

mesilato de eribulina

Natcofarma do Brasil Ltda.

Solução injetável

0,5 mg/mL

BULA PACIENTE

mesilato de eribulina

Medicamento Genérico, Lei nº 9.787, de 1999.

I) IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

mesilato de eribulina 0,5 mg/mL.

APRESENTAÇÃO

mesilato de eribulina 0,5 mg/mL em solução injetável - embalagem contendo 1 frasco-ampola com 2 mL.

VIA INTRAVENOSA**USO ADULTO****COMPOSIÇÃO**

Cada frasco-ampola contém 1 mg de mesilato de eribulina, equivalente a 0,88 mg de eribulina.

Excipientes: álcool etílico, ácido clorídrico e hidróxido de sódio (para ajuste do pH), água para injetáveis.

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

O mesilato de eribulina 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 corpo; e
- que já receberam certos tipos de medicamentos anticâncer após seu câncer de mama ter se espalhado.

Sarcoma de tecidos moles

- que não pode ser tratado com cirurgia ou que tenha se espalhado para outras partes do corpo; e
- tenham recebido tratamento com um certo tipo de medicamento anticâncer.

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.

Crianças e Adolescentes

Não administre este medicamento a crianças com idades compreendidas entre os 0 e os 18 anos de idade porque não tem efeito.

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 mesilato de eribulina.

- O mesilato de eribulina 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 mesilato de eribulina:
 - febre (temperatura acima de 38°C);

- calafrios;
- tosse;
- queimação ou dor quando você urinar.
- O mesilato de eribulina 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 mesilato de eribulina?

Antes de você receber mesilato de eribulina, 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 amamentando ou planejando amamentar. Não se sabe se mesilato de eribulina passa para seu leite. Você e seu médico devem decidir se você tomará mesilato de eribulina ou amamentará. Você não deve fazer os dois.
- está grávida ou planeja ficar grávida. O mesilato de eribulina pode causar dano ao seu feto. Converse com seu médico sobre os métodos de controle de natalidade para prevenir gravidez enquanto você receber mesilato de eribulina. Diga a seu médico imediatamente se você ficar grávida enquanto estiver recebendo mesilato de eribulina.

O mesilato de eribulina pode causar defeitos congênitos graves (danos ao feto) e não deve ser usado durante a gravidez, a menos que seja considerado claramente necessário, após uma análise cuidadosa de todos os riscos para você e para o feto. Converse com seu médico sobre os métodos para evitar gravidez enquanto você estiver em tratamento com mesilato de eribulina. Diga a seu médico imediatamente se você ficar grávida enquanto estiver recebendo mesilato de eribulina.

O mesilato de eribulina pode causar problemas permanentes de fertilidade em homens. Sendo assim, converse com seu médico antes de iniciar o tratamento.

Mulheres em idade fértil devem ser alertadas para evitar a gravidez enquanto estiverem recebendo O mesilato de eribulina e devem usar método contraceptivo altamente efetivo durante e até 7 meses após o tratamento.

Homens com parceiras em idade fértil devem ser orientados a não conceber filhos enquanto estiverem recebendo mesilato de eribulina e devem usar método contraceptivo efetivo durante o tratamento e até 4 meses após o seu término.

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.

Este medicamento contém 5,0% de álcool (etanol) e pode causar intoxicação, especialmente em crianças.

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 mesilato de eribulina em temperatura ambiente (de 15°C a 30°C). Não congelar.

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 mesilato de eribulina não diluído na seringa por até 4 horas em temperatura ambiente (de 15°C a 30°C) ou por até 24 horas sob refrigeração (de 2°C a 8°C). As soluções podem ser diluídas com solução de cloreto de sódio a 0,9% em duas concentrações diferentes (0,02 mg/mL e 0,2 mg/mL) e armazenadas por até 4 horas em temperatura ambiente (de 15°C a 30°C) ou por até 24 horas sob refrigeração (de 2°C a 8°C). Descartar porções não usadas do frasco.

O mesilato de eribulina 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?

O mesilato de eribulina será administrado por um profissional de saúde qualificado sob a forma de uma injeção numa veia durante um período de 2 a 5 minutos. A dose que será administrada se baseia na sua área de superfície corporal (expressa em metros quadrados ou m²) que é calculada a partir do seu peso e altura. A dose habitual de mesilato de eribulina é de 1,23 mg/m², mas esta pode ser ajustada pelo seu médico em função dos resultados das análises ao sangue ou de outros fatores. Para assegurar que a dose completa de mesilato de eribulina é administrada, recomenda-se a irrigação da veia com uma solução de soro fisiológico após a administração de mesilato de eribulina.

- O mesilato de eribulina é injetado diretamente na sua veia.
- O mesilato de eribulina 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 mesilato de eribulina 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 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?

O mesilato de eribulina pode causar graves efeitos colaterais, incluindo:

- O mesilato de eribulina 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 mesilato de eribulina:
 - febre (temperatura acima de 38°C);
 - calafrios;
 - tosse;
 - queimação ou dor quando você urinar.

- O mesilato de eribulina pode causar dormência, formigamento, ou queimação em suas mãos e pés (neuropatia). Diga a seu médico se você tiver quaisquer destes sintomas.
- **O mesilato de eribulina 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 mesilato de eribulina para verificar este problema.

Os efeitos colaterais mais comuns de mesilato de eribulina incluem:

- contagem baixa de células brancas do sangue (neutropenia);
- contagem baixa de células vermelhas do sangue (anemia);
- fraqueza ou cansaço;
- perda de cabelo;
- náusea;
- constipação;
- dor de estômago;
- febre.

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).

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

Superdose de mesilato de eribulina 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 mesilato de eribulina.

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

Registro: 1.8261.0024.

Farmacêutica Responsável: Monique Loss Stinghel - CRF/ES n° 4756

Produzido por:

NATCO PHARMA LIMITED.

Kothur, Ranga Reddy District, Telangana, Índia

Importado e Registrado por:

NATCOFARMA DO BRASIL LTDA.

Avenida Quinhentos n° 56, Quadra 19, Lote M-04/M-05/M-06/M-07, TIMS

Serra/ES - CEP: 29161-388

CNPJ: 08.157.293/0001-27

SAC: 0800 0303043

sac@natcofarma.com

VENDA SOB PRESCRIÇÃO

USO RESTRITO A ESTABELECIMENTOS DE SAÚDE



Esta bula foi atualizada conforme bula padrão aprovada pela ANVISA em: 09/06/2025.

Eribulina_Set2025_v0_VP

Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de Aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
09/10/2025	Não disponível (gerado no momento do peticionamento)	10459- Genérico- Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	-----	-----	-----	-----	Conforme bula padrão do medicamento referência	VP0	0,5 MG/ML SOL INJ CT FA VD TRANS X 2 ML