicas associadas à síndrome de ansiedade. É indicado também como auxiliar no tratamento de ansiedade e agitação associadas a quadros psiquiátricos, como transtornos do humor (doenças psiquiátricas em que o indivíduo apresenta depressão ou euforia desproporcionais) e esquizofrenia (doença psiquiátrica em que costumam ocorrer alucinações).

Os benzodiazepínicos são indicados apenas quando o transtorno submete o indivíduo a extremo desconforto, é grave ou incapacitante.

### 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Em doses baixas, **Lexotan**<sup>®</sup> reduz seletivamente a tensão e a ansiedade; em doses elevadas, tem efeito sedativo e relaxante muscular. A ação de **Lexotan**<sup>®</sup> começa cerca de 20 minutos depois da sua administração.

## 3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Você não deverá tomar **Lexotan**<sup>®</sup> se for alérgico aos benzodiazepínicos (incluindo bromazepam) ou a qualquer substância contida nos comprimidos.

**Lexotan**<sup>®</sup> é contraindicado a pacientes com insuficiência respiratória grave (com grande dificuldade para respirar), insuficiência hepática grave (grave comprometimento da função do fígado) ou síndrome de apneia do sono (em que o paciente para de respirar várias vezes durante o sono).

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

**Lexotan**<sup>®</sup> só deve ser utilizado quando receitado por um médico. Este medicamento é bem tolerado pela maioria dos pacientes, porém, informe ao seu médico:

- se estiver tomando ou precisar tomar outros medicamentos. Não use e não misture medicamentos por conta própria, mesmo que sejam "naturais" ou fitoterápicos;
- se sentir sonolência, cansaço, relaxamento muscular ou dificuldade para andar;



- se ficar muito agitado, irritado, agressivo ou se tiver pesadelos.

Caso você tenha problemas hereditários raros de intolerância à galactose, de deficiência Lapp de lactase ou má absorção glicose-galactose, não tome esta medicação e converse com o seu médico, pois **Lexotan**<sup>®</sup> apresenta lactose em sua composição.

Se você sofre de miastenia *gravis* ou de insuficiência respiratória crônica, informe ao seu médico, porque você pode apresentar efeitos adversos graves.

### **Geral**

**Dependência**: o uso de benzodiazepínicos pode levar ao desenvolvimento de dependência física e psicológica. O risco de dependência aumenta de acordo com a dose e a duração do tratamento. É maior também em pacientes com antecedentes de abuso de álcool ou drogas.

Portanto, **Lexotan®** deve ser usado com extrema cautela caso possua histórico de abuso de álcool ou drogas. O abuso tem sido mais comumente relatado em toxicodependentes de mais de uma droga.

Abstinência: quando ocorre dependência, a retirada abrupta do tratamento será acompanhada de sintomas de abstinência, tais como dor de cabeça, diarreia, dores musculares, ansiedade extrema, tensão, inquietude, confusão e irritabilidade. Em casos graves, podem ocorrer sintomas como despersonalização (sentimento de estranhamento em relação a si próprio, de que está no corpo de outro), desrealização (sentimento de estranhamento em relação ao mundo, como se estivesse em um sonho), aumento da sensibilidade auditiva, dormência e formigamento nas extremidades, hipersensibilidade à luz, barulho e contato físico, alucinações ou convulsões. Quando os benzodiazepínicos são usados, os sintomas de abstinência podem se desenvolver quando há substituição por um outro benzodiazepínico.

Ansiedade rebote: pode ocorrer uma síndrome passageira com os mesmos sintomas que levaram ao tratamento com Lexotan®, às vezes, até em maior intensidade. Pode ser acompanhada de outras reações, incluindo alterações de humor, ansiedade ou distúrbios do sono e inquietude. Como o risco de abstinência e de efeito rebote é maior quando a descontinuação do tratamento é abrupta, recomenda-se que a dose seja reduzida gradualmente.



**Amnésia**: deve-se ter em mente que os benzodiazepínicos podem induzir a amnésia anterógrada (esquecimento de fatos recentes), que pode ocorrer com o uso de doses terapêuticas, com aumento de risco em doses maiores. Esses efeitos podem estar associados a comportamento inadequado.

Uso concomitante do álcool/depressores do sistema nervoso central: o uso de Lexotan<sup>®</sup> com bebidas alcoólicas e/ou medicamentos que deprimem o sistema nervoso central deve ser evitado. Esse uso pode aumentar os efeitos do Lexotan<sup>®</sup> possivelmente causando sedação grave e falência respiratória e/ou do sistema cardiovascular que podem resultar em coma e morte.

Antecedentes de abuso de álcool ou drogas: deve-se ter extrema cautela ao administrar Lexotan® a pessoas com história de abuso dessas substâncias.

**Tolerância**: alguma perda de resposta aos efeitos de **Lexotan®** pode se desenvolver após o uso repetido durante período prolongado.

Não utilize benzodiazepínicos isoladamente para tratar depressão ou ansiedade associada à depressão.

Os benzodiazepínicos não são recomendados como o principal tratamento de uma doença psiquiátrica. São recomendados apenas como complementação.

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

### Populações especiais

Deve-se ter especial cuidado ao administrar **Lexotan®** a pacientes com insuficiência hepática leve a moderada.

As reações paradoxais, como inquietação, agitação, irritabilidade, agressividade, ansiedade, delírio, raiva, pesadelos, alucinações, psicoses, comportamento inadequado e outros efeitos comportamentais adversos podem ocorrer quando utilizando benzodiazepínicos. Caso isso ocorra, informe seu médico. Essas reações são mais propensas a ocorrer em crianças e em idosos.



Não há contraindicação para o uso deste medicamento em idosos. Entretanto, a dose deve ser menor que a dos adultos mais jovens, com a finalidade de evitar sonolência ou sedação, de acordo com a recomendação do seu médico.

O uso em crianças não é indicado, exceto em casos muito especiais. Só o médico pediatra pode diagnosticar essas condições e receitar este medicamento, se julgar necessário.

### Gravidez e amamentação

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

Você não deverá amamentar durante o tratamento com Lexotan<sup>®</sup>.

**Lexotan®** passa para o leite materno, podendo causar sonolência e outros efeitos prejudiciais ao bebê e, por isso, não deve ser usado por mulheres que estejam amamentando.

### Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas

Sedação, amnésia e fraqueza muscular podem prejudicar a capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas. Esse efeito é aumentado se o paciente ingerir álcool. Durante o tratamento, não dirija veículos ou opere máquinas, pois sua habilidade e atenção podem estar prejudicadas.

### Principais interações medicamentosas

**Lexotan**<sup>®</sup> pode influenciar ou sofrer influência de outros medicamentos, quando administrado concomitantemente.

Informe ao seu médico se estiver utilizando algum dos medicamentos ou substâncias mencionados a seguir, pois podem ocorrer interações entre eles e **Lexotan**<sup>®</sup>:

Medicamentos que agem sobre o sistema nervoso central: antidepressivos, alguns analgésicos potentes (medicamentos que combatem a dor intensa), antipsicóticos (medicamentos para doenças psiquiátricas), ansiolíticos/sedativos (medicamentos para ansiedade e insônia), anticonvulsivantes (medicação para epilepsia), antialérgicos sedativos (que provocam sono) e anestésicos.

Medicamentos para doenças do estômago: cimetidina.

Medicamentos anti-hipertensivos: propranolol

Informe também ao seu médico se você costuma ingerir bebidas alcoólicas.



Não faça uso de bebidas alcoólicas enquanto estiver em tratamento com **Lexotan**<sup>®</sup>. O álcool intensifica o efeito de **Lexotan**<sup>®</sup>, e isso pode ser prejudicial.

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?

**Lexotan**<sup>®</sup> deve ser conservado 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.

### Descarte de medicamentos não utilizados e/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 em lixo doméstico deve ser evitado.

### Aspecto físico

**Lexotan**® 3 mg: comprimido de forma cilíndrica biplanar, rosa, com ranhura em um dos lados. **Lexotan**® 6 mg: comprimido de forma cilíndrica biplanar, verde acinzentado a cinza esverdeado, com ranhura em um dos lados.

### Características organolépticas

**Lexotan**<sup>®</sup> não apresenta características organolépticas marcantes que permitam sua diferenciação em relação a outras formas farmacêuticas.



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?

Somente o médico sabe a dose ideal de **Lexotan**<sup>®</sup> para o seu caso. Siga suas recomendações. Não mude as doses por sua conta.

### Doses usuais

Estas doses são recomendações gerais, e a dose deve ser estabelecida individualmente. Seu médico iniciará o tratamento prescrevendo doses baixas, aumentadas gradualmente, até se atingir a dose ideal.

- Dose média para o tratamento de pacientes não internados: 1,5 a 3 mg, até 3 vezes ao dia.
- Casos graves, especialmente em hospital: 6 a 12 mg, 2 ou 3 vezes ao dia.

### Modo de usar

Os comprimidos de **Lexotan**<sup>®</sup> devem ser tomados com um pouco de líquido (não alcoólico). A dose máxima diária em adultos é 36 mg.

Instruções especiais

Se você tem mais de 60 anos ou tem alguma disfunção hepática, sua sensibilidade a **Lexotan**<sup>®</sup> é maior que a de pessoas mais jovens ou sem doença do fígado. É possível que seu médico tenha receitado uma dose menor e tenha solicitado que observe como reage ao tratamento. Não deixe de seguir rigorosamente essas instruções. Pacientes com disfunção hepática grave não devem ser tratados com **Lexotan**<sup>®</sup> comprimidos.

### Duração do tratamento

Para minimizar o risco de dependência, a duração do tratamento com **Lexotan**<sup>®</sup> deve ser a menor possível. Você deve ser reavaliado regularmente pelo seu médico, e a necessidade de continuação do tratamento deve ser analisada, especialmente se você estiver sem sintomas. O



tratamento total geralmente não deve exceder o período de 8 a 12 semanas, incluindo a fase de descontinuação gradual do medicamento. Em certos casos, a manutenção por tempo superior ao máximo recomendado pode ser necessária. Entretanto, isso não deve ocorrer sem reavaliação especializada da sua condição.

### Interrupção do tratamento

Seu médico sabe o momento ideal para suspender o tratamento. Entretanto, lembre-se de que **Lexotan**<sup>®</sup> não deve ser tomado indefinidamente.

Se você toma **Lexotan**<sup>®</sup> em altas doses e deixa de tomá-lo de repente, seu organismo pode reagir. Assim, após dois a três dias sem nenhum problema, alguns dos sintomas que o incomodavam podem reaparecer espontaneamente. Não volte a tomar **Lexotan**<sup>®</sup>. Essa reação, da mesma maneira que surgiu, desaparecerá em dois ou três dias. Para evitar esse tipo de reação, seu médico pode recomendar que você reduza a dose gradualmente durante vários dias, antes de suspender o tratamento. Um novo período de tratamento com **Lexotan**<sup>®</sup> pode ser iniciado a qualquer momento, desde que por indicação médica.

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 mastigado.

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

Se por algum motivo você se esquecer de tomar **Lexotan**<sup>®</sup>, não tome a dose perdida para recuperá-la. Tome apenas a dose seguinte.

Em casos de sintomas de abstinência, procure seu médico, e ele tomará as devidas condutas em relação à sua condição clínica (vide item "O que devo saber antes de usar este medicamento?").



Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgiãodentista.

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

Descrição das reações adversas selecionadas da experiência pós-comercialização

**Lexotan**<sup>®</sup> é bem tolerado em doses terapêuticas. Os seguintes efeitos indesejáveis, coletados durante a experiência pós-comercialização, podem ocorrer:

**Perturbações psiquiátricas**: confusão mental, desorientação, distúrbios emocionais. Esses fenômenos ocorrem predominantemente no início da terapia e normalmente desaparecem após repetidas administrações. Alterações na libido foram relatadas ocasionalmente.

**Depressão**: depressão preexistente pode ser evidenciada durante a utilização de benzodiazepínicos.

Reações paradoxais: como inquietação, agitação, irritabilidade, agressividade, ilusões, raiva, pesadelos, alucinações, psicose, comportamentos inadequados, nervosismo, ansiedade, sonhos anormais, hiperatividade e outros efeitos adversos comportamentais, podem ocorrer. A probabilidade desse tipo de evento adverso é maior em crianças e idosos que em outros pacientes.

**Dependência**: uso crônico (mesmo em doses terapêuticas) pode conduzir ao desenvolvimento de dependência física e psicológica: a descontinuação da terapia pode resultar em abstinência ou efeito rebote (vide item "O que devo saber antes de usar este medicamento?").

O abuso (uso não terapêutico) de benzodiazepínicos é mais comum em toxicodependentes de mais de uma droga.

**Distúrbios do sistema nervoso**: sonolência, dores de cabeça, tontura, diminuição do estado de alerta, ataxia (falta de coordenação motora). Esses fenômenos ocorrem predominantemente no início do tratamento e geralmente desaparecem após a repetição das doses.

Amnésia anterógrada pode ocorrer em doses terapêuticas, e o risco aumenta se houver a

administração de doses mais elevadas. Efeitos amnésicos podem estar associados a

comportamentos inapropriados.

Distúrbios oculares: diplopia (visão dupla) ocorre predominantemente no início da terapia e,

geralmente, desaparece após a repetição das doses.

**Distúrbios gastrintestinais**: distúrbios gastrintestinais têm sido relatados ocasionalmente.

Distúrbios da pele e tecido subcutâneo: reações cutâneas têm sido relatadas ocasionalmente.

Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conectivo: fraqueza muscular ocorre

predominantemente no início da terapêutica e, geralmente, desaparece após a repetição das

doses.

Distúrbios gerais e condições de administração: fadiga ocorre predominantemente no início

da terapêutica e, geralmente, desaparece após a repetição das doses.

Lesões, intoxicações e complicações de procedimento: existem relatos de quedas e fraturas

em pacientes sob uso de benzodiazepínicos. O risco é maior em pacientes que recebem,

concomitantemente, sedativos (incluindo bebidas alcoólicas) e em pacientes idosos.

**Distúrbios respiratórios**: depressão respiratória.

Cardiopatias: insuficiência cardíaca, incluindo parada cardíaca.

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?

BULA PARA O PACIENTE - RDC 47/2009

10

**Sintomas** 

Os benzodiazepínicos em geral causam sonolência, ataxia (falta de coordenação motora),

disartria (dificuldades na fala) e nistagmo (movimentos rápidos involuntários do globo ocular).

A superdose raramente ocasiona risco à vida se o medicamento for ingerido isoladamente, mas

pode levar à arreflexia (ausência de reflexo), apneia (parada respiratória), hipotensão (pressão

baixa), depressão cardiorrespiratória (perda de função cardíaca e respiratória) e ao coma. Se

ocorrer coma, normalmente tem duração de poucas horas; porém, ele pode ser prolongado e

cíclico, particularmente em pacientes idosos. Os efeitos de depressão respiratória por

benzodiazepínicos são mais sérios em pacientes com doença respiratória.

Os benzodiazepínicos aumentam os efeitos de substâncias que alteram a consciência, incluindo

o álcool.

**Conduta** 

O médico precisará acompanhar cuidadosamente os sinais vitais (pulso, pressão e temperatura)

e instituir medidas de suporte. Pode ser necessário iniciar tratamento dos sintomas dos efeitos

cardiorrespiratórios ou dos efeitos do sistema nervoso central.

Deve-se evitar que a medicação continue sendo absorvida utilizando-se um método apropriado,

como tratamento durante 1 a 2 horas com carvão ativado. Se for utilizado carvão ativado, é

obrigatório proteger as vias aéreas de pacientes sonolentos. Em caso de ingestão mista (ou seja,

de mais de uma droga), deve-se considerar a lavagem gástrica. Entretanto, esse procedimento

não deve ser considerado uma medida de rotina.

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 - 1.1524.0008

Farm. Resp.: Dr. Adriano Costa Leite

CRF-SP nº 38.716

BULA PARA O PACIENTE - RDC 47/2009

11



Registrado por: Blanver Farmoquímica e Farmacêutica S.A.

R. Francisco Tramontano, 101, sala 507 – Real Parque

CEP: 05686-010 – São Paulo/SP

CNPJ 53.359.824/0001-19

### Comercializado por:

moksha8 Brasil Indústria e Comércio de Medicamentos Ltda. Av. Ibirapuera, 2332, Torre 1, 13° andar – Indianópolis CEP 04028-002 – São Paulo/SP

### Fabricado por:

Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.

Est. dos Bandeirantes, 2020

CEP 22775-109 - Rio de Janeiro/RJ

Indústria Brasileira

### SAC 0800 601 9392

# VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA O ABUSO DESTE MEDICAMENTO PODE CAUSAR DEPENDÊNCIA.

RevVP01







## 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. expediente	Assunto	Data do expediente	N° do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
06/12/2019	3369727/19-2	10451 -	01/07/2019	0580977/19-1	11200 -	02/19/2019	Dizeres legais:	VP/VPS	3,0 MG COM CT
		MEDICAMENTO			MEDICAMENTO		atualização de dados		BL AL PLAS
		NOVO – Notificação de			NOVO – Solicitação de		do novo titular do		TRANS X 30
		Alteração de Texto de			Transferência de		registro		
		Bula - RDC 60/12			Titularidade de Registro				6,0 MG COM CT
					(operação comercial)		Exclusão da		BL AL PLAS
							apresentação de 3 mg		TRANS X 30
							com 20 comprimidos,		
							pois não será		
							comercializada pela		
							nova detentora do		
							registro		
19/04/2021	Versão atual	10451 -	19/04/2021	N/A	N/A	N/A	Alteração item 9,	VPS	3,0 MG COM CT
		MEDICAMENTO					9. REAÇÕES		BL AL PLAS
		NOVO – Notificação de					ADVERSAS		TRANS X 30
		Alteração de Texto de							
		Bula – RDC 60/12							6,0 MG COM CT
									BL AL PLAS
									TRANS X 30
21/03/2022	Versão vigente	10451 - Medicamento Novo - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	01/02/2022	0405083220	70348 - AFE/AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS	21/02/2022	Dizeres Legais: Alteração da Razão Social distribuidor	VP/VPS	3,0 MG COM CT
									BL AL PLAS
									TRANS X 30
									6,0 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30