

acetato de abiraterona

Medicamento Genérico Lei nº 9.787, de 1999

Dr. Reddy's Farmacêutica do Brasil Ltda.

Comprimidos Revestidos

250 mg

Bula Paciente



I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

acetato de abiraterona

Comprimidos Revestidos 250 mg

Medicamento genérico Lei nº 9.787, de 1999

APRESENTAÇÃO

Comprimidos revestidos de 250 mg de acetato de abiraterona em frasco com 120 comprimidos.

VIA ORAL USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido contém 250 mg de acetato de abiraterona, que corresponde a 223 mg de abiraterona.

Excipientes: lactose monoidratada, celulose microcristalina, croscarmelose sódica, povidona, laurilsulfato de sódio, estearato de magnésio, dióxido de silício coloidal, hipromelose, dióxido de titânio e macrogol).

II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

O **acetato de abiraterona**, em combinação com os medicamentos prednisona ou prednisolona, e terapia de privação androgênica (agonista de hormônio liberador de gonadotrofina ou castração cirúrgica), é indicado para:

- o tratamento de pacientes com câncer de próstata que se disseminou para outras partes do corpo, que não apresentam sintomas ou apresentam sintomas leves, após falha à terapia de privação de androgênios (um hormônio sexual);
- o tratamento de pacientes com câncer de próstata que se disseminou para outras partes do corpo e que já receberam quimioterapia com o medicamento docetaxel.

O **acetato de abiraterona**, em combinação com prednisona e terapia de privação androgênica (agonista de hormônio liberador de gonadotrofina ou castração cirúrgica), é indicado para:

- o tratamento de pacientes com câncer de próstata metastático de alto risco, com diagnóstico recente, não tratados anteriormente com hormônios (mHNPC) ou pacientes que estavam em tratamento hormonal por não mais que três meses e continuam respondendo à terapia hormonal (mHSPC).

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

O acetato de abiraterona inibe seletivamente uma enzima necessária para a produção de androgênios (hormônios sexuais) pelos testículos, glândulas suprarrenais e tumores da próstata. Assim, o acetato de abiraterona diminui consideravelmente os níveis destes hormônios, os quais levam à progressão da doenca.

A concentração de testosterona (um hormônio sexual) no sangue é reduzida dentro de 12 horas após o primeiro uso do medicamento.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Não tome acetato de abiraterona se você estiver grávida ou se houver suspeita de gravidez.

Este medicamento é contraindicado em pacientes com hipersensibilidade à substância ativa ou qualquer excipiente presente na formulação.

Este medicamento é contraindicado em pacientes com insuficiência hepática grave.

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

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

Hipertensão, hipopotassemia e retenção hídrica devido ao excesso de mineralocorticoides

O acetato de abiraterona pode provocar aumento da sua pressão arterial sanguínea ou insuficiência cardíaca ou baixos índices de potássio no sangue e piorar os batimentos cardíacos irregulares os quais podem ser fatais. O uso de prednisona ou prednisolona com acetato de abiraterona ajuda a evitar a piora destas condições. Se você tiver alguma das condições mencionadas ou outros problemas do coração ou de



vasos sanguíneos, converse com seu médico. Prolongamento do intervalo QT e Torsades de Pointes foram observados em pacientes que desenvolvem hipocalemia durante o tratamento com **acetato de abiraterona**. Sua pressão arterial, potássio sérico e sinais e sintomas de retenção de líquidos devem ser monitorados clinicamente pelo menos uma vez por mês.

Densidade óssea

O **acetato de abiraterona** pode diminuir a densidade óssea em homens com câncer de próstata avançado metastático (câncer de próstata resistente à castração). A tomada de um glicocorticoide pode aumentar esse efeito.

Efeitos do músculo esquelético

O acetato de abiraterona pode causar miopatia (fraqueza muscular) e rabdomiólise. Recomenda-se precaução em doentes com tratamento concomitante com medicamentos que se sabe serem associados a miopatia/rabdomiólise.

Doença hepática

O acetato de abiraterona pode afetar o figado. Raramente, pode ocorrer falha das funções do figado (chamada de insuficiência hepática aguda), o que pode levar à morte. Informe seu médico se você desenvolver pele ou olhos amarelados, escurecimento da urina ou náuseas ou vômitos graves, uma vez que estes podem ser sinais ou sintomas de problemas de figado. Enquanto você estiver tomando acetato de abiraterona, seu médico solicitará exames de sangue para verificar os efeitos do medicamento sobre o seu figado. Caso isso aconteça pode haver a necessidade de interromper o tratamento e/ou reduzir a dose. Siga sempre a orientação do seu médico quanto à dose a ser tomada.

Pacientes com hepatite viral ativa ou sintomática foram excluídos dos estudos clínicos; portanto, o uso de **acetato de abiraterona** nesta população não é recomendado.

Você não deve tomar **acetato de abiraterona** caso apresente doença grave do figado. Se o seu problema no figado for leve ou moderado, o médico decidirá se você pode tomar este medicamento.

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

Hipoglicemia

Casos isolados de hipoglicemia (redução dos níveis sanguíneos de glicose) foram relatados quando **acetato de abiraterona** foi administrado a pacientes com diabetes pré-existente recebendo pioglitazona ou repaglinida (vide "Interações Medicamentosas"). A glicose sanguínea deve ser monitorada em pacientes com diabetes.

Potenciais riscos

Há risco potencial de anemia e disfunção sexual em homens com câncer de próstata resistente à castração, incluindo os pacientes em tratamento com **acetato de abiraterona**.

Gravidez e amamentação (Categoria X)

O **acetato de abiraterona** não deve ser tomado por mulheres grávidas ou amamentando ou que possam ficar grávidas, uma vez que o **acetato de abiraterona** pode afetar o bebê.

Se você estiver grávida ou suspeitar que possa estar grávida, use luvas se for preciso tocar ou manusear os comprimidos de **acetato de abiraterona** 250 mg.

Se você tiver relações sexuais com uma mulher grávida, você precisa usar preservativo (camisinha). Se você tiver relações sexuais com uma mulher que pode ficar grávida, você deve usar preservativo e outro método contraceptivo eficaz para evitar a gravidez.

Uso criterioso no aleitamento ou na doação de leite humano

O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamentodo seu médico ou cirurgião-dentista.

Mulheres, bebês e crianças

O acetato de abiraterona não é para uso em mulheres e crianças.

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

Doença renal



O acetato de abiraterona pode ser usado caso você tenha alguma doença renal.

Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos e operar máquinas

Não é esperado que o acetato de abiraterona afete sua capacidade de dirigir ou operar máquinas.

Interações medicamentosas

Para reduzir a chance de você apresentar pressão alta ou efeitos no coração ou nível baixo de potássio no sangue, seu médico irá prescrever prednisona ou prednisolona. Você deve tomar um destes medicamentos diariamente enquanto estiver tomando **acetato de abiraterona**. Não interrompa a tomada de prednisona ou prednisolona a não ser que seu médico recomende. Durante uma emergência médica, pode ser necessário aumentar a dose de prednisona ou prednisolona. Se isto ocorrer, seu médico irá observá-lo e orientá-lo sobre como proceder.

Seu médico poderá solicitar que você continue com outros tratamentos durante o tratamento com **acetato de abiraterona** e prednisona ou prednisolona.

A tomada de **acetato de abiraterona** com outros medicamentos/tratamentos pode resultar em efeitos maiores ou menores ou até mesmo em reações adversas a estes medicamentos/tratamentos. Alguns medicamentos como fenitoína, carbamazepina, rifampicina, rifabutina, rifapentina, fenobarbital, devem ser evitados ou usados com cautela durante o tratamento com **acetato de abiraterona**.

Caso você tenha diabetes e faça uso de medicações como pioglitazona e repaglinida, seu nível de açúcar no sangue (glicose sanguínea) pode diminuir se você utilizar **acetato de abiraterona**. Informe seu médico caso você perceba uma diminuição do seu nível de açúcar no sangue, ao monitorar sua glicose sanguínea, enquanto estiver utilizando medicamentos para diabetes.

Informe ao seu médico sobre qualquer outro medicamento que você esteja utilizando ou sendo tratado, para que ele possa orientá-lo se você poderá continuar a usá-los ou se a dose deverá ser reduzida.

Interações com alimentos

Não tome acetato de abiraterona com alimentos. Tome os comprimidos de acetato de abiraterona em dose única com o estômago vazio. O acetato de abiraterona deve ser tomado pelo menos duas horas depois da refeição e alimentos não podem ser ingeridos por pelo menos uma hora após tomar acetato de abiraterona.

Os comprimidos de **acetato de abiraterona** devem ser ingeridos inteiros, com água. Se você tomar **acetato de abiraterona** com alimentos, uma quantidade maior do que a necessária do medicamento será absorvida pelo seu organismo e isto pode provocar o aparecimento de efeitos colaterais.

Interações com álcool e nicotina

Não há dados disponíveis sobre a interação de acetato de abiraterona e álcool ou nicotina.

Uso com produtos conhecidos por prolongar o intervalo QT

Uma vez que o tratamento de privação de andrógenos pode prolongar o intervalo QT, recomenda-se cautela ao administrar **acetato de abiraterona** com medicamentos conhecidos por prolongar o intervalo QT ou medicamentos capazes de induzir *torsades de pointes*, como a classe IA (por exemplo, quinidina, disopiramida) ou classe III (por exemplo, amiodarona, sotalol, dofetilida, ibutilida), medicamentos antiarrítmicos, metadona, moxifloxacina, antipsicóticos, etc.

Uso com espironolactona

A espironolactona pode aumentar os níveis de antígeno prostático específico (PSA). O uso com **acetato** de abiraterona não é recomendado.

Uso com quimioterapia

A segurança e a eficácia do uso concomitante de **acetato de abiraterona** e quimioterapia citotóxica não foi estabelecida.

Uso em combinação com dicloreto ou cloreto de rádio 223

O uso de Rádio 223 não é recomendado em combinação com **acetato de abiraterona** mais prednisona/prednisolona fora do contexto de estudos clínicos pois dados recentes de estudos clínicos demonstraram aumento na mortalidade e incidência de fraturas com essa combinação.

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



Atenção: Contém 188.72 mg de lactose por comprimido.

Este medicamento não deve ser usado por pessoas com síndrome de má-absorção de glicosegalactose.

Informe ao seu médico 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?

Você deve conservar **acetato de abiraterona** em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C). **Após aberto, válido por 30 dias.**

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.

Aspecto físico

Os comprimidos de **acetato de abiraterona** têm formato oval e são brancos a quase brancos, com a logo marca da Dr. Reddy's gravada em baixo relevo de um lado e do outro lado o número "358".

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 criancas.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

A dose recomendada de **acetato de abiraterona** é de quatro comprimidos de 250 mg ao dia, em uma única tomada. Não exceder a dose máxima diária de 1000 mg (quatro comprimidos de 250 mg).

Não tome acetato de abiraterona com as refeições. Tome os comprimidos de acetato de abiraterona em dose única com o estômago vazio. O acetato de abiraterona deve ser tomado pelo menos duas horas depois da refeição e alimentos não podem ser ingeridos por pelo menos uma hora após tomar acetato de abiraterona.

A tomada de **acetato de abiraterona** com alimentos provoca absorção maior do que a necessária pelo corpo e isto pode provocar efeitos colaterais.

Os comprimidos de **acetato de abiraterona** devem ser ingeridos inteiros, com água. Não quebre os comprimidos.

A terapia concomitante de privação de andrógenos (ADT) deve ser usada em combinação com **acetato de abiraterona** e prednisona em câncer de próstata metastático não tratado anteriormente com hormônios (mHNPC) ou pacientes que estavam sob tratamento hormonal por não mais de três meses e continuam respondendo à terapia hormonal (mHSPC).

A terapia concomitante de privação de andrógenos (ADT) deve ser usada em combinação com **acetato de abiraterona** e prednisona ou prednisolona em pacientes com câncer de próstata metastático resistente à castração (mCRPC) que são assintomáticos ou levemente sintomáticos após falha da terapia de privação de andrógenos ou em pacientes com câncer de próstata metastático resistente à castração (mCRPC) que receberam docetaxel.

O tratamento com **acetato de abiraterona** é realizado em combinação com prednisona ou prednisolona. A dose usual de prednisona ou prednisolona é 5 mg ou 10mg ao dia, utilizados conforme a orientação do seu médico.

Recomenda-se que os pacientes sejam mantidos em tratamento até que haja a progressão dos valores de PSA (Antígeno Prostático Específico) no sangue associada à progressão radiográfica e sintomática ou clínica.

Converse com seu médico.

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 de tomar a dose diária de **acetato de abiraterona** ou de prednisona ou prednisolona, você deve tomar a dose normal no dia seguinte. Se você se esquecer de tomar a dose diária por mais de um dia, converse com seu médico.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico.

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

Interrompa a tomada do acetado de abiraterona e procure atendimento médico imediatamente se você notar sinais de níveis baixos de potássio no sangue, tais como: fraqueza muscular, câimbras musculares e batidas rápidas ou irregulares do coração.

Reação muito comum (ocorre em mais de 10% dos pacientes que utilizam este medicamento): Distúrbios gerais e condições do local de administração: inchaço nas mãos, tornozelos ou pés; Distúrbios do metabolismo e da nutrição: nível baixo de potássio no sangue;

Infecções e infestações: infecção urinária;

Distúrbios gastrintestinais: indigestão (dispepsia);

Distúrbios hepatobiliares: aumentos nos níveis das transaminases do figado (alanina aminotransferase e

aspartato aminotransferase) – testes de função do fígado; **Distúrbios renais e urinários:** sangue na urina (hematúria).

Reação comum (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento):

Distúrbios do metabolismo e da nutrição: níveis altos de gordura no sangue;

Distúrbios hepatobiliares: alanina aminotransferase aumentada;

Danos, envenenamento e complicações em procedimentos: fraturas;

Distúrbios vasculares: pressão alta;

Distúrbios cardíacos: dor no peito, distúrbios no batimento do coração, batimento rápido do coração.

As reações adversas mais comuns a **acetato de abiraterona** são: inchaço nas mãos, tornozelos ou pés, nível baixo de potássio no sangue, infecção urinária e pressão alta. Outras reações adversas do acetato de abiraterona são aumento nos níveis de gordura no sangue, aumento nos níveis das transaminases do fígado (alanina aminotransferase e aspartato aminotransferase) — testes de função do fígado; indigestão (dispepsia), sangue na urina (hematúria), dor no peito, distúrbios do batimento do coração, insuficiência cardíaca, frequência cardíaca rápida ou irregular associada a sentir-se fraco ou com tontura, e problemas de glândulas suprarrenais.

Outras reações adversas foram: irritação nos pulmões (também denominada alveolite alérgica), ruptura do tecido muscular (também denominada rabdomiólise), fraqueza muscular e/ou dor muscular (também denominada miopatia) e falha das funções do figado (chamada de insuficiência hepática aguda), e reação anafilática (reação alérgica grave que inclui, mas não está limitada à, dificuldade de engolir ou respirar, inchaço do rosto, lábios, língua ou garganta, ou uma erupção cutânea com prurido [urticária]).

Se estes ou outros eventos adversos ocorrerem, converse imediatamente com seu médico.

Atenção: este produto é um medicamento que possui nova indicação terapêutica no país 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.

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

Não há antídoto específico para o acetato de abiraterona.

Se, acidentalmente, você tomar uma quantidade maior que a dose usual, a administração de **acetato de abiraterona** deve ser interrompida e você deve conversar com o médico. Se necessário, ele irá adotar medidas gerais, incluindo o monitoramento dos batimentos do coração e avaliará o funcionamento do seu figado.

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: 1.5143.0028

Produzido por:

Dr. Reddy's Laboratories Ltd., FTO Unit VII, Visakhapatnam, Índia.

Importado e Registrado por:

Dr. Reddy's Farmacêutica do Brasil Ltda. Av. Guido Caloi, 1985 – Galpão11 Jd. São Luís – São Paulo –SP CEP: 05802-140 CNPJ nº 03.978.166/0001-75

VENDA SOB PRESCRIÇÃO





Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 03/09/2024.

AB 0525/BL-12PC-G



Histórico de alteração para a bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da Petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data	N°	Assunto	Data	N°	Assunto	Data	Itens de bula	Versão (VP/VP S)	Apresentações relacionadas
do	do		do	do		de			
expediente	expediente		expediente	expediente		aprovação			
22/05/2025	Versão atual	10452-	22/05/2025	Versão atual	10452-	22/05/2025	4. O QUE DEVO	VP	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X
		GENÉRICO -			GENÉRICO -		SABER ANTES DE		120
		Notificação de			Notificação de		USAR ESTE		
		alteração de texto			alteração de texto		MEDICAMENTO?		
		de bula –			de bula –		III - DIZERES LEGAIS		
		publicação do Bulário - RDC			publicação do Bulário - RDC				
		60/12			60/12				
09/12/2024	1680071246	10452- GENÉRICO - Notificação de alteração de texto de bula — publicação do Bulário - RDC 60/12	09/12/2024	1680071246	10452- GENÉRICO - Notificação de alteração de texto de bula — publicação do Bulário - RDC 60/12	09/12/2024	I – IDENTIFICAÇÃO DO MEDICENTO 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? III - DIZERES LEGAIS I – IDENTIFICAÇÃO DO MEDICENTO 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES III - DIZERES LEGAIS	VP VPS	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 120
12/11/2021	4491047/21-9	10452- GENÉRICO - Notificação de alteração de texto de bula – publicação do Bulário - RDC 60/12	12/11/2021	4491047/21-9	10452- GENÉRICO - Notificação de alteração de texto de bula – publicação do Bulário - RDC 60/12	12/112021	1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO? 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? 1. INDICAÇÕES 8. POSOLOGIA E MODO DE USAR	VP	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 120



20/07/2021	2825000/21-3	10452 - GENÉRICO - Notificação de alteração de texto de bula - publicação do Bulário - RDC 60/12	20/07/2021	2825000/21-3	10452 - GENÉRICO - Notificação de alteração de texto de bula — publicação do Bulário - RDC 60/12	20/07/2021	4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES 6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS 8. POSOLOGIA E	VPS	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 120
19/02/2021	0669785/21-2	10452 - GENÉRICO - Notificação de alteração de texto de bula - publicação do Bulário - RDC 60/12	19/02/2021	0669785/21-2	10452 - GENÉRICO - Notificação de alteração de texto de bula - publicação do Bulário - RDC 60/12	19/02/2021	MODO DE USAR 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? DIZERES LEGAIS 5.ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES 8. POSOLOGIA E MODO DE USAR 9. REAÇÕES ADVERSAS DIZERES LEGAIS	VPS	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 120
04/11/2020	3867214/20-6	10452- GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	04/11/2020	3867214/20-6	10452- GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	04/11/2020	Conforme bula do medicamento referência	VP/VP S	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 120
17/04/2020	1182638/20- 0	10452- GENÉRICO - Notificação de Alteração de	17/04/2020	1182638/20- 0	10452- GENÉRICO - Notificação de Alteração de	17/04/2020	Dizeres Legais	VP/VPS	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 120



	Texto de Bula			T 4 1 D 1				
				Texto de Bula				
	-			-				
	RDC 60/12			RDC 60/12				
0504267/19- 4	10452- GENÉRICO -	06/06/2019	0504267/19- 4	10452- GENÉRICO -	06/06/2019	Conforme bula do medicamento	VP/VP S	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 120
	Notificação de			Notificação de		referência		
	Alteração de			Alteração de				
	Texto de Bula			Texto de Bula				
	-			_				
	RDC 60/12			RDC 60/12				
0015027/19- 4	10452- GENÉRICO - Notificação de	08/01/2018	0015027/19- 4	10452- GENÉRICO - Notificação de	08/01/2018	Conforme bula do medicamento referência	VP/VP S	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 120
	4	0504267/19- 4	0504267/19- 4	0504267/19- 4	0504267/19- 4 10452- GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula 06/06/2019 0504267/19- 4 10452- GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 0015027/19- 4 10452- GENÉRICO - GENÉRICO - 08/01/2018 0015027/19- 4 10452- GENÉRICO -	0504267/19- 4 10452- GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula 06/06/2019 0504267/19- 4 10452- GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula Alteração de Texto de Bula Texto de Bula Texto de Bula - RDC 60/12 RDC 60/12 RDC 60/12 08/01/2018 0015027/19- 4 10452- GENÉRICO - GENÉRICO - 08/01/2018	0504267/19- 4	0504267/19- 4