

# **Avastin<sup>®</sup>**

**(bevacizumabe)**

**Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.**

**Solução injetável 25 mg/mL**  
**4 mL e 16 mL**

**Antineoplásico**

**APRESENTAÇÕES**

Solução para diluição para infusão.

Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL).

**VIA INTRAVENOSA**

**USO ADULTO**

**COMPOSIÇÃO**

**Avastin® injetável 100 mg**

**Princípio ativo:** bevacizumabe (anticorpo monoclonal anti-VEGF humanizado)..... 100 mg (25 mg/mL).

**Excipientes:** trealose di-hidratada, fosfato de sódio monobásico monoidratado, fosfato de sódio dibásico, polissorbato 20 e água para injetáveis.

**Avastin® injetável 400 mg**

**Princípio ativo:** bevacizumabe (anticorpo monoclonal anti-VEGF humanizado)..... 400 mg (25 mg/mL).

**Excipientes:** trealose di-hidratada, fosfato de sódio monobásico monoidratado, fosfato de sódio dibásico, polissorbato 20 e água para injetáveis.

**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?**

**Câncer colorretal metastático (CCRM)**

**Avastin®**, em combinação com quimioterapia à base de fluoropirimidina, é indicado para o tratamento de pacientes com carcinoma metastático do cólon ou do reto.

**Câncer de pulmão de não pequenas células localmente avançado, metastático ou recorrente**

**Avastin®**, em combinação com quimioterapia à base de platina, é indicado para o tratamento de primeira linha de pacientes com câncer de pulmão de não pequenas células, não escamoso, irressecável, localmente avançado, metastático ou recorrente.

**Avastin®**, em combinação com erlotinibe, é indicado para o tratamento de primeira linha de pacientes com câncer de pulmão de não pequenas células, não escamoso, irressecável, avançado, metastático ou recorrente com mutações ativadoras de EGFR (receptor do fator de crescimento epidérmico).

**Câncer de mama metastático ou localmente recorrente (CMM)**

**Avastin®**, em combinação com paclitaxel, é indicado para o tratamento em primeira linha de pacientes com câncer de mama localmente recorrente ou metastático que não tenham recebido quimioterapia prévia para doença metastática ou localmente recorrente.

**Avastin®**, em combinação com capecitabina, é indicado para o tratamento em primeira linha de pacientes com câncer de mama localmente recorrente ou metastático para os quais o tratamento com outras opções de quimioterapia, incluindo taxanos e antraciclinas, não seja considerado apropriado. Pacientes que tenham recebido regimes de tratamento adjuvante contendo taxanos e antraciclinas nos últimos 12 meses não são elegíveis ao tratamento com **Avastin®** em combinação com capecitabina.

**Câncer de células renais metastático e/ ou avançado (mRCC)**

**Avastin®**, em combinação com alfainterferona 2a, é indicado para o tratamento de primeira linha de pacientes com câncer de células renais avançado e/ ou metastático.

**Câncer epitelial de ovário, tuba uterina e peritoneal primário**

**Avastin®**, em combinação com carboplatina e paclitaxel, é indicado para o tratamento de primeira linha de pacientes com câncer epitelial de ovário, tuba uterina e peritoneal primário avançados (*International Federation of Gynecology and Obstetrics – FIGO – III B, III C e IV*).

**Avastin®**, em combinação com carboplatina e gencitabina, é indicado para o tratamento de pacientes adultos com câncer epitelial de ovário, tuba uterina e peritoneal primário com primeira recorrência e sensível à platina, sem terapia prévia com bevacizumabe ou outros inibidores de VEGF ou agentes direcionados a receptores de VEGF.

**Avastin®**, em combinação com carboplatina e paclitaxel, é indicado para o tratamento de pacientes adultos com câncer epitelial primário de ovário, tuba uterina e peritônio, recorrente e sensível à platina.

**Avastin®**, em combinação com paclitaxel, topotecana ou doxorrubicina lipossomal peguilada, é indicado para o tratamento de pacientes com câncer epitelial de ovário, tuba uterina e peritoneal primário, recorrentes e resistentes à platina, que não tenham recebido mais do que dois regimes prévios de quimioterapia e que não receberam terapia prévia com bevacizumabe ou outros inibidores de VEGF ou agentes direcionados a receptores de VEGF.

#### **Câncer de colo do útero**

**Avastin®**, em combinação com paclitaxel e cisplatina ou, alternativamente, paclitaxel e topotecana em pacientes que não podem receber terapia com platina, é indicado para o tratamento de câncer de colo do útero persistente, recorrente ou metastático.

## **2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?**

**Avastin®** é o nome comercial para bevacizumabe, um anticorpo monoclonal humanizado que age reduzindo a vascularização de tumores. Sem o suprimento de nutrientes que chega por meio dos vasos sanguíneos, o crescimento dos tumores e de suas metástases é inibido. O medicamento começa a agir logo após sua administração.

## **3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Não utilize **Avastin®** se for alérgico a qualquer componente do produto ou a outros produtos que contenham substâncias parecidas com bevacizumabe.

#### **Gravidez e amamentação**

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

No período pós-comercialização, foram observados casos de anormalidades em fetos de mulheres tratadas com **Avastin®** isolado ou em combinação com quimioterápicos embriotóxicos já conhecidos (vide item “Quais os males que este medicamento pode me causar?”).

Se você for mulher com possibilidade de engravidar, siga rigorosamente as orientações do seu médico, para evitar a gravidez durante o tratamento e durante, pelo menos, seis meses depois da última dose de **Avastin®**.

**Este medicamento é contraindicado para uso por mulheres em fase de amamentação.**

**Uso contraindicado no aleitamento ou na doação de leite humano.**

**Este medicamento é contraindicado durante o aleitamento ou doação de leite, pois é excretado no leite humano e pode causar reações indesejáveis no bebê. Seu médico ou cirurgião-dentista deve apresentar alternativas para o seu tratamento ou para a alimentação do bebê.**

Não se sabe se bevacizumabe é excretado no leite humano, mas é muito provável que isso ocorra. Por isso, se você estiver amamentando, precisará interromper o aleitamento durante o tratamento e até, pelo menos, seis meses depois da última dose de **Avastin®**.

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

#### **Perfurações gastrintestinais e fístula**

Pacientes podem estar sob risco aumentado para desenvolvimento de perfuração gastrointestinal e da vesícula biliar, quando tratados com **Avastin®**. Os pacientes podem ter risco aumentado para o desenvolvimento de fístula (comunicação anormal entre duas regiões do corpo) entre a vagina e qualquer

parte do trato gastrointestinal, quando tratados com **Avastin**<sup>®</sup>.

Radiação prévia é um fator de risco para perfuração gastrointestinal e para fístula gastrointestinal-vaginal nos pacientes tratados com **Avastin**<sup>®</sup> para câncer de colo do útero persistente, recorrente ou metastático e todos os pacientes com perfuração gastrointestinal e fístula gastrointestinal-vaginal apresentaram histórico de radiação prévia.

#### **Fístula não gastrointestinal**

Os pacientes podem ter risco aumentado para o desenvolvimento de fístula, quando tratados com **Avastin**<sup>®</sup>.

#### **Hemorragia**

Pacientes tratados com **Avastin**<sup>®</sup> apresentam risco aumentado de hemorragia, especialmente hemorragias associadas ao tumor. **Avastin**<sup>®</sup> deve ser suspenso em pacientes que apresentarem sangramento durante o tratamento com **Avastin**<sup>®</sup>, e, de acordo com o critério médico será definida sua reintrodução. Hemorragia grave ou fatal, incluindo hemoptise (tosse com sangue), sangramento gastrointestinal, hemorragia do sistema nervoso central, epistaxe (sangramento nasal) e sangramento vaginal ocorrem até 5 vezes mais frequentemente em pacientes recebendo **Avastin**<sup>®</sup>, em comparação à pacientes recebendo apenas quimioterapia.

Baseando-se em diagnósticos por imagens, sinais ou sintomas, pacientes com metástases no sistema nervoso central (SNC) não tratadas foram rotineiramente excluídos dos estudos clínicos com **Avastin**<sup>®</sup>. Portanto, o risco de hemorragia no SNC em tais pacientes não foi avaliado durante o tratamento em estudos clínicos em que os pacientes foram selecionados aleatoriamente. Os pacientes devem ser monitorados em relação aos sinais e sintomas de sangramento no SNC, e o tratamento com **Avastin**<sup>®</sup> deve ser interrompido em caso de sangramento intracraniano.

Não existe nenhuma informação sobre o perfil de segurança de **Avastin**<sup>®</sup> em pacientes com tendência congênita a hemorragias, alteração adquirida da coagulação ou recebendo dose plena de anticoagulantes para tratamento de tromboembolismo (formação de coágulo dentro de vaso sanguíneo, que pode migrar para outras regiões do corpo) antes do início do tratamento com **Avastin**<sup>®</sup>, porque pacientes com essas condições foram excluídos dos estudos clínicos. Portanto, recomenda-se cautela antes de iniciar o tratamento com **Avastin**<sup>®</sup> nesses pacientes. No entanto, pacientes que desenvolveram trombose venosa enquanto tratados com **Avastin**<sup>®</sup> não pareceram apresentar incidência aumentada de sangramento, quando tratados com dose plena de varfarina e **Avastin**<sup>®</sup> concomitantemente.

**Este medicamento pode aumentar o risco de sangramento em caso de dengue ou quando associado a outros medicamentos que aumentem o efeito hemorrágico.**

**Infecções oculares graves após uso intravítreo (intraocular) não aprovado (vide item “Reações adversas”)**

Casos individuais e agrupamentos de eventos adversos oculares graves foram relatados após uso intraocular não aprovado de **Avastin**<sup>®</sup>, incluindo endoftalmite infecciosa e outras condições inflamatórias oculares, algumas levando à cegueira.

#### **Hemorragia pulmonar / hemoptise (expectoração com sangue)**

Pacientes com câncer de pulmão de não pequenas células tratados com **Avastin**<sup>®</sup> podem ter risco de apresentar hemorragia pulmonar / hemoptise grave e, em alguns casos, fatal.

#### **Hipertensão (pressão alta)**

Hipertensão preexistente deve ser adequadamente controlada antes de iniciar o tratamento com **Avastin**<sup>®</sup>. Não existem informações sobre o efeito de **Avastin**<sup>®</sup> em pacientes com hipertensão não controlada no início do tratamento com **Avastin**<sup>®</sup>. O monitoramento da pressão arterial é recomendável durante o tratamento com **Avastin**<sup>®</sup>.

Na maioria dos casos, a hipertensão foi adequadamente controlada com terapia anti-hipertensiva padrão para a situação individual do paciente afetado. **Avastin**<sup>®</sup> deve ser permanentemente interrompido, se a hipertensão não puder ser adequadamente controlada com medicamentos anti-hipertensivos ou se o paciente desenvolver crise hipertensiva ou encefalopatia hipertensiva (alterações neurológicas por causa de pressão alta).

#### **Síndrome da Encefalopatia Posterior Reversível (SEPR)**

Houve raros relatos de pacientes tratados com **Avastin**<sup>®</sup> que desenvolveram sinais e sintomas compatíveis com os da Síndrome da Encefalopatia Posterior Reversível (SEPR), um raro distúrbio neurológico que pode

apresentar, dentre outros, os seguintes sinais e sintomas: convulsões, dor de cabeça, alteração do nível de consciência, distúrbio visual ou cegueira por alteração do cérebro, com ou sem hipertensão associada.

**Tromboembolismo arterial (formação de coágulo dentro de artéria, que pode migrar para outras regiões do corpo)**

Pacientes que recebem **Avastin**<sup>®</sup> mais quimioterapia com histórico de tromboembolismo arterial, diabetes ou idade acima de 65 anos apresentam risco aumentado de desenvolvimento de tromboembolismo arterial durante o tratamento com **Avastin**<sup>®</sup>.

**Tromboembolismo venoso (formação de coágulo dentro de veia, que pode migrar para outras regiões do corpo)**

Pacientes sob tratamento com **Avastin**<sup>®</sup> podem estar sob risco de desenvolver tromboembolismo venoso, incluindo embolia pulmonar (obstrução de vasos sanguíneos do pulmão por coágulos de sangue).

**Insuficiência cardíaca congestiva (quando o coração não consegue bombear sangue suficiente para as necessidades do organismo)**

Eventos compatíveis com insuficiência cardíaca congestiva (ICC) foram relatados em estudos clínicos. Os achados variaram de declínios assintomáticos na fração da ejeção ventricular esquerda à insuficiência cardíaca congestiva sintomática, exigindo tratamento ou hospitalização.

Deve-se ter cautela ao tratar, com **Avastin**<sup>®</sup>, pacientes com doença cardiovascular clinicamente significativa, tais como aqueles que apresentam obstrução ou outras alterações de artérias do coração ou insuficiência cardíaca congestiva (ICC) preexistente.

A maioria dos pacientes que desenvolveu ICC sofria de câncer de mama metastático e tinha recebido tratamento prévio com antraciclina, além de radioterapia prévia na parede do hemitórax esquerdo ou outros fatores de risco, como doenças preexistentes do coração ou terapia concomitante cardiotoxicidade.

Em estudos clínicos, nos pacientes que receberam tratamento com antraciclina e que não receberam antraciclina previamente, não foi observado aumento da incidência de todos os graus de ICC no grupo antraciclina + bevacizumabe em comparação ao grupo em tratamento somente com antraciclina. Eventos de ICC grau 3 ou maior foram um pouco mais frequentes entre os pacientes que receberam bevacizumabe mais quimioterapia em comparação aos pacientes que recebem somente quimioterapia. Esse resultado é consistente com os ocorridos em pacientes em outros estudos de câncer de mama metastático que não receberam tratamento com antraciclina concomitantemente.

**Neutropenia**

Foram observados mais casos de neutropenia (redução do número de neutrófilos, que são glóbulos brancos e responsáveis principalmente pela defesa do organismo contra as bactérias), com ou sem febre, e casos de infecção associados à redução de neutrófilos (incluindo alguns óbitos) em pacientes tratados com alguns regimes de quimioterapia mielotóxicos (tóxicos para a medula óssea) associados a **Avastin**<sup>®</sup> que entre os tratados com quimioterapia sem adição de **Avastin**<sup>®</sup>.

**Cicatrização**

**Avastin**<sup>®</sup> pode alterar o processo de cicatrização. Foram relatadas graves complicações na cicatrização com consequências fatais.

Você não deve iniciar o tratamento com **Avastin**<sup>®</sup>, caso tenha se submetido, nos últimos 28 dias, à cirurgia de grande porte ou se apresenta ferida cirúrgica que não esteja completamente cicatrizada.

Raramente pode ocorrer fasciite necrosante (infecção rara nas camadas profundas da pele) em pacientes tratados com **Avastin**<sup>®</sup>. Ela é geralmente secundária a complicações no processo de cicatrização, perfuração gastrointestinal ou formação de fistula.

**Proteinúria (proteínas na urina)**

Em estudos clínicos, surgiram mais casos de proteinúria em pacientes que receberam **Avastin**<sup>®</sup> em combinação com quimioterapia que nos que receberam apenas quimioterapia. Em caso de síndrome nefrótica, o tratamento com **Avastin**<sup>®</sup> deve ser permanentemente descontinuado.

**Reações de hipersensibilidade (reação intensa e inadequada do sistema imunológico), anafiláticas e relacionadas à infusão**

Os pacientes podem ter risco de desenvolver reações à infusão, de hipersensibilidade e anafiláticas (incluindo choques anafiláticos). Por isso, o paciente precisa ser observado cuidadosamente durante e após

a administração de bevacizumabe. Caso alguma reação anafilática ocorra, a infusão deve ser permanentemente interrompida, e medidas clínicas apropriadas devem ser aplicadas.

Se uma reação relacionada à infusão ocorrer, o tratamento deve ser interrompido temporariamente até a resolução dos sintomas. A descontinuação permanente deve acontecer em casos de reação severa (grau  $\geq 3$ ) relacionada à infusão.

#### **Insuficiência ovariana / fertilidade**

**Avastin**<sup>®</sup> pode prejudicar a fertilidade feminina. Dessa forma, antes de iniciar o tratamento com **Avastin**<sup>®</sup>, estratégias de preservação da fertilidade devem ser discutidas com seu médico se você tiver potencial de engravidar.

#### **Contraceção**

Em mulheres com potencial para engravidar, devem ser utilizadas medidas contraceptivas adequadas durante o tratamento com **Avastin**. Com base nas considerações farmacocinéticas, devem ser utilizadas medidas contraceptivas durante, pelo menos, 6 meses após a última dose de **Avastin**.

#### **Uso geriátrico**

A idade acima de 65 anos está associada a risco aumentado de problemas vasculares arteriais, incluindo derrame cerebral e infarto, durante o tratamento com **Avastin**<sup>®</sup>.

#### **Uso pediátrico**

A eficácia e a segurança de **Avastin**<sup>®</sup> em pacientes pediátricos e adolescentes com idade abaixo de 18 anos não foram estabelecidas.

**Avastin**<sup>®</sup> não é aprovado para uso em pacientes abaixo de 18 anos. Em relatórios publicados, foram observados casos de osteonecrose (destruição de tecido ósseo) em outros locais além da mandíbula, em pacientes abaixo de 18 anos expostos à **Avastin**<sup>®</sup>.

#### **Pacientes com funcionamento inadequado do fígado ou dos rins**

A eficácia e a segurança de **Avastin**<sup>®</sup> em pacientes com funcionamento inadequado do fígado ou rins não foram estudadas.

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

Não foram realizados estudos sobre a capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas. No entanto, não existe nenhuma evidência de que o tratamento com **Avastin**<sup>®</sup> resulte em aumento dos eventos adversos que possam prejudicar a capacidade mental ou levar ao comprometimento da capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas.

#### **Principais interações medicamentosas**

Não houve diferenças clinicamente relevantes nem estatisticamente significantes na depuração de bevacizumabe em pacientes que receberam **Avastin**<sup>®</sup> em combinação com alfainterferona 2a, erlotinibe ou quimioterapias (IFL, 5-FU/LV, carboplatina-paclitaxel, capecitabina, doxorrubicina ou cisplatina / gencitabina), quando comparado a pacientes que receberam monoterapia de **Avastin**<sup>®</sup>.

Resultados de estudos de interação medicamentosa demonstraram que **Avastin**<sup>®</sup> não altera de forma significativa a farmacocinética da alfainterferona 2a, erlonitibe (e seu metabólito ativo), do irinotecano (e seu metabólito), da capecitabina, da oxaliplatina e da cisplatina.

Não foi possível estabelecer uma conclusão sobre o impacto de bevacizumabe na farmacocinética da gencitabina.

#### **Combinação de bevacizumabe com maleato de sunitinibe**

Em dois estudos clínicos de carcinoma de células renais metastático, foi relatada anemia hemolítica microangiopática (AHMA) em sete dos 19 pacientes tratados com bevacizumabe (10 mg/kg, a cada duas semanas), em combinação com maleato de sunitinibe (50 mg por dia).

AHMA é uma doença hemolítica que pode se apresentar com fragmentação de glóbulos vermelhos, anemia e trombocitopenia. Adicionalmente, hipertensão (incluindo crise hipertensiva), creatinina elevada e sintomas neurológicos foram observados em alguns desses pacientes. Todos esses achados foram reversíveis com a descontinuação de bevacizumabe e maleato de sunitinibe.

## **Radioterapia**

A segurança e a eficácia da administração concomitante da radioterapia e **Avastin**<sup>®</sup> não foram estabelecidas.

Até o momento, não há informações de que bevacizumabe possa causar *doping*. Em caso de dúvida, consulte o seu médico.

**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?**

Antes de aberto, **Avastin**<sup>®</sup> deve ser mantido em refrigerador, em temperaturas de 2 a 8 °C, protegido da luz até o momento da utilização. O profissional da saúde saberá como armazenar o medicamento depois de aberto.

**NÃO CONGELAR. NÃO AGITAR.**

**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.**

**Avastin**<sup>®</sup> em seu frasco-ampola original é um líquido estéril incolor ou de coloração levemente castanho-clara.

**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.**

## **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.

**Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.**

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

Este medicamento é de uso hospitalar e deve ser preparado por um profissional da saúde, de maneira asséptica (livre de microrganismos), misturado com soro fisiológico para infusão intravenosa antes de ser administrado.

Este medicamento deve ser aplicado exclusivamente por profissionais treinados e habilitados para administrá-lo. Seu médico conhece os detalhes da administração e poderá lhe fornecer todas as informações necessárias.

### **Câncer colorretal metastático (CCRm)**

#### Tratamento de primeira linha

Quando administrado em combinação com 5-fluorouracil/leucovorin; 5-fluorouracil/leucovorin e irinotecano ou 5-fluoracil/leucovorin e oxaliplatina, a dose recomendada de **Avastin**<sup>®</sup> é de 5 mg/kg de peso corporal administrada uma vez a cada 2 semanas, mantido continuamente até a progressão da doença de base ou até que ocorra a toxicidade inaceitável.

Quando administrado em combinação com capecitabina e oxaliplatina, a dose recomendada de **Avastin**<sup>®</sup> é de 7,5 mg/kg de peso corporal administrada uma vez a cada 3 semanas, mantido continuamente até a progressão da doença de base ou até que ocorra a toxicidade inaceitável.

#### Tratamento de segunda linha sem utilização prévia de Avastin<sup>®</sup>

Quando administrado em combinação com 5-fluorouracil e leucovorin, seguido de 5-fluorouracil com oxaliplatina, a dose recomendada de **Avastin**<sup>®</sup> é de 10 mg/kg de peso corporal administrada uma vez a cada 2 semanas ou 15 mg/kg de peso corporal administrada uma vez a cada 3 semanas, mantido continuamente até a progressão da doença de base ou até que ocorra a toxicidade inaceitável.

#### Tratamento de segunda linha com utilização prévia de Avastin<sup>®</sup>

Quando administrado em combinação com fluoropirimidina/irinotecano ou fluoropirimidina/oxaliplatina, a dose recomendada de **Avastin**<sup>®</sup> é de 5 mg/kg de peso corporal administrada uma vez a cada 2 semanas

ou 7,5 mg/kg de peso corporal administrada uma vez a cada 3 semanas, nos pacientes previamente tratados com **Avastin**<sup>®</sup> em primeira linha de tratamento, mantido continuamente até a nova progressão da doença de base ou até que ocorra a toxicidade inaceitável.

A quimioterapia utilizada no tratamento de segunda linha com utilização prévia de **Avastin**<sup>®</sup> deve ser diferente daquela utilizada para o tratamento de primeira linha.

#### **Câncer de pulmão de não pequenas células avançado, metastático ou recorrente**

##### Tratamento de primeira linha de câncer de pulmão de não pequenas células em combinação com quimioterapia à base de platina

**Avastin**<sup>®</sup> é administrado em associação com quimioterapia à base de platina, em até seis ciclos de tratamento, seguidos de **Avastin**<sup>®</sup> em monoterapia até progressão da doença.

A dose recomendada de **Avastin**<sup>®</sup>, quando usado em associação com quimioterapia à base de cisplatina, é de 7,5 mg/kg de peso corporal, administrada uma vez a cada três semanas, por infusão intravenosa.

A dose recomendada de **Avastin**<sup>®</sup>, quando usado em associação com quimioterapia à base de carboplatina, é de 15 mg/kg de peso corporal, administrada uma vez a cada três semanas, por infusão intravenosa.

Recomenda-se que o tratamento com **Avastin**<sup>®</sup> seja mantido continuamente até a progressão da doença de base.

##### Tratamento de primeira linha de câncer de pulmão de não pequenas células com mutações ativadoras de EGFR em combinação com erlotinibe

A dose recomendada de **Avastin**<sup>®</sup>, quando usado em associação com erlotinibe, é de 15 mg/kg de peso corporal administrada uma vez a cada três semanas, por infusão intravenosa.

Recomenda-se que o tratamento de **Avastin**<sup>®</sup> em associação com erlotinibe seja mantido até a progressão da doença.

Consulte também as informações descritas na bula de erlotinibe quanto à seleção de pacientes e posologia.

#### **Câncer de mama metastático (CMM)**

A dose recomendada de **Avastin**<sup>®</sup> é de 10 mg/kg de peso corporal administrada a cada duas semanas ou 15 mg/kg de peso corporal administrada a cada três semanas por infusão intravenosa.

Recomenda-se que o tratamento com **Avastin**<sup>®</sup> seja mantido continuamente até a progressão da doença de base.

#### **Câncer de células renais metastático e / ou avançado (mRCC)**

A dose recomendada de **Avastin**<sup>®</sup> é de 10 mg/kg de peso corporal administrada a cada duas semanas por infusão intravenosa.

Recomenda-se que o tratamento com **Avastin**<sup>®</sup> seja mantido continuamente até a progressão da doença de base.

#### **Câncer epitelial de ovário, tuba uterina e peritoneal primário**

A dose recomendada de **Avastin**<sup>®</sup> administrada por infusão intravenosa é a seguinte:

Tratamento em primeira linha: 15 mg/kg de peso, uma vez a cada três semanas, em associação a carboplatina e paclitaxel, por até seis ciclos de tratamento, seguido pelo uso continuado de **Avastin**<sup>®</sup> em monoterapia, por 15 meses, ou até progressão da doença ou toxicidade inaceitável, o que ocorrer primeiro.

Tratamento da doença recorrente platino sensível: 15 mg/kg de peso, uma vez a cada três semanas, em combinação com carboplatina e paclitaxel por 6 ciclos e até 8 ciclos seguido pelo uso continuado de **Avastin**<sup>®</sup>, em monoterapia, até a progressão da doença.

Alternativamente, 15 mg/kg a cada 3 semanas quando administrado em combinação com carboplatina e gencitabina, por seis ciclos (até o máximo de dez ciclos), seguidos do uso contínuo de **Avastin**<sup>®</sup> como agente único até a progressão da doença.

Tratamento da doença recorrente platino resistente: 10 mg/kg de peso, uma vez a cada duas semanas, em associação a um dos seguintes agentes: paclitaxel e topotecana (administrados semanalmente) ou doxorrubicina lipossomal peguilada. Como alternativa, 15 mg/kg de peso a cada três semanas em associação a topotecana administrada nos Dias 1-5, a cada três semanas. Recomenda-se que o tratamento seja continuado até a progressão da doença ou toxicidade inaceitável.

### **Câncer de colo do útero**

**Avastin**<sup>®</sup> é administrado em associação a um dos seguintes regimes quimioterápicos: paclitaxel e cisplatina ou paclitaxel e topotecana.

A dose recomendada de **Avastin**<sup>®</sup> é 15 mg/kg de peso corporal, administrada uma vez a cada três semanas por infusão intravenosa.

Recomenda-se que o tratamento com **Avastin**<sup>®</sup> seja mantido continuamente até a progressão da doença de base.

### **Instruções de dosagens especiais**

**Uso pediátrico:** vide item “*O que devo saber antes de usar este medicamento?*”

**Insuficiência renal ou hepática:** vide item “*O que devo saber antes de usar este medicamento?*”

**Uso geriátrico:** não há recomendações especiais de doses para idosos com idade acima de 65 anos.

**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?**

Seu médico saberá quando deverá ser aplicada a próxima dose de **Avastin**<sup>®</sup>.

**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?**

O perfil de segurança foi conduzido em pacientes com vários tipos de câncer tratados com **Avastin**<sup>®</sup>, predominantemente em combinação com quimioterapia. O perfil de segurança da população clínica de, aproximadamente, 5.200 pacientes é apresentado neste item.

Os eventos adversos mais graves foram:

- Perfurações gastrintestinais;
- Hemorragia, incluindo hemorragia pulmonar / hemoptise, que é mais comum em pacientes com câncer de pulmão de não pequenas células;
- Tromboembolismo arterial.

As análises dos dados de segurança clínica sugerem que a ocorrência de hipertensão e proteinúria durante o tratamento com **Avastin**<sup>®</sup> são provavelmente dose dependente. Os eventos adversos mais frequentemente observados em todos os estudos clínicos de pacientes que receberam **Avastin**<sup>®</sup> foram hipertensão, fadiga (cansaço) ou astenia (fraqueza), diarreia e dor abdominal.

A seguir, apresentamos listagem das reações adversas associadas ao uso de **Avastin**<sup>®</sup>, em combinação com diferentes regimes de quimioterapia em múltiplas indicações, que ocorreram com pelo menos 2% ou 10% de diferença quando comparadas ao grupo de controle. Algumas reações adversas são reações comumente observadas com quimioterapia, no entanto, **Avastin**<sup>®</sup> pode exacerbar essas reações, quando combinado com agentes quimioterápicos. Exemplos incluem a síndrome de eritrodismetria palmoplantar, uma reação de pele em que surgem pápulas, descamação e edema, geralmente na palma das mãos e planta dos pés, com doxorubicina lipossomal peguilada ou capecitabina, a neuropatia sensorial periférica, um acometimento dos nervos periféricos que geralmente pode causar alterações de sensibilidade, com paclitaxel ou oxaliplatina, desordens na unha ou queda de cabelo com paclitaxel e paroníquia (infecção da pele ao redor da unha) com erlotinibe.

### **Reações adversas que ocorreram com diferença $\geq 2\%$ , quando comparadas ao grupo de controle em, pelo menos, um estudo clínico**

#### **Reação muito comum (ocorre em 10% dos pacientes que utilizam este medicamento)**

Distúrbios do sangue e do sistema linfático: neutropenia febril, leucopenia (diminuição na contagem de leucócitos no sangue), neutropenia e trombocitopenia (diminuição de plaquetas no sangue, o que pode se refletir na coagulação).

Distúrbios do sistema nervoso: neuropatia sensorial periférica.

Distúrbios vasculares: hipertensão.

Distúrbios respiratórios, torácicos e do mediastino: dispneia (dificuldade em respirar), epistaxe (hemorragia nasal) e rinite (inflamação da mucosa nasal).

Distúrbios gastrintestinais: diarreia, náusea (enjoo), vômito e dor abdominal.

Distúrbios gerais e condições do local de administração: astenia e fadiga.

#### **Reação comum (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento)**

Infecções: sepse (comprometimento do corpo como um todo pela presença de infecção não controlada), abscesso (acúmulo localizado de pus), celulite (inflamação dos tecidos abaixo da pele) e infecção.

Distúrbios do sangue e sistema linfático: anemia (diminuição dos glóbulos vermelhos no sangue) e linfopenia (diminuição do número de linfócitos).

Distúrbios do metabolismo e de nutrição: desidratação e hiponatremia (nível de sódio no sangue baixo).

Distúrbios do sistema imunológico: reações de hipersensibilidade, anafiláticas, relacionadas à infusão.

Distúrbios do sistema nervoso: acidente cerebrovascular (derrame cerebral), síncope (desmaio), sonolência e cefaleia (dor de cabeça).

Distúrbios cardíacos: insuficiência cardíaca congestiva e taquicardia supraventricular (tipo de arritmia cardíaca que pode causar palpitação, queda na pressão e perda de consciência).

Distúrbios vasculares: tromboembolismo (arterial), trombose venosa profunda (obstrução de veia profunda por coágulo de sangue) e hemorragia.

Distúrbios respiratórios, torácicos e do mediastino: embolia pulmonar, dispneia, hipóxia (falta de oxigênio) e epistaxe.

Distúrbios gastrointestinais: perfuração intestinal, obstrução do íleo (parte do intestino delgado), fistula reto-vaginal (comunicação anormal entre o reto e a vagina), distúrbios gastrointestinais, estomatite (inflamação da mucosa da boca) e proctalgia (dor retal).

Distúrbios da pele e tecido subcutâneo: síndrome de eritrodisestesia palmoplantar.

Distúrbios do osso, do tecido conectivo e musculoesqueléticos: fraqueza muscular, mialgia (dor muscular), artralgia (dor nas articulações) e lombalgia (dor nas costas).

Distúrbios urinários e renais: proteinúria e infecção do trato urinário.

Distúrbios gerais e condições do local de administração: dor, letargia (sonolência) e inflamação mucosa.

Distúrbios do sistema reprodutivo e mama: dor pélvica (dor na região da pelve).

### **Reações adversas que ocorreram com diferença $\geq 10\%$ , quando comparadas ao grupo de controle em, pelo menos, um estudo clínico**

#### **Reação muito comum (ocorre em 10% dos pacientes que utilizam este medicamento)**

Distúrbios do metabolismo e nutrição: anorexia (falta de apetite), hipomagnesemia (nível de magnésio no sangue baixo) e hiponatremia (nível de sódio no sangue baixo).

Distúrbios do sistema nervoso: disgeusia (alteração do paladar), cefaleia e disartria (dificuldade na articulação de palavras).

Distúrbios oculares: distúrbios oculares e lacrimejamento (produção de lágrimas) aumentado.

Distúrbios vasculares: hipertensão.

Distúrbios respiratórios, torácicos e do mediastino: dispneia, epistaxe, rinite e tosse.

Distúrbios gastrointestinais: obstipação (prisão de ventre), estomatite, hemorragia retal e diarreia.

Distúrbios endócrinos: insuficiência ovariana.

Distúrbios da pele e tecido subcutâneo: dermatite esfoliativa (descamação da pele), pele seca e manchas da pele.

Distúrbios do osso, do tecido conectivo e musculoesqueléticos: artralgia (dor nas articulações).

Distúrbios urinários e renais: proteinúria.

Distúrbios gerais e condições do local de administração: febre, astenia, dor e inflamação do revestimento interno dos sistemas digestório, respiratório e geniturinário.

Exames complementares de diagnóstico: perda de peso.

Infecções: paroníquia (infecção da pele ao redor da unha).

#### **Perfuração gastrointestinal e fístula**

**Avastin<sup>®</sup>** vem sendo associado a casos graves de perfuração gastrointestinal. Perfurações gastrointestinais têm sido relatadas em estudos clínicos com uma incidência de menos de 1% em pacientes com câncer metastático de mama ou de pulmão de não pequenas células não escamoso, de até 2% em pacientes com câncer metastático de células renais ou câncer de ovário e até 2,7% (incluindo fístula gastrointestinal e abscesso) em pacientes com câncer colorretal metastático.

Evolução fatal foi relatada em, aproximadamente, um terço dos casos graves de perfuração gastrointestinal, que representa entre 0,2% e 1% de todos os pacientes tratados com **Avastin<sup>®</sup>**.

A partir de um estudo clínico com pacientes com câncer de colo do útero persistente, recorrente ou metastático, perfurações gastrointestinais (todos os graus) foram reportadas em 3,2% dos pacientes tratados com **Avastin<sup>®</sup>**, sendo que todos tiveram histórico de radiação pélvica prévia.

A ocorrência desses eventos variou em tipo e gravidade, desde a presença de ar livre observada em radiografia simples de abdome, que se resolveu sem tratamento, até perfuração intestinal com abscesso abdominal e evolução fatal. Em alguns casos, estava presente uma inflamação intra-abdominal de base,

tanto por doença ulcerosa gástrica como por necrose do tumor, diverticulite (divertículos inflamados) ou colite (inflamação do intestino grosso) associadas à quimioterapia. A associação causal entre processo inflamatório intra-abdominal, perfuração gastrointestinal e **Avastin**<sup>®</sup> não foi estabelecida.

Em um estudo com pacientes com câncer de colo de útero persistente, recorrente ou metastático, a incidência de fístula gastrointestinal-vaginal foi 8,3% em pacientes tratados com **Avastin**<sup>®</sup> e 0,9% em pacientes no braço controle, sendo que todos tiveram histórico de radiação pélvica prévia. Pacientes que desenvolveram fístula gastrointestinal-vaginal também podem ter obstruções intestinais e necessitar de intervenção cirúrgica, bem como ostomias (comunicação confeccionada através de um procedimento cirúrgico entre um órgão oco, por exemplo intestino e bexiga, e a superfície externa).

#### **Fístulas não gastrointestinal**

**Avastin**<sup>®</sup> foi associado a casos graves de fístula, incluindo eventos que resultaram em óbito.

Em estudos clínicos com **Avastin**<sup>®</sup>, fístulas gastrointestinais foram relatadas com incidência de até 2% em pacientes com câncer colorretal metastático e câncer de ovário, mas também foram relatadas menos comumente em pacientes com outros tipos de câncer.

A partir de um estudo clínico com pacientes com câncer de colo do útero persistente, recorrente ou metastático, 1,8% dos pacientes tratados com **Avastin**<sup>®</sup> e 1,4% dos pacientes no braço controle apresentaram fístula vaginal não gastrointestinal, vesical ou do trato genital feminino.

**Relatos incomuns** ( $\geq 0,1\%$  a  $< 1\%$ ) de outros tipos de fístula que envolvem áreas do corpo que não o trato gastrointestinal (nos pulmões e nos canais biliares) foram observados em várias indicações. Fístulas também foram observadas na experiência pós-comercialização.

Os eventos foram observados em diferentes períodos durante o tratamento, variando desde uma semana até mais de um ano após o início do tratamento com **Avastin**<sup>®</sup>, a maioria ocorrendo dentro dos primeiros seis meses de terapia.

#### **Hemorragia**

Em estudos clínicos realizados em todas as indicações, a incidência total de eventos hemorrágicos variou de 0,4% a 6,9% em pacientes tratados com **Avastin**<sup>®</sup>, em comparação com 0 a 4,5% dos pacientes no grupo de controle da quimioterapia.

Os eventos hemorrágicos observados nos estudos clínicos com **Avastin**<sup>®</sup> foram, predominantemente, hemorragia associada ao tumor (veja a seguir) e hemorragia de mucosas e pele mínima, como epístaxe.

#### **Hemorragia associada ao tumor**

Casos de hemorragia pulmonar / hemoptise grave ou maciça foram observados, principalmente, em estudos realizados em pacientes com câncer de pulmão de não pequenas células. Os possíveis fatores de risco incluem histologia escamosa, tratamento com medicamentos antirreumáticos / anti-inflamatórios, tratamento com anticoagulantes, radioterapia prévia, terapêutica com **Avastin**<sup>®</sup>, antecedentes de aterosclerose (endurecimento das artérias), localização central do tumor e cavitação (formação de cavidades) do tumor antes ou durante a terapia. As únicas variáveis que mostraram estar correlacionadas de uma forma estatisticamente significativa com hemorragia foram a terapia com **Avastin**<sup>®</sup> e a histologia escamosa. Pacientes com câncer de pulmão de não pequenas células com histologia escamosa ou mista com predominância de histologia escamosa foram excluídos dos estudos subsequentes, embora os pacientes com histologia do tumor desconhecida tenham sido incluídos.

Hemorragia pulmonar / hemoptise maior ou maciça pode ocorrer repentinamente e em até dois terços dos casos de hemorragias pulmonares graves resultou em evento fatal.

Hemorragias gastrointestinais, incluindo hemorragia retal e melena (fezes com sangue digerido, com aspecto de borra de café), foram observadas em pacientes com câncer colorretal e foram avaliadas como hemorragias associadas ao tumor.

A incidência de sangramento de sistema nervoso central em pacientes com metástases de SNC não tratadas que receberam bevacizumabe não foi prospectivamente avaliada em estudos clínicos. Em análise exploratória retrospectiva, a partir de dados de 13 estudos randomizados concluídos em pacientes com tumores de vários tipos, três pacientes [de um total de 91 (3,3%) com metástases cerebrais] apresentaram sangramento de SNC, quando tratados com bevacizumabe, em comparação com um caso entre os 96 pacientes (1%) que não foram expostos a bevacizumabe. Em dois estudos subsequentes em pacientes com metástases cerebrais tratadas (que incluíram cerca de 800 pacientes), foi relatado um caso de sangramento de SNC.

Em todos os estudos clínicos de **Avastin**<sup>®</sup>, foi observada hemorragia mucocutânea em até 50% dos pacientes tratados com **Avastin**<sup>®</sup>. Foi relatada, mais comumente, epístaxe, com duração menor que cinco minutos e resolvida sem intervenção clínica, não necessitando de nenhuma alteração no esquema de tratamento com **Avastin**<sup>®</sup>.

Dados de segurança clínica sugerem que a incidência de pequenas hemorragias mucocutâneas (por exemplo, epistaxe) possa ser dose dependente.

Também houve eventos menos comuns de hemorragia mucocutânea mínima em outros locais, como sangramento gengival ou hemorragia vaginal.

### **Hipertensão**

Nos estudos clínicos, com exceção do estudo JO25567, foi observada incidência total de hipertensão variando até 42,1% nos grupos com **Avastin**<sup>®</sup>, em comparação com até 14% nos grupos de controle. A incidência total de hipertensão em pacientes que receberam **Avastin**<sup>®</sup> variou de 0,4% a 17,9%. Crise hipertensiva ocorreu em até 1,0% dos pacientes tratados com **Avastin**<sup>®</sup>, em comparação com até 0,2% dos pacientes tratados com a mesma quimioterapia isolada.

No estudo JO25567, hipertensão de todos os graus foi observada em 77,3% dos pacientes que receberam bevacizumabe em combinação com erlotinibe como primeira linha de tratamento para câncer de pulmão de não-pequenas células, não escamoso com mutações ativadoras de EGFR, em comparação com 14,3% dos pacientes tratados somente com erlotinibe. Hipertensão de grau 3 ocorreu em 60,0% dos pacientes tratados com bevacizumabe em combinação com erlotinibe, em comparação a 11,7% dos pacientes tratados somente com erlotinibe. Não houve eventos de hipertensão graus 4 ou 5.

Geralmente a hipertensão foi adequadamente controlada com anti-hipertensivos orais, como inibidores da enzima conversora da angiotensina, diuréticos e bloqueadores do canal de cálcio. Raramente resultou em descontinuação do tratamento com **Avastin**<sup>®</sup> ou hospitalização.

Casos muito raros de encefalopatia hipertensiva foram relatados, alguns dos quais foram fatais. O risco de hipertensão associada a **Avastin**<sup>®</sup> não se correlacionou com as características basais dos pacientes, doença de base ou terapia concomitante.

### **Síndrome da Encefalopatia Posterior Reversível**

Dois casos confirmados (0,8%) de SEPR foram reportados em um estudo clínico. Os sintomas geralmente resolvem-se ou melhoram dentro de dias, apesar de alguns pacientes desenvolverem sequelas neurológicas.

### **Tromboembolismo**

#### **– Tromboembolismo arterial**

A incidência aumentada de eventos tromboembólicos arteriais foi observada em pacientes tratados com **Avastin**<sup>®</sup>, incluindo acidentes cerebrovasculares, infarto, ataques isquêmicos transitórios (alterações neurológicas transitórias e reversíveis, por diminuição do fluxo sanguíneo para alguma região do cérebro) e outros eventos tromboembólicos arteriais.

Em estudos clínicos, a incidência total variou em até 3,8% dos pacientes tratados com **Avastin**<sup>®</sup>, em comparação com até 1,7% nos grupos de controle da quimioterapia. Evento fatal foi relatado em 0,8% de pacientes que receberam **Avastin**<sup>®</sup> em combinação com quimioterapia, em comparação com 0,5% dos pacientes que receberam apenas quimioterapia.

Acidentes cerebrovasculares (incluindo ataques isquêmicos transitórios) ocorreram em até 2,7% dos pacientes tratados com **Avastin**<sup>®</sup>, em comparação com até 0,5% dos pacientes no grupo de controle: infarto em até 1,4% dos pacientes tratados com **Avastin**<sup>®</sup>, em comparação com até 0,7% dos pacientes nos grupos de controle.

Em estudo clínico com pacientes com câncer colorretal metastático que não eram candidatos a tratamento com irinotecano, eventos tromboembólicos arteriais foram observados em 11% (11/100) dos pacientes tratados com **Avastin**<sup>®</sup>, em comparação com 5,8% (6/104) dos pacientes no grupo de controle que receberam quimioterapia.

#### **– Tromboembolismo venoso**

Em estudos clínicos, a incidência total de eventos tromboembólicos venosos variou de 2,8% a 17,3% nos pacientes tratados com **Avastin**<sup>®</sup>, em comparação com 3,2% a 15,6% nos grupos de controle que receberam quimioterapia. Eventos tromboembólicos venosos incluem trombose venosa profunda e embolismo pulmonar. Eventos tromboembólicos venosos graus 3 – 5 foram relatados em maior porcentagem em pacientes tratados com quimioterapia e **Avastin**<sup>®</sup>, em comparação com pacientes que receberam apenas quimioterapia. Pacientes que apresentaram evento tromboembólico venoso podem estar sob alto risco de recorrência, se receberem **Avastin**<sup>®</sup> associado à quimioterapia, em comparação com quimioterapia isolada.

### **Insuficiência cardíaca congestiva (ICC)**

Em estudos clínicos com **Avastin**<sup>®</sup>, insuficiência cardíaca congestiva (ICC) foi observada em todas as indicações avaliadas até o momento. Entretanto, ICC ocorreu, predominantemente, em pacientes com câncer de mama metastático. Em cinco estudos clínicos, em pacientes com câncer de mama metastático,

insuficiência cardíaca congestiva reportada em pacientes tratadas com **Avastin**<sup>®</sup> em combinação com quimioterapia foi de até 3,5% comparada com até 0,9% nos braços de controle.

Em estudos clínicos, para pacientes que receberam antraciclina concomitantemente ao bevacizumabe, a incidência de ICC grau 3 ou superior para os respectivos braços controle e bevacizumabe, foram semelhantes aos de outros estudos em câncer de mama metastático. As incidências de ICC em todos os graus foram semelhantes entre os braços antraciclina + **Avastin**<sup>®</sup> (6,2%) e antraciclina + placebo (6,0%).

A maioria das pacientes que desenvolveram insuficiência cardíaca congestiva durante os estudos clínicos em câncer de mama metastático apresentou melhora dos sintomas e / ou função ventricular esquerda depois de tratamento clínico adequado.

Na maioria dos estudos clínicos com **Avastin**<sup>®</sup>, pacientes com ICC preexistente foram excluídos; portanto, não há informações disponíveis sobre o risco de ICC nessa população.

A exposição prévia a antraciclina e / ou irradiação da parede torácica podem ser possíveis fatores de risco para desenvolvimento de ICC.

O aumento da incidência de insuficiência cardíaca congestiva foi observado em estudos clínicos de pacientes com linfoma difuso de grandes células B (tipo comum de linfoma) que estavam recebendo bevacizumabe com doses cumulativas de doxorubicina superiores a 300 mg/m<sup>2</sup>, esse estudo clínico comparou o esquema terapêutico rituximabe/ciclofosfamida/vincristina/doxorubicina/prednisona (R-CHOP) e bevacizumabe com R-CHOP sem bevacizumabe. A incidência de ICC foi, em ambos os braços do estudo, superior àquela observada na terapia com doxorubicina, e a taxa foi maior no braço R-CHOP e bevacizumabe.

#### **Cicatrização de feridas**

Como **Avastin**<sup>®</sup> pode ter impacto adverso sobre a cicatrização de feridas, pacientes submetidos à cirurgia de grande porte nos últimos 28 dias antes de iniciar o tratamento com **Avastin**<sup>®</sup> foram excluídos da participação nos estudos clínicos.

Segundo estudos clínicos realizados em câncer colorretal metastático, não houve risco aumentado de hemorragia pós-operatória ou complicações na cicatrização de feridas em pacientes que sofreram cirurgia de grande porte entre 28 – 60 dias antes do início da terapia com **Avastin**<sup>®</sup>. Foi observado aumento na incidência de hemorragia pós-operatória ou complicações na cicatrização de feridas, ocorrendo dentro de 60 dias de cirurgia de grande porte em pacientes em tratamento com **Avastin**<sup>®</sup> na época da cirurgia. A incidência variou entre 10% (4/40) e 20% (3/15).

Foram relatados casos de graves complicações na cicatrização durante o uso de **Avastin**<sup>®</sup>, alguns dos quais apresentaram consequências fatais.

Nos estudos de câncer de mama metastático e localmente recorrente, complicações na cicatrização de feridas foram observadas em até 1,1% dos pacientes que recebiam **Avastin**<sup>®</sup>, em comparação com até 0,9% dos pacientes dos grupos de controle.

#### **Proteinúria**

Em estudos clínicos, proteinúria foi relatada na faixa de 0,7% a 54,7% dos pacientes que receberam **Avastin**<sup>®</sup>. A proteinúria variou em intensidade, desde clinicamente assintomática, transitória, traços de proteinúria até síndrome nefrótica.

Os pacientes com histórico de hipertensão podem apresentar risco aumentado para desenvolvimento de proteinúria, quando tratados com **Avastin**<sup>®</sup>. Existem evidências sugerindo que proteinúria pode estar relacionada à dose de **Avastin**<sup>®</sup>. Recomenda-se efetuar exame de proteinúria antes do início da terapia com **Avastin**<sup>®</sup>.

#### **Reações de hipersensibilidade e à infusão**

Em alguns estudos clínicos, reações anafiláticas (reações alérgicas agudas e graves) e tipo anafilactoides (clínicamente semelhantes com as reações anafiláticas) foram notificadas mais frequentemente em pacientes tratados com **Avastin**<sup>®</sup> em combinação com quimioterapia que apenas com quimioterapia. A incidência dessas reações, em alguns estudos clínicos de **Avastin**<sup>®</sup>, é comum (de até 5% em pacientes tratados com bevacizumabe).

#### **Insuficiência ovariana / Fertilidade**

A incidência de novos casos de insuficiência ovariana, definida como ausência de menstruação permanente por três ou mais meses em pacientes não grávidas, foi avaliada. Novos casos de insuficiência ovariana foram relatados mais frequentemente em pacientes que receberam bevacizumabe. Após a descontinuação do tratamento com bevacizumabe, a função ovariana foi recuperada na maioria das mulheres avaliadas. Os efeitos de longa duração do tratamento com bevacizumabe na fertilidade feminina são desconhecidos.

#### **Pacientes idosos**

Em estudos clínicos randomizados, a idade acima de 65 anos foi associada a risco aumentado para desenvolvimento de eventos tromboembólicos arteriais, incluindo acidentes cerebrovasculares, ataques isquêmicos transitórios e infarto, em comparação com os pacientes com idade  $\leq 65$  anos, quando tratados com Avastin®. Outras reações com maior frequência em pacientes acima de 65 anos foram: leucopenia e trombocitopenia, neutropenia, diarreia, náusea, dor de cabeça e fadiga em todos os graus. Em um estudo clínico, a incidência de hipertensão (pressão alta) grau  $\geq 3$  foi duas vezes maior nos pacientes  $> 65$  anos do que no grupo mais jovem ( $< 65$  anos). Em um estudo com pacientes de câncer de ovário recorrente resistente à platina, foram também reportadas alopecia (queda de cabelo), inflamação na mucosa, neuropatia sensorial periférica, proteinúria e hipertensão e ocorreram em uma taxa de, pelo menos, 5% maior no braço quimioterapia + bevacizumabe para os pacientes  $\geq 65$  anos tratados com bevacizumabe, quando comparado com os pacientes  $< 65$  anos tratados com bevacizumabe.

A partir de um estudo clínico com pacientes com câncer colorretal metastático, não se observou aumento na incidência de outros eventos relacionados a Avastin®, incluindo perfuração gastrointestinal, complicações na cicatrização de feridas, insuficiência cardíaca congestiva e hemorragia, em pacientes idosos ( $> 65$  anos) que receberam Avastin®, em comparação com os pacientes com idade  $\leq 65$  anos também tratados com Avastin®.

#### Alterações laboratoriais

Redução do número de neutrófilos, leucopenia e presença de proteinúria podem estar associadas ao tratamento com Avastin®.

De acordo com os estudos clínicos, as seguintes alterações laboratoriais foram observadas com uma incidência aumentada ( $\geq 2\%$ ) nos pacientes tratados com Avastin®, em comparação com aqueles nos grupos de controle: hiperglicemia (aumento da quantidade de açúcar no sangue), hemoglobina diminuída, hipocalcemia (redução do potássio no sangue), hiponatremia (redução do sódio no sangue), número reduzido de células brancas do sangue, aumento do tempo de protrombina e da relação normatizada internacional (exames feitos no sangue e que indicam como está a coagulação).

Estudos clínicos tem demonstrado que elevações transitórias na creatinina do soro sanguíneo (na faixa de 1,5 – 1,9 vezes o nível basal), ambas com e sem proteinúria (proteínas na urina), estão associadas ao uso de Avastin®. A elevação observada na creatinina do soro não foi associada à maior incidência de sintomas de insuficiência dos rins nos pacientes tratados com Avastin®.

#### Experiência pós-comercialização

As seguintes reações adversas medicamentosas foram identificadas na experiência pós-comercialização de Avastin® (Tabela 2) com base em relatos de casos espontâneos e casos de literatura. As reações adversas estão listadas de acordo com as classes de sistemas de órgãos do MedDRA e a estimativa de frequência correspondente para cada reação adversa ao fármaco baseia-se na seguinte convenção: muito frequentes ( $\geq 1 / 10$ ); comum ( $\geq 1 / 100$  a  $< 1/10$ ); incomum ( $\geq 1 / 1.000$  a  $< 1/100$ ); raro ( $\geq 1 / 10.000$  a  $< 1 / 1.000$ ); muito raro ( $< 1 / 10.000$ ).

**Tabela 1: Reações adversas de acordo com a experiência pós-comercialização**

Reação adversa	Frequência
<b>Infecções e infestações</b>	
Fasciite necrosante (infecção do tecido subcutâneo) <sup>1,2</sup>	Raro
<b>Distúrbios do sistema nervoso</b>	
Encefalopatia hipertensiva (aumento da pressão intracraniana) <sup>2,3</sup>	Muito raro
Síndrome da encefalopatia posterior reversível (alteração cerebral com dor de cabeça) <sup>2</sup>	Raro
<b>Distúrbios vasculares</b>	
Microangiopatia trombótica (alteração dos vasos sanguíneos) renal, manifestada clinicamente como proteinúria <sup>2,3</sup>	Desconhecido

<b><i>Distúrbios respiratórios, torácicos e do mediastino</i></b>	
Perfuração do septo nasal	Desconhecido
Hipertensão pulmonar	Desconhecido
Disfonia (alteração da voz)	Comum
<b><i>Distúrbios gastrointestinais</i></b>	
Úlcera gastrointestinal	Desconhecido
<b><i>Distúrbios hepatobiliares</i></b>	
Perfuração da vesícula biliar	Desconhecido
<b><i>Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conjuntivo</i></b>	
Osteonecrose (destruição do tecido ósseo) da mandíbula <sup>4</sup>	Desconhecido
Osteonecrose (destruição do tecido ósseo) em regiões diferentes da mandíbula <sup>5,6</sup>	Desconhecido
<b><i>Distúrbios congênitos, familiares e genéticos</i></b>	
Anormalidades fetais <sup>7</sup>	Desconhecido

<sup>1</sup> Geralmente secundária a complicações na cicatrização de feridas, perfuração gastrointestinal ou formação de fistula.

<sup>2</sup> Ver item “O que devo saber antes de usar este medicamento?”.

<sup>3</sup> Ver item “Quais os males que este medicamento pode me causar?”.

<sup>4</sup> Casos de osteonecrose da mandíbula foram observados em pacientes tratados com **Avastin**<sup>®</sup>, principalmente em associação com o uso prévio ou concomitante de bisfosfonatos.

<sup>5</sup> Casos observados em pacientes pediátricos tratados com **Avastin**<sup>®</sup>.

<sup>6</sup> A osteonecrose observada na população pediátrica em ensaios clínicos não pertencentes à empresa foi identificada através da vigilância pós-comercialização e, por conseguinte, foi adicionada ao item de experiência pós-comercialização, uma vez que nem o grau CTC nem a taxa de notificação estavam disponíveis nos dados publicados.

<sup>7</sup> Foram observados casos em mulheres tratadas apenas com bevacizumabe ou em combinação com fármacos quimioterápicos embriotóxicos.

### ***Descrição de reações adversas medicamentosas selecionadas da experiência pós-comercialização***

#### Distúrbios oculares (relatadas pelo uso intraocular não aprovado)

Endoftalmite infecciosa (frequência desconhecida; alguns casos levando à cegueira permanente; um caso relatou extensão extra-ocular da infecção resultando em meningoencefalite); Inflamação intraocular (alguns casos levando à cegueira permanente; incluindo um tipo de inflamação ocular grave que leva à cegueira após a combinação de um produto de quimioterapia anticâncer para administração intravenosa), como endoftalmite estéril, uveíte e vitritis; Descolamento da retina (frequência desconhecida); Rasgo epitelial do pigmento da retina (frequência desconhecida); Pressão intraocular aumentada (frequência desconhecida); Hemorragia intraocular tal como hemorragia vítrea ou hemorragia retiniana (frequência desconhecida); Hemorragia conjuntival (frequência desconhecida).

A análise combinada de dados observacionais do uso intraocular não aprovado de **Avastin**<sup>®</sup> comparado ao uso de terapias aprovadas em pacientes com degeneração macular exudativa relacionada à idade demonstrou aumento do risco aumentado de inflamação intraocular para **Avastin**<sup>®</sup> assim como um risco aumentado para cirurgia de catarata.

Após a utilização de métodos variáveis e não validados de preparo, armazenamento e manuseio de **Avastin**<sup>®</sup>, levaram a eventos adversos oculares graves em pacientes, incluindo endoftalmite infecciosa e outras condições inflamatórias oculares, algumas levando à cegueira.

#### Eventos Sistêmicos (relatados a partir de uso intraocular não aprovado)

Um estudo observacional que comparou o uso intraocular não aprovado de **Avastin**<sup>®</sup> ao uso de terapias aprovadas em pacientes com degeneração macular exudativa relacionada à idade demonstrou aumento do risco de derrame hemorrágico para **Avastin**<sup>®</sup> assim como aumento do risco de mortalidade global. Um segundo estudo observacional detectou resultados semelhantes para todos os casos de mortalidade. Em um estudo clínico controlado, randomizado, comparando o uso não aprovado de **Avastin**<sup>®</sup> em pacientes com degeneração macular exudativa com tratamentos aprovados foi reportado aumento do risco de eventos adversos sistêmicos sérios com **Avastin**<sup>®</sup>, maioria dos quais resultou em hospitalização.

**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 QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?**

É pouco provável que você receba dose excessiva de **Avastin®**. Se isso acontecer, os principais sintomas corresponderão às reações indesejáveis descritas para o medicamento, que serão reconhecidos por seu médico, que saberá como tratá-los.

A dose mais elevada testada em seres humanos (20 mg/kg de peso corporal, a cada duas semanas, por via intravenosa) foi associada com enxaqueca intensa em vários pacientes.

**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.**

Registro – 1.0100.0637

Produzido por Roche Diagnostics GmbH, Mannheim, Alemanha  
ou por F. Hoffmann-La Roche Ltd, Kaiseraugst, Suíça  
ou por Genentech Inc., Hillsboro, EUA

Importado e registrado 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](http://www.roche.com.br)



**USO RESTRITO A ESTABELECIMENTOS DE SAÚDE**

**VENDA SOB PRESCRIÇÃO**



CDS 40.0E\_Pac

Histórico de alteração para bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bula		
Data do expediente	Número do expediente	Assunto	Data do expediente	Número do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)*	Apresentações relacionadas
08/05/2013	0361524/13-3	10463 – PRODUTO BIOLÓGICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	22/12/2010	822900/10-7	Inclusão de Nova Indicação Terapêutica	08/05/2013	- INDICAÇÕES - RESULTADOS DE EFICÁCIA - POSOLOGIA E MODO DE USAR - REAÇÕES ADVERSAS	VP/VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL).
23/05/2013	412098/13-1	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	23/05/2013	412098/13-1	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	23/05/2013	- ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES	VP/VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL).
16/09/2013	0781312/13-1	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/09/2013	0781312/13-1	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/09/2013	- COMPOSIÇÃO - REAÇÕES ADVERSAS	VP/VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL).
13/02/2014	0114419/14-7	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	13/02/2014	0114419/14-7	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	13/02/2014	- ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES - REAÇÕES ADVERSAS	VP/VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL).
09/05/2014	0356330/14-8	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	09/05/2014	0356330/14-8	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	09/05/2014	DIZERES LEGAIS	VP/VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL).

25/06/2014	0501888/14-9	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	30/04/2014	0338668/14-6	Alteração de Texto de Bula	28/05/2014	- RESULTADOS DE EFICÁCIA	VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL).
17/10/2014	0937069/14-2	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/10/2014	0518240/14-9  0819781/12-4  0937069/14-2	Inclusão de local de fabricação do produto a granel  Inclusão de local de fabricação do produto em sua embalagem primária  Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	22/09/2014  22/09/2014  17/10/2014	<b>Bula Profissional:</b> - Características Farmacológicas - Contraindicações - Advertências e Precauções - Reações Adversas - Dizeres Legais  <b>Bula Paciente:</b> - Quando não devo usar este medicamento? - Quais os males que este medicamento pode me causar? - Dizeres Legais	VP/VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL).
16/12/2014	1127892/14-7	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/10/2011	909873/11-9	Inclusão de Nova Indicação Terapêutica	08/12/2014	<b>Bula Profissional:</b> - Indicações - Resultados de Eficácia - Posologia e Modo de Usar  <b>Bula Paciente:</b> - Para que este medicamento é indicado? - Como devo usar este medicamento?	VP/VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL).
20/02/2015	0157827/15-8	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	20/02/2015	0157827/15-8	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	20/02/2015	<b>Bula Profissional:</b> - Advertências e Precauções - Reações Adversas  <b>Bula Paciente:</b>	VP/VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL).

							<ul style="list-style-type: none"> <li>- O que devo saber antes de usar este medicamento?</li> <li>- Quais os males que este medicamento pode me causar?</li> </ul>		
06/07/2015	0595747/15-8	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	02/07/2014	0526736/14-6	Inclusão de Nova Indicação Terapêutica no País	06/07/2015	<p><b>Bula Profissional:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Indicações</li> <li>- Resultados de eficácia</li> <li>- Advertências e Precauções</li> <li>- Posologia e Modo de Usar</li> <li>- Reações Adversas</li> </ul> <p><b>Bula Paciente:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Para que este medicamento é indicado?</li> <li>- O que devo saber antes de usar este medicamento?</li> <li>- Como devo usar este medicamento?</li> <li>- Quais os males que este medicamento pode me causar?</li> </ul>	VP/VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL).
01/09/2015	0779914/15-4	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/08/2015 05/10/2012	0757874/15-1 0900701/12-6	Alteração de Texto de Bula  Alteração de Posologia	28/08/2015 10/08/2015	<p><b>Bula Profissional:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Resultados de eficácia</li> <li>- Posologia e Modo de Usar</li> </ul> <p><b>Bula Paciente:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Como devo usar este medicamento?</li> </ul>	VP/VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL).
04/02/2016	1246780/16-4	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de	13/08/2012	0652234/12-3	Ampliação de Uso	11/01/2016	<p><b>Bula Profissional:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Indicações</li> <li>- Resultados de eficácia</li> </ul>	VP/VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL)

		Texto de Bula – RDC 60/12					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Advertências e Precauções</li> <li>- Reações Adversas</li> </ul> <p><b>Bula Paciente:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Para que este medicamento é indicado?</li> <li>- O que devo saber antes de usar este medicamento?</li> <li>- Quais os males que este medicamento pode me causar?</li> </ul>		ou 400 mg (16 mL).
14/03/2016	1356585/16-1	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/10/2013	0880164/13-9	Produto Biológico – Inclusão de Nova Indicação Terapêutica no País	07/03/2016	<p><b>Bula Profissional:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Indicações</li> <li>- Resultados de eficácia</li> <li>- Posologia e Modo de Usar</li> <li>- Reações Adversas</li> </ul> <p><b>Bula Paciente:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Para que este medicamento é indicado?</li> <li>- Como devo usar este medicamento?</li> <li>- Quais os males que este medicamento pode me causar?</li> </ul>	VP/VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL).
22/06/2016	1967342/16-6	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	22/06/2016	1967342/16-6	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	22/06/2016	<p><b>Bula Profissional:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Reações Adversas</li> <li>- Dizeres Legais</li> </ul> <p><b>Bula Paciente:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Quais os males que este medicamento pode me causar?</li> <li>- Dizeres Legais</li> </ul>	VP/VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL).
23/11/2016	2519461/16-5	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de	07/04/2016	1520810/16-9 1542447/16-2	1921 – PRODUTO BIOLÓGICO – Inclusão do Local de Fabricação do Produto a Granel	24/10/2016	<p><b>Bula Profissional:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Dizeres Legais</li> </ul> <p><b>Bula Paciente:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Dizeres Legais</li> </ul>	VP/VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL)

		Texto de Bula – RDC 60/12			1923 – PRODUTO BIOLÓGICO – Inclusão do Local de Fabricação do Produto em sua Embalagem Primária				ou 400 mg (16 mL).
13/01/2017	0066032/17-9	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/09/2015	0868811/15-7	1615 – PRODUTO BIOLÓGICO – Inclusão de Nova Indicação Terapêutica no País	19/12/2016	<p><b>Bula profissional:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Indicações</li> <li>- Resultados de Eficácia</li> <li>- Características Farmacológicas</li> <li>- Interações Medicamentosas</li> <li>- Posologia e Modo de Usar</li> <li>- Reações Adversas</li> </ul> <p><b>Bula Paciente:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Para que este medicamento é indicado?</li> <li>- O que devo saber antes de usar este medicamento?</li> <li>- Como devo usar este medicamento?</li> <li>- Quais os males que este medicamento pode me causar?</li> </ul>	VP/VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL).
21/12/2018	1201801/18-5	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/12/2016	2562722/16-5	1615 – PRODUTO BIOLÓGICO – Inclusão de Nova Indicação Terapêutica no País	26/11/2018	<p><b>Bula profissional:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Indicações</li> <li>- Resultados de Eficácia</li> <li>- Características Farmacológicas</li> <li>- Posologia e Modo de Usar</li> <li>- Reações Adversas</li> </ul> <p><b>Bula Paciente:</b></p>	VP/VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL)

							<ul style="list-style-type: none"> <li>- Para que este medicamento é indicado?</li> <li>- O que devo saber antes de usar este medicamento?</li> <li>- Como devo usar este medicamento?</li> <li>- Quais os males que este medicamento pode me causar?</li> </ul>		
28/03/2019	0281714/19-4	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/03/2019	0281714/19-4	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/03/2019	<b>Bula Profissional:</b> - Advertências e Precauções  <b>Bula Paciente:</b> - O que devo saber antes de usar este medicamento?	VP/VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL
03/05/2019	0397613/19-1	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	03/05/2019	0397613/19-1	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	03/05/2019	<b>Bula Profissional:</b> - Reações Adversas  <b>Bula Paciente:</b> - Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP/VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL
30/04/2020	1341720/20-7	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	30/04/2020	1341720/20-7	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	30/04/2020	<b>Bula Profissional:</b> - Dizeres legais  <b>Bula Paciente:</b> - Dizeres legais	VP/VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL
02/12/2020	4262231/20-0	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	02/12/2020	4262231/20-0	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	02/12/2020	<b>Bula Profissional:</b> - Posologia e Modo de Usar - Reações Adversas	VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL
29/04/2022	2632657/22-9	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de	29/04/2022	2632657/22-9	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de	29/04/2022	<b>Bula profissional:</b> - Dizeres legais  <b>Bula paciente:</b>	VP/VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL)

		Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12			Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		- Dizeres legais		ou 400 mg (16 mL)
18/11/2022	4958143/22-0	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/11/2022	4958143/22-0	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/11/2022	<b>Bula profissional:</b> - Advertências e Precauções - Reações adversas  <b>Bula Paciente:</b> - O que devo saber antes de usar este medicamento? - Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP/VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL)
10/03/2023	0244514/23-2	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/03/2023	0244514/23-2	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/03/2023	<b>Bula profissional:</b> - Advertências e Precauções - Reações adversas  <b>Bula Paciente:</b> - O que devo saber antes de usar este medicamento? - Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP/VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL)
01/09/2023	0931633/23-1	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/09/2023	0931633/23-1	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/09/2023	<b>Bula Profissional:</b> - Características Farmacológicas	VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL)
12/06//2024	0788856/24-3	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	31/05/2022	4234794/22-7	11891 - PRODUTOS BIOLÓGICOS - 7. Alteração de processo de fermentação ou propagação viral ou	20/05/2024	<b>Bula Profissional:</b> - Características Farmacológicas	VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL)

					celular, fracionamento ou extração - Moderada				
04/06/2025	0755554/25-6	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	04/06/2025	0755554/25-6	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	04/06/2025	<b>Bula Paciente:</b> 3. Quando não devo usar este medicamento? 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? Dizeres legais. <b>Bula Profissional:</b> 4. Contraindicações 5. Advertências e precauções Dizeres legais	VP / VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL)
03/07/2025	Não disponível	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	31/10/2024	1497002/24-3	11958 - PRODUTOS BIOLÓGICOS - 70. Alteração do prazo de validade do produto terminado - Moderada	09/06/2025	<b>Bula Profissional:</b> 7. Cuidados de armazenamento do medicamento	VPS	Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL)

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