# Aromasin®

Pfizer Brasil Ltda.

Comprimido Revestido

25 mg



# AROMASIN® exemestano

# I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Nome comercial: Aromasin® Nome genérico: exemestano

## **APRESENTAÇÕES**

Aroma sin<sup>®</sup> 25 mg em embalagem contendo 30 comprimidos revestidos.

VIA DE ADMINISTRAÇÃO: USO ORAL

**USO ADULTO** 

## COMPOSICÃO

Cada comprimido revestido de Aromasin<sup>®</sup> contém o equivalente a 25 mg de exemestano.

Excipientes: sílica coloidal hidratada, crospovidona, hipromelose, carbonato de magnésio, estearato de magnésio, manitol, celulose microcristalina, metilparabeno, macrogol 6000, polissorbato 80, á lcool polivinílico, emulsão de simeticona, amidoglicolato de sódio, sa carose, dióxido de titânio, cera cetoestearílica, talco, cera de carnaúba, shellac, óxido férrico e óxido de titânio.

1



## II – INFORMAÇÕES AO PACIENTE

## 1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Aroma sin® (exemestano) é indicado para o tratamento a djuvante (a uxiliar) em mulheres pós-menopau sa (já entra ram na menopausa) com câncer de mama inicial com receptor de estrogênio (hormônio feminino) po sitivo ou desconhecido tendo como objetivo a redução do risco de recorrência (voltar no mesmo local ou à distância), e a redução do risco de desenvolvimento de câncer na mama contralateral (na outra mama), após o tratamento com tamoxifeno durante 2 ou 3 a nos. O tempo total do tratamento deve ser de 5 a nos (sendo 2-3 a nos com tamoxifeno e 2-3 a nos de Aromasin®, de modo sequencial). Aromasin® é indica do para o tratamento de primeira linha (tratamento inicial) do câncer de mama a vançado em mulheres pós-menopausa natural ou induzida. Aromasin® é indica do também para o tratamento de segunda linha (depois da falha do tratamento inicial) do câncer de mama a vançado em mulheres pós-menopausa natural ou induzida, cuja doença progrediu a pós tratamento hormo nal. Aroma sin® também é indicado para o tratamento de terceira linha (depois da falha da segunda linha) do câncer de ma ma avançado em mulheres pós-menopausa natural ou induzida cuja doença progrediu a pós múltiplos tratamentos hormonais.

### 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Aroma sin<sup>®</sup> inibe o crescimento de tumores através do bloqueio da produção de estrogênio (hormônio feminino).

## 3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Aromasin<sup>®</sup> não deve ser usado em pacientes com hipersensibilidade (a lergia) conhecida a o exemestano ou a qua lquer um de seus componentes.

Este medicamento é contraindicado para uso por mulheres pré-men opa usa das (a ntes da men opa usa), em mulheres grá vidas ou que estejam amamentando.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas ou que possam ficar grávidas durante o tratamento.

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

Você deve sa ber que Aromasin<sup>®</sup> não deve ser utilizado em mulheres pré-menopausadas (antes da menopausa) e também não deve ser utilizado juntamente com medicamentos que contêm estrógenos (hormônio feminino), pelo risco de anular sua a tividade.

Aroma sin® pode causar diminuição da densidade mineral óssea (quantidade de mineral existente no osso). Durante o tratamento a djuvante (auxiliar) com Aromasin®, mulheres com osteoporose (diminuição pro gressiv a da densidade óssea) ou com risco de osteoporose devem rea lizar avaliações da densidade mineral óssea por densitometria óssea (tipo de RX dos ossos) no início do tratamento. Pacientes tratadas com Aromasin® de vem ser monitoradas cuidadosamente e o tratamento para osteoporose deve ser inicia do quando a propriado.

Deve ser considerada a valiação de rotina a dosagem dos níveis de Vitamina D previamente ao uso de inibido res da aromatase, devido à alta prevalência de deficiência severa em mulheres com câncer de mama em estágio precoce. Mulheres com deficiência de vitamina D devem receber suplementação de vitamina D.

O efeito de Aromasin<sup>®</sup> na habilidade de dirigir e operar máquinas a inda não foi sistematicamente a valia do. Aromasin<sup>®</sup> pode comprometer a capacidade de dirigir e operar máquinas. Foi relatado tontura com o uso deste medicamento. Caso você a presente estes sintomas, sua capacidade física e/ou mental necessária para operar máquinas ou dirigir a utomóveis pode estar comprometida.

Aroma sin<sup>®</sup> não deve ser usa do em mulheres que estão ou que possam ficar grávidas pois podem ocorrer da nos ao feto. Não é conhecido se o Aromasin<sup>®</sup> é excretado no leite materno. Aromasin<sup>®</sup> não deve ser utiliza do em mulheres que estejama mamentando.

Evidências la boratoriais demonstraram que Aromasin<sup>®</sup> é metabolizado por um tipo específico de enzima do fígado. Há o registro de um estudo que demonstrou que a inibição específica do CYP3A4 (enzima do fígado) pelo cetoconazol não demonstrou qualquer efeito significativo na farmacocinética (caminho que o medicament o faz no organismo desde a chegada até a eliminação) de Aromasin<sup>®</sup>.

Não se pode excluir uma possível redução nos níveis de Aromasin® no sangue provocada pelo uso simultâneo de medicamentos que estimulem o CYP3 A4 (enzima do fígado). No entanto, embora tenha sido o bservado que a rifampicina, um forte estimulador do CYP3 A4, possa a lterar a farmacocinética de Aromasin®, não se o b servo u a lteração da ação de Aromasin® e, portanto, não se recomenda a juste de dose.

Sempre a vise a o seu médico todas a s medicações que você toma quando ele for prescrever uma medicação nova. O médico precisa avaliar se a s medicações reagementre si alterando a sua ação, ou da outra; isso se chama interação medicamentosa.

Atenção: Este medicamento contém Açúcar, portanto, deve ser usado com cautela em portadores de Diabetes.

Este medicamento pode causar doping.



Informe 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 OUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Aroma sin<sup>®</sup> deve ser conservado em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C).

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

Não use medicamento como prazo de validade vencido.

Guarde-o em sua embalagem original.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de valida de e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das criancas.

Características do produto: comprimidos revestidos redondos, biconvexos, de cor esbranquiçada a levemente acinzentada, com cerca de 6 mm de diâmetro impressos com os números 7663 em um dos lados em tinta preta.

#### 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Pacientes adultas e idosas: a dose recomendada de Aromasin<sup>®</sup> é um comprimido revestido de 25 mg, uma veza o dia, a dministrado preferencialmente a pós uma refeição.

Pacientes com câncer de mama inicial: o tra tamento com Aromasin® deve ser feito considerando o tempo de utilização de tamoxifeno e de Aromasin®, até completar 5 anos de tratamento total, ou até que a doença volte ou que surja novo câncer na outra mama.

Pacientes com câncer de mama a vançado: o tra tamento com Aromasin® deve ser mantido, até que a progressão do tumor seia evidente.

Pacientes com insuficiência renal ou hepática: não são necessários ajustes posológicos em pacientes com insuficiência hepática ou renal.

Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

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

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

Caso você esqueça detomar Aromasin® no horário estabelecido pelo seu médico, tome-o a ssim que lembrar. Entretanto, se já estiver perto do horário de tomar a próxima dose, pule a dose esquecida e tome a próxima, continuando normalmente o esquema de doses recomendado pelo seu médico. Neste caso, não tome o medicamento em dobro para compensar doses esquecidas. O esquecimento da dose pode comprometer a eficácia do tratamento.

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

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

As reações adversas mais frequentemente relatadas incluíram fogacho (ondas de calor durante a menopausa), artralgia (dor nas articulações), fadiga (cansaço) e náusea (enjoo).

As reações adversas relatadas estão lista das a seguir por frequências.

Reações muito comuns (ocorre em mais de 10% dos pacientes que utilizam este medicamento): depressão, insônia, cefaleia (dor de cabeça), tontura, fogacho (ondas de calor durante a menopausa), dor abdominal, náusea, hiperidrose (suor excessivo), dor articular (nas juntas) e musculoesquelética (inclui: artralgia e, menos frequentemente, dor em membros, osteoartrite (inflamação da articulação), lombalgia (dor nas costas), a rtrite, mia lgia, rigidez articular), dor, fadiga, a umento de enzimas hepáticas, aumento dos níveis de bilirrubina no sangue, a umento dos níveis de fosfatase a lcalina no sangue.

Reações comuns (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento): a norexia (falta de apetite), síndrome do túnel do carpo (inflamação dos tendões do punho), parestesia (domência e formigamento), vômito, diarreia, constipação (prisão de ventre), dispepsia (má digestão), erupção cutânea, a lopecia (perda de cabelo), urticária (a lergia da pele), prurido (coceira), fra tura, osteoporose (diminuição da dureza dos ossos), edema periférico (inchaço nas extremidades do corpo).

**Reações incomuns** (ocorre entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento): hipersens ibilida de (reação alérgica), dedo em gatilho (travamento do dedo em uma posição dobrada).

**Reações raras** (ocorre entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento): hepatite, hepatite colestática, pustulose exantemática a guda generalizada, tenossinovite estenosante (tendinite com inflamação do revestimento da bainha do tendão).

Em pacientes com câncer de mama a vançado: foi observada uma redução ocasional nos linfócitos (tipo de célula de defesa) em aproximadamente 20% das pacientes tratadas com Aromasin®, particularmente em pacientes com



linfopenia (diminuição do número de linfócitos no sangue) preexistente. Entretanto, os valores médios dos linfócitos nessas pacientes não se modificaram significativamente no decorrer do tempo e não foi observado a umento correspondente nas infecções virais.

Nos estudos em câncer de mama precoce, a frequência de eventos cardíacos isquêmicos (falta de sangue no coração) nos braços de tratamento com Aromasin<sup>®</sup> e tamoxifeno foi 4,5% versus 4,2%, respectivamente. Nenhuma diferença significativa foi observada para qualquer evento cardio vascular in dividual incluindo hipertensão (9,9% versus 8,4%), infarto do miocárdio (morte das células do músculo cardíaco devido à diminuição da quantidade de sangue/oxigênio) (0,6% versus 0,2%) e insuficiência cardíaca (incapacidade do coração bombear a quantidade a dequada de sangue) (1,1% versus 0,7%).

Nos estudos em câncer de mama precoce, foi observada uma frequência levemente maior de úlcera gástrica (ferida no estômago) no braço tratado com Aromasin® comparado com tamoxifeno (0,7% versus < 0,1%). A maioria das pacientes tratadas com Aromasin® com úlcera gástrica recebeu tratamento concomitante com a gentes anti-inflamatórios não esteroidais e/ou tinha um histórico prévio de doença péptica (no estômago).

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

# 9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DE STE MEDICAMENTO?

Não existe um antídoto específico e o tratamento deve ser sintomático. Em casos de superdose, de sc ont in uar o uso de Aromasin<sup>®</sup> e procurar a uxílio médico.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.



#### III - DIZERES LEGAIS

MS – 1.2110.0397 Farmacêutica Responsável: Andrea T. Nichele – CRF-SP nº 44063

## Registradopor:

Pfizer Brasil Ltda. Rua Alexandre Dumas, 1.860 CEP 04717-904 - São Paulo – SP CNPJ nº 61.072.393/0001-33

### Fabricado e Embalado por:

Pfizer Italia S.r.l. Ascoli Piceno - Itália

## Importado por:

Pfizer Brasil Ltda. Rodovia Presidente Castelo Branco, n° 32501, km 32,5 CEP 06696-000– Itapevi– SP

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

AROCOR 18









# HISTÓRICO DE ALTERAÇÕES DE BULA

	Dados da submissão eletrônica			Dados da petição	/notificação que altera bul	a	Dados das alterações de bulas			
Data do expediente	N°. do expediente	Assunto	Data do expediente	N°. do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas	
02/12/2022	-	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula — publicação no Bulário RDC 60/12	02/12/2022		MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12		DIZERES LEGAIS	VP/VPS	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	
25/06/2020	25067282 10	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula — publicação no Bulário RDC 60/12	25/06/2020	25067282 10	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12		<ul> <li>QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?</li> <li>REAÇÕES ADVERSAS</li> </ul>	VP/VPS	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	
10/12/2020	4375270205	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula — publicação no Bulário RDC 60/12	10/12/2020	4375270205	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12		REAÇÕES ADVERSAS	VPS	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	
03/10/2019	2327147197	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	03/10/2019	2327147197	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		<ul><li>REAÇÕES ADVERSAS</li><li>DIZERES LEGAIS</li></ul>	VP/VPS	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	
27/08/2018	0843623181	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/08/2018	0843623181	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		<ul> <li>APRESENTAÇÃO</li> <li>COMPOSIÇÃO</li> <li>ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?</li> <li>COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?</li> <li>CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS</li> <li>CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO</li> <li>POSOLOGIA E MODO DE USAR</li> </ul>	VP/VPS	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	
20/02/2018	0127244186	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	20/02/2018	0127244186	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		RESULTADOS DE EFICÁCIA	VPS	25 MG DRG CT BL AL PLAS OPC X 30	
09/10/2017	2096471/17-4	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/02/2017	0288908/17-1	MEDICAMENTO NOVO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Cisão de Empresa)	10/07/2017	DIZERES LEGAIS	VP/VPS	25 MG DRG CT BL AL PLAS OPC X 30	
23/02/2017	0298492/17-0	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	23/02/2017	0298492/17-0	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		<ul> <li>O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?</li> <li>RESULTADOS DE EFICÁCIA</li> <li>CARACATERÍSTICAS</li> </ul>	VP/VPS	25 MG DRG CT BL AL PLAS OPC X 30	



01/06/2016	1854954/16-3	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/06/2016	1854954/16-3	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		FARMACOLÓGICAS  ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES  ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?  CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO
			04/02/2016	1249762/16-2	Alteração da AFE/AE por modificação na extensão do CNPJ DA MATRIZ, exclusivamente em virtude do Ato Declaratório Executivo nº 34/2007 da Receita Federal do Brasil	02/05/2016	DIZERES LEGAIS      VP/VPS     25 MG DRG CT BL AL PLAS OPC X 30      OPC X 30
31/03/2016	1435142/16-1	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	31/03/2016	1435142/16-1	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12		<ul> <li>PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?</li> <li>QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?</li> <li>O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?</li> <li>ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?</li> <li>QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?</li> <li>O QUE DEVO FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?</li> <li>INDICAÇÃO</li> <li>RESULTADO DE EFICÁCIA</li> <li>CONTRAINDICAÇÕES</li> <li>ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES</li> <li>INTERAÇÕES MEDICAMENTOS DO SUPERDOSE</li> </ul>



30/07/2014	0617723/14-9	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	30/07/2014	0617723/14-9	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	DIZERES LEGAIS	VP/VPS	25 MG DRG CT BL AL PLAS OPC X 30
09/10/2013	0849415/13-1	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	09/10/2013	0849415/13-1	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	<ul> <li>QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?</li> <li>RESULTADOS DE EFICÁCIA</li> <li>REAÇÕES ADVERSAS</li> <li>DIZERES LEGAIS</li> </ul>	VP/VPS	25 MG DRG CT BL AL PLAS OPC X 30
11/04/2013	0275785/13-1	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12	11/04/2013	0275785/13-1	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12	TEXTO INICIAL	VP/VPS	25 MG DRG CT BL AL PLAS OPC X 30