

# acetato de abiraterona

Medicamento Genérico Lei nº 9.787, de 1999

**Dr. Reddy's Farmacêutica do Brasil Ltda**

**Comprimidos Revestidos**

**250 mg**

**Bula Paciente**

**acetato de abiraterona**  
**Medicamento genérico Lei nº 9.787, de 1999**

**APRESENTAÇÃO**

Comprimidos revestido de 250 mg de **acetato de abiraterona** em frasco com 30, 60 ou 120 comprimidos.

**USO ORAL**  
**USO ADULTO**

**COMPOSIÇÃO**

Cada comprimido revestido contém 250 mg de **acetato de abiraterona**, que corresponde a 223 mg de abiraterona.

Excipientes: lactose monoidratada, celulose microcristalina, croscarmelose sódica, povidona, laurilsulfato de sódio, estearato de magnésio, dióxido de silício coloidal, Opadry branco (hipromelose, dióxido de titânio e macrogol).

**INFORMAÇÕES AO PACIENTE**

**PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?**

O **acetato de abiraterona**, em combinação com os medicamentos prednisona ou prednisolona, é indicado para:

- o tratamento de pacientes com câncer de próstata que se espalhou para outras partes do corpo, que não apresentam sintomas ou apresentam sintomas leves, após falha à terapia de privação de androgênios (um hormônio sexual);
- o tratamento de pacientes com câncer de próstata que se espalhou para outras partes do corpo e que já receberam quimioterapia com o medicamento docetaxel.

**COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?**

O **acetato de abiraterona** inibe seletivamente uma enzima necessária para a produção de androgênios (hormônios sexuais) pelos testículos, glândulas suprarrenais e tumores da próstata. Assim, o **acetato de abiraterona** diminui consideravelmente os níveis destes hormônios, os quais levam à progressão da doença.

A concentração de testosterona (um hormônio sexual) no sangue é reduzida dentro de 12 horas após o primeiro uso do medicamento.

**QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Não tome **acetato de abiraterona** se você estiver grávida ou se houver suspeita de gravidez.

**O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

O **acetato de abiraterona** pode provocar aumento da pressão arterial sanguínea ou insuficiência do coração ou diminuição dos níveis de potássio no sangue ou piorar estas condições clínicas pré-existentes. A tomada da prednisona ou prednisolona com **acetato de abiraterona** ajuda a evitar a piora destas condições. Se você tiver alguma das condições mencionadas ou outros problemas do coração ou de vasos sanguíneos, converse com seu médico.

Se você tiver relações sexuais com uma mulher grávida, você precisa usar preservativo (camisinha). Se você tiver relações sexuais com uma mulher que pode ficar grávida, você deve usar preservativo e outro método contraceptivo eficaz para evitar a gravidez.

O **acetato de abiraterona** pode afetar o fígado. Raramente, pode ocorrer falha das funções do fígado (chamada de insuficiência hepática aguda), o que pode levar à morte. Informe seu médico se você desenvolver pele ou olhos amarelados, escurecimento da urina ou náuseas ou vômitos severos, uma vez que estes podem ser sinais ou sintomas de problemas de fígado. Enquanto você estiver tomando **acetato de abiraterona**, seu médico solicitará exames de sangue para verificar os efeitos do medicamento sobre o seu fígado. Caso isso aconteça pode haver a necessidade de interromper o tratamento e/ou reduzir a dose. Siga sempre a orientação do seu médico quanto à dose a ser tomada.

**Gravidez e amamentação**

O **acetato de abiraterona** não deve ser tomado por mulheres grávidas ou amamentando ou que possam ficar grávidas, uma vez que o **acetato de abiraterona** pode afetar o bebê.

Se você estiver grávida ou suspeitar que possa estar grávida, use luvas se for preciso tocar ou manusear os comprimidos de **acetato de abiraterona**.

#### **Doença renal**

O **acetato de abiraterona** pode ser usado caso você tenha alguma doença renal.

#### **Doença hepática**

Você não deve tomar **acetato de abiraterona** caso apresente doença moderada ou grave do fígado. Se o seu problema no fígado for leve, o médico decidirá se você pode tomar este medicamento.

#### **Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos e operar máquinas**

Não é esperado que o **acetato de abiraterona** afete sua capacidade de dirigir ou operar máquinas.

#### **Interações medicamentosas**

Para reduzir a chance de você apresentar pressão alta ou efeitos no coração ou nível baixo de potássio no sangue, seu médico irá prescrever prednisona ou prednisolona. Você deve tomar um destes medicamentos diariamente enquanto estiver tomando **acetato de abiraterona**. Não interrompa a tomada de prednisona ou prednisolona a não ser que seu médico recomende. Durante uma emergência médica, pode ser necessário aumentar a dose de prednisona ou prednisolona. Se isto ocorrer, seu médico irá observá-lo e orientá-lo sobre como proceder.

Seu médico poderá solicitar que você continue com outros tratamentos durante o tratamento com **acetato de abiraterona** e prednisona ou prednisolona.

A tomada de **acetato de abiraterona** com outros medicamentos pode resultar em efeitos maiores ou menores ou até mesmo em reações adversas a estes medicamentos. Alguns medicamentos como fenitoína, carbamazepina, rifampicina, rifabutina, rifapentina, fenobarbital, devem ser evitados ou usados com cautela durante o tratamento com **acetato de abiraterona**.

Informe ao seu médico sobre qualquer outro medicamento que você esteja utilizando, para que ele possa orientá-lo se você poderá continuar a usá-los ou se a dose deverá ser reduzida.

#### **Interações com alimentos**

**Não tome acetato de abiraterona com alimentos. O acetato de abiraterona deve ser tomado pelo menos 2 horas após a refeição e nenhum alimento deve ser ingerido durante pelo menos 1 hora após a tomada de acetato de abiraterona.**

Os comprimidos de **acetato de abiraterona** devem ser ingeridos inteiros, com água. Se você tomar **acetato de abiraterona** com alimentos, uma quantidade maior do que a necessária do medicamento será absorvida pelo seu organismo e isto pode provocar o aparecimento de efeitos colaterais.

#### **Interações com álcool e nicotina**

Não há dados disponíveis sobre a interação de **acetato de abiraterona** e álcool ou nicotina.

**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.**

#### **ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?**

Você deve conservar **acetato de abiraterona** em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C).

**Após aberto, válido por 30 dias.**

**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.**

#### **Aspecto físico**

Os comprimidos de **acetato de abiraterona** têm formato oval e são brancos a quase brancos, com a logo marca da Dr Reddy's gravada em baixo relevo de um lado e do outro lado o número "358".

**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.**

#### **COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

A dose recomendada de **acetato de abiraterona** é de quatro comprimidos de 250 mg ao dia, em uma

única tomada. Não exceder a dose máxima diária de 1000 mg (quatro comprimidos de 250 mg).

**Não tome acetato de abiraterona com as refeições. acetato de abiraterona deve ser tomado pelo menos 2 horas após a refeição e nenhum alimento deve ser ingerido durante pelo menos 1 hora após a tomada.**

A tomada de **acetato de abiraterona** com alimentos provoca absorção maior do que a necessária pelo corpo e isto pode provocar efeitos colaterais.

Os comprimidos de **acetato de abiraterona** devem ser ingeridos inteiros, com água. Não quebre os comprimidos.

O tratamento com **acetato de abiraterona** é realizado em combinação com prednisona ou prednisolona. A dose usual de prednisona ou prednisolona é 5 mg duas vezes ao dia, utilizados conforme a orientação do seu médico.

Recomenda-se que os pacientes sejam mantidos em tratamento até que haja a progressão dos valores de PSA (Antígeno Prostático Específico) no sangue associada à progressão radiográfica e sintomática ou clínica.

Converse com seu médico.

**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.**

**Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.**

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

Se você esquecer de tomar a dose diária de **acetato de abiraterona** ou de prednisona ou prednisolona, você deve tomar a dose normal no dia seguinte. Se você se esquecer de tomar a dose diária por mais de um dia, converse com seu médico.

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

#### **QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?**

**Interrompa a tomada do acetato de abiraterona e procure atendimento médico imediatamente se você notar sinais de níveis baixos de potássio no sangue, tais como:** fraqueza muscular, câimbras musculares e batidas rápidas ou irregulares do coração.

As reações adversas mais comuns a **acetato de abiraterona** são: inchaço nas pernas e pés, nível baixo de potássio no sangue, infecção urinária, pressão alta, aumentos nos níveis das transaminases do fígado (alanina aminotransferase e aspartato aminotransferase) – testes de função do fígado; indigestão (dispepsia), sangue na urina (hematúria) e fraturas ósseas. Outros efeitos colaterais observados durante o tratamento com o **acetato de abiraterona** são: níveis altos de gordura no sangue, dor no peito, distúrbios no batimento do coração, insuficiência do coração, batimento rápido do coração e problemas nas glândulas suprarrenais. Outros efeitos adversos foram uma irritação nos pulmões (também denominada alveolite alérgica), ruptura do tecido muscular (também denominada rabdomiólise), fraqueza muscular e/ou dor muscular (também denominada miopatia) e falha das funções do fígado (chamada de insuficiência hepática aguda). Se estes ou outros eventos adversos ocorrerem, converse imediatamente com seu médico.

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

#### **O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?**

Durante os estudos clínicos conduzidos com **acetato de abiraterona** não foram observados casos de ingestão de dose excessiva do medicamento. Não há antídoto específico para o **acetato de abiraterona**.

Se, acidentalmente, você tomar uma quantidade maior que a dose usual, a administração de **acetato de abiraterona** deve ser interrompida e você deve conversar com o médico. Se necessário, ele irá adotar medidas gerais, incluindo o monitoramento dos batimentos do coração e avaliará o funcionamento do seu fígado.

**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.**

**DIZERES LEGAIS**

MS- 1.5143.0028

Farm. Resp.: Fabíola F. Rorato – CRF/SP nº 38.718

**Fabricado por:**

Dr. Reddy's Laboratories Ltd,  
Plot Nos. P1 to P9 Phase III, VSEZ,  
Duvvada, Visakhapatnam - 530 046,  
A.P., INDIA

**Importado por:**

Dr Reddy's Farmacêutica do Brasil Ltda  
Av. Guido Caloi, 1985 galpão 11  
Jd. São Luís – São Paulo – SP  
CEP: 05802-140  
CNPJ nº 03.978.166/0001-75

**VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA**

**SAC**  
SEU SAC É O SEU MELHOR CUIDADO  
**0800.77.07.990**

[carebrasil@drreddys.com](mailto:carebrasil@drreddys.com)



Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 26/05/2017

AB\_1117/BL-01PC-G

Histórico de alteração para a bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da Petição/notificação que altera bula				Dados das alteração 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
13/12/2017	Versão atual	10459 GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	13/12/2017	Versão atual	10459 GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	13/12/2017	Conforme bula do medicamento referência	VP/VPS	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30 250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 60 250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 120