

WINDUZA[®]
azacitidina

100 mg

Dr. Reddy's Farmacêutica do Brasil Ltda.

Pó liofilizado para Suspensão Injetável

Bula Paciente

I IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO**WINDUZA®
azacitidina**

Pó Liofilizado para Suspensão Injetável
100 mg

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA

APRESENTAÇÃO

WINDUZA® pó liofilizado para suspensão injetável, está disponível em frasco ampola com 100 mg de azacitidina

**USO SUBCUTÂNEO
USO ADULTO****COMPOSIÇÃO**

Cada frasco-ampola contém:

100 mg de azacitidina

100 mg de manitol como excipiente

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

O **WINDUZA®** é indicado para o tratamento de pacientes com Síndrome Mielodisplásica (alteração das células sanguíneas) dos subtipos anemia refratária (redução de células que transportam oxigênio e gás carbônico) com excesso de blastos (células sanguíneas imaturas que não exercem suas funções), ou AREB, de acordo com a classificação FAB (classificação franco-americano-britânica, que considera que na mielodisplasia há alterações no formato e na função das células), a leucemia mieloide aguda (alteração sanguínea com excesso de células de defesa que não funcionam adequadamente) com 20 – 30% de blastos na medula óssea com displasia multilinhagem de acordo com a classificação OMS (classificação da Organização Mundial da Saúde que considera alterações no funcionamento de todas as células sanguíneas) e leucemia mielomonocítica crônica (classificação FAB modificada, classificação franco-americano-britânica, que considera que na mielodisplasia há casos em que a alteração está na células dedefesa).

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

A azacitidina é conhecido como um agente que provoca a hipometilação das células doentes da medula óssea, ajudando a medula óssea do paciente melhorar sua função. Os efeitos citotóxicos da azacitidina causam a morte de células que se dividem rapidamente, incluindo células cancerosas que não respondam aos mecanismos de controle de crescimento normal.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

O **WINDUZA®** é contraindicado em pacientes com hipersensibilidade conhecida a azacitidina ou manitol. **WINDUZA®** também é contraindicado em pacientes com tumores hepáticos malignos avançados.

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

WINDUZA® pode causar danos fetais quando administrado a uma mulher grávida

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.

Não houve nenhum estudo adequado e bem controlado em mulheres grávidas utilizando azacitidina. Se esta droga for utilizada durante a gravidez, ou se a paciente ficar grávida enquanto recebe esta droga a paciente deve ser avisada sobre o perigo potencial ao feto.

Mulheres com potencial de terem crianças devem ser aconselhadas a evitar a gravidez enquanto receberem o tratamento com **WINDUZA®**. Use um método contraceptivo eficaz durante e até 3 meses após o tratamento.

Uso geriátrico

Nenhuma diferença na eficácia foi observada entre estes pacientes e pacientes mais jovens.

Uso no Sexo Masculino

Não existem dados sobre o efeito da azacitidina na fertilidade. Em animais, os efeitos adversos da azacitidina na fertilidade masculina têm sido documentados. Homens devem ser avisados a não fecundarem mulheres enquanto receberem tratamento com azacitidina e pelo menos, após 3 meses após receberem a última dose.

Mães em Aleitamento

Não é conhecido se a azacitidina ou seus metabólitos são excretados no leite humano.

Devido ao potencial para tumorigenicidade demonstrado para azacitidina em estudos animais e o potencial de reações adversas graves, mulheres tratadas com azacitidina não devem amamentar.

Uso Pediátrico

A segurança e eficácia em pacientes pediátricos não foram estabelecidas.

Populações Especiais

Os efeitos do comprometimento renal ou hepático, sexo, idade ou raça na farmacocinética de azacitidina não foram estudados.

Interações Medicamentosas

Nenhum estudo clínico formal de interações medicamentosas com azacitidina não foi conduzido.

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?

Os frascos não reconstituídos devem ser armazenados em temperatura ambiente (temperatura entre 15 °C e 30 °C).

WINDUZA® reconstituído com água para injeção para administração subcutânea pode ser armazenado por até 1 hora a 25 °C ou por até 22 horas entre 2 °C e 8 °C. Para sua segurança, mantenha o medicamento na embalagem original.

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. 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.

WINDUZA® é um pó branco ou quase branco livre de impurezas visíveis.

TODO O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS**6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?****Primeiro Ciclo de Tratamento**

A dose inicial recomendada para o primeiro ciclo de tratamento, para todos os pacientes, independentemente dos valores laboratoriais hematológicos basais, é de 75 mg/m² por via subcutânea diariamente, durante sete dias. Os pacientes devem ser pré-medicados para náusea e vômitos.

Ciclos Subsequentes de Tratamento

Os ciclos podem ser repetidos a cada quatro semanas. A dose pode ser aumentada para 100 mg/m² se nenhum efeito benéfico for observado após dois ciclos de tratamento e se nenhuma toxicidade que não seja náusea e vômito ocorrer. É recomendado que os pacientes sejam tratados por um mínimo de 4 a 6 ciclos. Porém, resposta completa ou parcial pode requerer mais que 4 ciclos de tratamento.

Preparação

A azacitidina é uma droga citotóxica e, assim como outros compostos potencialmente tóxicos, cautela deve ser tomada durante a manipulação e preparação de suspensões de azacitidina.

Se **WINDUZA®** reconstituído entrar em contato com a pele lave muito bem com água e sabão imediatamente. Se entrar em contato com membranas mucosas enxágue muito bem com água. É recomendado o uso da agulha de calibre 21 para reconstituição do frasco para diluição.

O profissional de saúde saberá como preparar o medicamento.

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?

Você deve seguir a orientação do médico e comparecer ao ambulatório para receber aplicações de **WINDUZA®**. Para ter um tratamento eficaz, você não pode pular as doses ou tomar doses para compensar a que perdeu.

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?

Reações Adversas Descritas em Outras Seções da Bula: anemia neutropenia, trombocitopenia, creatinina sérica elevada, insuficiência renal, acidose tubular renal, hipocalcemia, coma hepático.

Reações Adversas que Ocorrem mais Comumente : náusea, anemia, trombocitopenia, vômitos, pirexia, leucopenia, diarreia, fadiga, eritema no local de injeção, constipação, neutropenia, equimose.

Reações Adversas que mais Frequentemente (>2%) Resultam em Intervenção Clínica:

Descontinuação: leucopenia, trombocitopenia, neutropenia.

Suspensão da Administração: leucopenia, neutropenia, trombocitopenia, pirexia, pneumonia, neutropenia febril.

Redução de Dose: leucopenia, neutropenia, trombocitopenia.

Experiência pós-comercialização: os seguintes eventos foram relatados no cenário pós- comercialização: Infecções e infestações: fascíte necrosante (infecção que destrói o tecido debaixo da pele)

Transtornos do metabolismo e nutrição: síndrome de lise tumoral (destruição maciça de células tumorais com liberação de seu conteúdo no espaço extracelular)

Distúrbios respiratórios, torácicos e do mediastino: doença pulmonar intersticial (DPI) Pele e distúrbios do tecido subcutâneo: dermatose neutrofilica aguda febril; pioderma gangrenoso (dermatose rara envolvendo glóbulos brancos). Vasculite cutânea (inflamação nas paredes dos vasos sanguíneos, que podem ficar mais grossas ou finas).

Distúrbios gerais e condições no local da administração: necrose no local da injeção

Neoplasias benignas, malignas e não especificadas (incluindo cistos e pólipos): Síndrome de diferenciação.

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.

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

Um caso de superdose com azacitidina foi relatado durante estudos clínicos. Um paciente apresentou diarreia, náusea e vômitos após receber uma dose IV única de aproximadamente 290 mg/m², quase 4 vezes a dose inicial recomendada.

No evento de superdose o paciente deve ser monitorado com contagens sanguíneas apropriadas e deve receber tratamento de suporte, conforme necessário. Não existe nenhum antídoto específico para superdose **WINDUZA®**.

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

Registro: 1.5143.0046

Produzido por:

Dr. Reddy's Laboratories Ltd.,
FTO Unit VII,
Andhra Pradesh, Índia.

Importado e Registrado por:

Dr. Reddy's Farmacêutica do Brasil Ltda. Av. Guido Caloi, 1985 - Galpão 11
Jd. São Luís – São Paulo – SP CEP: 05802-140
CNPJ.: 03.978.166/0001-75

SAC
SERVIÇO DE ATENDIMENTO AO CONSUMIDOR
0800 87 89 055
carebrasil@drreddys.com



USO RESTRITO A ESTABELECIMENTOS DE SAÚDE

VENDA SOB PRESCRIÇÃO / USO SOB PRESCRIÇÃO

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 26/10/2023.

AZ_1223/BL-10PC

Histórico de alteração para a bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da Petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versão (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
02/01/2023	Versão atual	10450-SIMILAR Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário– RDC 60/12	02/01/2023	Versão atual	10450-SIMILAR Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário– RDC 60/12	02/01/2023	Quais os males que este medicamento pode causar? 9. Reações adversas	VP/VPS	100 MG PO LIOF SUS INJ SC CT FA VD TRANS
05/12/2023	1377692/23-0	10450-SIMILAR Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário– RDC 60/12	05/12/2023	1377692/23-0	10450-SIMILAR Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário– RDC 60/12	05/12/2023	Adequação conforme norma vigente	VP/VPS	100 MG PO LIOF SUS INJ SC CT FA VD TRANS
30/06/2022	4364618/22-5	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário– RDC 60/12	30/06/2022	4364618/22-5	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário– RDC 60/12	30/06/2022	4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP	100 MG PO LIOF SUS INJ SC CT FA VD TRANS
							5. Advertências e Precauções 9.Reações adversas	VPS	
23/02/2022	0678668/22-1	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário– RDC 60/12	23/02/2022	0678668/22-1	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário– RDC 60/12	23/02/2022	O que devo saber antes de usar este medicamento?	VP	100 MG PO LIOF SUS INJ SC CT FA VD TRANS
							Precauções	VPS	
08/03/2021	0908738/21-9	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário– RDC 60/12	08/03/2021	0908738/21-9	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário– RDC 60/12	08/03/2021	Dizeres legais	VP/VPS	100 MG PO LIOF SUS INJ SC CT FA VD TRANS
14/09/2020	3124666/20-4	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	14/09/2020	3124666/20-4	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	14/09/2020	6. COMO DEVO USAR ESSE MEDICAMENTO?	VP	100 MG PO LIOF SUS INJ SC CT FA VD TRANS

							8. POSOLOGIA E MODO DE USAR DIZERES LEGAIS DO ITEM 9.REAÇÕES ADVERSAS	VPS	
19/03/2020	0827244/20-1	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/03/2020	0827244/20-1	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/03/2020	Dizeres legais	VP/VPS	100 MG PO LIOF SUS INJ SC CT FA VD TRANS
22/10/2019	2554880/19-8	10756 - SIMILAR - Notificação de alteração de texto de bula para adequação a intercambialidade	22/10/2019	2554880/19-8	10756 - SIMILAR - Notificação de alteração de texto de bula para adequação a intercambialidade	22/10/2019	Inclusão da Frase de Intercambialidade	VP/VPS	100 MG PO LIOF SUS INJ SC CT FA VD TRANS
18/10/2019	2527707/19-3	10450-SIMILAR	18/10/2019	2527707/19-3	10450-SIMILAR	18/10/2019	Apresentação	VP	100 MG PO LIOF SUS INJ SC CT FA
		– Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12			– Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?	VPS	VD TRANS
							9. REAÇÕES ADVERSAS		
03/10/2019	23256161/9-8	10457- SIMILAR -Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	03/10/2019	23256161/9-8	10457- SIMILAR -Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	03/10/2019	Versão Inicial	VP/VPS	100 MG PO LIOF SUS INJ SC CT FA VD TRANS