Xalkori® (crizotinibe)

Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda cápsulas

200mg e 250mg



Xalkori® crizotinibe

I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Nome comercial: Xalkori® Nome genérico: crizotinibe

APRESENTAÇÕES

Xalkori® 200 mg ou 250 mg em embalagens contendo 60 cápsulas.

VIA DE ADMINISTRAÇÃO: USO ORAL

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada cápsula de Xalkori® 200 mg ou 250 mg contém o equivalente a 200 mg ou 250 mg de crizotinibe, respectivamente.

Excipientes: dióxido de silício coloidal, celulose microcristalina, fosfato de cálcio dibásico anidro, amidoglicolato de sódio, estearato de magnésio, cápsula de gelatina dum (gelatina, dióxido de titânio e óxido férrico vermelho) e tinta de impressão preta (goma la ca, propilenoglicol, so lução concentrada de amônia, hidróxido de potássio e óxido férrico preto).



II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Xalkori® (crizotinibe) é indicado para o tratamento de câncer de pulmão não pequenas células (CPCNP) avançado positivo para quinase de linfoma anaplásico (ALK).

Xalkori® é indicado para o tratamento de câncer de pulmão não pequenas células (CPNPC) avançado que seja positivo para ROS1.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Xalkori[®] inibe o crescimento do tumor que a presente alterações moleculares no receptor de tiro sina quina se ALK e ROS1.

Depois que você ingere a cápsula de Xalkori®, a medicação é absorvida e a tinge a quantidade máxima no sangue entre 4 e 6 horas. Após 15 dias de uso é a tingido um estado de equilíbrio da quantidade de medicação no seu sangue.

Estudos clínicos demonstraram que o tempo mediano para ocorrer resposta tumoral variou de 6,1 a 7,7 semanas nos pacientes que receberam Xalkori® para tratamento de câncer de pulmão não pequenas células a vançado ALK positivo e de 8 semanas nos pacientes que receberam Xalkori® para tratamento de câncer de pulmão não pequenas células a vançado ROS1 positivo.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Xalkori® é contraindicado a pacientes com hipersensibilida de ao crizotinibe ou a qualquer outro componente da fórmula.

O uso de Xalkori® é contraindicado em pacientes com insuficiência hepática grave.

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

Xalkori[®] pode ser tóxico para o fígado. Seu médico deve solicitar exames para verificar a função do fígado pelo menos uma vez por mês.

Xalkori[®] pode causar inflamação nos pulmões. Seu médico deve ficar atento para sintomas pulmonares que você possa apresentar. O tratamento deve ser interrompido permanentemente se ocorrer essa inflamação (pneumonite).

Xalkori® pode causar arritmia cardíaca. Deve-se ter cuidado ao administrar Xalkori® a pacientes com histórico de arritmias ou que estejam tomando medicamentos que são conhecidos por prolongar o intervalo QT (característica do exame de eletrocardiograma). Ao usar Xalkori® nestes pacientes, deve ser considerado o monitoramento periódico com eletrocardiograma e exames de sangue. Se ocorrerem alterações nos exames, pode ser necessário alterar a dosagem.

Bradicardia

Bra dicardia (diminuição do ritmo cardíaco) foi relatada em estudos clínicos e foi gera lmente a s sintomática. O efeito total de Xalkori[®] na frequência de pulso pode não se desenvolver até vária s se manas a pós o início do tra tamento. Evite o uso de Xalkori[®] em combinação com outros a gentes bradicárdicos (como por exemplo, betabloqueadores, não di-hidropiridinas bloqueadoras do canal de cálcio como verapamil, diltia zem, clonidina e digoxina) na medida do possível, devido ao risco a umentado de bradicardia sin tomática (síncope, tonturas, hipotensão). É recomendada a monitorização mensal da frequência de pulso e da pressão arterial. A modificação da dose não é necessária nos casos de bradicardia a ssintomática. Em casos de bradicardia sintomática, Xalkori[®] deve ser mantido e o uso de medicações concomitantes deve ser rea valia do.

Insuficiência Cardíaca

Em estudos clínicos com Xalkori® e durante o período pós-comercialização foram relatados e vento s adversos graves, com risco de vida ou fatais de insuficiência cardíaca.

Pacientes com ou sem distúrbios cardíacos preexistentes recebendo Xalkori® devem ser monitora dos para os sinais e sintomas de insuficiência cardíaca [falta de ar, edema (inchaço), ganho rápido de peso decorrente de retenção de líquidos]. Interrupção da dose, redução da dose ou descontinuação devem ser consideradas quando a propria das se ta is sintomas forem observados.



Fertilidade

Pode ha ver comprometimento da fertilidade masculina e feminina pelo tratamento com Xalkori[®].

Gravidez

Xalkori® pode causar dano fetal quando administrado a uma mulher grávida, embora isso não tenha a contecido em estudos realizados em a nimais e nem tenhamsido realizados estudos em mulheres grávidas usando Xalkori®. Desta forma, homens e mulheres em idade fértil que estejam em tratamento com Xalkori® devem utilizar métodos contraceptivos eficazes durantetodo o tratamento e por pelo menos 90 dia s após a conclusão do tratamento com Xalkori®. Se a paciente ou a parceira do paciente ficar grávida durante este período, consulte o médico.

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

Lactação

Não se sabe se o Xalkori[®] e os seus metabólitos são excretados no leite humano.

Efeitos na Habilidade de Dirigir e Operar Máquinas

Não foi rea lizado nenhum estudo sobre o efeito de Xalkori[®] na habilidade para dirigir e operar máquinas. Contudo, deve-se ter precaução ao dirigir ou operar maquinários por pacientes que sentirem a Iteração visual, tontura ou fadiga enquanto estiverem tomando Xalkori[®].

Atenção: Este medicamento contém Açúcar, portanto, deve ser usado com cautela em portadores de Diabetes.

Interações medicamentosas

Agentes que podem aumentar a quantidade de Xalkori® no sangue: a coadministração de Xalkori® com inibidores fortes de CYP3A pode aumentar as concentrações sanguíneas de Xalkori®. O uso concomitante de inibidores fortes de CYP3A, incluindo, mas não limitado a atazanavir, claritromicina, indinavir, itra conazol, cetoconazol, nefazodona, nelfinavir, ritonavir, sa quinavir, telitromicina, troleandomicina e voriconazol deve ser evitado. Toranja (gra pefruit) ou suco de toranja pode também a umentar as concentrações sanguíneas de Xalkori® e deve ser evitado.

Agentes que podem diminuir a quantidade de Xalkori® no sangue: a coadministração de Xalkori® com indutores fortes de CYP3A pode diminuir as concentrações sanguíneas de Xalkori®. O uso concomitante de indutores fortes de CYP3A, incluindo, mas não limitado a carbamazepina, fenobarbital, fenitoína, rifabutina, rifampina e erva de São João, deve ser evitado.

Os substratos de CYP3 A astemizol, cisa prida e terfenadina devem ser evitados, por terem índices tera pêuticos estreitos e terem sido a ssociados com arritmias com risco de morte.

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?

Xalkori® deve ser conservado em temperatura ambiente (entre 15 °C e 30 °C).

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

Não use medicamento como prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de valida de e vo cê o bserve alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saberse poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

Características do produto:

Xalkori® 200 mg: cápsula degelatina dura tamanho 1, branco opaco/rosa opaco, contendo um pó branco a amarelo pálido. Impressão (logotipo): Corpo: CRZ 200, Tampa: Pfizer; Cor da tinta: preta

Xalkori® 250 mg: cápsula de gelatina dura tamanho 0, rosa opaco/rosa opaco, contendo um pó branco a amarelo pá lido. Impressão (logotipo): Corpo: CRZ 250, Tampa: Pfizer; Cor da tinta: preta.



6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Para que o Xalkori[®] seja indicado para vocêé necessário que seja realizado um exame no seu tumor para detectar se ele é do tipo "não-pequenas células" (CPNPC) e é positivo para ALK e ROS1. Xalkori[®] só mostra benefícios nestes pacientes.

Este exa me deve ser rea lizado por la boratórios com proficiência comprovada na tecnologia específica utilizada. Execução inadequada do ensaio, falhas técnicas ou erros do operador durante a execução do teste podem levar a resulta dos inválidos.

Dosagem recomendada

A dose recomendada de Xalkori[®] é de 250 mg tomada pela boca duas vezes a o dia. Continuar o tratamento com Xalkori[®] a té a progressão da doença ou a té que ocorra a toxicidade inaceitável. Xalkori[®] pode ser tomado com ou sem a limento. As cápsulas devem ser engolidas inteiras.

Modificação da dose

A interrupção e/ou redução da dose pode ser requerida com base na segurança e tolerabilida de individua is. Seu médico deve orientá-lo quanto à dose a dequada, ca so ele decida modificá-la.

Insuficiência hepática: o tra tamento com Xalkori[®] deve ser usa do com cuidado em pacientes com insuficiência hepática leve e moderada. Xalkori[®] nã o deve ser utiliza do em pacientes com insuficiência hepática gra ve.

Insuficiência renal: não é necessário ajuste na dose inicial para pacientes com insuficiência renal leve e moderada.

Pacientes pediátricos: a segurança e a eficácia do Xalkori® em crianças não foram estabelecidas.

Pacientes idosos: não é necessário a juste na dose inicial.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico. Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Se uma dose de Xalkori[®] for esquecida, ela deve ser tomada tão logo você se lembre, a não ser que tenha meno s de 6 horas a téa próxima dose. Nesse caso, você não deve tomar a dose esquecida. Você não deve tomar 2 do ses a o mesmo tempo para compensar a dose esquecida.

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?

Em estudos clínicos, as reações adversas mais graves em pacientes com CPNPC a vançado positivo para ALK e positivo para ROS1 foram hepatoxicidade (toxicidade no fígado), doença pulmonar intersticial/pneumonite (inflamação nos pulmões) e prolongamento de intervalo QT (vide item 4. O que eu devo saber antes de usar este medicamento?). As reações adversas mais comuns (≥25%) em pacientes com CPNPC positivo para ALK e positivo para ROS1 foram distúrbio visual, náuseas, diarreia, vômito, edema (inchaço), constipação, transaminases (enzimas do fígado) elevadas, fadiga, diminuição do a petite, tontura e neuropatia.

As reações adversas ao Xalkori® estão lista das a seguir:

Reação muito comum (ocorre em mais de 10% dos pacientes que utilizam estem e dicamento): neutropenia (diminuição deum tipo de células de defesa no sangue: neutró filos), a nemia, leucopenia (redução de células de defesa no sangue), diminuição do apetite, neuropatia (doença que a feta um ou vários nervos), tontura, disge us ia (a lteração do paladar), distúrbio visual, bra dicardia (diminuição do número de batimentos cardíacos), vômitos, diarreia, náusea, constipação, dor a bdominal, tra nsaminases (en zimas do fígado) elevadas, rash (erupção cutânea), edema (inchaço) e fa diga (cansaço).

Reação comum (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento): hipofosfatemia (diminuição da concentração de fosfato no sangue), prolongamento no intervalo QT do eletrocardio grama (anormalidades no teste de eletrocardiograma, que a valia a função cardíaca), síncope (desmaio), in su ficiên cia



cardíaca (função cardíaca comprometida), doença pulmonar intersticial (inflamação dos pulmões), eso fagite (inflamação do estômago), dispepsia (má digestão), fosfatase alcalina no sangue a umentada (enzima encontra da em vários órgãos e tecidos), cisto renal, crea tinina sanguínea a umentada (exame la boratorial que testa a função dos rins) e testosterona sanguínea reduzida.

Reação incomum (ocorre entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento): perfuração gastrointestinal (perfuração em região gástrica ou intestinal), insuficiência hepática (prejuízo da função do fígado), insuficiência renal (perda da função dos rins) e insuficiência renal a guda (prejuízo da função dos rins devido a uma causa a guda).

Atenção: Este produto é um medicamento novo e, embora as pesquisas tenham indicado eficácia e segurança aceitáveis, mesmo que indicado e utilizado corretamente, pode m o correr eventos a dversos imprevisíveis ou desconhecidos. Nesse caso, informe seu médico ou cirurgião-dentista.

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

O tratamento de superdose com Xalkori[®] deve consistir em medidas de suporte em geral. Não há antídoto para Xalkori[®].

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001 se você precisar de mais orientações.



III - DIZERES LEGAIS

MS - 1.2110.0454 Farmacêutica Responsável: Liliana R. S. Bersan – CRF-SP nº 19167

Registrado por:

Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. Rua Alexandre Dumas, 1860 CEP 04717-904 – São Paulo – SP CNPJ nº 61.072.393/0001-33

Importado por:

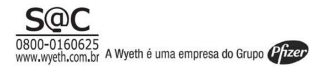
Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. Rodovia Presidente Castelo Branco, nº 32501, km 32,5 CEP 06696-000 – Itapevi – SP

Fabricado e Embalado por:

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH – Betriebsstätte Freiburg Freiburg - Alemanha

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

XALCAP_26







Wyeth

HISTÓRICO DE ALTERAÇÕES DE BULA

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas			
Data do expediente	N°. do expediente	Assunto	Data do expediente	N°. do expediente	Assunto	Data de aprovação		Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
22/01/2021		10451- MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula - RDC 60/12	04/05/2020	1379272205	11107 - RDC 73/2016 - NOVO - Ampliação do prazo de validade do medicamento	28/12/2020	•	CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO	VPS	200 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60 250 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60
09/12/2020	4353236205	10451- MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula - RDC 60/12	09/12/2020	4353236205	10451- MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula - RDC 60/12	09/12/2020	•	REAÇÕES ADVERSAS	VPS	200 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60 250 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60
09/09/2020	3058314204	10451- MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula - RDC 60/12	09/09/2020	3058314204	10451- MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula - RDC 60/12	09/09/2020	•	RESULTADOS DE EFICÁCIA	VPS	200 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60 250 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60
26/06/2020	2035228200	10451- MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula - RDC 60/12	22/06/2018	0515959/18-8	11118 - RDC 73/2016 - NOVO - Alteração de Posologia	18/05/2020	•	RESULTADOS DE EFICÁCIA POSOLOGIA E MODO DE USAR	VPS	200 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60 250 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60

Wyeth

28/05/2020	1677827208	10451- MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula - RDC 60/12	22/06/2018	0515959/18-8	11118 - RDC 73/2016 - NOVO - Alteração de Posologia	18/05/2020	•	RESULTADOS DE EFICÁCIA POSOLOGIA E MODO DE USAR	VPS	200 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60 250 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60
10/09/2019	2136756196	10451- MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula - RDC 60/12	29/03/2019	0291686/19-0	MEDICAMENTO NOVO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (operação comercial)	10/06/2019	•	Dizeres legais	VP / VPS	200 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60 250 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60
21/09/18	0920532182	10451- MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula - RDC 60/12	21/09/18	0920532182	10451- MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula - RDC 60/12	21/09/18	•	Dizeres legais	VP / VPS	200 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60 250 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60
25/04/18	0328330185	10451- MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula - RDC 60/12	20/04/2017	0695501171	11121 - RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão de nova indicação terapêutica	26/03/2018	•	Para que este medicamento é indicado? Como este medicamento funciona? Como devo usar este medicamento? Quais os males que este medicamento pode me causar? Indicações Resultados de eficácia Características farmacológicas Advertências e precauções Posologia e modo de usar Reações adversas	VP / VPS	200 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60 250 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60

Wyeth

14/09/17	1960798179	10451- MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula - RDC 60/12	14/09/17	1960798179	10451- MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula - RDC 60/12	NA	 Características Farmacológicas Advertências e Precauções Dizeres legais 	VP / VPS	200 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60 250 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60
11/08/17	1684849177	10451- MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula - RDC 60/12	11/08/17	1684849177	10451- MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula - RDC 60/12	NA	 Quais os males que este medicamento pode me causar Reações adversas 	VP / VPS	200 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60 250 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60
04/08/16	2149326160	10451- MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula - RDC 60/12	04/08/16	2149326160	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula - RDC 60/12	NA	 Quais os males que este medicamento pode me causar Resultados de eficácia Características Farmacológicas Reações adversas 	VP / VPS	200 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60 250 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60
18/07/16	2092646164	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula - RDC 60/12	18/07/16	2092646164	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de alteração de texto de bula - NA RDC 60/12	NA	● Dizeres legais	VP / VPS	200 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60 250 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60
05/07/16	2030675160	10458 - MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	09/04/15	0314705/15-3	MEDICAMENTO NOVO – Aditamento à Solicitação de Registro	10/02/16	● Inclusão Inicial	VP / VPS	200 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60 250 MG CAP DUR CT FR PLAS OPC X 60