UGŌ

química

rivaroxabana

Medicamento genérico Lei nº 9.787, de 1999

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 sódica, laurilsulfato de sódio, estearato de magnésio, hipromelose, macrogol, dióxido de titânio e óxido de ferro vermelho).

INFORMAÇÕES AO PACIENTE:

Antes de iniciar o uso de um medicamento, é importante que você leia as informações contidas na bula, verifique o prazo de validade, o conteúdo e a integridade da embalagem. Mantenha a bula do produto sempre em mãos para qualquer consulta que se faça necessária.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDI-CADO?

A rivaroxabana é usada para prevenir a formação de coágulos de sangue nas suas veias após cirurgia de substituição da articulação em seus joelhos ou quadril. Seu médico lhe prescreveu este medicamento porque após uma operação você tem risco aumentado de ter um coágulo de sangue.

A rivaroxabana é indicada para o tratamento de trombose nas veias profundas e prevenção de trombose nas veias profundas e Embolia Pulmonar recorrentes, em adultos. A rivaroxabana é indicada para o tratamento de Em-

bolia Pulmonar e para prevenção de Embolia Pulmonar e trombose nas veias profundas recorrentes, em adultos 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA? A rivaroxabana, que pertence a um grupo de medi-

camentos chamados de agentes antitrombóticos, os quais impedem a formação do trombo, ou seja, impedem a coagulação do sangue no interior do vaso sanguíneo. A rivaroxabana age inibindo a ação do fator de coagulação Xa (elemento necessário para a formação do coágulo) e reduz assim a tendência do sangue formar coágulos. 3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDI-

CAMENTO? Você não deve utilizar este medicamento:

- se você for alérgico (hipersensível) à rivaroxabana ou a qualquer outro componente de deste medicamento. Os componentes do produto estão listados no início da bula; se você está com sangramento que requer cuidados
- especiais (ex.: sangramento intracraniano, sangramento gastrintestinal); - se você tem doença hepática grave que leva a um
- aumento de risco de sangramento; se você está grávida ou amamentando.
- Não use rivaroxabana e fale com seu médico se qual-

quer um dos eventos acima se aplicar a você. 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR

ESTE MEDICAMENTO? Advertências e precauções Deve-se ter cuidado especial na administração de

rivaroxabana: - se você tem doença renal grave ou moderada;

- se você tem risco aumentado de sangramento,
- tais como: distúrbios hemorrágicos;
- pressão arterial muito alta, não controlada por
- tratamento médico: úlcera ativa ou recente no estômago ou no intes-
- problemas nos vasos sanguíneos da parte de trás
- de seus olhos (retinopatia); - sangramento recente em seu cérebro (hemorra-
- gia intracraniana ou intracerebral); - problemas nos vasos sanguíneos do cérebro ou
- da medula espinhal; - operação recente em seu cérebro, medula espinhal ou olhos;
- bronquiectasia (doença pulmonar onde os brônquios estão dilatados e com pus) ou histórico de sangramento nos pulmões.
- se você tem prótese de válvula cardíaca; - se o médico falar que você tem uma forma gra-
- ve de síndrome antifosfolípide, uma doença que pode causar coágulos sanguíneos. Também deve-se ter cuidado se tiver um câncer ativo - isso também pode significar que você tem um

risco aumentado de sangramento. Um câncer ativo significa que nos últimos 6 meses você: - foi diagnosticado com câncer; teve uma recidiva do câncer;

- estava sendo tratado para câncer.
- Se alguma das condições acima se aplicar a você, converse com seu médico antes de usar rivaroxabana.

Seu médico poderá decidir mantê-lo sob cuidadosa observação. A rivaroxabana não é recomendada caso seu médico determine que a sua pressão arterial esteja instável ou outro tratamento ou procedimento cirúrgico para

remover coágulo sanguíneo do seu pulmão esteja planejado. Se você precisar de alguma operação é muito importante usar rivaroxabana antes e após a operação, exatamente nos horários informados por seu médico. Se sua operação envolver um cateter ou uma injeção

na sua medula espinhal (ex.: para anestesia epidural

- é muito importante usar rivaroxabana antes e após

ou espinhal ou para redução da dor):

- a inserção ou remoção do cateter, exatamente nos horários informados por seu médico; - fale imediatamente para seu médico se você sentir formigamento ou fraqueza nas suas pernas ou proble-
- mas com seu intestino ou bexiga após o final da anestesia, pois medidas urgentes podem ser necessárias. Como rivaroxabana comprimido revestido contém lactose, informe ao seu médico se você tem problemas hereditários raros de intolerância à lactose ou à galactose (ex.: deficiência de lactase de Lapp ou má absorção de glicose-galactose). A rivaroxabana comprimido revestido contém menos de 1mmol de sódio (23mg) por dose, isto quer dizer

que é essencialmente "livre de sódio". Gravidez e lactação

Lançamento.

CIRCULAÇÃO: 02 **APROVAÇÃO**

473049

Se você está grávida ou amamentando, não use rivaroxabana. Caso exista uma possibilidade de você ficar grávida, use um método contraceptivo eficaz enquanto estiver usando rivaroxabana. Se você engravidar enquanto estiver usando rivaroxabana, fale imediatamente com seu médico. Ele irá decidir como você deverá ser tratada.

Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas

A rivaroxabana pode causar desmaios (reação adversa incomum) ou tontura (reação adversa comum) (ver "Quais os males que este medicamento pode me causar?"). Você não deve dirigir ou operar máquinas se apresentar esses sintomas.

Interações medicamentosas

Informe seu médico se você está usando ou usou recentemente qualquer outro medicamento, incluindo medicamentos de venda sem prescrição médica.

Informe seu médico antes de usar rivaroxabana caso você esteja usando: medicamentos para infecções fúngicas (ex.: cetoco-

- nazol), a menos que seja apenas para aplicação sobre a pele;
- medicamentos antivirais para Síndrome da Imunodeficiência Adquirida HIV/AIDS (ex.: ritonavir);
- anti-inflamatórios e medicamentos para alívio da dor (ex.: naproxeno ou ácido acetilsalicílico);

medicamentos para tratar a depressão [Inibidores

Seletivos da Recaptação de Serotonina (ISRSs) ou Inibidores da Recaptação de Serotonina e Noradrenalina (IRSNs)]. Estes medicamentos podem aumentar o efeito de ri-

varoxabana e aumentar o risco de sangramentos. Seu

médico poderá então decidir mantê-lo sob cuidadosa observação. Fale com seu médico se você está usando outros medicamentos para reduzir a coagulação sanguínea (ex.: enoxaparina, clopidogrel ou antagonistas de vitamina

Fale com seu médico se você está usando algum dos medicamentos listados abaixo antes de iniciar o uso de rivaroxabana, pois seu efeito pode estar reduzido.

K como varfarina e acenocumarol).

Seu médico irá então decidir se você deve ser tratado com rivaroxabana e se deve ser mantido sob cuidadosa observação. medicamentos para o tratamento de epilepsia/con-

- vulsão (fenitoína, carbamazepina, fenobarbital);
- erva de São João, um produto natural para depressão;
- rifampicina, um antibiótico. Caso seu médico determine que você apresenta

risco aumentado de desenvolver úlcera no seu estômago ou intestino, ele pode decidir iniciar um tratamento para prevenção da úlcera. Caso realize algum exame, informe ao laborató-

rio que está tomando rivaroxabana, pois alguns exames são afetados por este medicamento. Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se

você está fazendo uso de algum outro medicamento. Não use medicamento sem o conhecimento do

seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde. 5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO? Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Proteger da umidade. Número de lote e datas de fabricação e validade:

vide embalagem. Não use medicamento com o prazo de validade

vencido. Guarde-o em sua embalagem original. A rivaroxabana 10mg apresenta-se como comprimi-

do revestido circular, biconvexo, sem vinco, rosa. Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farma-

cêutico para saber se poderá utilizá-lo. Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças. 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

USO ORAL Sempre use rivaroxabana exatamente como informa-

do por seu médico. Ingerir o comprimido revestido preferencialmente com água. O comprimido revestido pode ser ingerido com ou sem alimentos.

Se você apresentar dificuldades para engolir o com-

primido revestido inteiro, converse com seu médico sobre outras formas de tomar rivaroxabana. O comprimido revestido de rivaroxabana pode ser triturado e misturado com água ou alimentos pastosos, como purê de maçã, imediatamente antes da utilização, e administrado por via oral. Se necessário, seu médico poderá administrar rivaroxabana por uma sonda gástrica.

Prevenção de formação de coágulos de sangue nas suas veias após cirurgia de substituição da articu-

lação em seus joelhos ou quadril. A dose usual é um comprimido revestido (10mg) uma vez ao dia. Tome o primeiro comprimido revestido 6 a 10 horas

após a cirurgia. Então tome um comprimido revestido por dia até que seu médico lhe oriente a parar.

Procure ingerir o comprimido revestido mais ou me-

nos no mesmo horário a cada dia. Isso irá ajudá-lo a se lembrar de tomar o medicamento corretamente. Se você passou por uma cirurgia de grande porte do quadril, você normalmente deverá tomar os comprimidos revestidos por 5 semanas. Se você passou por uma cirurgia de grande porte do joelho, você normalmente deverá tomar os com-

primidos revestidos por 2 semanas. Converse com seu médico caso você tenha alguma dúvida sobre o uso do produto. Tratamento de coágulo nas veias das pernas

(Trombose Venosa Profunda) e Embolia Pulmo-

nar (EP), e para prevenção do reaparecimento destes coágulos. A dose recomendada para o tratamento inicial da TVP (Trombose Venosa Profunda) e Embolia Pulmonar (EP) agudas é de 15mg de rivaroxabana duas

vezes ao dia para as três primeiras semanas, seguida por 20mg uma vez ao dia para a continuação do tratamento e para a prevenção da TVP e da EP recorrentes. Após a conclusão de pelo menos 6 meses de tratamento, o seu médico pode decidir continuar o tratamento com um comprimido revestido de 10mg uma

vez ao dia ou um comprimido revestido de 20mg uma vez ao dia com base em uma avaliação de risco individual de TVP ou EP recorrente em relação ao risco de sangramento. DATA: 09/08/2021

HORÁRIO

DATA

SEDEV A.F. ELABORADOR SEDEV A.F. REVISOR SEDEV M.E./D.E REVISOR 1 SEDEV M.E./D.E REVISOR 2 A.R. RESP. A.R. **MARKETING** P&D 0000000 Nº CM CÓDIGO ANTERIOR CÓDIGO PROPOSTO MOTIVO/ALTERAÇÃO

ASSINATURA

LEGENDA TIPO DE BULA

	Esquema de dose	Dose diária total
Dia 1 - 21	15mg duas vezes ao dia	30mg
Dia 22 em diante	20mg uma vez ao dia	20mg
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	10mg ou 20mg

- Duração do tratamento

Para o tratamento de Trombose Venosa Profunda (TVP) e Embolia Pulmonar (EP), seu médico irá realizar uma cuidadosa avaliação risco-benefício. A terapia de curta duração (3 meses) deve ser considerada em pacientes com TVP ou EP provocada pelos principais fatores de risco temporários (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.

Populações especiais de pacientes

- Crianças e adolescentes (do nascimento aos 18

A rivaroxabana não é recomendada para pessoas com menos de 18 anos. Não existe informação suficiente sobre o uso deste medicamento em crianças e adolescentes.

Pacientes idosos

Não é necessário ajuste de dose de rivaroxabana com base na idade.

- Pacientes com insuficiência hepática A rivaroxabana é contraindicada em pacientes com

doença hepática com problemas de coagulação, que levam a um aumento de risco de sangramento. Não é necessário ajuste de dose de rivaroxabana em

pacientes com outras doenças hepáticas. - Pacientes com insuficiência renal

 Para a prevenção de formação de coágulos de sangue nas suas veias após cirurgia de substituição da articulação em seus joelhos ou quadril não é necessário ajuste de dose se a rivaroxabana for administrada em pacientes com insuficiência renal leve ou moderada. - Para o tratamento de coágulo nas veias das pernas

(Trombose Venosa Profunda) e Embolia Pulmonar (EP), e para prevenção do reaparecimento destes coágulos não é necessário ajuste de dose em pacientes com insuficiência renal leve. O tratamento para pacientes com insuficiência renal

moderada ou grave deve ser 15mg duas vezes ao dia durante as três primeiras semanas. Após esse período, é recomendada uma dose de 15mg uma vez ao dia. Quando a dose recomendada é de 10mg uma vez por dia, não é necessário ajuste de dose. A rivaroxabana deve ser utilizada com cautela em pa-

cientes com insuficiência renal grave. O uso de rivaroxabana não é recomendada para pa-

cientes com ClCr < 15mL/min. · Peso corporal, grupos étnicos e gênero

Não é necessário ajustar a dose de rivaroxabana

com base no peso corporal, grupo étnico ou sexo Siga a orientação de seu médico, respeitando

sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico. 7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME

ESQUECER DE USAR ESTE MEDICA-**MENTO?** Se você esquecer de tomar um comprimido revestido de rivaroxabana, deverá tomá-lo assim que

se lembrar e, no dia seguinte, continuar tomando o comprimido revestido uma vez ao dia, no seu horário normal/habitual. Não dobre a dose para compensar um comprimido revestido esquecido.

Não descontinue o uso de rivaroxabana sem conversar antes com seu médico, pois rivaroxabana previne o aparecimento de complicações ao seu

estado de saúde que podem ser muito graves. Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICA-MENTO PODE ME CAUSAR? Como todos os medicamentos, rivaroxabana pode

ocasionar reações desagradáveis, embora nem todas as pessoas apresentem estas reações. Assim como outros medicamentos com ação seme-

lhante (agentes antitrombóticos), rivaroxabana pode causar sangramentos, que podem ser potencialmente fatais. O sangramento excessivo pode levar a uma anemia e a uma queda brusca da pressão arterial (choque). Em alguns casos esses sangramentos podem não ser perceptíveis. Os sinais, sintomas e gravidade irão variar de acordo com a localização e o grau ou extensão do sangramento e/ou anemia. O risco de sangramento pode ser aumentado em certos grupos de pacientes como por exemplo: pacientes

com hipertensão não controlada e/ou administração concomitante de medicamentos que afetem a hemostasia. Fale com seu médico imediatamente, se você sentir ou observar qualquer uma das reações adversas a se-

Possíveis reações adversas que podem ser um sinal de sangramento: - sangramento prolongado ou volumoso;

- fraqueza anormal, fadiga, palidez, tontura, dor de

- cabeça ou inchaço sem explicação, dificuldade de respiração, choque inexplicável e dor no peito (angi-
- na pectoris); - pressão aumentada nos músculos das pernas ou braços após sangramento, que causa, dor, inchaço, sensação alterada, formigamento ou paralisia (síndrome compartimental após um sangramento);
- diminuição da urina, inchaço dos membros, falta de ar e fadiga após sangramento grave (mau funcionamento dos rins). Se você tiver qualquer reação adversa grave ou se

você notar qualquer reação não mencionada nesta bula, informe seu médico. Seu médico poderá decidir mantê-lo sob cuidadosa

CIRCULAÇÃO: 02

APROVAÇÃO

observação ou mudar o seu tratamento.

As seguintes reações adversas foram relatadas com

Reações adversas comuns (podem afetar até 1 em 10 pessoas):

- pele pálida, fraqueza e falta de ar devido a uma redução das células vermelhas do sangue (anemia);
- sangramento nos olhos (incluindo sangramento do branco dos olhos);
- sangramento gengival; - sangramento no trato gastrintestinal (incluindo san-
- gramento retal); dores abdominais e gastrintestinais;
- indigestão; náusea;
- constipação (intestino preso), diarreia, vômito; - aumento da temperatura do corpo (febre);
- inchaço nos membros (edema periférico);
- fraqueza e cansaço (diminuição generalizada da força e energia);
- sangramento pós-operatório (incluindo anemia pós-operatória e sangramento no local do corte da
- cirurgia); contusões (lesão);
- os exames de sangue podem mostrar um aumento em algumas enzimas hepáticas;
- dores nas extremidades;
- tontura e dor de cabeça;
- sangue na urina (sangramento urogenital), período menstrual prolongado ou intensificado (sangramento menstrual);
- mau funcionamento dos rins (incluindo aumento de creatinina e ureia no sangue); sangramento do nariz (epistaxe);
- coceira na pele (incluindo casos incomuns de co-
- ceira generalizada), vermelhidão/descamação (rash), aparecimento de manchas ou pápulas vermelhas na pele (equimose); pressão baixa (os sintomas podem ser sensação
- de tontura ou desmaio ao se levantar (hipotensão));
- sangramento no tecido ou profundamente (em uma cavidade) no corpo (hematomas);
- sangramento cutâneo ou subcutâneo;
- tosse com sangue (hemoptise).

Reações adversas incomuns (podem afetar até 1 em 100 pessoas):

- trombocitose (aumento das plaquetas no sangue, células responsáveis pela coagulação); boca seca;

- indisposição (incluindo mal-estar); funcionamento anormal do figado (pode ser vi-
- sualizado em testes feitos por seu médico);
- reações alérgicas (hipersensibilidade); reação alérgica na pele;
- secreção no local do corte da cirurgia;
- exame de sangue com aumento de bilirrubina e de algumas enzimas do pâncreas ou do figado;
- sangramento dentro das articulações causando dor e inchaço (hemartrose); sangramento cerebral e intracraniano;
- coceira, erupção cutânea elevada (urticária);
- batimentos cardíacos aumentados (taquicardia);
- Reações adversas raras (podem afetar até 1 em

pós-comercialização:

1.000 pessoas): amarelamento da pele e olhos (icterícia);

- edema em uma área particular;
- exames de sangue com aumento de bilirrubina con-
- jugada com ou sem aumento concomitante de ALT; sangramento intramuscular; - formação de hematoma resultado de uma compli-
- cação de um procedimento cardíaco envolvendo a inserção de um cateter para tratar estreitamento de artérias coronárias (pseudoaneurisma). As seguintes reações adversas foram reportadas

boca, língua ou garganta (angioedema e edema alérgico); - diarreia, gases presos, cãibras estomacais, perda de peso causada por fluxo biliar bloqueado (colestase),

reação alérgica causando inchaço da face, lábios,

lado direito do abdômen inchado ou sensível, inflamação do figado, incluindo lesão do figado (hepatite); - baixo número de plaquetas, que são as células que ajudam a coagular o sangue (trombocitopenia). Se você tiver qualquer reação adversa grave ou se

você notar o aparecimento de qualquer reação não

mencionada nesta bula, informe seu médico.

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. Nesse caso, informe seu médico. 9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA

QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA **DESTE MEDICAMENTO?** Informe seu médico imediatamente em caso de ingestão de grande quantidade de rivaroxabana, pois

isso aumenta o risco de sangramento. Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médi-

co e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações. Reg. M.S. nº X.XXXX.XXXX Farm. Resp.: Raquel Letícia Correia Borges

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

©5AC0800 97 99 900

CRF-GO nº 6.248

Registrado por: Brainfarma Indústria

química



C.N.P.J.: 05.161.069/0001-10 Indústria Brasileira

Fabricado por: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S.A. VPR 1 - Quadra 2-A - Módulo 4 - DAIA

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão

aprovada pela Anvisa em 03/03/2021. 27 - F14 - 473049 - 08/2021

DATA

Anápolis - GO - CEP 75132-020

HORÁRIO

DATA: 09/08/2021

SEDEV A.F. ELABORA	ADOR				
SEDEV A.F. REVISOR					
SEDEV M.E./D.E REV	/ISOR 1				
SEDEV M.E./D.E REV	/ISOR 2				
A.R.					
RESP. A.R.					
MARKETING					
P&D					
Nº CM		0000000			
CÓDIGO PROPOSTO		MOTIVO/ALTERAÇÂ	ÃO	CÓDIGO ANTERIOR	
473049	Lançament	0.			

ASSINATURA

Química e Farmacêutica S.A. VPR 3 - Quadra 2-C - Módulo 01-B - DAIA Anápolis - GO - CEP 75132-015

LEGENDA TIPO DE BULA