



UNIREZ[®]
(brometo de rocurônio)

União Química Farmacêutica Nacional S/A

Solução injetável

10 mg/mL

Solução injetável

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA

IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES

Embalagens contendo 25 frascos-ampola de 5mL de solução injetável (10 mg/mL).

USO INTRAVENOSO

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO

Cada mL contém:

brometo de rocurônio.....10 mg

Excipientes: acetato de sódio, cloreto de sódio, ácido acético e água para injetáveis.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Leia cuidadosamente esta bula antes do tratamento com este medicamento.

- Guarde esta bula. Você pode precisar ler as informações novamente em outra ocasião.
- Se você tiver alguma dúvida, converse com seu médico ou farmacêutico.
- Esse medicamento foi prescrito individualmente para você e você não deve fornecê-lo a outros. Ele pode prejudicar as outras pessoas, mesmo que os sintomas que apresentarem sejam iguais aos seus.
- Se algum dos efeitos colaterais se tornar grave ou se você apresentar algum efeito que não esteja mencionado na bula, informe ao seu médico.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

UNIREZ é indicado para ser usado juntamente com a anestesia geral para facilitar a intubação traqueal em procedimentos de rotina e indução de sequência rápida de anestesia, bem como para relaxar a musculatura esquelética durante as intervenções cirúrgicas. UNIREZ também é indicado para pessoas internadas em Unidade de Terapia Intensiva (UTI), para facilitar a intubação e a respiração artificial.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

UNIREZ pertence ao grupo de substâncias chamadas relaxantes musculares, as quais são utilizadas durante cirurgias como parte da anestesia geral. Quando você é operado, seus músculos, precisam estar completamente relaxados. Isso facilita a tarefa do cirurgião. Normalmente, os nervos enviam mensagens aos músculos por impulsos. UNIREZ age bloqueando esses impulsos, de modo que os músculos ficam relaxados. Uma vez que os músculos que participam da respiração também se tornam relaxados, você precisará de ajuda para respirar (respiração artificial) durante e depois da cirurgia, até que possa respirar por si só.

Durante a cirurgia o efeito dos relaxantes musculares é constantemente verificado e, se necessário, é administrado mais medicamento. Ao final da cirurgia, permite-se que os efeitos de UNIREZ sejam eliminados e você pode começar a respirar por si só. Algumas vezes, administra-se outro medicamento para acelerar esse processo. UNIREZ pode, também, ser utilizado em Unidades de Terapia Intensiva para manter seus músculos relaxados.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento é contraindicado para uso por pessoa hipersensível (alérgica) ao rocurônio, ao íon brometo ou a qualquer outro componente da fórmula de UNIREZ.

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

Seu histórico médico pode influenciar o modo como UNIREZ deve ser administrado. Informe ao seu médico se você apresenta ou já apresentou alguma das seguintes condições:

- Alergia a relaxantes musculares
- Função renal diminuída ou doença renal
- Doença cardíaca
- Inchaço (retenção de líquido, por exemplo, nos tornozelos)
- Doença do fígado ou da vesícula, ou função do fígado diminuída
- Doenças afetando os nervos ou músculos

Determinadas condições médicas podem influenciar o modo de funcionamento de UNIREZ. Por exemplo:

- Níveis baixos de potássio no sangue
- Níveis elevados de magnésio no sangue
- Níveis baixos de cálcio no sangue
- Níveis baixos de proteínas no sangue
- Desidratação
- Muito ácido no sangue
- Muito dióxido de carbono no sangue
- Indisposição geral
- Sobrepeso
- Queimaduras

Se você apresenta algumas dessas condições, seu médico levará esse fato em consideração ao decidir sobre a dose correta de UNIREZ para você.

Gravidez e lactação

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

Uso criterioso no aleitamento ou na doação de leite humano: O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião dentista.

Se você estiver grávida ou suspeita que possa estar, ou se estiver amamentando, peça orientação ao seu médico antes de UNIREZ ser administrado a você.

Uso em crianças e idosos

UNIREZ pode ser utilizado em crianças (desde recém-nascidos a termo até adolescentes) e idosos, mas seu médico deve primeiro avaliar seu histórico médico.

Efeitos sobre a habilidade de dirigir e utilizar máquinas

Seu médico informará quando for seguro dirigir e operar máquinas potencialmente perigosas depois que UNIREZ tiver sido administrado a você.

Interações medicamentosas

Informe ao seu médico se está tomando ou se tomou recentemente algum outro medicamento, incluindo os obtidos sem receita médica. Isso ajudará o seu médico a decidir sobre a dose correta de UNIREZ para você.

Os seguintes medicamentos podem influenciar os efeitos de UNIREZ:

Medicamentos que aumentam os efeitos de UNIREZ:

- Determinados medicamentos utilizados para fazer você dormir durante a cirurgia (anestésicos)
- Uso prolongado de corticosteroides concomitantemente com UNIREZ na Unidade de Terapia Intensiva (medicamentos anti-inflamatórios)
- Determinados medicamentos que são utilizados para tratar infecções bacterianas (antibióticos)
- Determinados medicamentos usados para transtorno bipolar (lítio)
- Determinados medicamentos para doença cardíaca ou pressão arterial elevada (quinidina, antagonistas do cálcio, agentes betabloqueadores)
- Determinados medicamentos usados para tratamento da malária (quinino)

- Medicamentos que causam aumento do volume da urina (diuréticos)
- Sais de magnésio
- Anestésicos locais (lidocaína, bupivacaína)
- Uso de medicamentos para epilepsia durante uma cirurgia (fenitoína)

Medicamentos que diminuem os efeitos de UNIREZ:

- Uso prolongado de medicamentos para epilepsia (fenitoína e carbamazepina)
- Medicamentos para inflamação do pâncreas, distúrbios da coagulação do sangue ou perda aguda de sangue inibidores de protease; gabexato, ulinastatina)

Medicamentos que apresentam efeito variável sobre UNIREZ:

- Outros relaxantes musculares

UNIREZ pode influenciar os efeitos dos seguintes medicamentos:

- O efeito dos anestésicos locais (lidocaína) pode ser aumentado.

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?

UNIREZ é armazenado em hospitais. Conservar sob refrigeração (entre 2° e 8° C). O produto pode ser conservado fora da refrigeração à temperatura de até 30°C por um período máximo de 12 semanas. A partir da primeira vez em que for retirado da geladeira, a validade é de 12 semanas. O período de armazenamento não deve exceder o prazo de validade presente na embalagem.

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.

Após a diluição com os líquidos de infusão, foi demonstrada estabilidade física e química durante o uso por até 72 horas a 30° C. Do ponto de vista microbiológico, o produto diluído deve ser utilizado imediatamente, caso contrário, os tempos e condições de armazenamento antes da administração são de responsabilidade do usuário/administrador e, normalmente, não devem ser superiores a 24 horas em temperatura entre 2° e 8° C, a menos que a diluição tenha sido feita em condições de assepsia controlada e validada.

Após aberto, deve ser utilizado imediatamente, pois não contém conservantes.

UNIREZ é uma solução para injeção incolor a levemente amarelo-acastanhado, límpida e isenta de partículas visíveis.

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

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

É necessário adquirir a agulha separadamente. Para aspiração do produto da embalagem, recomenda-se o uso de agulha com bisel longo.

Doses

Seu médico determinará a dose. Você receberá UNIREZ antes e/ou durante os procedimentos cirúrgicos. A dose usual é de 0,6 mg de brometo de rocurônio por kg de peso corporal e o efeito apresenta duração de 30 a 40 minutos. Durante o procedimento, será verificado se UNIREZ ainda está agindo.

Se for necessário, você receberá doses adicionais. A dose dependerá de vários fatores, tais como possíveis interações com algum outro medicamento que você pode ter recebido, duração esperada do procedimento cirúrgico, idade e estado de saúde.

Método e via de administração

UNIREZ não é para ser administrado por você mesmo. UNIREZ é uma solução para ser injetada na veia como injeção única ou infusão contínua, **administrada por um médico ou enfermeiro.**

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?

Não aplicável ao produto em questão.

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

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

Assim como todos os medicamentos, UNIREZ pode causar reações adversas, embora nem todas as pessoas as apresentem.

As reações adversas incomuns ou raras (ocorrendo em 0,01% - 1% dos pacientes) observadas são:

- Aumento da frequência cardíaca (taquicardia)
- Diminuição da pressão sanguínea (hipotensão)
- Aumento ou diminuição do efeito de UNIREZ
- Dor no local da injeção
- Prolongamento do efeito relaxante muscular de UNIREZ

As reações adversas muito raras (ocorrem em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento) observadas são:

- Reações de hipersensibilidade, como alterações na pressão sanguínea ou frequência cardíaca e choque como uma consequência de muito pouco sangue na circulação
- Tensão no tórax por contrações dos músculos da respiração (broncoespasmo)
- Alterações da pele (por exemplo, inchaço, vermelhidão, erupções ou urticária)
- Febre repentina com aumento da frequência cardíaca, respiração rápida e rigidez, dor e/ou fraqueza nos músculos
- Fraqueza muscular ou paralisia
- Disfunção muscular prolongada, normalmente observada quando UNIREZ e corticosteroides (medicamentos anti-inflamatórios) são utilizados ao mesmo tempo na Unidade de Terapia Intensiva em pacientes criticamente debilitados (miopatia esteroide)
- Reações oculares, por exemplo, pupilas dilatadas (midríase) ou pupilas fixas

Se alguma reação adversa se tornar grave, ou se você notar qualquer reação não mencionada nesta bula, informe ao seu médico ou farmacêutico.

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 DESTES MEDICAMENTOS?

Considerando que sua condição estará sendo monitorada pela equipe médica durante o procedimento, é improvável que você receba dose excessiva de UNIREZ. Entretanto, se isso acontecer, a respiração artificial continuará até que você seja capaz de respirar sozinho novamente. É possível combater os efeitos de doses excessivas de UNIREZ e acelerar sua recuperação administrando um medicamento que reverta os efeitos de UNIREZ.

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

**VENDA SOB PRESCRIÇÃO.
USO RESTRITO A ESTABELECIMENTOS DE SAÚDE.**

Registro: 1.0497.1459

Registrado por:

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A

Rua Cel. Luiz Tenório de Brito, 90

Embu-Guaçu –SP – CEP 06900-095

CNPJ 60.665.981/0001-18

Indústria Brasileira

Produzido por:

ANOVIS INDÚSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA

Taboão da Serra – SP

Indústria Brasileira

SAC 0800 011 1559



Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 08/01/2025.

Anexo B
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	Versões (VP / VPS)	Apresentações relacionadas
09/2026	Gerado no momento do protocolo	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	6.COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? DIZERES LEGAIS 8. POSOLOGIA E MODO DE USAR DIZERES LEGAIS	VP VPS	Solução injetável 10mg/mL SOL INJ/DIL INFUS IV CT 5 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 6 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 10 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 12 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 20 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 25 FA VD TRANS X 5ML
19/08/2024	1135099/24-3	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES 4.O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? 9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO? DIZERES LEGAIS FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS 5.ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES DIZERES LEGAIS	VP VPS	Solução injetável 10mg/mL SOL INJ/DIL INFUS IV CT 5 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 6 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 10 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 12 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 20 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 25 FA VD TRANS X 5ML

26/03/2024	0375032/24-0	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	DIZERES LEGAIS 7.CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO DIZERES LEGAIS	VP VPS	Solução injetável 10mg/mL SOL INJ/DIL INFUS IV CT 5 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 6 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 10 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 12 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 20 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 25 FA VD TRANS X 5ML
19/08/2022	4575394/22-0	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	8. POSOLOGIA E MODO DE USAR	VPS	Solução injetável 10mg/mL SOL INJ/DIL INFUS IV CT 5 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 6 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 10 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 12 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 20 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 25 FA VD TRANS X 5ML
24/06/2022	4337822/22-4	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	18/01/2022	0230610/22-7	11108 - RDC 73/2016 - SIMILAR - Ampliação do prazo de validade do medicament o	23/05/2022	7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO	VPS	Solução injetável 10mg/mL SOL INJ/DIL INFUS IV CT 5 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 6 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 10 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 12 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 20 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 25 FA VD TRANS X 5ML
18/03/2022	1192237/22-6	10450 – SIMILAR –	N/A	N/A	N/A	N/A	IDENTIFICAÇÃO DO	VP	Solução injetável 10mg/mL

		Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12					PRODUTO 8.QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR? DIZERES LEGAIS IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO 9.REAÇÕES ADVERSAS DIZERES LEGAIS	VPS	SOL INJ/DIL INFUS IV CT 5 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 6 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 10 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 12 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 20 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 25 FA VD TRANS X 5ML
29/03/2021	1197664/21-1	10457 - SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	28/08/2020	2907624/20-2	150 - SIMILAR - Registro de Medicament o Similar	19/03/2021	VERSÃO INICIAL	VP VPS	Solução injetável 10mg/mL SOL INJ/DIL INFUS IV CT 5 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 6 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 10 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 12 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 20 FA VD TRANS X 5ML SOL INJ/DIL INFUS IV CT 25 FA VD TRANS X 5ML