

HALAVEN[®]

EISAI LABORATÓRIOS LTDA.

SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL

1MG/ 2ML

I – IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

HALAVEN[®] **mesilato de eribulina**

APRESENTAÇÕES

Cartucho contendo 1 frasco de uso único de mesilato de eribulina para injeção, 1 mg/2 ml.

USO ADULTO

USO INTRAVENOSO

COMPOSIÇÃO

HALAVEN é uma solução límpida, incolor, estéril para administração intravenosa. Cada frasco contém 1 mg de mesilato de eribulina, equivalente a 0,88 mg de eribulina, como uma solução 0,5 mg/ml em etanol: água (5:95).

II – INFORMAÇÕES PARA O PACIENTE

1. PARA QUÊ ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

HALAVEN é um medicamento sob prescrição médica usado para tratar pessoas com câncer de mama:

- que esteja localmente avançado, ou
- que tenha se espalhado para outras partes do seu corpo, e
- que já receberam certos tipos de medicamentos anti-câncer após seu câncer de mama ter se espalhado.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

A eribulina inibe a fase de crescimento dos microtúbulos (uma estrutura da célula) levando ao bloqueio da divisão celular que por último provoca a morte da célula.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Até este momento, não há contraindicação descrita para este medicamento.

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

Seu médico deverá testar regularmente seu sangue para verificar as suas contagens sanguíneas antes de você receber cada dose de HALAVEN.

- HALAVEN pode causar uma diminuição na contagem de células brancas do sangue (neutropenia).

Isto pode levar você a contrair infecções graves que podem levar à morte. Você pode precisar de tratamento em um hospital com medicamentos antibióticos.

- Ligue para seu médico imediatamente se você desenvolver qualquer um destes sintomas de infecção enquanto estiver recebendo HALAVEN:

- febre (temperatura acima de 38°C)
- calafrios
- tosse
- queimação ou dor quando você urinar.
- HALAVEN pode causar dormência, formigamento, ou queimação em suas mãos e pés (neuropatia). Diga a seu médico se você tiver quaisquer destes sintomas.

O que eu devo contar para meu médico antes de receber HALAVEN?

Antes de você receber HALAVEN, diga para seu médico se você:

- tem problemas de fígado ou rins.
- tem problemas do coração, incluindo um problema chamado “síndrome congênita do QT longo.”
- está grávida ou planeja ficar grávida. **HALAVEN pode causar dano ao seu feto.** Converse com seu médico sobre os métodos de controle de natalidade para prevenir gravidez enquanto você receber HALAVEN. Diga a seu médico imediatamente se você ficar grávida enquanto estiver recebendo HALAVEN.
- está amamentando ou planejando amamentar. Não se sabe se HALAVEN passa para seu leite. Você e seu médico devem decidir se você tomará HALAVEN ou amamentará. Você não deve fazer os dois.

Este medicamento não deve ser usado por mulheres grávidas sem orientação médica.

Informe seu médico imediatamente em caso de suspeita de gravidez.

Conte para seu médico sobre todos os medicamentos que você toma, incluindo medicamentos de prescrição e não prescrição, vitaminas e suplementos herbais.

Saiba os medicamentos que você toma. Mantenha uma lista dos seus medicamentos para mostrar ao seu médico ou farmacêutico quando você receber a prescrição de um novo medicamento.

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 sua saúde.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Armazenar em temperatura ambiente (15° – 30° C). Não congelar. Armazenar os frascos em suas embalagens originais.

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.

Armazenar HALAVEN não diluído na seringa por até 4 horas em temperatura ambiente ou por até 24 horas sob refrigeração (2-8°C). Armazenar soluções diluídas de HALAVEN por até 4 horas em temperatura ambiente ou até 24 horas sob refrigeração.

Descartar porções não usadas do frasco.

HALAVEN é uma solução límpida, incolor, estéril para administração intravenosa.

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?

- HALAVEN é injetado diretamente na sua veia.
- HALAVEN é dado em “ciclos” de tratamento, com cada ciclo durando 21 dias.
- Você receberá uma injeção uma vez a cada semana por duas semanas em uma fila (dia 1 e dia 8 de um ciclo de tratamento).
- Seu médico pode precisar diminuir sua dose de HALAVEN ou alterar a frequência de recebimento, dependendo dos resultados do seu teste sanguíneo.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

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

Como este medicamento será administrado em um hospital ou clínica, por favor, preste atenção ao esquema semanal de doses. Se você pular uma dose ligue para seu médico imediatamente para remarcar sua próxima dose.

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?

HALAVEN pode causar graves efeitos colaterais, incluindo:

- HALAVEN pode causar uma diminuição na contagem de células brancas do sangue (neutropenia). Isto pode fazer você contrair infecções graves que podem levar à morte. Você pode precisar de tratamento em um hospital com medicamentos antibióticos.
- Ligue para seu médico imediatamente se você desenvolver qualquer um destes sintomas de infecção enquanto estiver recebendo HALAVEN:
 - febre (temperatura acima de 38°C)
 - calafrios

- tosse
 - queimação ou dor quando você urinar.
 - HALAVEN pode causar dormência, formigamento, ou queimação em suas mãos e pés (neuropatia). Diga a seu médico se você tiver quaisquer destes sintomas.
 - **HALAVEN pode causar alterações na sua frequência cardíaca (chamado prolongamento QTc).** Isto pode causar batimentos cardíacos irregulares que podem levar você à morte. Seu médico decidirá se você vai precisar de monitoramento cardíaco (eletrocardiograma ou ECG), ou testes de sangue durante seu tratamento com HALAVEN para verificar este problema.
- Os efeitos colaterais mais comuns de HALAVEN incluem:
- fraqueza ou cansaço
 - perda de cabelo
 - náusea
 - constipação

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu Serviço de Atendimento (SAC).

Atenção: este produto é um medicamento novo e, embora as pesquisas tenham indicado eficácia e segurança aceitáveis, mesmo que indicado e utilizado corretamente, podem ocorrer eventos adversos imprevisíveis ou desconhecidos. Nesse caso, informe seu médico ou cirurgião-dentista.

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

Superdose de HALAVEN foi relatada em aproximadamente 4 vezes a dose recomendada, que resultou em neutropenia de Grau 3 durando sete dias e uma reação de hipersensibilidade de Grau 3 durando apenas um dia.

Não existe antídoto conhecido para superdose de HALAVEN.

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- 1.7310.0001.001-4

Farmacêutico Responsável: Luiz Rogério M. Silva – CRF –SP 22.132

Importado e Distribuído por: Eisai Laboratórios Ltda., Av. Dr. Cardoso de Melo, 1628/1644, São Paulo - SP - CEP 04548-005.
CNPJ: 08.416.362/0001-70

Fabricado por: Eisai Inc., 900 Davis Drive, Research Triangle Park, NC 27709 – EUA.

Serviço de Atendimento ao Cliente (SAC): 0800-762-5381

Uso restrito a hospitais

Venda sob prescrição médica

Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 15/01/2015



Papel reciclável

HLV03

HISTÓRICO E ALTERAÇÕES DE BULAS

HALAVEN[®]

| Dados da submissão eletrônica | | | Dados da petição/notificação que altera bula | | | Dados das alterações de bulas | | | |
|-------------------------------|------------------|---|--|------------------|---------|-------------------------------|--|------------------|----------------------------|
| Data do Expediente | Nº do Expediente | Assunto | Data do expediente | Nº do expediente | Assunto | Data de aprovação | Itens de bula | Versões (VP/VPS) | Apresentações relacionadas |
| 18/03/2014 | 0193201/14-2 | Notificação de alteração de texto de bula | NA | NA | NA | 18/03/2014 | 6. Interações Medicamentosas 8. Posologia e Modo de usar 9. Reações Adversas | VPS | Solução Estéril 1mg/2ml |
| 09/10/2014 | 0905740/14-4 | Notificação de alteração de texto de bula | NA | NA | NA | 09/10/2014 | Dizeres Legais | VP/VPS | Solução Estéril 1mg/2ml |
| 15/01/2015 | 0038785/15-1 | Notificação de alteração de texto de bula | NA | NA | NA | 15/01/2015 | 3. Propriedades Farmacológicas 9. Reações Adversas | VPS | Solução Estéril 1mg/2ml |
| 13/05/2015 | | Notificação de alteração de texto de bula | NA | NA | NA | 13/05/2015 | Dizeres Legais | VP/VPS | Solução Estéril 1mg/2ml |