

EVOLABIS

Evotaxel[®]

Evolabis Produtos Farmacêuticos Ltda.
Solução Injetável
6 mg/mL

EVOTAXEL®
paclitaxel semissintético**I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO**EVOTAXEL®
paclitaxel semissintético**APRESENTAÇÕES**

EVOTAXEL® 30 mg: solução injetável, cartucho com 1 frasco-ampola contendo 5ml.
EVOTAXEL® 100 mg: solução injetável, cartucho com 1 frasco-ampola contendo 16,7ml.
EVOTAXEL® 150 mg: solução injetável, cartucho com 1 frasco-ampola contendo 25ml.
EVOTAXEL® 300 mg: solução injetável, cartucho com 1 frasco ampola contendo 50ml.

USO INTRAVENOSO.**USO ADULTO.****COMPOSIÇÃO**

Cada frasco-ampola de EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) contém:

	EVOTAXEL® 30 mg	EVOTAXEL® 100 mg	EVOTAXEL® 150 mg	EVOTAXEL® 300 mg
paclitaxel (mg)	30	100	150	300
Excipientes * q.s.p.	5 ml	16,7 ml	25 ml	50 ml

* Excipientes: álcool etílico e óleo de rícino polietoxilado.

Cada ml da solução estéril e não pirogênica contém 6mg de paclitaxel, 500mg de óleo de rícino polietoxilado, e 51,6% (v/v) de álcool etílico.

II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE**1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?**

EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) possui as seguintes indicações:

Carcinoma (tumor maligno) de Ovário

EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) é indicado como primeira e segunda linha de tratamento do carcinoma avançado de ovário, quando indicado como primeira linha de tratamento, o paclitaxel é utilizado em combinação com outro medicamento com composto de platina.

Câncer de Mama

EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) é utilizado como tratamento adjuvante do câncer de mama, ou seja, é utilizado posteriormente ao tratamento principal. Como tratamento de primeira linha é utilizado após recidiva da doença dentro de 6 meses de terapia adjuvante e como tratamento de segunda linha é utilizado após falha da quimioterapia combinada para doença metastática, onde ocorre a disseminação da doença de um órgão para outro. Também é utilizado na terapia de primeira linha em câncer avançado ou metastático de mama, em combinação com trastuzumab, em pacientes com superexpressão do HER-2 em níveis de 2+ e 3+ como determinado por imunohistoquímica.

Câncer de Não-pequenas Células de Pulmão

EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) é indicado para o tratamento do câncer de não-pequenas células do pulmão em pacientes que não são candidatos a cirurgia e/ou radioterapia com potencial de cura, como tratamento de primeira linha em combinação com um composto de platina ou como agente único.

Sarcoma de Kaposi

EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) é indicado como tratamento de segunda linha no sarcoma de Kaposi relacionado à AIDS.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) contém paclitaxel, substância que possui atividade antitumoral.

O paclitaxel é um agente que promove as reorganizações de funções que são essenciais para formação celular e também induz a formação anormal de estruturas durante o ciclo celular exercendo assim a atividade antitumoral.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Caso você apresente histórico de reações graves de hipersensibilidade ao paclitaxel ou ao óleo de rícino polietoxilado você não deve utilizar EVOTAXEL®(paclitaxel semissintético).

EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) não deve ser administrado em pacientes com tumores sólidos que apresentem as seguintes alterações nos exames laboratoriais: contagem de neutrófilos basal < 1.500 células/mm³ ou pacientes com sarcoma de Kaposi relacionado à AIDS com contagem de neutrófilos basal ou subsequente < 1.000 células/mm³.

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

EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) deve ser administrado sob a supervisão de um médico com experiência na utilização de agentes quimioterápicos.

Anafilaxia (reações alérgicas) e Reações Graves de Hipersensibilidade

Você poderá apresentar anafilaxia e reações graves de hipersensibilidade que são caracterizadas por falta de ar, hipotensão (diminuição da pressão arterial), angioedema ou urticária generalizada.

Raras reações fatais ocorreram em alguns pacientes, apesar do pré-tratamento.

Como pré-tratamento, o seu médico poderá indicar difenidramina, medicamentos corticosteroides e da classe dos antagonistas H₂. Em caso de reação de hipersensibilidade grave, a infusão de EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) deve ser descontinuada imediatamente e o paciente não deve receber novo tratamento com EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético).

Mielodepressão (diminuição da atividade da medula óssea)

A principal toxicidade dependente da dose e do esquema posológico durante tratamento com EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) é a diminuição da atividade da medula óssea, principalmente a neutropenia, que é diminuição das células brancas do sangue.

Seu médico poderá solicitar a monitorização frequente do hemograma (exame sanguíneo) durante o tratamento com EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético).

Cardiovasculares

Você poderá apresentar diminuição da pressão arterial, aumento da pressão arterial e diminuição dos batimentos cardíacos durante a administração de EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético).

Os pacientes geralmente permanecem sem sintomas e não requerem tratamento.

Já em casos graves, poderá ser necessária a interrupção ou a descontinuação das infusões de EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) de acordo com a avaliação do seu médico.

Sistema Nervoso

Você poderá apresentar neuropatia periférica, que é uma doença do sistema nervoso, e normalmente não é grave. Seu médico poderá recomendar redução da dose de EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) nos ciclos subsequentes.

EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) contém álcool etílico. Devem ser considerados os possíveis efeitos do álcool no sistema nervoso central e seus outros efeitos, em todos os pacientes. Crianças podem ser mais sensíveis aos efeitos do álcool que os adultos.

Reação no Local da Injeção

Seu médico deverá monitorar de perto o local da infusão quanto a uma possível infiltração durante a administração da droga.

Uso em crianças

A segurança e a eficácia do paclitaxel em pacientes pediátricos não foram estabelecidas. Em um estudo clínico conduzido com crianças, ocorreram casos de toxicidade do sistema nervoso central (SNC).

Uso em idosos

Pacientes idosos podem apresentar com maior frequência eventos cardíacos, neuropatia e diminuição da função da medula óssea.

Insuficiência Hepática

Pacientes com insuficiência no fígado podem apresentar maior risco de toxicidade. O ajuste de dose poderá ser recomendado e seu médico poderá recomendar monitoração quanto ao desenvolvimento de supressão profunda da medula óssea.

Gravidez

EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) poderá causar danos ao feto quando administrado durante a gestação.

Mulheres em idade reprodutiva devem evitar a gravidez durante a terapia com o paclitaxel.

Se EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) for utilizado durante a gestação ou se a paciente ficar grávida enquanto em tratamento com a droga, a paciente deverá ser informada sobre os perigos potenciais.

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

Lactação – mulheres que estejam amamentando

Recomenda-se a interrupção da amamentação enquanto durar a terapia com EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético).

Interações medicamentosas

EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) possui interações com cisplatina, medicamentos induktores e inibidores hepáticos e com doxorrubicina.

Informe ao seu médico se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

Não use o 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?

Os frascos-ampola de EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) são estáveis até a data de validade indicada na embalagem se mantidos sob refrigeração (de 2 a 8°C) em sua embalagem original para protegê-los da luz. Os frascos-ampola de EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) quando utilizados como multidose se mantêm estáveis por 28 dias (após a sua primeira utilização) se mantidos em temperatura de 2 a 8°C. Mediante refrigeração, os componentes presentes na formulação de EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) podem precipitar, mas estes se redissolvem quando o produto atinge a temperatura ambiente, com ou sem agitação. A qualidade do produto não é afetada nessas circunstâncias. Se a solução permanecer turva ou se um precipitado insolúvel se formar, o frasco-ampola deverá ser descartado. As soluções para infusão, se preparadas como recomendado, são estáveis físico e quimicamente por até 48 horas em temperatura ambiente (aproximadamente 25°C) a uma concentração de 0,3 mg/ml, sem proteção da luz. As soluções diluídas não devem ser refrigeradas. Do ponto de vista microbiológico, a preparação da infusão deve ser utilizada imediatamente.

Caso esta preparação não seja utilizada imediatamente, o tempo de armazenagem e as condições anteriores ao uso são de responsabilidade do usuário e, normalmente, não seria maior que 48 horas à temperatura ambiente a contar da reconstituição, ocorrida nas condições assépticas validadas e controladas.

O prazo de validade do EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) é de 24 meses.

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 preparo, manter em temperatura ambiente (aproximadamente 25°C) por 48 horas.

Características físicas e organolépticas

EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) concentrado para injeção é uma solução viscosa, límpida, incolor a levemente amarelada, essencialmente livre de material particulado por inspeção visual.

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?

Pelo fato deste produto ser de uso restrito em ambiente hospitalar ou em ambulatório especializado, com indicação específica e manipulação apenas por pessoal treinado, o item **Como usar** não consta nesta bula, uma vez que as informações serão fornecidas pelo médico, conforme necessário.

Posologia

Antes da administração de EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) você será pré-medicado para diminuir o risco da ocorrência de reações graves de hipersensibilidade.

Carcinoma de Ovário

Na terapia combinada, para pacientes que não receberam tratamento anterior, o regime posológico recomendado a cada 3 semanas é a administração intravenosa de 175 mg/m² de EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) por 3 horas, seguida pela administração de um composto de platina. Alternativamente, EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) pode também ser administrado intravenosamente com uma dose de 135 mg/m² por 24 horas, seguida por um composto de platina, a cada 3 semanas.

Na monoterapia, em pacientes anteriormente tratados com quimioterapia, o esquema recomendado corresponde a 175 mg/m² de EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) administrados intravenosamente por 3 horas, a cada 3 semanas.

Câncer de Mama

Na terapia adjuvante: 175 mg/m² de EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) administrados intravenosamente por 3 horas, a cada 3 semanas por 4 ciclos em sequência à terapia-padrão combinada.

Monoterapia, terapia de primeira linha após recidiva dentro de um período de 6 meses da terapia adjuvante: 175 mg/m² de EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) administrados intravenosamente por 3 horas, a cada 3 semanas.

Terapia de primeira linha em câncer avançado ou metastático de mama: em combinação com trastuzumab, a dose recomendada de EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) é 175 mg/m² administrados intravenosamente por 3 horas, com um intervalo de três semanas entre os ciclos. A infusão de EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) deve ser iniciada no dia seguinte da primeira dose de trastuzumab ou imediatamente após as doses subsequentes de trastuzumab, caso a dose precedente de trastuzumab tenha sido bem tolerada.

Monoterapia, terapia de segunda linha após falha da quimioterapia combinada para doença metastática: 175mg/m² de EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) administrados intravenosamente por 3 horas, a cada 3 semanas.

Câncer de Não-Pequenas Células do Pulmão

Terapia combinada: Para pacientes não tratados anteriormente, a dose de EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) recomendada com 3 semanas de intervalo entre os ciclos é de 175 mg/m² administrados intravenosamente por 3 horas, seguida por um composto de platina.

Alternativamente, EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) pode ser administrado intravenosamente com uma dose de 135 mg/m² por 24 horas, seguido por um composto de platina, com intervalo de 3 semanas entre os ciclos.

Monoterapia: EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) 175 – 225 mg/m² administrado intravenosamente por 3 horas, a cada 3 semanas.

Sarcoma de Kaposi Relacionado à AIDS

Terapia de segunda linha: A dose de EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) recomendada é de 135 mg/m² administrados intravenosamente por 3 horas, com intervalos de 3 semanas entre os ciclos, ou 100 mg/m² administrados intravenosamente por 3 horas, com intervalos de 2 semanas entre os ciclos (intensidade da dose 45 – 50 mg/m²/semana).

EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) também pode ser administrado em uma dose de 80 mg/m² semanalmente para tratamento de câncer de ovário, câncer de mama e sarcoma de Kaposi, como terapia de segunda linha, levando-se sempre em conta que todos os pacientes devem ser pré-medicados antes da administração de EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) . Esta posologia parece estar associada a uma menor mielotoxicidade com eficácia terapêutica similar à administração a cada 21 dias.

Insuficiência do fígado

Pacientes com insuficiência do fígado podem apresentar risco de toxicidade aumentado. O ajuste de dose é recomendado. Os pacientes devem ser bem monitorados quanto ao desenvolvimento de depressão profunda da medula óssea.

Condições de manuseio e dispensação

Procedimentos para manuseio, dispensação e descarte adequado de drogas antineoplásicas devem ser considerados.

Risco de uso por via não recomendada

Para segurança e eficácia desta apresentação, EVOTAXEL® (paclitaxel semissintético) não deve ser administrado por vias não recomendadas. A administração deve ser somente pela via intravenosa.

Siga a orientação do 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?

Em caso de dúvidas, procure orientação do seu médico.

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

A frequência e a gravidade dos eventos adversos são geralmente similares entre os pacientes que receberam paclitaxel para

o tratamento do câncer de ovário, mama, carcinoma de não-pequenas células de pulmão ou sarcoma de Kaposi. Entretanto, pacientes com sarcoma de Kaposi relacionado à AIDS podem sofrer com maior frequência e gravidade toxicidade hematológica, infecções (incluindo infecções oportunistas) e neutropenia febril. Estes pacientes necessitam de menor intensidade de dose e de cuidados de suporte.

Nos estudos clínicos, pacientes tratados com paclitaxel apresentaram reações de hipersensibilidade, alterações cardiovasculares (como, diminuição da frequência cardíaca, diminuição da pressão arterial e alterações no eletrocardiograma), neuropatia (doença do sistema nervoso), sintomas gastrointestinais (como náuseas, vômitos, diarreia e mucosite), dores musculares, dores articulares, queda de cabelo, alterações no fígado, reações no local da injeção e reações adversas relacionadas à medula óssea, como alterações das células brancas do sangue, trombocitopenia, anemia, infecções e hemorragia.

Como resultado da reação de hipersensibilidade, você poderá apresentar alterações transitórias na pele e ou edema, e em uma menor frequência poderá apresentar alterações nas unhas.

Raramente, você poderá apresentar reações pulmonares e anormalidades cutâneas, como erupção, prurido e síndrome de Stevens-Johnson.

A frequência dos eventos adversos listada abaixo é definida usando o seguinte: muito comum ($\geq 10\%$); comum ($\geq 1\%$, < 10%); incomum ($\geq 0,1\%$, < 1%); raro ($\geq 0,01\%$, < $0,1\%$); muito raro (< $0,01\%$); não conhecido (não pode ser estimado com base nos dados disponíveis).

Infecções e infestações:

- Muito comum: infecção;
- Incomum: choque séptico;
- Raro: pneumonia, sepse.

Desordens do sangue e do sistema linfático:

- Muito comum: mielossupressão, neutropenia, anemia, trombocitopenia, leucopenia, febre, sangramento;
- Raro: neutropenia febril;
- Muito raro: leucemia mieloide aguda, síndrome mielodisplásica.

Desordens do sistema imunológico:

- Muito comum: reações menores de hipersensibilidade (principalmente vermelhidão e erupção cutânea);
- Incomum: reações significantes de hipersensibilidade requerendo tratamento (exemplo: hipotensão, edema angioneurótico, desconforto respiratório, urticária generalizada, edema, dor nas costas, calafrios);
- Raro: reações anafiláticas (seguida de morte);
- Muito raro: choque anafilático.

Desordens no metabolismo e nutrição:

- Muito raro: anorexia;
- Não conhecido: síndrome de lise tumoral.

Desordens psiquiátricas:

- Muito raro: estado de confusão.

Desordens do sistema nervoso:

- Muito comum: neurotoxicidade (principalmente: neuropatia periférica);
- Raro: neuropatia motora (com fraqueza menor distal resultante);
- Muito raro: neuropatia autonômica (resultando em íleo paralítico e hipotensão ortostática), epilepsia do tipo grande mal, convulsões, encefalopatia, tontura, dor de cabeça, ataxia.

Desordens nos olhos:

- Muito raro: distúrbios reversíveis do nervo óptico e/ou visuais (escotomas cintilantes) particularmente em pacientes que tenham recebido doses maiores que as recomendadas, fotopsia, embaçamento visual;
- Não conhecido: edema macular.

Desordens no ouvido e labirinto:

- Muito raro: perda da audição, tinnitus, vertigem, ototoxicidade.

Desordens cardíacas:

- Muito comum: ECG anormal;
- Comum: bradicardia;
- Incomum: cardiomiopatia, taquicardia ventricular assintomática, taquicardia com bigeminismo, bloqueio AV e síncope, infarto do miocárdio;
- Muito raro: fibrilação atrial, taquicardia supraventricular.

Desordens vasculares:

- Muito comum: hipotensão;
- Incomum: hipertensão, trombose, tromboflebite;
- Muito raro: choque.

Desordens respiratórias, torácicas e do mediastino:

- Raro: dispneia, efusão pleural, insuficiência respiratória, pneumonia intersticial, fibrose pulmonar, embolia pulmonar;
- Muito raro: tosse.

Desordens gastrointestinais:

- Muito comum: náusea, vômito, diarreia, inflamação mucosal (mucosite);
- Raro: obstrução intestinal, perfuração intestinal, colite isquêmica, pancreatite;
- Muito raro: trombose mesentérica, colite pseudomembranosa, esofagite, constipação, ascite (barriga d'água).

Desordens hepato-biliares:

- Muito raro: necrose hepática (seguida de morte), encefalopatia hepática (seguida de morte).

Desordens do tecido subcutâneo e da pele:

- Muito comum: alopecia;
- Comum: alterações transientes e leves na pele e unhas;
- Raro: prurido, erupção cutânea, eritema, flebite, celulite, esfoliação da pele, necrose e fibrose, *radiation recall*;
- Muito raro: Síndrome de Stevens-Johnson, necrólise epidérmica, eritema multiforme, dermatite esfoliativa, urticária, onicólise (pacientes em tratamento devem usar protetor solar nas mãos e nos pés);
- Não conhecido: esclerodermia, lupus eritematoso cutâneo.

Desordens musculoesqueléticas, nos ossos e tecidos de conexão:

- Muito comum: artralgia, mialgia;
- Não conhecido: lupus eritematoso sistêmico.

Desordens gerais e condições do local da administração:

- Comum: reações no local da injeção (incluindo edema, dor, eritema, endurecimento localizados, o extravasamento pode resultar em celulite);
- Raro: astenia, mal estar, pirexia, desidratação, edema.

Investigações:

- Comum: elevação grave no AST (SGOT), elevação grave na fosfatase alcalina;
- Incomum: elevação grave na bilirrubina;
- Raro: aumento da creatinina no sangue.

Informe ao seu médico 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 DESTE MEDICAMENTO?

Não existe antídoto conhecido que possa ser utilizado em caso de superdose. As complicações principais de uma superdose consistem em depressão da medula óssea, toxicidade neurológica e inflamação da mucosa. A superdosagem em pacientes pediátricos pode estar associada com a toxicidade aguda ao etanol.

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

EVOLABIS

MS nº 1.5980.0008

Resp. Tec. Farm.: Dra. Liz Helena G. Afonso
CRF-SP nº 8182

Fabricado por:

Fármaco Uruguayo S.A.
Avenida Dámaso Antonio Larrañaga, 4479.
Montevidéu - Uruguai.

Registrado, importado e distribuído por:

Evolabis Produtos Farmacêuticos Ltda.
R. Urussuí, 92 – 10º andar, cj. 101/104
São Paulo - SP.
CNPJ nº 05.042.410/0001-19

0800 707 7499
www.evolabis.com.br

**VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.
USO RESTRITO A HOSPIITAIS.**



BUP37V03

Histórico de alterações da bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens da bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
11/03/2014		10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12					Bula do paciente: 6.Como devo usar este este medicamento?	BUP37V03/ BUPS37V03	* 6 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 5 ML (REST HOSP) * 6 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 16,7 ML (REST HOSP) * 6 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 25 ML (REST HOSP) *6 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 50 ML (REST HOSP)
23/01/2014	0055597/14-5	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12					Dizeres legais	BUP37V02/ BUPS37V02	* 6 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 5 ML (REST HOSP) * 6 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 16,7 ML (REST HOSP) * 6 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 25 ML (REST HOSP) *6 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 50 ML (REST HOSP)
04/09/2013	0842212/13-5	10457 – SIMILAR – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/2012					Atualização de texto de bula conforme bula padrão publicada no bulário eletrônico (adequação à RDC 47/2009). Submissão eletrônica para disponibilização do texto de bula no Bulário Eletrônico da ANVISA.	BUP37V01/ BUPS37V01	* 6 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 5 ML (REST HOSP) * 6 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 16,7 ML (REST HOSP) * 6 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 25 ML (REST HOSP) *6 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 50 ML (REST HOSP)