

VIDAZA[®]
azacitidina

UNITED MEDICAL LTDA.

Pó liofilizado para suspensão injetável

100 mg / frasco

I – IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

VIDAZA®

azacitidina

APRESENTAÇÃO

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

USO SUBCUTÂNEO

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada frasco-ampola contém 100 mg de azacitidina.

Excipiente: manitol.

II - INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

1. INDICAÇÕES

VIDAZA® é indicado para o tratamento de pacientes com Síndrome Mielodisplásica dos subtipos: anemia refratária com excesso de blastos (AREB), de acordo com a classificação FAB; leucemia mielóide aguda com 20 – 30% de blastos na medula óssea com displasia multilinhagem de acordo com a classificação OMS; e leucemia mielomonocítica crônica (classificação FAB modificada).

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

Estudos Clínicos

Estudo número 01: foi um ensaio clínico controlado aberto randomizado, realizado em 53 locais nos Estados Unidos, comparou a segurança e eficácia de **VIDAZA®** por via subcutânea, mais tratamento de suporte, com somente tratamento de suporte (“Observação”) em pacientes com qualquer dos cinco subtipos FAB de síndromes mielodisplásicas (SMD): anemia refratária (AR), AR com sideroblastos em anel (ARSA), AR com excesso de blastos (AREB), AREB em transformação (AREB-T) e leucemia mielomonocítica crônica (LMMoC). Pacientes com AR e ARSA foram incluídos se estes cumprissem um ou mais dos seguintes critérios: transfusões de concentrado de hemácias (packed RBC) requeridas; apresentar contagens de plaquetas $\leq 50,0 \times 10^9/L$; transfusões de plaquetas requeridas; ou serem neutropênicos ($ANC < 1,0 \times 10^9/L$) com infecções requerendo tratamento com antibióticos. Pacientes com leucemia mielóide aguda (LMA) não deveriam ser incluídos. Característica basal do paciente e da doença é resumida na Tabela 1; os dois grupos foram similares.

VIDAZA® foi administrado a uma dose subcutânea de 75 mg/m² diariamente por sete dias a cada quatro semanas. A dose foi aumentada para 100 mg/m² se nenhum efeito benéfico fosse observado após dois ciclos de tratamento. A dose foi reduzida e/ou retardada com base na resposta hematológica ou evidências de toxicidade renal. Pacientes no braço de observação podiam, pelo protocolo, mudar para **VIDAZA®** se estes apresentassem aumentos nos blastos da medula óssea, ou reduções na hemoglobina, aumentos nos requerimentos de transfusão de hemácias, ou reduções em plaquetas, ou se estes requeressem

uma transfusão de plaquetas, ou desenvolvessem uma infecção clínica requerendo tratamento com antibióticos. Para fins de avaliação de eficácia, o objetivo primário foi a taxa de resposta (conforme definido na Tabela 2).

Dos 191 pacientes incluídos no estudo, uma revisão independente (diagnóstico adjudicado) descobriu que 19 apresentavam o diagnóstico de LMA no basal. Estes pacientes foram excluídos da análise primária de taxa de resposta embora tenham sido incluídos na análise de intenção de tratamento (ITT) de todos os pacientes randomizados. Aproximadamente 55% dos pacientes randomizados para observação mudaram para receber o tratamento com **VIDAZA®**.

Tabela 1. Dados Demográficos Basais e Características da Doença

	VIDAZA® (N = 99)	Observação (N = 92)
Sexo (n%)		
• Masculino	72 (72,1)	60 (65,2)
• Feminino	27 (27,3)	32 (34,8)
Raça		
• Branca	93 (93,9)	85 (92,4)
• Negra	1 (1,0)	1 (1,1)
• Hispânica	3 (3,0)	5 (5,4)
• Asiática/oriental	2 (2,0)	1 (1,1)
Idade (anos)		
• N	99	91
• Média ± DP	67,3 ± 10,39	68,0 ± 10,23
• Faixa	31-92	35-88
Diagnóstico de SMD adjudicada na entrada do estudo (n%)		
• AR	21 (21,2)	18 (19,6)
• ARSA	6 (6,1)	5 (5,4)
• AREB	38 (38,4)	39 (42,4)
• AREB-T	16 (16,2)	14 (15,2)
• LMMoC	8 (8,1)	7 (7,6)
• LMA	10 (10,1)	9 (9,8)
Produto para transfusão utilizado em 3 meses antes da entrada no estudo (n%)		
• Qualquer produto de transfusão	70 (70,1)	59 (64,1)
• Células sanguíneas humanas concentradas	66 (66,7)	55 (59,8)
• Plaquetas, sangue humano	15 (15,2)	12 (13,0)
• Hetamido	0 (0,0)	1 (1,1)
• Fração de proteína plasmática	1 (1,0)	0 (0,0)
• Outros	2 (2,0)	2 (2,2)

Tabela 2. Critérios de Respostas

		AR	ARSA	AREB	AREB-T	LMMoC
Resposta Completa (RC) duração ≥ 4 semanas	Medula	< 5% blastos				
	Sangue Periférico	CBC normal se anormal no basal Ausência de blastos na circulação periférica				
Resposta Parcial (RP) duração ≥ 4 semanas	Medula	Nenhum requerimento medular		≥ 50% redução em blastos melhora da dispoiese medular		
	Sangue Periférico	≥ 50% de restauração no déficit a partir de níveis normais de células brancas basais, hemoglobina e plaquetas se anormal no basal Nenhum blasto na circulação periférica				

		Para LMMoC, caso o leucograma esteja elevado no basal, uma redução $\geq 75\%$ na contagem em excesso em relação ao limite superior do normal
--	--	---

A taxa de resposta geral (RC + RP) de 15,7% em pacientes tratados com **VIDAZA**[®] sem LMA (16,2% para todos os pacientes randomizados para receber **VIDAZA**[®] incluindo LMA) foi maior, de forma estatisticamente significativa, que a taxa de resposta de 0% no grupo de observação ($p < 0,0001$) (Tabela 3). A maioria dos pacientes que atingiu RC ou RP apresentava 2 ou 3 anormalidades de linhagem celular no basal (79%; 11/14) e apresentava blastos de medula óssea elevados ou eram dependentes de transfusão no basal. Pacientes respondendo a **VIDAZA**[®] apresentaram uma redução na porcentagem de blastos da medula óssea ou um aumento nas plaquetas, hemoglobina ou contagem de leucócitos. Mais de 90% dos responsivos inicialmente demonstraram estas alterações no 5º ciclo de tratamento. Todos os pacientes dependentes de transfusão se tornaram independentes de transfusão durante RP ou RC. A duração média e mediana da resposta clínica de RP, ou melhor, foi estimada como 512 e 330 dias respectivamente, 75% dos pacientes responsivos estavam ainda em RP, ou melhor, na finalização do tratamento. A resposta ocorreu em todos os subtipos SMD, assim como em pacientes com diagnóstico basal adjudicado de LMA.

Tabela 3. Taxas de Resposta

	VIDAZA[®] (N=89)	Observação antes da Mudança (N=83)	
Respostas	N(%)	N(%)	Valor P
Geral (RC +RP)	14 (15,7)	0 (0,0)	(<0,0001)
Completa (RC)	5 (5,6)	0 (0,0)	(0,06)
Parcial (RP)	9 (10,1)	0 (0,0)	-

Pacientes no grupo de observação que mudaram para receber o tratamento com **VIDAZA**[®] (47 pacientes) apresentaram uma taxa de resposta de 12,8%.

Estudo número 2: foi realizado o estudo de número 2 um estudo multicêntrico aberto, de braço único, incluindo 72 pacientes com AREB, AREB-T, LMMoC ou LMA. O tratamento com **VIDAZA**[®] subcutâneo resultou em uma taxa de resposta (RC + RP) de 13,9%, utilizando critérios similares aos descritos acima. A duração média e mediana da resposta clínica de RP ou melhora, foram estimadas como sendo 810 e 430 dias respectivamente, 80% dos pacientes responsivos ainda estavam em RP ou melhora no momento da finalização do envolvimento no estudo.

Estudo de número 3: estudo aberto de um braço com 48 pacientes com AREB, AREB-T ou LMA o tratamento com **VIDAZA**[®] intravenoso resultou em uma taxa de resposta de 18,8%, novamente utilizando critérios similares aos descritos acima. A duração média e mediana da resposta clínica de RP ou melhora foram estimadas como 389 e 281 dias, respectivamente, 67% dos pacientes responsivos ainda estavam em RP ou melhora no momento da finalização do tratamento. A resposta ocorreu em todos os subtipos de SMD assim como em pacientes com diagnóstico basal adjudicado de LMA em ambos os estudos. Os regimes de dosagem de **VIDAZA**[®] nestes dois estudos foram similares ao regime utilizado no estudo controlado.

Benefício foi observado em pacientes que não cumpriram os critérios para RP ou melhora, mas foram considerados como “com melhora”. Cerca de 24% dos pacientes tratados com **VIDAZA**[®] foram considerados como “com melhora” e cerca de 2/3 destes perderam a dependência à transfusão. No grupo de observação somente 5/83 pacientes cumpriram os critérios para melhora, nenhum perdeu a dependência à transfusão. Em todos os três estudos, cerca de 19% dos pacientes cumpriram os critérios para melhora com uma duração mediana de 195 dias.

Estimativas de taxa de resposta foram similares independentemente da idade e sexo.

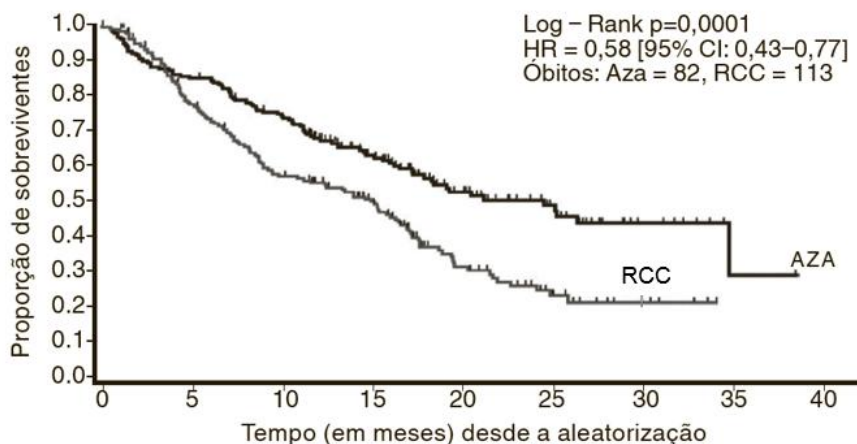
Estudo de número 4: estudo internacional multicêntrico, aberto e aleatório, em pacientes com SMD que tinham AREB, AREB-T ou LMMoC, modificada de acordo com a classificação FAB e risco intermediário-2 e alto risco, de acordo com a classificação pelo sistema internacional de prognóstico (International Prognosis Score System - IPSS). Dos 358 pacientes inscritos no estudo, 179 foram randomizados para receber azacitidina além de melhor cuidado de apoio (MCA) e 179 foram randomizados para receber regimes de cuidados convencionais (RCC) mais MCA (105 randomizados para MCA apenas, 49 randomizados para receber dose baixa de citarabina e 25 randomizados para receber quimioterapia com citarabina e antraciclina). O critério de avaliação primário de eficácia foi a sobrevida geral.

Os grupos recebendo azacitidina e RCC foram comparáveis quanto aos parâmetros basais. A idade mediana dos pacientes foi de 69 anos (variando entre 38-88 anos) 98% eram da raça branca e 70% eram pacientes masculinos. A nível basal 95% dos pacientes se encontravam em um risco mais elevado pela classificação FAB: AREB (58%), AREB-T (34%) e LMMoC (3%). De acordo com a classificação IPSS, 87% se encontravam em um risco mais elevado: Intermediário-2 (41%), Alto (47%). A nível basal, 32% dos pacientes atendiam aos critérios da OMS para LMA.

A azacitidina foi administrada por via subcutânea a uma dose de 75 mg/m² diariamente durante 7 dias consecutivos a cada 28 dias (que constituía um ciclo de terapia). Os pacientes continuaram a receber tratamento até a ocorrência de progressão da doença recidiva depois da resposta ou toxicidade inaceitável. Os pacientes que receberam azacitidina foram tratados com uma mediana de 09 ciclos (variando de 1 a 39) os pacientes recebendo apenas MCA com uma mediana de 7 ciclos (variando de 1 a 26); os pacientes recebendo baixa dose de citarabina com uma mediana de 4,5 ciclos (variando de 1 a 15) e os pacientes recebendo quimioterapia com citarabina e antraciclina com uma mediana de 1 ciclo (variando de 1 a 3, isto é, indução mais um ou dois ciclos de consolidação).

Na análise de intenção de tratamento, os pacientes tratados com azacitidina demonstraram uma diferença estatisticamente significativa na sobrevida geral quando comparados aos pacientes tratados com RCC (sobrevida mediana de 24,5 meses em contraposição há 15,0 meses, teste de log rank estratificado de p=0,0001). O índice de risco descrevendo o efeito deste tratamento foi de 0,58 (95%, IC: 0,43 - 0,77).

Curva de Kaplan-Meier de tempo de óbito por qualquer motivo (população com intenção de tratamento)



Número em risco									
AZA	179	152	130	85	52	30	10	1	0
RCC	179	132	95	69	32	14	5	0	0

Legenda: **AZA** = azacitidina; **RCC** = regimes de cuidados convencionais; **IC** = intervalo de confiança; **IR** = índice de risco.

O tratamento com azacitidina levou à redução da necessidade de transfusões de hemácias (veja a Tabela 4). Nos pacientes tratados com azacitidina que dependiam de transfusão de hemácias a nível basal e se tornaram independentes de transfusão, a duração mediana da independência de transfusão de hemácias foi de 13,0 meses.

Tabela 4. Efeito da azacitidina em transfusões de hemácias em pacientes com SMD

Parâmetro de eficácia	Azacitidina MCA (n=179)	Regimes de cuidados convencionais (n=179)
Número e percentual de pacientes que eram dependentes de transfusão a nível basal e que se tornaram independentes de transfusão quando do tratamento ¹	50/111(45,0%) (95% IC: 35,6%, 54,8%)	13/114 (11,4%) (95% IC: 6,2%, 18,7%)
Número e percentual de pacientes que eram independentes de transfusão a nível basal e que se tornaram dependentes de transfusão quando do tratamento	10/68 (14,7%) (95% IC: 7,3%, 25,4%)	28/65 (43,1%) (95% IC: 30,9%, 56,0%)

¹ Um paciente seria considerado como sendo independente de transfusão de hemácias durante o período de tratamento caso o paciente não tivesse recebido quaisquer transfusões de hemácias durante 56 dias consecutivos ou mais durante o período de tratamento. Caso contrário, o paciente seria considerado dependente de transfusão.

Referências bibliográficas:

1. Estudo clínico CALGB 9221: A Randomized Phase III Controlled Trial of Subcutaneous 5-Azacitidine (NSC # 102816) vs. Observation in Myelodysplastic Syndromes, 2003.
2. Estudo clínico CALGB 8921: A Phase II Study of Subcutaneous 5-Azacitidine in Myelodysplastic Syndromes, 2003.
3. Estudo clínico CALGB 8421: 5-Azacitidine to Induce Differentiation in Myelodysplastic Syndromes: A Phase II Pilot Study, 2003.
4. Fenaux, P. and Garcia-Manero, G. Hypomethylating Agents and Other Novel Strategies in Myelodysplastic Syndromes. *J Clin Oncol* **29**:516-523, 2011
5. Sullivan, M. *et al.* Azacitidine: A novel agent for myelodysplastic syndromes. *Am J Health-Syst Pharm* **62**: 1567-1573, 2005.

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

Mecanismo de ação

Acredita-se que **VIDAZA**® exerça seus efeitos antineoplásicos por causar hipometilação do DNA e citotoxicidade direta em células hematopoiéticas anormais na medula óssea. A concentração de azacitidina requerida para inibição máxima da metilação do DNA *in-vitro* não causa supressão de porte na síntese de DNA. A hipometilação pode restaurar a função normal a genes que sejam críticos para diferenciação e proliferação. Os efeitos citotóxicos da azacitidina causam a morte de células que se dividem rapidamente, incluindo células cancerosas que não respondam aos mecanismos de controle de crescimento normal. As células não proliferativas são relativamente insensíveis ao **VIDAZA**®.

Farmacocinética

A farmacocinética da azacitidina foi estudada em seis pacientes com SMD (Síndrome Mielodisplásica) após uma dose subcutânea (SC) única de 75 mg/m² e uma dose intravenosa (IV) única de 75 mg/m². A azacitidina é rapidamente absorvida após administração SC; a concentração plasmática de pico da azacitidina de 750 ± 403 mg/mL ocorreu em 0,5 hora. A

biodisponibilidade de azacitidina SC em relação à azacitidina IV é de aproximadamente 89% baseada na área sob a curva. O volume médio de distribuição após administração IV é de 76 ± 26 L. A depuração aparente média após administração SC é de 167 ± 49 L/hora e a meia-vida média após administração SC de 41 ± 8 minutos.

Estudos publicados indicam que a excreção urinária é a via primária de eliminação da azacitidina e seus metabólitos. Após administração IV de azacitidina radioativa a pacientes com câncer, a excreção urinária cumulativa foi 85% da dose radioativa. A excreção fecal foi responsável por $< 1\%$ da radioatividade administrada durante três dias. A excreção média de radioatividade na urina após administração SC de ^{14}C -azacitidina foi de 50%. As meias-vidas de eliminação médias da radioatividade total (azacitidina e seus metabólitos) foram similares após administrações IV e SC, cerca de 4 horas.

4. CONTRAINDICAÇÕES

VIDAZA® é contraindicado em pacientes com hipersensibilidade conhecida a azacitidina ou manitol. **VIDAZA®** é também contraindicado em pacientes com tumores hepáticos malignos avançados (Ver 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES).

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

VIDAZA® pode causar danos fetais quando administrado a uma mulher grávida. Estudos de embriotoxicidade iniciais em camundongos revelaram uma frequência de 44% de morte embrionária intrauterina (reabsorção aumentada) após injeção IP (intraperitoneal) única de 6 mg/m^2 (aproximadamente 8% da dose diária humana recomendada com base em mg/m^2) de azacitidina no dia 10 da gestação. Anormalidades no desenvolvimento no cérebro foram detectadas em camundongos recebendo azacitidina no dia 15, ou antes, do dia 15 da gestação desta em doses de $\sim 3 - 12 \text{ mg/m}^2$ (aproximadamente 4% - 16% da dose diária humana recomendada com base em mg/m^2).

Em ratos a azacitidina foi claramente embriotóxica quando administrada IP nos dias 4 - 8 da gestação (pós-implantação) a uma dose de 6 mg/m^2 (aproximadamente 8% da dose diária humana recomendada com base em mg/m^2), embora o tratamento no período pré-implantação (nos dias 1-3 de gestação) não tenha apresentado nenhum efeito adverso nos embriões. A azacitidina causou múltiplas anormalidades fetais em ratos após uma dose IP única de 3 a 12 mg/m^2 (aproximadamente 8% da dose diária humana recomendada com base em mg/m^2) administrado nos dias de gestação 9, 10, 11 ou 12. Neste estudo, a azacitidina causou morte fetal quando administrada a $3-12 \text{ mg/m}^2$ nos dias 9 e 10 da gestação; a média de animais vivos por ninhada foi reduzida para 9%, do controle na dose mais alta no dia 9 da gestação. As anormalidades fetais incluíram anomalias no SNC (exencefalia / encefalocele), anormalidades nos membros (micromelia, pé torto, sindactilia, oligodactilia) e outros (micrognatia, gastrosquise, edema e anormalidades nas costelas).

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

Mulheres em idade fértil devem ser aconselhadas a evitar a gravidez enquanto receberem o tratamento com **VIDAZA®** e pelo menos durante seis meses após o uso da última dose desse medicamento.

Geral

O tratamento com **VIDAZA®** está associado a neutropenia e trombocitopenia. Contagens sanguíneas completas devem ser realizadas, conforme necessidade a fim de monitorar a resposta e toxicidade, mas no mínimo, antes de cada ciclo de dosagem. Após administração da dosagem recomendada para o primeiro ciclo a dosagem para ciclos subsequentes deve ser reduzida ou retardada com base nas contagens de nadir e resposta hematológica conforme descrito em 8. POSOLOGIA.

Informe a seu paciente que a doação de sangue é absolutamente contraindicada durante o tratamento com azacitidina e até o momento em que o médico considere segura após seu término, devido ao dano que ele pode causar ao receptor.

A segurança e eficácia de **VIDAZA®** em pacientes com SMD e comprometimento hepático ou renal não foram estudadas, pois estes pacientes foram excluídos dos estudos clínicos.

Como a azacitidina é potencialmente hepatotóxica em pacientes com comprometimento hepático pré-existente severo, cautela é necessária em pacientes com doença hepática. Pacientes com carga de tumor extensivo devido à doença metastática foram raramente relatados como apresentando coma hepático progressivo e morte durante tratamento com azacitidina, especialmente naqueles pacientes com albumina basal < 30 g/L. A azacitidina é contraindicada em pacientes com tumores hepáticos malignos avançados.

Este medicamento pode causar hepatotoxicidade. Por isso, requer uso cuidadoso, sob vigilância médica estrita e acompanhado por controles periódicos da função hepática, cuja frequência deverá ser determinada pelo médico de acordo com a condição clínica do paciente.

Anormalidades renais, variando de creatinina sérica elevada a insuficiência renal e morte, foram raramente relatadas em pacientes tratados com azacitidina intravenosa em combinação com outros agentes quimioterápicos para condição não SMD. Em adição, ocorreu desenvolvimento de acidose tubular renal definida como uma queda em bicarbonato sérico para <20 mEq/L em associação com urina alcalina e hipocalemia (potássio sérico < 3 mEq/L), em 5 pacientes com LMC tratados com azacitidina e etoposide. Se ocorrerem reduções não explicadas no bicarbonato sérico < 20 mEq/L ou elevações de BUN ou creatinina sérica, a dosagem deve ser reduzida ou mantida conforme descrito no item Posologia (ver seção 8. POSOLOGIA E MODO DE USAR).

Pacientes com comprometimento renal devem ser muito bem monitorados quanto à toxicidade, já que azacitidina e seus metabólitos são primariamente excretados pelos rins.

Casos de síndrome de diferenciação (também conhecida como síndrome do ácido retinóico) foram relatados em pacientes recebendo azacitidina injetável. A síndrome de diferenciação pode ser fatal e os sintomas e achados clínicos incluem dificuldade respiratória, infiltrados pulmonares, febre, erupção cutânea, edema pulmonar, edema periférico, rápido ganho de peso, derrames pleurais, derrames pericárdicos, hipotensão e disfunção renal (ver seção 9. REAÇÕES ADVERSAS). O tratamento com altas doses de corticosteroides IV e o monitoramento hemodinâmico devem ser considerados no início dos sintomas ou sinais sugestivos de síndrome de diferenciação. A descontinuação temporária da azacitidina injetável deve ser considerada até a resolução dos sintomas e, se retomada, recomenda-se cautela.

Testes laboratoriais

Contagens sanguíneas completas devem ser realizadas conforme necessidade para monitorar a resposta e a toxicidade, mas no mínimo antes de cada ciclo. Química do fígado e creatinina sérica devem ser obtidos antes do início da terapia.

Cardiopatias e doença pulmonar

Os pacientes com história clínica de insuficiência cardíaca congestiva grave, com cardiopatia clinicamente instável ou com doença pulmonar não foram incluídos nos ensaios clínicos deste medicamento. Dessa forma, a segurança e a eficácia da azacitidina nesse grupo de pacientes não foram estabelecidas. Dados recentes de um estudo clínico em pacientes com antecedentes conhecidos de doença cardiovascular ou pulmonar demonstraram um aumento significativo da incidência de episódios cardíacos com o uso da azacitidina (ver seção 9. REAÇÕES ADVERSAS). Diante desses dados, a prescrição da

azacitidina a esses pacientes deve ser realizada com cautela. Recomenda-se a realização de exames cardiopulmonares antes e durante o tratamento, além do monitoramento dos sinais cardíacos e pulmonares desses pacientes.

Carcinogênese, Mutagênese, Comprometimento da Fertilidade

A carcinogenicidade potencial da azacitidina foi avaliada em camundongos e ratos. A azacitidina induziu tumores do sistema hematopoiético em camundongos fêmea a 2,2 mg/Kg (6,6 mg/m² aproximadamente 8% da dose diária humana recomendada com base em mg/m²) administrada IP três vezes por semana por 52 semanas. Uma maior incidência de tumores no sistema linforreticular, pulmão, glândula mamária e pele foi observada em camundongos tratados com azacitidina IP a 2,0 mg/Kg (6,0 mg/m², aproximadamente 8% da dose diária humana recomendada com base em mg/m²) uma vez por semana durante 50 semanas. Um estudo de tumorigenicidade em ratos administrados duas vezes por semana a 15 ou 60 mg/m² (aproximadamente 20-80% da dose diária humana recomendada com base em mg/m²) revelou uma maior incidência de tumores testiculares em comparação aos controles.

O potencial mutagênico e clastogênico da azacitidina foi avaliado em sistemas bacterianos *in vitro*, *Salmonella typhimurium* cepas TA100 e várias cepas de *trpE8*, cepas de *Escherichia coli* WP14 Pro, WP3103P, WP3104P e CC103; ensaio de mutação genética *forward in vitro* em células de linfoma de camundongo e células linfoblásticas humanas, e em um ensaio de micronúcleo *in vivo* em células de linfoma de camundongo L5178Y e células embrionárias de hamster Sírio. A azacitidina foi mutagênica em sistemas bacterianos e células de mamíferos. O efeito clastogênico da azacitidina foi mostrado pela indução do micronúcleo em células de camundongo L5178Y e células embrionárias de hamster Sírio.

A administração de azacitidina a camundongos machos a 9,9 mg/m² (aproximadamente 9% da dose diária humana recomendada com base em mg/m²) diariamente, por 3 dias antes do acasalamento com camundongos fêmeas não tratadas, resultou em uma fertilidade reduzida e perda da prole durante subsequente desenvolvimento embrionário e pós-natal. O tratamento de ratos machos três vezes por semana por 11 ou 16 semanas em doses de 15 a 30 mg/m² (aproximadamente 20 - 40% da dose diária humana recomendada com base em mg/m²) resultou em peso reduzido dos testículos e epidídimos e contagem de esperma reduzida acompanhadas por menores taxas de gravidez e maior perda de embriões nas fêmeas acasaladas. Em um estudo relacionado, os ratos machos tratados por 16 semanas a 24 mg/m² resultaram em um aumento em embriões anormais em fêmeas acasaladas quando examinados no dia 2 da gestação.

Uso em idosos, crianças e outros grupos de risco

Uso Geriátrico

Do número total de pacientes dos três estudos clínicos descritos na seção 2. RESULTADOS DE EFICÁCIA, 62% possuíam 65 anos ou mais e 21% possuíam 75 anos ou mais. Nenhuma diferença na eficácia foi observada entre estes pacientes e pacientes mais jovens. Em adição, não houve nenhuma diferença relevante na frequência de eventos adversos observada em pacientes com 65 anos ou mais em comparação com pacientes mais jovens.

A azacitidina e seus metabólitos são substancialmente excretados pelos rins e o risco de reações tóxicas a esta droga pode ser maior em pacientes com função renal comprometida. Como pacientes idosos possuem maior probabilidade de terem função renal comprometida pode ser útil monitorar a função renal (ver seção 8. POSOLOGIA).

Uso no Sexo Masculino

Não existem dados sobre o efeito da azacitidina na fertilidade. Em animais, os efeitos adversos da azacitidina na fertilidade masculina têm sido documentados. Devido ao risco de causar danos fetais, os homens em tratamento com azacitidina devem ser aconselhados a usar métodos contraceptivos altamente eficazes por pelo menos três meses após a última dose de uso desse medicamento. As parceiras destes homens em tratamento com azacitidina também devem ser informadas quanto aos riscos de uma gravidez, devido ao perigo potencial desse medicamento para o feto (ver seção 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES).

Carcinogênese, Mutagênese e Comprometimento da Fertilidade para obter uma discussão sobre os efeitos pré-acasalamento da exposição a azacitidina na fertilidade de machos e viabilidade embrionária. Homens devem ser avisados a não fecundarem mulheres enquanto receberem tratamento com **VIDAZA®**

Gravidez – Efeitos teratogênicos: Gravidez Categoria D

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

A azacitidina pode causar danos fetais quando administrada a uma mulher grávida. A azacitidina foi teratogênica em animais (ver seção 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES). Mulheres em idade fértil devem ser aconselhadas a evitar a gravidez durante o tratamento com azacitidina. Se este medicamento for usado durante a gravidez ou se a paciente engravidar enquanto utiliza a azacitidina, a paciente deve ser informada do perigo potencial para o feto. Mulheres em idade reprodutiva devem ser aconselhadas a usar um método eficaz de contracepção durante o tratamento com azacitidina e pelo menos durante seis meses após a última dose desse medicamento. Mulheres parceiras de pacientes do sexo masculino que estejam em uso da azacitidina não devem engravidar (ver seção 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES).

Mães em Aleitamento

Não é conhecido se a azacitidina ou seus metabólitos são excretados no leite humano. Devido ao potencial para tumorigenicidade demonstrado para azacitidina em estudos animais e o potencial de reações adversas graves, mulheres tratadas com azacitidina não devem amamentar.

Este medicamento é contraindicado durante o aleitamento ou doação de leite, pois pode ser 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.

Uso contraindicado no aleitamento ou na doação de leite humano.

Uso Pediátrico

A segurança e eficácia em pacientes pediátricos não foram estabelecidas.

Populações Especiais

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

Síndrome de lise tumoral

Pacientes em risco de síndrome de lise tumoral são aqueles com elevada carga tumoral antes do tratamento. Estes pacientes devem ser cuidadosamente monitorados e tomadas precauções apropriadas.

6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

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

Um estudo *in vitro* da incubação de azacitidina em frações de fígado humano indicou que azacitidina pode ser metabolizada pelo fígado. Se o metabolismo de azacitidina pode ser afetado por inibidores de enzimas microsossomais conhecidas ou indutores não foi estudado.

Estudos *in vitro* com culturas de hepatócitos humanos indicam que a azacitidina a concentrações de 1,0 μM a 100 μM (ou seja, até 30 vezes maior que concentrações clinicamente viáveis) não induz o citocromo P450 (CYP) isoenzimas CYP 1A2, 2C19 ou 3A4/5.

Azacitidina não mostrou inibição notável de isoenzimas P450 (CYP 1A2, 2B6, 2C8, 2C9, 2C19, 2D6, 2E1 e 3A4) na faixa de concentração de 0,1 a 100 μM .

Portanto, efeitos inibitórios ou indutivos clinicamente relevantes sobre o metabolismo de substratos do citocromo P450 são improváveis.

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

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

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.
Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Este medicamento possui prazo de validade de 24 meses a partir da data de fabricação.

VIDAZA[®] é um pó branco ou quase branco livre de impurezas visíveis.

VIDAZA[®] reconstituído é uma suspensão homogênea, turva e livre de aglomerados.

CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO APÓS RECONSTITUIÇÃO

Estabilidade da Suspensão

VIDAZA[®] reconstituído com água para injetáveis para administração subcutânea pode ser armazenado por até 1 hora a 25°C ou por até 22 horas entre 2°C e 8°C.

Descartar a porção não utilizada.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

Preparação de VIDAZA®

VIDAZA® é uma droga citotóxica e, assim como outros compostos potencialmente tóxicos, cautela deve ser tomada durante a manipulação e preparação de suspensões de **VIDAZA®**. Ver a seção **Manipulação e Descarte**.

Se **VIDAZA®** reconstituído entrar em contato com a pele, lave muito bem com água e sabão imediatamente. Se entrar em contato com membranas mucosas, enxágue muito bem com água.

O frasco ampola de **VIDAZA®** é para uso único e não contém conservantes. Porções não utilizadas de cada frasco devem ser adequadamente descartadas (ver a seção **Manipulação e Descarte**). Não armazene qualquer porção não usada para administração posterior.

NECESSÁRIO ADQUIRIR AGULHAS.

Preparação para Administração Subcutânea

VIDAZA® deve ser reconstituído assepticamente com 4 mL de água estéril para injeção. O diluente deve ser injetado lentamente no frasco. Agite vigorosamente o frasco ou rotacionando até obter uma suspensão uniforme. A suspensão será turva. A suspensão resultante irá conter 25 mg/mL de azacitidina. Não filtre a suspensão após a reconstituição. Fazer isso pode remover a substância ativa. O volume final do produto reconstituído é de 4 mL.

Preparação para Administração Subcutânea Imediata:

Quando mais de um frasco-ampola for necessário, os passos de preparação anteriores devem ser repetidos. Para doses que requeiram mais de um frasco-ampola, a dose deve ser dividida igualmente (ex., dose de 150mg = 6mL, 2 seringas com 3 mL em casa seringa) e injetadas em dois locais separados. Devido à retenção no frasco e agulha, pode não ser viável remover toda a suspensão do frasco-ampola. O produto pode ser mantido à temperatura ambiente por até uma hora, mas deve ser administrado dentro de 1 hora após a reconstituição.

Preparação para Administração Subcutânea Retardada:

O produto reconstituído pode ser mantido no frasco ou ser retirado para uma seringa. Doses que requeiram mais de um frasco-ampola devem ser divididas igualmente em duas seringas. O produto deve ser refrigerado imediatamente e pode ser mantido sob condições refrigeradas (2°C – 8°C) por até 22 horas. Após remoção das condições refrigeradas, a suspensão pode ser deixada para equilibrar a temperatura ambiente por até 30 minutos antes da administração.

Administração Subcutânea

Para proporcionar uma suspensão homogênea o conteúdo da seringa deve ser re-suspenso invertendo-se **a seringa 2 - 3 vezes** e, vigorosamente rolando a seringa entre as palmas da mão por **30 segundos** imediatamente antes da administração.

A suspensão de **VIDAZA®** é administrada subcutaneamente. Doses que requeiram mais de um frasco-ampola devem ser divididas igualmente em duas seringas e ser injetadas em 2 locais separados. Faça um rodízio dos sítios para cada injeção (coxa, abdômen ou braço superior). Novas injeções devem ser administradas pelo menos uma polegada a partir de um local antigo e nunca devem ser administradas em áreas onde o local seja mole, lesionado, vermelho ou rígido.

Manipulação e descarte

Procedimentos para a manipulação e descarte de drogas anticâncer devem ser aplicados. Várias orientações sobre este assunto foram publicadas. Não existe nenhum acordo geral de que todos os procedimentos recomendados nas orientações sejam necessários ou apropriados.

POSOLOGIA

Primeiro Ciclo de Tratamento

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

Ciclos Subsequentes de Tratamento

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

Os pacientes devem ser monitorados quanto a resposta hematológica e toxicidade renal, e retardo ou redução de administração, conforme descrito abaixo, pode ser necessário.

Ajuste de Dose Baseado em Valores Laboratoriais Hematológicos

- Para pacientes com contagens basais de leucócitos (início do tratamento) $\geq 3,0 \times 10^9/L$, ANC $\geq 1,5 \times 10^9/L$ e plaquetas $\geq 75,0 \times 10^9/L$, ajuste a dose da seguinte forma, baseado em contagens nadir para qualquer determinado ciclo:

Contagens Nadir		% Dose no Próximo Curso
ANC ($\times 10^9/L$)	Plaquetas ($\times 10^9/L$)	
< 0,5	< 25,0	50%
0,5 – 1,5	25,0 – 50,0	67%
>1,5	>50,0	100%

- Para pacientes cujas contagens basais sejam WBC $< 3,0 \times 10^9/L$, ANC $< 1,5 \times 10^9/L$ e plaquetas $< 75,0 \times 10^9/L$, os ajustes de dose devem ser baseados em contagens nadir e celularidade de biópsia de medula óssea no momento do nadir, conforme observado abaixo, a não ser que não exista nenhuma melhora nítida na diferenciação (porcentagem de granulócitos maduros seja maior e ANC seja maior que no início daquele curso) no momento do próximo ciclo, onde a dose de tratamento atual deve ser continuada.

Nadir de plaquetas ou WBC % redução nas contagens a partir do basal	Medula Óssea Celularidade de Biópsia no Momento de Nadir (%)		
	30-60	15-30	<15
	% Dose no Próximo Curso		
50-75	100	50	33
>75	75	50	33

Se tiver ocorrido um nadir, conforme definido na tabela acima o próximo curso de tratamento deve ser administrado 28 dias após o início do curso anterior desde que ambas as contagens de leucócitos e contagens de plaquetas sejam >25% acima do nadir e em elevação. Se um aumento >25% acima do nadir não for observado até o dia 28, as contagens devem ser reavaliadas a cada 7 dias. Se um aumento de >25% não for observado no dia 42, então o paciente deve ser tratado com 50% da dose programada.

Ajuste de Dose Baseado na Função Renal e Eletrólitos Séricos

Se reduções inexplicadas nos níveis de bicarbonato sérico para menos de 20 mEq/L ocorrerem, a dosagem deve ser reduzida em 50% no próximo curso. Similarmente, se elevações inexplicadas de BUN ou creatinina sérica ocorrerem, o próximo ciclo

deve ser retardado até que os valores retornem ao normal ou basal e a dose deve ser reduzida em 50% no próximo curso de tratamento (ver a seção 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES).

Uso em Pacientes Geriátricos

A azacitidina e seus metabólitos são substancialmente excretados pelos rins e o risco de reações tóxicas a esta droga pode ser maior em pacientes com função renal comprometida. Como pacientes idosos possuem maior probabilidade de apresentarem função renal reduzida, cuidado deve ser tomado na seleção de dose, e pode ser útil monitorar a função renal (ver a seção 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES).

9. REAÇÕES ADVERSAS

Reações adversas descritas em outras seções da bula:

- anemia
- neutropenia
- trombocitopenia
- creatinina sérica elevada
- insuficiência renal
- acidose tubular renal
- hipocalcemia
- coma hepático

Reações Adversas que ocorrem mais comumente (Via SC):

- náusea
- anemia
- trombocitopenia
- vômitos
- pirexia
- leucopenia
- diarreia
- fadiga
- eritema no local de injeção
- constipação
- neutropenia
- equimose

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

Descontinuação:

- leucopenia
- trombocitopenia
- neutropenia

Suspensão da Administração:

- leucopenia

- neutropenia
- trombocitopenia
- pirexia
- pneumonia
- neutropenia febril

Redução de Dose:

- leucopenia
- neutropenia
- trombocitopenia

Uma vez que os ensaios clínicos são realizados sob condições muito variáveis, os índices de reações adversas observados nos ensaios clínicos de um fármaco não podem ser comparados diretamente aos índices obtidos em ensaios clínicos de outros fármacos e podem não refletir os índices observados na prática.

Os dados descritos a seguir refletem a exposição ao **VIDAZA®** por 443 pacientes com SMD a partir de 4 estudos clínicos. O estudo de número 1 foi um ensaio controlado com cuidados de apoio (com administração subcutânea), os estudos de número 2 e 3 foram estudos de braço único (um com administração subcutânea e um com administração intravenosa) e o estudo de número 4 foi um ensaio internacional aleatório (com administração subcutânea).

Nos estudos de número 1, 2 e 3, um total de 268 pacientes foram expostos ao **VIDAZA®**, incluindo 116 expostos a 6 ciclos (durante aproximadamente 6 meses) ou mais e 60 foram expostos a mais de 12 ciclos (durante aproximadamente um ano). **VIDAZA®** foi estudado primariamente em ensaios quer controlado com cuidados de apoio ou ensaios não controlados (n=150 e n=118 respectivamente). A população nos estudos com administração subcutânea (n=220), tinha entre 23 a 92 anos de idade (média de 66,4 anos), 68% eram pacientes masculinos e 94% eram da raça branca, e tinham SMD ou leucemia mieloide aguda (LMA). A população no estudo com administração intravenosa (n=48) tinha entre 35 e 81 anos de idade (média de 63,1 anos), 65% eram pacientes masculinos e 100% eram da raça branca. A maioria dos pacientes recebeu doses médias diárias entre 50 a 100 mg/m².

No estudo de número 4, um total de 175 pacientes com SMD de risco mais elevado (principalmente dos tipos AREB e AREB-T) foram expostos ao **VIDAZA®**. Desses pacientes, 119 foram expostos a 6 ou mais ciclos, e 63 foram expostos a pelo menos 12 ciclos. A idade média desta população era de 68,1 anos (variando desde 42 a 83 anos de idade), 74% eram pacientes masculinos e 99%, eram da raça branca. A maioria dos pacientes recebeu doses médias diárias de **VIDAZA®** de 75 mg/m².

A tabela 5 apresenta as reações adversas ocorrendo em pelo menos 5% dos pacientes tratados com **VIDAZA®** (administração subcutânea), nos estudos de número 1 e 2. É importante observar que a duração da exposição foi maior no grupo tratado com **VIDAZA®** do que o grupo de observação, os pacientes receberam **VIDAZA®** durante uma média de 11,4 meses, enquanto que o tempo médio no braço de observação foi de 6,1 meses.

Tabela 5: Reações adversas mais frequentemente observadas (≥ 5,0% em todos os pacientes tratados com **VIDAZA®, administração subcutânea; estudos de número 1 e 2)**

Classe de sistema de órgãos Termo preferencial ^a	Número (%) de pacientes	
	Todos VIDAZA® ^b N= 220	Grupo de observação ^c N= 92
Distúrbios no sistema circulatório e linfático		

Classe de sistema de órgãos Termo preferencial ^a	Número (%) de pacientes	
	Todos VIDAZA ^{® b} N= 220	Grupo de observação ^c N= 92
• Anemia	153 (69,5)	59 (64,1)
• Agravamento da anemia	12 (5,5)	5 (5,4)
• Neutropenia febril	36 (16,4)	4 (4,3)
• Leucopenia	106 (48,2)	27 (29,3)
• Neutropenia	71 (32,3)	10 (10,9)
• Trombocitopenia	144 (65,5)	42 (45,7)
Distúrbios gastrointestinais		
• Dores abdominais	26 (11,8)	1 (1,1)
• Constipação	74 (33,6)	6 (6,5)
• Diarreia	80 (36,4)	13 (14,1)
• Sangramento gengival	21 (9,5)	4 (4,3)
• Fezes liquefeitas	12 (5,5)	0
• Hemorragia oral	11 (5,0)	1 (1,1)
• Náuseas	155 (70,5)	16 (17,4)
• Estomatite	17 (7,7)	0
• Vômitos	119 (54,1)	5 (5,4)
Distúrbios gerais e condições no local de administração		
• Dores torácicas	36 (16,4)	5 (5,4)
• Contusão no local da injeção	31 (14,1)	0
• Eritema no local da injeção	77 (35,0)	0
• Granuloma no local da injeção	11 (5,0)	0
• Dor no local da injeção	50 (22,7)	0
• Mudanças de pigmentação no local da injeção	11 (5,0)	0
• Prurido no local da injeção	15 (6,8)	0
• Reação no local da injeção	30 (13,6)	0
• Edema no local da injeção	11 (5,0)	0
• Letargia	17 (7,7)	2 (2,2)
• Mal-estar	24 (10,9)	1 (1,1)
• Pirexia	114 (51,8)	28 (30,4)
Infecções e infestações		
• Nasofaringite	32 (14,5)	3 (3,3)
• Pneumonia	24 (10,9)	5 (5,4)
• Infecção do trato respiratório superior	28 (12,7)	4 (4,3)
Lesões, envenenamento e complicações pelo procedimento		
• Hemorragia pós-procedimento	13 (5,9)	1 (1,1)
Distúrbios metabólicos e de nutrição		
• Anorexia	45 (20,5)	6 (6,5)
Distúrbios do sistema musculoesquelético e de tecidos conectivos		
• Artralgia	49 (22,3)	3 (3,3)
• Dores nas paredes torácicas	11 (5,0)	0
• Mialgia	35 (15,9)	2 (2,2)
Distúrbios do sistema nervoso		

Classe de sistema de órgãos Termo preferencial ^a	Número (%) de pacientes	
	Todos VIDAZA ^{® b} N= 220	Grupo de observação ^c N= 92
• Vertigem	41 (18,6)	5 (5,4)
• Cefaleia	48 (21,8)	10 (10,9)
Distúrbios psiquiátricos		
• Ansiedade	29 (13,2)	3 (3,3)
• Insônia	24 (10,9)	4 (4,3)
Distúrbios respiratórios, torácicos e mediastinais		
• Dispnea	64 (29,1)	11 (12,0)
Distúrbios cutâneos e nos tecidos subcutâneos		
• Pele seca	11 (5,0)	1 (1,1)
• Equimose	67 (30,5)	14 (15,2)
• Eritema	37 (16,8)	4 (4,3)
• Erupções cutâneas	31 (14,1)	9 (9,8)
• Nódulo cutâneo	11 (5,0)	1 (1,1)
• Urticária	13 (5,9)	1 (1,1)
Distúrbios vasculares		
• Hematoma	19 (8,6)	0
• Hipotensão	15 (6,8)	2 (2,2)
• Petéquias	52 (23,6)	8 (8,7)

^a Termos múltiplos dos mesmos termos preferenciais para um paciente são apenas contados uma vez dentro de cada grupo de tratamento.

^b Inclui as reações adversas de todos os pacientes expostos ao VIDAZA[®], incluindo os pacientes depois de terem mudado de grupo, partindo do grupo de observações

^c Inclui as reações adversas apenas do período de observação; exclui quaisquer eventos adversos ocorridos depois que os pacientes mudaram de grupo para o grupo recebendo VIDAZA[®]

A tabela 6 apresenta as reações adversas ocorrendo em pelo menos 5% dos pacientes tratados com VIDAZA[®] no estudo de número 4. Similarmente aos estudos de número 1 e 2 acima, a duração da exposição ao tratamento com VIDAZA[®] foi mais demorada (média de 12,2 meses), quando comparada ao melhor cuidado de apoio (média de 7,5 meses).

Tabela 6: Reações adversas mais frequentemente observadas ($\geq 5,0\%$ dos pacientes tratados com VIDAZA[®] e o percentual com reações de grau 3/4 conforme a classificação pelos Critérios Comuns de Toxicidade (CTC - Common Toxicity Criteria), pelo Instituto Nacional de Câncer dos Estados Unidos (NCI); Estudo de número 4

Classe de sistema de órgãos Termo preferencial ^a	Número (%) de pacientes			
	Qualquer grau		Grau 3/4	
	VIDAZA [®] (N=175)	Apenas o melhor tipo de cuidado de apoio (N=102)	VIDAZA [®] (N=175)	Apenas o melhor tipo de cuidado de apoio (N=102)
Distúrbios no sistema circulatório e linfático				
• Anemia	90 (51,4)	45 (44,1)	24 (13,7)	9 (8,8)
• Neutropenia febril	24 (13,7)	10 (9,8)	22 (12,6)	7 (6,9)
• Leucopenia	32 (18,3)	2 (2,0)	26 (14,9)	1 (1,0)
• Neutropenia	115 (65,7)	29 (28,4)	107 (61,1)	22 (21,6)
• Trombocitopenia	122 (69,7)	35 (34,3)	102 (58,3)	29 (28,4)
Distúrbios gastrointestinais				
• Dores abdominais	22 (12,6)	7 (6,9)	7 (4,0)	0
• Constipação	88 (50,3)	8 (7,8)	2 (1,1)	0

	Número (%) de pacientes			
• Dispepsia	10 (5,7)	2 (2,0)	0	0
• Náuseas	84 (48,0)	12 (11,8)	3 (1,7)	0
• Vômitos	47 (26,9)	7 (6,9)	0	0
Distúrbios gerais e condições no local de administração				
• Fadiga	42 (24,0)	12 (11,8)	6 (3,4)	2 (2,0)
• Contusão no local da injeção	9 (5,1)	0	0	0
• Eritema no local da injeção	75 (42,9)	0	0	0
• Hematoma no local da injeção	11 (6,3)	0	0	0
• Enrijecimento no local da injeção	9 (5,1)	0	0	0
• Dor no local da injeção	33 (18,9)	0	0	0
• Erupção cutânea no local da injeção	10 (5,7)	0	0	0
• Reação no local da injeção	51 (29,1)	0	1 (0,6)	0
• Pirexia	53 (30,3)	18 (17,6)	8 (4,6)	1 (1,0)
Infecções e infestações				
• Rinite	10 (5,7)	1 (1,0)	0	0
• Infecção do trato respiratório superior	16 (9,1)	4 (3,9)	3 (1,7)	0
• Infecção do trato urinário	15 (8,6)	3 (2,9)	3 (1,7)	0
Pesquisas				
• Perda de peso	14 (8,0)	0	1 (0,6)	0
Distúrbios metabólicos e de nutrição				
• Hipocalemia	11 (6,3)	3 (2,9)	3 (1,7)	3 (2,9)
Distúrbios do sistema nervoso				
• Letargia	13 (7,4)	2 (2,0)	0	1 (1,0)
Distúrbios psiquiátricos				
• Ansiedade	9 (5,1)	1 (1,0)	0	0
	Qualquer grau		Grau 3/4	
Classe de sistema de órgãos	VIDAZA® (N=175)	Apenas o melhor tipo de cuidado de apoio (N=102)	VIDAZA® (N=175)	Apenas o melhor tipo de cuidado de apoio (N=102)
• Insônia	15 (8,6)	3 (2,9)	0	0
Distúrbios renais e urinários				
• Hematúria	11 (6,3)	2 (2,0)	4 (2,3)	1 (1,0)
Distúrbios respiratórios, torácicos e mediastinais				
• Dispneia	26 (14,9)	5 (4,9)	6 (3,4)	2 (2,0)
• Dispneia aos esforços	9 (5,1)	1 (1,0)	0	0
• Dores faringo-laríngeas	11 (6,3)	3 (2,9)	0	0
Distúrbios cutâneos e nos tecidos subcutâneos				
• Eritema	13 (7,4)	3 (2,9)	0	0
• Petéquias	20 (11,4)	4 (3,9)	2 (1,1)	
• Prurido	21 (12,0)	2 (2,0)	0	0
• Erupção cutânea	18 (10,3)	1 (1,0)	0	0
Distúrbios vasculares				

	Número (%) de pacientes			
• Hipertensão	15 (8,6)	4 (3,9)	2 (1,1)	2 (2,0)

^a Relatos múltiplos de um mesmo termo preferencial de um paciente foram apenas contados uma vez dentro de cada tratamento.

Nos estudos de número 1, 2 e 4 com administração subcutânea de **VIDAZA**[®], as reações adversas de neutropenia, trombocitopenia, anemia, náuseas, vômitos, diarreia, constipação e eritema / reação no local da injeção tenderam a aumentar incidentalmente com doses mais elevadas de **VIDAZA**[®]. As reações adversas que tiveram a tendência a serem mais pronunciadas durante os primeiros 1 a 2 ciclos do tratamento subcutâneo, quando comparados a ciclos mais tardios incluíam trombocitopenia, neutropenia, anemia, náuseas, vômitos, eritema / dores / hematoma / reação no local da injeção, constipação, petéquias, vertigem, ansiedade, hipocalcemia e insônia. Não pareceu haver quaisquer reações adversas que aumentaram em frequência no curso do tratamento.

De modo geral, as reações adversas foram qualitativamente similares entre os estudos com administração intravenosa e os com administração subcutânea.

Em estudos clínicos com administração subcutânea do **VIDAZA**[®], foi informada a ocorrência das reações adversas graves a seguir a um índice de < 5% (e que não foram descritas nas tabelas 5 ou 6):

Tabela 7: Reações adversas graves a um índice de < 5% (e que não foram descritas nas tabelas 5 ou 6):

Classe de sistema de órgãos	Reações adversas
Distúrbios no sistema circulatório e linfático	Agranulocitose, insuficiência medular, pancitopenia e esplenomegalia
Distúrbios cardíacos	Fibrilação atrial, insuficiência cardíaca, insuficiência cardíaca congestiva, parada cardiorrespiratória, cardiomiopatia congestiva
Distúrbios oftálmicos	Hemorragia ocular
Distúrbios gastrointestinais	Diverticulite, hemorragia gastrointestinal, melena, abscesso perirretal
Distúrbios gerais e condições no local de administração	Hemorragia no local do cateter, deterioração da saúde física geral, síndrome da resposta inflamatória sistêmica
Distúrbios hepatobiliares	Colicistite
Infecções e infestações	Abscesso em membro, infecção bacteriana, celulite, blastomicose, infecção no local da injeção, sepse por Klebsiella, sepse neutropênica, faringite estreptocócica, pneumonia por Klebsiella, sepse, choque séptico, bacteremia por estafilococos, infecção por estafilococos, toxoplasmose
Distúrbios metabólicos e de nutrição	Desidratação
Distúrbios do sistema musculoesquelético e de tecidos conectivos	Agravamento de dores ósseas, fraqueza muscular, dores cervicais
Neoplasmas benignos, malignos e não especificados	Leucemia cutis
Distúrbios do sistema nervoso	Hemorragia cerebral, convulsões, hemorragia intracranial
Distúrbios renais e urinários	Dor lombar, insuficiência renal
Distúrbios respiratórios, torácicos e mediastinais	Hemoptise, infiltração pulmonar, pneumonite, dificuldades respiratórias
Distúrbios cutâneos e nos tecidos subcutâneos	Pioderma gangrenoso, erupção cutânea prurítica, enrijecimento da pele, dermatose neutrofílica febril aguda e fasciíte necrosante
Procedimentos cirúrgicos e médicos	Colecistectomia
Distúrbios vasculares	Hipotensão ortostática

Distúrbios cardíacos

Dados de um estudo clínico que incluiu pacientes com antecedentes conhecidos de doença cardiovascular ou pulmonar demonstraram um aumento na incidência de eventos cardíacos em pacientes com leucemia mielóide aguda recentemente diagnosticada, tratados com azacitidina (ver seção 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES).

DADOS PÓS-COMERCIALIZAÇÃO

Os seguintes eventos foram relatados no cenário pós-comercialização:

Infecções e infestações:

- fasciíte necrosante

Transtornos do metabolismo e nutrição:

- síndrome de lise tumoral

Distúrbios respiratórios, torácicos e do mediastino:

- doença pulmonar intersticial (DPI)

Pele e distúrbios do tecido subcutâneo:

- dermatose neutrofílica aguda febril
- pioderma gangrenosa
- vasculite cutânea

Distúrbios gerais e condições no local da administração:

- necrose no local da injeção

Neoplasias benignas, malignas e não especificadas (incluindo cistos e pólipos):

- Síndrome de diferenciação

Em casos de eventos adversos, notifique pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.

10. SUPERDOSE

Um caso de superdosagem com **VIDAZA®** foi relatado durante estudos clínicos. Um paciente apresentou diarreia, náusea e vômitos após receber uma dose IV única de aproximadamente 290 mg/m², quase 4 vezes a dose inicial recomendada. Os eventos foram resolvidos sem sequelas e a dose correta continuou no dia seguinte. No evento de superdosagem o paciente deve ser monitorado com contagens sanguíneas apropriadas e deve receber tratamento de suporte, conforme necessário. Não existe nenhum antídoto específico para superdosagem com **VIDAZA®**.

Em caso de intoxicação, ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

Registro: 1.2576.0020.001-0

Importado e Registrado por:

United Medical Ltda.

São Paulo - SP

CNPJ nº 68.949.239/0001-46

Produzido por:

Baxter Oncology GmbH

Halle/Westfalen, Alemanha

SAC 0800-7705180

sac.brasil@knighttx.com

VENDA SOB PRESCRIÇÃO

USO RESTRITO A ESTABELECIMENTOS DE SAÚDE

Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 10/12/2025.

VIDAZA® é marca registrada de Celgene Co.

Knight® é uma marca registrada de Knight Therapeutics Inc.



Histórico de Alteração para a bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a 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
10/12/2025	-	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	VP Composição 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 5. Onde, Como E Por Quanto Tempo Posso Guardar Este Medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? III – Dizeres legais VPS Composição 5. Advertências e Precauções 7. Cuidados de armazenamento do medicamento 8. Posologia e modo de usar 9. Reações adversas III- Dizeres legais	VP/VPS	100 mg/frasco Pó Lio Inj
20/12/2024	1740318/24-2	Notificação de alteração de texto de bula – RDC 60/12	19/07/2024	0989969/24-0	10726 - Informações de Farmacovigilância	19/07/2024	VPS 5. Advertências e Precauções 9. Reações Adversas VP	VPS/VP	100 mg/frasco Pó Lio Inj

							4. O que devo saber antes de usar este medicamento?		
29/07/2024	1034206/24-9	Notificação de alteração de texto de bula – RDC 60/12	10/05/2024	0625660/24-2	10726 - Informações de Farmacovigilância	10/05/2024	VPS 5. Advertências e Precauções VPS/VP Dizeres legais	VPS/VP	100 mg/frasco Pó Lio Inj
19/12/2023	1445386/23-2	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	19/12/2023	1445386/23-2	Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	19/12/2023	Dizeres Legais	VP/VPS	100 mg/frasco Pó Lio Inj
26/10/2023	1174703237	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	26/10/2023	1174703237	Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	26/10/2023	VP Quais os males que este medicamento pode causar? VPS 9. Reações adversas	VP/VPS	100 mg/frasco Pó Lio Inj
01/04/2022	1479526/22-3	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	01/04/2022	1479526/22-3	Notificação de alteração de texto de bula – RDC 60/12	01/04/2022	VP 3. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS 5. Advertências e Precauções 9. Reações adversas Dizeres Legais (RT)	VP/VPS	100 mg/frasco Pó Lio Inj

27/11/2021	4684203212	Notificação de alteração de texto de bula – RDC 60/12	27/11/2021	4684203212	Notificação de alteração de texto de bula – RDC 60/12	27/11/2021	VP 3. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS 5. Advertências e Precauções	VP/VPS	100 mg/frasco Pó Lio Inj
16/03/2021	102405821-6	Notificação de alteração de texto de bula – RDC 60/12	16/03/2021	102405821-6	Notificação de alteração de texto de bula – RDC 60/12	16/03/2021	VPS 9. Reações adversas	VPS	100 mg/frasco Pó Lio Inj
16/11/2017	221101917-4	Notificação de alteração de texto de bula – RDC 60/12	16/11/2017	221101917-4	Notificação de alteração de texto de bula – RDC 60/12	16/11/2017	VP Quais os males que este medicamento pode causar? VPS 9. Reações adversas	VP/VPS	100 mg/frasco Pó Lio Inj
20/06/2016	1953030/16-7	Notificação de alteração de texto de bula – RDC 60/12	20/06/2016	1953030/16-7	Notificação de alteração de texto de bula – RDC 60/12	20/06/2016	VP 8. Quais os males que este medicamento pode causar? Dizeres Legais VPS 9. Reações adversas Dizeres legais (RT)	VP/VPS	100 mg/frasco Pó Lio Inj
15/01/2016	1166206/16-9	Notificação de alteração de texto de bula – RDC 60/12	21/10/2011	926996/11-7	Alteração de local de fabricação do medicamento	12/12/2012	VP 5. Onde, Como E Por Quanto Tempo Posso Guardar Este Medicamento? VPS	VP/VPS	100 mg/frasco Pó Lio Inj

							8. Posologia e Modo de usar Dizeres Legais		
16/03/2015	0231348/15-1	Notificação de alteração de texto de bula – RDC 60/12	16/03/2015	0231348/15-1	Notificação de alteração de texto de bula – RDC 60/12	16/03/2015	VPS 2. Resultados de eficácia	VPS	100 mg/frasco Pó Lio Inj
11/09/2014	0752051/14-4	Inclusão Inicial de texto de bula – RDC 60/12	11/09/2014	0752051/14-4	Inclusão Inicial de texto de bula – RDC 60/12	11/09/2014	-	VP/VPS	100 mg/frasco Pó Lio Inj
10/12/2025		10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	VP Composição 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? III – Dizeres legais VPS Composição 5. Advertências e precauções 7. Cuidados de armazenamento do medicamento 8. posologia e modo de usar 9 Reações adversas III – Dizeres legais	VP/VPS	100 mg/frasco Pó Lio Inj