

Libbs

Anastrolibbs

Libbs Farmacêutica Ltda.
Comprimidos revestidos
1 mg

Anastrolibbs®
anastrozol

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA

APRESENTAÇÃO

Comprimido revestido contendo 1 mg de anastrozol em embalagem blíster com 30 comprimidos revestidos.

USO ORAL

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido contém 1 mg de anastrozol.

Excipientes: celulose microcristalina, lactose monoidratada, povidona, amidoglicolato de sódio, estearato de magnésio, dióxido de titânio, hipromelose, macrogol.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Tratamento do câncer de mama inicial em mulheres na pós-menopausa.

Os benefícios do tratamento com **Anastrolibbs®** foram observados em pacientes com tumores com receptor hormonal positivo.

Redução da incidência de câncer de mama contralateral em pacientes recebendo **Anastrolibbs®** como tratamento adjuvante para câncer de mama inicial.

Tratamento do câncer de mama avançado em mulheres na pós-menopausa.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Anastrolibbs® pertence a uma classe de medicamentos chamados de inibidores da aromatase. Isto significa que **Anastrolibbs®** interfere em algumas ações da aromatase, uma substância que afeta o nível de certos hormônios sexuais femininos, tais como os estrógenos.

Sabe-se que a redução dos níveis do hormônio estradiol no sangue produz um efeito benéfico em mulheres na pós-menopausa que apresentam câncer de mama. Nas mulheres na pós-menopausa, **Anastrolibbs®** em dose diária de 1 mg, produziu supressão do estradiol superior a 80%.

A melhora dos sintomas é observada com o decorrer do tratamento.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Anastrolibbs® é contraindicado para mulheres grávidas e lactantes e em todos os casos de alergia a quaisquer de seus componentes.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas ou que possam ficar grávidas durante o tratamento.

Uso contraindicado no aleitamento ou na doação de leite humano: Este medicamento é contraindicado durante o aleitamento ou doação de leite, pois é excretado no leite humano e pode causar reações indesejáveis no bebê. Seu médico ou cirurgião-dentista deve apresentar alternativas para o seu tratamento ou para a alimentação do bebê.

Informe ao seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informar ao médico se está amamentando.

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

Não se recomenda o uso de **Anastrolibbs®** em crianças ou em mulheres na pré-menopausa porque a segurança e a eficácia não foram estabelecidas nesses grupos de pacientes.

Informe ao seu médico se estiver sofrendo de alguma doença que afete o fígado ou os rins. **Anastrolibbs®** não foi investigado em pacientes com insuficiência renal ou hepática grave. O risco/benefício potencial para tais pacientes deve ser cuidadosamente avaliado antes da administração de **Anastrolibbs®**.

Este medicamento pode causar danos ao fígado. Por isso, seu uso requer acompanhamento médico estrito e exames laboratoriais periódicos para controle.

Se você for internada, informe a equipe médica de que está tomando **Anastrolibbs®**.

Como **Anastrolibbs®** diminui os níveis de estrogênio no sangue, ele pode causar uma redução na DMO (densidade mineral óssea) e, como uma possível consequência, o aumento do risco de fraturas ósseas.

Ingestão concomitante com outras substâncias: Enquanto estiver em tratamento com **Anastrolibbs®**, não tome nenhum outro medicamento sem o consentimento de seu médico.

Efeitos sobre a capacidade de dirigir e operar máquinas: É improvável que **Anastrolibbs®** comprometa a capacidade das pacientes de dirigir ou operar máquinas. Entretanto, tem sido descrita a ocorrência de astenia (fraqueza) e sonolência com o uso deste medicamento. Ao apresentar esses sintomas, deve-se ter cautela quando se dirige ou se opera uma máquina.

Atenção: Contém Lactose. Este medicamento não deve ser usado por pessoas com síndrome de má-absorção de glicose-galactose.

Atenção: Contém o corante dióxido de titânio que pode, eventualmente, pode causar reações alérgicas.

Este medicamento pode causar doping.

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?

Este medicamento deve ser armazenado em temperatura ambiente (15°C a 30°C).

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.

Os comprimidos de **Anastrolibbs®** são revestidos, circulares, lisos, de cor branca.

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 comprimido de **Anastrolibbs®** deve ser ingerido inteiro com água. Tente tomar seu comprimido no mesmo horário todos os dias.

Este medicamento não deve ser partido ou mastigado.

Adultos (incluindo idosos): 1 mg por via oral uma vez ao dia.

Uso pediátrico: o uso de **Anastrolibbs®** não é recomendado em crianças, pois a eficácia não foi estabelecida.

Insuficiência renal (problema nos rins) ou Insuficiência hepática (problema no fígado): não se recomenda nenhuma alteração de dose.

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?

Se deixar de tomar uma dose, não tome uma dose adicional. Apenas retorne ao tratamento 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?

Pode ocorrer o aparecimento de efeitos indesejáveis como:

Reações muito comuns (ocorrem em 10% ou mais dos pacientes que utilizam este medicamento): ondas de calor, astenia (fraqueza), artralgia (dor nas articulações) e enrijecimento articular, artrite (inflamação das articulações), osteoporose (perda óssea), dor de cabeça, náusea, lesões na pele com vermelhidão e depressão.

Reações comuns (ocorrem entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento): alopecia (queda de cabelos), reações alérgicas, diarreia, vômitos, sonolência, síndrome do túnel do carpo (dor e sensação de formigamento no punho), aumento das enzimas do fígado e da bile, secura e sangramento vaginal, anorexia (perda do apetite), hipercolesterolemia (aumento do nível de colesterol no sangue), dor nos ossos, dor muscular, distúrbios sensoriais como parestesia (sensação de formigamento ou dormência da pele), perda e alteração do paladar.

Reações incomuns (ocorrem entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento): hipercalcemia (aumento de cálcio no sangue) com ou sem aumento de hormônio paratireoidiano, aumento da enzima do fígado gama GT e da bilirrubina (pigmento presente na bile) e hepatite (inflamação do fígado), urticária (coceira na pele com vermelhidão) e dedo em gatilho.

Reações raras (ocorrem entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento): eritema multiforme (vermelhidão inflamatória da pele), reação anafilactoide (reação alérgica intensa) e vasculite cutânea (inflamação dos vasos da pele).

Reações muito raras (ocorrem em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento): síndrome de Stevens-Johnson (forma grave multiforme de reação alérgica) e angioedema (inchaço da pele, mucosas, vísceras e cérebro).

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico sobre 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 DESTES MEDICAMENTOS?

Não existe nenhum antídoto específico contra a superdosagem por **Anastrolibbs®** e o tratamento deve ser voltado aos sintomas. No tratamento de uma superdosagem, deve-se considerar a possibilidade de que múltiplos agentes possam ter sido ingeridos. Pode-se induzir o vômito, se a paciente estiver desperta. A diálise pode ser útil. Estão indicadas medidas gerais de suporte, incluindo a monitorização intensa dos sinais vitais e a observação estreita da paciente.

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.

DIZERES LEGAIS

Registro: 1.0033.0153

Registrado por: Libbs Farmacêutica Ltda.
Av. Marquês de São Vicente, 2219, 2º andar – São Paulo – SP
CNPJ: 61.230.314/0001-75

Produzido por: Libbs Farmacêutica Ltda. Embu das Artes – SP
Indústria Brasileira
www.libbs.com.br

Venda sob prescrição.

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 13/08/2021.



Histórico de alteração para a 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 do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
03/10/2024	-	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	03/10/2024	1360030243	11114 - RDC 73/2016 - SIMILAR - Mudança de condição de armazenamento adicional do medicamento	03/10/2024	3. O que devo saber antes de usar este medicamento? 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? - Dizeres legais	VP	1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28; 1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
							4. Contraindicações 5. Advertências e precauções 7. Cuidados de armazenamento do medicamento - Dizeres legais	VPS	
30/08/2021	3419174217	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	8. Quais os males que este medicamento pode me causar? Dizeres Legais	VP	1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28; 1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
							9. Reações adversas Dizeres Legais	VPS	

12/04/2021	1399755216	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	8. Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP	1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28;
							9. Reações adversas	VPS	1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
16/11/2020	4035107206	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Reações adversas	VPS	1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28; 1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
28/01/2016	1211050167	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Apresentação do medicamento	VP/VPS	1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28; 1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
15/12/2015	1089909150	10756 - SIMILAR - Notificação de alteração de texto de bula para adequação à intercambialidade	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Identificação do medicamento	VP/VPS	1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28; 1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30

19/12/2014	1141536143	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/12/2014	-	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/12/2014	Dizeres legais	VP/VSP	1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28; 1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
12/12/2014	1117359149	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	12/12/2014	1117359149	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	12/12/2014	Dizeres legais	VP/VSP	1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28; 1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
06/12/2013	103271835	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	06/12/2013	103271835	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	06/12/2013	II. Informações ao paciente 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? (inclusão da reação adversa “distúrbios sensoriais”) III. Informações técnicas aos profissionais de saúde 3. Características farmacológicas (farmacocinéticas de anastrozol em crianças) 9. Reações adversas (inclusão da reação adversa “distúrbios sensoriais”)	VP/VSP	1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28; 1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30

17/07/2013	0578836136	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/07/2013	0578836136	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	Não se aplica	Não se aplica	VP/VSP	1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28; 1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
------------	------------	--	------------	------------	---	------------------	---------------	--------	---