

Cotellic[®]

(hemifumarato de cobimetinibe)

Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.

Comprimido revestido de 20 mg

Inibidor seletivo das quinases tirosina-treonina MEK1 e MEK2**APRESENTAÇÃO**

Comprimidos revestidos de 20 mg, em caixa que contém 63 comprimidos

VIA DE ADMINISTRAÇÃO

Via oral

USO ADULTO**COMPOSIÇÃO**

Princípio ativo: 22,20 mg de hemifumarato de cobimetinibe (equivalente a 20 mg de cobimetinibe)

Excipientes: celulose microcristalina, lactose monoidratada, croscarmelose sódica, estearato de magnésio, álcool polivinílico, dióxido de titânio, macrogol, talco, água purificada.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Solicitamos a gentileza de ler cuidadosamente as informações a seguir. Caso não esteja seguro a respeito de determinado item, por favor, informe ao seu médico.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Cotellic®, em combinação com vemurafenibe, é indicado para o tratamento de melanoma (doença maligna nas células da pele que produzem o pigmento chamado melanina) que não pode ser retirado ou que apresenta metástases e que apresenta um tipo de mutação chamado BRAF V600.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Cotellic® inibe a ação de algumas enzimas no tumor, diminuindo a multiplicação e o tempo de vida de suas células, além de reduzir a formação de vasos sanguíneos que alimentam o tumor e permitem a migração de células do tumor para o restante do corpo. A combinação de **Cotellic®** e vemurafenibe possui ação mais potente que vemurafenibe apenas.

O tempo mediano observado para resposta ao tratamento com **Cotellic®** em combinação com vemurafenibe foi de 1,38 mês (variação de 1,2 a 6,2).

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Cotellic® não deve ser utilizado se você tiver alergia conhecida a cobimetinibe ou às substâncias usadas na fabricação do comprimido revestido.

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

Consulte as informações descritas na(s) bula(s) de medicamento (s) usado(s) em combinação.

Pacientes devem ter resultado positivo em teste validado para a mutação BRAF V600 antes de iniciar o tratamento com **Cotellic®** em combinação com vemurafenibe.

Há dados limitados em pacientes que utilizavam **Cotellic®** em combinação com vemurafenibe que progrediram após tratamento anterior com inibidor BRAF. Como a eficácia da combinação será menor nesses pacientes, é necessária cautela quando **Cotellic®** for administrado nessa população, considerando o risco-benefício do tratamento e doença.

Não foram avaliadas a eficácia e a segurança de **Cotellic®** em combinação com vemurafenibe em pacientes com melanoma positivo para mutações BRAF V600 que apresentam metástase cerebral.

Hemorragia, incluindo grandes hemorragias definidas como sangramento sintomático em uma área ou órgão crítico, pode ocorrer com **Cotellic®**.

Deve ser utilizado com cautela caso você apresente fatores de risco adicionais para hemorragia, como metástases cerebrais e o uso de medicações que aumentam o risco de hemorragia (por exemplo: heparina, clopidogrel e ácido acetilsalicílico). Informe seu médico caso apresente fatores de risco adicionais para hemorragia ou faça uso de algum desses medicamentos.

Retinopatia serosa (acúmulo de líquido entre as camadas da retina ou descolamento de retina) foi observada no início do tratamento. A maioria dos efeitos colaterais foi reportada como coriorretinopatia (alteração de retina) ou descolamento de retina e foi resolvida ou melhorada, até ficar sem sintomas, depois da interrupção da medicação ou redução da dose. Se você apresentar alterações visuais que não tinha antes ou piora de alterações que já tinha, recomenda-se avaliação oftalmológica. A retinopatia serosa pode ser tratada a partir da interrupção do tratamento, redução da dose ou descontinuação do tratamento, conforme avaliação de seu médico.

Redução na fração de ejeção ventricular esquerda (FEVE) - coração passa a bombear menor quantidade de sangue para o corpo - foi relatada em pacientes em tratamento com **Cotellic**[®]. Por isso, é necessário monitoramento da FEVE antes do início do tratamento, após o primeiro mês e, pelo menos, a cada três meses ou conforme orientação médica. A redução da FEVE pode ser tratada a partir da interrupção do tratamento, redução da dose ou descontinuação do tratamento, conforme avaliação de seu médico.

Podem ocorrer anormalidades em testes do fígado quando **Cotellic**[®] é usado em combinação com vemurafenibe e quando vemurafenibe é administrado sozinho. Seu médico deverá monitorar os valores dos testes do fígado através de testes de laboratório para função hepática antes de iniciar o tratamento em combinação e mensalmente durante o tratamento ou mais frequentemente, se clinicamente indicado.

Rabdomiólise (lesão no tecido muscular) tem sido relatada em pacientes recebendo **Cotellic**[®]. Uma redução de dose ou descontinuação do tratamento pode ser necessária caso você venha a apresentar rabdomiólise, conforme avaliação do seu médico.

Elevações de creatina fosfoquinase (CPK) também ocorreram em pacientes que receberam **Cotellic**[®] com Zelboraf[®] em ensaios clínicos. Seu médico pode solicitar exames para medir os níveis de CPK e creatinina no sangue antes e durante o tratamento, e pode ser necessária uma redução de dose ou interrupção do tratamento caso você apresente essas alterações laboratoriais, conforme avaliação do seu médico.

Não há dados sobre abuso ou dependência de **Cotellic**[®].

Cotellic[®] pode ter pouca influência na habilidade de dirigir e operar máquinas, podendo provocar alterações visuais durante o tratamento (vide item “QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?”).

Até o momento, não há informações de que **Cotellic**[®] (cobimetinibe) possa causar *doping*. Em caso de dúvida, consulte o seu médico.

Fertilidade

O efeito de cobimetinibe na fertilidade humana é desconhecida. Não foram realizados estudos dedicados a fertilidade em animais com **Cotellic**[®].

Contraceção

Recomenda-se utilizar duas formas eficazes de contraceção durante o tratamento com **Cotellic**[®] e até, pelo menos, três meses depois da descontinuação do tratamento

Gravidez

Não é recomendável usar **Cotellic**[®] durante a gravidez. Estudos em animais apresentaram casos de morte de embriões e malformações de grandes vasos sanguíneos e de crânio em fetos.

Parto e trabalho de parto

Não foi estabelecido o uso seguro de **Cotellic**[®] durante o trabalho de parto e o parto.

Amamentação

Não se sabe se **Cotellic**[®] é excretado no leite materno humano. Riscos para recém-nascidos / lactentes não podem ser excluídos. Seu médico deve optar por recomendar o aleitamento materno ou administrar o medicamento, levando em consideração a importância do medicamento para a mãe.

Categoria de risco na gravidez: C. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Uso pediátrico

A segurança e a eficácia de **Cotellic**[®] em crianças e adolescentes menores de 18 anos ainda não foram estabelecidas.

Uso geriátrico

Não há diferença na exposição de **Cotellic**[®] entre pacientes idosos (> 65 anos) e adultos.

Insuficiência renal

Não se recomenda o ajuste da dose em pacientes com insuficiência renal leve ou moderada. A segurança e a eficácia de **Cotellic**[®] não foram estabelecidas em pacientes com insuficiência renal grave.

Insuficiência hepática

Não é recomendado o ajuste de dose em pacientes com insuficiência hepática. Alterações laboratoriais hepáticas podem ocorrer quando **Cotellic**[®] é utilizado em combinação com vemurafenibe.

Interações entre medicamentos

A administração concomitante de **Cotellic**[®] com forte inibidor da enzima CYP3A4 (por exemplo: itraconazol, cetoconazol, claritromicina, atazanavir, nefazodona, saquinavir, telitromicina, ritonavir, indinavir, nelfinavir e voriconazol) ou indutor da CYP3A4 (por exemplo: fenitoína, carbamazepina, rifampicina, rifabutina, rifapentina e fenobarbital) pode alterar as concentrações de **Cotellic**[®]. Portanto, a administração concomitante de indutores e inibidores potentes da CYP3A não é recomendada. Deve-se ter cuidado quando cobimetinibe for coadministrado com indutores e inibidores moderados de CYP3A.

Cotellic[®] pode ser coadministrado com medicações que sejam substratos de CYP3A (por exemplo: midazolam, medicamento utilizado para induzir o sono) e CYP2D6 (por exemplo: dextrometorfano, medicamento utilizado para combater a tosse).

Cotellic[®] pode ser usado juntamente com antiácidos sem que sua ação seja alterada.

Não há evidência de nenhuma interação significativa entre **Cotellic**[®] e vemurafenibe em pacientes com melanoma que não pode ser retirado ou que apresenta metástases.

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?

Armazenamento

Cotellic[®] 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 com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Descarte de medicamentos não utilizados e/ou com data de validade vencida

O descarte de medicamentos no meio ambiente deve ser minimizado. Os medicamentos não devem ser descartados no esgoto, e o descarte em lixo doméstico deve ser evitado. Utilize o sistema de coleta local estabelecido, se disponível.

Os comprimidos revestidos de **Cotellic**[®] são redondos, de coloração branca, com “COB” gravado em um dos lados.

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

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

O tratamento com **Cotellic**[®] deverá ser orientado somente por um profissional da saúde com experiência no tratamento de pacientes com câncer.

Pacientes tratados com **Cotellic**[®] em combinação com vemurafenibe precisam ter seu estado tumoral de melanoma positivo para mutação BRAF V600 confirmado por teste validado.

Consulte as informações descritas na(s) bula(s) de medicamento(s) usado(s) em combinação.

Dose padrão

A dose recomendada de **Cotellic**[®] é de 60 mg (três comprimidos de 20 mg), uma vez ao dia.

Cotellic[®] é administrado em ciclos de 28 dias. Cada dose de **Cotellic**[®] é constituída por três comprimidos de 20 mg (totalizando 60 mg) e deve ser administrada uma vez ao dia durante 21 dias consecutivos (dias 1 a 21 – período de tratamento), seguidos por uma pausa de sete dias no tratamento com **Cotellic**[®] (dias 22 a 28 – pausa do tratamento).

Cotellic[®] pode ser ingerido com ou sem alimentos e os comprimidos devem ser engolidos inteiros, com água.

Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

Duração de tratamento

O tratamento com **Cotellic**[®] deve continuar até que o paciente não obtenha mais benefícios ou até o surgimento de efeitos colaterais insuportáveis.

Vômitos

Em caso de vômitos depois da administração de **Cotellic**[®], o paciente não deve tomar uma dose adicional de **Cotellic**[®] naquele dia, e o tratamento deve ser mantido como prescrito no dia seguinte.

As doses de **Cotellic**[®] podem ser modificadas pelo médico, que considerará a segurança do paciente e sua tolerância ao tratamento.

Não é necessário ajuste de dose para pacientes com 65 anos de idade ou mais, para pacientes com insuficiência renal leve a moderada, e para pacientes com insuficiência hepática.

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 MEDICAMENTO?

Se uma dose planejada de **Cotellic**[®] for perdida, pode ser administrada até 12 horas antes da dose seguinte, para manter o esquema de dose de uma vez ao dia.

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?

Os efeitos colaterais descritos a seguir foram identificados em incidência $\geq 5\%$ (todos os graus) ou em incidência $\geq 2\%$ (graus mais graves) dos pacientes em estudos clínicos com **Cotellic**[®] utilizado em combinação com vemurafenibe.

As seguintes categorias de frequência foram usadas: muito comum (> 10%), comum (> 1% a ≤ 10%), incomum (> 0,1% a ≤ 1%), rara (> 0,01% a ≤ 0,1%) e muito rara (≤ 0,01%).

Distúrbios do sangue e sistema linfático

Reação muito comum: anemia

Distúrbios oculares

Reação muito comum: coriorretinopatia (alteração de retina).

Reações comuns: descolamento de retina, visão turva.

Distúrbios gastrintestinais

Reações muito comuns: diarreia, náuseas e vômitos.

Distúrbios gerais e condições de administração

Reação muito comum: febre.

Reação comum: calafrios.

Investigações

Reação comum: redução da fração de ejeção (coração passa a bombear menor quantidade de sangue para o corpo).

Distúrbios do metabolismo e nutrição

Reações comuns: desidratação e hiponatremia (redução de sódio).

Neoplasias benignas, malignas e não especificadas

Reação comum: carcinoma basocelular (câncer de pele).

Distúrbios de pele e do tecido subcutâneo

Reação muito comum: fotossensibilidade (quando aparecem reações na pele ao se expor à luz), erupção maculopapular (erupção com manchas e calombos), dermatite acneiforme (inflamação da pele do tipo acne).

Distúrbios vasculares

Reação muito comum: hipertensão (pressão alta).

Os efeitos colaterais a seguir foram reportados com menos de 5% de incidência no estudo clínico de **Cotellic**[®] utilizado em combinação com vemurafenibe:

Distúrbios oculares:

Comum: diminuição da visão.

Distúrbios gerais e condições no local de administração:

Muito comum: edema periférico.

Distúrbios do metabolismo e nutrição:

Comum: hiperglicemia (aumento do açúcar no sangue) e hipofosfatemia (redução do fosfato).

Distúrbios respiratórios, torácicos e mediastinais:

Comum: pneumonite (inflamação do pulmão).

Distúrbios da pele e tecido subcutâneo:

Muito comum: erupção, prurido (coceira) e pele seca.

Distúrbios vasculares:

Comum: Hemorragia cerebral, hemorragia do trato digestório, hemorragia do sistema reprodutivo e hematúria (sangue na urina).

Outros efeitos colaterais

Fotossensibilidade, carcinoma espinocelular cutâneo (câncer de pele), queratoacantoma (lesões redondas, endurecidas, muitas vezes com uma ferida no centro) e hiperqueratose (pele endurecida) também foram efeitos colaterais observados nos estudos clínicos de **Cotellic**[®] utilizado em combinação com vemurafenibe.

Alterações laboratoriais em testes de funcionamento do fígado foram relatadas em pacientes em tratamento com **Cotellic**[®], como aumento de fosfatase alcalina (ALP), alanina aminotransferase (ALT), aspartato aminotransferase (AST), gama-glutamiltransferase (GGT), bilirrubina e creatina fosfoquinase sérica (CPK).

Experiência pós-comercialização

Tabela 1: Reações adversas observadas no acompanhamento pós-comercialização

Reação Adversa	Frequência
Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conjuntivo	
Rabdomiólise (lesão no tecido muscular)	Desconhecido

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

Atenção: este produto é um medicamento novo 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 ou cirurgião-dentista.

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

Não há nenhuma experiência com ingestão excessiva de **Cotellic**[®]. Se houver suspeita de excesso de dose, o medicamento deve ser suspenso, e o paciente deve procurar orientação médica. Não existe antídoto específico para doses elevadas de **Cotellic**[®].

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.

MS – 1.0100.0662

Farm. Resp.: Liana Gomes de Oliveira – CRF-SP n° 32.252

Fabricado na Suíça por F. Hoffmann-La Roche Ltd., Basileia

Embalado por Delpharm Milano S.R.L., Segrate, Itália

Importado por

Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.

Rua Dr. Rubens Gomes Bueno, 691 CEP 04730-903 - São Paulo - SP

CNPJ: 33.009.945/0001-23

Serviço Gratuito de Informações – 0800 7720 289

www.roche.com.br



VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 19/05/2022.

CDS 8.0_Pac



Histórico de alteração para bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS*)	Apresentações relacionadas
Não aplicável	Não aplicável	Não aplicável	27/03/2015	0268737/15-3	MEDICAMENTO NOVO - Registro Eletrônico de Medicamento Novo	02/05/2016	Não aplicável. Nova bula.	VP/VPS	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 63
Não aplicável	Não aplicável	Não aplicável	03/05/2016	1683416/16-0	1432 - MEDICAMENTO NOVO - Aditamento	03/05/2016	<p><u>Bula do profissional de saúde:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - Reações Adversas <p><u>Bula do paciente:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - Quais os males que este medicamento pode me causar? 	VP/VPS	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 63
Não aplicável	Não aplicável	Não aplicável	16/05/2016	1762712/16-5	1432 - MEDICAMENTO NOVO - Aditamento	16/05/2016	<p><u>Bula do profissional de saúde:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - Resultados de Eficácia, - Características Farmacológicas, - Interações Medicamentosas, - Reações Adversas. <p><u>Bula do paciente:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - Quais os males que este medicamento pode me causar? 	VP/VPS	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 63
Não aplicável	Não aplicável	Não aplicável	20/06/2016	1961677/16-5	1432 - MEDICAMENTO NOVO - Aditamento	20/06/2016	<p><u>Bula do profissional de saúde:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - Posologia e Modo de Usar. 	VPS	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 63

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS*)	Apresentações relacionadas
Não aplicável	Não aplicável	Não aplicável	01/09/2016	2245186/16-0	1432 - MEDICAMENTO NOVO - Aditamento	01/09/2016	<u>Bula do profissional de saúde:</u> - Advertências e Precauções, - Reações adversas. <u>Bula do paciente:</u> - O que devo saber antes de usar este medicamento? - Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP/VPS	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 63
15/12/2016	2604494/16-3	10458- MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	01/09/2016	2245186/16-0	1432 - MEDICAMENTO NOVO - Aditamento	01/09/2016	<u>Bula do profissional de saúde:</u> - Advertências e Precauções, - Reações adversas. <u>Bula do paciente:</u> - O que devo saber antes de usar este medicamento? - Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP/VPS	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 63
22/02/2017	0294836/17-2	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	22/02/2017	0294836/17-2	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	22/02/2017	<u>Bula do profissional de saúde e Bula do paciente:</u> -Em todos os itens que apresentam a palavra Cotellic houve a substituição do símbolo trademark TM pelo símbolo de marca registrada ® .	VP/VPS	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 63
16/01/2018	0034818/18-0	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/09/2016	2245182/16-1	10227- MEDICAMENTO NOVO - Alteração de posologia	18/12/2017	<u>Bula do profissional de saúde:</u> - Advertências e Precauções, - Posologia e Modo de Usar.	VPS	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 63

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS*)	Apresentações relacionadas
03/12/2018	1137022/18-0	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/11/2018	1128649/18-1	11005 - RDC 73/2016 - NOVO - Alteração de razão social do local de fabricação do medicamento	29/11/2018	<u>Bula do profissional de saúde e Bula do paciente:</u> -Dizeres Legais	VP/VPS	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 63
24/05/2019	0464536/19-7	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/09/2016 02/10/2018	2297425/16-3 0955530/18-7	10278 – MEDICAMENTO NOVO – Alteração de Texto de Bula 11315 – Alteração de bula por avaliação de dados clínicos – GESEF	26/04/2019	<u>Bula do profissional de saúde:</u> - Resultados e eficácia - Características farmacológicas - Advertências e precauções - Posologia e modo de usar - Reações Adversas <u>Bula do paciente:</u> - O que devo saber antes de usar este medicamento? - Como devo usar este medicamento? - Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP/VPS	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 63
27/03/2020	0922432/20-7	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	13/12/2019	3443849/19-1	11107 – RDC 73/2016 – NOVO – Ampliação do Prazo de Validade do Medicamento	26/02/2020	<u>Bula do profissional de saúde:</u> - Cuidados de armazenamento do medicamento	VPS	20 MG COM REV GT BL AL PLAS TRANS X 63

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS*)	Apresentações relacionadas
12/03/2021	0966711213	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	12/03/2021	0966711213	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	12/03/2021	<u>Bula do profissional de saúde:</u> - Reações adversas	VPS	20 MG COM REV GT BL AL PLAS TRANS X 63
01/02/2022	0399477225	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	01/02/2022	0399477225	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	01/02/2022	<u>Bula do profissional de saúde:</u> - Dizeres legais <u>Bula do paciente:</u> - Dizeres legais	VP/VPS	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 63
18/02/2022	0599001/22-4	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	18/02/2022	0599001/22-4	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	18/02/2022	<u>Bula do profissional de saúde:</u> - Dizeres legais <u>Bula do paciente:</u> - Dizeres legais	VP/VPS	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 63
19/05/2022	Não disponível	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	19/05/2022	Não disponível	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	19/05/2022	<u>Bula do profissional de saúde:</u> - Características Farmacológicas. - Advertências e Precauções - Cuidados do armazenamento do medicamento, - Posologia e Modo de Usar. - Reações Adversas. <u>Bula do paciente:</u> - O que devo saber antes de usar este medicamento? - Como devo usar este	VP/VPS	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 63

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data do expediente	N° do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS*)	Apresentações relacionadas
							medicamento? - Quais os males que este medicamento pode me causar?		

*VP = versão de bula do paciente / VPS = versão de bula do profissional da saúde