ANEXO I RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

Este medicamento está sujeito a monitorização adicional. Isto irá permitir a rápida identificação de nova informação de segurança. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas. Para saber como notificar reações adversas, ver secção 4.8.

1. NOME DO MEDICAMENTO

Intuniv 1 mg comprimidos de libertação prolongada

Intuniv 2 mg comprimidos de libertação prolongada

Intuniv 3 mg comprimidos de libertação prolongada

Intuniv 4 mg comprimidos de libertação prolongada

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Intuniv comprimido de 1 mg:

Cada comprimido contém cloridrato de guanfacina equivalente a 1 mg de guanfacina.

Intuniv comprimido de 2 mg:

Cada comprimido contém cloridrato de guanfacina equivalente a 2 mg de guanfacina.

Intuniv comprimido de 3 mg:

Cada comprimido contém cloridrato de guanfacina equivalente a 3 mg de guanfacina.

Intuniv comprimido de 4 mg:

Cada comprimido contém cloridrato de guanfacina equivalente a 4 mg de guanfacina.

Excipiente(s) com efeito conhecido

Cada comprimido de 1 mg contém 22,41 mg de lactose (na forma mono-hidratada).

Cada comprimido de 2 mg contém 44,82 mg de lactose (na forma mono-hidratada).

Cada comprimido de 3 mg contém 37,81 mg de lactose (na forma mono-hidratada).

Cada comprimido de 4 mg contém 50,42 mg de lactose (na forma mono-hidratada).

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Comprimido de libertação prolongada

Intuniv comprimido de 1 mg:

Comprimidos brancos a esbranquiçados, redondos com 7,14 mm, com a gravação "1MG" num lado e "503" no outro lado.

Intuniv comprimido de 2 mg:

Comprimidos brancos a esbranquiçados, de forma oblonga com 12,34 mm x 6,10 mm, com a gravação "2MG" num lado e "503" no outro lado.

Intuniv comprimido de 3 mg:

Comprimidos verdes, redondos com 7,94 mm, com a gravação "3MG" num lado e "503" no outro lado.

Intuniv comprimido de 4 mg:

Comprimidos verdes, de forma oblonga com 12,34 mm x 6,10 mm, com a gravação "4MG" num lado e "503" do outro lado.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Indicações terapêuticas

Intuniv é indicado para o tratamento da perturbação de hiperatividade e défice de atenção (PHDA) em crianças e adolescentes com 6-17 anos de idade nos quais os estimulantes não são adequados, não são tolerados ou que se demonstrou serem ineficazes.

Intuniv deve ser utilizado como parte de um programa de tratamento abrangente da PHDA que inclui tipicamente medidas psicológicas, educacionais e sociais.

4.2 Posologia e modo de administração

O tratamento deve ser iniciado sob a supervisão de um especialista com a formação adequada em perturbações do comportamento da infância e/ou adolescência.

Rastreio pré-tratamento:

Antes de prescrever, é necessário realizar uma avaliação inicial para identificar os doentes com maior risco de sonolência e sedação, hipotensão e bradicardia, arritmia com prolongamento de QT e aumento de peso/risco de obesidade. Esta avaliação deve abordar o estado cardiovascular do doente, incluindo a tensão arterial e a frequência cardíaca, uma anamnese completa que documente as medicações concomitantes, perturbações ou sintomas médicos e do foro psiquiátrico comórbidos passados e presentes, antecedentes familiares de morte cardíaca súbita/morte inexplicada e um registo exato da altura e peso antes do tratamento num gráfico do crescimento (ver secção 4.4).

Posologia

É necessário efetuar a titulação da dose e monitorização cuidadosas no início do tratamento com Intuniv porque a melhoria clínica e os riscos de várias reações adversas clinicamente significativas (síncope, hipotensão, bradicardia, sonolência e sedação) estão relacionados com a dose e com a exposição. Os doentes devem ser advertidos de que podem ocorrer sonolência e sedação, especialmente no início do tratamento ou com aumentos da dose. Caso se determine que a sonolência e a sedação são clinicamente preocupantes ou persistentes, deverá ter-se em consideração uma diminuição da dose ou a descontinuação do tratamento.

A dose inicial recomendada para todos os doentes é de 1 mg de guanfacina, tomada por via oral, uma vez por dia.

A dose pode ser ajustada em incrementos não superiores a 1 mg por semana. A dose deve ser individualizada de acordo com a resposta e tolerabilidade do doente.

Em função da resposta e tolerabilidade do doente ao Intuniv, o intervalo de doses de manutenção recomendado é de 0,05-0,12 mg/kg/dia. A titulação da dose recomendada para crianças e adolescentes é apresentada abaixo (ver tabelas 1 e 2). Podem efetuar-se ajustes posológicos (aumento ou diminuição) até uma dose máxima tolerada no intervalo recomendado de doses ótimas, ajustadas em função do peso, com base na avaliação clínica da resposta e tolerabilidade, em qualquer intervalo semanal após a dose inicial.

Monitorização durante a titulação

Durante a titulação da dose, deverá ser efetuada uma monitorização semanal para despistar sinais e sintomas de sonolência e sedação, hipotensão e bradicardia.

Monitorização contínua

Durante o primeiro ano de tratamento, o doente deve ser avaliado em intervalos de, pelo menos, 3 meses para despistar:

- Sinais e sintomas de:
 - o sonolência e sedação
 - o hipotensão
 - o bradicardia
- aumento de peso/risco de obesidade

Recomenda-se que seja efetuada a avaliação clínica durante este período. Depois disso, deverá seguir-se uma monitorização em intervalos de 6 meses, sendo realizada uma monitorização mais frequente após qualquer ajuste posológico (ver secção 4.4).

Tabela 1

Esquema de titu idade	•	ose em criai	nças com 6-	12 anos de
Grupo ponderal	Semana 1	Semana 2	Semana 3	Semana 4
25 kg e superior Dose máx. = 4 mg	1 mg	2 mg	3 mg	4 mg

Tabela 2

Esquema de titulação da dose em adolescentes (13-17 anos de idade)							
Grupo ponderal ^a	Seman a 1	Seman a 2	Seman a 3	Seman a 4	Semana 5	Semana 6	Semana 7
34-41,4 kg Dose máx. = 4 mg	1 mg	2 mg	3 mg	4 mg			
41,5-49,4 kg Dose máx. = 5 mg	1 mg	2 mg	3 mg	4 mg	5 mg		
49,5-58,4 kg Dose máx. = 6 mg	1 mg	2 mg	3 mg	4 mg	5 mg	6 mg	
58,5 kg e superior Dose máx. = 7 mg	1 mg	2 mg	3 mg	4 mg	5 mg	6 mg	7 mg ^b

^a Os adolescentes devem pesar pelo menos 34 kg.

O médico que decida utilizar guanfacina durante períodos prolongados (mais de 12 meses), deve reavaliar a utilidade da guanfacina em intervalos de 3 meses durante o primeiro ano e depois, pelo menos, todos os anos com base na avaliação clínica (ver secção 4.4), e deve considerar períodos

^b Os adolescentes com um peso igual ou superior a 58,5 kg podem ser titulados para uma dose de 7 mg/dia depois do indivíduo ter completado, no mínimo, 1 semana de terapêutica numa dose de 6 mg/dia e o médico ter efetuado uma avaliação exaustiva da tolerabilidade do indivíduo e da eficácia.

experimentais sem medicação para avaliar o desempenho do doente sem farmacoterapia, de preferência durante os períodos de férias escolares.

Titulação decrescente e descontinuação

Devem ser dadas instruções aos doentes/prestadores de cuidados para não descontinuarem a guanfacina sem consultarem o seu médico.

Ao descontinuar o Intuniv, a dose tem de ser diminuída progressivamente, com decréscimos não superiores a 1 mg em intervalos de 3 a 7 dias, e a tensão arterial e o pulso devem ser monitorizados para minimizar os potenciais efeitos da suspensão do tratamento, particularmente aumentos da tensão arterial e da frequência cardíaca (ver secção 4.4).

Após a mudança de guanfacina para placebo num estudo de manutenção da eficácia, 7/158 (4,4%) indivíduos apresentaram aumentos da tensão arterial para valores superiores a 5 mmHg e também superiores ao percentil 95 para a idade, o sexo e a estatura (ver secções 4.8 e 5.1).

Dose esquecida

No caso de uma dose esquecida, a administração de Intuniv pode continuar no dia seguinte. No caso de esquecimento de duas ou mais doses consecutivas, recomenda-se que seja repetida a titulação com base na tolerabilidade do doente à guanfacina.

Mudança de outras formulações de guanfacina

Os comprimidos de guanfacina de libertação imediata não devem ser substituídos numa base de mg/mg, devido aos perfis farmacocinéticos diferentes.

Populações especiais

Adultos e idosos

A segurança e eficácia da guanfacina em adultos e idosos com PHDA não foram estabelecidas, portanto, não deve ser utilizada nestes grupos.

Compromisso hepático

A guanfacina é eliminada tanto pelo fígado como pelos rins e pelo menos 50% da depuração da guanfacina é hepática. Pode ser necessária a redução da dose em doentes com diferentes graus de compromisso hepático.

O impacto do compromisso hepático na farmacocinética da guanfacina em doentes pediátricos (crianças e adolescentes com 6-17 anos de idade) não foi avaliado.

Compromisso renal

A guanfacina é eliminada tanto pelo fígado como pelos rins, sendo excretado aproximadamente 30% do medicamento intacto na urina. Pode ser necessária a redução da dose em doentes com compromisso renal grave (TFG de 29-15 ml/min) e com doença renal em fase terminal (TFG<15 ml/min) ou exigindo diálise. O impacto do compromisso renal na farmacocinética da guanfacina em doentes pediátricos (crianças e adolescentes com 6-17 anos de idade) não foi avaliado.

Crianças com menos de 6 anos de idade

Intuniv não deve ser utilizado em crianças com menos de 6 anos de idade, porque a eficácia e segurança não foram estudadas nesta população de doentes.

Doentes tratados com inibidores/indutores das CYP3A4 e CYP3A5

Demonstrou-se que os inibidores das CYP3A4/5 têm um efeito significativo na farmacocinética da guanfacina quando são coadministrados. Recomenda-se o ajuste posológico com a utilização concomitante de inibidores moderados/potentes das CYP3A4/5 (p. ex., cetoconazol, sumo de toranja), ou com indutores potentes da CYP3A4 (p. ex., carbamazepina) (ver secção 4.5). No caso de utilização concomitante de inibidores potentes e moderados de CYP3A, recomenda-se uma redução da dose de guanfacina de 50%. Devido à variabilidade do efeito da interação, poderá ser necessária uma titulação adicional da dose (ver acima). Se a guanfacina for associada a indutores enzimáticos potentes, poderá

considerar-se, se necessário, a repetição da titulação para aumentar a dose até uma dose diária máxima de 7 mg (ver secção 4.2). Se tiver terminado o tratamento de indução, recomenda-se a repetição da titulação para reduzir a dose de guanfacina durante as semanas seguintes (ver secção 4.5).

Modo de administração

Via oral.

Intuniv é tomado uma vez por dia de manhã ou à noite. Intuniv não deve ser esmagado, mastigado ou dividido antes de ser engolido porque isto aumenta a velocidade de libertação da guanfacina.

O tratamento é recomendado apenas em crianças que são capazes de engolir o comprimido inteiro sem problemas.

Intuniv pode ser administrado com ou sem alimentos, mas não deve ser administrado com refeições ricas em gordura devido a uma exposição aumentada (ver secção 5.2).

Intuniv não deve ser administrado juntamente com sumo de toranja (ver secção 4.5).

4.3 Contraindicações

Hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes mencionados na secção 6.1.

4.4 Advertências e precauções especiais de utilização

Hipotensão, bradicardia e síncope

Intuniv pode causar síncope, hipotensão e bradicardia. A síncope pode envolver o risco de quedas ou de acidentes que podem resultar em lesão grave (ver secções 4.8 e 4.7).

Antes do início do tratamento, deverão avaliar-se o estado cardiovascular do doente incluindo a frequência cardíaca e a tensão arterial, e os antecedentes familiares de morte cardíaca súbita/morte inexplicada para identificar doentes com maior risco de hipotensão, bradicardia e prolongamento de QT/risco de arritmia. A monitorização dos parâmetros da frequência cardíaca e tensão arterial deve continuar numa base semanal durante a titulação e estabilização da dose e, pelo menos, em intervalos de 3 meses durante o primeiro ano, tendo em consideração a avaliação clínica. Depois disso, deverá seguir-se uma monitorização em intervalos de 6 meses, sendo realizada uma monitorização mais frequente após qualquer ajuste posológico.

Aconselha-se precaução durante o tratamento de doentes com Intuniv que tenham antecedentes de hipotensão, bloqueio cardíaco, bradicardia ou doença cardiovascular, ou que tenham antecedentes de síncope ou uma afeção que os possa predispor a síncope, como hipotensão, hipotensão ortostática, bradicardia ou desidratação. Também se aconselha precaução durante o tratamento de doentes com Intuniv que estejam a ser submetidos a tratamento concomitante com medicamentos anti-hipertensores ou com outros medicamentos que possam diminuir a tensão arterial ou a frequência cardíaca ou aumentar o risco de síncope. Os doentes devem ser aconselhados a beber uma grande quantidade de líquidos.

Aumento da tensão arterial e da frequência cardíaca após a descontinuação

A tensão arterial e o pulso podem aumentar após a descontinuação de Intuniv. No âmbito da experiência pós-comercialização, foi comunicada muito raramente a ocorrência de encefalopatia hipertensiva após a descontinuação abrupta de Intuniv (ver secção 4.8). Para minimizar o risco de um aumento da tensão arterial após a descontinuação, a dose diária total de Intuniv deve ser diminuída progressivamente, com decréscimos não superiores a 1 mg em intervalos de 3 a 7 dias (ver secção 4.2). A tensão arterial e o pulso devem ser monitorizados quando reduzir a dose ou descontinuar Intuniv.

Intervalo QTc

Em estudos de fase II-III, aleatorizados, em dupla ocultação, em monoterapia, os aumentos respetivos do prolongamento do intervalo QTc que excederam uma alteração, em relação aos valores iniciais,

superior a >60 ms, após correção de Fridericia e correção de Bazett, foram de 0 (0,0%) e 2 (0,3%) nos doentes tratados com placebo e de 1 (0,1%) e 1 (0,1%) nos doentes tratados com Intuniv. Não foi esclarecida a relevância clínica desta observação.

A guanfacina deve ser prescrita com precaução em doentes com antecedentes conhecidos de prolongamento do intervalo QT, com fatores de risco de *torsade de pointes* (p. ex., bloqueio cardíaco, bradicardia, hipocaliemia) ou em doentes que estão a tomar medicamentos conhecidos por prolongarem o intervalo QT. Estes doentes devem ser submetidos a uma avaliação cardíaca aprofundada com base na avaliação clínica (ver secção 4.8).

Sedação e sonolência

Intuniv pode causar sonolência e sedação, predominantemente no início do tratamento, que podem durar habitualmente 2-3 semanas, e mais em alguns casos. Por conseguinte, recomenda-se que os doentes sejam monitorizados cuidadosamente numa base semanal durante a titulação e estabilização da dose (ver secção 4.2) e em intervalos de 3 meses durante o primeiro ano, tendo em consideração a avaliação clínica. Antes de se utilizar Intuniv com quaisquer outros depressores de ação central (como álcool, sedativos, fenotiazinas, barbitúricos ou benzodiazepinas), deve ter-se em consideração o potencial para efeitos sedativos aditivos. Os doentes não devem beber álcool enquanto estiverem a tomar Intuniv. Os doentes são aconselhados a não utilizarem equipamento pesado, a não conduzirem ou andarem de bicicleta até saberem como respondem ao tratamento com Intuniv (ver secção 4.7).

Ideação suicida

Os doentes com ideação ou comportamento suicida emergente durante o tratamento para a PHDA devem ser avaliados imediatamente pelo seu médico. Poderá ser necessário o tratamento de uma perturbação psiquiátrica subjacente, devendo ter-se em consideração uma alteração possível do programa de tratamento da PHDA.

Efeitos sobre a altura, peso e índice de massa corporal (IMC)

As crianças e adolescentes tratados com Intuniv podem apresentar um aumento do seu IMC. Por conseguinte, a monitorização da altura, do peso e do IMC deve ser efetuada antes do início da terapêutica e depois em intervalos de 3 meses durante o primeiro ano, tendo em consideração a avaliação clínica. Depois disso, deverá seguir-se uma monitorização em intervalos de 6 meses, sendo realizada uma monitorização mais frequente após qualquer ajuste posológico.

Excipientes

Intuniv contém lactose. Doentes com problemas hereditários raros de intolerância à galactose, deficiência de lactase de Lapp ou malabsorção de glucose-galactose não devem tomar este medicamento.

4.5 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Quando Intuniv é utilizado concomitantemente com inibidores ou indutores das CYP3A4/5, as concentrações plasmáticas da guanfacina podem aumentar ou diminuir, afetando potencialmente a eficácia e a segurança de Intuniv. Intuniv pode aumentar as concentrações plasmáticas de medicamentos administrados concomitantemente que são metabolizados através das CYP3A4/5 (ver secções 4.2, 4.4 e 5.2).

A guanfacina é um substrato *in vitro* de OCT1. Não se podem excluir potenciais interações medicamentosas com medicamentos que inibam OCT1.

A guanfacina é um inibidor *in vitro* de MATE1 e não se pode excluir a relevância clínica da inibição de MATE1. A administração concomitante de guanfacina com substratos de MATE1 pode resultar em aumentos nas concentrações de plasma destes medicamentos. Além disso, com base em estudos *in vitro*, a guanfacina pode ser um inibidor de OCT1 a concentrações máximas na veia porta. A administração concomitante de guanfacina com substratos de OCT1 com um T_{max} semelhante (p. ex.: metformina) pode resultar em aumentos na C_{max} destes medicamentos.

O efeito farmacodinâmico de Intuniv pode ter um efeito aditivo quando tomado com outros medicamentos conhecidos por causarem sedação, hipotensão ou prolongamento de QT (ver secção 4.4).

Todos os estudos de interações medicamentosas foram realizados em adultos, contudo, prevê-se que o resultado seja semelhante na faixa etária pediátrica indicada.

Medicamentos que prolongam o intervalo QT

Intuniv causa uma diminuição da frequência cardíaca. Devido ao efeito de Intuniv sobre a frequência cardíaca, a utilização concomitante de Intuniv com medicamentos que prolongam o intervalo QT não é geralmente recomendada (ver secção 4.4).

Inibidores das CYP3A4 e CYP3A5

Devem tomar-se precauções quando Intuniv é administrado a doentes que estão a tomar cetoconazol e outros inibidores moderados e potentes das CYP3A4/5, sendo proposta uma diminuição da dose de Intuniv no intervalo de doses recomendado (ver secção 4.2). A coadministração de Intuniv com inibidores moderados e potentes das CYP3A4/5 eleva as concentrações plasmáticas de guanfacina e aumenta o risco de reações adversas como hipotensão, bradicardia e sedação. Verificou-se um aumento considerável da taxa e extensão da exposição da guanfacina quando administrada com cetoconazol; as concentrações plasmáticas máximas (C_{max}) e a exposição (AUC) da guanfacina aumentaram respetivamente 2 e 3 vezes. Outros inibidores das CYP3A4/5 podem ter um efeito comparável; ver a tabela 3 para uma lista de exemplos de inibidores moderados e potentes das CYP3A4/5, embora esta lista não seja definitiva.

Indutores da CYP3A4

Quando os doentes estão a tomar Intuniv concomitantemente com um indutor da CYP3A4, propõe-se um aumento da dose de Intuniv no intervalo de doses recomendado (ver secção 4.2). Verificou-se uma diminuição considerável da taxa e da extensão de exposição da guanfacina quando coadministrada com rifampicina, um indutor da CYP3A4. As concentrações plasmáticas máximas (C_{max}) e a exposição (AUC) da guanfacina diminuíram respetivamente em 54% e 70%. Outros indutores da CYP3A4 podem ter um efeito comparável; ver a tabela 3 para uma lista de exemplos de indutores das CYP3A4/5, embora esta lista não seja definitiva.

Tabela 3

Inibidores moderados das CYP3A4/5	Inibidores potentes das CYP3A4/5	Indutores da CYP3A4
Aprepitant	Boceprevir	Bosentano
Atazanavir	Cloranfenicol	Carbamazepina
Ciprofloxacina	Claritromicina	Efavirenz
Crizotinib	Indinavir	Etravirina
Diltiazem	Itraconazol	Modafinil
Eritromicina	Cetoconazol	Nevirapina
Fluconazol	Posaconazol	Oxcarbazepina
Fosamprenavir	Ritonavir	Fenobarbital
Imatinib	Saquinavir	Fenitoína
Verapamil	Suboxone	Primidona
Sumo de toranja	Telaprevir	Rifabutina
	Telitromicina	Rifampicina
		Hipericão
Ver secção 4.	2 para as recomendações posológ	gicas adicionais

Ácido valpróico

A coadministração de Intuniv e ácido valpróico pode causar um aumento das concentrações de ácido valpróico. O mecanismo desta interação é desconhecido, embora tanto a guanfacina como o ácido valpróico sejam metabolizados por glucuronidação, resultando possivelmente em inibição competitiva.

Quando Intuniv é coadministrado com o ácido valpróico, os doentes devem ser monitorizados para despistar efeitos aditivos potenciais sobre o sistema nervoso central (SNC) e deve considerar-se a monitorização das concentrações séricas de ácido valpróico. Podem estar indicados ajustes da dose do ácido valpróico e de Intuniv quando estes são coadministrados.

Medicamentos anti-hipertensores

Devem tomar-se precauções quando Intuniv é administrado concomitantemente com medicamentos anti-hipertensores, devido ao potencial de efeitos farmacodinâmicos aditivos como hipotensão e síncope.

Medicamentos depressores do SNC

Devem tomar-se precauções quando Intuniv é administrado concomitantemente com medicamentos depressores do SNC (p. ex., álcool, sedativos, hipnóticos, benzodiazepinas, barbitúricos e antipsicóticos), devido ao potencial de efeitos farmacodinâmicos aditivos como sedação e sonolência.

Metilfenidato oral

Num estudo de interação medicamentosa, verificou-se que tanto Intuniv como o Sistema Osmótico de Libertação Oral (OROS) de cloridrato de metilfenidato de libertação prolongada não afetaram a farmacocinética de outros medicamentos tomados em associação.

Dimesilato de lisdexanfetamina

Num estudo de interação medicamentosa, a administração de Intuniv em associação com o dimesilato de lisdexanfetamina induziu um aumento das concentrações plasmáticas máximas de guanfacina de 19%, enquanto que a exposição (AUC) aumentou em 7%. Não se prevê que estas pequenas alterações sejam clinicamente significativas. Neste estudo, não se observou qualquer efeito sobre a exposição da d-anfetamina após a associação de Intuniv e dimesilato de lisdexanfetamina.

<u>Interações alimentares</u>

Intuniv não deve ser administrado com refeições com um alto teor em gorduras devido a uma exposição aumentada, porque se demonstrou que refeições com um alto teor em gorduras têm um efeito significativo sobre a absorção da guanfacina.

4.6 Fertilidade, gravidez e aleitamento

Gravidez

A quantidade de dados sobre a utilização de guanfacina em mulheres grávidas, é limitada ou inexistente.

Os estudos em animais revelaram toxicidade reprodutiva (ver secção 5.3).

Intuniv não é recomendado durante a gravidez e em mulheres com potencial para engravidar que não utilizam métodos contracetivos.

Amamentação

Desconhece-se se a guanfacina e os seus metabolitos são excretados no leite humano.

Os dados farmacodinâmicos e toxicológicos disponíveis em animais mostraram excreção de guanfacina e dos seus metabolitos no leite (ver secção 5.3). Por conseguinte, não pode ser excluído qualquer risco para os lactentes.

Tem de ser tomada uma decisão sobre a descontinuação da amamentação ou a descontinuação e/ou abstenção da terapêutica com Intuniv tendo em conta o benefício da amamentação para a criança e o benefício da terapêutica para a mulher.

Fertilidade

A quantidade de dados relativos ao efeito sobre a fertilidade resultante da utilização de guanfacina no ser humano, é limitada ou inexistente.

Os estudos em animais indicam um efeito na fertilidade dos machos (ver secção 5.3).

4.7 Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas

Intuniv pode causar tonturas e sonolência. Estes efeitos ocorrem predominantemente no início do tratamento e podem ocorrer com menos frequência com a continuação do tratamento. Também se observaram casos de síncope. Os efeitos sobre a capacidade de conduzir, utilizar máquinas ou andar de bicicleta podem ser moderados a consideráveis. Os doentes deverão ser advertidos sobre estes efeitos possíveis e aconselhados a evitar estas atividades, no caso de serem afetados (ver secção 4.4).

4.8 Efeitos indesejáveis

Resumo do perfil de segurança

No conjunto de dados dos estudos clínicos abertos e controlados, em dupla ocultação, com Intuniv, as reações adversas notificadas mais frequentemente (muito frequentes) incluem sonolência (40,6%), cefaleias (27,4%), fadiga (18,1%), dor na região abdominal superior (12,0%) e sedação (10,2%). As reações adversas graves notificadas frequentemente incluem hipotensão (3,2%), aumento de peso (2,9%) bradicardia (1,5%) e síncope (pouco frequente) (0,7%). As reações adversas de sonolência e sedação ocorreram predominantemente no início do tratamento e podem durar habitualmente 2-3 semanas, e mais em alguns casos.

Lista tabelada de reações adversas

A tabela seguinte apresenta todas as reações adversas com base em ensaios clínicos e em notificações espontâneas. Todas as reações adversas obtidas a partir da experiência pós-comercialização são apresentadas em *itálico*.

As seguintes definições aplicam-se à terminologia de frequência utilizada a seguir:

Muito frequentes (>1/10)

Frequentes ($\geq 1/100$, <1/10)

Pouco frequentes ($\ge 1/1.000, <1/100$)

Raros ($\geq 1/10.000$, < 1/1.000)

Muito raros (<1/10.000)

Desconhecido (não pode ser calculado a partir dos dados disponíveis).

Tabela 4. Reações adversas ao medicamento notificadas com Intuniv			
Classe de sistemas/órgãos Reação adversa ao medicamento	Categoria de incidência		
Doenças do sistema imunitário			
Hipersensibilidade	Pouco frequentes		
Doenças do metabolismo e da nutrição			
Diminuição do apetite	Frequentes		
Perturbações do foro psiquiátrico			
Depressão	Frequentes		
Ansiedade	Frequentes		
Labilidade afetada	Frequentes		
Insónia	Frequentes		
Insónia intermédia	Frequentes		
Pesadelos	Frequentes		
Agitação	Pouco frequentes		
Alucinações	Pouco frequentes		

Tabela 4. Reações adversas ao medicame	nto notificadas com Intuniv
Classe de sistemas/órgãos	Categoria de incidência
Reação adversa ao medicamento	
Doenças do sistema nervoso	N
Sonolência	Muito frequentes
Cefaleias	Muito frequentes
Sedação	Frequentes
Tonturas	Frequentes
Letargia	Frequentes
Convulsões	Pouco frequentes
Síncope/perda de consciência	Pouco frequentes
Tontura postural	Pouco frequentes
Hipersónia	Raros
Cardiopatias	
Bradicardia	Frequentes
Bloqueio auriculoventricular de primeiro	Pouco frequentes
grau	
Taquicardia	Pouco frequentes
Arritmia sinusal	Pouco frequentes
Vagaulanatias	
Vasculopatias	Emagnantas
Hipotensão	Frequentes
Hipotensão ortostática	Frequentes
Palidez	Pouco frequentes
Hipertensão	Raros
Encefalopatia hipertensiva	Muito raros
Doenças respiratórias, torácicas e do mec	liagting
Asma	Pouco frequentes
Doenças gastrointestinais	
Dor abdominal	Muito frequentes
Vómitos	Frequentes
Diarreia	Frequentes
Náuseas	•
	Frequentes
Obstipação Desconforto abdominal/gástrico	Frequentes
Č	Frequentes
Xerostomia	Frequentes Pouco frequentes
Dispepsia	rouco frequentes
Afeções dos tecidos cutâneos e subcutâne	os
Erupção cutânea	Frequentes
Prurido	Pouco frequentes
	- and gregorius
Doenças renais e urinárias	
Enurese	Frequentes
Polaquiúria	Pouco frequentes
- orminarin	Todoo frequentes
Doenças dos órgãos genitais e da mama	
Disfunção erétil	Desconhecido
Disjunção crem	Desconnection
Perturbações gerais	
Fadiga	Muito frequentes
- ma-Du	Trans iroquomos

Tabela 4. Reações adversas ao medicamento notificadas com Intuniv			
Classe de sistemas/órgãos	Categoria de incidência		
Reação adversa ao medicamento			
Irritabilidade	Frequentes		
Astenia	Pouco frequentes		
Dor no peito	Pouco frequentes		
Mal-estar	Raros		
Exames complementares de diagnóstico			
Diminuição da tensão arterial	Frequentes		
Aumento de peso	Frequentes		
Aumento da tensão arterial	Pouco frequentes		
Aumento da frequência cardíaca	Pouco frequentes		
Aumento da alanina aminotransferase	Pouco frequentes		

Descrição de reações adversas selecionadas

Sonolência/sedação, hipotensão, bradicardia e síncope

No conjunto global de doentes tratados com guanfacina, ocorreu sonolência em 40,6% e sedação em 10,2% dos doentes tratados com guanfacina. A bradicardia ocorreu em 1,5%, a hipotensão em 3,2% e a síncope ocorreu em 0,7% de todos os doentes tratados com guanfacina. A ocorrência de sonolência/sedação e de hipotensão foi mais proeminente nas primeiras semanas de tratamento e diminuiu em seguida gradualmente.

Efeitos sobre a altura, o peso e o índice de massa corporal (IMC)

Um seguimento cuidadoso do peso sugere que as crianças e os adolescentes que tomaram Intuniv no estudo (isto é, tratamento durante 7 dias por semana durante todo o ano) demonstraram uma alteração média, normalizada em função da idade e do sexo, do percentil do IMC, em relação ao valor inicial, de 4,3 durante 1 ano (os percentis médios no início e aos 12 meses foram respetivamente de 68,3 e 73,1). Consequentemente, como parte da monitorização de rotina, a altura, o peso e o IMC devem ser monitorizados no início do tratamento e em intervalos de 3 meses durante o primeiro ano e, depois, em intervalos de 6 meses, tendo em consideração a avaliação clínica e mantendo um gráfico do crescimento.

Estudo exaustivo de QT/QTc

Num estudo com cruzamento, controlado com placebo e com ativo, em dupla ocultação, aleatorizado, realizado em adultos saudáveis, avaliou-se o efeito de 2 níveis de dose de guanfacina de libertação imediata (4 mg e 8 mg) sobre o intervalo QT. Observou-se um aumento aparente do QTc médio com as duas doses. Esta observação não tem relevância clínica conhecida.

Em estudos de fase II-III, aleatorizados, em dupla ocultação, em monoterapia, os aumentos respetivos do prolongamento do intervalo QTc que excederam a alteração em relação aos valores iniciais, superior a 60 ms, após correção de Fridericia e correção de Bazett, foram de 0 (0,0%) e 2 (0,3%) nos doentes tratados com placebo e de 1 (0,1%) e 1 (0,1%) nos doentes tratados com Intuniv. Não foi esclarecida a relevância clínica desta observação.

Aumento da tensão arterial e da frequência cardíaca após a descontinuação de Intuniv A tensão arterial e o pulso podem aumentar após a descontinuação de Intuniv. No âmbito da experiência pós-comercialização, foi comunicada muito raramente a ocorrência de encefalopatia hipertensiva após a descontinuação abrupta de Intuniv (ver secção 4.4)

Após a descontinuação de Intuniv num estudo de manutenção da eficácia em crianças e adolescentes, observaram-se aumentos das tensões arteriais sistólica e diastólica médias de aproximadamente 3 mmHg e 1 mmHg, respetivamente, superiores aos valores iniciais originais. Contudo, os indivíduos podem apresentar aumentos maiores do que os refletidos pelas alterações médias. Observaram-se aumentos da tensão arterial em alguns indivíduos no fim do período de seguimento, que variou entre 3 e 26 semanas após a dose final (ver secções 4.2 e 5.1).

Doentes adultos

Intuniv não foi estudado em adultos com PHDA.

Notificação de suspeitas de reações adversas

A notificação de suspeitas de reações adversas após a autorização do medicamento é importante, uma vez que permite uma monitorização contínua da relação benefício-risco do medicamento. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas através do sistema nacional de notificação mencionado no Apêndice V.

4.9 Sobredosagem

Os sinais e sintomas de sobredosagem podem incluir hipotensão, hipertensão no início, bradicardia, letargia e depressão respiratória. Também foi associada instabilidade hemodinâmica com uma sobredosagem de guanfacina 3 vezes superior à dose diária recomendada. O controlo da sobredosagem com Intuniv deverá incluir monitorização e tratamento destes sinais e sintomas.

Os doentes pediátricos (crianças e adolescentes com 6-17 anos de idade inclusive) que desenvolvam letargia, deverão ser observados quanto ao desenvolvimento de toxicidade mais grave incluindo coma, bradicardia e hipotensão durante um período de até 24 horas, devido à possibilidade de um início tardio destes sintomas.

O tratamento da sobredosagem pode incluir lavagem gástrica se realizada logo após a ingestão. O carvão ativado pode ser útil para limitar a absorção. A guanfacina não é dialisável em quantidades clinicamente significativas (2,4%).

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propriedades farmacodinâmicas

Grupo farmacoterapêutico: Anti-hipertensores, agentes antiadrenérgicos, de ação central código ATC: C02AC02.

Mecanismo de ação

A guanfacina é um agonista seletivo dos recetores adrenérgicos alfa $_{2A}$, já que possui uma afinidade 15-20 vezes mais elevada para este subtipo de recetores do que para os subtipos alfa $_{2B}$ ou alfa $_{2C}$. A guanfacina é um não estimulante. O modo de ação da guanfacina na PHDA não está completamente estabelecido. A investigação pré-clínica sugere que a guanfacina modula a sinalização no córtex préfrontal e nos gânglios basais através da modificação direta da transmissão sináptica de noradrenalina nos recetores adrenérgicos alfa 2.

Efeitos farmacodinâmicos

A guanfacina é um agente anti-hipertensor conhecido. Através da estimulação dos recetores adrenérgicos alfa_{2A}, a guanfacina reduz os impulsos nervosos simpáticos do centro vasomotor para o coração e vasos sanguíneos. Isto resulta numa diminuição da resistência vascular periférica e da tensão arterial e numa redução da frequência cardíaca.

Eficácia e segurança clínicas

Os efeitos da guanfacina no tratamento da PHDA foram examinados em 5 estudos controlados em crianças e adolescentes (6 a 17 anos), em 3 ensaios controlados de curta duração em crianças e adolescentes com 6 a 17 anos de idade, num estudo controlado de curta duração em adolescentes com 13 a 17 anos de idade e num estudo aleatorizado com suspensão do tratamento em crianças e adolescentes com 6 a 17 anos de idade, em que todos satisfaziam os critérios do DSM-IV-TR de PHDA. A maioria dos doentes atingiu uma dose otimizada entre 0,05-0,12 mg/kg/dia.

Trezentos e trinta e sete doentes com 6-17 anos de idade foram avaliados no estudo de referência de fase 3, SPD 503-316, para avaliação da segurança e eficácia da administração uma vez por dia (crianças: 1-4 mg/dia, adolescentes: 1-7 mg/dia). Neste estudo de titulação da dose, com placebo e ativo de referência (atomoxetina), em grupos paralelos, em dupla ocultação, aleatorizado, com a duração de 12 semanas (6-12 anos) ou de 15 semanas (13-17 anos), a guanfacina demonstrou uma eficácia significativamente maior nos sintomas da PHDA do que o placebo, com base nas classificações do investigador pela Escala de Classificação da PHDA (ADHD-RS - *ADHD Rating Scale*). A Escala de Classificação da PHDA é uma medida dos sintomas principais da PHDA. Os resultados relativos ao estudo do critério de avaliação primário são apresentados na Tabela 5.

Tabela 5. Resumo da eficácia primária no estudo SPD503-316: ADHD-RS-IV

Grupos de tratamento	N	ADHD-RS-IV inicial (DP)	Alteração em relação ao valor inicial (DP)	Diferença em relação ao placebo (IC 95%) Tamanho do efeito	Respondedores	Diferença em relação ao placebo (IC 95%)
Guanfacina	114	43,1 (5,5)	-23,9 (12,4)	-8,9 (-11,9; -5,8)	64,3%	21,9% (9,2; 34,7)
				0,8		
Atomoxetina	112	43,7 (5,9)	-18,6 (11,9)	-3,8 (-6,8; -0,7)	55,4%	13,0% (0,0; 26,0)
				0,3		
Placebo	111	43,2 (5,6)	-15,0 (13,1)	NA	42,3%	NA

Os resultados dos critérios de avaliação secundários foram consistentes com os do critério de avaliação primário. As percentagens de indivíduos que satisfizeram os critérios de resposta (uma redução ≥30% em relação ao valor inicial da pontuação total da ADHD-RS-IV e um valor da CGI-I de 1 ou 2) foram de 64,3% para a guanfacina, de 55,4% para a atomoxetina e de 42,3% para o placebo. A guanfacina também demonstrou uma melhoria significativa na aprendizagem e no desempenho escolar e familiar medidos com a classificação de WFIRS-P.

Além disso, foi realizado um estudo (SPD503-312) de otimização da dose, controlado com placebo, aleatorizado, em dupla ocultação, com 15 semanas de duração, em adolescentes com 13-17 anos de idade (n=314) para confirmar a eficácia, segurança e tolerabilidade da guanfacina (1-7 mg/dia) no tratamento da PHDA. A guanfacina demonstrou uma melhoria significativamente maior na pontuação total da ADHD-RS-IV em comparação com os indivíduos medicados com placebo. Os doentes tratados com guanfacina apresentaram condições melhores, de forma estatisticamente significativa, dos resultados funcionais medidos pela impressão clínica global da gravidade (CGI-S - clinical global impression of severity) na avaliação final, em comparação com os doentes tratados com placebo. A superioridade (significância estatística) em relação ao placebo nos domínios da família, escola e aprendizagem da pontuação de WFIRS-P não foi estabelecida neste estudo.

O estudo (SPD503-315) consistiu num estudo de manutenção da eficácia a longo prazo, com a duração de 41 semanas, que incluiu uma fase aberta (até 13 semanas) seguida de uma fase aleatorizada de suspensão do tratamento, controlado com placebo, em dupla ocultação (até 26 semanas), realizado em doentes pediátricos (crianças e adolescentes com 6-17 anos de idade inclusive) (n=526 na fase aberta e n=315 na fase aleatorizada de suspensão do tratamento, em dupla ocultação) para avaliar a eficácia, segurança e tolerabilidade da administração uma vez por dia de guanfacina (crianças: 1-4 mg/dia, adolescentes: 1-7 mg/dia) no tratamento da PHDA. A guanfacina foi superior ao placebo na manutenção prolongada do tratamento em crianças e adolescentes com PHDA, tal como medido por insucessos cumulativos do tratamento (49,3% para Intuniv e 64,9% para o placebo, p=0,006). O insucesso do tratamento foi definido como um aumento ≥50% da pontuação total da ADHD-RS-IV e um aumento ≥2 pontos da pontuação da CGI-S em comparação com as respetivas pontuações na visita inicial em dupla ocultação. No fim do seu tratamento em dupla ocultação, uma proporção significativamente maior de indivíduos no grupo da guanfacina em comparação com o grupo do placebo estavam normais ou tinham perturbação mental estado-limite, tal como medido pela impressão clínica global da gravidade (CGI-S) que inclui a avaliação do desempenho. A superioridade

(significância estatística) em relação ao placebo nos domínios da família, escola e aprendizagem da pontuação de WFIRS-P não foi estabelecida consistentemente neste estudo.

Obtiveram-se resultados semelhantes para a eficácia da guanfacina no tratamento da ADHD em 2 ensaios em monoterapia com dose fixa (intervalo de 1-4 mg/dia), aleatorizados, em dupla ocultação, controlados com placebo, realizados em doentes pediátricos (crianças e adolescentes com 6-17 anos de idade inclusive). Os estudos SPD503-301 e SPD503-304 tiveram respetivamente uma duração de 8 e 9 semanas, e foram ambos conduzidos nos Estados Unidos. Nos dois estudos, a guanfacina demonstrou uma melhoria significativamente melhor na alteração, desde o início até ao final, da avaliação do tratamento na pontuação pela Escala de Classificação da PHDA (ADHD-RS-IV) (redução ajustada ao placebo do intervalo médio dos mínimos quadrados de 5,4 a 10,0; p<0,02), em comparação com o placebo.

O estudo SPD503-314 foi conduzido em crianças com 6-12 anos de idade para avaliar a eficácia da administração uma vez por dia de guanfacina (1-4 mg), administrada de manhã ou à noite. Este consistiu num estudo de otimização da dose, controlado com placebo, aleatorizado, em dupla ocultação, com a duração de 9 semanas, conduzido nos Estados Unidos e no Canadá. Os sintomas da PHDA foram avaliados como a alteração desde o início até à semana 8 (final da avaliação do tratamento) nas pontuações totais pela Escala de Classificação da PHDA (ADHD-RS-IV). A guanfacina demonstrou uma melhoria significativamente maior em comparação com o placebo, independentemente da altura da administração (manhã ou noite) (diferença média dos mínimos quadrados ajustada ao placebo de -9,4 e -9,8 respetivamente para a administração de manhã e à noite, p<0,001).

Coadministração com psicoestimulantes

O efeito da coadministração com psicoestimulantes foi examinado num estudo complementar em respondedores parciais aos psicoestimulantes. O estudo consistiu num estudo de otimização da dose, multicêntrico, controlado com placebo, aleatorizado, em dupla ocultação, de 9 semanas. Foi concebido para avaliar a eficácia e a segurança da guanfacina (1, 2, 3 e 4 mg/dia) quando coadministrada com psicoestimulantes de ação prolongada (anfetamina, lisdexanfetamina, metilfenidato, dexmetilfenidato) em crianças e adolescentes com 6-17 anos de idade, com um diagnóstico de PHDA e uma resposta parcial subótima aos psicoestimulantes. A resposta subótima foi definida como uma pontuação total pela ADHD-RS-IV ≥24 e uma pontuação da CGI-S ≥3 no rastreio e no início do estudo. A avaliação da eficácia primária foi a pontuação total da ADHD-RS-IV.

Os resultados indicaram que os doentes tratados com guanfacina em associação apresentaram uma melhoria maior da ADHD-RS-IV em comparação com os que foram tratados com placebo em associação (20,7 (12,6) pontos *vs.* 15,9 (11,8); diferença: 4,9; IC 95% 2,6; 7,2). Não se observaram diferenças entre os grupos etários no que respeita à resposta na ADHD-RS-IV.

Estudo da PHDA com sintomas de oposição

O estudo SPD503-307 consistiu num estudo de otimização da dose, controlado com placebo, aleatorizado, em dupla ocultação, de 9 semanas com guanfacina (1-4 mg/dia) realizado em crianças com 6-12 anos de idade com PHDA com sintomas de oposição (n=217). Os sintomas de oposição foram avaliados como a alteração, desde o início até ao final da avaliação, na Subescala de Oposição da Escala de Classificação Parental de Connors - pontuação pelo Formulário Longo revisto (CPRS-R:L - *Oppositional Subscale of the Conners' Parent Rating Scale − revised Long Form*). Os resultados indicam reduções médias maiores com significância estatística (p≤0,05), na avaliação final em relação ao início (indicando melhoria), na subescala de oposição das pontuações da CPRS-R:L no grupo da guanfacina em comparação com o placebo (10,9 pontos *vs.* 6,8 para a guanfacina *vs.* placebo, respetivamente) e o tamanho do efeito foi de 0,6 (p<0,001). Estas reduções representam uma redução em percentagem de 56% *vs.* 33% para a guanfacina *vs.* placebo, respetivamente.

5.2 Propriedades farmacocinéticas

Absorção

A guanfacina é rapidamente absorvida, sendo atingidas as concentrações plasmáticas máximas aproximadamente 5 horas após a administração oral em doentes pediátricos (crianças e adolescentes com 6-17 anos de idade inclusive). Em adultos, a exposição média da guanfacina aumentou ($C_{max} \sim 75\%$ e AUC $\sim 40\%$) quando Intuniv foi tomado juntamente com uma refeição com um alto teor em gorduras, em comparação com a ingestão em estado de jejum (ver secção 4.2).

Distribuição

A ligação da guanfacina às proteínas plasmáticas é moderada (aproximadamente 70%), independente da concentração do medicamento.

Biotransformação

A guanfacina é metabolizada por oxidação mediada pelas CYP3A4/5, com reações subsequentes de fase II de sulfação e glucuronidação. O principal metabolito circulante é o sulfato de 3-OH-guanfacina que carece de atividade farmacológica.

A guanfacina é um substrato da CYP3A4 e da CYP3A5, e a exposição é afetada por indutores e inibidores das CYP3A4 e CYP3A5. Em microssomas hepáticos humanos, a guanfacina não inibiu as atividades das outras isoenzimas principais do citocromo P450 (CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP3A4 ou CYP3A5); também não se espera que a guanfacina seja um indutor de CYP3A, CYP1A2 e CYP2B6.

Transportadores

Com base em estudos *in vitro*, a guanfacina é um substrato de OCT1 e OCT2, mas não de BCRP, OATP1B1, OATP1B3, OAT1, OAT3, MATE1 ou MATE2. A guanfacina não é um inibidor de BSEP, MRP2, OATP1B1, OATP1B3, OAT1, OAT3, OCT2 ou MATE2K, mas é um inibidor de MATE1 e pode ser um inibidor de OCT1 a concentrações máximas na veia porta.

Eliminação

A guanfacina é eliminada pelos rins por filtração e secreção ativa e pelo fígado. A secreção renal ativa é mediada pelo transportador OCT2. A excreção renal é a via de eliminação principal (80%), com o fármaco parental correspondendo a 30% da radioatividade urinária. Os principais metabolitos urinários foram o glucurónido de 3-hidroxi-guanfacina, o di-hidrodiol de guanfacina, o sulfato de 3-hidroxi-guanfacina. A semivida de eliminação da guanfacina é aproximadamente de 18 horas.

A farmacocinética da guanfacina é semelhante em doentes infantis (com 6 a 12 anos de idade) e adolescentes (com 13 a 17 anos de idade) com PHDA e em voluntários adultos saudáveis.

Populações especiais

Não se realizaram estudos com Intuniv em crianças com PHDA com menos de 6 anos de idade.

A exposição sistémica da guanfacina é semelhante em homens e mulheres aos quais se administrou a mesma dose em mg/kg.

Não foram conduzidos estudos formais de farmacocinética em função da raça. Não existe evidência de qualquer impacto da etnia na farmacocinética de Intuniv.

5.3 Dados de segurança pré-clínica

Não se observaram efeitos carcinogénicos da guanfacina em estudos de 78 semanas em ratinhos com doses até 10 mg/kg/dia. Observou-se um aumento significativo da incidência de adenomas dos ilhéus pancreáticos em ratos macho tratados com 5 mg/kg/dia de guanfacina durante 102 semanas, mas não em ratos fêmea. Desconhece-se a sua relevância clínica.

A guanfacina não foi genotóxica em diversos modelos de teste, incluindo o ensaio de Ames e um ensaio de aberração cromossómica *in vitro*.

A toxicidade geral observada em animais (rato, cão) após tratamento com guanfacina incluiu o prolongamento do intervalo QT não corrigido (coração), atrofia do baço e diminuição de leucócitos, afeção hepática – incluindo aumentos dos níveis de bilirrubina e da ALT, irritação e inflamação dos intestinos, aumento dos níveis de creatinina e do azoto da ureia sanguínea (rim), turvação da córnea (olho) apenas no rato e ratinho, infiltração macrofágica alveolar e pneumonite e redução da espermatogenese.

Não se observaram efeitos adversos num estudo da fertilidade em ratos fêmea com doses até 22 vezes a dose humana máxima recomendada numa base de mg/m².

A fertilidade dos machos foi afetada na dose de 8 mg/kg/dia, a dose mais baixa estudada, equivalente a 10,8 vezes a dose humana máxima recomendada de 0,12 mg/kg numa base de mg/m². Devido à ausência de dados toxicinéticos adequados, não foi possível fazer uma comparação com a exposição clínica humana.

A guanfacina revelou toxicidade do desenvolvimento embriofetal em ratinhos e ratos (NOAEL de 0,5 mg/kg/dia) e em coelhos (NOAEL de 3,0 mg/kg/dia) na presença de toxicidade materna. Devido a uma ausência de dados toxicinéticos adequados, não foi possível fazer uma comparação com a exposição clínica humana

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista dos excipientes

Hipromelose 2208
Co-polímero de ácido metacrílico - acrilato de etilo
Lactose mono-hidratada
Povidona
Crospovidona Tipo A
Celulose microcristalina
Sílica coloidal anidra
Laurilsulfato de sódio
Polissorbato 80
Ácido fumárico
Dibehenato de glicerol

Além disso, os comprimidos de 3 mg e de 4 mg incluem Laca de alumínio de indigotina E132 Óxido de ferro amarelo E172

6.2 Incompatibilidades

Não aplicável.

6.3 Prazo de validade

4 anos.

6.4 Precauções especiais de conservação

O medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

6.5 Natureza e conteúdo do recipiente

As fitas blister são constituídas por 2 camadas, uma película rígida termoformável transparente que é laminada com PCTFE contra um revestimento de PVC ao qual é aderida uma folha de alumínio de premir. Os blisters estão acondicionados em embalagens exteriores de cartão.

Apresentações de Intuniv 1 mg: 7 ou 28 comprimidos. Apresentações de Intuniv 2 mg: 7, 28 ou 84 comprimidos. Apresentações de Intuniv 3 mg: 28 ou 84 comprimidos. Apresentações de Intuniv 4 mg: 28 ou 84 comprimidos.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

6.6 Precauções especiais de eliminação

Qualquer medicamento não utilizado ou resíduos devem ser eliminados de acordo com as exigências locais.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Shire Pharmaceuticals Ireland Limited 5 Riverwalk, Citywest Business Campus, Dublin 24, IRLANDA

8. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

<u>Intuniv 1 mg comprimido</u> EU/1/15/1040/001-002

<u>Intuniv 2 mg comprimido</u> EU/1/15/1040/003-005

<u>Intuniv 3 mg comprimido</u> EU/1/15/1040/006-007

<u>Intuniv 4 mg comprimido</u> EU/1/15/1040/008-009

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Data da primeira autorização: 17 de setembro de 2015

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos http://www.ema.europa.eu.

ANEXO II

- A. FABRICANTE RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE
- B. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E UTILIZAÇÃO
- C. OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
- D. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS À UTILIZAÇÃO SEGURA E EFICAZ DO MEDICAMENTO

A. FABRICANTE RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE

Nome e endereço do fabricante responsável pela libertação do lote SHIRE PHARMACEUTICALS LIMITED Hampshire International Business Park Chineham Basingstoke Hampshire RG24 8EP REINO UNIDO

B. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E UTILIZAÇÃO

Medicamento de receita médica restrita, de utilização reservada a certos meios especializados (ver anexo I: Resumo das Características do Medicamento, secção 4.2).

C. OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

• Relatórios Periódicos de Segurança

Os requisitos para a apresentação de relatórios periódicos de segurança para este medicamento estão estabelecidos na lista Europeia de datas de referência (lista EURD), tal como previsto nos termos do n.º 7 do artigo 107.º-C da Diretiva 2001/83/CE e quaisquer atualizações subsequentes publicadas no portal europeu de medicamentos.

O Titular da Autorização de Introdução no Mercado deverá apresentar o primeiro relatório periódico de segurança para este medicamento no prazo de 6 meses após a concessão da autorização.

D. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS À UTILIZAÇÃO SEGURA E EFICAZ DO MEDICAMENTO

• Plano de Gestão do Risco (PGR)

O Titular da AIM deve efetuar as atividades e as intervenções de farmacovigilância requeridas e detalhadas no PGR apresentado no Módulo 1.8.2. da Autorização de Introdução no Mercado, e quaisquer atualizações subsequentes do PGR que sejam acordadas.

Deve ser apresentado um PGR atualizado:

- A pedido da Agência Europeia de Medicamentos;
- Sempre que o sistema de gestão do risco for modificado, especialmente como resultado da receção de nova informação que possa levar a alterações significativas no perfil benefício-risco ou como resultado de ter sido atingido um objetivo importante (farmacovigilância ou minimização do risco).

• Medidas adicionais de minimização do risco

1. Antes do lançamento de Intuniv em cada Estado Membro, o Titular da Autorização de Introdução no Mercado (AIM) tem de chegar a acordo sobre o conteúdo e formato do programa educacional, incluindo meios de comunicação, modalidades de distribuição e quaisquer outros aspetos do programa, com a Autoridade Nacional Competente.

- 2. Após discussão e acordo com as Autoridades Nacionais Competentes em cada Estado Membro onde Intuniv é lançado, o titular da AIM deve assegurar que todos os profissionais de saúde que poderão prescrever Intuniv são informados através de uma carta de informação que têm acesso/vão receber os seguintes elementos:
- Resumo das Características do Medicamento (RCM) e Folheto informativo
- Material educacional (incluindo uma lista de verificação para os prescritores) para os profissionais de saúde

O material educacional e a lista de verificação para os prescritores deverão conter as seguintes mensagens chave:

- Informação sobre os riscos associados a Intuniv: bradicardia, síncope, hipotensão/diminuição da tensão arterial, aumento da tensão arterial na altura da suspensão do medicamento, acontecimentos sedativos e aumento de peso
- Lista de verificação antes do início do tratamento com Intuniv para identificar os doentes em risco de efeitos indesejáveis graves
- Lista de verificação relativa à monitorização contínua e ao controlo da segurança dos doentes, incluindo a fase de titulação durante o tratamento com Intuniv
- Gráfico de monitorização contínua (sinais vitais, altura, peso) dos doentes durante o tratamento com Intuniv
- Lista de verificação relativa à descontinuação de guanfacina, incluindo a monitorização da tensão arterial e do pulso dos doentes durante a titulação decrescente.
- Obrigação de concretizar as medidas de pós-autorização

O Titular da Autorização de Introdução no Mercado deverá completar, dentro dos prazos indicados, as seguintes medidas:

Descrição	Data limite
os efeitos sobre a função neurocognitiva) de Intuniv em Crianças e Adolescentes com 6-17 anos de idade com PHDA, o titular da AIM deverá conduzir e apresentar os	Apresentação do relatório final do estudo: 31 de janeiro de 2022

ANEXO III ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO
EMBALAGEM EXTERIOR
1. NOME DO MEDICAMENTO
Intuniv 1 mg comprimidos de libertação prolongada Guanfacina
2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)
Cada comprimido contém cloridrato de guanfacina equivalente a 1 mg de guanfacina.
3. LISTA DOS EXCIPIENTES
Também contém lactose. Ver o folheto informativo para mais informações.
4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO
7 comprimidos de libertação prolongada 28 comprimidos de libertação prolongada
5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO
Consultar o folheto informativo antes de utilizar. Via oral. Engolir o comprimido inteiro. Não mastigar, dividir ou esmagar.
6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS
Manter fora da vista e do alcance das crianças.
7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO
8. PRAZO DE VALIDADE
VAL
9. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

10.	CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
11.	NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
Shire Dubli Irland	la
12.	NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
	/15/1040/001 7 comprimidos de libertação prolongada /15/1040/002 28 comprimidos de libertação prolongada
13.	NÚMERO DO LOTE
Lote	
14.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
Medi	camento sujeito a receita médica.
15.	INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO
	3
16.	INFORMAÇÃO EM BRAILLE
Intun	iv 1 mg
17.	IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D
Códig	go de barras 2D com identificador único incluído.
18.	IDENTIFICADOR ÚNICO – DADOS PARA LEITURA HUMANA
PC: SN: NN:	

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR NAS EMBALAGENS <i>BLISTER</i> OU FITAS CONTENTORAS
BLISTERS
1. NOME DO MEDICAMENTO
Intuniv 1 mg comprimidos de libertação prolongada Guanfacina
2. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
Shire Pharmaceuticals Ireland Limited (como logótipo da AIM)
3. PRAZO DE VALIDADE
VAL
4. NÚMERO DO LOTE
Lot
5. OUTRAS

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO
EMBALAGEM EXTERIOR
1. NOME DO MEDICAMENTO
Intuniv 2 mg comprimidos de libertação prolongada Guanfacina
2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)
Cada comprimido contém cloridrato de guanfacina equivalente a 2 mg de guanfacina.
3. LISTA DOS EXCIPIENTES
Também contém lactose. Ver o folheto informativo para mais informações.
4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO
7 comprimidos de libertação prolongada 28 comprimidos de libertação prolongada 84 comprimidos de libertação prolongada
5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO
Consultar o folheto informativo antes de utilizar.
Via oral. Engolir o comprimido inteiro. Não mastigar, dividir ou esmagar
6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS
Manter fora da vista e do alcance das crianças.
7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO
8. PRAZO DE VALIDADE
VAL
9 CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

10.	CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
11.	NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
Shire Dubli Irland	
12.	NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
EU/1	715/1040/003 7 comprimidos de libertação prolongada 715/1040/004 28 comprimidos de libertação prolongada 715/1040/005 84 comprimidos de libertação prolongada
13.	NÚMERO DO LOTE
Lote	
14.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
Medi	camento sujeito a receita médica.
15.	INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO
16.	INFORMAÇÃO EM BRAILLE
	iv 2 mg
17.	IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D
Códig	go de barras 2D com identificador único incluído.
18.	IDENTIFICADOR ÚNICO – DADOS PARA LEITURA HUMANA
PC: SN: NN:	

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR NAS EMBALAGENS <i>BLISTER</i> OU FITAS CONTENTORAS		
BLISTERS		
1. NOME DO MEDICAMENTO		
Intuniv 2 mg comprimidos de libertação prolongada Guanfacina		
2. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO		
Shire Pharmaceuticals Ireland Limited (como logótipo da AIM)		
3. PRAZO DE VALIDADE		
VAL		
4. NÚMERO DO LOTE		
Lot		
5. OUTRAS		

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO		
EMBALAGEM EXTERIOR		
1. NOME DO MEDICAMENTO		
Intuniv 3 mg comprimidos de libertação prolongada Guanfacina		
2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)		
Cada comprimido contém cloridrato de guanfacina equivalente a 3 mg de guanfacina.		
3. LISTA DOS EXCIPIENTES		
Também contém lactose. Ver o folheto informativo para mais informações.		
4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO		
28 comprimidos de libertação prolongada 84 comprimidos de libertação prolongada		
5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO		
Consultar o folheto informativo antes de utilizar. Via oral. Engolir o comprimido inteiro. Não mastigar, dividir ou esmagar		
6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS		
Manter fora da vista e do alcance das crianças.		
7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO		
8. PRAZO DE VALIDADE		
VAL		
9. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO		

10.	CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
11.	NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
Shire Dubli Irland	
12.	NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
	/15/1040/006 28 comprimidos de libertação prolongada /15/1040/007 84 comprimidos de libertação prolongada
13.	NÚMERO DO LOTE
Lote	
14.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
Medicamento sujeito a receita médica.	
15.	INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO
16.	INFORMAÇÃO EM BRAILLE
Intuniv 3 mg	
17.	IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D
Código de barras 2D com identificador único incluído.	
18.	IDENTIFICADOR ÚNICO – DADOS PARA LEITURA HUMANA
PC: SN: NN:	

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR NAS EMBALAGENS <i>BLISTER</i> OU FITAS		
CONTENTORAS		
BLISTERS		
1. NOME DO MEDICAMENTO		
Intuniv 3 mg comprimidos de libertação prolongada Guanfacina		
2. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO		
China Dhamasanda la Ludan d Linda d'Ara da ADM		
Shire Pharmaceuticals Ireland Limited (como logótipo da AIM)		
3. PRAZO DE VALIDADE		
VAL		
4. NÚMERO DO LOTE		
Lot		
Lot		
5. OUTRAS		

INDICAÇOES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDARIO		
EMBALAGEM EXTERIOR		
1. NOME DO MEDICAMENTO		
Intuniv 4 mg comprimidos de libertação prolongada Guanfacina		
2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)		
Cada comprimido contém cloridrato de guanfacina equivalente a 4 mg de guanfacina.		
3. LISTA DOS EXCIPIENTES		
Também contém lactose. Consultar o folheto informativo para mais informações.		
4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO		
28 comprimidos de libertação prolongada 84 comprimidos de libertação prolongada		
5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO		
Consultar o folheto informativo antes de utilizar. Via oral. Engolir o comprimido inteiro. Não mastigar, dividir ou esmagar		
A DATED TÊNICIA ESDECIAL DE OLIE O MEDICAMENTO DEVE SED MANTIDO		
6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS		
Manter fora da vista e do alcance das crianças.		
7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO		
8. PRAZO DE VALIDADE		
VAL		
9. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO		

10.	CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
11.	NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
Shire Dubli Irland	
12.	NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
	/15/1040/008 28 comprimidos de libertação prolongada /15/1040/009 84 comprimidos de libertação prolongada
13.	NÚMERO DO LOTE
Lote	
14.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
Medicamento sujeito a receita médica.	
15.	INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO
16.	INFORMAÇÃO EM BRAILLE
Intuniv 4 mg	
17.	IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D
Código de barras 2D com identificador único incluído.	
18.	IDENTIFICADOR ÚNICO – DADOS PARA LEITURA HUMANA
PC: SN: NN:	

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR NAS EMBALAGENS <i>BLISTER</i> OU FITAS CONTENTORAS		
BLISTERS		
1. NOME DO MEDICAMENTO		
Intuniv 4 mg comprimidos de libertação prolongada Guanfacina		
2. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO		
Shire Pharmaceuticals Ireland Limited (como logótipo da AIM)		
3. PRAZO DE VALIDADE		
VAL		
4. NÚMERO DO LOTE		
Lot		
5. OUTRAS		

B. FOLHETO INFORMATIVO

Folheto informativo: Informação para o doente

Intuniv 1 mg comprimidos de libertação prolongada Intuniv 2 mg comprimidos de libertação prolongada Intuniv 3 mg comprimidos de libertação prolongada Intuniv 4 mg comprimidos de libertação prolongada Guanfacina

Este medicamento está sujeito a monitorização adicional. Isto irá permitir a rápida identificação de nova informação de segurança. Poderá ajudar, comunicando quaisquer efeitos secundários que tenha. Para saber como comunicar efeitos secundários, veja o final da secção 4.

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento, pois contém informação importante para si.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.
- Este folheto foi escrito como se fosse a pessoa que toma o medicamento a lê-lo. Se der este medicamento ao seu filho, queira substituir em todo o documento tudo o que se refere a "si" por "o seu filho".

O que contém este folheto:

- 1. O que é Intuniv e para que é utilizado
- 2. O que precisa de saber antes de tomar Intuniv
- 3. Como tomar Intuniv
- 4. Efeitos secundários possíveis
- 5. Como conservar Intuniv
- 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Intuniv e para que é utilizado

O que é Intuniv

Intuniv contém a substância ativa guanfacina. Este medicamento pertence a um grupo de medicamentos que afeta a atividade do cérebro. Este medicamento pode ajudar a melhorar a sua atenção e concentração e a torná-lo menos impulsivo e hiperativo.

Para que é utilizado Intuniv

Este medicamento é utilizado para tratar a "perturbação de hiperatividade e défice de atenção" (PHDA) em crianças e adolescentes com 6 a 17 anos de idade, nos quais a medicação estimulante atual não é apropriada e/ou a medicação atual não controla de forma adequada os sintomas da PHDA.

Este medicamento é dado como parte de um programa de tratamento, o qual inclui normalmente o seguinte:

- terapêutica psicológica
- terapêutica educacional
- terapêutica social

Deverá falar com o seu médico se não se sentir melhor ou no caso de se sentir pior e muito sonolento depois de tomar este medicamento durante cerca de 6 semanas. O seu médico poderá querer rever o seu tratamento.

Sobre a PHDA

As pessoas com PDAH sentem dificuldade em:

- permanecerem quietas
- concentrarem-se.

A PHDA pode causar problemas na vida quotidiana. As crianças e jovens com PHDA podem ter dificuldade em aprender e em fazer os trabalhos de casa. Para eles, pode ser difícil portarem-se bem em casa, na escola ou noutros locais.

A PHDA não afeta a inteligência de uma criança ou de um jovem.

2. O que precisa de saber antes de tomar Intuniv

Não tome Intuniv:

• se tem alergia à guanfacina ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).

Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento:

- se tem tensão arterial baixa ou alta, problemas de coração ou tem antecedentes na sua família de problemas de coração
- se desmaiou recentemente
- se tem pensamentos ou sentimentos suicidas
- se sofre de qualquer outra perturbação psiquiátrica

Intuniv pode afetar o seu peso e altura se for tomado durante períodos prolongados; por este motivo, o seu médico controlará o seu crescimento.

Não pare de tomar Intuniv sem consultar o seu médico. Se parar de tomar o Intuniv subitamente, poderá desenvolver sintomas de suspensão do tratamento correspondentes a aumento da frequência cardíaca e tensão arterial alta (ver secção 4).

Se qualquer das situações acima se lhe aplicar (ou se tiver dúvidas), fale com o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento. Isto porque este medicamento pode agravar estes problemas. O seu médico efetuará um controlo de rotina para ver como é que este medicamento o está a afetar.

Crianças (com menos de 6 anos de idade) e adultos (com 18 anos de idade ou mais)

Este medicamento não deve ser utilizado em crianças com menos de 6 anos de idade e em adultos com 18 anos de idade ou mais, porque não se sabe se atua ou se é seguro.

Controlos que o seu médico fará enquanto estiver a tomar Intuniv

Antes de começar a tomar este medicamento, o seu médico fará controlos para se assegurar que este medicamento é seguro para si e que o ajudará. Enquanto estiver a tomar este medicamento, o seu médico repetirá estes controlos todas as semanas no início do tratamento, após os ajustes da dose e, pelo menos, em intervalos de 3 meses durante o primeiro ano, e depois pelo menos duas vezes por ano. Estes controlos podem incluir:

- a sua tensão arterial e frequência do coração, assim como outros controlos do coração, se apropriado
- a sua resposta ao tratamento, em especial se este fizer com que se sinta sonolento
- a sua altura e peso

Outros medicamentos e Intuniv

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, tiver tomado recentemente ou se vier a tomar outros medicamentos. Isto porque Intuniv e alguns medicamentos podem interferir entre eles.

Em especial, informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar qualquer um dos seguintes tipos de medicamentos:

- medicamentos que diminuem a sua tensão arterial (anti-hipertensores)
- medicamentos para a epilepsia como o ácido valpróico
- medicamentos que lhe causam sonolência (sedativos)
- medicamentos para problemas de saúde mental (benzodiazepinas, barbitúricos e antipsicóticos)
- medicamentos que podem afetar o modo como Intuniv é eliminado pelo fígado (ver tabela abaixo)

Medicamentos	Utilizados para tratar
Aprepitant	Náuseas e vertigens.
Atazanavir, efavirenz, etravirina,	Infeção pelo VIH.
fosamprenavir, indinavir, nevirapina,	
ritonavir, saquinavir	
Ciprofloxacina, cloranfenicol,	Infeções bacterianas.
claritromicina, eritromicina, rifabutina,	
rifampicina, telitromicina	
Fluconazol, itraconazol, posaconazol	Infeções fúngicas.
Crizotinib, imatinib	Cancro.
Diltiazem, verapamil	Afeções cardiovasculares.
Boceprevir, telaprevir	Hepatite viral.
Suboxone	Dependência de substâncias.
Bosentano	Afeções cardiovasculares (por exemplo, constrição
	dos vasos do sangue nos pulmões).
Carbamazepina, oxcarbazepina,	Utilizado para controlar a epilepsia.
fenobarbital, fenitoína, primidona	
Modafinil	É um medicamento que promove o estado de alerta
	e é utilizado para tratar perturbações do sono.
Erva de S. João	É uma preparação à base de plantas que é utilizada
	para tratar a depressão.

Se qualquer um dos acima indicados se lhe aplicar ou se tiver dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

Intuniv com alimentos, bebidas e álcool

• Não tome este medicamento com alimentos gordos (por exemplo, com um pequeno-almoço rico em gorduras), porque podem afetar a maneira como este medicamento atua.

- Não beba sumo de toranja com este medicamento porque pode afetar a maneira como este medicamento atua.
- Não beba álcool enquanto estiver a tomar este medicamento porque pode causar sonolência.

Gravidez e amamentação

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de lhe ser administrado este medicamento.

- Não tome este medicamento se estiver grávida ou se não utilizar medidas contracetivas.
 Desconhece-se se Intuniv afetará o seu bebé que ainda não nasceu.
- Não amamente enquanto estiver a tomar Intuniv a menos que o seu médico lhe diga para o fazer.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Pode sentir tonturas e sonolência quando tomar este medicamento, especialmente no início do tratamento, o que pode durar 2 a 3 semanas e possivelmente mais tempo. Se isto lhe acontecer, não conduza, não ande de bicicleta nem utilize ferramentas ou máquinas, nem participe em atividades que podem causar ferimentos, até saber como é afetado por este medicamento. Também foi comunicado desmaio mas este não é um efeito frequente.

Intuniv contém lactose:

A lactose é um tipo de açúcar. Se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares ou não os consegue digerir, fale com o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

3. Como tomar Intuniv

O seu tratamento será iniciado sob a supervisão de um especialista com a formação adequada em perturbações do comportamento da infância e/ou adolescência.

Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico ou farmacêutico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

Como parte do seu tratamento, o seu médico controlará regularmente a maneira como Intuniv o afeta durante o início do tratamento e/ou os ajustes de dose.

Quanto deve tomar

- O seu médico iniciará o seu tratamento com 1 mg por dia. O seu médico pode aumentar a sua dose com base no seu peso corporal e na maneira com Intuniv está a atuar, mas não mais do que 1 mg por semana. Dependendo da maneira como responde ao tratamento, o seu médico pode aumentar a sua dose mais lentamente. A dose recomendada é entre 0,05 até 0,12 mg por kg de peso corporal por dia.
- Poderá não detetar um efeito imediato após o início do tratamento; alguns doentes poderão detetar uma melhoria após a primeira semana mas pode demorar mais tempo.
- A sua dose diária será entre 1 e 7 mg dependendo da sua idade e de como responde ao Intuniv, mas não será superior a 7 mg.

Como tomar Intuniv

- Este medicamento deve ser tomado uma vez por dia, de manhã ou à noite.
- Pode ser tomado com ou sem alimentos, mas não o tome com alimentos gordos (por exemplo, com um pequeno-almoço rico em gorduras).

- Engula os comprimidos inteiros com água ou outro líquido (mas não com sumo de toranja).
- Não parta, esmague ou mastigue o comprimido porque isto afetará a maneira como o comprimido atua. Fale com o seu médico se não conseguir engolir o comprimido inteiro.

Duração do tratamento

Se necessitar de tomar Intuniv durante mais de um ano, o seu médico controlará a sua resposta ao tratamento e pode parar o tratamento durante um curto período de tempo, o que pode acontecer durante umas férias escolares. Isto mostrará se ainda necessita de tomar o medicamento.

Se tomar mais Intuniv do que deveria

Se tomar mais Intuniv do que deveria, fale com um médico ou dirija-se imediatamente a um hospital. Leve a embalagem do medicamento consigo e informe-os sobre a quantidade que tomou.

Podem ocorrer os seguintes efeitos: tensão arterial alta ou baixa, batimento lento do coração, frequência lenta da respiração, sensação de cansaço ou exaustão.

Caso se tenha esquecido de tomar Intuniv

No caso de se esquecer de uma dose, aguarde até ao dia seguinte e tome a sua dose habitual.

- No caso de se ter esquecido de duas ou mais doses, fale com o seu médico, porque poderá ser necessário recomeçar a tomar o Intuniv com uma dose mais baixa.
- Não tome uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de tomar.

Se parar de tomar Intuniv

Não pare de tomar este medicamento sem falar primeiro com o seu médico.

- Se parar de tomar este medicamento a sua tensão arterial e a frequência do seu coração podem aumentar (ver secção 4 abaixo).
- Para parar o medicamento, o seu médico diminuirá lentamente a sua dose de Intuniv para reduzir ao mínimo quaisquer efeitos secundários.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

4. Efeitos secundários possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos secundários, embora estes não se manifestem em todas as pessoas. Se estiver preocupado, fale com o seu médico.

Se sentir qualquer tipo de indisposição enquanto estiver a tomar o seu medicamento, fale imediatamente com um adulto.

Efeitos secundários graves

Os seguintes efeitos secundários graves foram comunicados. Frequentes: sensação de sonolência (sedação), sensação de tonturas (hipotensão), batimentos lentos do coração (bradicardia). Pouco frequentes: sensação de ir desmaiar ou perda de consciência (síncope). Muito raros: um efeito secundário grave da suspensão do tratamento, correspondente a tensão arterial alta após a paragem súbita da toma de Intuniv; os sintomas podem incluir cefaleias, sensação de confusão, nervosismo, agitação e tremores (encefalopatia hipertensiva).

Alguns deste efeitos secundários têm mais probabilidade de ocorrer no início do tratamento e podem desaparecer com a continuação do seu tratamento; se sentir qualquer um destes efeitos secundários contacte imediatamente o seu médico.

Muito frequentes: podem afetar mais do que 1 em cada 10 pessoas

- sensação de sono (sonolência)
- sensação de cansaço (fadiga)
- dores de cabeça
- dor de barriga (dor abdominal)

Frequentes: podem afetar até 1 em cada 10 pessoas

- sensação de desassossego ou irritabilidade
- dificuldade em dormir (insónia) ou interrupção do sono (insónia intermédia) ou pesadelos
- sensação de depressão, estar preocupado (ansiedade) ou ter alterações do humor (afeta a labilidade)
- falta de energia (letargia)
- aumento de peso
- perda de apetite
- ter a boca seca
- urinar na cama (enurese)
- sensação de enjoo (náuseas) ou vómitos
- diarreia, desconforto abdominal ou prisão de ventre
- tensão arterial baixa ao levantar-se (hipotensão ortostática)
- erupção na pele.

Pouco frequentes: podem afetar até 1 em cada 100 pessoas

- reação alérgica (hipersensibilidade)
- dor no peito
- indigestão (dispepsia)
- dificuldade em respirar (asma)
- sensação de fraqueza (astenia)
- cor pálida da pele (palidez)
- crises epiléticas ou convulsões
- necessidade de urinar com frequência (polaquiúria)
- sensação de agitação
- alterações nos resultados das análises de sangue do fígado (aumento da alanina aminotransferase)
- aumento da tensão arterial
- ritmo anormal do coração (arritmia sinusal e bloqueio auriculoventricular de primeiro grau)
- batimentos rápidos do coração (taquicardia)
- frequência mais lenta do coração
- sensação de tonturas ao levantar-se (tontura postural)
- comichão na pele (prurido)
- ver ou ouvir coisas que não existem (alucinações).

Raros: podem afetar até 1 em cada 1.000 pessoas

- dormir mais do que é normal (hipersónia)
- tensão arterial elevada (hipertensão)
- não se sentir bem (mal-estar).

Muito raros: podem afetar até 1 em cada 10.000 pessoas

• um efeito secundário grave da suspensão do tratamento, correspondente a tensão arterial alta após a paragem súbita da toma de Intuniv; os sintomas podem incluir cefaleias, sensação de confusão, nervosismo, agitação e tremores (encefalopatia hipertensiva).

Desconhecido: não pode ser calculado a partir dos dados disponíveis

• dificuldade em conseguir ou manter uma ereção (disfunção erétil).

Comunicação de efeitos secundários

Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos secundários diretamente através do sistema nacional de notificação mencionado no <u>Apêndice V</u>. Ao comunicar efeitos secundários, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

5. Como conservar Intuniv

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior e no blister, após VAL. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

O medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

Não utilize este medicamento se os comprimidos ou a embalagem blister parecerem danificados. Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Intuniv

- Cada comprimido de 1 mg contém cloridrato de guanfacina equivalente a 1 mg de guanfacina.
- Cada comprimido de 2 mg contém cloridrato de guanfacina equivalente a 2 mg de guanfacina.
- Cada comprimido de 3 mg contém cloridrato de guanfacina equivalente a 3 mg de guanfacina.
- Cada comprimido de 4 mg contém cloridrato de guanfacina equivalente a 4 mg de guanfacina.
- Os outros componentes são hipromelose, copolímero de ácido metacrílico-acrilato de etilo, lactose mono-hidratada, povidona, crospovidona (Tipo A), celulose microcristalina, sílica coloidal anidra, laurilsulfato de sódio, polissorbato 80, ácido fumárico, dibehenato de glicerilo.
- Os comprimidos de 3 mg e de 4 mg também contêm indigotina E132 e óxido de ferro amarelo E172.

Qual o aspeto de Intuniv e conteúdo da embalagem

Intuniv é um comprimido de libertação prolongada, o que significa que a substância ativa é libertada do comprimido durante um período de tempo. Os comprimidos são apresentados em embalagens de 7, 28 ou 84, mas é possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

- Os comprimidos de libertação prolongada de 1 mg são comprimidos duros, redondos e brancos, com a gravação 1MG num lado e 503 no outro lado.
- Os comprimidos de libertação prolongada de 2 mg são comprimidos duros, ovais e brancos, com a gravação 2MG num lado e 503 no outro lado.
- Os comprimidos de libertação prolongada de 3 mg são comprimidos duros, redondos e verdes, com a gravação 3MG num lado e 503 no outro lado.
- Os comprimidos de libertação prolongada de 4 mg são comprimidos duros, ovais e verdes, com a gravação 4MG num lado e 503 no outro lado.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Shire Pharmaceuticals Ireland Limited 5 Riverwalk Citywest Business Campus Dublin 24 Irlanda Tel + 44 (0) 800 055 6614 e-mail medinfouk@shire.com

Fabricante

Shire Pharmaceuticals Limited Hampshire International Business Park Basingstoke Hampshire RG24 8EP Reino Unido Tel +44 (0)800-055 6614 e-mail medinfouk@shire.com

Este folheto foi revisto pela última vez em

Outras fontes de informação

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos: http://www.ema.europa.eu.

ANEXO IV

CONCLUSÕES CIENTÍFICAS E FUNDAMENTOS DA ALTERAÇÃO DOS TERMOS DAS AUTORIZAÇÕES DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Conclusões científicas

Tendo em conta o relatório de avaliação do PRAC sobre o(s) RPS para guanfacina, as conclusões científicas do CHMP são as seguintes:

Um caso grave de disfunção erétil, que ocorreu no contexto de uma titulação ascendente da dose a visar um gradiente biológico ou relação dose-resposta, foi notificado durante o período abrangido por este Relatório Periódico de Segurança (RPS). Existe uma relação temporal positiva no desenvolvimento da Reação Adversa Medicamentosa (RAM) 'disfunção erétil' e nos acontecimentos de agravamento de prurido e erupção cutânea prurítica com um reduzido tempo para o início (1 dia), após o aumento da dose, e estes acontecimentos foram resolvidos depois da retirada do medicamento, indicando uma suspensão de utilização positiva. O medicamento concomitante melatonina está rotulado para exantemas e erupções cutâneas pruríticas, mas não para disfunção erétil. Não foram descritos outros potenciais fatores de confusão. A informação contida neste caso único sugere uma associação positiva entre a guanfacina e o desenvolvimento de disfunção erétil, o que também é suportado pela plausibilidade biológica: o sistema noradrenérgico é importante no controlo da função sexual masculina desde o sistema nervoso central através da estimulação das zonas que regulam a ereção do pénis. O comportamento sexual masculino foi suprimido nos ratos aos quais foi administrado o agonista dos adrenorecetores alfa2 clonidina por injeção direta na zona pré-ótica medial.

Também existe evidência de uma regulação adrenérgica direta das veias do pénis; o efeito predominante ocorre através dos adrenorecetores alfa1, mas permanece o potencial envolvimento dos adrenorecetores alfa2. A estimulação dos adrenorecetores alfa2 no músculo liso cavernoso é conhecida pelo seu envolvimento na disfunção erétil.

Com base nas evidências disponíveis, o Comité de Avaliação do Risco em Farmacovigilância (PRAC) concluiu que a disfunção erétil deve ser adicionada à secção 4.8 do Resumo das Características do Medicamento (RCM) na Classe de Sistema de Órgãos 'Doenças dos órgãos genitais e da mama' com uma frequência 'desconhecida' com a consequente atualização da secção 4 do Folheto Informativo.

Por conseguinte, face aos dados apresentados nos RPS revistos, o PRAC considerou que as alterações à informação do medicamento dos medicamentos contendo guanfacina foram justificadas.

O CHMP concorda com as conclusões científicas do PRAC.

Fundamentos da alteração dos termos da(s) autorização(ões) de introdução no mercado

Com base nas conclusões científicas relativas a guanfacina, o CHMP considera que o perfil de benefício-risco do(s) medicamento(s) que contém (contêm) guanfacina se mantém inalterado na condição de serem introduzidas as alterações propostas na informação do medicamento.

O CHMP recomenda que a alteração dos termos da(s) autorização(ões) de introdução no mercado.