

Motivo: Lançamento do produto clone Lavie

(Valproato de Sódio) 50 mg/mL



Cliente: Prati-Donaduzzi Nome do Produto: Bula Lavie Xarope - PACIENTE

Fonte: 9,7 pt Espaçamento: 8,5 pt

SAP Centralpack/Prati:

Aberta: 20904 / 411570

Data: 19/03/20 Revisão: Impressão: Off-set

> Face: Frente Dimensões(mm):

200 x 640

IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO Lavie

valproato de sódio

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA APRESENTAÇÃO Xarope de 50 mg/mL em embalagem com 1 frasco de 100 mL acompanhado de copo-medida.

USO ORAL USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 10 ANOS COMPOSIÇÃO

Cada mL do xarope contém: valproato de sódio...57,624 mg*

*equivalente a 50 mg de ácido valproico.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE 1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Epilepsia: Lavie é indicado isoladamente ou em combinação a outros medicamentos, no tratamento de pacientes adultos e crianças acima de 10 anos com crises parciais complexas, que ocorrem tanto de forma isolada ou em associação com outros tipos de crises. Também é indicado isoladamente ou em combinação a outros medicamentos no tratamento de quadros de ausência simples e complexa em pacientes adultos e crianças acima de 10 anos, e como terapia adjuvante em adultos e crianças acima de 10 anos com crises de múltiplos tipos, que

inclui crises de ausência.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA? O valproato de sódio é a substância ativa deste medicamento, que é O valproato de sodio e a substancia ativa deste medicamento, que e convertido a ácido valproico e este se dissocia em íon valproato no trato gastrointestinal. O tratamento com Lavie, em alguns casos, pode produzir sinais de melhora já nos primeiros dias de tratamento; em outros casos, é necessário um tempo maior para se alcançar os efeitos benéficos. Seu médico dará a orientação no seu caso.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

3. QUANDO NAO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?
Lavie é contraindicado para menores de 10 anos de idade.
Lavie é contraindicado para uso por pacientes com: conhecida hipersensibilidade ao valproato de sódio ou aos demais componentes da fórmula; conhecida Síndrome de Alpers-Huttenlocher e crianças com menos de 2 anos com suspeita de possuir a Síndrome; doença no figado ou disfunção no figado significativa; distúrbios do ciclo da ureia (DCU) – desordem genética rara que pode resultar em acúmulo de amônia no sangue; porfiria – distúrbio genético raro que afeta parte da hemoglohira do sangue da hemoglobina do sángue.
4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Advertências e precauções: recomenda-se fazer contagem de plaquetas e realização de testes de coagulação antes de iniciar o tratamento, periodicamente e depois, pois pode haver alteração nas plaquetas e coagulação sanguínea. O aparecimento de hemorragia, manchas roxas ou desordem na capacidade natural de coagulação do paciente são indicativos para a redução da dose ou interrupção da terapia. Lavie pode interagir com medicamentos administrados concemitantemente.

Hepatotoxicidade (toxicidade do fígado)/Disfunção hepática: houve casos fatais de insuficiência do fígado em pacientes recebendo valproato de sódio, usualmente durante os primeiros seis meses de tratamento. Deve-se ter muito cuidado quando o medicamento for administrado em pacientes com história anterior de doença no figado. Toxicidade no figado grave ou fatal pode ser precedida por sintomas não específicos, como mal-estar, fraqueza, estado de apatia, inchaço facial, falta de apetite e vômito. Pacientes em uso de múltiplos anticonvulsivantes, crianças, pacientes com doenças metabólicas congênitas, com doença convulsiva grave associada a retardo mental e pacientes com doença cerebral orgânica podem ter um risco particular de desenvolver toxicidade no figado. A experiência em epilepsia tem indicado que a incidência de hepatotoxicidade fatal diminui consideravelmente, de forma progressiva, em pacientes mais velhos. O medicamento deve ser descontinuado imediatamente na presença de disfunção do figado significativa, suspeita ou aparente. Em alguns casos, a disfunção do figado progrediu apesar da descontinuação do medicamento. Na presença destes sintomas, o médico deve ser imediatamente progressiva. imediatamente procurado.

Pancreatite (inflamação do pâncreas): pacientes e responsáveis devem estar cientes que dor abdominal, enjoo, vômito e/ou falta de apetite, podem ser sintomas de pancreatite. Na presença destes sintomas, deve-se procurar o médico imediatamente, pois casos de pancreatite envolvendo risco à vida foram relatados tanto em crianças como em adultos que receberam valproato de sódio. Alguns casos ocorreram logo após o início do uso, e outros após vários anos de uso. ดเมลา

valproato de sódio.

Pacientes com suspeita ou conhecida doença mitocondrial: insuficiência hepática aguda induzida por valproato e mortes relacionadas à doença hepática têm sido reportadas em pacientes relacionadas à doença hepática têm sido reportadas em pacientes com síndrome neurometabólica hereditária causada por mutação no gene da DNA polimerase γ (POLG, ou seja, Sindrome de Alpers-Huttenlocher) em uma taxa maior do que aqueles sem esta síndrome. Deve-se suspeitar de desordens relacionadas à POLG em pacientes com histórico familiar ou sintomas sugestivos de uma desordem relacionada à POLG, incluindo, mas não limitado encefalopatia inexplicável, epilepsia refratária (focal, mioclônica), estado de mal epilético na apresentação, atrasos no desenvolvimento, regressão psicomotora, neuropatia sensomotora axonal, miopatia, ataxia cerebelar, oftalmoplegia, ou migrânea complicada com aura occipital. O teste para mutação de POLG deve ser realizado de acordo com a prática clínica atual para avaliação diagnóstica dessa desordem. Em pacientes maiores de 2 anos com suspeita clínica de desordem mitocondrial hereditária, o valproato de sódio deve ser usado apenas após tentativa e falha de outro anticonvulsivante. Este grupo mais velho de pacientes deve ser monitorado durante o tratamento com valproato de sódio para desenvolvimento de lesão hepática aguda com avaliação clínica regular e monitoramento dos testes de função hepática. clínica regular e monitoramento dos testes de função hepática.

Comportamento e ideação suicida: pacientes tratados com valproato de sodio devem ser monitorados para emergências ou piora da depressão, pensamentos sobre automutilação, comportamento ou pensamentos suicidas, e/ou qualquer mudança incomum de humor ou comportamento. Ideação suicida pode ser uma manifestação de transtornos psiquiátricos preexistentes e pode persistir até que ocorra remissão significante dos sintomas. Existem relatos de aumento no risco de pensamentos e comportamentos suicidas nestes pacientes. Este risco foi observado logo uma semana após o início do tratamento medicamentoso com os antiepilépticos e persistiu durante todo o período em que o tratamento foi avaliado. A supervisão de pacientes de alto risco deve acontecer durante a terapia medicamentosa inicial. Comportamentos suspeitos devem ser informados imediatamente aos profissionais de saúde

ser considerado pelo seu médico contra a possibilidade de maior incidência de eventos adversos. Hiperamonemia (excesso de amônia no organismo): foi relatado

e o nível de amônia deve ser mensurado. Hiperamonemia também deve ser considerada em pacientes que apresentam hipotermia (queda de temperatura do corpo abaixo do normal). Se a amônia estiver elevada, o tratamento deve ser descontinuado. Elevações sem sintomas de amônia são mais comuns, e quando presentes, requerem monitoramento intensivo dos níveis de amônia no plasma pelo médico. Se a elevação persistir a descontinuação do tratamento deve

Hipotermia (queda da temperatura central do corpo para menos

adversa também pode ocorrer em pacientes utilizando topiramato e valproato em conjunto, após o início do tratamento com topiramato ou após o aumento da dose diária de topiramato. Deve ser considerada a interrupção do tratamento em pacientes que desenvolverem hipotermia, a qual pode se manifestar por uma variedade de anormalidades clínicas incluindo letargia (estado de apatia), confusão, coma e alterações significativas em outros sistemas importantes como o cardiovascular e o respiratório. Atrofia Cerebral/Cerebelar: houve relatos pós-comercialização de atrofia (reversível e irreversível) cerebral e cerebelar, temporariamente

associadas ao uso de produtos que se dissociam em íon valproato. Em alguns casos, porém, a recuperação foi acompanhada por sequelas permanentes. Foi observado prejuízo psicomotor e atraso no desenvolvimento, entre outros problemas neurológicos, em crianças com atrofia cerebral decorrente da exposição ao valproato quando em ambiente intrauterino. As funções motoras e cognitivas dos pacientes devem ser monitoradas rotineiramente e o medicamento deve ser descontinuado nos casos de suspeita ou de aparecimento de sinais de atrofia cerebral

com envolvimento de outros órgãos do corpo. Outras manifestações associadas podem incluir aumento dos gânglios, inflamação do figado (hepatite), anormalidade de testes de função do figado, anormalidades no sangue, coceira, inflamação nos rins, diminuição do volume de urina, sindrome hepatorrenal (envolvendo o figado e os rins), dor nas articulações e fraqueza. Como o distúrbio é variável em sua expressão,

sinais e sintomas de outros órgãos não relacionados aqui podem ocorrer. Se houver suspeita desta reação, o valproato de sódio deve ser interrompido e um tratamento alternativo ser iniciado pelo médico. Este medicamento contém: 2,5 g de sacarose a cada 5 mL de xarope. Isso deve ser levado em conta para pacientes com Diabetes mellitus. Pacientes com um problema herediário raro de intolesa rola effecta por la frutese má absenção de gliacea galactase. de intolerância a frutose, má absorção de glicose-galactose

não devem tomar este medicamento. **Agravamento das convulsões:** assim como outras drogas antiepilépticas, alguns pacientes ao invés de apresentar uma melhora no quadro convulsivo, podem apresentar uma piora

reversível da frequência e severidade do quadro convulsivo (incluindo o estado epiléptico) ou também o aparecimento de novos tipos de convulsões com valproato. Em caso de agravamento das convulsões, aconselha-se consultar o seu médico imediatamente. Aumento do risco de câncer: não é conhecido até o momento.

Aumento do risco de mutações: houve algumas evidências de que a frequência de aberrações cromossômicas poderia estar associada com epilepsia.

elevados foram relatados em mulheres. Cuidados e advertências para populações especiais prati

Idosos: uma alta porcentagem de pacientes acima de 65 anos relatou ferimentos acidentais, infecção, dor, sonolência e tremor. Não está claro se esses eventos indicam riscos adicionais ou se resultam de doenças preexistentes e uso de medicamentos concomitantes por estes pacientes. Em pacientes idosos, a dosagem deve ser aumentada mais lentamente, com monitorização regular do consumo de líquidos e alimentos, desidratação, sonolência e outros eventos adversos. Reduções de dose ou descontinuação do medicamento devem ser consideradas em pacientes com menor consumo de líquidos ou alimentos e em pacientes com sonolência excessiva alimentos e em pacientes com sonolência excessiva.

Crianças: a experiência com crianças com idade inferior a dois anos têm demonstrado um aumento de risco considerável de desenvolvimento de toxicidade no figado fatal e esse risco diminui progressivamente em pacientes mais velhos. Em pacientes com mais de dois anos de idade que são clinicamente suspeitos de terem uma doença mitocondrial hereditária, valproato de sódio só deve ser usado após a falha de outros

anticonvulsivantes

gravidez.

Crianças e adolescentes do sexo feminino, mulheres em idade fértil e gestantes: o valproato de sódio tem um alto potencial de induzir doenças congênitas e crianças expostas ao produto

durante a gravidez têm um alto risco de malformações congênitas e distúrbios no desenvolvimento do sistema nervoso. Verificou-se que o valproato atravessa a barreira placentária tanto em espécies animais como em humanos. Seu médico deve assegurar que: as circunstâncias individuais de cada paciente sejam avaliadas em todos os casos, envolvendo a paciente na discussão para garantir o seu engajamento, discutir as opções terapêuticas e garantir que ela esteja ciente dos riscos e medidas necessárias para redução dos riscos; o potencial de gravidez seja avaliada para todas as pacientes do sexo feminino; a paciente tenha entendido e reconhecido os riscos de doenças congênitas e distúrbios no desenvolvimento do sistema nervoso em crianças expostas ao produto durante a gravidez; a paciente tenha entendido a necessidade de se submeter a um exame de gravidez antes do início do tratamento e durante o tratamento, conforme necessidade; a paciente seja aconselhada em relação a utilização de métodos contraceptivos e que a paciente seja capaz de manter a utilização de métodos contraceptivos efetivos sem interrupção durante todo o tratamento com valproato de sódio; a paciente tenha entendido a necessidade de visitas regulares (pelo menos anualmente) do tratamento pelo médico especialista em epilepsia; a paciente esteja ciente de que deve consultar o médico assim que tiver planos de engravidar para fazer a transição do tratamento para uma alternativa apropriada antes da concepção e antes de interromper os métodos contraceptivos; a paciente tenha entendido os perigos e as precauções necessárias associadas ao uso de valproato de sódio e a necessidade urgente de informar seu médico caso exista possibilidade de estar grávida; a paciente tenha recebido um guia do paciente. Essas condições também devem ser avaliadas para mulheres que não são sexualmente ativas a não ser que o médico considere que existem razões convincentes que indiquem que não existe risco de

Crianças e adolescentes do sexo feminino: o médico responsável deve assegurar que os pais/responsáveis pela paciente compreendam a necessidade de informá-lo assim que a paciente utilizando valproato de sódio fíque menstruada pela primeira vez (menarca); o médico responsável deve assegurar que os pais/responsáveis pela paciente que tenha menstruado pela primeira vez, tenham informações necessárias sobre os riscos de doenças congênitas e distúrbios no desenvolvimento sobre os riscos de doenças congênitas e distúrbios no desenvolvimento do sistema nervoso, incluindo a magnitude desses riscos para crianças expostas ao valproato de sódio em ambiente intrauterino; para essas pacientes, o médico especialista deve reavaliar anualmente a necessidade da terapia com valproato de sódio e considerar alternativas para o tratamento. Caso o valproato de sódio seja o único tratamento adequado, a necessidade de utilização de métodos contraceptivos eficazes e todas as outras medidas anteriormente descritas devem ser discutidas com a paciente e os pais/responsáveis. O médico deve realizar todo esforço necessário para fazer a transição do tratamento para uma alternativa apropriada antes que a paciente esteja sexualmente ativa.

A possibilidade de gravidez deve ser excluída antes de iniciar o tratamento com este medicamento.

Contracepção: mulheres em idade fértil que estejam utilizando valproato de sódio devem utilizar métodos contraceptivos efetivos sem interrupção durante todo o tratamento com o produto. Essas pacientes devem estar providas de informações completas quanto à prevenção a gravidez e devem ser orientadas quanto ao risco da não utilização de métodos contraceptivos efetivos. Pelo menos 1 método contraceptivo eficaz único (como dispositivo ou implante intrauterino) ou 2 métodos complementares de contracepção, incluindo um método de barreira, deve ser utilizado. Circunstâncias individuais devem ser avaliadas em todos os casos, envolvendo a paciente na discussão quanto a escolhe do método contraceptivo para garantir o seu engajamento e aderência ao método escolhido. Mesmo que a paciente tenha amenorreia, ela

deve seguir todos os conselhos sobre contracepção eficaz. **Revisão tratamento:** deve ser realizada preferencialmente com um médico especialista. O médico deve revisar o tratamento pelo menos anualmente quando o valproato de sódio foi a escolha mais adequada para a paciente. O médico deverá garantir que a paciente tenha entendido e reconhecido os riscos de malformações congênitas e distúrbios no desenvolvimento neurológico em crianças expostas ao

produto em ambiente intrauterino.

Planejamento da gravidez: para a indicação de epilepsia, caso a paciente estiver planejando engravidar ou engravide, o médico especialista deverá reavaliar o tratamento com valproato de sódio e considerar alternativas terapêuticas. O médico deve realizar todo esforço necessário para fazer a transição do tratamento para uma alternativa apropriada antes da concepção e antes de interromper os métodos contraceptivos. Se a transição de tratamento não for possível, a paciente deverá receber aconselhamento adicional quanto aos riscos do uso de valproato de sódio para o bebê para suportar a paciente quanto a decisão de fazer um planejamento familiar. Se, apesar dos riscos conhecidos de valproato de sódio na gestação e após uma avaliação cuidadosa levando em consideração tratamentos alternativos, em circunstâncias excepcionais a paciente grávida poderá receber valproato de sódio para o tratamento de epilepsia. Nesse caso recomenda-se que seja prescrita a menor dose eficaz, dividida em diversas doses menores a cerem administradas durante o dia. É preferível a escolha menores a serem administradas durante o dia. E preferível a escolha menores a serem administradas durante o dia. E preferivel a escolha da formulação de liberação prolongada para se evitar altos picos de concentração plasmática. Caso a paciente engravide, ela deve informar ao seu médico imediatamente para que o tratamento seja reavaliado e outras opções sejam consideradas. Durante a gestação, crises tônicoclônicas maternais e estado epiléptico com hipóxia podem acarretar em risco de morte para a mãe e para o bebê. Todas as pacientes expostas ao valproato de sódio durante a gestação devem realizar um monitoramento pré-natal especializado para detectar possíveis ocorrências de defeitos no tubo neural ou outras malformações. As evidências disponíveis não indicam que a suplementação com folato evidências disponíveis não indicam que a suplementação com folato antes da gestação possa prevenir o risco de defeitos no tubo neural, que podem ocorrer em qualquer gestação. O farmacêutico deve garantir que a paciente seja aconselhada a não descontinuar o tratamento com valproato de sódio e consultar o médico imediatamente caso esteja planejando engravidar ou engravide.

sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspéita de gravidez. Más formações congênitas: filhos de mulheres com epilepsia

expostas a monoterapia com valproato de sódio durante a gravidez apresentaram mais más formações congênitas. Esse risco é maior do que na população em geral (2-3%). Os tipos mais comuns de má formação incluem defeitos do tubo neural, dismorfismo facial, fissura de lábio e palato, crânio-ostenose, problemas cardíacos, defeitos dos rins, vias urinárias e genitálias, defeitos nos membros e múltiplas anomalias envolvendo vários sistemas do corpo. A exposição no útero ao valproato também pode resultar em deficiência/perda auditiva devido a malformações da orelha e/ou nariz (efeito secundário) e/ou devido à toxicidade direta na função auditiva. Os caos descrevem devido à toxicidade direta na função auditiva. Os casos descrevem surdez unilateral e bilateral ou deficiência auditiva. Monitoramento de sinais e sintomas de ototoxicidade é recomendado. **Transtornos de desenvolvimento:** a exposição ao valproato de sódio

durante a gestação pode causar efeitos adversos no desenvolvimento mental e fisico para a criança exposta. O exato período gestacional predisposto a esses riscos é incerto e a possibilidade do risco durante toda a gestação não pode ser excluída. Existem dados limitados sobre uso prolongado. Os dados disponíveis demonstram que crianças expostas ao valproato de sódio durante a gestação tem um maior risco de apresentar transtorno relacionado ao autismo em comparação com a população geral do estudo. Os dados disponíveis sugerem que crianças expostas ao valproato de sódio durante a gestação apresentam risco aumentado de desenvolver transtornos de déficit de atenção/hiperatividade (TDAH) comparado com a população em geral.

Risco em neonatos: casos de síndrome hemorrágica foram relatados muito raramente em recém-nascidos que as mães utilizaram valproato de deficit de acravidas.

sódio durante a gravidez. Essa síndrome hemorrágica está relacionada

com trombocitopenia (diminuição do número de plaquetas do sangue), hipofibrinogenemia (diminuição do fibrinogênio do sangue) e/ou a diminuição de outros fatores de coagulação. A afibrinogenemia (caso em que o sangue não coagula normalmente) também foi relatada e pode ser fatal. Porém, essa sindrome deve ser distinguida da diminuição dos fatores de vitamina K induzido pelo fenobarbital e os indutores enzimáticos. A contagem plaquetária e testes e fatores de coagulação devem ser investigados em neonatos; casos de hipoglicemia (baixos níveis de açúcar no sangue) foram relatados em recém-nascidos que as mães utilizaram valproato de sódio durante o terceiro trimestre da gravidez; casos de hipotireoidismo foram relatados em recémnascidos que as mães utilizaram valproato de sódio durante a gravidez; síndrome de abstinência (por exemplo, irritabilidade, hiperexcitação, agitação, hipercinesia, transtornos de tonicidade, tremor, convulsões e transfornos alimentares) pode ocorrer em recém-nascidos de mães que utilizaram valproato de sódio no último trimestre da gravidez. **Amamentação:** o valproato de sódio é excretado no leite humano com uma concentração que varia entre 1% a 10% dos níveis sanguíneos

maternos. Transtornos hematológicos foram notados em neonatos/ crianças lactentes de mães tratadas com valproato de sódio. A decisão quanto a descontinuação da amamentação ou da terapia com valproato de sódio deve ser feita levando em consideração o benefício da amamentação para a criança e o benefício da terapia para a paciente.

Atenção diabéticos: contém açúcar.

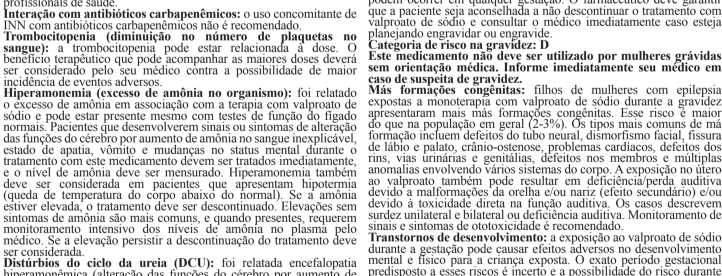
Efeitos na habilidade de dirigir veículos e operar máquinas: uma vez que este medicamento pode produzir alteração do sistema nervoso central, especialmente quando combinado com outras substâncias com efeito semelhante, por exemplo álcool, os pacientes não devem realizar tarefas de risco, como dirigir veículos ou operar máquinas perigosas, até que se tenha certeza de que estes pacientes não ficam sonolentos com o uso do medicamento.

icam sonolentos com o uso do medicamento. Interações medicamentosas: caso esteja tomando alguns dos medicamentos a seguir, informe seu médico antes de iniciar o uso de valproato de sódio. Ele dará a melhor orientação sobre

Medicamentos que administrados junto ao valproato podem alterar sua depuração: ritonavir, fenitoína, carbamazepina e fenobarbital (ou primidona): aumentam a depuração do valproato; antidepressivos: poúco efeito na depuração do valproato. Medicamentos com importante potencial de interação quando usados junto ao valproato de sódio, levando a

alterações das concentrações do valproato no sangue: ácido acetilsalicílico: a concentração de valproato no sangue pode aumento das crises epiléticas; felbamato: pode levar ao sangue e aumento das crises epiléticas; felbamato: pode levar ao sangue e aumento das crises epiléticas; felbamato: pode levar ao sangue e aumento das crises epiléticas; felbamato: pode levar ao sangue e aumento das crises epiléticas; felbamato: pode levar ao sangue e aumento da valorente en cangas; rifermisiras pode levar ao sangue e model e constante e c aumento de valproato no sangue; rifampicina: pode levar ao aumento de valproato no sangue; inibidores da protease (ex: lopinavir, ritonavir e outros): podem diminuir os níveis

de valproato no sangue; colestiramina: pode levar a uma



Distúrbios do ciclo da ureia (DCU): foi relatada encefalopatia hiperamonêmica (alteração das funções do cérebro por aumento de amônia no sangue), algumas vezes fatal, após o início do tratamento com valproato de sódio em pacientes com distúrbios do ciclo da ureia. de 35° C): tem sido relatada associada à terapia com valproato de sódio, em conjunto e na ausência de hiperamonemia. Esta reação

Reação de hipersensibilidade de múltiplos órgãos: foram raramente relatadas após o início da terapia com o valproato de sódio em adultos e crianças. Os pacientes tipicamente, mas não exclusivamente, apresentaram febre e reações de sensibilidade na pele,

ou insuficiência de isomaltase-sacarase não devem tomar este medicamento. Pode ser prejudicial para os dentes; propilparabeno e metilparabeno que podem causar reações alérgicas (possivelmente retardadas); sorbitol, pacientes com raros problemas hereditários de intolerância a frutose

Fertilidade: a administração de valproato de sódio pode afetar a fertilidade em homens. Foram relatados casos que indicam que as disfunções relacionadas à fertilidade são reversíveis após a descontinuação do tratamento. Amenorreia (ausência de menstruação), ovários policísticos e níveis de testosterona









Motivo:

Lançamento do produto clone Lavie (Valproato de Sódio) 50 mg/mL



Cliente: Prati-Donaduzzi Nome do Produto: **Bula Lavie Xarope - PACIENTE**

Aberta: 20904 / 411570 Fonte: 9,7 pt Espaçamento: 8,5 pt

SAP Centralpack/Prati:

Revisão: Impressão: Off-set Face: Verso

200 x 640

Dimensões(mm):

Data: 19/03/20

diminuição nos níveis de valproato no sangue.

Medicamentos para os quais não foi detectada nenhuma interação ou com interação sem relevância: antiácidos, cimetidina, ranitidina, clorpromazina, haloperidol, paracetamol, clozapina, lítio, lorazepam, olanzapina, rufinamida.

Medicamentos com outras interações: amitriptilina/ nortriptilina: o uso concomitante de valproato de sódio e mitriptilina remonta foi associada com traviolida Considerar

amitriptilina raramente foi associado com toxicidade. Considerar a diminuição da dose de amitriptilina/nortriptilina na presença de valproato; **carbamazepina (CBZ)/carbamazepina-10,11-epóxido (CBZ-E):** níveis sanguíneos de CBZ diminuíram 17% enquanto que os de CBZ-E aumentaram em torno de 45% na administração em conjunto do valproato de sódio e da CBZ em pacientes epilépticos; clonazepam: o uso concomitante de valproato de sódio e de clonazepam pode levar a estado de ausência em pacientes com história desse tipo de crises convulsivas; diazepam: a administração conjunta de valproato de sódio aumentou a fração livre de diazepam; etossuximida: o valproato de sódio inibe o metabolismo de etossuximida; lamotrigina: sua dose deverá ser reduzida quando administrada em conjunto com valproato de sódio; **fenobarbital:** o valproato de sódio inibe o metabolismo do fenobarbital. Todos os pacientes recebendo tratamento concomitante com barbiturato devem ser cuidadosamente monitorizados quanto à toxicidade

neurológica; fenitoína: há relatos de desencadeamento de crises com neurológica; fenitoína: há relatos de desencadeamento de crises com a combinação de valproato de sódio e fenitoína em pacientes com epilepsia. Se necessário, deve-se ajustar a dose de fenitoína de acordo com a situação clínica; primidona: é metabolizada em barbiturato e, portanto, pode também estar envolvida em interação semelhante à do valproato de sódio com fenobarbital; propofol: pode ocorrer interação significante entre valproato de sódio e propofol, levando a aumento no nível sanguíneo de propofol. Portanto, quando administrado em conjunto com valproato de sódio, a dose de propofol deve ser reduzida; nimodipino: tratamento em conjunto com valproato de sódio pode aumentar a concentração sanguínea de nimodipino até 50%; tolbutamida: aumento de tolbutamida em pacientes tratados com valproato de sódio; topiramato e/ou acetazolamida: administração valproato de sódio; topiramato e/ou acetazolamida: administração em conjunto com valproato de sódio foi associada a hiperamonemia (excesso de amônia no organismo), e/ou encefalopatia (alterações das funções do cérebro), além de hipotermia (queda na temperatura do corpo abaixo do normal). Os sintomas de encefalopatia por hiperamonemia incluem frequentemente alterações aguadas no nível de conscilência e/ou na função cognitiva ou vênito. Passoca com atividade consciência e/ou na função cognitiva ou vômito. Pessoas com atividade mitocondrial alterada do figado podem requerer maior atenção; varfarina: o valproato de sódio aumentou a fração de varfarina no sangue; zidovudina: em alguns pacientes soropositivos para HIV, a depuração da zidovudina diminuiu após a administração de valproato de sódio; quetiapina: a em conjunto com valproato de sódio pode aumentar o risco de neutropenia (redução no número de neutrófilos no sangue) ou leucopenia (redução no número de leucócitos no sangue). **Exame laboratorial:** o valproato é eliminado parcialmente pela urina, como metabólito cetônico, o que pode prejudicar a interpretação dos resultados do teste de corpos cetônicos na urina. **Irritação gastrointestinal:** administrar o medicamento juntamente

com a alimentação, ou com uma elevação gradual da dose a partir de um baixo nível de dose inicial pode evitar a irritação gastrointestinal. Não ingerir valproato de sódio com bebidas alcoólicas.

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?

Você deve menter este medicamento em temporatura ambienta (entre

Você deve manter este medicamento em temperatura ambiente (entre

15 °C e 30 °C). Proteger da luz e umidade. Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem. Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original. Lavie apresenta-se na forma de um xarope límpido, vermelho, com

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

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Passolaria a Modo de usar.

Posologia e Modo de usar Crianças e adolescentes do sexo feminino e mulheres em idade fértil: a terapia com valproato de sódio deve ser iniciada e supervisionada por um médico especialista. O tratamento com valproato de sódio somente deve ser iniciado em crianças e adolescentes do sexo feminino e

mulheres em idade fértil sé outros tratamentos alternativos forem ineficazes ou não tolerados pelas pacientes. O valproato de sódio deve ser prescrito e dispensado em conformidade com as medidas de prevenção à gravidez, vide QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? e O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?. A dose diária deve ser dividida em, pelo Epilepsia: dose inicial recomendada: 10-15 mg/kg/dia (única exceção

Epilepsia: dose inicial recomendada: 10-15 mg/kg/dia (única exceção nas crises de ausência - 15 mg/kg/dia). A dose deve ser aumentada, pelo médico, de 5 a 10 mg/kg/semana até a obtenção da resposta desejada, administrados em doses diárias divididas (2 a 3 vezes ao dia) para alguns pacientes. Dose máxima recomendada: 60 mg/kg/dia. Em caso de uso em conjunto com medicamentos antiepilépticos, as dosagens desses podem ser reduzidas pelo médico em aproximadamente 25% a cada duas semanas. Esta redução pode ser iniciada no começo do tratamento com valproato de sódio ou atrasada por uma a duas semanas em casos em que exista a preocupação de ocorrência de crises com a redução. A velocidade e duração desta redução do medicamento antiepiléptico concomitante pode ser muito variável e os pacientes antiepiléptico concomitante pode ser muito variável e os pacientes devem ser monitorados rigorosamente durante este período com relação a aumento da frequência das convulsões. Se a dose total diária exceder 250 mg, ela deve ser administrada de forma dividida. Seu médico dará a orientação necessária para o seu tratamento.

Interrupção do tratamento: os anticonvulsivantes não devem conscientação estimator dos abritantes para o seu tratamento.

ser descontinuados abruptamente nos pacientes para os quais estes ser descontinuados abruptamente nos pacientes para os quais estes fármacos são administrados para prevenir convulsões tipo grande mal, pois há grande possibilidade de precipitar um estado de mal epiléptico, com subsequente má oxigenação cerebral e risco de morte. A interrupção repentina do tratamento com Lavie cessará o efeito terapêutico, o que poderá ser prejudicial ao paciente devido às características da doença para a qual este medicamento está indicado. Medicamentos antiepilépticos não deverão ser descontinuados abruptamente em pacientes nos quais o medicamento é administrado para prevenir crises mais graves, devido à alta possibilidade de desenvolvimento de estado epiléptico com falta de oxigênio e risco à vida. O quadro a seguir é um guia para administração da dose diária inicial de valproato de sódio 15 mg/kg/dia: Número de medidas de 5 mL de xarope Dose total

2000	diária (mg)					
(kg)		Primeira dose do dia	Segunda dose do dia	Terceira dose do dia		
10-24,9	250	0	0	1		
25-39,9	500	1	0	1		
40-59,9	750	1	1	1		
60-74,9	1000	1	1	2		
75-89,9	1250	2	1	2		
Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários						

a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento

sem o conhecimento do seu médico.

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

Se você esquecer de tomar uma dose, tome-a assim que se lembrar. Entretanto, se estiver próximo do horário de tomar a próxima dose do medicamento, se estiver próximo do horário de tomar a próxima dose do medicamento, se estiver próximo do horário de tomar a próxima dose do uma medicamento, sulla a dose acquisida. Não toma duas doses do uma medicamento, pule a dose esquecida. Não tome duas doses de uma única vez para compensar a dose esquecida. Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu

médico, ou cirurgião-dentista. 8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR? A classificação da frequência das reações adversas deve seguir os

seguintes parâmetros:

Frequência das Reações Adversas	Parâmetros
$\geq 1/10 \ (\geq 10\%)$	muito comum
$\geq 1/100 \text{ e} < 1/10 \ (\geq 1\% \text{ e} < 10\%)$	comum (frequente)
≥ 1/1.000 e < 1/100 (≥ 0,1% e < 1%)	incomum (infrequente)
$\geq 1/10.000 \text{ e} < 1/1.000 \ (\geq 0.01\% \text{ e} < 0.1\%)$	rara
<1/10.000 (< 0,01%)	muito rara
Não pode ser estimada	desconhecida
Não pode ser estimada	desconhecida

Sistemas	Frequência	Reação adversa			
	Más formações congênitas e distúrbio				
Alterações	desenvolvimento – vide O OUE DEVO SARER				
congênitas, here-	ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? –				
ditárias e	Advertências e precauções.				
genéticas	Desco- nhecida	Porfiria aguda.			
	Comum	Trombocitopenia.			
Alterações	Incomum	Anemia, anemia hipocrômica, leucopenia, trombocitopenia púrpura.			
do sistema sanguíneo e linfático	Desco- nhecida	Agranulocitose, deficiência de anemia folato, anemia macrocítica, anemia aplástica, falência da medula óssea, eosinofilia, hipofibrinogenemia, linfocitose, macrocitose, pancitopenia, inibição da agregação plaquetária.			
	Comum	Aumento de peso, perda de peso.			
Investi- gações	Incomum	Aumento da alanina aminotransferase¹, aumento do aspartato aminotransferase, aumento creatinina sanguínea, diminuição de folato sanguíneo, aumento de lactato desidrogenase sanguíneo¹, aumento de ureia sanguínea, aumento do nível de droga, anormalidade de testes de função do figado¹, aumento de iodo ligado à proteína, diminuição da contagem de glóbulos brancos.			
	Desco- nhecida	Aumento de bilirrubina sérica ¹ , diminuição de carnitina, anormalidade do teste de função da tireoide.			
	Muito comum	Sonolência, tremor.			
	Comum	Amnésia, ataxia, tontura, disgeusia, cefaleia, nistagmo, parestesia, alteração da fala.			
Alteração do sistema nervoso	Incomum	Afasia, incoordenação motora, disartria, distonia, encefalopatia ² , hipercinesia, hiperreflexia, hipertonia, hipoestesia, hiporreflexia, convulsão ³ , estupor, discinesia tardia, alteração na visão.			
	Desco-	Asteríxis, atrofia cerebelar ⁴ , atrofia cerebral ⁴ , desordem cognitiva, coma, desordem extrapiramidal, distúrbio			

de atenção, deficiência da memória,

psicomotoras prejudicadas, sedação⁵.

parkisonismo, hiperatividade

psicomotora, habilidades

nhecida

•			
	Alteração do	Comum	Zumbido no ouvido.
	labirinto e ouvido	Incomum	Surdez ⁶ , distúrbio auditivo, hiperacusia, vertigem.
		Desconhecida	Dor de ouvido.
	Alteração respiratória,	Incomum	Tosse, dispneia, disfonia, epistaxe.
	torácica e mediastino	Desconhecido	Efusão pleural.
		Muito comum	Náusea ⁷ . Dor abdominal, constipação,
		Comum	diarreia, dispepsia ⁷ , flatulência, vômitos ⁷ .
			Incontinência anal, alteração
	Alteração gastro-	Incomum	anorretal, mau hálito, boca seca, disfagia, eructação, sangramento
	intestinal		gengival, glossite, hematêmese, melena, pancreatite ⁸ , tenesmo
			retal, hipersecreção salivar.
		Desconhecida	Distúrbios gengivais, hipertrofia gengivais, aumento da glândula
		T	parótida. Hematúria, urgência em urinar,
	Alteração urinária e	Incomum	poliúria, incontinência urinária. Enurese, síndrome Fanconi ⁹ ,
	renal	Desconhecida	falência renal, nefrite do túbulo- intersticial.
		Comum	Alopecia ¹⁰ , equimose, prurido,
			rash cutâneo. Acne, dermatite esfoliativa, pele
		Incomum	seca, eczema, eritema nodoso, hiperidrose, alteração na unha,
	Alteração nos		petéquias, seborreia.
	tecidos e		Vasculite cutânea, síndrome de hipersensibilidade sistêmica a
	pele		drogas (Síndrome DRESS ou SHSD), eritema multiforme,
		Desconhecida	alteração do cabelo, alteração do leito ungueal, reação de
			fotossensibilidade, síndrome
			de Stevens-Johnson, necrólise epidérmica tóxica.
	Alteração	Incomum	Espasmo muscular, convulsão muscular, fraqueza muscular.
	nos tecidos conectivo		Diminuição da densidade óssea,
	e muscular esquelético	Desconhecida	dor óssea, osteopenia, osteoporose, rabdomiólise, lúpus eritematoso
	1		sistêmico. Hiperandrogenismo ¹¹ ,
	Alteração endócrina	Desconhecida	hipotireoidismo, secreção inapropriada de hormônio
			antidiurético.
		Comum	Diminuição do apetite, aumento do apetite.
	Alteração do	Incomum	Hipercalemia, hipernatremia, hipoglicemia, hiponatremia,
	metabolismo e nutrição		hipoproteinemia.
		Desconhecida	Deficiência de biotina, dislipidemia, hiperamonemia,
	Neoplasias	•	resistência à insulina, obesidade.
	benignas, malignas	Incomum	Hemangioma de pele.
	e não específicas	Desconhecido	
	(incluem cistos e		Síndrome mielodisplástica.
	pólipos)		
	Desordens vasculares	Incomum	Hipotensão ortostática, Pallor, desordem vascular periferal,
	vasculares	Muito comum	vasodilatação. Astenia.
	Alterações gerais e	Comum	Alteração na marcha, edema
	condições de administração	Incomum	periférico. Dor no peito, edema facial,
	local		pirexia. Hipotermia.
	Alteração		Hepatotoxicidade.
	hepatobiliar	Desconnecida	Amenorreia, dismenorreia,
	A ltama a ã a	Incomum	disfunção erétil, menorragia, alteração menstrual, metrorragia,
	Alteração na mama e sistema		hemorragia vaginal.
	reprodutivo	Desconhecida	Aumento das mamas, galactorreia, infertilidade masculina ¹² ,
		Desconnectad	menstruação irregular, ovário policístico.
			Sonhos anormais, labilidade
		Comum	emocional, estado de confusão, depressão, insônia, nervosismo,
	A 14 ~ ~ .		pensamento anormal. Agitação, ansiedade, apatia,
	Alteração psiquiátrica	Incomum	catatonia, delírio, humor eufórico, alucinação, hostilidade, transtorno
			de personalidade.
		Desconhecido	Comportamento anormal, agressão, angústia emocional,
		Desconnected	transtorno de aprendizagem, transtorno psicótico.
	Alteração	Incomum	Bradicardia, parada cardíaca, insuficiência cardíaca congestiva,
	cardíaca		taquicardia.
	Alteração nos	Comum	Ambliopia, diplopia.
	olhos	Incomum	Cromatopsia, olho ressecado, distúrbio ocular, dor nos olhos,
		-meominin	desordem da lacrimal, miose, fotofobia, deficiência visual.
	Alteração do sistema	Desconhecida	Reação anafilática,
	imunológico		hipersensibilidade.
		Comum	Infecção. Bronquite, furúnculo,
	Infecção e infestações	Incomum	gastroenterite, herpes simples, gripe, rinite, sinusite.
			U F -,,

 Pode refletir em uma potencial hepatotoxicidade séria.
 Encefalopatia com ou sem febre foi identificada pouco tempo após a introdução de monoterapia com valproato de sódio sem evidência a introdução de monoterapia com valproato de sódio sem evidência de disfunção hepática ou altos níveis plasmáticos inapropriados de valproato. Apesar da recuperação ser efetiva com a descontinuação do medicamento, houve casos fatais em pacientes com encefalopatia hiperamônica, particularmente em pacientes com distúrbio do ciclo de ureia subjacente. Encefalopatia na ausência de níveis elevados de amônia também foi observada.

3 Considerar crises graves, vide O OUE DEVO SAPER ANTESE DE

Lesão.

do trato urinário.

Otite média, pneumonia, infecção

Desconhecida

Comum

Lesão, intoxicação e

complicações processuais

 Onsiderar crises graves, vide O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? – Advertências e precauções.
 Reversíveis e irreversíveis. Atrofia cerebral também foi observada em crianças expostas ao valproato de sódio em ambiente uterino que levou a diversas formas de eventos neurológicos, incluindo atrasos de desenvolvimento e prejuízo psicomotor.

Observado que pacientes recebendo somente valproato de sódio mas

ocorreu em sua maioria em pacientes recebendo terapia combinada. Sedação normalmente diminui após a redução de outros medicamentos antiepilépticos. ⁶ Reversíveis ou irreversíveis.

⁷ Esses efeitos são normalmente transitórios e raramente requerem descontinuação da terapia.

Inclui pancreatite aguda, incluindo fatalidades. Observada primariamente em crianças. Reversíveis. ¹¹ Com eventos aumentados de hirsutismo, virilismo, acne, alopecia de

padrão masculino, andrógeno.

12 Incluindo azoospermia, análise de sêmen anormal, diminuição da contagem de esperma, analise de semen anormal, diminuição da contagem de esperma, morfologia anormal dos espermatozoides, aspermia e diminuição da motilidade dos espermatozoides.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também a empresa através do seu serviço de atendimento.

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

Não tome doses superiores às recomendadas pelo médico. Doses muito

Não tome doses superiores às recomendadas pelo médico. Doses muito Não tome doses superiores as recomendadas pelo medico. Doses muito altas podem causar alteração de consciência podendo chegar ao coma. Doses de Lavie acima do recomendado podem resultar em sonolência, bloqueio do coração, pressão baixa e colapso/choque circulatório e coma profundo. Nesses casos, a pessoa deverá ser encaminhada imediatamente para cuidados médicos. A presença de teor de sódio na formulação de Lavie pode resultar em excesso de sódio no sangue, quando administradas em doses acima do recomendado. Em situações de superdosagem, a hemodiálise ou hemodiálise mais hemoperfusão podem resultar em uma significante remoção da substância. O podem forma de lavagem gástrica ou vômito irá variar de acordo com o energicio da lavagem gástrica ou vômito irá variar de acordo com o

benefício da lavagem gástrica ou vômito irá variar de acordo com o tempo de ingestão. Medidas de suporte geral devem ser aplicadas, com particular atenção para a manutenção do fluxo urinário adequado. O uso de naloxona pode ser útil para reverter os efeitos depressores de elevadas doses de valproato de sódio sobre o sistema nervoso central, entretanto, como a naloxona pode teoricamente reverter os efeitos antiepilépticos do valproato de sódio, deve ser usada com precaução antiepilépticos do valproato de sódio, deve ser usada com precaução de sodio. em pacientes epilépticos. A presença de teor de sódio na formulação de Lavie pode resultar em excesso de sódio no sangue, quando administradas em doses acima do recomendado.

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 orientaçõe DIZERES LEGAIS

Farmacêutico Responsável: Dr. Luiz Donaduzzi Farmaceulico Responsa. C. CRF-PR 5842

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA
SÓ PODE SER VENDIDO COM RETENÇÃO DA
RECEITA
RECEITA
Reforma Rula Padrão aprova

MS - 1.2568.0287

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 18/02/2020.

CAC-Centro de Atendimento ao Consumidor 0800-709-9333 cac@pratidonaduzzi.com.br/www.pratidonaduzzi.com.br Registrado e fabricado por: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA

Rua Mitsugoro Tanaka, 145-Centro Indl. Nilton Arruda

Toledo/PR-CNPJ 73.856.593/0001-66-Indústria Brasileira

