

Dutam[®]
dutasterida + cloridrato de
tansulosina
cápsula dura
0,5mg + 0,4mg



DUTAM®

dutasterida + cloridrato de tansulosina

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA.

I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

dutasterida 0,5mg + cloridrato de tansulosina 0,4mg

APRESENTAÇÕES

Cápsulas gelatinosas duras de liberação prolongada: embalagens com 30 e 90 cápsulas.

USO ORAL

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada cápsula contém:

dutasterida
tansulosina (equivalente a 0,4mg de cloridrato de tansulosina)
excipientes*1 cápsula
*Excipientes: cápsula rígida (corante azul brilhante, dióxido de titânio, hidroxipropilmetilcelulose),
$monoglicer\'ideos\ e\ diglicer\'ideos,\ butilhidroxitolueno,\ gelatina,\ polisorbato\ 80,\ corante\ vermelho\ FDC\&C$
nº 40, água purificada, cápsula de gelatina rígida (óxido de ferro amarelo, dióxido de titânio, gelatina),
Esfera de açúcar 850 - 1000 μm, povidona PVP K-30, copolímero de ácido metacrílico RS 100,
copolímero de ácido metacrílico RL 100, copolímero de ácido metacrílico L100-55, triglicerídeos de
cadeia média, estearato de magnésio, talco.

II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Dutam[®] é indicado para o tratamento da Hiperplasia Prostática Benigna (HPB) em homens com próstata aumentada, e prevenção da progressão dos sintomas da HPB. Ele se mostrou eficaz para:

- Aliviar os sintomas.
- Reduzir o volume da próstata.
- Melhorar o fluxo urinário e reduzir o risco de retenção urinária (bloqueio completo do fluxo de urina).
- Reduzir o risco de cirurgia relacionada à HPB.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Dutam® é usado no tratamento de homens com a próstata aumentada (Hiperplasia Prostática Benigna – HPB), um crescimento não canceroso da glândula prostática causado pela ação excessiva de um hormônio chamado DHT (di-hidrotestosterona).



Dutam® cápsulas é uma combinação de dois fármacos chamados dutasterida e tansulosina. A dutasterida pertence ao grupo de medicamentos chamados inibidores da 5-alfa-redutase, a tansulosina pertence ao grupo de medicamentos chamados alfa-bloqueadores.

A dutasterida reduz a quantidade de DHT que seu corpo produz e isto leva à redução do tamanho da próstata e ao alívio dos sintomas. A tansulosina age relaxando a musculatura da glândula prostática, tornando mais fácil a passagem da urina e melhorando os sintomas.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Mulheres, crianças e adolescentes (menores de 18 anos) não devem manusear Dutam® cápsulas, pois o ingrediente ativo pode ser absorvido através da pele. Lave imediatamente a área afetada com água e sabão caso haja qualquer contato com a pele.

Atenção diabéticos: contém açúcar.

Este medicamento é contraindicado para uso por mulheres e crianças.

Dutam® é contraindicado em pacientes com hipersensibilidade conhecida a dutasterida, ao cloridrato de tansulosina, outros inibidores de 5-alfa-redutase ou a qualquer componente da fórmula.

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

Em estudos clínicos, alguns pacientes fizeram uso de dutasterida e um medicamento alfa-bloqueador. Pacientes que fizeram uso desta combinação de dutasterida e um alfa-bloqueador tiveram insuficiência cardíaca com mais frequência do que pacientes que tomaram somente dutasterida ou somente o alfa-bloqueador. Não se estabeleceu relação causal entre o uso de dutasterida (sozinha ou em combinação com um alfa bloqueador (medicamento usado principalmente para tratar pressão arterial elevada)) e falência cardíaca.

Em um estudo clínico feito com mais de 8.000 homens sob maior risco de câncer de próstata, 0,9% dos pacientes que recebiam dutasterida tiveram formas graves de câncer de próstata e com mais frequência do que os que não recebiam dutasterida (0,6%). Não se estabeleceu relação causal entre dutasterida e câncer de próstata de grau elevado.

Um exame de sangue que mede a quantidade de uma substância chamada PSA (antígeno específico da próstata) no seu sangue pode ajudar seu médico a avaliar se você tem doença na próstata, incluindo câncer de próstata. Se você tem uma quantidade de PSA maior do que o normal no seu sangue, isso pode significar um alto risco de você apresentar câncer de próstata.

Homens recebendo Dutam® devem realizar o exame de PSA 6 meses após o início do tratamento e periodicamente depois disso. Dutam® reduzirá a quantidade de PSA no seu sangue. Embora seu PSA esteja baixo, você ainda pode estar com risco de desenvolver câncer de próstata. Seu médico ainda poderá utilizar o teste de PSA para ajudar a detectar o câncer de próstata, através da comparação entre os resultados de cada teste de PSA que você fizer. É importante tomar a medicação seguindo as recomendações de seu médico. Caso não seja tomada de forma regular, isso pode interferir na capacidade



de seu médico monitorar seu PSA. O exame digital retal, bem como outras avaliações para o câncer da próstata, devem ser conduzidos em pacientes com HPB, antes de iniciar o tratamento com dutasterida e periodicamente, a partir de então.

Foram relatados casos de câncer de mama em homens que tomaram dutasterida em estudos clínicos e durante o período pós-comercialização. Informe imediatamente ao seu médico se você identificar alguma alteração na mama, como nódulos ou secreção no mamilo.

Se você vai se submeter a uma cirurgia de catarata, avise seu médico antes da cirurgia que você está fazendo ou fez uso de Dutam[®]. Ele pode pedir que você interrompa temporariamente o tratamento com Dutam[®].

Não tome Dutam® juntamente com outro alfa-bloqueador (para próstata aumentada ou pressão alta).

Alguns medicamentos interagem com Dutam®, tornando você mais propenso a ter reações adversas, eles incluem a cimetidina (para úlcera no estômago) e a varfarina (para coagulação sanguínea).

Informe ao seu médico se você tem problemas hepáticos. Dutam®pode não fazer bem a você.

Vazamento do conteúdo das cápsulas

A dutasterida é absorvida pela pele, portanto mulheres e crianças devem evitar o contato com as cápsulas caso estejam vazando. Se ocorrer contato com o conteúdo das cápsulas, a área afetada deve ser lavada imediatamente com água e sabão (ver o item Gravidez e Lactação).

Efeitos sobre a capacidade de dirigir e operar máquinas

A tansulosina pode causar vertigem, portanto os pacientes devem ter cautela ao dirigir veículos ou operar máquinas.

Fertilidade

Não é conhecida a importância clínica do efeito da dutasterida nas características seminais vinculadas à fertilidade do paciente.

Os efeitos do cloridrato de tansulosina sobre a contagem ou a função de espermatozóides não foram avaliados.

Gravidez

A dutasterida não foi estudada em mulheres porque os dados pré-clínicos sugerem que a supressão dos níveis circulantes de di-hidrotestosterona pode inibir o desenvolvimento dos órgãos genitais externos em um feto do sexo masculino, gerado por uma mulher exposta à dutasterida.

Homens tratados com Dutam[®] não devem doar sangue por pelo menos 6 meses após sua última dose. Essa é uma forma de prevenir que mulheres grávidas recebam a dutasterida através de transfusão de sangue.

A administração de cloridrato de tansulosina em doses superiores à terapêutica em ratas e coelhas prenhas não apresentou evidências de dano fetal.

•



Avise ao médico caso uma mulher grávida entre em contato com o conteúdo das cápsulas de Dutam[®].

Lactação

Não se sabe se a dutasterida ou a tansulosina são eliminadas no leite materno.

Este medicamento é contraindicado para uso por mulheres.

Interações medicamentosas

Informe ao seu médico se você estiver tomando outros medicamentos, incluindo os isentos de prescrição. Não use Dutam® se você utiliza outro medicamento alfa bloqueador (utilizados na hiperplasia prostática ou pressão arterial alta). Não é recomendado o uso de cetoconazol (usado para tratar infecções causadas por fungos). Alguns medicamentos podem interagir com Dutam® e podem aumentar a possibilidade de eventos adversos.

Esses medicamentos incluem:

- Medicamentos conhecidos como inibidores de PDE5 (usados para ajudar a alcançar ou manter a ereção), tais como vardenafila, citrato de sildenafila e tadalafila;
- cimetidina (para úlceras estomacais);
- varfarina (um anticoagulante);
- eritromicina (um antibiótico usado para tratar infecções),
- paroxetina (um antidepressivo);
- terbinafina (usado para tratar infecções causadas por fungos).

Atenção diabéticos: contém açúcar.

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?

Cuidados de armazenamento

Conservar o produto em sua embalagem original e em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C).

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

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

Aspecto físico/características organolépticas

Cápsulas vegetais de tampa azul opaco/corpo azul claro opaco, contendo:



- Uma cápsula de gelatina rígida, tampa amarelo opaco/corpo amarelo opaco, contendo uma solução límpida e translúcida de dutasterida, de cor amarelada, com uma faixa de gelatina vermelha cobrindo a união entre o corpo e a tampa.
- Microgrânulos esféricos de tansulosina, de cor branco a levemente amarelado, livres de partículas estranhas.

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?

Modo de usar

As cápsulas devem ser ingeridas inteiras por via oral e não podem ser ingeridas mastigadas ou abertas, pois o contato com o conteúdo da cápsula pode resultar em irritação da mucosa orofaríngea.

Posologia

- Homens adultos (incluindo idosos)

A dose recomendada é de uma cápsula (0,5 mg de dutasterida e 0,4 mg de cloridrato de tansulosina) administrada por via oral, uma vez ao dia, aproximadamente 30 minutos após a mesma refeição todos os dias.

- Insuficiência renal

O efeito da insuficiência renal sobre a farmacocinética de dutasterida e cloridrato de tansulosina não foi estudado. No entanto, nenhum ajuste na dose é previsto para pacientes com insuficiência renal.

-Insuficiência hepática

O efeito da insuficiência hepática sobre a farmacocinética de dutasterida e cloridrato de tansulosina não foi estudado.

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 você esquecer uma dose de Dutam®, não tome cápsulas extras para compensar o esquecimento. Tome apenas a dose seguinte, no horário habitual.

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?

Dutam® pode causar vertigem (tontura). Tome cuidado quando estiver deitado ou sentado e mudar para a posição sentada ou de pé, particularmente se você tiver acordado no meio da noite, até que você saiba como este medicamento lhe afeta. Se você se sentir tonto durante o tratamento, sente-se ou deite-se até que o sintoma passe.

- Reações alérgicas ocorrem entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento, estes sintomas podem incluir: icterícia, inchaço algumas vezes na face ou na boca (angioedema) causando dificuldade para respirar e colapso.
- Reações adversas comuns (ocorrem entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento): impotência*, diminuição da libido* (baixo desejo sexual), distúrbios da ejaculação*, aumento do volume das mamas (ginecomastia) e tontura (vertigem).
- * Em um número pequeno de pessoas alguns desses eventos podem continuar após a interrupção do tratamento com Dutam[®]. O papel da dutasterida nesta persistência é desconhecido.
- Reações adversas incomuns (ocorrem entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento): reações alérgicas, incluindo erupções na pele, coceira e urticária, batimento cardíaco acelerado (palpitação), constipação, diarreia, vômito, fraqueza (astenia), pressão baixa ao ficar de pé (hipotensão postural), nariz escorrendo, entupido ou vontade de espirrar (rinite).
- Reações adversas raras (ocorrem entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento): desmaio, alopecia (principalmente a perda de pelos do corpo), hipertricose (excesso de pelos no corpo generalizado ou localizado), síncope (desmaio), angioedema (inchaço sob a pele).
- Reações adversas muito raras (ocorrem em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento): ereção persistente e dolorosa do pênis (priapismo), sintomas depressivos, reações graves na pele (tais como Síndrome de Stevens-Johnson) e dor e inchaço nos testículos. Contate imediatamente um médico se isto lhe ocorrer, você pode precisar de um tratamento para evitar complicações ainda mais graves.

Outras reações ocorreram em um número menor de pessoas, mas a sua exata frequência é desconhecida:

- Batimentos cardíacos rápidos ou anormais (arritmia ou taquicardia ou fibrilação atrial).
- Falta de ar (dispneia).
- Sangramentos nasais.
- Alterações visuais.
- Boca seca.

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 QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

A ingestão de doses elevadas causa os mesmos eventos adversos observados em doses terapêuticas. Não há antídoto específico para o Dutam®, portanto, no caso de você usar uma grande quantidade de Dutam® de uma só vez, procure socorro médico para que seja administrado tratamento sintomático e de suporte apropriado.

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 1.2214.0101

Resp. Técn.: Márcia da Costa Pereira – CRF-SP nº 32.700

Fabricado e embalado por: Asofarma S.A.I.Y.C Ciudad Autónoma de Buenos Aires Argentina

OU

Embalado por:

Adium Pharma S.A., Montevideo- Uruguai.

Importado por: Zodiac Produtos F

Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A., Rodovia Vereador Abel Fabrício Dias, 3400 Pindamonhangaba- SP CNPJ 55.980.684/0001-27

Indústria Brasileira

SAC: 0800-166575 www.zodiac.com.br

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 01/07/2016.

Código da Bula: código interno: 344613.02





Histórico de Alteração da Bula²⁰

Dados da submissão eletrônica	ssão eletrônica		Dados da petiçê	Dados da petição/notificação que altera bula	altera bula		Dados das alterações de bulas	s de bulas	
Data do expediente	N° expediente	Assunto	Data do expediente	N° do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula21	Versões (VP/VPS) ₂₂	Apresentações relacionadas23
18/12/2017	2296995/17-1	10457 - SIMILAR - Inclusão Inicial	29/06/2017	1321469/17-1	10490 - SIMILAR -	24/07/2017	SUBMISSÃO INICIAL	VP 344613.00 VPS 344613.00	0,5MG + 0,4MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS
		ue Texto de buía - RDC 60/12			Registro de Produto -				0,5MG + 0,4MG CAP DURA
					CLONE				LIB PROL CT BL AL PLAS
									0.5MG + 0.4MG CAP DURA
									LIB PROL CT BL AL PLAS
05/06/2018	0447021/18-4	10450-SIMILAR-	29/06/2017	1321469/17-1	10490 -	24/07/2017	I - IDENTIFICAÇÃO	VP 344613.01	0,5MG + 0,4MG CAP DURA
		Notificação de			SIMILAR -		DO MEDICAMENTO	VPS 344613.01	LIB PROL CT BL AL PLAS
		Alteração de			Registro de				TRANS X 10
		texto de Bula –			Produto -				0,5MG + 0,4MG CAP DURA
		RDC60/12			CLONE				LIB PROL CT BL AL PLAS
									1 KANS X 30
									0,5MG + 0,4MG CAP DURA
									LIB PROL CT BL AL PLAS
									TRANS X 90
13/03/2019		10450-SIMILAR-	08/01/2019	0013916/19-5	10507-	08/01/2019	9. REAÇÕES	VP 344613.02	0,5MG + 0,4MG CAP DURA
		Notificação de			SIMILAR -		ADVERSAS	VPS 344613.02	LIB PROL CT BL AL PLAS
		Alteração de			Modificação		III - DIZERES		TRANS X 10
		texto de Bula –			Pós-		LEGAIS		0,5MG + 0,4MG CAP DURA
		RDC60/12			Registro -				LIB PROL CT BL AL PLAS
					CLONE				TRANS X 30
									0,5MG + 0,4MG CAP DURA
									LIB PROL CT BL AL PLAS
									TRANS X 90

²⁰ Informar os dados relacionados a cada alteração de bula que acontecer em uma nova linha. Eles podem estar relacionados a uma notificação de alteração de alteração de texto de bula ou a uma petição de pós-registro ou renovação. No caso de uma notificação, os Dados da Submissão Eletrônica correspondem aos Dados da petição/notificação que altera bula, pois apenas o procedimento eletrônico passou a ser requerido após a inclusão das bulas no Bulário. Como a empresa não terá o número de expediente antes do peticionamento, deve-se deixar em branco estas informações no Histórico de Alteração de Bula. Mas elas podem ser consultadas na página de resultados do Bulário e deverão ser incluídos na tabela da próxima alteração de bula.

²¹ Informar quais Itens de Bula foram alterados, conforme a RDC 47/09: □ IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO □ APRESENTAÇÕES □ COMPOSIÇÃO □ COMPOSIÇÃO □ PARA QUÊ ESTE MEDICAMENTO Ê INDICADO? □ COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA? □ QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? □ QUENDO NÃO BEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? □ O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? □ O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? □ O NDB, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?	uma petição de pos-registro ou renovação. No caso de uma notificação, os Dados da Submissão Eletrônica correspondem aos Dados da petição/notificação que alte procedimento eletrônico passou a ser requerido após a inclusão das bulas no Bulário. Como a empresa não terá o número de expediente antes do peticionamento, o procedimento eletrônico passou a ser requerido após a inclusão das bulas nos bulas no Bulário. Como a empresa não terá o número de Alteração de Bula. Mas elas podem ser consultadas na página de resultados do Bulário e deverão ser incluídos na tabela da próxima alt
	"Informar quais Itens de Bula foram alterados, conforme a RDC 47/09: DENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO DAPRES ENTAÇÕES COMPOSIÇÃO PARA QUÊ ESTE MEDICAMENTO È INDICADO? COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA? QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? QUANDO NÃO BEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? O NDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POS SO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?



□ INDICAÇÕES
□ RES ULTADOS DE EFICÁCIA
□ CARACTERÎSTICAS FARMACOLÓGICAS
□ CONTRAINDICAÇÕES
□ ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES
□ INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS
□ CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO
□ POS OLOGIA E MODO DE USAR
□ REAÇÕES ADVERSAS
□ S UPERDOS E
□ DIZERES LEGAIS

 2 Informar se a alteração está relacionada às versões de Bulas para o Paciente (VP) e/ou de Bulas para o Profissional de Saúde (VPS). 2 Informar quais apresentações, descrevendo as formas farmacêuticas e concentrações que tiverem suas bulas alteradas.