Ziagenavir GlaxoSmithKline Brasil Ltda. Comprimidos revestidos 300mg





LEIA ESTA BULA ATENTAMENTE ANTES DE INICIAR O TRATAMENTO.

I – IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Ziagenavir®

sulfato de abacavir

APRESENTAÇÃO

Ziagenavir[®] é apresentado na forma de comprimidos revestidos, que contêm 300 mg de abacavir (como sulfato de abacavir), em embalagem com 60 unidades.

USO ORAL.

USO ADULTO E PEDIÁTRICO (A PARTIR DE 3 MESES).

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido contém:

* Excipientes: celulose microcristalina, glicolato de amido sódico, estearato de magnésio, sílica coloidal anidra, triacetina, metil-hidroxipropilcelulose, dióxido de titânio, polissorbato 80 e óxido de ferro amarelo.

II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Ziagenavir[®] é indicado para uso em combinação com outros medicamentos de sua classe (denominada antirretrovirais) no tratamento da infecção pelo vírus da imunodeficiência humana, o HIV, em adultos e crianças.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Ziagenavir[®] pertence a um grupo de medicamentos conhecidos como antirretrovirais, que combatem vírus do grupo dos retrovírus. **Ziagenavir**[®] é um inibidor de transcriptase reversa análogo de nucleosídeos, usado para o tratamento de infecções causadas pelo HIV (que é um tipo de retrovírus).

É utilizado em combinação com outros antirretrovirais para o tratamento dessas infecções. Reduz a quantidade de HIV que circula no sangue, mantendo-a em níveis baixos. Também aumenta a contagem de células CD4, um tipo de célula sanguínea branca que tem importante papel na manutenção de um sistema imunológico saudável, capaz de combater a infecção.

A resposta ao tratamento com **Ziagenavir**® varia entre os pacientes. Seu médico irá monitorar a efetividade do seu tratamento.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

O uso de **Ziagenavir**[®] é contraindicado para pacientes com alergia conhecida ao abacavir ou a qualquer componente da sua fórmula e para pacientes com insuficiência hepática grave ou moderada.

Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com insuficiência hepática grave ou moderada.

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

Reações de hipersensibilidade (reação alérgica grave)



Cerca de 5 em cada 100 pacientes tratados com **Ziagenavir**[®] desenvolvem uma reação de hipersensibilidade ao abacavir, a substância ativa de **Ziagenavir**[®].

Em pesquisas descobriu-se que as pessoas com um gene chamado HLA-B (tipo 5701) têm maior propensão a essa reação ao abacavir. No entanto, mesmo que você não tenha esse tipo de gene, pode apresentar hipersensibilidade. Se você tem esse gene, não deixe de informar seu médico antes de tomar **Ziagenavir**[®]. Os sintomas mais comuns dessa reação são temperatura elevada (febre) e erupção cutânea. Outros sinais ou sintomas observados com frequência são: náuseas, vômitos, diarreia, dor abdominal, falta de ar, tosse, dor de cabeça e cansaço intenso. Também podem ocorrer dor muscular ou nas articulações, inchaço do pescoço e dor de garganta. E, mais eventualmente, inflamação dos olhos (conjuntivite), úlceras na boca ou pressão baixa. Os sintomas dessa reação alérgica podem surgir em qualquer momento do tratamento com **Ziagenavir**[®]. No entanto, em geral eles aparecem nas primeiras seis semanas e pioram com a continuação do tratamento. Se você cuida de uma criança que está sendo tratada com **Ziagenavir**[®], é importante que você entenda as informações sobre a reação de hipersensibilidade ao abacavir. Se seu filho apresentar os sintomas descritos abaixo, é fundamental que você siga as instruções dadas.

A reação de hipersensibilidade pode ameaçar a vida ou ser fatal se o tratamento com Ziagenavir® for mantido. Portanto, entre imediatamente em contato com seu médico para receber orientação adequada quanto a parar ou não de tomar o medicamento se você apresentar algum dos sintomas acima.

Caso tenha interrompido o uso de **Ziagenavir**[®] devido a uma reação de hipersensibilidade, **NUNCA MAIS TOME Ziagenavir**[®] ou qualquer outro medicamento que contenha abacavir, pois **em algumas horas** você pode apresentar queda da pressão arterial, que pode resultar em risco à sua vida ou em morte. Algumas reações de hipersensibilidade fatais ocorreram quando **Ziagenavir**[®] foi reiniciado em pacientes que haviam interrompido o tratamento após apresentar **apenas um** dos sintomas do Cartão de Alerta antes de interromper o tratamento.

Em raras ocasiões observou-se hipersensibilidade quando **Ziagenavir**[®] foi reiniciado em pacientes que **não** tinham tido sintomas de hipersensibilidade antes de interromper o tratamento.

Se você parou de tomar **Ziagenavir**® por qualquer razão, principalmente por achar que está com efeitos colaterais ou por ter outra doença, é importante que entre em contato com seu médico antes de reiniciar o uso deste medicamento. Seu médico irá verificar se algum dos sintomas que você teve antes de interromper o tratamento pode estar relacionado com reação de hipersensibilidade. Caso ele ache que existe uma possibilidade de esses sintomas estarem relacionados, pode orientar você a **nunca mais tomar Ziagenavir**® **ou qualquer outro medicamento que contém abacavir**. Se essa for a orientação dele, é importante que você a siga.

Se apresentar hipersensibilidade a **Ziagenavir**[®], devolva a seu médico ou farmacêutico, para adequado descarte, tudo o que você não utilizou deste medicamento.

A classe de medicamentos denominada inibidores de transcriptase reversa análogos a nucleosídeos (NRTIs, na sigla em inglês), à qual **Ziagenavir**[®] pertence, pode causar uma condição denominada acidose láctica, assim como aumento do fígado. Esse efeito colateral é raro, mas grave e pode ser fatal. A acidose láctica ocorre mais frequentemente em mulheres e nos pacientes que tinham doença hepática antes de iniciar o tratamento. Seu médico irá monitorá-lo regularmente enquanto você estiver recebendo **Ziagenavir**[®]. Pode ocorrer redistribuição, acúmulo ou perda de gordura corporal em pacientes que recebem tratamento combinado com antirretrovirais. Consulte seu médico se notar alterações na gordura do seu corpo. Dentro das primeiras semanas de uso de medicamentos anti HIV, algumas pessoas, principalmente as que são positivas para esse vírus há algum tempo, podem desenvolver reações inflamatórias (como dor, vermelhidão, inchaço e febre), que podem ser parecidas com uma infecção e ser graves. Acredita-se que essas reações sejam causadas por uma recuperação da capacidade do organismo de combater infecções, anteriormente suprimida pelo HIV. Se você ficar preocupado com quaisquer novos sintomas ou com qualquer alteração na sua saúde após o início do tratamento contra HIV, converse com seu médico.

Alguns medicamentos para o HIV, entre eles o abacavir, podem aumentar o risco de ataque cardíaco. Se você tem problemas de coração, fuma ou sofre de doenças que aumentam o risco de doenças cardíacas, como hipertensão e diabetes, avise seu médico. Não pare de tomar a medicação, a não ser por orientação médica. **Ziagenavir**[®] ajuda a controlar a infecção pelo HIV, mas não cura essa doença. Você deve tomá-lo

Modelo de texto de bula Ziagenavir[®] comprimidos



diariamente. Não pare o tratamento sem antes consultar seu médico.

Se você está preocupado com o fato de que pode estar desenvolvendo os sintomas de reação de hipersensibilidade (descritos acima), entre imediatamente em contato com seu médico, que irá orientá-lo quanto a parar ou não de tomar **Ziagenavir**[®].

Você pode continuar a desenvolver outras infecções ou outras doenças associadas à infecção pelo HIV. Portanto, mantenha contato regular com seu médico enquanto tomar **Ziagenavir**[®].

Atenção: o tratamento com **Ziagenavir**[®] não evita o risco de transmissão do HIV por contato sexual ou por contaminação sanguínea. Você deve continuar tomando as precauções apropriadas para evitar esse risco.

Gravidez

Se você está grávida ou planeja engravidar em breve, informe seu médico antes de tomar qualquer medicamento. Não foi estabelecido se o uso de **Ziagenavir**[®] é seguro na gravidez humana. Seu médico indicará se você deve continuar ou não a tomar **Ziagenavir**[®].

Em bebês e crianças de mães que tomaram NRTIs durante a gravidez ou o parto, foram observados pequenos aumentos temporários nos níveis sanguíneos de uma substância chamada lactato. Além disso, há relatos, muito raros, de doenças que afetam o sistema nervoso, como retardo do desenvolvimento e convulsões. Em geral, em crianças cujas mães tomaram NRTIs durante a gravidez o benefício da menor possibilidade de infecção pelo HIV provavelmente é maior que o risco de sofrer efeitos colaterais.

Amamentação

Os especialistas recomendam que, sempre que possível, mulheres infectadas pelo HIV não amamentem seus filhos, para evitar a transmissão do HIV da mãe para a criança. Em situações em que o uso de fórmulas infantis não é viável e o aleitamento materno durante o tratamento antirretroviral for considerado, seu médico deverá seguir os guias locais para amamentação e tratamento.O leite da mãe que toma **Ziagenavir**® pode conter abacavir, a substância ativa deste medicamento..

Este medicamento não deve ser utilizando por mulheres grávidas ou que estejam amamentando sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos e operar máquinas

Atualmente não há dados disponíveis que indiquem que **Ziagenavir**[®] pode afetar a capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas.

Interações medicamentosas

É pouco provável que **Ziagenavir**[®] interfira na ação de outros medicamentos que você usa ou que estes interfiram na ação de **Ziagenavir**[®]. Contudo, é importante que você informe seu médico ou farmacêutico de todos os medicamentos que você toma ou tomou recentemente, incluindo aqueles que usou sem receita médica.

Se você usa metadona, seu médico pode ter de ajustar a dose de metadona, pois o abacavir aumenta a velocidade na qual a metadona é eliminada do organismo. Na maioria dos pacientes, essa mudança não traz problemas.

O álcool aumenta a quantidade de abacavir no sangue, embora isso não seja considerado como um risco à sua segurança.

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? Cuidados de armazenamento

Mantenha o produto em sua embalagem original, em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C).

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

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



Aspecto físico/características organolépticas

Comprimidos revestidos amarelos, biconvexos, em formato de cápsula, com a gravação "GX 623" e com um sulco em cada face.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o médico ou o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Modo de usar

Os comprimidos de **Ziagenavir**[®] devem ser engolidos com um copo de água. Para garantir que seja tomada a dose correta, não esmague os comprimidos.

Para os pacientes que não conseguem engolir comprimidos, recomenda-se **Ziagenavir**[®] em solução oral. **Ziagenavir**[®] pode ser tomado com ou sem alimentos.

Ziagenavir[®] está disponível nas formulações comprimido e solução oral. A terapia deve ser iniciada por um médico com experiência no tratamento de infecções por HIV.

Posologia

Adultos e crianças que pesam no mínimo 30 kg: a dose recomendada de Ziagenavir[®] é de 300 mg (um comprimido) duas vezes ao dia ou 600 mg (dois comprimidos) uma vez ao dia.

Crianças a partir de 3 meses de idade e que pesam menos de 30 kg:

- Crianças com 14 kg a 21 kg: metade de um comprimido (150 mg) duas vezes ao dia.
- Crianças com mais de 21 kg e menos de 30 kg: metade de um comprimido (150 mg) pela manhã e um comprimido inteiro (300 mg) à noite.
- Crianças com menos de 14 kg devem utilizar **Ziagenavir**® em solução oral. A dose recomendada é de 8 mg/kg duas vezes ao dia, até a dose máxima de 600 mg (30 mL) diários.

Crianças com menos de 3 meses de idade: não existem dados disponíveis sobre o uso de **Ziagenavir**[®] em pacientes dessa faixa etária (ver o item Propriedades Farmacocinéticas).

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

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

Se você se esquecer de tomar uma dose do seu medicamento, tome-a assim que se lembrar e continue o tratamento como antes. Não tome uma dose dupla para compensar doses individuais esquecidas.

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

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

Informe a seu médico o aparecimento de reações indesejáveis. Os pacientes que tomam **Ziagenavir**® podem apresentar reação de hipersensibilidade (reação alérgica grave), que **pode ameaçar a vida** se o uso for continuado. **PROCURE SEU MÉDICO IMEDIATAMENTE** (para que ele defina se é preciso interromper o tratamento com **Ziagenavir**®) caso:

- 1) apareça uma erupção cutânea (manchas na pele); OU
- 2) você apresente um ou mais sintomas de pelo menos DOIS dos seguintes grupos:
- febre:
- falta de ar, dor de garganta ou tosse;
- náusea, vômito, diarreia ou dor abdominal;



cansaço, dor no corpo ou mal-estar geral intensos.

Se você tiver descontinuado **Ziagenavir**® por causa dessa reação, **NUNCA** tome novamente este ou outro medicamento que contenha abacavir, porque dentro de poucas horas você poderá apresentar uma queda de pressão sanguínea com risco de morte.

Reações comuns (ocorrem entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento)

- enjoo, vômito, diarreia
- dores de cabeça
- febre
- perda de apetite
- cansaço, letargia
- erupções na pele (sem nenhuma outra doença que possa ter causado esse sintoma).

hiperlactatemia (aumento na concentração de lactato no sangue)

Reações raras (ocorrem entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento)

• inflamação do pâncreas (pancreatite); esse sintoma pode ser causado por **Ziagenavir**[®], por outro medicamento do tratamento combinado ou pela infecção por HIV. desenvolvimento de acidose láctica, provocada pelo acúmulo de ácido láctico no sangue

Reações muito raras (ocorrem em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento)

- reações graves na pele como síndrome de *Stevens-Johnson*, eritema multiforme e necrólise epidérmica tóxica, um tipo de doença em que a camada superficial da pele se desprende em lâminas
- redistribuição/acúmulo de gordura no corpo quando **Ziagenavir**® é utilizado em combinação com outros medicamentos antirretrovirais. Essas alterações incluem perda de gordura nas pernas, braços e face, aumento da gordura na barriga e em outros órgãos internos, desenvolvimento de mamas e formação de nódulos de gordura na parte de trás do pescoço (Giba). Também foram observadas alterações nos níveis de lipídeos e de açúcar no sangue.

Informe ao seu médico ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também a empresa através do Sistema de Atendimento ao Consumidor (SAC) pelo telefone 0800 701 22 33.

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

Nos estudos com abacavir, os pacientes receberam doses únicas de até 1.200 mg (quatro comprimidos) e doses diárias de até 1.800 mg (seis comprimidos) desse medicamento. Não houve relatos de reações adversas inesperadas. Os efeitos de doses maiores são desconhecidos.

Caso você ingira uma quantidade maior que a indicada deste medicamento, procure socorro médico.

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

M.S: 1.0107.0234

Farm. Resp.: Edinilson da Silva Oliveira

CRF-RJ Nº 18875

Fabricado por: Glaxo Operations UK Limited

Priory Street, Ware, Hertfordshire, SG12 0DJ, England

Embalado por: Glaxo Operations UK Limited

Priory Street, Ware, Hertfordshire, SG12 0DJ, England

Modelo de texto de bula Ziagenavir[®] comprimidos



Ou GlaxoSmithKline Pharmaceutical S.A. 189 Grunwaldza Street, 60-322, Poznan Polônia

Registrado e Importado por: **GlaxoSmithKline Brasil Ltda.** Estrada dos Bandeirantes, 8464 - Rio de Janeiro - RJ

CNPJ: 33.247.743/0001-10

MINISTÉRIO DA SAÚDE. VENDA PROIBIDA AO COMÉRCIO. USO SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. SÓ PODE SER VENDIDO COM RETENÇÃO DE RECEITA. ATENÇÃO: O USO INCORRETO CAUSA RESISTÊNCIA DO VÍRUS DA AIDS E FALHA NO TRATAMENTO.

Ziagenavir_com_rev_GDS25_IPI06_L0114





Histórico

Número do	Nome do Assunto	Data da	Data de aprovação	Itens alterados
Expediente		notificação/petição	da petição	
0682221135	10458- MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	16/08/2013		Dizeres Legais – Farmacêutico Responsável O que devo saber antes de usar este medicamento? Quais os males este medicamento pode me causar?
Não se aplica	10451- MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/11/2013		Apresentação Dizeres Legais Adequação de texto à RDC 47/09

Ziagenavir GlaxoSmithKline Brasil Ltda. Solução oral 20mg/mL





LEIA ESTA BULA ATENTAMENTE ANTES DE INICIAR O TRATAMENTO.

I – IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Ziagenavir®

sulfato de abacavir

APRESENTAÇÃO

Solução oral

Ziagenavir[®] é apresentado na forma de solução oral que contém 20 mg/mL de abacavir (como sulfato de abacavir) e é acondicionada em frasco com 240 mL, acompanhado de seringa dosadora.

USO ORAL.

USO ADULTO E PEDIÁTRICO (ACIMA DE 3 MESES).

COMPOSIÇÃO

Cada 1 mL da solução oral contém:

sulfato de abacavir	23,4 mg (equivalente a 20 mg de abacavir)
Veículo: sorbitol, sacarina sódica, citrato de sódio, ácido cítrico anidro, paraidroxibenzoato de metila, paraidroxibenzoato de propila, propilenoglicol, aromas artificiais de banana e morango e água purificada	q.s.p. 1 mL

II – INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Ziagenavir[®] é indicado para uso em combinação com outros medicamentos de sua classe (denominada antirretrovirais) no tratamento da infecção pelo vírus da imunodeficiência humana, o HIV, em adultos e crianças.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Ziagenavir[®] pertence a um grupo de medicamentos conhecidos como antirretrovirais, que combatem vírus do grupo dos retrovírus. **Ziagenavir**[®] é um inibidor de transcriptase reversa análogo a nucleosídeos, usado para o tratamento de infecções causadas pelo HIV (que é um tipo de retrovírus).

É utilizado em combinação com outros antirretrovirais para o tratamento dessas infecções. Reduz a quantidade de HIV que circula no sangue, mantendo-a em níveis baixos. Também aumenta a contagem de células CD4, um tipo de célula sanguínea branca que tem importante papel na manutenção de um sistema imunológico saudável, capaz de combater a infecção.

A resposta ao tratamento com **Ziagenavir**[®] varia entre os pacientes. Seu médico irá monitorar a efetividade do seu tratamento.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

O uso de **Ziagenavir**[®] é contraindicado para pacientes com alergia conhecida ao abacavir ou a qualquer componente de sua fórmula e para pacientes com insuficiência hepática grave ou moderada.

Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com insuficiência hepática grave ou moderada.

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

Reações de hipersensibilidade (reação alérgica grave)

Modelo de texto de bula Ziagenavir[®] solução oral



Cerca de 5 em cada 100 pacientes tratados com **Ziagenavir**[®] desenvolvem uma reação de hipersensibilidade ao abacavir, a substância ativa de **Ziagenavir**[®].

Em pesquisas descobriu-se que as pessoas com um gene chamado HLA-B (tipo 5701) têm maior propensão a essa reação ao abacavir. No entanto, mesmo que você não tenha esse tipo de gene, pode apresentar hipersensibilidade. Se você tem esse gene, não deixe de informar seu médico antes de tomar **Ziagenavir**[®]. Os sintomas mais comuns dessa reação são temperatura elevada (febre) e erupção cutânea. Outros sinais ou sintomas observados com frequência são: náuseas, vômitos, diarreia, dor abdominal, falta de ar, tosse, dor de cabeça e cansaço intenso. Também podem ocorrer dor muscular ou nas articulações, inchaço do pescoço e dor de garganta. E, mais eventualmente, inflamação dos olhos (conjuntivite), úlceras na boca ou pressão baixa. Os sintomas dessa reação alérgica podem surgir em qualquer momento do tratamento com **Ziagenavir**[®]. No entanto, em geral eles aparecem nas primeiras seis semanas e pioram com a continuação do tratamento. Se você cuida de uma criança que está sendo tratada com **Ziagenavir**[®], é importante que você entenda as informações sobre a reação de hipersensibilidade ao abacavir. Se seu filho apresentar os sintomas descritos abaixo, é fundamental que você siga as instruções dadas.

A reação de hipersensibilidade pode ameaçar a vida ou ser fatal se o tratamento com Ziagenavir® for mantido. Portanto, entre imediatamente em contato com seu médico para receber orientação adequada quanto a parar ou não de tomar o medicamento se você algum dos sintomas acima.

Caso tenha interrompido o uso de **Ziagenavir**[®] devido a uma reação de hipersensibilidade, **NUNCA MAIS TOME Ziagenavir**[®] ou qualquer outro medicamento que contenha abacavir, pois **em algumas horas** você pode apresentar queda da pressão arterial, que pode resultar em risco à sua vida ou em morte. Algumas reações de hipersensibilidade fatais ocorreram quando **Ziagenavir**[®] foi reiniciado em pacientes que relataram **apenas um** dos sintomas de hipersensibilidade antes de interromper o tratamento. Em raras ocasiões observou-se hipersensibilidade quando **Ziagenavir**[®] foi reiniciado em pacientes que não

tinham tido sintomas de hipersensibilidade antes de interromper o tratamento. Se você parou de tomar **Ziagenavir**® por qualquer razão, principalmente por achar que está com efeitos colaterais ou por ter outra doença, é importante que entre em contato com seu médico antes de reiniciar o uso deste medicamento. Seu médico irá verificar se algum dos sintomas que você teve antes de interromper o tratamento pode estar relacionado com reação de hipersensibilidade. Caso ele ache que existe uma possibilidade de esses sintomas estarem relacionados, pode orientar você a **nunca mais tomar Ziagenavir**®

possibilidade de esses sintomas estarem relacionados, pode orientar você a **nunca mais tomar Ziagenavir** ou qualquer outro medicamento que contém abacavir. Se essa for a orientação dele, é importante que você a siga.

Se apresentar hipersensibilidade a **Ziagenavir**[®], devolva a seu médico ou farmacêutico, para adequado descarte, tudo o que você não utilizou deste medicamento.

A classe de medicamentos denominada inibidores de transcriptase reversa análogos a nucleosídeos (NRTIs, na sigla em inglês), à qual **Ziagenavir**® pertence, pode causar uma condição denominada acidose láctica, assim como aumento do fígado. Esse efeito colateral é raro, mas grave e pode ser fatal. A acidose láctica ocorre mais frequentemente em mulheres e nos pacientes que tinham doença hepática antes de iniciar o tratamento. Seu médico irá monitorá-lo regularmente enquanto você estiver recebendo **Ziagenavir**®. Pode ocorrer redistribuição, acúmulo ou perda de gordura corporal em pacientes que recebem tratamento combinado com antirretrovirais. Consulte seu médico se notar alterações na gordura do seu corpo. Dentro das primeiras semanas de uso de medicamentos anti-HIV, algumas pessoas, principalmente as que são positivas para esse vírus há algum tempo, podem desenvolver reações inflamatórias (como dor, vermelhidão, inchaço e febre), que podem ser parecidas com uma infecção e ser graves. Acredita-se que essas reações sejam causadas por uma recuperação da capacidade do organismo de combater infecções, anteriormente suprimida pelo HIV. Se você ficar preocupado com quaisquer novos sintomas ou com qualquer alteração na sua saúde após o início do tratamento contra HIV, converse com seu médico.

Alguns medicamentos para o HIV, entre eles o abacavir, podem aumentar o risco de ataque cardíaco. Se você tem problemas de coração, fuma ou sofre de doenças que aumentam o risco de doenças cardíacas, como hipertensão e diabetes, avise seu médico. Não pare de tomar a medicação, a não ser por orientação médica. **Ziagenavir**[®] ajuda a controlar a infecção pelo HIV, mas não cura essa doença. Você deve tomá-lo diariamente. Não pare o tratamento sem antes consultar seu médico.

Se você está preocupado com o fato de que pode estar desenvolvendo os sintomas de reação de

Modelo de texto de bula Ziagenavir® solução oral



hipersensibilidade (descritos acima), entre imediatamente em contato com seu médico, que irá orientá-lo quanto a parar ou não de tomar **Ziagenavir**[®].

Você pode continuar a desenvolver outras infecções ou outras doenças associadas à infecção pelo HIV. Portanto, mantenha contato regular com seu médico enquanto tomar **Ziagenavir**[®].

Atenção: o tratamento com **Ziagenavir**[®] não evita o risco de transmissão do HIV por contato sexual ou por contaminação sanguínea. Você deve continuar tomando as precauções apropriadas para evitar esse risco.

Gravidez

Se você está grávida ou planeja engravidar em breve, informe seu médico antes de tomar qualquer medicamento. Não foi estabelecido se o uso de **Ziagenavir**[®] é seguro na gravidez humana. Seu médico indicará se você deve continuar ou não a tomar **Ziagenavir**[®].

Em bebês e crianças de mães que tomaram NRTIs durante a gravidez ou o parto, foram observados pequenos aumentos temporários nos níveis sanguíneos de uma substância chamada lactato. Além disso, há relatos, muito raros, de doenças que afetam o sistema nervoso, como retardo do desenvolvimento e convulsões. Em geral, em crianças cujas mães tomaram NRTIs durante a gravidez o benefício da menor possibilidade de infecção pelo HIV provavelmente é maior que o risco de sofrer efeitos colaterais.

Amamentação

Os especialistas recomendam que, sempre que possível, mulheres infectadas pelo HIV não amamentem seus filhos, para evitar a transmissão do HIV da mãe para a criança. O leite da mãe que toma **Ziagenavir**[®] pode conter abacavir, a substância ativa deste medicamento. Em situações em que o uso de fórmulas infantis não é viável e o aleitamento materno durante o tratamento antirretroviral for considerado, seu médico deverá seguir os guias locais para amamentação e tratamento.

Este medicamento não deve ser utilizando por mulheres grávidas ou que estejam amamentando sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos e operar máquinas

Atualmente não há dados disponíveis que indiquem que **Ziagenavir**[®] pode afetar a capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas.

Interações medicamentosas

É pouco provável que **Ziagenavir**® interfira na ação de outros medicamentos que você usa ou que estes interfiram na ação de **Ziagenavir**®. Contudo, é importante que você informe seu médico ou farmacêutico de todos os medicamentos que você toma ou tomou recentemente, incluindo aqueles que usou sem receita médica.

Se você usa metadona, seu médico pode ter de ajustar a dose de metadona, pois o abacavir aumenta a velocidade na qual a metadona é eliminada do organismo. Na maioria dos pacientes, essa mudança não traz problemas.

O álcool aumenta a quantidade de abacavir no sangue, embora isso não seja considerado como um risco à sua segurança.

A interação de retinoides com abacavir é possível, porém não foi estudada.

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? Cuidados de armazenamento

Mantenha o produto em sua embalagem original, em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C). **Ziagenavir**[®] em solução oral deve ser descartado dois meses depois de aberto.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem. Não use medicamento com prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Modelo de texto de bula Ziagenavir® solução oral



Aspecto físico/características organolépticas

Solução amarelada, de límpida a ligeiramente opalescente (leitosa), com odor de fruta.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o médico ou o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Modo de usar

Ziagenavir® pode ser ingerido com ou sem alimentos.

Use a seringa para dosagem oral incluída na embalagem para medir a dose com precisão.

- 1. Retire a tampa do frasco.
- 2. Empurre o adaptador de plástico para o gargalo do frasco, segurando o frasco com firmeza.
- 3. Insira a seringa firmemente no adaptador.
- 4. Gire o frasco para baixo.
- 5. Puxe o êmbolo da seringa até que a quantidade correta seja retirada.
- 6. Recoloque o frasco na posição vertical e retire a seringa do adaptador.
- 7. Recoloque a tampa no frasco e aperte-a.
- 8. Administre a dose na boca, colocando a ponta da seringa contra a parte interna da bochecha. Pressione o êmbolo lentamente, enquanto engole. Um rápido esguicho na parte posterior da garganta pode fazê-lo engasgar.

Depois do uso, a seringa não deve ser deixada no frasco e deve ser cuidadosamente lavada com água limpa.

Posologia

Ziagenavir[®] está disponível nas formulações comprimido e solução oral. A terapia deve ser iniciada por um médico com experiência no tratamento de infecções por HIV.

Adultos e adolescentes maiores de 12 anos: a dose recomendada de Ziagenavir[®] é de 300 mg (15 mL) duas vezes ao dia.

Crianças com idade de 3 meses a 12 anos: a dose apropriada de **Ziagenavir**[®] depende do peso da criança. A dose recomendada é de 8 mg/kg duas vezes ao dia, até a dose máxima de 600 mg (30 mL) diários.

Crianças com menos de 3 meses de idade: não há dados disponíveis sobre o uso de Ziagenavir[®] em pacientes nesta faixa etária.

Pacientes com insuficiência renal: não há necessidade de ajuste de dose.

Pacientes com insuficiência hepática: a dose recomendada de **Ziagenavir**[®] para pacientes com insuficiência hepática leve é de 200 mg (10 mL) duas vezes ao dia.

Pacientes idosos: pode ser recomendável um ajuste de dose, a critério médico.

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

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

Se você se esquecer de tomar uma dose do seu medicamento, tome-a assim que se lembrar e continue o tratamento como antes. Não tome uma dose dupla para compensar doses individuais esquecidas.

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

8. QUAIS OS MALES ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Informe a seu médico o aparecimento de reações indesejáveis. Os pacientes que tomam **Ziagenavir**[®] podem apresentar reação de hipersensibilidade (reação alérgica grave), que **pode ameaçar a vida** se o uso for continuado. **PROCURE SEU MÉDICO IMEDIATAMENTE** (para que ele defina se é preciso interromper o tratamento com **Ziagenavir**[®]) caso:

- 1) apareça uma erupção cutânea (mancha na pele); OU
- 2) você apresente um ou mais sintomas de pelo menos DOIS dos seguintes grupos:

Modelo de texto de bula Ziagenavir[®] solução oral



- febre;
- falta de ar, dor de garganta ou tosse;
- náusea, vômito, diarreia ou dor abdominal;
- cansaço, dor no corpo ou mal-estar geral intensos.

Se você tiver descontinuado **Ziagenavir**® por causa dessa reação, **NUNCA** tome novamente este ou outro medicamento que contenha abacavir, porque dentro de poucas horas você poderá apresentar uma queda de pressão sanguínea com risco de morte.

Reações comuns (ocorrem entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento)

- enjoo, vômito, diarreia
- dores de cabeça
- febre
- perda de apetite
- cansaço
- letargia
- erupções na pele (sem nenhuma outra doença que possa ter causado esse sintoma).
- hiperlactatemia (aumento na concentração de lactato no sangue)

Reações raras (ocorrem entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento)

- inflamação do pâncreas (pancreatite); esse sintoma pode ser causado por **Ziagenavir**[®], por outro medicamento do tratamento combinado ou pela infecção por HIV
- desenvolvimento de acidose láctica, provocada pelo acúmulo de ácido láctico no sangue

Reações muito raras (ocorrem em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento)

- reações graves na pele, como síndrome de *Stevens-Johnson*, eritema multiforme e necrólise epidérmica tóxica, um tipo de doença em que a camada superficial da pele se desprende em lâminas
- redistribuição/acúmulo de gordura no corpo quando **Ziagenavir**[®] é utilizado em combinação com outros medicamentos antirretrovirais. Essas alterações incluem perda de gordura nas pernas, nos braços e na face, aumento da gordura na barriga e em outros órgãos internos, desenvolvimento de mamas e formação de nódulos de gordura na parte de trás do pescoço (Giba). Também foram observadas alterações nos níveis de lipídeos e de açúcar no sangue.

Informe ao seu médico ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também a empresa através do Sistema de Atendimento ao Consumidor (SAC) pelo telefone 0800 701 2233.

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

Nos estudos com abacavir, os pacientes receberam doses únicas de até 1.200 mg (60 mL) e doses diárias de até 1.800 mg (90 mL) desse medicamento. Não houve relatos de reações adversas inesperadas. Os efeitos de doses maiores são desconhecidos.

Caso você ingira uma quantidade maior que a indicada deste medicamento, procure socorro médico.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para0800 722 6001 se você precisar de mais orientações.

III - DIZERES LEGAIS

M.S: 1.0107.0234

Farm. Resp.: Edinilson da Silva Oliveira

CRF-RJ Nº 18.875

Modelo de texto de bula Ziagenavir[®] solução oral



Fabricado por: GlaxoSmithKline Inc. - 7333 Mississauga Road North Mississauga, Ontário, L5N 6L4 – Canadá

Registrado e Importado por: **GlaxoSmithKline Brasil Ltda.** Estrada dos Bandeirantes, 8.464 - Rio de Janeiro - RJ

CNPJ: 33.247.743/0001-10

MINISTÉRIO DA SAÚDE: VENDA PROIBIDA AO COMÉRCIO. USO SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. SÓ PODE SER VENDIDO COM RETENÇÃO DE RECEITA. ATENÇÃO: O USO INCORRETO CAUSA RESISTÊNCIA DO VÍRUS DA AIDS E FALHA NO TRATAMENTO.

Ziagenavir_sol_ GDS25_IPI06_L0111





Histórico

Número do	Nome do Assunto	Data da	Data de aprovação	Itens alterados
Expediente		notificação/petição	da petição	
0682221135	10458- MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	16/08/2013		Dizeres Legais – Farmacêutico Responsável Advertências e Precauções Reações Adversas
Não se aplica	10451- MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/11/2013		Advertências e Precauções Apresentação Dizeres Legais Adequação de texto à RDC 47/09