

VABAM®

(rivaroxabana)

Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A.

Comprimido revestido

10mg



I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO:

Vabam[®] rivaroxabana

APRESENTAÇÕES

Comprimido revestido.

Embalagens contendo 10 ou 30 comprimidos revestidos de 10mg.

VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido de 10mg contém:	
rivaroxabana	10mg
excipientes q.s.p	1 comprimido revestido
(lactose monoidratada, celulose microcristalina, povidona, croscarmelose sódic	
estearato de magnésio, hipromelose, macrogol, dióxido de titânio e óxido de ferro	o vermelho).



INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

1. INDICAÇÕES

Vabam[®] (rivaroxabana) é indicado para a prevenção de Tromboembolismo Venoso (TEV) em pacientes adultos submetidos à cirurgia eletiva de artroplastia de joelho ou quadril.

Vabam[®] (rivaroxabana) é indicado para o tratamento de Trombose Venosa Profunda (TVP) e prevenção de Trombose Venosa Profunda (TVP) e Embolia Pulmonar (EP) recorrentes, em adultos.

Vabam[®] (rivaroxabana) é indicado para o tratamento de Embolia Pulmonar (EP) e prevenção de Embolia Pulmonar (EP) e Trombose Venosa Profunda (TVP) recorrentes, em adultos.

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

Prevenção de Eventos Tromboembólicos Venosos (TEV)

Prevenção de Eventos Tromboembólicos Venosos (TEV) em pacientes submetidos à cirurgia ortopédica de grande porte dos membros inferiores.

O programa clínico da rivaroxabana foi elaborado para demonstrar a eficácia deste medicamento para a prevenção de eventos Tromboembólicos Venosos (TEV), por exemplo, Trombose Venosa Profunda (TVP) proximal e distal e Embolia Pulmonar (EP) em pacientes submetidos à cirurgia ortopédica de grande porte dos membros inferiores. Mais de 9.500 pacientes (7.050 em cirurgia de artroplastia total do quadril e 2.531 em cirurgia de artroplastia total do joelho) foram estudados em estudos clínicos de fase III controlados, duplo-cegos, randomizados, o programa RECORD.

A rivaroxabana, em dose de 10mg uma vez ao dia, iniciada no mínimo 6 horas após a cirurgia, foi comparada a 40mg de enoxaparina uma vez ao dia, iniciada em 12 horas antes da cirurgia.

Em três estudos de fase III (ver Tabela 1), a rivaroxabana reduziu significativamente a taxa de TEV total (qualquer TVP venograficamente detectada ou sintomática, EP não-fatal ou morte) e de TEV maior (TVP proximal, EP não-fatal e morte relacionada ao TEV), os desfechos finais ("endpoints") de eficácia primária e secundária maior pré-especificados.

Além disso, em todos os três estudos, a taxa de TEV sintomático (TVP sintomática, EP não-fatal, morte relacionada a um TEV) foi menor nos pacientes tratados com rivaroxabana, em comparação aos pacientes tratados com enoxaparina.

O objetivo final principal de segurança, sangramento importante, mostrou taxas comparáveis para pacientes tratados com 10mg de rivaroxabana, em comparação a 40mg de enoxaparina.

	RECORD 1 4.541 pacientes submetidos a		RECORD 2		RECORD 3				
População do			idos a	2.509 pacientes submetidos a		2.531 pacientes submetidos a			
Estudo	cirurgia de artroplastia total do quadril				cirurgia de joelho	artroplastia	total do		
Dosagem e	rivaroxabana	enoxaparina	p	rivaroxabana	enoxaparina	p	rivaroxabana	enoxaparina	p
Duração Do	10 mg 1x/d	40 mg 1x/d		10 mg 1x/d	40 mg 1x/d		10 mg 1x/d	40 mg 1x/d	
Tratamento	35 ± 4 dias	35 ± 4 dias		35 ± 4 dias	12 ± 2 dias		12 ± 2 dias	12 ± 2 dias	
TEVs totais	18	58	<0,001	17	81	<0,001	79	166	<0,001
	(1,1%)	(3,7%)		(2,0%)	(9,3%)		(9,6%)	(18,9%)	
Taxa de TEVs	4	33	<0,001	6	49	<0,001	9	24	0,01
importantes	(0,2%)	(2,0%)		(0,6%)	(5,1%)		(1,0%)	(2,6%)	
TEVs	6	11		3	15		8	24	
sintomáticos	(0,4%)	(0,7%)		(0,4%)	(1,7%)		(1,0%)	(2,7%)	
Sangramentos	6	2		1	1		7	6	
importantes	(0.3%)	(0.1%)		(0,1%)	(0,1%)		(0,6%)	(0,5%)	

Tabela 1: Resultados de eficácia e segurança dos estudos clínicos de fase III

A análise dos resultados agrupados dos ensaios clínicos de fase III corroborou os dados obtidos nos estudos individuais referentes à redução de TEVs totais, de TEVs importantes e de TEVs sintomáticos com 10mg de rivaroxabana uma vez ao dia, em comparação a 40mg de enoxaparina uma vez ao dia.

Além do programa RECORD de fase III, foi conduzido um estudo pós-comercialização, coorte, aberto não-intervencional, (XAMOS) em 17.413 pacientes submetidos à cirurgia ortopédica de grande porte de joelho ou quadril, para comparar rivaroxabana com outra tromboprofilaxia farmacológica padrão de tratamento no contexto da vida real. TEV sintomático ocorreu em 57 (0,6 %) pacientes no grupo rivaroxabana (n=8.778) e 88 (1,0 %) pacientes no grupo padrão de tratamento [(n=8.635; HR 0,63; IC 95 % = 0,43 - 0,91); população de segurança]. Ocorreram sangramentos importantes em 35 (0,4 %) e 29 (0,3 %) dos pacientes do grupo rivaroxabana e do grupo padrão de tratamento, respectivamente (HR 1,10; IC 95 % =



0,67 – 1,80). Este estudo não-intervencional confirmou os resultados de eficácia e segurança observados no programa RECORD.

Tratamento de Trombose Venosa Profunda (TVP) e Embolia Pulmonar (EP) e prevenção de TVP e EP recorrentes

O programa clínico de rivaroxabana foi desenhado para demonstrar a eficácia do medicamento no tratamento inicial e continuado de Trombose Venosa Profunda (TVP) aguda e Embolia Pulmonar (EP) e na prevenção de TVP e de EP recorrentes.

Mais de 12.800 pacientes foram estudados em quatro estudos clínicos de fase III, randomizados, controlados (EINSTEIN TVP, EINSTEIN EP, EINSTEIN Extension e EINSTEIN CHOICE) e adicionalmente foi realizada uma análise combinada predefinida dos estudos EINSTEIN TVP e EINSTEIN EP (veja Tabela 4). A duração total do tratamento combinado em todos os estudos foi de até 21 meses.

No estudo EINSTEIN TVP, 3.449 pacientes com TVP aguda foram estudados para o tratamento de TVP e prevenção de TVP e de EP recorrentes. A duração do tratamento foi de até 12 meses dependendo do julgamento clínico do investigador.

Para as três semanas iniciais de tratamento da TVP aguda, uma dose de 15mg de rivaroxabana foi administrada duas vezes ao dia. Isto foi seguido por uma dose de 20mg de rivaroxabana uma vez ao dia.

No estudo EINSTEIN EP, 4.832 pacientes com EP aguda foram estudados para o tratamento de EP e prevenção de TVP e EP recorrentes. A duração do tratamento foi de até 12 meses dependendo do julgamento clínico do investigador.

Para o tratamento inicial de EP aguda, uma dose de 15mg de rivaroxabana foi administrada duas vezes ao dia por três semanas. Isso foi seguido por uma dose de 20mg de rivaroxabana uma vez ao dia.

Em ambos os estudos EINSTEIN TVP e EINSTEIN EP, o regime de tratamento comparador consistiu em administrar enoxaparina por pelo menos cinco dias em combinação com antagonista da vitamina K até que o valor de TP/RNI atingisse a faixa terapêutica (≥ 2,0). O tratamento foi continuado com o antagonista da vitamina K com dose ajustada para manter os valores de TP/RNI dentro da faixa terapêutica de 2,0 a 3,0. No estudo EINSTEIN Extension 1 197 pacientes com TVP ou EP foram estudados para a prevenção de

No estudo EINSTEIN Extension, 1.197 pacientes com TVP ou EP foram estudados para a prevenção de TVP e de EP recorrentes. A duração do tratamento foi de até 12 meses, dependendo do julgamento clínico do investigador. A rivaroxabana 20mg uma vez ao dia foi comparado com placebo.

Os estudos EINSTEIN TVP, EP e Extension usaram os mesmos desfechos primário e secundário de eficácia predefinidos. O desfecho primário de eficácia foi TEV recorrente sintomático, definido como o composto de TVP recorrente ou EP fatal ou não fatal. O desfecho secundário de eficácia foi definido como o composto de TVP recorrente, EP não fatal e mortalidade por todas as causas.

No estudo EINSTEIN CHOICE, 3.396 pacientes com TVP e/ou EP sintomática confirmada que completaram 6-12 meses de tratamento anticoagulante foram estudados para a prevenção de EP fatal ou TVP ou EP recorrente sintomática não fatal. Os pacientes com indicação de anticoagulação com dose terapêutica continuada foram excluídos do estudo. A duração do tratamento foi de até 12 meses dependendo da data de randomização individual (mediana: 351 dias). A rivaroxabana 20mg uma vez ao dia e rivaroxabana 10mg uma vez ao dia foram comparados com 100mg de ácido acetilsalicílico uma vez ao dia. O desfecho primário de eficácia foi a TEV recorrente sintomático, definido como o composto de TVP recorrente ou EP fatal ou não fatal. O desfecho secundário de eficácia foi o composto do desfecho primário de eficácia, Infarto do Miocárdio, Acidente Vascular Cerebral Isquêmico ou embolia sistêmica não Sistema Nervoso Central.

No estudo EINSTEIN TVP (veja Tabela 2), rivaroxabana demonstrou ser não inferior à enoxaparina/AVK para o desfecho primário.

O benefício clínico líquido (NCB – Net Clinical Benefit) pré-especificado (desfecho primário de eficácia e eventos de sangramento importante) foi reportado com HR de 0,67 ((IC 95% = 0,47 - 0,95), valor nominal p = 0,027) a favor da rivaroxabana.

As taxas de incidência para o desfecho principal de segurança (eventos de sangramento importante ou não importante clinicamente relevante) assim como o desfecho secundário de segurança (eventos de sangramento importante), foram semelhantes para ambos os grupos de tratamento.

No estudo EINSTEIN EP (veja Tabela 3) rivaroxabana demonstrou ser não inferior à enoxaparina/AVK para o desfecho primário (p= 0,0026 (teste para não inferioridade); hazard ratio: 1,12 (0,75 – 1,68)).

O benefício clínico global pré-especificado (desfecho primário de eficácia e eventos de sangramento importante) foi reportado com um HR de 0.85 ((IC 95% = 0.63 - 1.14), valor nominal p= 0.275)).

Foi conduzida uma análise agrupada pré-especificada do resultado dos estudos EINSTEIN TVP e EINSTEIN EP (veja Tabela 4).

No estudo EINSTEIN Extension (veja Tabela 5), rivaroxabana foi superior ao placebo para os desfechos primário e secundário de eficácia. Para o desfecho principal de segurança (eventos de sangramento



importante) houve uma taxa de incidência mais alta, numericamente não significativa, para pacientes tratados com rivaroxabana 20mg uma vez ao dia comparado com placebo. O desfecho de segurança secundário (eventos de sangramento importante ou não importante clinicamente relevante) demonstrou taxas mais altas para pacientes tratados com rivaroxabana) 20mg uma vez ao dia comparado com placebo. No estudo EINSTEIN CHOICE, rivaroxabana 20mg e 10mg foram ambos superiores a 100mg de ácido acetilsalicílico para o desfecho primário de eficácia. O desfecho secundário de eficácia foi significativamente reduzido quando comparado com rivaroxabana 20mg ou 10mg vs. 100mg ácido acetilsalicílico. O desfecho principal de segurança (eventos de sangramento importantes) foi semelhante nos pacientes tratados com rivaroxabana 20mg e 10mg 1x/dia, em comparação com 100mg de ácido acetilsalicílico. O desfecho secundário de segurança (sangramento não importante associado à interrupção do tratamento por mais de 14 dias) foi semelhante quando comparado rivaroxabana 20mg ou 10mg vs. 100mg de ácido acetilsalicílico.

Os resultados foram consistentes entre os pacientes com TEV provocado e não provocado (ver Tabela 6). Em uma análise pré-especificada do benefício clínico líquido (NCB – Net Clinical Benefit) (desfecho primário de eficácia mais eventos de sangramento importantes) do EINSTEIN CHOICE, foram relatados uma HR de 0,44 (IC 95% 0,27 - 0,71; p = 0,0009) para rivaroxabana 20mg 1x/dia vs. 100mg de ácido acetilsalicílico 1x/dia e uma HR de 0,32 (IC 95% 0,18 - 0,55; p <0,0001) para rivaroxabana 10mg 1x/dia vs. 100mg de ácido acetilsalicílico 1x/dia.

Tabela 2: Resultados de eficácia e segurança do estudo de fase III EINSTEIN TVP

Parulação do Estudo 3.449 pacientes com trombose venosa profunda			
População do Estudo	aguda sintomática		
	(rivaroxabana) 15	enoxaparina	
D D 2- 1-	mg 2x/dia por 3 semanas	por 5 dias	
Dose e Duração do Tratamento	seguido por 20 mg 1x/dia	seguido de AVK	
Tratamento	3, 6 ou 12 meses	3, 6 ou 12 meses	
	N=1.731	N=1.718	
TEV recorrente sintomático*	36	51	
	(2,1%)	(3,0%)	
EP recorrente	20	18	
sintomática	(1,2%)	(1,0%)	
TVP recorrente	14	28	
sintomática	(0,8%)	(1,6%)	
TVP e EP sintomáticas	1	0	
TVP e EP sintomaticas	(0,1%)	0	
EP fatal / morte na qual	4	6	
EP não pode ser excluída	(0,2%)	(0,3%)	
Eventos de sangramento	14 20		
importante	(0,8%)	(1,2%)	

^{*}p: < 0,0001 (não inferioridade), 0,076 (superioridade); HR: 0,68 (0,44 – 1,04)



Tabela 3: Resultados de eficácia e segurança do estudo de fase III EINSTEIN EP

População do Estudo	4.832 pacientes com embolia pulmonar aguda sintomática		
Dose e Duração do Tratamento	(rivaroxabana) 15 mg 2x/dia por 3 semanas seguido por 20 mg 1x/dia 3, 6 ou 12 meses N=2.419	enoxaparina por 5 dias seguido de AVK 3, 6 ou 12 meses N=2.413	
TEV recorrente sintomático*	50 (2,1%)	44 (1,8%)	
EP recorrente sintomática	23 (1,0%)	20 (0,8%)	
TVP recorrente sintomática	18 (0,7%)	17 (0,7%)	
TVP e EP sintomáticas	0	2 (< 0.1%)	
EP fatal / morte na qual EP não pode ser excluída		7 (0,3%)	
Eventos de sangramento importante	26 (1,1%)	52 (2,2%)	

^{*}p: < 0,0026 (não inferioridade); HR: 1,12 (0,75 – 1,68)

Tabela 4: Resultados de eficácia e segurança dos estudos de fase III EINSTEIN TVP e EINSTEIN EP

População do Estudo	8.281 pacientes com trombose venosa profunda ou embolia pulmonar agudas sintomáticas		
Dose e Duração do Tratamento	(rivaroxabana) 15 mg 2x/dia por 3 semanas seguido por 20 mg 1x/dia 3, 6 ou 12 meses N=4.150	enoxaparina por 5 dias seguido de AVK 3, 6 ou 12 meses N=4.131 95 (2,3%)	
TEV recorrente sintomático*	86 (2,1%)		
EP recorrente sintomática	43 (1,0%)	38 (0,9%)	
TVP recorrente sintomática	32 (0,8%)	45 (1,1%)	
TVP e EP sintomáticas	1 (<0,1%)	2 (<0,1%)	
EP fatal / morte na qual EP não pode ser excluída	15 (0,4%)	13 (0,3%)	
Eventos de sangramento importante	40 (1,0%)	72 (1,7%)	

^{*}p: < 0,001 (não inferioridade); HR: 0,89 (0,66 – 1,19)



Tabela 5: Resultados de eficácia e segurança do estudo de fase III EINSTEIN Extension

População do Estudo	1.197 pacientes em tratamento continuado e em prevenção de tromboembolismo venoso recorrente		
Dose e Duração do Tratamento	(rivaroxabana) 20 mg 1 x/dia 6 ou 12 meses N=602		
TEV recorrente sintomático*	8 (1,3%)	42 (7,1%)	
EP recorrente sintomática	2 (0,3%)	13 (2,2%)	
TVP recorrente sintomática	5 (0,8%)	31 (5,2%)	
EP fatal / morte na qual EP não pode ser excluída	1 (0,2%)	1 (0,2%)	
Eventos de sangramento importante	4 (0,7%)	0 (0,0%)	

^{*}p: < 0,0001 (superioridade); HR: 0,19 (0,09 - 0,39)

Tabela 6: Resultados de eficácia e segurança do estudo de fase III EINSTEIN CHOICE

	3.396 pacientes em prevenção continuada de				
			continuada de		
População do Estudo	tromboembolismo v	venoso recorrente			
	rivaroxabana 20mg	ivaroxabana 20mg rivaroxabana 10mg ácido acetil sa			
Dose do Tratamento	1 x/dia	1 x/dia	10mg 1 x/dia		
2000 00 111111111111	N = 1.107	N = 1.102	N = 1.131		
Madiana la Danca	11 - 1.107	11 1.102	N = 1.131		
Mediana da Duração					
do Tratamento	349 [189-362] dias	353 [190-362] dias	350 [186-362] dias		
[intervalo	545 [105-502] dias	355 [150-302] dias	350 [100-302] dias		
interquartil]					
TEV recorrente	17 /1 50/\k	12 (1 20/**	50 (4 49/)		
sintomático	17 (1,5%)*	13 (1,2%)**	50 (4,4%)		
EP recorrente	6 (0,5%)	6 (0,5%)	19 (1,7%)		
sintomática	0 (0,3%)	0 (0,3%)	19 (1,770)		
TVP recorrente	9 (0,8%)	9 (0.79/)	20 (2.70/)		
sintomática	9 (0,8%)	8 (0,7%)	30 (2,7%)		
EP fatal / morte					
na qual EP não	2 (0,2%)	0	2 (0,2%)		
pode ser excluída					
Eventos de					
sangramento	6 (0,5%)	5 (0,4%)	3 (0,3%)		
importante		, , ,	, , ,		

^{*} p: < 0,001 (superioridade); rivaroxabana 20mg 1x/dia vs. AAS 100 mg 1x/dia; HR: 0,34 (0,20 - 0,59)

Além do programa EINSTEIN de fase III, foi realizado um estudo de coorte aberto, prospectivo, não intervencionista (XALIA) com adjudicação central de desfecho, incluindo TEV recorrente, sangramento importante e morte. Foram incluídos 5.142 pacientes com TVP aguda para investigar a segurança a longo prazo de rivaroxabana em comparação com a terapia de anticoagulação padrão em condições de mundo real. As taxas de sangramento importante, TEV recorrente e mortalidade por todas as causas de rivaroxabana foram de 0,7%, 1,4% e 0,5%, respectivamente. Foram ajustados os "hazard ratios" comparando rivaroxabana e padrão de cuidados para levar em conta as diferenças nas características basais do paciente. Os "hazard ratios" ajustados para sangramento importante, TEV recorrente e mortalidade por todas as causas foram 0,77 (IC 95% 0,40-1,50), 0,91 (IC 95% 0,54-1,54) e 0,51 (IC 95% 0,24-1,07), respectivamente.

A rivaroxabana mostrou segurança e eficácia semelhantes em comparação com a anticoagulação padrão. Estes resultados em pacientes que foram observados na prática clínica de rotina são consistentes com aqueles observados no estudo EINSTEIN TVP.

^{**} p: < 0,001 (superioridade); rivaroxabana 10mg 1x/dia vs. AAS 100 mg 1x/dia; HR: 0,26 (0,14 - 0,47)



3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

Propriedades farmacodinâmicas

- Mecanismo de ação

A rivaroxabana é um inibidor direto altamente seletivo do fator Xa com biodisponibilidade oral.

A ativação do fator X a fator Xa (FXa) por meio das vias intrínseca e extrínseca desempenha um papel central na cascata da coagulação sanguínea. O FXa converte diretamente a protrombina em trombina por meio do complexo de protrombinase e, finalmente, esta reação leva à formação do coágulo de fibrina e à ativação das plaquetas pela trombina. Uma molécula de FXa é capaz de gerar mais de 1.000 moléculas de trombina devido à natureza amplificadora da cascata da coagulação. Além disso, a taxa de reação do FXa ligado à protrombinase aumenta 300.000 vezes, em comparação à do FXa livre, e causa uma descarga explosiva de geração de trombina. Os inibidores seletivos de FXa podem encerrar a descarga amplificada de geração de trombina. Consequentemente, diversos testes de coagulação específicos e globais são afetados pela rivaroxabana.

- Efeitos farmacodinâmicos

Foi observada inibição dose-dependente da atividade do fator Xa em humanos.

O tempo de protrombina (TP) é influenciado pela rivaroxabana de um modo dose dependente com uma correlação estreita com as concentrações plasmáticas (o valor de r é igual a 0,98) se for usado o reagente Neoplastin® (tromboplastina liofilizada obtida a partir de cérebro de coelho) para a realização deste ensaio. Outros reagentes proporcionariam resultados diferentes. A leitura do TP deve ser feita em segundos porque a RNI (Razão Normalizada Internacional) é calibrada e validada somente para cumarínicos e não pode ser usada para qualquer outro anticoagulante. Em pacientes submetidos a cirurgia ortopédica de grande porte, os percentis 5/95 para TP (Neoplastin®) 2-4 horas depois da ingestão do comprimido (ex.: no momento de efeito máximo) variaram de 13 a 25 segundos.

Em um estudo de farmacologia clínica na reversão farmacodinâmica de rivaroxabana em voluntários adultos sadios (n=22), os efeitos de doses únicas (50 UI/Kg) de dois tipos diferentes de CCPs (Concentrados de Complexo Protrombínico), um CCP 3-fatores (fatores II, IX e X) e um CPCP 4-fatores (fatores II, VII, IX e X) foram avaliados. O CCPP 3- fatores reduziu o valor do TP (Neoplastin®) em aproximadamente 1,0 segundo em 30 minutos, comparado a reduções de aproximadamente 3,5 segundos observadas com o CCP 4-fatores. Em contrapartida, o CPP 3-fatores teve um efeito global maior e mais rápido em reverter alterações na geração de trombina endógena que o CCP 4-fatores (ver "Superdose").

O Tempo de Tromboplastina Parcial ativada (TTPa) e o HepTest[®] também se prolongam dependendo da dose; entretanto, não são recomendados para avaliar o efeito farmacodinâmico da rivaroxabana. A atividade anti-fator Xa também é influenciada pela rivaroxabana; todavia, não existe padrão para calibração.

Não há necessidade de monitorar os parâmetros de coagulação durante o tratamento clínico de rotina com rivaroxabana.

- Populações especiais de pacientes

- Pacientes com próteses valvulares cardíacas submetidos recentemente a TAVR

No estudo randomizado, aberto, controlado por ativo, orientado por evento, multicêntrico de Fase III GALILEO, 1.644 pacientes foram randomizados, tanto para uma estratégia baseada em rivaroxabana quanto para uma estratégia baseada em antiagregante plaquetário, de 1 a 7 dias após uma sucedida substituição da válvula aórtica transcateter. Pacientes com fibrilação atrial prévia ou com indicação para anticoagulantes orais em curso foram excluídos.

O principal objetivo foi avaliar a eficácia e a segurança da estratégia de tratamento baseada em rivaroxabana (10mg de rivaroxabana, uma vez ao dia, mais 75-100mg de ácido acetilsalicílico (AAS), uma vez ao dia, por 90 dias seguido por rivaroxabana 10mg uma vez ao dia) comparado ao tratamento padrão (75mg de clopidogrel uma vez ao dia mais 75-100mg de ácido acetilsalicílico, uma vez ao dia, por 90 dias seguido por ácido acetilsalicílico, uma vez ao dia). O estudo foi encerrado precocemente devido a um desequilíbrio em eventos tromboembólicos e óbito.

Na análise de intenção de tratar (ITT), o desfecho primário de eficácia, por exemplo eventos tromboembólicos e óbito, ocorreu em 105 pacientes (9,8 por 100 pacientes-ano) no braço rivaroxabana e em 78 pacientes (7,21 por 100 pacientes-ano) no braço de antiagregante plaquetário. A razão de risco (HR) foi de 1,35 (IC 95%: 1,01; 1,81). Na análise durante o tratamento, o desfecho primário de eficácia ocorreu em 68 pacientes (8,11 por 100 pacientes-ano) no braço rivaroxabana comparado com 63 pacientes (6,6 por 100 pacientes-ano) no braço de antiagregante plaquetário; a razão de risco (HR) foi 1,21 (IC 95%: 0,86; 1,70).

Na análise de intenção de tratar (ITT), o desfecho primário de segurança, por exemplo composto de risco de vida, incapacitante ou sangramento maior, ocorreu em 46 pacientes (4,29 por 100 pacientes-ano) no



braço de rivaroxabana em comparação com 31 pacientes (2,83 por 100 pacientes-ano) no braço de antiagregante plaquetário; a razão de risco (HR) foi 1,50 (IC 95% 0,95; 2,37).

- Pacientes com síndrome antifosfolípide triplo positivo de alto risco

Em um estudo patrocinado pelo investigador multicêntrico randomizado, aberto, com o desfecho de adjudicação cego, a rivaroxabana foi comparada à varfarina em pacientes com histórico de trombose, com diagnóstico de síndrome antifosfolípide e com alto risco de eventos tromboembólicos (positivo para todos os três testes antifosfolípides: anticoagulante lúpico, anticorpos anticardiolipina e anticorpos anti-beta 2-glicoproteína I). O estudo foi encerrado prematuramente após a inclusão de 120 pacientes devido a um excesso de eventos dentre os pacientes no braço da rivaroxabana. O seguimento médio foi de 569 dias.

Cinquenta e nove pacientes foram randomizados para 20mg de rivaroxabana (15mg para pacientes com clearance de creatinina <50 mL / min) e 61 para varfarina (INR 2,0-3,0).

Eventos tromboembólicos ocorreram em 12% dos pacientes randomizados para rivaroxabana (4 AVCs isquêmico e 3 infartos do miocárdio). Nenhum evento foi relatado em pacientes randomizados para varfarina. Sangramento importante ocorreu em 4 pacientes (7%) do grupo rivaroxabana e 2 pacientes (3%) do grupo varfarina.

Propriedades farmacocinéticas

- Absorção e biodisponibilidade

A rivaroxabana é rapidamente absorvida, atingindo concentrações máximas (Cmáx) 2 a 4 horas após a ingestão do comprimido.

A absorção oral da rivaroxabana é quase completa e a biodisponibilidade oral é alta (80 - 100%) para dose de 2,5mg e 10mg, independente das condições de jejum/alimentação.

A ingestão com alimentos não afeta a AUC ou a Cmáx da rivaroxabana na dose de 10mg. O comprimido de 10mg de rivaroxabana pode ser tomado com ou sem alimento (ver "Posologia e modo de usar").

A variabilidade da farmacocinética da rivaroxabana é moderada, com variabilidade interindividual (CV%) de 30% a 40%.

A absorção da rivaroxabana é dependente do local de liberação do princípio ativo no trato gastrintestinal. Foi relatada uma diminuição de 29% e 56% na AUC e Cmáx quando o granulado de rivaroxabana é liberado no intestino delgado proximal em comparação com o comprimido. A exposição é ainda mais reduzida quando o princípio ativo é liberado no intestino delgado distal, ou no cólon ascendente. Deve-se evitar a administração da rivaroxabana distante ao estômago que pode resultar em redução da absorção e da exposição ao princípio ativo.

A biodisponibilidade (AUC e Cmáx) foi comparável entre 20mg de rivaroxabana administrados por via oral como comprimido triturado misturado a purê de maçã, ou suspensão em água e administrada por sonda gástrica seguido por uma refeição líquida, comparada a um comprimido inteiro. Como o perfil farmacocinético da rivaroxabana é previsível e dose-proporcional, os resultados de biodisponibilidade desse estudo são provavelmente aplicáveis para as doses mais baixas de rivaroxabana.

- Distribuição

A ligação às proteínas plasmáticas em humanos é alta, aproximadamente de 92% a 95%, sendo a albumina sérica o principal componente de ligação. O volume de distribuição é moderado, sendo Vss de aproximadamente 50L.

- Metabolismo e eliminação

Aproximadamente 2/3 da dose administrada de rivaroxabana, sofrem degradação metabólica, com metade sendo eliminada via renal e a outra metade, via fecal. Os demais 1/3 da dose administrada são diretamente excretados pelos rins como fármaco inalterado na urina, principalmente por secreção renal ativa.

A rivaroxabana é metabolizada por meio de CYP3A4, CYP2J2 e de mecanismos independentes do CYP. A degradação oxidativa da fração morfolinona e a hidrólise das ligações amida são os principais locais de biotransformação.

Com base em investigações in vitro, a rivaroxabana é um substrato das proteínas transportadoras gp-P (glicoproteína-P) e Bcrp (proteína de resistência ao câncer de mama).

A rivaroxabana inalterada é o composto mais importante no plasma humano, não estando presentes metabólitos maiores ou ativos circulantes. Com uma depuração sistêmica de cerca de 10 L/h, a rivaroxabana pode ser classificada como um fármaco de baixa depuração. A eliminação da rivaroxabana do plasma ocorreu com meias-vidas terminais de 5 a 9 horas em indivíduos jovens e com meias-vidas terminais de 11 a 13 horas em idosos.



- Pacientes geriátricos

Pacientes idosos apresentaram concentrações plasmáticas mais altas que pacientes mais jovens, com valores médios de AUC aproximadamente 1,5 vezes maiores, devido principalmente à redução (aparente) da depuração total e renal (ver "Posologia e modo de usar").

- Gênero

Não há diferenças clinicamente relevantes da farmacocinética entre pacientes homens e mulheres (ver "Posologia e modo de usar").

- Peso corporal

Pesos corpóreos extremos (<50kg vs >120kg) tiveram apenas pequena influência nas concentrações plasmáticas de rivaroxabana (menos de 25%) (ver "Posologia e modo de usar").

Dados agrupados obtidos dos estudos clínicos RECORD 1, RECORD 2 e RECORD 3 demonstraram que existe uma tendência a aumento do risco de sangramento em pacientes com peso corpóreo acima de 110kg.

- Crianças e adolescentes

A segurança e a eficácia não foram estabelecidas para crianças e adolescentes com idade inferior a 18 anos (ver "Posologia e modo de usar").

- Diferenças étnicas

Não foram observadas diferenças clinicamente relevantes entre pacientes caucasianos, afro americanos, hispânicos, japoneses ou chineses em relação à farmacocinética e farmacodinâmica (ver "Posologia e modo de usar").

- Insuficiência hepática

O efeito da insuficiência hepática na farmacocinética da rivaroxabana foi estudada em indivíduos categorizados de acordo com a classificação Child Pugh, um procedimento padrão no desenvolvimento clínico. O propósito original da classificação Child Pugh é avaliar o prognóstico da doença hepática crônica, principalmente cirrose. Em pacientes nos quais o uso de anticoagulantes é pretendido, o aspecto crítico da insuficiência hepática é a redução da síntese de fatores de coagulação normais no fígado. Uma vez que este aspecto é considerado em apenas uma das cinco medições clínicas/bioquímicas que compõem o sistema de classificação Child Pugh, o risco de sangramento em pacientes pode não ser claramente correlacionado com esta classificação. A decisão de tratar os pacientes com anticoagulantes deve ser, portanto, tomada independentemente da classificação Child Pugh.

A rivaroxabana é contraindicada em pacientes com doença hepática associada à coagulopatia, levando a um risco de sangramento clinicamente relevante.

Pacientes cirróticos com insuficiência hepática leve (classificados como Child Pugh A) apresentaram apenas pequenas alterações na farmacocinética da rivaroxabana (aumento de 1,2 vezes da AUC, em média), próximas das de seu respectivo grupo controle saudável.

Nenhuma diferença relevante nas propriedades farmacodinâmicas foi observada entre estes grupos.

Em pacientes cirróticos com insuficiência hepática moderada (classificados como Child Pugh B), a média da AUC da rivaroxabana foi significativamente aumentada em 2,3 vezes comparada com voluntários sadios, devido à importante insuficiência na depuração do fármaco, o que indica uma significante doença hepática. A AUC da fração não-ligada foi aumentada em 2,6 vezes. Não há dados em pacientes com insuficiência hepática grave.

A inibição da atividade do fator Xa foi aumentada por um fator de 2,6 quando comparada a voluntários sadios; o prolongamento do TP foi similarmente aumentado por um fator de 2,1. O teste global de coagulação TP avalia a via extrínseca que compreende os fatores de coagulação VII, X, V, II e I que são sintetizados no fígado. Pacientes com insuficiência hepática moderada foram mais sensíveis à rivaroxabana, resultando em uma relação mais acentuada de Farmacocinética/Farmacodinâmica entre concentração e TP. Não há dados disponíveis para pacientes Child Pugh C (ver "Posologia e modo de usar" e "Contraindicações").

- Insuficiência renal

Houve um aumento na exposição à rivaroxabana inversamente correlacionada com a diminuição da função renal, como avaliado pela medida da depuração de creatinina.

Em indivíduos com insuficiência renal leve (ClCr ≤80-50mL/min), moderada (ClCr <50-30mL/min) ou grave (ClCr <30-15mL/min), as concentrações plasmáticas de rivaroxabana (AUC) foram 1,4; 1,5 e 1,6 vezes maiores, respectivamente, comparadas com voluntários sadios (ver "Posologia e modo de usar" e "Advertências e precauções").

Aumentos correspondentes nos efeitos farmacodinâmicos foram mais pronunciados (ver "Posologia e modo de usar" e "Advertências e precauções").

Em indivíduos com insuficiência renal leve, moderada ou grave, a inibição total da atividade do fator Xa foi aumentada por um fator de 1,5; 1,9 e 2,0, respectivamente, quando comparada com voluntários sadios;



o prolongamento do TP foi similarmente aumentado por um fator de 1,3; 2,2 e 2,4, respectivamente. Não há dados em pacientes com ClCr <15mL/min.

O uso não é recomendado em pacientes com depuração de creatinina <15mL/min.

A rivaroxabana deve ser utilizada com cautela em pacientes com insuficiência renal grave (depuração de creatinina 15-30mL/min) (ver "Posologia e modo de usar" e "Advertências e precauções").

Devido à doença de base, pacientes com insuficiência renal grave apresentam risco aumentado de sangramento e trombose.

- Administração concomitante de potentes indutores da CYP3A4

Em um estudo de fase I, a coadministração de rivaroxabana com a rifampicina, um potente indutor da isoenzima CYP3A4 e gp-P (glicoproteína-P), levou a uma redução de aproximadamente 50% na AUC média da rivaroxabana, com reduções paralelas em seus efeitos farmacodinâmicos (ver "Interações medicamentosas").

Em um estudo fase IIa, a relação PK/PD de um regime de dose adaptado de rivaroxabana adaptada (30mg duas vezes ao dia nas primeiras três semanas de tratamento, seguidos por 20mg duas vezes ao dia) foi estudada em 19 pacientes tratados para TVP ou EP e que, concomitantemente foram medicados com um potente indutor da isoenzima CYP3A4 e gp-P (rifampicina ou fenitoína). O regime de dose adaptado nesses pacientes levou a uma exposição e farmacodinâmica similares, quando comparado a pacientes tratados para TVP (15mg duas vezes ao dia nas primeiras três semanas de tratamento, seguido por 20mg uma vez ao dia) sem a administração concomitante de um potente indutor da isoenzima CYP3A4.

Dados de segurança pré-clínicos

A avaliação de segurança pré-clínica em dados de estudos convencionais e apropriados de segurança farmacológica, toxicidade de dose única e de doses repetidas, genotoxicidade, fototoxicidade, carcinogenicidade e toxicidade para a reprodução não revelaram riscos especiais para humanos. Não foi observada toxicidade órgão-específica da rivaroxabana até a mais alta dose testada.

- Segurança farmacológica

As funções cardiovascular, respiratória e do SNC não foram afetadas. Não se observou potencial próarritmogênico.

Não foram observados efeitos clinicamente relevantes na motilidade gastrintestinal, função hepática, função renal e níveis de glicose sanguínea.

- Toxicidade aguda e de doses repetidas

A rivaroxabana mostrou baixa toxicidade aguda em ratos e camundongos.

A rivaroxabana foi testada em estudos de doses repetidas por até 6 meses em ratos e por até 12 meses em cães. Com base no modo de ação farmacológico, não se pôde estabelecer NOEL (Nível de efeito não observado) em razão dos efeitos sobre o tempo de coagulação.

Todos os achados adversos, exceto uma discreta redução do ganho de peso corporal em ratos e cães, puderam ser relacionados a um efeito farmacológico exagerado do composto.

Em cães com exposições muito altas, foram observados sangramentos importantes espontâneos. Os NOAELs (Níveis de efeitos adversos não observados) após exposição crônica são 12,5mg/kg em ratos e 5mg/kg em cães.

- Carcinogenicidade

A rivaroxabana foi testada até 60mg/kg/dia, atingindo níveis de exposição semelhantes aos seres humanos (camundongo) ou até 3,6 vezes maiores (ratos) do que nos seres humanos.

A rivaroxabana não apresentou potencial carcinogênico em ratos e camundongos.

- Toxicologia para a reprodução

A rivaroxabana foi testada em estudos de toxicidade para o desenvolvimento em níveis de exposição de até 14 vezes (rato) e de até 33 vezes (coelho) acima da exposição terapêutica em humanos. O perfil toxicológico se caracteriza principalmente por toxicidade materna causada por efeitos farmacodinâmicos exagerados. Até a dose mais alta testada, não se identificou potencial teratogênico primário (ver "Gravidez e lactação"). A radioatividade relacionada à [C¹⁴] rivaroxabana penetrou a barreira placentária em ratos.

Em nenhum dos órgãos e tecidos fetais, a exposição, em termos de concentrações máximas ou AUC, excedeu a exposição sanguínea materna. A exposição média nos fetos, baseada na AUC (0-24), alcançou cerca de 20% da exposição no sangue materno. As glândulas mamárias tinham uma AUC aproximadamente equivalente à do sangue, o que indica secreção de radioatividade no leite (ver "Gravidez e lactação").

A rivaroxabana não mostrou efeito sobre a fertilidade masculina ou feminina até 200mg/kg (ver "Gravidez e lactação").

- Lactação

Administrou-se $[C^{14}]$ rivaroxabana por via oral a ratas Wistar lactantes (dias 8 a 10 do pós-parto) em dose oral única de 3mg/kg de peso corporal.



A radioatividade relacionada à [C¹⁴] rivaroxabana foi secretada no leite das ratas lactantes apenas em uma pequena extensão em relação à dose administrada: a quantidade estimada de radioatividade excretada com o leite foi de 2,12% da dose materna no prazo de 32 horas após a administração (ver "Gravidez e lactação").

- Genotoxicidade

Não se observou genotoxicidade num teste para mutação genética em bactérias (Teste de Ames), um teste in vitro para aberrações cromossômicas ou no teste in vivo do micronúcleo.

4. CONTRAINDICAÇÕES

Vabam® (rivaroxabana) é contraindicado em pacientes com hipersensibilidade à rivaroxabana ou a qualquer outro componente do produto (ver "Composição"); em pacientes com sangramento ativo clinicamente significativo (ex.: sangramento intracraniano, sangramento gastrintestinal); e ainda em pacientes com doença hepática associada à coagulopatia, levando a um risco de sangramento clinicamente relevante (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

Não foram estabelecidas segurança e eficácia de rivaroxabana em mulheres grávidas. Dados em animais mostram que a rivaroxabana atravessa a barreira placentária. Portanto, o uso de Vabam[®] (rivaroxabana) é contraindicado durante toda a gravidez (ver "Gravidez e lactação" e "Dados de segurança pré-clínicos"). Não foram estabelecidas segurança e eficácia de rivaroxabana em mulheres lactantes. Dados em animais indicam que a rivaroxabana é secretada no leite materno. Portanto, Vabam[®] (rivaroxabana) só pode ser administrado depois que for descontinuada a amamentação (ver "Gravidez e lactação" e "Dados de segurança pré-clínicos").

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Risco de sangramento

Vabam[®] (rivaroxabana), como outros antitrombóticos, deve ser utilizado com cautela em pacientes com risco aumentado de sangramento, tais como:

- distúrbios hemorrágicos adquiridos ou congênitos;
- hipertensão arterial grave não controlada;
- doença gastrintestinal ulcerativa ativa;
- ulcerações gastrintestinais recentes;
- retinopatia vascular;
- hemorragia intracraniana ou intracerebral recente;
- anormalidades vasculares intraespinais ou intracerebrais;
- cirurgia cerebral, espinhal ou oftalmológica recente;
- bronquiectasia ou história de sangramento pulmonar.

O sangramento durante o tratamento antitrombótico pode desmascarar malignidades subjacentes ainda desconhecidas, em particular no trato gastrointestinal ou geniturinário. Pacientes com doença maligna podem, simultaneamente, apresentar maior risco de sangramento e trombose. O benefício individual do tratamento antitrombótico deve ser avaliado em relação ao risco de sangramento em pacientes com câncer ativo, dependendo da localização do tumor, terapia antineoplásica e estágio da doença.

Deve-se ter cuidado se os pacientes forem tratados concomitantemente com fármacos que interferem na hemostasia, como os Anti-Inflamatórios Não-Esteroidais (AINEs), ácido acetilsalicílico, os inibidores da agregação plaquetária (ou seja, agentes antiplaquetários) outros antitrombóticos ou Inibidores Seletivos da Recaptação de Serotonina (ISRSs) e Inibidores da Recaptação de Serotonina e Noradrenalina (IRSNs) (ver "Interações medicamentosas").

Pode-se considerar tratamento profilático adequado para pacientes com risco de doença ulcerativa gastrintestinal (ver "Interações medicamentosas").

Qualquer queda de hemoglobina ou da pressão arterial sem explicação deve levar à investigação de um local com sangramento.

- Anestesia neuraxial (epidural/espinhal)

Quando anestesia neuraxial (epidural/espinhal) ou uma punção espinhal é realizada, os pacientes tratados com antitrombóticos para prevenção de complicações tromboembólicas correm o risco de desenvolver hematoma epidural ou espinhal que pode resultar em paralisia prolongada.

O risco destes eventos é ainda maior pelo uso de cateteres epidurais de demora ou pelo uso concomitante de medicamentos que afetem a hemostasia. O risco também pode aumentar por punção epidural ou espinhal traumática ou repetida.

Pacientes devem ser frequentemente monitorados para sinais e sintomas de alteração neurológica (ex.: torpor ou fraqueza das pernas, disfunção intestinal ou da bexiga). Se forem observados déficits neurológicos, serão necessários diagnóstico e tratamento urgentes.



O médico deve considerar o benefício em potencial em relação ao risco antes da intervenção neuraxial em pacientes anticoagulados ou que vão ser anticoagulados para trombo profilaxia.

Para reduzir o risco potencial de sangramento associado ao uso concomitante de rivaroxabana e anestesia neuraxial (epidural/espinhal) ou punção espinhal, considerar o perfil farmacocinético de rivaroxabana. A inserção ou remoção de um cateter epidural ou punção lombar é melhor realizada quando o efeito anticoagulante de rivaroxabana é estimado ser baixo (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

Um cateter epidural não deve ser removido antes de 18 horas após a última administração de Vabam[®] (rivaroxabana).

Vabam[®] (rivaroxabana) deve ser administrado, pelo menos, 6 horas após a remoção do cateter.

Se ocorrer punção traumática, a administração de Vabam[®] (rivaroxabana) deverá ser adiada por 24 horas.

Cirurgia e intervenções

Se um procedimento invasivo ou uma intervenção cirúrgica forem necessários, Vabam[®] (rivaroxabana) 10mg deve ser interrompido pelo menos 24 horas antes da intervenção, se possível, e com base no julgamento clínico do médico.

Se o procedimento não puder ser adiado, o aumento do risco de sangramento deve ser avaliado em relação à urgência de tal intervenção.

A administração de Vabam[®] (rivaroxabana) deve ser reiniciada o mais rapidamente possível após o procedimento invasivo ou a intervenção cirúrgica, desde que a situação clínica do paciente permita e a hemostasia adequada tenha sido estabelecida (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

Pacientes com próteses valvulares cardíacas

Vabam[®] (rivaroxabana) não é recomendado para tromboprofilaxia em pacientes que foram recentemente submetidos a substituição da válvula aórtica trans cateter (TAVR), baseado nos dados de um estudo clínico randomizado, controlado comparando um regime de rivaroxabana a um regime de antiagregante plaquetário (ver "Propriedades Farmacodinâmicas").

A segurança e a eficácia de Vabam[®] (rivaroxabana) não foram estudadas em pacientes com outras próteses de válvulas cardíacas ou outros procedimentos valvulares; portanto, não há dados para suportar que Vabam[®] (rivaroxabana) forneça anticoagulação adequada nestas populações de pacientes.

Pacientes com síndrome antifosfolípide triplo positivo de alto risco

Vabam[®] (rivaroxabana) não é recomendado em pacientes com antecedentes de trombose diagnosticados com síndrome antifosfolípide e com persistência tripla positiva (para anticoagulante lúpico, anticorpos anticardiolipina e anticorpos antibeta 2-glicoproteína I), uma vez que o tratamento com rivaroxabana está associado a um aumento da taxa de eventos trombóticos recorrentes comparados com antagonistas da vitamina K (AVK) (ver "Propriedades Farmacodinâmicas").

Insuficiência renal

Vabam[®] (rivaroxabana) deve ser utilizado com cautela em pacientes com insuficiência renal moderada (ClCr <50-30mL/min) que estejam recebendo co-medicações que levam ao aumento da concentração de rivaroxabana no plasma (ver "Interações medicamentosas").

Em pacientes com insuficiência renal grave (ClCr <30mL/min), os níveis plasmáticos de rivaroxabana podem elevar-se significativamente (1,6 vezes em média), o que pode levar a um aumento do risco de sangramento. Em razão da doença de base, estes pacientes têm um aumento do risco de sangramento e de trombose. Em virtude dos dados clínicos limitados, Vabam[®] (rivaroxabana) deve ser usado com cautela nos pacientes com ClCr <30-15mL/min (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

Não há dados clínicos disponíveis para pacientes com insuficiência renal grave (ClCr <15mL/min). Portanto o uso de Vabam[®] (rivaroxabana) não é recomendado nestes pacientes (ver "Posologia e modo de usar" e "Propriedades Farmacocinéticas").

Após início do tratamento, os pacientes com insuficiência renal grave ou risco aumentado de sangramentos e aqueles que recebem tratamento sistêmico concomitante com antimicóticos azólicos ou inibidores das proteases do HIV devem ser cuidadosamente monitorados quanto a sinais de complicações hemorrágicas (ver "Interações medicamentosas"). Isto pode ser feito por exame físico regular dos pacientes, observação atenta da drenagem da incisão cirúrgica e dosagens periódicas da hemoglobina.

Medicação concomitante

Vabam® (rivaroxabana) não é recomendado em pacientes recebendo tratamento sistêmico concomitante com antimicóticos azólicos (ex.: cetoconazol) ou inibidores da protease do HIV (ex.: ritonavir). Estes fármacos são potentes inibidores da CYP3A4 e da gp-P. Portanto, estes fármacos podem aumentar as concentrações plasmáticas de rivaroxabana até um grau clinicamente relevante (2,6 vezes em média), o que pode levar ao aumento no risco de sangramentos (ver "Interações medicamentosas").

O antimicótico azólico fluconazol, um inibidor moderado da CYP3A4, tem, entretanto, menos efeito sobre a exposição à rivaroxabana e pode ser coadministrado (ver "Interações medicamentosas").



Prolongamento do QTc

Não foi observado efeito de prolongamento do QTc com o uso de rivaroxabana (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

Informação sobre os excipientes

Como Vabam[®] (rivaroxabana) comprimido revestido contém lactose, os pacientes com problemas hereditários raros de intolerância à lactose ou à galactose (ex.: deficiência de lactase de Lapp ou má absorção de glicose-galactose) não devem tomar Vabam[®] (rivaroxabana) (ver "Composição").

Vabam® (rivaroxabana) comprimidos revestido contém menos de 1mmol de sódio (23mg) por dose, isto quer dizer que é essencialmente "livre de sódio".

Tratamento e prevenção de TVP e EP recorrentes: pacientes com Embolia Pulmonar hemodinamicamente instáveis ou pacientes que necessitam de trombólise ou embolectomia pulmonar Vabam[®] (rivaroxabana) não é recomendado como uma alternativa à heparina não fracionada em pacientes com Embolia Pulmonar que estejam hemodinamicamente instáveis ou que possam receber trombólise ou embolectomia pulmonar, uma vez que a segurança e eficácia de rivaroxabana não foram estabelecidas nestas situações clínicas.

- Gravidez e lactação

Gravidez

A segurança e eficácia de rivaroxabana não foram estabelecidas em mulheres grávidas.

Em ratas e coelhas, a rivaroxabana mostrou pronunciada toxicidade materna, com alterações placentárias relacionadas ao seu modo de ação farmacológico (ex.: complicações hemorrágicas) levando à toxicidade reprodutiva (ver "Dados de segurança pré-clínicos"). Não se identificou potencial teratogênico primário. Devido ao risco intrínseco de sangramentos e à evidência de que a rivaroxabana atravessa a placenta, o uso de Vabam[®] (rivaroxabana) é contraindicado na gravidez (ver "Contraindicações" e "Dados de segurança

Lactação

pré-clínicos").

Não foram estabelecidas segurança e eficácia de rivaroxabana em lactantes. Em ratas, a rivaroxabana é secretada no leite materno. Portanto, Vabam[®] (rivaroxabana) só pode ser administrado depois de descontinuada a amamentação (ver "Contraindicações" e "Dados de segurança pré-clínicos").

-Mulheres em idade fértil/Contracepção

Vabam[®] (rivaroxabana) deve ser utilizado em mulheres em idade fértil somente com um método contraceptivo eficaz.

-Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas

Foram relatadas síncopes e tonturas, o que podem afetar a habilidade de dirigir veículos ou operar máquinas (ver "Reações Adversas"). Pacientes que apresentarem estas reações adversas não devem dirigir ou operar máquinas.

6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Interações farmacocinéticas

A rivaroxabana é eliminada principalmente pelo metabolismo hepático mediado pelo citocromo P450 (CYP3A4, CYP2J2) e por excreção renal do fármaco inalterado, envolvendo sistemas de transportadores glicoproteína-P (gp-P)/proteína de resistência ao câncer de mama (Bcrp).

Inibição do CYP

A rivaroxabana não inibe a CYP3A4 nem qualquer outra isoforma principal de CYP.

Indução do CYP

A rivaroxabana não induz a CYP3A4 nem qualquer outra isoforma principal de CYP.

Efeitos na rivaroxabana

O uso concomitante de Vabam[®] (rivaroxabana) com inibidores potentes da CYP3A4 e inibidores da gp-P pode levar à redução da depuração hepática e renal e, deste modo, ao aumento significativo da exposição sistêmica

A coadministração de Vabam[®] (rivaroxabana) com cetoconazol, antimicótico azólicos (400mg uma vez ao dia), um potente inibidor da CYP3A4 e da gp-P, levou a um aumento de 2,6 vezes da AUC média da rivaroxabana no estado de equilíbrio e um aumento de 1,7 vezes da Cmáx média da rivaroxabana, com elevações significativas de seus efeitos farmacodinâmicos.

A coadministração de Vabam[®] (rivaroxabana) com o inibidor da protease do HIV, ritonavir (600mg duas vezes ao dia), um potente inibidor da CYP3A4 e da gp-P, levou a um aumento de 2,5 vezes da AUC média da rivaroxabana e a um aumento de 1,6 vezes de Cmáx média de rivaroxabana, com elevações significativas de seus efeitos farmacodinâmicos. Portanto, Vabam[®] (rivaroxabana) não é recomendado em pacientes que



estejam recebendo tratamento sistêmico concomitante com antimicóticos azólicos ou inibidores da protease do HIV (ver "Advertências e precauções").

Para outros fármacos que inibam potentemente apenas uma das vias de eliminação da rivaroxabana, seja CYP3A4 ou gp-P, é esperado que o aumento das concentrações plasmáticas de rivaroxabana seja de menor extensão

A claritromicina (500mg duas vezes ao dia), considerada um potente inibidor da CYP3A4 e inibidor moderado da gp-P, levou ao aumento de 1,5 vezes da AUC média da rivaroxabana e de 1,4 vezes da Cmáx. Este aumento, que está próximo da magnitude da variabilidade normal da AUC e Cmáx, é considerado clinicamente irrelevante.

A eritromicina (500mg três vezes ao dia), que inibe moderadamente CYP3A4 e gp-P, levou a um aumento de 1,3 vezes da AUC e da Cmáx média da rivaroxabana. Este aumento está dentro da magnitude de variabilidade normal da AUC e Cmáx e é considerado clinicamente irrelevante.

Em indivíduos com insuficiência renal leve, eritromicina (500mg três vezes ao dia) levou a um aumento de 1,8 vezes da AUC média de rivaroxabana e de 1,6 vezes da Cmáx quando comparado a indivíduos com função renal normal sem co-medicação. Em indivíduos com insuficiência renal moderada, a eritromicina levou a um aumento de 2,0 vezes da AUC média de rivaroxabana e de 1,6 vezes da Cmáx quando comparado a indivíduos com função renal normal sem co-medicação (ver "Advertências e precauções").

O fluconazol (400mg uma vez ao dia), considerado um inibidor moderado da CYP3A4, levou a um aumento de 1,4 vezes da AUC média da rivaroxabana e 1,3 vezes da Cmáx média. Este aumento está dentro da magnitude da variabilidade normal de AUC e Cmáx e é considerado como clinicamente irrelevante (ver "Advertências e precauções").

A coadministração de Vabam[®] (rivaroxabana) com rifampicina, indutor potente da CYP3A4 e da gp-P, levou a uma diminuição aproximada de 50% da AUC média da rivaroxabana, com diminuições paralelas em seus efeitos farmacodinâmicos (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

O uso concomitante de Vabam[®] (rivaroxabana) com outros indutores potentes da CYP3A4 (ex.: fenitoína, carbamazepina, fenobarbital ou Erva de São João) também pode levar a uma diminuição da concentração plasmática de rivaroxabana.

A diminuição das concentrações plasmáticas de rivaroxabana é considerada clinicamente irrelevante para pacientes tratados com 10mg de Vabam[®] (rivaroxabana) uma vez ao dia para prevenção do TEV após artroplastia de quadril ou joelho.

Interações farmacodinâmicas

Após administração combinada de enoxaparina (40mg em dose única) com rivaroxabana (10mg em dose única), foi observado um efeito aditivo sobre a atividade anti-fator Xa sem qualquer efeito adicional sobre os testes de coagulação (TP, TTPa). A enoxaparina não afetou a farmacocinética da rivaroxabana (ver "Advertências e precauções").

O clopidogrel (300mg em dose de ataque, seguida por 75mg de dose de manutenção) não mostrou interação farmacocinética (com rivaroxabana 15mg), mas foi observado um aumento relevante dos tempos de sangramento em um subgrupo de pacientes, e esse efeito não foi correlacionado à agregação plaquetária, à P-selectina ou aos níveis do receptor GPIIb/IIIa (ver "Advertências e precauções").

Não foi observado prolongamento clinicamente relevante do tempo de sangramento após administração concomitante de rivaroxabana (15mg) e 500mg de naproxeno. Todavia, pode haver indivíduos com resposta farmacodinâmica mais pronunciada (ver "Advertências e precauções").

Ao converter pacientes de varfarina (RNI 2,0 a 3,0) para rivaroxabana 20mg ou de rivaroxabana 20mg para varfarina (RNI 2,0 a 3,0) houve um aumento do tempo de protrombina (TP)/ RNI (Neoplastin®) mais que aditivamente (podem ser observados valores individuais de RNI de até 12) enquanto os efeitos sobre o TTPa, a inibição da atividade do fator Xa e o potencial de trombina endógena foram aditivos.

Se for desejado testar os efeitos farmacodinâmicos de rivaroxabana durante o período de conversão, a atividade anti-fator Xa, PiCT e HepTest[®] podem ser usados como testes, uma vez que estes testes não são afetados pela varfarina.

A partir do quarto dia da interrupção da varfarina, todos os testes (incluindo TP, TTPa, inibição da atividade do fator Xa e ETP) refletiram apenas o efeito de rivaroxabana (ver "Posologia e modo de usar").

Se for desejado testar os efeitos farmacodinâmicos da varfarina durante o período de conversão, a avaliação da RNI pode ser utilizada na Cmin da rivaroxabana (24 horas após a ingestão anterior da rivaroxabana) uma vez que este teste é minimamente afetado pela rivaroxabana neste ponto de tempo.

Nenhuma interação farmacocinética foi observada entre varfarina e rivaroxabana.

Tal como acontece com outros anticoagulantes, pode existir a possibilidade de pacientes apresentarem um risco aumentado de sangramento em caso de uso concomitante com ISRSs ou IRSNs devido ao seu efeito relatado sobre as plaquetas.



Quando usado concomitantemente no programa clínico de rivaroxabana, foram observadas taxas numericamente mais elevadas de sangramento importante ou não importante clinicamente relevante em todos os grupos de tratamento.

Alimentos e laticínios

Vabam® (rivaroxabana) 10mg pode ser administrado com ou sem alimentos (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

Interações cuja existência não foi demonstrada

Não houve interações farmacocinéticas mútuas entre rivaroxabana e midazolam (substrato de CYP3A4), digoxina (substrato de glicoproteína-P) ou atorvastatina (substrato de CYP3A4 e gp-P).

A coadministração do inibidor da bomba de prótons omeprazol, do antagonista do receptor H2 ranitidina, do antiácido hidróxido de alumínio/hidróxido de magnésio, naproxeno, clopidogrel ou enoxaparina não afetou a biodisponibilidade e a farmacocinética da rivaroxabana.

Não foram observadas interações farmacocinéticas ou farmacodinâmicas clinicamente significativas quando rivaroxabana foi coadministrado com 500mg de ácido acetilsalicílico.

Interações com parâmetros laboratoriais

Os testes de parâmetros da coagulação (TP, TTPa, HepTest®) são afetados como esperado pelo modo de ação de rivaroxabana (ver "Propriedades Farmacodinâmicas").

Interações com tabaco e álcool

Não foi realizado estudo formal sobre a interação com tabaco ou álcool, uma vez que interação farmacocinética não é prevista. Durante os estudos de fase I, não era permitido o consumo de álcool pelos pacientes.

Durante a fase ambulatorial, era permitido o consumo de álcool pelos pacientes em doses de até 40g por dia. Era permitido fumar durante o ensaio.

Nos estudos de fase III (RECORD 1, 2 e 3) não houve restrição quanto ao consumo de tabaco. O abuso de álcool foi um critério de exclusão em todos os estudos de fase III, mas não foram utilizadas restrições adicionais nos ensaios.

Cerca de 50% dos 4.657 pacientes no grupo da rivaroxabana submetidos à artroplastia de joelho ou quadril nos estudos de fase III relataram em seu histórico médico o consumo de álcool ao menos eventualmente. Pacientes foram ambulatoriais durante algum tempo, mas não há disponível nenhuma informação adicional sobre o uso concomitante de álcool e tabaco.

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

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

Prazo de validade: 24 meses

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.

Vabam® (rivaroxabana) 10mg apresenta-se como comprimido revestido circular, biconvexo, sem vinco, rosa.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

Dosagem e método de administração:

Prevenção de TEV

- Método de administração

Uso oral.

- Dose usual recomendada

A dose recomendada para prevenção de TEV em cirurgia ortopédica é um comprimido revestido de 10mg uma vez ao dia, com ou sem alimento.

- Duração do tratamento

A duração do tratamento depende do tipo de cirurgia ortopédica.

Após cirurgia de grande porte do quadril, os pacientes devem ser tratados por 5 semanas.

Após cirurgia de grande porte do joelho, os pacientes devem ser tratados por 2 semanas.

- Método e frequência da administração

A dose inicial deve ser tomada 6 a 10 horas após a cirurgia, contanto que tenha sido estabelecida a hemostasia.



Para pacientes que não conseguem engolir comprimidos revestidos inteiros, o comprimido revestido de Vabam[®] (rivaroxabana) pode ser triturado e misturado com água ou alimentos pastosos, como purê de maçã, imediatamente antes da utilização, e administrado por via oral.

O comprimido revestido de Vabam[®] (rivaroxabana) triturado pode ser administrado por sonda gástrica. Deve-se confirmar o posicionamento da sonda gástrica antes de administrar Vabam[®] (rivaroxabana). O comprimido revestido triturado deve ser administrado em uma pequena quantidade de água através de uma sonda gástrica, que deve ser lavada com água após a administração (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

- Doses esquecidas

Em caso de esquecimento da tomada de um comprimido revestido, o paciente deverá tomar a dose de 10mg de Vabam[®] (rivaroxabana) assim que se lembrar e, no dia seguinte, continuar tomando o comprimido revestido uma vez ao dia, como antes.

Dosagem e método de administração no tratamento e prevenção de TVP e EP recorrentes

- Método de administração

Uso oral

- Dose usual recomendada

A dose recomendada para o tratamento inicial de TVP e EP agudos é de 15mg de Vabam[®] (rivaroxabana) duas vezes ao dia para as três primeiras semanas, seguido por 20mg de Vabam[®] (rivaroxabana) uma vez ao dia para a continuação do tratamento e para a prevenção da TVP e de EP recorrentes.

Após a conclusão de pelo menos 6 meses de tratamento para TVP ou EP, Vabam[®] (rivaroxabana) 10mg uma vez ao dia ou Vabam[®] (rivaroxabana) 20mg uma vez ao dia é recomendado com base em uma avaliação de risco individual de TVP ou EP recorrente em relação ao risco de sangramento.

	Período de tempo	Esquema de dose	Dose diária total
Tratamento e prevenção de TVP ou EP recorrentes	Dia 1 - 21	15mg duas vezes ao dia	30mg
	Dia 22 em diante	20mg uma vez ao dia	20mg
Prevenção de TVP ou EP recorrentes	Após a conclusão de pelo menos 6 meses de tratamento para TVP ou EP	10mg uma vez ao dia ou 20mg uma vez ao dia, com base na avaliação risco- benefício do médico	10mg ou 20mg

- Duração do tratamento

Para TVP e EP, a duração do tratamento deve ser individualizada após cuidadosa avaliação do benefício do tratamento contra o risco de sangramento (ver "Advertências e Precauções"). A terapia de curta duração (3 meses) deve ser considerada em pacientes com TVP ou EP provocada pelos principais fatores de risco transitórios (ex.: cirurgia importante recente ou trauma).

A terapia de longa duração deve ser considerada em pacientes com TVP ou EP provocada por fatores de risco permanentes, TVP ou EP não provocada, ou história de TVP ou EP recorrente.

- Método e frequência da administração

Durante as primeiras 3 semanas de tratamento agudo, Vabam® (rivaroxabana) 15mg deve ser tomado 2 vezes ao dia.

Após as primeiras 3 semanas, o tratamento com Vabam® (rivaroxabana) deve ser continuado com 20mg uma vez ao dia.

Após pelo menos 6 meses de tratamento, Vabam[®] (rivaroxabana) 10mg ou 20mg deve ser tomado uma vez ao dia (ver "Propriedades Farmacodinâmicas").

Vabam® (rivaroxabana) 10mg pode ser tomado com ou sem alimentos (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

Para pacientes que não conseguem engolir comprimidos revestidos inteiros, o comprimido revestido de Vabam® (rivaroxabana) pode ser triturado e misturado com água ou alimentos pastosos, como purê de maçã, imediatamente antes da utilização, e administrado por via oral. O comprimido revestido de Vabam® (rivaroxabana) triturado pode ser administrado por sonda gástrica.

Deve-se confirmar o posicionamento da sonda gástrica antes de administrar Vabam[®] (rivaroxabana). O comprimido revestido triturado deve ser administrado em uma pequena quantidade de água através de uma sonda gástrica, que deve ser lavada com água após a administração.

- Doses esquecidas

É essencial aderir ao esquema de dose recomendado.



Se for esquecida uma dose durante a fase de tratamento com uma ingestão ao dia, o paciente deve tomar Vabam[®] (rivaroxabana) imediatamente e continuar no dia seguinte com uma ingestão ao dia, conforme recomendado. A dose não deve ser dobrada no mesmo dia para compensar uma dose perdida.

- Dose diária máxima

A dose diária máxima recomendada é de 30mg durante as três semanas iniciais do tratamento. Na fase de continuação do tratamento a dose diária máxima recomendada é de 20mg.

- Informações adicionais para populações especiais

- Pacientes com insuficiência hepática

Vabam® (rivaroxabana) é contraindicado em pacientes com doença hepática associada à coagulopatia, levando a um risco de sangramento clinicamente relevante (ver "Contraindicacões").

Não é necessário ajuste de dose em pacientes com outras doenças hepáticas (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

Dados clínicos limitados em pacientes com insuficiência hepática moderada (Child Pugh B) indicam aumento significativo da atividade farmacológica. Não existem dados clínicos disponíveis para pacientes com insuficiência hepática grave (Child Pugh C) (ver "Contraindicações" e "Propriedades Farmacocinéticas").

- Pacientes com insuficiência renal

Para prevenção de TEV não é necessário ajuste de dose se a rivaroxabana for administrada em pacientes com insuficiência renal leve (depuração de creatinina ClCr ≤80-50mL/min) ou moderada (ClCr ≤50-30mL/min) (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

Para tratamento e prevenção de TVP e EP recorrentes não é necessário ajuste de dose em pacientes com insuficiência renal leve (depuração de creatinina (ClCr): ≤80-50mL/min) (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

O tratamento para pacientes com insuficiência renal moderada (depuração de creatinina (ClCr): <50–30mL/min) ou grave (depuração de creatinina (ClCr): <30-15mL/min) deve ser 15mg duas vezes ao dia durante as três primeiras semanas.

Posteriormente, quando a dose recomendada é de 20mg uma vez por dia, a redução de dose de 20mg uma vez por dia para 15mg uma vez por dia deve ser considerada, se o risco de sangramento do paciente avaliado supera o risco de TVP e EP recorrente. A recomendação para o uso de 15mg é baseada em modelo de

Farmacocinética e não foi estudada em cenário clínico (ver "Advertências e Precauções" e "Propriedades Farmacocinéticas"). Quando a dose recomendada é de 10mg uma vez por dia, não é necessário ajuste de dose.

Dados clínicos limitados para pacientes com insuficiência renal grave (ClCr <30-15mL/min) indicam que os níveis plasmáticos de rivaroxabana aumentam significativamente nesta população de pacientes. Portanto, Vabam[®] (rivaroxabana) deve ser utilizado com cautela nestes pacientes (ver "Advertências e precauções" e "Propriedades Farmacocinéticas").

O uso de Vabam® (rivaroxabana) não é recomendado para pacientes com ClCr <15mL/min (ver "Advertências e precauções" e "Propriedades Farmacocinéticas").

- Convertendo de antagonistas de vitamina K (AVK) para Vabam[®] (rivaroxabana)

Para tratamento e prevenção de TVP e EP recorrentes o tratamento com AVK deve ser interrompido e iniciado com Vabam[®] (rivaroxabana) assim que os valores de RNI forem $\geq 2,5$.

Em pacientes convertidos de AVKs para Vabam[®] (rivaroxabana), os valores de RNI serão falsamente elevados após administração de Vabam[®] (rivaroxabana). A medida de RNI não é válida para medir a atividade anticoagulante de Vabam[®] (rivaroxabana) e desta forma, não deve ser usada para este fim (ver "Interações medicamentosas").

- Convertendo de Vabam® (rivaroxabana) para antagonistas de vitamina K (AVK)

Existe um potencial para anticoagulação inadequada durante a transição de Vabam[®] (rivaroxabana) para AVK. A anticoagulação adequada contínua deve ser assegurada durante qualquer transição para um anticoagulante alternativo. Deve ser observado que Vabam[®] (rivaroxabana) pode contribuir para um valor elevado de RNI.

Em pacientes convertidos de Vabam[®] (rivaroxabana) para AVK, o AVK deve ser administrado concomitantemente até que o valor de RNI seja ≥2,0. Para os dois primeiros dias do período de conversão, a dose padrão de AVK deve ser utilizada seguida pela dose de AVK ajustada de acordo com os testes de RNI. Enquanto os pacientes receberem ambos, Vabam[®] (rivaroxabana) e AVK, a medida de RNI não deve ser realizada antes de 24 horas (após a dose anterior, mas antes da próxima dose de Vabam[®] (rivaroxabana)). Com a descontinuação de Vabam[®] (rivaroxabana), o teste de RNI pode ser feito de forma confiável 24 horas após a última dose (ver "Interações medicamentosas").



- Convertendo de anticoagulantes parenterais para Vabam® (rivaroxabana)

Para pacientes que estejam atualmente recebendo um anticoagulante parenteral, Vabam[®] (rivaroxabana) deve ser iniciado 0 a 2 horas antes do horário previsto para próxima administração do medicamento parenteral (ex.: heparina de baixo peso molecular) ou no momento da descontinuação da administração parenteral contínua do medicamento (ex.: heparina não fracionada intravenosa).

- Convertendo de Vabam® (rivaroxabana) para anticoagulantes parenterais

Descontinue o uso de Vabam[®] (rivaroxabana) e administre a primeira dose do anticoagulante parenteral no momento em que a próxima dose de Vabam[®] (rivaroxabana) seria administrada.

- Crianças e adolescentes (do nascimento aos 18 anos)

A segurança e eficácia não foram estabelecidas em crianças e adolescentes com idade inferior a 18 anos.

- Pacientes idosos

Não é necessário ajuste de dose com base na idade do paciente (ver "Propriedades farmacocinéticas").

- Gênero

Não é necessário ajuste de dose com base no sexo do paciente (ver "Propriedades farmacocinéticas").

- Peso corporal

Não é necessário ajuste de dose baseado no peso corporal do paciente (ver "Propriedades farmacocinéticas").

- Diferencas étnicas

Não é necessário ajuste de dose com base em diferenças étnicas (ver "Propriedades farmacocinéticas").

9. REAÇÕES ADVERSAS

Resumo do perfil de segurança

A segurança de rivaroxabana foi avaliada em 20 (vinte) estudos de fase III que incluíram 70.021 pacientes expostos à rivaroxabana, conforme listado na tabela a seguir:

Número de pacientes estudados, dose diária total e duração máxima do tratamento nos estudos de fase III de rivaroxabana, conforme descrito abaixo:

Indicação investigada em estudo fase III	Número de paciente*	Dose diária total	Duração máxima do tratamento
Prevenção de Tromboembolismo Venoso (TEV) em pacientes adultos submetidos à cirurgia eletiva de artroplastia de joelho ou quadril (RECORD 1-4)	6.097	10mg	39 dias
Prevenção de Tromboembolismo Venoso em pacientes enfermos hospitalizados (MAGELLAN)	3.997	10mg	39 dias
Tratamento de TVP e EP e prevenção de TVP e EP recorrentes (EINSTEIN TVP, -EP, EXT, -CHOICE)	6.790	Dia 1 - 21: 30mg Dia 22 em diante: 20mg Após pelo menos 6 meses: 10mg ou 20mg	21 meses
Prevenção de Acidente Vascular Cerebral e embolia sistêmica em pacientes adultos com fibrilação atrial não-valvular (ROCKET-AF, JROCKET)	7.750	20mg	41 meses
Prevenção de eventos aterotrombóticos em pacientes adultos após Síndrome Coronariana Aguda (SCA) (ATLAS ACS TIMI 51)	10.225	5mg ou 10mg respectivamente, em associação AAS ou AAS mais clopidogrel ou ticlopidina.	31 meses
Prevenção de Acidente Vascular Cerebral, Infarto do Miocárdio e morte cardiovascular, e prevenção de isquemia aguda dos membros e mortalidade em pacientes com Doença Arterial Coronariana (DAC) ou	18.244	5mg em associação com 100 mg AAS ou somente 10mg	47 meses



Doença Arterial Periférica (DAP) (COMPASS)			
Prevenção de acidente vascular cerebral e prevenção de embolia sistêmica em pacientes com acidente vascular cerebral embólico recente de fonte indeterminada (NAVIGATE ESUS)	3.562	15 mg uma vez ao dia	24 meses
Prevenção de eventos de TEV sintomático e mortes relacionadas a TEV por um período de 45 dias após a alta hospitalar em pacientes com doença aguda de alto risco (MARINER)	5.982	10 (ou 7,5) mg uma vez ao dia	45 dias
Reduzindo o risco de morte, infarto do miocárdio ou acidente vascular cerebral em indivíduos com insuficiência cardíaca e doença arterial coronariana significativa após um episódio de insuficiência cardíaca descompensada (COMMANDER HF)	2.499	2,5 mg duas vezes ao dia combinado com AAS 100 mg	42 meses (ou >1.260 dias)
Reduzindo a incidência cumulativa de TVP, EP e morte relacionada a TEV em indivíduos adultos com vários tipos de câncer com alto risco de desenvolver TEV (CASSINI)	405	10 mg uma vez ao dia	6,9 meses ou (207 dias)
comparando uma estratégia antitrombótica baseada em rivaroxabana com uma estratégia com base antiplaquetária após a substituição da válvula aórtica transcateter (TAVR) para otimizar os resultados clínicos (GALILEO)	801	10 mg uma vez ao dia + baixa dose de AAS / após 90 dias 10 mg sozinho	24 meses (ou 720 dias)
Tratamento de tromboembolismo venoso (TEV) e prevenção de TEV recorrente em recém nascidos a termo e crianças com idade inferior a 18 anos após o início do tratamento anticoagulante padrão (EINSTEIN Junior Fase III)	329	Dose ajustada ao peso corporal para atingir uma exposição semelhante à observada em adultos tratados para TVP e EP com 20 mg de rivaroxabana uma vez ao dia	12 meses
Prevenção de eventos aterotrombóticos em pacientes após procedimento recente de revascularização do membro inferior devido a DAP sintomática (VOYAGER PAD)	3.256	2,5 mg duas vezes ao dia combinado com AAS 100 mg	42 meses

^{*} Pacientes expostos a pelo menos uma dose de rivaroxabana.

Taxas de eventos de sangramento e anemia em pacientes expostos a rivaroxabana nos estudos de fase III concluídos:

Indicação investigada em estudos fase III	Qualquer sangramento	Anemia
Prevenção de Tromboembolismo Venoso (TEV) em pacientes adultos submetidos à cirurgia eletiva de artroplastia de joelho ou Quadril (RECORD 1-4)	6,8% dos paciente	5,9% dos pacientes
Prevenção de Tromboembolismo Venoso em pacientes enfermos hospitalizados (MAGELLAN)	12,6% dos paciente	2,1% dos pacientes



Tratamento de TVP e EP e prevenção de		
TVP e EP recorrentes (EINSTEIN TVP, -	23% dos paciente	1,6% dos pacientes
EP, EXT, -CHOICE)		
Prevenção de Acidente Vascular Cerebral e		
embolia sistêmica em pacientes adultos com	28 por 100 pacientes/	2,5 por 100 pacientes/
fibrilação atrial não valvular (ROCKET-	ano	ano
AF, JROCKET)		
Prevenção de eventos aterotrombóticos em		
pacientes adultos após Síndrome	22 por 100 pacientes/	1,4 por 100
Coronariana Aguda (SCA) (ATLAS ACS	ano	pacientes/ano
TIMI 51)		
Prevenção de Acidente Vascular Cerebral,		
Infarto do Miocárdio e morte		
cardiovascular, e prevenção de isquemia	6.7 mar 100 magiantas/	0.15 man 100 masiantas/
aguda dos membros e mortalidade em	6,7 por 100 pacientes/	0,15 por 100 pacientes/ ano*
pacientes com Doença Arterial Coronariana	ano	ano."
(DAC) ou Doença Arterial Periférica (DAP)		
(COMPASS)		
Prevenção de acidente vascular cerebral e		
prevenção de embolia sistêmica em		
pacientes com acidente vascular cerebral	12,4 % dos pacientes	0.3 % dos pacientes*
embólico recente de fonte indeterminada	1	•
(NAVIGATE ESUS)		
Prevenção de eventos de TEV sintomático e		
mortes relacionadas a TEV por um período		
de 45 dias após a alta hospitalar em	3,0 % dos pacientes	< 0,1 % dos pacientes*
pacientes com doença aguda de alto risco		
(MARINER)		
Reduzindo o risco de morte, infarto do		
miocárdio ou acidente vascular cerebral em		
indivíduos com insuficiência cardíaca e		
doença arterial coronariana significativa	11,5 % dos pacientes	1,4 % dos pacientes*
após um episódio de insuficiência cardíaca		
descompensada (COMMANDER HF)		
Reduzindo a incidência cumulativa de TVP,		
EP e morte relacionada a TEV em		
indivíduos adultos com vários tipos de	23,2 % dos pacientes	14,1 % dos pacientes*
câncer com alto risco de desenvolver TEV		- 1,5 /1 015 F
(CASSINI)		
Comparando uma estratégia antitrombótica		
baseada em rivaroxabana com uma		
estratégia com base antiplaquetária após a		
substituição da válvula aórtica transcateter	25,6 % dos pacientes	2,4 % dos pacientes*
(TAVR) para otimizar os resultados clínicos		
(GALILEO)		
Tratamento de tromboembolismo venoso		
(TEV) e prevenção de TEV recorrente em		
recém-nascidos a termo e crianças com		
idade inferior a 18 anos após o início do	39,5 % dos pacientes	4,6 % dos pacientes
tratamento anticoagulante padrão		
(EINSTEIN Junior Fase III)		
Prevenção de eventos aterotrombóticos em		
pacientes após procedimento recente de	(16,9 % dos pacientes)	(1,5 % dos pacientes*)
revascularização do membro inferior devido	8,38 por 100 pacientes /	0,74 por 100 pacientes /
a DAP sintomática (VOYAGER PAD)	ano	ano*
warm sincomunea (101110ER1AD)	uno	uno
*Foi anligado mátodo prá estabalecido salativo p		

^{*}Foi aplicado método pré-estabelecido seletivo para a coleta de eventos adversos.



Em razão do modo de ação farmacológica, rivaroxabana pode ser associado a um risco aumentado de sangramento oculto ou manifesto em qualquer tecido e órgão, o que pode resultar em anemia póshemorrágica. O risco de sangramentos pode ser aumentado em certos grupos de pacientes, por exemplo, naqueles com hipertensão arterial grave não-controlada e/ou com medicação concomitante que afete a hemostasia (ver "Advertências e precauções"). Os sinais, sintomas e gravidade (incluindo desfecho fatal) irão variar de acordo com a localização e o grau ou extensão do sangramento e/ou anemia (ver "Superdose").

Complicações hemorrágicas podem se apresentar como fraqueza, palidez, tontura, cefaleia ou edema inexplicável, dispneia e choque inexplicável. Em alguns casos, como consequência da anemia, foram observados sintomas de isquemia cardíaca, tais como dor no peito ou angina pectoris.

Foram relatadas para rivaroxabana complicações conhecidas secundárias ao sangramento grave, como síndrome compartimental e insuficiência renal devido à hipoperfusão. Portanto, deve-se considerar a possibilidade de hemorragia ao avaliar a condição de qualquer paciente anticoagulado.

Lista tabulada das reações adversas

As frequências das reações adversas ao medicamento relatadas com rivaroxabana estão resumidas na tabela abaixo. As reações adversas estão apresentadas em ordem decrescente de gravidade, dentro de cada grupo de frequência. As frequências estão definidas como:

Muito comum (≥ 1/10) Comum (≥ 1/100 a < 1/10) Incomum (≥ 1/1.000 a < 1/100) Rara (≥ 1/10.000 a < 1/1.000)

Tabela 1: Todas as reações adversas ao medicamento emergentes do tratamento relatadas em pacientes nos estudos de fase III (RECORD 1-4 agrupados, ROCKET, J-ROCKET, MAGELLAN, ATLAS, EINSTEIN (TVP/EP/Extension/CHOICE) e COMPASS*, NAVIGATE ESUS*, MARINER*, COMMANDER HF*, CASSINI, GALILEO*, em dois estudos fase II e um estudo fase III EINSTEIN Junior em pacientes pediátricos, e VOYAGER PAD*)

Classificação por sistema corpóreo (MedDRA)	Comum	Incomum	Rara
Distúrbios do sistema sanguíneo e linfático	Anemia (incluindo os respectivos parâmetros laboratoriais)	Trombocitose (incluindo aumento na contagem de plaquetas) ^A	1
Distúrbios cardíacos	-	Taquicardia	=
Distúrbios oculares	Hemorragia ocular (incluindo hemorragia conjuntival)	-	-
Distúrbios gastrintestinais	Sangramento gengival Hemorragia do trato gastrintestinal (incluindo hemorragia retal) Dores abdominais e gastrintestinais Dispepsia Náusea Constipação ^A Diarreia Vômito ^A	Boca seca	-
Distúrbios gerais e condições no local da administração	Febre ^A Edema periférico Diminuição geral da força e energia (incluindo fadiga e astenia)	Indisposição (incluindo mal estar)	Edema Localizado ^A



Distúrbios hepatobiliares	-	Insuficiência hepática	Icterícia
Distúrbios do sistema imunológico	-	Reação alérgica Dermatite alérgica	-
Traumas, intoxicação e complicações pós procedimento	Hemorragia pós procedimento (incluindo anemia pósoperatória e hemorragia da incisão) Contusão	Secreção da Incisão ^A	Pseudoaneurisma vascular ^C
Investigações	Aumento das transaminases	Aumento da bilirrubina Aumento da fosfatase alcalina no sangue ^A Aumento de DHL ^A Aumento da lipase ^A Aumento da amilase ^A Aumento de GGT ^A	Aumento da bilirrubina conjugada (com ou sem aumento concomitante de ALT)
Distúrbios musculoesqueléticos, do tecido conjuntivo e dos ossos	Dor nas extremidades ^A	Hemartrose	Hemorragia muscular
Distúrbios do sistema nervoso	Tontura Cefaleia	Hemorragia cerebral e intracraniana Síncope	-
Distúrbios renais e urinários	Hemorragia do trato urogenital (incluindo hematúria e menorragia ^B) Disfunção renal (incluindo aumento da creatinina e da ureia no sangue) ^A	-	-
Distúrbios do trato respiratório	Epistaxe Hemoptise	-	-
Distúrbios da pele e dos tecidos subcutâneos	Prurido (incluindo casos incomuns de prurido generalizado) Rash Equimose Hemorragia cutânea e subcutânea	Urticária	-
Distúrbios vasculares	Hipotensão Hematoma	-	-

A observado após cirurgia ortopédica de grande porte dos membros inferiores.

Observações pós-comercialização

As seguintes reações adversas foram relatadas no período de pós-comercialização em associação temporal com o uso de rivaroxabana. A frequência dessas reações adversas relatadas na experiência de pós-comercialização não pode ser estimada.

Distúrbios do sistema imunológico: angioedema e edema alérgico (nos dados agrupados dos estudos Fase III, estes eventos foram incomuns ($\geq 1/1.000$ a $\leq 1/100$)).

Distúrbios hepatobiliares: colestase, hepatite (incluindo lesão hepatocelular) (nos dados agrupados dos estudos Fase III, estes eventos foram raros ($\geq 1/10.000$ a $\leq 1/1.000$)).

^B observado no tratamento de TEV como muito comum em mulheres < 55 anos.

^C observado como incomum na terapia de prevenção na SCA (após intervenção percutânea).

^{*}Foi aplicado método pré -estabelecido seletivo para a coleta de eventos adversos. A incidência das reações adversas não aumentou e nenhuma reação adversa nova foi identificada, a partir da análise dos dados dos estudos fase III em adultos.



Distúrbios do sistema sanguíneo e linfático: trombocitopenia (nos dados agrupados dos estudos Fase III, estes eventos foram incomuns (≥ 1/1.000 a < 1/100)).

Atenção: este produto é um medicamento que possui nova indicação terapêutica no país e, embora as pesquisas tenham indicado eficácia e segurança aceitáveis, mesmo que indicado e utilizado corretamente, podem ocorrer eventos adversos imprevisíveis ou desconhecidos.

Em casos de eventos adversos, notifique pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.

10. SUPERDOSE

Casos raros de superdose de até 1960mg foram relatados. Em caso de sobredose, observe o seu paciente cuidadosamente quanto a complicações hemorrágicas ou outras reações adversas (ver "Conduta no sangramento"). Devido à absorção limitada, é esperado um efeito máximo sem aumento na exposição plasmática média em doses supra terapêuticas de 50mg ou mais.

Não está disponível um antídoto específico para antagonizar os efeitos farmacodinâmicos da rivaroxabana. Pode-se considerar o uso de carvão ativado para reduzir a absorção no caso de superdosagem de Vabam[®] (rivaroxabana). Devido à alta ligação da rivaroxabana às proteínas plasmáticas, não se espera que esta seja dialisável.

Conduta no sangramento

Caso ocorra uma complicação hemorrágica no paciente que estiver recebendo rivaroxabana, a próxima administração deve ser adiada ou o tratamento deve ser descontinuado, conforme apropriado. A rivaroxabana tem meia-vida de aproximadamente 5 a 13 horas. A conduta deve ser individualizada de acordo com a gravidade e a localização da hemorragia. Tratamento sintomático apropriado pode ser utilizado, se necessário, como compressão mecânica (ex.: na epistaxe grave), hemostase cirúrgica com procedimentos de controle de sangramento, reposição de líquidos e suporte hemodinâmico, transfusão de hemoderivados (células vermelhas embaladas ou plasma fresco congelado, dependendo da anemia ou coagulopatia associada) ou plaquetas.

Se o sangramento não puder ser controlado pelas medidas mencionadas acima, deve-se considerar a administração de um agente reverso pró-coagulante específico, como:

- Concentrado de Complexo Protrombínico (CCP);
- Concentrado de Complexo Protrombínico ativado (CCPa);
- fator VIIa recombinante (r-FVIIa).

No entanto, atualmente a experiência clínica com o uso destes produtos em pacientes recebendo rivaroxabana é muito limitada (ver "Propriedades Farmacodinâmicas").

Não se espera que o sulfato de protamina e a vitamina K afetem a atividade anticoagulante da rivaroxabana. Existe experiência limitada com ácido tranexâmico, e não há experiência com ácido aminocaproico e aprotinina em indivíduos que estejam recebendo rivaroxabana.

Também não há racional científico para o benefício, nem experiência com a desmopressina hemostática sistêmica em pacientes recebendo rivaroxabana.

Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.



III - DIZERES LEGAIS:

Reg. M.S. nº 1.7817.0917

Farm. Resp.: Luciana Lopes da Costa - CRF-GO nº 2.757

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA





Registrado por: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A.

Rua Bonnard (Green Valley I) nº 980, Bloco 12, Nível 3, Sala A - Alphaville Empresarial - Barueri - SP - CEP 06465-134 - C.N.P.J.: 61.082.426/0002-07 - Indústria Brasileira

Fabricado por: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S.A.

VPR 1 - Quadra 2-A - Módulo 4 - DAIA - Anápolis - GO - CEP 75132-020





VABAM®

(rivaroxabana)

Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A.

Comprimido revestido

15mg e 20mg



I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO:

Vabam® rivaroxabana

APRESENTAÇÕES

Comprimido revestido.

Embalagens contendo 10, 15 ou 30 comprimidos revestidos de 15mg ou 20mg.

VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL

USO ADULTO

COMPOSICÕES

com obiçoes	
Cada comprimido revestido de 15mg contém:	
rivaroxabana	15mg
excipientes q.s.p	1 comprimido revestido
(lactose monoidratada, celulose microcristalina, povidona, croscarm estearato de magnésio, hipromelose, macrogol, dióxido de titânio e óx	
Cada comprimido revestido de 20mg contém:	
rivaroxabana	20mg
excipientes q.s.p	1 comprimido revestido
(lactose monoidratada, celulose microcristalina, povidona, croscarm	
estearato de magnésio, hipromelose, macrogol, dióxido de titânio e óx	xido de ferro vermelho).



INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

1. INDICAÇÕES

Vabam[®] (rivaroxabana) é indicado para prevenção de Acidente Vascular Cerebral e embolia sistêmica em pacientes adultos com fibrilação atrial não-valvular que apresente um ou mais fatores de risco, como Insuficiência Cardíaca Congestiva, hipertensão, 75 anos ou mais, *Diabetes Mellitus*, Acidente Vascular Cerebral ou ataque isquêmico transitório anteriores.

Vabam[®] (rivaroxabana) é indicado para o tratamento de Trombose Venosa Profunda (TVP) e prevenção de Trombose Venosa Profunda (TVP) e Embolia Pulmonar (EP) recorrentes após Trombose Venosa Profunda aguda, em adultos.

Vabam[®] (rivaroxabana) é indicado para o tratamento de Embolia Pulmonar (EP) e prevenção de Embolia Pulmonar (EP) e Trombose Venosa Profunda (TVP) recorrentes, em adultos.

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

Prevenção de Acidente Vascular Cerebral e embolia sistêmica em pacientes com fibrilação atrial nãovalvular

O programa clínico de rivaroxabana foi desenhado para demonstrar a eficácia de rivaroxabana na prevenção de AVC e embolia sistêmica em pacientes com fibrilação atrial não-valvular (FA).

No estudo pivotal duplo-cego ROCKET AF, 14.264 pacientes receberam 20mg de rivaroxabana via oral uma vez ao dia [15mg via oral uma vez ao dia em pacientes com insuficiência renal moderada (ClCr: <50-30mL/min)] ou varfarina titulada tendo como alvo RNI de 2,5 (faixa terapêutica 2,0 a 3,0). O tempo mediano do tratamento foi 19 meses e a duração total do tratamento foi de até 41 meses.

34,9% dos pacientes estavam usando ácido acetilsalicílico e 11,4% antiarrítmicos classe III incluindo amiodarona

Em relação à varfarina, rivaroxabana reduziu significativamente o desfecho primário combinado de AVC e embolia sistêmica fora do SNC. Adicionalmente, desfechos secundários importantes (combinação de Acidente Vascular Cerebral, embolia sistêmica fora do SNC e morte vascular e a combinação de AVC, embolia sistêmica fora do SNC, Infarto do Miocárdio e morte vascular) também foram reduzidos de forma significativa (veja Tabela 1). As taxas de incidência para o desfecho de segurança principal (eventos de sangramento importante e não importante clinicamente relevante) foram semelhantes nos dois grupos de tratamento (veja Tabela 2).

Tabela 1: Resultados de eficácia dos estudos de fase III ROCKET AF				
População de estudo	Pacientes com fibrilação atrial não-valvulara			
Dose do tratamento	(rivaroxabana) 20mg via varfarina titulada para			
	oral 1x/dia (15mg via oral	RNI alvo de 2,5 (faixa	Hazard Ratio	
	1x/dia em pacientes com	terapêutica 2,0 a 3,0)	(IC 95%)	
	ClCr: <50 - 30mL/min)	N=7.082 - Taxa de	Valor de p	
	N=7.061 - Taxa de evento	evento (100 pacientes-	vaioi de p	
	(100 pacientes-ano)	ano)		
AVC e embolia	189	243	0,79 (0,65 – 0,95)	
sistêmica fora do SNC*	(1,70)	(2,15)	0,015	
AVC, embolia sistêmica	346	410	0,86 (0,74 – 0,99)	
fora do SNC e morte	(3,11)	(3,63)	0,034	
vascular*	(3,11)	(3,03)	0,034	
AVC, embolia sistêmica				
fora do SNC, morte	433	519	0,85 (0,74 - 0,96)	
vascular e Infarto do	(3,91)	(4,62)	0,010	
Miocárdio*				
AVC	184	221	0,85 (0,70 - 1,03)	
	(1,65)	(1,96)	0,092	
Embolia sistêmica fora	5	22	0,23 (0,09 - 0,61)	
do SNC**	(0,04)	(0,19)	0,003	

a) população de segurança, em tratamento

^{*} estatisticamente superior

^{**} nominalmente significativo



Tabela 2: Resultados de ses	Tabela 2: Resultados de segurança dos estudos de fase III ROCKET AF				
População em estudo	Pacientes com fibrilação atrial não-valvular ^a				
Dose do tratamento	$\begin{array}{c c} com ClCr < 50 - \\ \hline 30mL/min \end{array} \qquad \begin{array}{c} a \ 3.0) \end{array} \qquad (Id$		Hazard Ratio (IC 95%) Valor de p		
Eventos de sangramento	4.455	4.440	1.02 (0.05 1.11)		
importante e não	1.475	1.449	1,03 (0,96 - 1,11)		
importante clinicamente relevante	(14,91)	(14,52)	0,442		
Eventos de sangramento	395	386	1,04 (0,90 - 1,20)		
importante	(3,60)	(3,45)	0,576		
Morte por	27	55	0,50 (0,31 - 0,79)		
sangramento**	(0,24)	(0,48)	0,003		
Sangramento em órgão	91	133	0,69 (0,53 - 0,91)		
crítico**	(0,82)	(1,18)	0,007		
Hemorragia	55	84	0,67 (0,47 - 0.93)		
intracraniana **	(0,49)	(0,74)	0,019		
Queda de Hemoglobina	305	254	1,22 (1,03 - 1,44)		
**	(2,77)	(2,26)	0,019		
Transfusão de duas ou mais unidades (concentrado de hemácias ou sangue total) **	183 (1,65)	149 (1,32)	1,25 (1,01 - 1,55) 0,044		
Evento de sangramento não importante clinicamente relevante	1.185 (11,80)	1.151 (11,37)	1,04 (0,96 – 1,13) 0,345		

a) população de segurança, em tratamento

Além do estudo de fase III ROCKET AF, foi conduzido um estudo coorte aberto, prospectivo, braço único, pós-comercialização, não intervencionista (XANTUS) com adjudicação central de desfecho, incluindo eventos tromboembólicos e sangramento importante. Foram incluídos 6.785 pacientes com fibrilação atrial não-valvular para prevenção de Acidente Vascular Cerebral e embolia sistêmica não Sistema Nervoso Central em condições de mundo real. O escore médio CHADS2 foi de 2,0 comparado com o escore médio CHADS2 de 3,5 no ROCKET AF. Ocorreram sangramentos importantes em 2,1 por 100 pacientes/ano. Foi reportada hemorragia fatal em 0,2 por 100 pacientes/ano e hemorragia intracraniana em 0,4 por 100 pacientes/ano. Acidente Vascular Cerebral ou embolia sistêmica não Sistema Nervoso Central foram reportados em 0,8 por 100 pacientes/ano. Estas observações da prática clínica de rotina são consistentes com os resultados observados no estudo ROCKET AF.

- Pacientes submetidos a Intervenção Coronária Percutânea (ICP) com colocação de stent

Um estudo randomizado, aberto, multicêntrico (PIONEER AF-PCI) foi realizado em 2.124 pacientes com fibrilação atrial não-valvular submetidos à ICP com colocação de stent para doença aterosclerótica primária para comparar a segurança de dois regimes de rivaroxabana e um regime de antagonista da vitamina K (AVK). Os pacientes foram randomizados na proporção de 1:1:1 para uma terapia total de 12 meses.

O grupo 1 recebeu rivaroxabana 15mg uma vez ao dia (10mg uma vez ao dia em pacientes com ClCr: 30 a <50 ml / min) mais inibidor de P2Y12 (antiplaquetário). O grupo 2 recebeu rivaroxabana 2,5mg duas vezes ao dia mais DAPT [terapia antiplaquetária dupla, clopidogrel 75mg (ou inibidor P2Y12 alternativo) mais ácido acetilsalicílico em baixa dose] durante 1, 6 ou 12 meses seguido de rivaroxabana 15mg (ou 10mg para indivíduos com ClCr: 30 a <50mL / min) uma vez ao dia mais baixas doses de AAS.

O grupo 3 recebeu AVK em dose ajustada mais DAPT durante 1, 6 ou 12 meses seguido por AVK em dose ajustada mais ácido acetilsalicílico em baixa dose.

^{**} nominalmente significativo



O desfecho primário de segurança, eventos de sangramento clinicamente significativos, ocorreram em 109 (15,7%), 117 (16,6%) e 167 (24,0%) pacientes no grupo 1, grupo 2 e grupo 3, respectivamente (HR 0,59; IC 95% 0,47-0,76; p <0,001 e HR 0,63; IC 95% 0,50- 0,80; p <0,001; respectivamente). O desfecho secundário (composto de eventos cardiovasculares, morte cardiovascular (CV), Infarto do Miocárdio (IM) ou AVC) ocorreu em 41 (5,9%), 36 (5,1%) e 36 (5,2%) indivíduos no grupo 1, grupo 2 e grupo 3, respectivamente. Cada um dos regimes de rivaroxabana mostrou uma redução significativa nos eventos de sangramento clinicamente significativo em comparação com o regime AVK em pacientes com fibrilação atrial não-valvular que foram submetidos a uma ICP com colocação de stent.

Tratamento de Trombose Venosa Profunda (TVP) e Embolia Pulmonar (EP) e prevenção de Trombose Venosa Profunda (TVP) e Embolia Pulmonar (EP) recorrentes

O programa clínico de rivaroxabana foi desenhado para demonstrar a eficácia do medicamento no tratamento inicial e continuado de Trombose Venosa Profunda (TVP) aguda e Embolia Pulmonar (EP) e na prevenção de TVP e de EP recorrentes.

Mais de 12.800 pacientes foram estudados em quatro estudos clínicos de fase III, randomizados, controlados (EINSTEIN TVP, EINSTEIN EP, EINSTEIN Extension e EINSTEIN CHOICE) e adicionalmente foi realizada uma análise combinada predefinida dos estudos Einstein TVP e Einstein EP (veja Tabela 5). A duração total do tratamento combinado em todos os estudos foi de até 21 meses.

No estudo EINSTEIN TVP, 3.449 pacientes com TVP aguda foram estudados para o tratamento de TVP e prevenção de TVP e de EP recorrentes. A duração do tratamento foi de até 12 meses dependendo do julgamento clínico do investigador.

Para as três semanas iniciais de tratamento da TVP aguda, uma dose de 15mg de rivaroxabana foi administrada duas vezes ao dia. Isto foi seguido por uma dose de 20mg de rivaroxabana uma vez ao dia.

No estudo EINSTEIN EP, 4.832 pacientes com EP aguda foram estudados para o tratamento de EP e prevenção de TVP e EP recorrentes. A duração do tratamento foi de até 12 meses dependendo do julgamento clínico do investigador.

Para o tratamento inicial de EP aguda, uma dose de 15mg de rivaroxabana foi administrada duas vezes ao dia por três semanas. Isso foi seguido por uma dose de 20mg de rivaroxabana uma vez ao dia.

Em ambos os estudos EINSTEIN TVP e EINSTEIN EP, o regime de tratamento comparador consistiu em administrar enoxaparina por pelo menos cinco dias em combinação com antagonista da vitamina K até que o valor de TP/RNI atingisse a faixa terapêutica (2,0). O tratamento foi continuado com o antagonista da vitamina K com dose ajustada para manter os valores de TP/RNI dentro da faixa terapêutica de 2,0 a 3,0. No estudo EINSTEIN Extension, 1.197 pacientes com TVP ou EP foram estudados para a prevenção de TVP e de EP recorrentes. A duração do tratamento foi de até 12 meses, dependendo do julgamento clínico do investigador. A rivaroxabana 20mg uma vez ao dia foi comparado com placebo.

Os estudos EINSTEIN TVP, EP e Extension usaram os mesmos desfechos primário e secundário de eficácia predefinidos. O desfecho primário de eficácia foi TEV recorrente sintomático, definido como o composto de TVP recorrente ou EP fatal ou não fatal. O desfecho secundário de eficácia foi definido como o composto de TVP recorrente, EP não fatal e mortalidade por todas as causas.

No estudo EINSTEIN CHOICE, 3.396 pacientes com TVP e/ou EP sintomática confirmada que completaram 6-12 meses de tratamento anticoagulante foram estudados para a prevenção de EP fatal ou TVP ou EP recorrente sintomática não fatal. Os pacientes com indicação de anticoagulação com dose terapêutica continuada foram excluídos do estudo. A duração do tratamento foi de até 12 meses dependendo da data de randomização individual (mediana: 351 dias). A rivaroxabana 20mg uma vez ao dia e rivaroxabana 10mg uma vez ao dia foram comparados com 100mg de ácido acetilsalicílico uma vez ao dia. O desfecho primário de eficácia foi a TEV recorrente sintomático, definido como o composto de TVP recorrente ou EP fatal ou não fatal. O desfecho secundário de eficácia foi o composto do desfecho primário de eficácia, Infarto do Miocárdio, Acidente Vascular Cerebral Isquêmico ou embolia sistêmica não Sistema Nervoso Central.

No estudo EINSTEIN TVP (veja Tabela 3), rivaroxabana demonstrou ser não inferior à enoxaparina/AVK para o desfecho primário. O benefício clínico líquido (NCB – Net Clinical Benefit) pré-especificado (desfecho primário de eficácia e eventos de sangramento importante) foi reportado com HR de 0,67 ((IC 95% = 0,47 - 0,95), valor nominal p = 0,027) a favor da rivaroxabana.

As taxas de incidência para o desfecho principal de segurança (eventos de sangramento importante ou não importante clinicamente relevante) assim como o desfecho secundário de segurança (eventos de sangramento importante), foram semelhantes para ambos os grupos de tratamento.

No estudo EINSTEIN EP (veja Tabela 4) rivaroxabana demonstrou ser não inferior à enoxaparina/AVK para o desfecho primário (p = 0.0026 (teste para não inferioridade); hazard ratio: 1.12 (0.75 - 1.68)).



O benefício clínico global pré-especificado (desfecho primário de eficácia e eventos de sangramento importante) foi reportado com um HR de 0.85 ((IC 95% = 0.63 - 1.14), valor nominal p = 0.275)).

Foi conduzida uma análise agrupada pré-especificada do resultado dos estudos EINSTEIN TVP e EINSTEIN EP (veja Tabela 5).

No estudo EINSTEIN Extension (veja Tabela 6), rivaroxabana foi superior ao placebo para os desfechos primário e secundário de eficácia. Para o desfecho principal de segurança (eventos de sangramento importante) houve uma taxa de incidência mais alta, numericamente não significativa, para pacientes tratados com rivaroxabana 20mg uma vez ao dia comparado com placebo. O desfecho de segurança secundário (eventos de sangramento importante ou não importante clinicamente relevante) demonstrou taxas mais altas para pacientes tratados com rivaroxabana 20mg uma vez ao dia comparado com placebo. No estudo EINSTEIN CHOICE, rivaroxabana 20mg e 10mg foram ambos superiores a 100mg de ácido acetilsalicílico para o desfecho primário de eficácia. O desfecho secundário de eficácia foi significativamente reduzido quando comparado com rivaroxabana 20mg ou 10mg vs. 100mg ácido acetilsalicílico. O desfecho principal de segurança (eventos de sangramento importantes) foi semelhante nos pacientes tratados com rivaroxabana 20mg e 10mg 1x/dia, em comparação com 100mg de ácido acetilsalicílico. O desfecho secundário de segurança (sangramento não importante associado à interrupção do tratamento por mais de 14 dias) foi semelhante quando comparado rivaroxabana 20mg ou 10mg vs. 100mg de ácido acetilsalicílico.

Os resultados foram consistentes entre os pacientes com TEV provocado e não provocado (ver Tabela 7). Em uma análise pré-especificada do benefício clínico líquido (NCB – Net Clinical Benefit) (desfecho primário de eficácia mais eventos de sangramento importantes) do EINSTEIN CHOICE, foram relatados uma HR de 0,44 (IC 95% 0,27 - 0,71; p = 0,0009) para rivaroxabana 20mg 1x/dia vs. 100mg de ácido acetilsalicílico 1x/dia e uma HR de 0,32 (IC 95% 0,18 - 0,55; p <0,0001) para rivaroxabana 10mg 1x/dia vs. 100mg de ácido acetilsalicílico 1x/dia.

Tabela 3: Resultados de eficácia e seguranca do estudo de fase III EINSTEIN TVP

População do Estudo	3.449 pacientes com trombose venosa profunda aguda sintomática		
Dose e Duração do Tratamento	rivaroxabana 15mg 2x/dia por 3 semanas seguido por 20mg 1x/dia 3, 6 ou 12 meses N=1.731	enoxaparina por 5 dias seguido de AVK 3, 6 ou 12 meses N=1.718	
TEV recorrente sintomático*	36 (2,1%)	51 (3,0%)	
EP recorrente sintomática	20 (1,2%)	18 (1,0%)	
TVP recorrente sintomática	14 (0,8%)	28 (1,6%)	
TVP e EP sintomáticas	1 (0,1%)	0	
EP fatal / morte na qual EP não pode ser excluída	4 (0,2%)	6 (0,3%)	
Eventos de sangramento importante	14 (0,8%)	20 (1,2%)	

^{*}p: < 0,0001 (não inferioridade), 0,076 (superioridade); HR: 0,68 (0,44 – 1,04)

Tabela 4: Resultados de eficácia e segurança do estudo de fase III EINSTEIN EP

População do Estudo	4.832 pacientes com Embolia Pulmonar aguda			
	sintomática			
Dose e Duração do	rivaroxabana 15mg 2x/dia por enoxaparina por 5 dias			
Tratamento	3 semanas seguido por 20mg seguido de AVK 3, 6 ou			
	1x/dia 3, 6 ou 12 meses	meses		
	N=2.419	N=2.413		
TEV recorrente sintomático*	50	44		
	(2,1%)	(1,8%)		
EP recorrente sintomática	23	20		
	(1,0%)	(0,8%)		



TVP recorrente sintomática	18	17
	(0,7%)	(0,7%)
TVP e EP sintomáticas	0	2
		(< 0,1%)
EP fatal / morte na qual	11	7
EP não pode ser excluída	(0,5%)	(0,3%)
Eventos de sangramento	26	52
importante	(1,1%)	(2,2%)

^{*}p: < 0,0026 (não inferioridade); HR: 1,12 (0,75 – 1,68)

Tabela 5: Resultados de eficácia e seguranca dos estudos de fase III EINSTEIN TVP e EINTEIN EP

abela 5: Resultados de eficacia e segurança dos estudos de fase III EINSTEIN TVP e EINTEIN EI				
População do Estudo	8.281 pacientes com trombose venosa profunda ou embolia			
	pulmonar agudas sintomáticas			
Dose e Duração do	rivaroxabana 15mg 2x/dia por enoxaparina por 5 dias			
Tratamento	3 semanas seguido por 20mg	seguido de AVK 3, 6 ou 12		
	1x/dia 3, 6 ou 12 meses	meses		
	N=4.150	N=4.131		
TEV recorrente sintomático*	86	95		
	(2,1%)	(2,3%)		
EP recorrente sintomática	43	38		
	(1,0%)	(0,9%)		
TVP recorrente	32	45		
sintomática	(0,8%)	(1,1%)		
TVP e EP sintomáticas	1	2		
	(<0,1%)	(<0,1%)		
EP fatal / morte na qual	15	13		
EP não pode ser excluída	(0,4%)	(0,3%)		
Eventos de sangramento	40	72		
importante	(1,0%)	(1,7%)		

^{*}p: < 0,001 (não inferioridade); HR: 0,89 (0,66 – 1,19)

Tabela 6: Resultados de eficácia e segurança do estudo de fase III EINSTEIN Extension

População do Estudo	1.197 pacientes em tratamento continuado e em prevenção de tromboembolismo venoso recorrente		
Dose e Duração do Tratamento	rivaroxabana 20mg 1x/dia 6 ou 12 meses N=602	placebo 6 ou 12 meses N=594	
TEV recorrente sintomático*	8 (1,3%)	42 (7,1%)	
EP recorrente sintomática	2 (0,3%)	13 (2,2%)	
TVP recorrente sintomática	5 (0,8%)	31 (5,2%)	
EP fatal / morte na qual EP não pode ser excluída	1 (0,2%)	1 (0,2%)	
Eventos de sangramento importante	4 (0,7%)	0 (0,0%)	

^{*} p: < 0,0001 (superioridade); HR: 0,19 (0,09 - 0,39)

Tabela 7: Resultados de eficácia e segurança do estudo de fase III EINSTEIN CHOICE

População do Estudo	3.396 pacientes em prevenção continuada de Tromboembolismo Venoso			
1 opulação do Estado	recorrente			
Dose do Tratamento	rivaroxabana 20mg rivaroxabana 10mg ácido acetilsalicílico 1 x/dia N= 1.107 N= 1.127 ácido acetilsalicílico 100mg 1 x/dia N=1.131			
Mediana da duração do Tratamento	349 [189-362] dias	353 [190-362] dias	350 [186-362] dias	



[intervalo interquartil]			
TEV recorrente sintomático	17 (1,5%)*	13 (1,2%)**	50 (4,4%)
EP recorrente sintomática	6 (0,5%)	6 (0,5%)	19 (1,7%)
TVP recorrente sintomática	9 (0,8%)	8 (0,7%)	30 (2,7%)
EP fatal / morte na qual EP não pode ser excluída	2 (0,2%)	0	2 (0,2%)
Eventos de sangramento importante	6 (0,5%)	5 (0,4%)	3 (0,3%)

^{*} p: <0,001 (superioridade) rivaroxabana 20mg 1x/dia vs. AAS 100mg 1x/dia; HR: 0,34 (0,20 - 0,59)

Além do programa EINSTEIN de fase III, foi realizado um estudo de coorte aberto, prospectivo, não intervencional (XALIA) com adjudicação central de desfecho, incluindo TEV recorrente, sangramento importante e morte. Foram incluídos 5.142 pacientes com TVP aguda para investigar a segurança a longo prazo de rivaroxabana em comparação com a terapia de anticoagulação padrão em condições de mundo real. As taxas de sangramento importante, TEV recorrente e mortalidade por todas as causas de rivaroxabana foram de 0,7%, 1,4% e 0,5%, respectivamente. Foram ajustados os "hazard ratios" comparando rivaroxabana e padrão de cuidados para levar em conta as diferenças nas características basais do paciente. Os "hazard ratios" ajustados para sangramento importante, TEV recorrente e mortalidade por todas as causas foram 0,77 (IC 95% 0,40-1,50), 0,91 (IC 95% 0,54-1,54) e 0,51 (IC 95% 0,24-1,07), respectivamente.

A rivaroxabana mostrou segurança e eficácia semelhantes em comparação com a anticoagulação padrão. Estes resultados em pacientes que foram observados na prática clínica de rotina são consistentes com aqueles observados no estudo EINSTEIN TVP.

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

Propriedades farmacodinâmicas

- Mecanismo de ação

A rivaroxabana é um inibidor direto altamente seletivo do fator Xa com biodisponibilidade oral. A ativação do fator X a fator Xa (FXa) por meio das vias intrínseca e extrínseca desempenha um papel central na cascata da coagulação sanguínea. O FXa converte diretamente a protrombina em trombina por meio do complexo de protrombinase e, finalmente, esta reação leva à formação do coágulo de fibrina e à ativação das plaquetas pela trombina. Uma molécula de FXa é capaz de gerar mais de 1.000 moléculas de trombina devido à natureza amplificadora da cascata da coagulação. Além disso, a taxa de reação do FXa ligado à protrombinase aumenta 300.000 vezes em comparação à do FXa livre, e causa uma descarga explosiva de geração de trombina. Os inibidores seletivos de FXa podem encerrar a descarga amplificada de geração de trombina. Consequentemente, diversos testes de coagulação específicos e globais são afetados pela rivaroxabana.

- Efeitos farmacodinâmicos

Foi observada inibição dose-dependente da atividade do fator Xa em humanos. O tempo de protrombina (TP) é influenciado pela rivaroxabana de um modo dose-dependente com uma correlação estreita com as concentrações plasmáticas (o valor de r é igual a 0,98) se for usado o reagente Neoplastin® (tromboplastina liofilizada obtida a partir de cérebro de coelho) para a realização deste ensaio. Outros reagentes proporcionariam resultados diferentes. A leitura do TP deve ser feita em segundos porque a RNI (Razão Normalizada Internacional) é calibrada e validada somente para cumarínicos e não pode ser usada para qualquer outro anticoagulante.

Em pacientes recebendo rivaroxabana para tratamento de TVP e EP e prevenção de TVP e de EP recorrentes, os valores correspondentes aos percentis 5/95 para o TP (Neoplastin®) 2-4 horas depois da ingestão do comprimido (ou seja, no momento de efeito máximo) variaram de 17 a 32 segundos para 15mg duas vezes ao dia ou de 15 a 30 segundos para 20mg uma vez ao dia, respectivamente.

Em pacientes com fibrilação atrial não-valvular recebendo rivaroxabana para a prevenção de AVC e embolia sistêmica, os percentis 5/95 para o TP (Neoplastin®) 1-4 horas após a ingestão do comprimido (ou

^{**} p: <0,001 (superioridade); rivaroxabana 10mg 1x/dia vs. AAS 100mg 1x/dia; HR: 0,26 (0,14 - 0,47)



seja, no momento de efeito máximo) variaram de 14 a 40 segundos em pacientes tratados com 20mg uma vez ao dia e de 10 a 50 segundos em pacientes com insuficiência renal moderada tratados com 15mg uma vez ao dia.

O Tempo de Tromboplastina Parcial ativada (TTPa) e o HepTest[®] também se prolongam dependendo da dose; entretanto, não são recomendados para avaliar o efeito farmacodinâmico da rivaroxabana. A atividade anti-fator Xa também é influenciada pela rivaroxabana; todavia, não existe padrão para calibração.

Não há necessidade de monitorar os parâmetros de coagulação durante o tratamento clínico de rotina com Vabam[®] (rivaroxabana).

- Populações especiais de pacientes

- Pacientes com próteses valvulares cardíacas submetidos recentemente a TAVR

No estudo randomizado, aberto, controlado por ativo, orientado por evento, multicêntrico de Fase III GALILEO, 1644 pacientes foram randomizados, tanto para uma estratégia baseada em rivaroxabana quanto para uma estratégia baseada em antiagregante plaquetário, de 1 a 7 dias após uma sucedida substituição da válvula aórtica transcateter. Pacientes com fibrilação atrial prévia ou com indicação para anticoagulantes orais em curso foram excluídos.

O principal objetivo foi avaliar a eficácia e a segurança da estratégia de tratamento baseada em rivaroxabana (10mg de rivaroxabana, uma vez ao dia, mais 75-100mg de ácido acetilsalicílico, uma vez ao dia, por 90 dias seguido por rivaroxabana 10mg uma vez ao dia) comparado ao tratamento padrão (75mg de clopidogrel uma vez ao dia mais 75-100mg de ácido acetilsalicílico, uma vez ao dia, por 90 dias seguido por ácido acetilsalicílico, uma vez ao dia). O estudo foi encerrado precocemente devido a um desequilíbrio em eventos tromboembólicos e óbito.

Na análise de intenção de tratar (ITT), o desfecho primário de eficácia, por exemplo eventos tromboembólicos e óbito, ocorreu em 105 pacientes (9,8 por 100 pacientes-ano) no braço rivaroxabana e em 78 pacientes (7,21 por 100 pacientes-ano) no braço de antiagregante plaquetário. A razão de risco (HR) foi de 1,35 (IC 95%: 1,01; 1,81). Na análise durante o tratamento, o desfecho primário de eficácia ocorreu em 68 pacientes (8,11 por 100 pacientes-ano) no braço rivaroxabana comparado com 63 pacientes (6,6 por 100 pacientes-ano) no braço de antiagregante plaquetário; a razão de risco (HR) foi 1,21 (IC 95%: 0,86; 1,70)

Na análise de intenção de tratar (ITT), o desfecho primário de segurança, por exemplo composto de risco de vida, incapacitante ou sangramento maior, ocorreu em 46 pacientes (4,29 por 100 pacientes-ano) no braço de rivaroxabana em comparação com 31 pacientes (2,83 por 100 pacientes-ano) no braço de antiagregante plaquetário; a razão de risco (HR) foi 1,50 (IC 95% 0,95; 2,37).

- Pacientes com síndrome antifosfolípide triplo positivo de alto risco

Em um estudo patrocinado pelo investigador multicêntrico randomizado, aberto, com o desfecho de adjudicação cego, a rivaroxabana foi comparada à varfarina em pacientes com histórico de trombose, com diagnóstico de síndrome antifosfolípide e com alto risco de eventos tromboembólicos (positivo para todos os três testes antifosfolípides: anticoagulante lúpico, anticorpos anticardiolipina e anticorpos anti-beta 2-glicoproteína I). O estudo foi encerrado prematuramente após a inclusão de 120 pacientes devido a um excesso de eventos dentre os pacientes no braço da rivaroxabana. O seguimento médio foi de 569 dias.

Cinquenta e nove pacientes foram randomizados para 20mg de rivaroxabana (15mg para pacientes com clearance de creatinina <50mL/min) e 61 para varfarina (INR 2,0-3,0).

Eventos tromboembólicos ocorreram em 12% dos pacientes randomizados para rivaroxabana (4 AVCs isquêmico e 3 infartos do miocárdio). Nenhum evento foi relatado em pacientes randomizados para varfarina. Sangramento importante ocorreu em 4 pacientes (7%) do grupo rivaroxabana e 2 pacientes (3%) do grupo varfarina.

Propriedades farmacocinéticas

- Absorção e biodisponibilidade

A rivaroxabana é rapidamente absorvida, atingindo concentrações máximas (Cmáx) 2 a 4 horas após a ingestão do comprimido.

A absorção oral da rivaroxabana é quase completa e a biodisponibilidade oral é alta (80-100%) para a dose de 10mg, independentemente das condições de jejum/alimentação. A ingestão com alimentos não afeta a AUC ou a Cmáx da rivaroxabana na dose de 10mg. O comprimido de 10mg de rivaroxabana pode ser tomado com ou sem alimento (ver "Posologia e modo de usar").

Devido ao grau reduzido de absorção, uma biodisponibilidade oral de 66% foi determinada para o comprimido de 20mg sob condições de jejum. Quando rivaroxabana 20mg comprimidos é tomado junto com alimentos, aumentos na AUC média ao redor de 39% foram observados quando comparados a ingestão sob condições de jejum, indicando absorção quase completa e elevada biodisponibilidade oral. rivaroxabana 15mg e 20mg devem ser tomados com alimentos (ver "Posologia e modo de usar").



Sob condições de alimentação, rivaroxabana 10mg, 15mg e 20mg comprimidos demonstraram proporcionalidade de dose.

A variabilidade da farmacocinética da rivaroxabana é moderada, com variabilidade interindividual (CV%) de 30% a 40%.

A absorção da rivaroxabana é dependente do local de liberação do princípio ativo no trato gastrintestinal. Foi relatada uma diminuição de 29% e 56% na AUC e Cmáx quando o granulado de rivaroxabana é liberado no intestino delgado proximal em comparação com o comprimido. A exposição é ainda mais reduzida quando o princípio ativo é liberado no intestino delgado distal, ou no cólon ascendente. Deve-se evitar a administração da rivaroxabana distante ao estômago que pode resultar em redução da absorção e da exposição ao princípio ativo.

A biodisponibilidade (AUC e Cmáx) foi comparável entre 20mg de rivaroxabana administrados por via oral como comprimido triturado misturado a purê de maçã, ou suspensão em água e administrada por sonda gástrica seguido por uma refeição líquida, comparada a um comprimido inteiro. Como o perfil farmacocinético da rivaroxabana é previsível e dose-proporcional, os resultados de biodisponibilidade desse estudo são provavelmente aplicáveis para as doses mais baixas de rivaroxabana.

- Distribuição

A ligação às proteínas plasmáticas em humanos é alta, aproximadamente de 92% a 95%, sendo a albumina sérica o principal componente de ligação. O volume de distribuição é moderado, sendo Vss de aproximadamente 50L.

- Metabolismo e eliminação

Aproximadamente 2/3 da dose administrada de rivaroxabana, sofrem degradação metabólica, com metade sendo eliminada via renal e a outra metade via fecal. Os demais 1/3 da dose administrada são diretamente excretados pelos rins como fármaco inalterado na urina, principalmente por secreção renal ativa.

A rivaroxabana é metabolizada por meio de CYP3A4, CYP2J2 e de mecanismos independentes do CYP. A degradação oxidativa da fração morfolinona e a hidrólise das ligações amida são os principais locais de biotransformação.

Com base em investigações in vitro, a rivaroxabana é um substrato das proteínas transportadoras gp-P (glicoproteína-P) e Bcrp (proteína de resistência ao câncer de mama).

A rivaroxabana inalterada é o composto mais importante no plasma humano, não estando presentes metabólitos maiores ou ativos circulantes. Com uma depuração sistêmica de cerca de 10L/h, a rivaroxabana pode ser classificada como um fármaco de baixa depuração. A eliminação da rivaroxabana do plasma ocorreu com meias-vidas terminais de 5 a 9 horas em indivíduos jovens e com meias-vidas terminais de 11 a 13 horas em idosos.

- Pacientes geriátricos

Pacientes idosos apresentaram concentrações plasmáticas mais altas que pacientes mais jovens, com valores médios de AUC aproximadamente 1,5 vezes maiores, devido principalmente à redução (aparente) da depuração total e renal (ver "Posologia e modo de usar").

- Gênero

Não há diferenças clinicamente relevantes da farmacocinética entre pacientes homens e mulheres (ver "Posologia e modo de usar").

- Peso Corporal

Pesos corpóreos extremos (<50kg vs >120kg) tiveram apenas pequena influência nas concentrações plasmáticas de rivaroxabana (menos de 25%) (ver "Posologia e modo de usar").

- Crianças e adolescentes

A segurança e a eficácia não foram estabelecidas para crianças e adolescentes com idade inferior a 18 anos (ver "Posologia e modo de usar").

- Diferenças étnicas

Não foram observadas diferenças clinicamente relevantes entre pacientes caucasianos, afro americanos, hispânicos, japoneses ou chineses em relação à farmacocinética e farmacodinâmica (ver "Posologia e modo de usar").

- Insuficiência hepática

O efeito da insuficiência hepática na farmacocinética da rivaroxabana foi estudado em indivíduos categorizados de acordo com a classificação Child Pugh, um procedimento padrão no desenvolvimento clínico. O propósito original da classificação Child Pugh é avaliar o prognóstico da doença hepática crônica, principalmente cirrose. Em pacientes nos quais o uso de anticoagulantes é pretendido, o aspecto crítico da insuficiência hepática é a redução da síntese de fatores de coagulação normais no fígado. Uma vez que este aspecto é considerado em apenas uma das cinco medições clínicas/bioquímicas que compõem o sistema de classificação Child Pugh, o risco de sangramento em pacientes pode não ser claramente correlacionado com



esta classificação. A decisão de tratar os pacientes com anticoagulantes deve ser, portanto, tomada independentemente da classificação Child Pugh.

Vabam[®] (rivaroxabana) é contraindicado em pacientes com doença hepática associada à coagulopatia e risco de sangramento clinicamente relevante, incluindo pacientes cirróticos com Child Pugh B e C.

Pacientes cirróticos com insuficiência hepática leve (classificados como Child Pugh A) apresentaram apenas pequenas alterações na farmacocinética da rivaroxabana (aumento de 1,2 vezes da AUC, em média), próximas das de seu respectivo grupo controle saudável.

Nenhuma diferença relevante nas propriedades farmacodinâmicas foi observada entre estes grupos.

Em pacientes cirróticos com insuficiência hepática moderada (classificados como Child Pugh B), a média da AUC da rivaroxabana foi significativamente aumentada em 2,3 vezes comparada com voluntários sadios, devido à importante insuficiência na depuração do fármaco, o que indica uma significativa doença hepática. A AUC da fração não-ligada foi aumentada em 2,6 vezes. Não há dados em pacientes com insuficiência hepática grave.

A inibição da atividade do fator Xa foi aumentada por um fator de 2,6 quando comparada a voluntários sadios; o prolongamento do TP foi similarmente aumentado por um fator de 2,1. O teste global de coagulação TP avalia a via extrínseca que compreende os fatores de coagulação VII, X, V, II e I que são sintetizados no fígado. Pacientes com insuficiência hepática moderada foram mais sensíveis à rivaroxabana, resultando em uma relação mais acentuada de Farmacocinética/Farmacodinâmica entre concentração e TP. Não há dados disponíveis para pacientes Child Pugh C (ver "Posologia e modo de usar" e "Contraindicações").

- Insuficiência renal

Houve um aumento na exposição à rivaroxabana inversamente correlacionada com a diminuição da função renal, como avaliado pela medida da depuração de creatinina.

Em indivíduos com insuficiência renal leve (ClCr ≤ 80-50mL/min), moderada (ClCr < 50-30mL/min) ou grave (ClCr < 30-15mL/min), as concentrações plasmáticas de rivaroxabana (AUC) foram 1,4; 1,5 e 1,6 vezes maiores, respectivamente, comparadas com voluntários sadios (ver "Posologia e modo de usar" e "Advertências e precauções").

Aumentos correspondentes nos efeitos farmacodinâmicos foram mais pronunciados (ver "Posologia e modo de usar" e "Advertências e precauções").

Em indivíduos com insuficiência renal leve, moderada ou grave, a inibição total da atividade do fator Xa foi aumentada por um fator de 1,5; 1,9 e 2,0, respectivamente, quando comparada com voluntários sadios; o prolongamento do TP foi similarmente aumentado por um fator de 1,3; 2,2 e 2,4, respectivamente. Não há dados em pacientes com ClCr < 15mL/min.

O uso não é recomendado em pacientes com depuração de creatinina < 15mL/min.

Vabam[®] (rivaroxabana) deve ser utilizado com cautela em pacientes com insuficiência renal grave (depuração de creatinina < 30-15mL/min) (ver "Posologia e modo de usar" e "Advertências e precauções"). Devido à doença de base, pacientes com insuficiência renal grave apresentam risco aumentado de sangramento e trombose.

- Administração concomitante de potentes indutores da CYP3A4

Em um estudo de fase I, a coadministração de rivaroxabana com a rifampicina, um potente indutor da isoenzima CYP3A4 e gp-P (glicoproteína-P), levou a uma redução de aproximadamente 50% na AUC média da rivaroxabana, com reduções paralelas em seus efeitos farmacodinâmicos (ver "Interações medicamentosas").

Em um estudo fase IIa, a relação farmacocinética/farmacodinâmica de um regime de dose adaptado de rivaroxabana (30mg duas vezes ao dia nas primeiras três semanas de tratamento, seguidos por 20mg duas vezes ao dia) foi estudada em 19 pacientes tratados para TVP ou EP e que, concomitantemente foram medicados com um potente indutor da isoenzima CYP3A4 e gp-P (rifampicina ou fenitoína). O regime de dose adaptado nesses pacientes levou a uma exposição e farmacodinâmica similares, quando comparado a pacientes tratados para TVP (15mg duas vezes ao dia nas primeiras três semanas de tratamento, seguido por 20mg uma vez ao dia) sem a administração concomitante de um potente indutor da isoenzima CYP3A4.

Dados de segurança pré-clínicos

A avaliação de segurança pré-clínica em dados de estudos convencionais e apropriados de segurança farmacológica, toxicidade de dose única e de doses repetidas, genotoxicidade, fototoxicidade, carcinogenicidade e toxicidade para a reprodução não revelaram riscos especiais para humanos.

Não foi observada toxicidade órgão-específica da rivaroxabana até a mais alta dose testada.

- Segurança farmacológica

As funções cardiovascular, respiratória e do SNC não foram afetadas. Não se observou potencial próarritmogênico.



Não foram observados efeitos clinicamente relevantes na motilidade gastrintestinal, função hepática, função renal e níveis de glicose sanguínea.

- Toxicidade aguda e de doses repetidas

A rivaroxabana mostrou baixa toxicidade aguda em ratos e camundongos.

A rivaroxabana foi testada em estudos de doses repetidas por até 6 meses em ratos e por até 12 meses em cães. Com base no modo de ação farmacológico, não se pôde estabelecer NOEL (Nível de efeito não observado) em razão dos efeitos sobre o tempo de coagulação.

Todos os achados adversos, exceto uma discreta redução do ganho de peso corporal em ratos e cães, puderam ser relacionados a um efeito farmacológico exagerado do composto.

Em cães com exposições muito altas, foram observados sangramentos importantes espontâneos. Os NOAELs (Níveis de efeitos adversos não observados) após exposição crônica são 12,5mg/kg em ratos e 5mg/kg em cães.

- Carcinogenicidade

A rivaroxabana foi testada até 60mg/kg/dia, atingindo níveis de exposição semelhantes aos seres humanos (camundongo) ou até 3,6 vezes maiores (ratos) do que nos seres humanos.

A rivaroxabana não apresentou potencial carcinogênico em ratos e camundongos.

- Toxicologia para a reprodução

A rivaroxabana foi testada em estudos de toxicidade para o desenvolvimento em níveis de exposição de até 14 vezes (rato) e de até 33 vezes (coelho) acima da exposição terapêutica em humanos. O perfil toxicológico se caracteriza principalmente por toxicidade materna causada por efeitos farmacodinâmicos exagerados. Até a dose mais alta testada, não se identificou potencial teratogênico primário (ver "Gravidez e lactação"). A radioatividade relacionada à [C¹⁴] rivaroxabana penetrou a barreira placentária em ratos.

Em nenhum dos órgãos e tecidos fetais, a exposição, em termos de concentrações máximas ou AUC, excedeu a exposição sanguínea materna. A exposição média nos fetos, baseada na AUC (0 - 24), alcançou cerca de 20% da exposição no sangue materno. As glândulas mamárias tinham uma AUC aproximadamente equivalente à do sangue, o que indica secreção de radioatividade no leite (ver "Gravidez e lactação").

A rivaroxabana não mostrou efeito sobre a fertilidade masculina ou feminina até 200mg/kg (ver "Gravidez e lactação").

- Lactação

Administrou-se $[C^{14}]$ rivaroxabana por via oral a ratas Wistar lactantes (dias 8 a 10 do pós-parto) em dose oral única de 3mg/kg de peso corporal.

A radioatividade relacionada à [C¹⁴] rivaroxabana foi secretada no leite das ratas lactantes apenas em uma pequena extensão em relação à dose administrada: a quantidade estimada de radioatividade excretada com o leite foi de 2,12% da dose materna no prazo de 32 horas após a administração (ver "Gravidez e lactação").

- Genotoxicidade

Não se observou genotoxicidade num teste para mutação genética em bactérias (Teste de Ames), um teste in vitro para aberrações cromossômicas ou no teste in vivo do micronúcleo.

4. CONTRAINDICAÇÕES

Vabam[®] (rivaroxabana) é contraindicado em pacientes com hipersensibilidade à rivaroxabana ou a qualquer outro componente do produto (ver "Composição"); em pacientes com sangramento ativo clinicamente significativo (ex.: sangramento intracraniano, sangramento gastrintestinal); e ainda em pacientes com doença hepática associada à coagulopatia e risco de sangramento clinicamente relevante, incluindo pacientes cirróticos com Child Pugh B e C (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

Não foram estabelecidas segurança e eficácia de rivaroxabana em mulheres grávidas. Dados em animais mostram que a rivaroxabana atravessa a barreira placentária. Portanto, o uso de Vabam® (rivaroxabana) é contraindicado durante toda a gravidez (ver "Gravidez e lactação" e "Dados de segurança pré-clínicos").

Não foram estabelecidas segurança e eficácia de rivaroxabana em mulheres lactantes. Dados em animais indicam que a rivaroxabana é secretada no leite materno. Portanto, Vabam[®] (rivaroxabana) só pode ser administrado depois que for descontinuada a amamentação (ver "Gravidez e lactação" e "Dados de segurança pré-clínicos").

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Pacientes com próteses valvulares cardíacas

Vabam[®] (rivaroxabana) não é recomendado para trombo profilaxia em pacientes que foram recentemente submetidos a substituição da válvula aórtica transcateter (TAVR), baseado nos dados de um estudo clínico randomizado, controlado comparando um regime de rivaroxabana a um regime de antiagregante plaquetário (ver "Propriedades Farmacodinâmicas").



A segurança e eficácia de rivaroxabana não foram estudadas em pacientes com outras próteses de válvulas cardíacas ou outros procedimentos valvulares; portanto, não há dados para suportar que rivaroxabana forneça anticoagulação adequada nestas populações de pacientes.

Pacientes com síndrome antifosfolípide triplo positivo de alto risco

Vabam[®] (rivaroxabana) não é recomendado em pacientes com antecedentes de trombose diagnosticados com síndrome antifosfolípide e com persistência tripla positiva (para anticoagulante lúpico, anticorpos anticardiolipina e anticorpos antibeta 2-glicoproteína I), uma vez que o tratamento com rivaroxabana está associado a um aumento da taxa de eventos trombóticos recorrentes comparados com antagonistas da vitamina K (AVK) (ver "Propriedades Farmacodinâmicas").

Medicação concomitante

Vabam[®] (rivaroxabana) não é recomendado em pacientes recebendo tratamento sistêmico concomitante com antimicóticos azólicos (ex.: cetoconazol) ou inibidores das proteases do HIV (ex.: ritonavir). Estes fármacos são potentes inibidores da CYP3A4 e da gp-P. Portanto, estes fármacos podem aumentar as concentrações plasmáticas da rivaroxabana até um grau clinicamente relevante (2,6 vezes em média), o que pode levar ao aumento do risco de sangramentos (ver "Interações medicamentosas").

Entretanto, o antimicótico azólico fluconazol, um inibidor moderado da CYP3A4, tem menor efeito na exposição à rivaroxabana e pode ser coadministrado (ver "Interações Medicamentosas").

Tratamento e prevenção de TVP e EP recorrentes: Insuficiência renal

Vabam[®] (rivaroxabana) deve ser utilizado com cautela em pacientes com insuficiência renal que estejam recebendo com medicações que levem ao aumento da concentração de rivaroxabana no plasma (ver "Interações medicamentosas").

Prevenção de Acidente Vascular Cerebral e embolia sistêmica em pacientes com fibrilação atrial nãovalvular, tratamento e prevenção de TVP e EP recorrentes:

Insuficiência renal

Em pacientes com insuficiência renal grave (ClCr <30mL/min), os níveis plasmáticos de rivaroxabana podem elevar-se significativamente (1,6 vezes na média), o que pode levar a um aumento do risco de sangramento. Em razão da doença de base, estes pacientes têm um aumento do risco de sangramento e de trombose.

Em virtude dos dados clínicos limitados, Vabam® (rivaroxabana) deve ser utilizado com cautela nos pacientes com ClCr <30-15mL/min (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

Não há dados clínicos disponíveis para pacientes com insuficiência renal grave (ClCr <15mL/min). Portanto, o uso de Vabam[®] (rivaroxabana) não é recomendado nestes pacientes (ver "Posologia e modo de usar" e "Propriedades Farmacocinéticas").

Após o início do tratamento, os pacientes com insuficiência renal grave ou risco aumentado de sangramentos e aqueles que recebem tratamento sistêmico concomitante com antimicóticos azólicos ou inibidores das proteases do HIV devem ser cuidadosamente monitorados quanto a sinais de complicações hemorrágicas (ver "Interações medicamentosas").

Risco de sangramento

Vabam[®] (rivaroxabana), como outros antitrombóticos, deve ser utilizado com cautela em pacientes com risco aumentado de sangramento, tais como:

- distúrbios hemorrágicos adquiridos ou congênitos;
- hipertensão arterial grave não controlada;
- doença gastrintestinal ulcerativa ativa;
- ulcerações gastrintestinais recentes;
- retinopatia vascular;
- hemorragia intracraniana ou intracerebral recente;
- anormalidades vasculares intraespinais ou intracerebrais;
- cirurgia cerebral, espinhal ou oftalmológica recente;
- bronquiectasia ou história de sangramento pulmonar.

O sangramento durante o tratamento antitrombótico pode desmascarar malignidades subjacentes ainda desconhecidas, em particular no trato gastrointestinal ou geniturinário. Pacientes com doença maligna podem, simultaneamente, apresentar maior risco de sangramento e trombose. O benefício individual do tratamento antitrombótico deve ser avaliado em relação ao risco de sangramento em pacientes com câncer ativo, dependendo da localização do tumor, terapia antineoplásica e estágio da doença.

Deve-se ter cuidado se os pacientes forem tratados concomitantemente com fármacos que interferem na hemostasia, como os Anti-Inflamatórios Não-Esteroidais (AINEs), ácido acetilsalicílico, os inibidores da agregação plaquetária, outros antitrombóticos ou Inibidores Seletivos da Recaptação de Serotonina (ISRSs) e Inibidores da Recaptação de Serotonina e Noradrenalina (IRSNs) (ver "Interações medicamentosas").



Pode-se considerar tratamento profilático adequado para pacientes com risco de doença ulcerativa gastrintestinal (ver "Interações medicamentosas").

Qualquer queda de hemoglobina ou da pressão arterial sem explicação deve levar à investigação de um local com sangramento.

Cirurgia e intervenções

Se um procedimento invasivo ou uma intervenção cirúrgica forem necessários, Vabam[®] (rivaroxabana) deve ser interrompido pelo menos 24 horas antes da intervenção, se possível, e com base no julgamento clínico do médico.

Se o procedimento não puder ser adiado, o aumento do risco de sangramento deve ser avaliado em relação à urgência de tal intervenção.

A administração de Vabam[®] (rivaroxabana) deve ser reiniciada o mais rapidamente possível após o procedimento invasivo ou a intervenção cirúrgica, desde que a situação clínica do paciente permita e a hemostasia adequada tenha sido estabelecida (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

Anestesia neuraxial (epidural/espinhal)

Quando anestesia neuraxial (epidural/espinhal) ou uma punção espinhal é realizada, os pacientes tratados com antitrombóticos para prevenção de complicações tromboembólicas correm o risco de desenvolver hematoma epidural ou espinhal que pode resultar em paralisia prolongada.

O risco destes eventos é ainda maior pelo uso de cateteres epidurais de demora ou pelo uso concomitante de medicamentos que afetem a hemostasia. O risco também pode aumentar por punção epidural ou espinhal traumática ou repetida.

Pacientes devem ser frequentemente monitorados para sinais e sintomas de alteração neurológica (ex.: dormência ou fraqueza das pernas, disfunção intestinal ou da bexiga). Se forem observados déficits neurológicos, serão necessários diagnóstico e tratamento urgentes.

O médico deve considerar o benefício potencial em relação ao risco antes da intervenção neuraxial em pacientes anticoagulados ou que vão ser anticoagulados para trombo profilaxia.

Não há experiência clínica com o uso de rivaroxabana 15mg e 20mg nestas situações.

Para reduzir o risco potencial de sangramento associado ao uso concomitante de rivaroxabana e anestesia neuraxial (epidural/espinhal) ou punção espinhal, deve ser considerado o perfil farmacocinético de rivaroxabana. A inserção ou remoção de um cateter epidural ou punção lombar é melhor realizada quando o efeito anticoagulante de rivaroxabana é estimado ser baixo. No entanto, não é conhecido o momento exato para atingir um efeito anticoagulante considerado suficientemente baixo em cada paciente.

Para a remoção de um cateter epidural, e com base nas características farmacocinéticas gerais, deve-se esperar o tempo de pelo menos 2x a meia-vida do medicamento, ou seja, pelo menos 18 horas para pacientes adultos jovens e 26 horas para pacientes idosos, após a última administração de Vabam[®] (rivaroxabana) (ver"Propriedades farmacocinéticas").

Vabam® (rivaroxabana) deve ser administrado, pelo menos, 6 horas após a remoção do cateter.

Se ocorrer punção traumática, a administração de Vabam® (rivaroxabana) deverá ser adiada por 24 horas.

Prolongamento do QTc

Não foi observado efeito de prolongamento do QTc com o uso de rivaroxabana (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

Informação sobre os excipientes

Como este medicamento contém lactose, os pacientes com problemas hereditários raros de intolerância à lactose ou à galactose (ex.: deficiência de lactase de Lapp ou má absorção de glicose-galactose) não devem tomar Vabam[®] (rivaroxabana) (ver "Composição").

Vabam® (rivaroxabana comprimidos revestido contém menos de 1mmol de sódio (23mg) por dose, isto quer dizer que é essencialmente "livre de sódio".

Tratamento e prevenção de TVP e EP recorrentes:

Pacientes com Embolia Pulmonar hemodinamicamente instáveis ou pacientes que necessitam de trombólise ou embolectomia pulmonar Vabam® (rivaroxabana) não é recomendado como uma alternativa à heparina não fracionada em pacientes com Embolia Pulmonar que estejam hemodinamicamente instáveis ou que possam receber trombólise ou embolectomia pulmonar, uma vez que a segurança e eficácia de rivaroxabana não foram estabelecidas nestas situações clínicas.

Prevenção de Acidente Vascular Cerebral e embolia sistêmica em pacientes com fibrilação atrial nãovalvular: Pacientes submetidos a Intervenção Coronária Percutânea (ICP) com colocação de stent Os dados clínicos disponíveis foram gerados a partir de um estudo intervencionista com o objetivo primário de avaliar a segurança em pacientes com fibrilação atrial não-valvular submetidos à ICP com colocação de



stent. Os dados sobre a eficácia nesta população são limitados (ver "Posologia e modo de usar – Informações adicionais para populações especiais" e "Propriedades farmacodinâmicas").

Gravidez e lactação

- Gravidez

A segurança e eficácia de rivaroxabana não foram estabelecidas em mulheres grávidas.

Em ratas e coelhas, a rivaroxabana mostrou pronunciada toxicidade materna, com alterações placentárias relacionadas ao seu modo de ação farmacológico (ex.: complicações hemorrágicas) levando à toxicidade reprodutiva (ver "Dados de segurança pré-clínicos"). Não se identificou potencial teratogênico primário. Devido ao risco intrínseco de sangramentos e à evidência de que a rivaroxabana atravessa a placenta, o uso de Vabam® (rivaroxabana) é contraindicado na gravidez (ver "Contraindicações" e "Dados de segurança pré-clínicos").

- Lactação

Não foram estabelecidas segurança e eficácia de rivaroxabana em lactantes. Em ratas, a rivaroxabana é secretada no leite materno. Portanto, Vabam[®] (rivaroxabana) só pode ser administrado depois de descontinuada a amamentação (ver "Contraindicações" e "Dados de segurança pré-clínicos").

Mulheres em idade fértil/Contracepção

Vabam[®] (rivaroxabana) deve ser utilizado em mulheres em idade fértil somente com um método contraceptivo eficaz.

Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas

Foram relatadas síncopes e tonturas, o que podem afetar a habilidade de dirigir veículos e operar máquinas (ver "Reações Adversas"). Pacientes que apresentarem estas reações adversas não devem dirigir ou operar máquinas.

6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Interações farmacocinéticas

A rivaroxabana é eliminada principalmente pelo metabolismo hepático mediado pelo citocromo P450 (CYP3A4, CYP2J2) e por excreção renal do fármaco inalterado, envolvendo sistemas de transportadores glicoproteína-P (gp-P) / proteína de resistência ao câncer de mama (Bcrp).

Inibição do CYP

A rivaroxabana não inibe o CYP3A4 nem qualquer outra isoforma principal de CYP.

Indução do CYP

A rivaroxabana não induz o CYP3A4 nem qualquer outra isoforma principal de CYP.

Efeitos na rivaroxabana

O uso concomitante de Vabam[®] (rivaroxabana) com inibidores potentes da CYP3A4 e inibidores da gp-P pode levar à redução da depuração hepática e renal e, deste modo, ao aumento significativo da exposição sistêmica.

A coadministração de Vabam[®] (rivaroxabana) com cetoconazol, antimicótico azólico (400mg uma vez ao dia), um potente inibidor da CYP3A4 e da gp-P, levou a um aumento de 2,6 vezes da AUC média da rivaroxabana no estado de equilíbrio e um aumento de 1,7 vezes da Cmáx média da rivaroxabana, com elevações significativas de seus efeitos farmacodinâmicos.

A coadministração de Vabam[®] (rivaroxabana) com o inibidor da protease do HIV ritonavir (600mg duas vezes ao dia), um potente inibidor da CYP3A4 e da gp-P, levou a um aumento de 2,5 vezes da AUC média da rivaroxabana e a um aumento de 1,6 vezes da Cmáx média de rivaroxabana, com elevações significativas de seus efeitos farmacodinâmicos.

Portanto, Vabam[®] (rivaroxabana) não é recomendado em pacientes que estejam recebendo tratamento sistêmico concomitante com antimicóticos azólicos ou inibidores da protease do HIV (ver "Advertências e precauções").

Para outros fármacos que inibam potentemente apenas uma das vias de eliminação da rivaroxabana, seja CYP3A4 ou gp-P, é esperado que o aumento das concentrações plasmáticas de rivaroxabana seja de menor extensão

A claritromicina (500mg duas vezes ao dia), considerada um potente inibidor da CYP3A4 e inibidor moderado da gp-P, levou ao aumento de 1,5 vezes da AUC média da rivaroxabana e de 1,4 vezes da Cmáx. Este aumento, que está próximo da magnitude da variabilidade normal da AUC e Cmáx, é considerado clinicamente irrelevante.

A eritromicina (500mg três vezes ao dia), que inibe moderadamente a CYP3A4 e gp-P, levou a um aumento de 1,3 vezes da AUC e da Cmáx média da rivaroxabana. Este aumento está dentro da magnitude de variabilidade normal da AUC e Cmáx e é considerado clinicamente irrelevante.



Em indivíduos com insuficiência renal leve, eritromicina (500mg três vezes ao dia) levou a um aumento de 1,8 vezes da AUC média de rivaroxabana e de 1,6 vezes da Cmáx quando comparado a indivíduos com função renal normal sem com medicação. Em indivíduos com insuficiência renal moderada, eritromicina levou a um aumento de 2,0 vezes da AUC média de rivaroxabana e de 1,6 vezes da Cmáx quando comparado a indivíduos com função renal normal sem co-medicação (ver "Advertências e Precauções").

O fluconazol (400mg uma vez ao dia), considerado um inibidor moderado da CYP3A4, levou a um aumento de 1,4 vezes da AUC média da rivaroxabana e 1,3 vezes da Cmáx. Este aumento está dentro da magnitude de variabilidade normal da AUC e Cmáx e é considerado como clinicamente irrelevante (ver "Advertências e Precauções").

Em função de dados clínicos limitados disponíveis com dronedarona, a coadministração deve ser evitada. A coadministração de rivaroxabana com rifampicina, indutor potente da CYP3A4 e da gp-P, levou a uma diminuição aproximada de 50% da AUC média da rivaroxabana, com diminuições paralelas em seus efeitos farmacodinâmicos (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

O uso concomitante de Vabam[®] (rivaroxabana) com outros indutores potentes da CYP3A4 (ex.: fenitoína, carbamazepina, fenobarbital ou Erva de São João) também pode levar a uma diminuição da concentração plasmática de rivaroxabana. Indutores potentes da CYP3A4 devem ser coadministrados com cautela (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

Interações farmacodinâmicas

Após administração combinada de enoxaparina (40mg em dose única) com rivaroxabana (10mg em dose única), foi observado um efeito aditivo sobre a atividade anti-fator Xa sem qualquer efeito adicional sobre os testes de coagulação (TP, TTPa). A enoxaparina não afetou a farmacocinética da rivaroxabana (ver "Advertências e precauções").

O clopidogrel (300mg em dose de ataque, seguida por 75mg de dose de manutenção) não mostrou interação farmacocinética (com rivaroxabana 15mg), mas foi observado um aumento relevante dos tempos de sangramento em um subgrupo de pacientes, e esse efeito não foi correlacionado à agregação plaquetária, à P-selectina ou aos níveis do receptor de GPIIb/IIIa (ver "Advertências e precauções").

Não foi observado prolongamento clinicamente relevante do tempo de sangramento após administração concomitante de rivaroxabana 15mg e 500mg de naproxeno. Todavia, pode haver indivíduos com resposta farmacodinâmica mais pronunciada (ver "Advertências e precauções").

Ao converter pacientes de varfarina (RNI 2,0 a 3,0) para rivaroxabana 20mg) ou de rivaroxabana 20mg) para varfarina (RNI 2,0 a 3,0) houve um aumento do tempo de protrombina (TP)/RNI (Neoplastin®) mais que aditivamente (podem ser observados valores individuais de RNI de até 12), enquanto os efeitos sobre o TTPa, a inibição da atividade do fator Xa e o potencial de trombina endógena foram aditivos.

Se for desejado testar os efeitos farmacodinâmicos de Vabam[®] (rivaroxabana) durante o período de conversão, a atividade anti-fator Xa, PiCT e HepTest[®] podem ser usados como testes, uma vez que estes testes não são afetados pela varfarina.

A partir do quarto dia da interrupção da varfarina, todos os testes (incluindo TP, TTPa, inibição da atividade do fator Xa e ETP) refletiram apenas o efeito do rivaroxabana (ver "Posologia e modo de usar").

Se for desejado testar os efeitos farmacodinâmicos da varfarina durante o período de conversão, a avaliação da RNI pode ser utilizada na Cmin da rivaroxabana (24 horas após a ingestão anterior da rivaroxabana), uma vez que este teste é minimamente afetado pela rivaroxabana neste ponto de tempo.

Nenhuma interação farmacocinética foi observada entre varfarina e rivaroxabana.

Tal como acontece com outros anticoagulantes, pode existir a possibilidade de pacientes apresentarem um risco aumentado de sangramento em caso de uso concomitante com ISRSs ou IRSNs devido ao seu efeito relatado sobre as plaquetas.

Quando usado concomitantemente no programa clínico de rivaroxabana, foram observadas taxas numericamente mais elevadas de sangramento importante ou não importante clinicamente relevante em todos os grupos de tratamento.

Alimentos e laticínios

Vabam[®] (rivaroxabana) 15mg e Vabam[®] (rivaroxabana) 20mg devem ser administrados com alimentos (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

Interações cuja existência não foi demonstrada

Não houve interações farmacocinéticas mútuas entre rivaroxabana e midazolam (substrato da CYP3A4), digoxina (substrato de glicoproteína-P) ou atorvastatina (substrato da CYP3A4 e gp-P).

A coadministração do inibidor da bomba de prótons omeprazol, do antagonista do receptor H2 ranitidina, do antiácido hidróxido de alumínio/hidróxido de magnésio, naproxeno, clopidogrel ou enoxaparina não afetou a biodisponibilidade e a farmacocinética da rivaroxabana.



Não foram observadas interações farmacocinéticas ou farmacodinâmicas clinicamente significativas quando rivaroxabana foi coadministrado com 500mg de ácido acetilsalicílico.

Interações com parâmetros laboratoriais

Os testes de parâmetros da coagulação (TP, TTPa, HepTest®) são afetados como esperado pelo modo de ação de rivaroxabana (ver "Propriedades Farmacodinâmicas").

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

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

Prazo de validade: 24 meses

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.

Vabam[®] 15mg apresenta-se como comprimido revestido circular, biconvexo, sem vinco, vermelho claro.

Vabam® 20mg apresenta-se como comprimido revestido circular, biconvexo, sem vinco, vermelho escuro.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

Dosagem e método de administração: Prevenção de Acidente Vascular Cerebral e embolia sistêmica em pacientes com fibrilação atrial não-valvular

- Método de administração

Uso oral

- Dose usual recomendada

A dose recomendada é de 20mg uma vez ao dia.

- Duração do tratamento

A terapia deve ser continuada enquanto os fatores de risco para AVC e embolia sistêmica persistirem.

- Método e frequência da administração

Deve ser ingerido um comprimido revestido de 20mg de Vabam[®] (rivaroxabana) por dia.

Vabam[®] (rivaroxabana) 20mg e Vabam[®] (rivaroxabana) 15mg devem ser ingeridos com alimentos (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

Para pacientes que não conseguem engolir comprimidos revestidos inteiros, o comprimido revestido de Vabam[®] (rivaroxabana) pode ser triturado e misturado com água ou alimentos pastosos, como purê de maçã, imediatamente antes da utilização, e administrado por via oral. Após a administração do comprimido revestido triturado de Vabam[®] (rivaroxabana) 15mg ou de Vabam[®] (rivaroxabana) 20mg, a dose deve ser imediatamente seguida por alimento.

O comprimido revestido de Vabam[®] (rivaroxabana) triturado pode ser administrado por sonda gástrica. Deve-se confirmar o posicionamento da sonda gástrica antes de administrar Vabam[®] (rivaroxabana). O comprimido revestido triturado deve ser administrado em uma pequena quantidade de água através de uma sonda gástrica, que deve ser lavada com água após a administração. Após a administração do comprimido revestido triturado de Vabam[®] (rivaroxabana) 15mg ou de Vabam[®] (rivaroxabana) 20mg, a dose deve ser imediatamente seguida por nutrição enteral (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

- Doses esquecidas

Em caso de esquecimento de uma dose, o paciente deve tomar Vabam® (rivaroxabana) imediatamente e continuar com a tomada uma vez ao dia, conforme recomendado, no dia seguinte.

Não deve ser tomada dose em dobro para compensar uma dose esquecida dentro do mesmo dia.

- Dose diária máxima

A dose máxima recomendada diariamente é 20mg.

- Informações adicionais para populações especiais

Pacientes com insuficiência hepática

Vabam[®] (rivaroxabana) é contraindicado em pacientes com doença hepática associada à coagulopatia e risco de sangramento clinicamente relevante, incluindo pacientes cirróticos com Child Pugh B e C (ver "Contraindicações" e "Propriedades Farmacocinéticas").

Pacientes com insuficiência renal

Não é necessário ajuste de dose em pacientes com insuficiência renal leve (depuração de creatinina (ClCr): ≤ 80-50mL/min) (ver "Propriedades Farmacocinéticas"). Para pacientes com insuficiência renal moderada (depuração de creatinina (ClCr): <50-30mL/min) ou grave (depuração de creatinina (ClCr): <30-15mL/min) a dose recomendada é de 15mg uma vez ao dia (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

Dados clínicos limitados para pacientes com insuficiência renal grave (ClCr: < 30-15mL/min) indicam que as concentrações plasmáticas da rivaroxabana são significativamente aumentadas, portanto, Vabam[®]



(rivaroxabana) deve ser utilizado com precaução nestes pacientes (ver "Advertências e precauções" e "Propriedades Farmacocinéticas").

O uso de Vabam[®] (rivaroxabana) não é recomendado em pacientes com ClCr <15 mL/min (ver "Advertências e precauções" e "Propriedades Farmacocinéticas").

Convertendo de antagonistas de vitamina K (AVK) para Vabam® (rivaroxabana)

O tratamento com AVK deve ser interrompido e iniciada a terapia com Vabam[®] (rivaroxabana) assim que o valor de RNI for £ 3,0.

Em pacientes convertidos de AVKs para Vabam[®] (rivaroxabana), os valores de RNI serão falsamente elevados após a ingestão de Vabam[®] (rivaroxabana). O RNI não é válido para medir a atividade anticoagulante de Vabam[®] (rivaroxabana), e desta forma não deve ser usado para este fim (ver "Interações medicamentosas").

Convertendo de Vabam® (rivaroxabana) para antagonistas de vitamina K (AVK)

Existe um potencial para anticoagulação inadequada durante a transição de Vabam[®] (rivaroxabana) para AVK. A anticoagulação adequada contínua deve ser assegurada durante qualquer transição para um anticoagulante alternativo. Deve ser observado que Vabam[®] (rivaroxabana) pode contribuir para um valor elevado de RNI.

Em pacientes convertidos de Vabam[®] (rivaroxabana) para AVK, o AVK deve ser administrado concomitantemente até que o valor de RNI seja ≥ 2,0. Para os dois primeiros dias do período de conversão, a dose padrão de AVK deve ser utilizada seguida pela dose de AVK ajustada de acordo com os testes de RNI. Enquanto os pacientes receberem ambos, Vabam[®] (rivaroxabana) e AVK, a medida de RNI não deve ser realizada antes de 24 horas (após a dose anterior, mas antes da próxima dose de Vabam[®] (rivaroxabana)). Com a descontinuação de Vabam[®] (rivaroxabana), o teste de RNI pode ser feito de forma confiável 24 horas após a última dose (ver "Interações medicamentosas").

Convertendo de anticoagulantes parenterais para Vabam[®] (rivaroxabana)

Para pacientes que estejam atualmente recebendo um anticoagulante parenteral, Vabam[®] (rivaroxabana) deve ser iniciado 0 a 2 horas antes do horário previsto para próxima administração do medicamento parenteral (ex.: heparina de baixo peso molecular) ou no momento da descontinuação da administração parenteral contínua do medicamento (ex.: heparina não fracionada intravenosa).

Convertendo de Vabam[®] (rivaroxabana) para anticoagulantes parenterais

Descontinue o uso de Vabam[®] (rivaroxabana) e administre a primeira dose do anticoagulante parenteral no momento em que a próxima dose de Vabam[®] (rivaroxabana) seria administrada.

Pacientes submetidos a Intervenção Coronária Percutânea (ICP) com colocação de Stent

Os pacientes com fibrilação atrial não-valvular submetidos a ICP com colocação de stent devem receber uma dose reduzida de 15mg de Vabam[®] (rivaroxabana) uma vez ao dia (ou 10mg de Vabam[®] (rivaroxabana) uma vez ao dia para pacientes com insuficiência renal moderada [ClCr: <50-30mL/min]) associado a um inibidor de P2Y12 (ex.: clopidogrel).

Este regime de tratamento é recomendado por no máximo 12 meses após a ICP com colocação de stent (ver "Advertência e Precauções" e "Propriedades Farmacodinâmicas").

Após o término da terapia antiplaquetária, a dose de rivaroxabana deve ser aumentada para a dose padrão para pacientes com fibrilação atrial não-valvular.

Crianças e adolescentes (do nascimento aos 18 anos)

A segurança e a eficácia não foram estabelecidas em crianças e adolescentes abaixo de 18 anos.

Pacientes idosos

Não é necessário ajuste de dose com base na idade do paciente (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

Gênero

Não é necessário ajuste de dose com base no gênero do paciente (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

Peso corporal

Não é necessário ajuste de dose com base no peso corporal do paciente (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

Diferencas étnicas

Não é necessário ajuste de dose com base em diferenças étnicas (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

Dosagem e método de administração no tratamento e prevenção de TVP e EP recorrentes

- Método de administração

Uso oral

- Dose usual recomendada

A dose recomendada para o tratamento inicial de TVP e EP agudos é de 15mg de Vabam[®] (rivaroxabana) duas vezes ao dia para as três primeiras semanas, seguido por 20mg de Vabam[®] (rivaroxabana) uma vez ao dia para a continuação do tratamento e para a prevenção da TVP e de EP recorrentes.



Após a conclusão de pelo menos 6 meses de tratamento para TVP ou EP, Vabam[®] (rivaroxabana) 10mg uma vez ao dia ou Vabam[®] (rivaroxabana) 20mg uma vez ao dia é recomendado com base em uma avaliação de risco individual de TVP ou EP recorrente em relação ao risco de sangramento.

	Período de tempo	Esquema de dose	Dose diária total
Tratamento e	Dia 1 - 21	15mg duas vezes ao	30mg
prevenção de TVP ou		dia	
EP recorrentes	Dia 22 em diante	20mg uma vez ao dia	20mg
Prevenção de TVP ou	Após a conclusão de	10mg uma vez ao dia ou	10mg ou 20mg
EP recorrentes	pelo menos 6 meses de	20mg uma vez ao dia, com	
	tratamento para TVP ou	base na avaliação risco	
	EP	benefício do médico	

Duração do tratamento

Para TVP e EP, a duração do tratamento deve ser individualizada após cuidadosa avaliação do benefício do tratamento contra o risco de sangramento (ver "Advertências e Precauções"). A terapia de curta duração (3 meses) deve ser considerada em pacientes com TVP ou EP provocada pelos principais fatores de risco transitórios (ex.: cirurgia importante recente ou trauma).

A terapia de longa duração deve ser considerada em pacientes com TVP ou EP provocada por fatores de risco permanentes, TVP ou EP não provocada, ou história de TVP ou EP recorrente.

- Método e frequência da administração

Durante as primeiras 3 semanas de tratamento agudo, Vabam® (rivaroxabana) 15mg deve ser tomado 2 vezes ao dia.

Após as primeiras 3 semanas, o tratamento com Vabam® (rivaroxabana) deve ser continuado com 20mg uma vez ao dia.

Após pelo menos 6 meses de tratamento, Vabam[®] (rivaroxabana) 10mg ou 20mg deve ser tomado uma vez ao dia (ver "Propriedades Farmacodinâmicas").

Vabam[®] (rivaroxabana) 15mg e Vabam[®] (rivaroxabana) 20mg devem ser tomados junto com alimentos. Vabam[®] (rivaroxabana) 10mg pode ser tomado com ou sem alimentos (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

Para pacientes que não conseguem engolir comprimidos revestidos inteiros, o comprimido revestido de Vabam[®] (rivaroxabana) pode ser triturado e misturado com água ou alimentos pastosos, como purê de maçã, imediatamente antes da utilização, e administrado por via oral. Após a administração do comprimido revestido triturado de Vabam[®] (rivaroxabana) 15mg ou de Vabam[®] (rivaroxabana) 20mg, a dose deve ser imediatamente seguida por alimento.

O comprimido revestido de Vabam[®] (rivaroxabana) triturado pode ser administrado por sonda gástrica. Deve-se confirmar o posicionamento da sonda gástrica antes de administrar Vabam[®] (rivaroxabana). O comprimido revestido triturado deve ser administrado em uma pequena quantidade de água através de uma sonda gástrica, que deve ser lavada com água após a administração. Após a administração do comprimido revestido triturado de Vabam[®] (rivaroxabana) 15mg ou de Vabam[®] (rivaroxabana) 20mg, a dose deve ser imediatamente seguida por nutrição enteral (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

- Doses esquecidas

É essencial aderir ao esquema de dose recomendado.

Se for esquecida uma dose durante a fase de tratamento com 15mg duas vezes ao dia (dia 1 - 21), o paciente deve tomar Vabam[®] (rivaroxabana) imediatamente para garantir a ingestão de 30mg por dia do medicamento. Nesse caso, dois comprimidos revestidos de 15mg podem ser tomados de uma só vez. O paciente deve continuar tomando a dose regular de 15mg duas vezes ao dia no dia seguinte, conforme recomendado

Se for esquecida uma dose durante a fase de tratamento com uma ingestão ao dia, o paciente deve tomar Vabam[®] (rivaroxabana) imediatamente e continuar no dia seguinte com uma ingestão ao dia, conforme recomendado. A dose não deve ser dobrada no mesmo dia para compensar uma dose perdida.

- Dose diária máxima

A dose diária máxima recomendada é de 30mg durante as três semanas iniciais do tratamento. Na fase de continuação do tratamento a dose diária máxima recomendada é de 20mg.

- Informações adicionais para populações especiais

Pacientes com insuficiência hepática



Vabam[®] (rivaroxabana) é contraindicado em pacientes com doença hepática associada à coagulopatia e risco de sangramento clinicamente relevante, incluindo pacientes cirróticos com Child Pugh B e C (ver "Contraindicações" e "Propriedades Farmacocinéticas").

Pacientes com insuficiência renal

Não é necessário ajuste de dose em pacientes com insuficiência renal leve (depuração de creatinina (ClCr): ≤80-50mL/min) (ver "Propriedades Farmacocinéticas").

O tratamento para pacientes com insuficiência renal moderada (depuração de creatinina (ClCr): <50–30mL/min) ou grave (depuração de creatinina (ClCr): <30-15mL/min) deve ser 15mg duas vezes ao dia durante as três primeiras semanas. Posteriormente, quando a dose recomendada é de 20mg uma vez por dia, a redução de dose de 20mg uma vez por dia para 15mg uma vez por dia deve ser considerada, se o risco de sangramento do paciente avaliado supera o risco de TVP e EP recorrente. A recomendação para o uso de 15mg é baseada em modelo de Farmacocinética e não foi estudada em cenário clínico (ver "Advertências e precauções" e "Propriedades Farmacocinéticas").

Quando a dose recomendada é de 10mg uma vez por dia, não é necessário ajuste de dose.

Dados clínicos limitados para pacientes com insuficiência renal grave (ClCr < 30-15mL/min) indicam que as concentrações plasmáticas de rivaroxabana aumentam significativamente, portanto, Vabam[®] (rivaroxabana) deve ser utilizado com cautela nestes pacientes (ver "Advertências e precauções" e "Propriedades Farmacocinéticas").

O uso de Vabam[®] (rivaroxabana) não é recomendado para pacientes com ClCr <15mL/min (ver "Advertências e precauções" e "Propriedades Farmacocinéticas").

Convertendo de antagonistas de vitamina K (AVK) para Vabam[®] (rivaroxabana)

O tratamento com AVK deve ser interrompido e iniciado com Vabam[®] (rivaroxabana) assim que os valores de RNI forem £ 2,5.

Em pacientes convertidos de AVKs para Vabam[®] (rivaroxabana), os valores de RNI serão falsamente elevados após a administração de Vabam[®] (rivaroxabana). A medida de RNI não é válida para medir a atividade anticoagulante de Vabam[®] (rivaroxabana), e desta forma não deve ser usada para este fim (ver "Interações medicamentosas").

Convertendo de Vabam[®] (rivaroxabana) para antagonistas de vitamina K (AVK)

Existe um potencial para anticoagulação inadequada durante a transição de Vabam[®] (rivaroxabana) para AVK. A anticoagulação adequada contínua deve ser assegurada durante qualquer transição para um anticoagulante alternativo. Deve ser observado que Vabam[®] (rivaroxabana) pode contribuir para um valor elevado de RNI.

Em pacientes convertidos de Vabam[®] (rivaroxabana) para AVK, o AVK deve ser administrado concomitantemente até que o valor de RNI seja ≥ 2,0. Para os dois primeiros dias do período de conversão, a dose padrão de AVK deve ser utilizada seguida pela dose de AVK ajustada de acordo com os testes de RNI. Enquanto os pacientes receberem ambos, Vabam[®] (rivaroxabana) e AVK, a medida de RNI não deve ser realizada antes de 24 horas [após a dose anterior, mas antes da próxima dose de Vabam[®] (rivaroxabana)]. Com a descontinuação de Vabam[®] (rivaroxabana), o teste de RNI pode ser feito de forma confiável 24 horas após a última dose (ver "Interações medicamentosas").

Convertendo de anticoagulantes parenterais para Vabam® (rivaroxabana)

Para pacientes recebendo atualmente um anticoagulante parenteral, Vabam[®] (rivaroxabana) deve ser iniciado 0 a 2 horas antes do horário previsto para próxima administração do medicamento parenteral (por exemplo, heparina de baixo peso molecular) ou no momento da descontinuação da administração parenteral contínua do medicamento (ex.: heparina não fracionada intravenosa).

Convertendo de Vabam® (rivaroxabana) para anticoagulantes parenterais

Descontinue o uso de Vabam[®] (rivaroxabana) e administre a primeira dose do anticoagulante parenteral no momento em que a próxima dose de Vabam[®] (rivaroxabana) seria administrada.

Crianças e adolescentes (do nascimento aos 18 anos)

A segurança e a eficácia não foram estabelecidas em crianças e adolescentes com idade inferior a 18 anos. **Pacientes idosos**

Não é necessário ajuste de dose com base na idade do paciente (ver "Propriedades farmacocinéticas").

Gênero

Não é necessário ajuste de dose com base no gênero do paciente (ver "Propriedades farmacocinéticas").

Peso corporal

Não é necessário ajuste de dose com base no peso corporal do paciente (ver "Propriedades farmacocinéticas").

Diferenças étnicas

Não é necessário ajuste de dose com base em diferenças étnicas (ver "Propriedades farmacocinéticas").



9. REAÇÕES ADVERSAS

Resumo do perfil de segurança

A segurança de rivaroxabana foi avaliada em 20 (vinte) estudos de fase III que incluíram 70.021 pacientes expostos à rivaroxabana, conforme listado na tabela a seguir:

Número de pacientes estudados, dose diária total e duração máxima do tratamento nos estudos de fase III de rivaroxabana, conforme descrito abaixo:

Indicação investigada em estudos fase III	Número de pacientes*	Dose diária total	Duração máxima do tratamento
Prevenção de Tromboembolismo Venoso (TEV) em pacientes adultos submetidos à cirurgia eletiva de artroplastia de joelho ou quadril (RECORD-14)	6.097	10mg	39 dias
Prevenção de Tromboembolismo Venoso em pacientes enfermos hospitalizados (MAGELLAN)	3.997	10mg	39 dias
Tratamento de TVP e EP e prevenção de TVP e EP recorrentes (EINSTEIN TVP, -EP, EXT, -CHOICE)	6.790	Dia 1 – 21: 30mg Dia 22 em diante: 20mg Após pelo menos 6 meses: 10mg ou 20mg	21 meses
Prevenção de Acidente Vascular Cerebral e embolia sistêmica em pacientes adultos com fibrilação atrial não-valvular (ROCKET-AF, JROCKET)	7.750	20mg	41 meses
Prevenção de eventos aterotrombóticos em pacientes adultos após Síndrome Coronariana Aguda (SCA) (ATLAS ACS TIMI 51)	10.225	5mg ou 10mg respectivamente, em associação com ácido acetilsalicílico ou ácido acetilsalicílico mais clopidogrel ou ticlopidina.	31 meses
Prevenção de Acidente Vascular Cerebral, Infarto do Miocárdio e morte cardiovascular, e prevenção de isquemia aguda dos membros e mortalidade em pacientes Doença Arterial Coronariana (DAC) ou Doença Arterial Periférica (DAP) (COMPASS)	18.244	5mg em associação com 100mg ácido acetilsalicílico ou somente 10mg	47 meses
Prevenção de acidente vascular cerebral e prevenção de embolia sistêmica em pacientes com acidente vascular cerebral embólico recente de fonte indeterminada (NAVIGATE ESUS)	3.562	15mg uma vez ao dia	24 meses
Prevenção de eventos de TEV simtomático e mortes relacionadas a TEV por um período de 45 dias após a alta hospitalar em pacientes com doença aguda de alto risco (MARINER)	5.982	10 (ou 7,5)mg uma vez ao dia	45 dias



Reduzindo o risco de morte, infarto do miocárdio ou acidente vascular cerebral em indivíduos com insuficiência cardíaca e doença arterial coronariana significativa após um episódio de insuficiência cardíaca descompensada (COMMANDER HF)	2.499	2,5mg duas vezes ao dia combinado com AAS 100mg	42 meses (ou > 1.260 dias)
Reduzindo a incidência cumulativa de TVP, EP e morte relacionada a TEV em indivíduos adultos com vários tipos de câncer com alto risco de desenvolver TEV (CASSINI)	405	10mg dose oral uma vez ao dia	
estratégia antitrombótica baseada em rivaroxabana com uma estratégia com base antiplaquetária após a substituição da válvula aórtica transcateter (TAVR) para otimizar os resultados clínicos (GALILEO)	801	10mg uma vez ao dia + baixa dose de AAS / após 90 dias 10mg sozinho	24 meses (ou 720 dias)
Tratamento de tromboembolismo venoso (TEV) e prevenção de TEV recorrente em recémnascidos a termo e crianças com idade inferior a 18 anos após o início do tratamento anticoagulante padrão (EINSTEIN Junior Fase III)	329	Dose ajustada ao peso corporal para atingir uma exposição semelhante à observada em adultos tratados para TVP e EP com 20mg de rivaroxabana uma vez ao dia	12 meses
Prevenção de eventos aterotrombóticos em pacientes após procedimento recente de revascularização do membro inferior devido a DAP sintomática (VOYAGER PAD)	3.256	2,5mg duas vezes ao dia combinado com AAS 100mg	42 meses

^{*}Pacientes expostos a pelo menos uma dose de rivaroxabana.

Taxas de eventos de sangramento e anemia em pacientes expostos a rivaroxabana nos estudos de fase III concluídos:

Indicação investigada em estudos de fase III	Qualquer sangramento	Anemia
Prevenção de Tromboembolismo Venoso (TEV) em pacientes adultos submetidos à cirurgia eletiva de artroplastia de joelho ou quadril (RECORD 1-4	6,8 % dos pacientes	5,9 % dos pacientes
Prevenção de Tromboembolismo Venoso em pacientes enfermos hospitalizados (MAGELLAN)	12,6 % dos pacientes	2,1 % dos pacientes
Tratamento de TVP e EP e prevenção de TVP e EP recorrentes (EINSTEIN TVP, EP, EXT, CHOICE	23 % dos pacientes	1,6 % dos pacientes
Prevenção de Acidente Vascular Cerebral e embolia sistêmica em pacientes adultos com fibrilação atrial não valvular (ROCKET AF, JROCKET)	28 por 100 pacientes/ano	2,5 por 100 pacientes/ano
Prevenção de eventos aterotrombóticos em pacientes adultos após Síndrome Coronariana Aguda (SCA) (ATLAS ACS TIMI 51)	22 por 100 pacientes/ano	1,4 por 100 pacientes/ano



Prevenção de Acidente Vascular Cerebral, Infarto do Miocárdio e morte cardiovascular, e prevenção de isquemia aguda dos membros e mortalidade em pacientes com Doença Arterial Coronariana (DAC) ou Doença Arterial Periférica (DAP) (COMPASS)	6,7 por 100 pacientes/ano	0,15 por 100 pacientes/ano*
Prevenção de acidente vascular cerebral e prevenção de embolia sistêmica em pacientes com acidente vascular cerebral embólico recente de fonte indeterminada NAVIGATE ESUS)	12,4 % dos pacientes	0.3 % dos pacientes*
Prevenção de eventos de TEV sintomático e mortes relacionadas a TEV por um período de 45 dias após a alta nospitalar em pacientes com doença aguda de alto risco (MARINER)	3,0 % dos pacientes	<0,1 % dos pacientes*
Reduzindo o do risco de morte, infarto do miocárdio ou acidente vascular cerebral em indivíduos com insuficiência cardíaca e doença arterial coronariana significativa após um episódio de nsuficiência cardíaca descompensada COMMANDER HF)	11,5% dos pacientes	1,4% dos pacientes*
Reduzindo a incidência cumulativa de IVP, EP e morte relacionada a TEV em ndivíduos adultos com vários tipos de câncer com alto risco de desenvolver IEV (CASSINI)	23,2 % dos pacientes	14,1 % dos pacientes*
Comparando uma estratégia antitrombótica baseada em rivaroxabana com uma estratégia com pase antiplaquetária após a substituição da válvula aórtica transcateter (TAVR) para otimizar os resultados clínicos (GALILEO)	25,6 % dos pacientes	2,4 % dos pacientes*
Tratamento de tromboembolismo venoso (TEV) e prevenção de TEV recorrente em recém-nascidos a termo e crianças com idade inferior a 18 anos após o início do tratamento anticoagulante padrão (EINSTEIN Junior Fase III)	39,5% dos pacientes	4,6% dos pacientes
Prevenção de eventos aterotrombóticos em pacientes após procedimento recente de revascularização do membro inferior devido a DAP sintomática (VOYAGER PAD)	(16,9% dos pacientes) 8,38 por 100 pacientes / ano	(1,5% dos pacientes*) 0,74 por 100 pacientes / ano*
Prevenção de eventos de TEV sintomático e mortes relacionadas a TEV por um período de 45 dias após a alta nospitalar em pacientes com doença aguda de alto risco (MARINER) Reduzindo o do risco de morte, infarto do miocárdio ou acidente vascular cerebral em indivíduos com insuficiência cardíaca e doença arterial coronariana significativa após um episódio de nsuficiência cardíaca descompensada COMMANDER HF) Reduzindo a incidência cumulativa de TVP, EP e morte relacionada a TEV em ndivíduos adultos com vários tipos de câncer com alto risco de desenvolver TEV (CASSINI) Comparando uma estratégia com pase antiplaquetária após a substituição da válvula aórtica transcateter (TAVR) por a otimizar os resultados clínicos GALILEO) Tratamento de tromboembolismo venoso (TEV) e prevenção de TEV recorrente em recém-nascidos a termo e crianças com idade inferior a 18 anos após o início do tratamento unticoagulante padrão (EINSTEIN Junior Fase III)	3,0 % dos pacientes 11,5% dos pacientes 23,2 % dos pacientes 25,6 % dos pacientes (16,9% dos pacientes) 8,38 por 100 pacientes /	<pre><0,1 % dos pacientes* 1,4% dos pacientes* 14,1 % dos pacientes* 2,4 % dos pacientes* 4,6% dos pacientes (1,5% dos pacientes*) 0,</pre>

^{*}Foi aplicado método pré-estabelecido seletivo para a coleta de eventos adversos.



Em razão do modo de ação farmacológica, Vabam[®] (rivaroxabana) pode ser associado a um risco aumentado de sangramento oculto ou manifesto em qualquer tecido e órgão, o que pode resultar em anemia pós-hemorrágica. O risco de sangramentos pode ser aumentado em certos grupos de pacientes, por exemplo, naqueles com hipertensão arterial grave não-controlada e/ou com medicação concomitante que afete a hemostasia (ver "Advertências e precauções"). O sangramento menstrual pode ser intensificado e/ou prolongado.

Os sinais, sintomas e gravidade (incluindo desfecho fatal) irão variar de acordo com a localização e o grau ou extensão do sangramento e/ou anemia (ver "Superdose").

Complicações hemorrágicas podem se apresentar como fraqueza, palidez, tontura, cefaleia ou edema inexplicável, dispneia e choque inexplicável. Em alguns casos, como consequência da anemia, foram observados sintomas de isquemia cardíaca, tais como dor no peito ou angina pectoris.

Foram relatadas para rivaroxabana complicações conhecidas secundárias ao sangramento grave, como síndrome compartimental e insuficiência renal devido à hipoperfusão. Portanto, deve-se considerar a possibilidade de hemorragia ao avaliar a condição de qualquer paciente anticoagulado.

Lista tabulada das reações adversas

As frequências das reações adversas ao medicamento relatadas com rivaroxabana pacientes adultos e pediátricos estão resumidas na tabela abaixo. As reações adversas estão apresentadas em ordem decrescente de gravidade dentro de cada grupo de frequência. As frequências estão definidas como:

Muito comum ($\geq 1/10$) Comum ($\geq 1/100$ a < 1/10) Incomum ($\geq 1/1.000$ a < 1/100) Rara ($\geq 1/10.000$ a < 1/1.000) Muito rara (< 1/10.000)

Desconhecida (não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis)

Tabela 1: Todas as reações adversas ao medicamento emergentes do tratamento relatadas em pacientes nos estudos de fase III (RECORD 1-4 agrupados, ROCKET, J-ROCKET, MAGELLAN, ATLAS, EINSTEIN (TVP/ EP/ Extension/CHOICE) e COMPASS*, NAVIGATE ESUS* MARINER*, COMMANDER HF*, CASSINI*, GALILEO*, em dois estudos fase II e um estudo de fase III EINSTEIN Junior em pacientes pediátricos, e VOYAGER PAD*)

Classificação por sistema corpóreo (MedDRA)	Comum	Incomum	Rara	Muito rara	Desconhecida
Distúrbios do	Anemia	Trombocitos			
sistema	(incluindo os	e (incluindo			
sanguíneo e	respectivos	aumento na			
linfático	parâmetros	contagem de			
	laboratoriais)	plaquetas) ^A			
Distúrbios		Taquicardia			
cardíacos					
Distúrbios	Hemorragia				
oculares	ocular				
	(incluindo				
	hemorragia conjuntival)				
Distúrbios	Sangramento	Boca seca			
gastrintestinais	gengival				
	Hemorragia do				
	trato				
	gastrintestinal				
	(incluindo				
	hemorragia				
	retal)				



	ъ				1
Distúrbios gerais	Dores abdominais e gastrintestinais Dispepsia Náusea Constipação A Diarreia Vômito A Febre A	Indisposição	Edema		
e condições no local da administração	Edema periférico Diminuição geral da força e energia (incluindo fadiga e astenia)	(incluindo mal estar)	Localizado ^A		
Distúrbios hanatabilianes	,	Insuficiência	Icterícia		
hepatobiliares Distúrbios do sistema imunológico		hepática Reação alérgica Dermatite alérgica		Reações anafiláticas incluindo choque anafilático	
Traumas, intoxicação e complicações pós procedimento	Hemorragia pós procedimento (incluindo anemia pós- operatória e hemorragia da incisão) Contusão	Secreção da Incisão ^A	Pseudoaneur isma vascular ^C		
Investigações	Aumento das transaminases	Aumento da bilirrubina Aumento da fosfatase alcalina no sangue A Aumento de DHL A Aumento da lipase A Aumento da amilase A Aumento de GGT A	Aumento da bilirrubina conjugada (com ou sem aumento concomitant e de ALT)		
Distúrbios musculoesquelét icos, do tecido conjuntivo e dos ossos	Dor nas extremidades ^A	Hemartrose	Hemorragia muscular		Síndrome compartimental secundária a um sangramento
Distúrbios do sistema nervoso	Tontura Cefaleia	Hemorragia cerebral e intracraniana Síncope			



Distúrbios	Hemorragia do			Insuficiência
renais e	trato urogenital			renal /
urinários	(incluindo			insuficiência
urmarios	hematúria e			renal aguda
	menorragia ^B)			secundária a
	Disfunção			sangramento
	renal			suficiente para
	(incluindo			causar
	aumento da			hipoperfusão
	creatinina			mpoperrusao
	sanguínea e da			
	ureia			
	sanguínea) ^A			
Distúrbios do				
	Epistaxe			
trato	Hemoptise			
respiratório	D 11	**	G(1 1	
Distúrbios da	Prurido	Urticária	Síndrome de	
pele e dos tecidos	(incluindo		StevensJohn	
subcutâneos	casos		son/Necrólis	
	incomuns de		e epidérmica	
	prurido		tóxica e	
	generalizado)		Síndrome	
	Rash		DRESS	
	Equimose		(Drug Rash	
	Hemorragia		with	
	cutânea e		Eosinophilia	
	subcutânea		and Systemic	
			Symptoms	
Distúrbios	Hipotensão			
vasculares	Hematoma			

^A observado após cirurgia ortopédica de grande porte dos membros inferiores

A incidência das reações adversas não aumentou e nenhuma reação adversa nova foi identificada, a partir da análise dos dados dos estudos fase III em adultos.

Observações pós-comercialização

As seguintes reações adversas foram relatadas no período de pós-comercialização em associação temporal com o uso de rivaroxabana. A frequência dessas reações adversas relatadas na experiência de pós-comercialização não pode ser estimada.

Distúrbios do sistema imunológico: angioedema e edema alérgico (nos dados agrupados dos estudos Fase III, estes eventos foram incomuns ($\geq 1/1.000$ a < 1/100)).

Distúrbios hepatobiliares: colestase, hepatite (incluindo lesão hepatocelular) (nos dados agrupados dos estudos Fase III, estes eventos foram raros ($\geq 1/10.000$ a < 1/1.000)).

Distúrbios do sistema sanguíneo e linfático: trombocitopenia (nos dados agrupados dos estudos Fase III, estes eventos foram incomuns ($\geq 1/1.000$ a < 1/100)).

Em casos de eventos adversos, notifique pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.

10. SUPERDOSE

Casos raros de superdose de até 1960mg foram relatados. Em caso de superdose, observe seu paciente cuidadosamente quanto a complicações hemorrágicas ou outras reações adversas (ver "Conduta no sangramento"). Devido à absorção limitada, é esperado um efeito máximo sem aumento na exposição plasmática média em doses supra terapêuticas de 50mg ou mais.

Não está disponível um antídoto específico para antagonizar os efeitos farmacodinâmicos da rivaroxabana. Pode-se considerar o uso de carvão ativado para reduzir a absorção no caso de superdosagem de Vabam®

^B observado no tratamento de TEV como muito comum em mulheres < 55 anos

^C observado como incomum na terapia de prevenção na SCA (após intervenção percutânea)

^{*}Foi aplicado método pré-estabelecido seletivo para a coleta de eventos adversos.



(rivaroxabana). Devido à alta ligação da rivaroxabana às proteínas plasmáticas, não se espera que esta seja dialisável.

Conduta no sangramento

Caso ocorra uma complicação hemorrágica no paciente que estiver recebendo rivaroxabana, a próxima administração deve ser adiada ou o tratamento deve ser descontinuado, conforme apropriado. A rivaroxabana tem meia-vida de aproximadamente 5 a 13 horas. A conduta deve ser individualizada de acordo com a gravidade e a localização da hemorragia.

Tratamento sintomático apropriado pode ser utilizado, se necessário, como compressão mecânica (ex.: na epistaxe grave), hemostase cirúrgica com procedimentos de controle de sangramento, reposição de líquidos e suporte hemodinâmico, transfusão de hemoderivados (células vermelhas embaladas ou plasma fresco congelado, dependendo da anemia ou coagulopatia associada) ou plaquetas.

Se o sangramento não puder ser controlado pelas medidas mencionadas acima, deve-se considerar a administração de um agente reverso pro coagulante específico, como:

- Concentrado de Complexo Protrombínico (CCP);
- Concentrado de Complexo Protrombínico ativado (CCPa);
- fator VIIa recombinante (r-FVIIa).

No entanto, atualmente a experiência clínica com o uso destes produtos em pacientes recebendo rivaroxabana é muito limitada (ver "Propriedades Farmacodinâmicas").

Não se espera que o sulfato de protamina e a vitamina K afetem a atividade anticoagulante da rivaroxabana. Existe experiência limitada com ácido tranexâmico, e não há experiência com ácido aminocaproico e aprotinina em indivíduos que estejam recebendo rivaroxabana. Também não há racional científico para o benefício, nem experiência com a desmopressina hemostática sistêmica em pacientes recebendo rivaroxabana.

Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.



III - DIZERES LEGAIS:

Reg. M.S. nº 1.7817.0917

Farm. Resp.: Luciana Lopes da Costa - CRF-GO nº 2.757

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA





Registrado por: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A.

Rua Bonnard (Green Valley I) nº 980, Bloco 12, Nível 3, Sala A - Alphaville Empresarial - Barueri - SP - CEP 06465-134 - C.N.P.J.: 61.082.426/0002-07 - Indústria Brasileira

Fabricado por: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S.A.

VPR 1 - Quadra 2-A - Módulo 4 - DAIA - Anápolis - GO - CEP 75132-020





Anexo B Histórico de alteração da bula

Da	Dados da submissão eletrônica Dados da petição/notificação que altera		otificação que altera bu	la	Dados das alterações de bulas				
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	N° do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
05/11/2021		10457 - SIMILAR – Inclusão Inicial de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	05/11/2021		10457 - SIMILAR – Inclusão Inicial de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	05/11/2021	VERSÃO INICIAL	VP/VPS	Comprimido Revestido