

$\textbf{Epilenil}^{\texttt{R}}$

Biolab Sanus Farmacêutica Ltda.

Cápsula Gelatinosa Mole

250 mg

ácido valproico





MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA

APRESENTAÇÃO

Cápsulas 250 mg: embalagem com 25 cápsulas.

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 10 ANOS

COMPOSIÇÃO

Cada cápsula contém:

Excipientes: óleo de milho, óleo de rícino 40 polioxil hidrogenado, gelatina, glicerol, água purificada, metilparabeno, propilparabeno, dióxido de titânio, corante amarelo e corante vermelho.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Epilepsia: EPILENIL é indicado isoladamente ou em combinação a outros medicamentos, no tratamento de pacientes adultos e crianças acima de 10 anos com crises parciais complexas, que ocorrem tanto de forma isolada ou em associação com outros tipos de crises. Também é indicado isoladamente ou em combinação a outros medicamentos no tratamento de quadros de ausência simples e complexa em pacientes adultos e crianças acima de 10 anos, e como terapia adjuvante em adultos e crianças acima de 10 anos com crises de múltiplos tipos, que inclui crises de ausência.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

O ácido valproico é a substância ativa do **EPILENIL**® que se dissocia em íon valproato no trato gastrointestinal.

O tratamento com **EPILENIL**®, em alguns casos, pode produzir sinais de melhora já nos primeiros dias de tratamento; em outros casos, é necessário um tempo maior para se alcançar os efeitos benéficos. Seu médico dará a orientação no seu caso.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

EPILENIL® é contraindicado para menores de 10 anos de idade.

EPILENIL é contraindicado para uso por pacientes com:



- Conhecida hipersensibilidade ao ácido valproico ou aos demais componentes da fórmula;
- Conhecida Síndrome de Alpers-Huttenlocher e crianças com menos de 2 anos com suspeita de possuir a Síndrome;
- Doença no figado ou disfunção no figado significativa;
- Distúrbios do ciclo da ureia (DCU) desordem genética rara que pode resultar em acúmulo de amônia no sangue;
- Porfiria distúrbio genético raro que afeta parte da hemoglobina do sangue.

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

Gerais: recomenda-se fazer a contagem de plaquetas e realização de testes de coagulação antes de iniciar o tratamento, periodicamente e depois, pois pode haver alteração nas plaquetas e coagulação sanguínea. O aparecimento de hemorragia, manchas roxas ou desordem na capacidade natural de coagulação do paciente são indicativos para a redução da dose ou interrupção da terapia.

EPILENIL pode interagir com medicamentos administrados concomitantemente.

Hepatotoxicidade (toxicidade do fígado) / Disfunção hepática: houve casos fatais de insuficiência do fígado em pacientes recebendo ácido valproico, usualmente durante os primeiros seis meses de tratamento. Deve-se ter muito cuidado quando o medicamento for administrado em pacientes com história anterior de doença no fígado. Toxicidade no fígado grave ou fatal pode ser precedida por sintomas não específicos, como mal-estar, fraqueza, estado de apatia, inchaço facial, falta de apetite e vômito. Pacientes em uso de múltiplos anticonvulsivantes, crianças, pacientes com doenças metabólicas congênitas, com doença convulsiva grave associada a retardo mental e pacientes com doença cerebral orgânica podem ter um risco particular de desenvolver toxicidade no fígado. A experiência em epilepsia tem indicado que a incidência de hepatotoxicidade fatal diminui consideravelmente, de forma progressiva, em pacientes mais velhos. O medicamento deve ser descontinuado imediatamente na presença de disfunção do fígado significativa, suspeita ou aparente. Em alguns casos, a disfunção do fígado progrediu apesar da descontinuação do medicamento. Na presença destes sintomas, o médico deve ser imediatamente procurado.

Pancreatite (inflamação do pâncreas): pacientes e responsáveis devem estar cientes que dor abdominal, enjoo, vômito e/ou falta de apetite, podem ser sintomas de pancreatite. Na presença destes sintomas, devese procurar o médico imediatamente, pois casos de pancreatite envolvendo risco à vida foram relatados tanto em crianças como em adultos que receberam ácido valproico. Alguns casos ocorreram logo após o início do uso, e outros após vários anos de uso. Houve casos nos quais a pancreatite recorreu após nova tentativa com ácido valproico.

Pacientes com suspeita ou conhecida doença mitocondrial: insuficiência hepática aguda induzida por valproato e mortes relacionadas à doença hepática têm sido reportadas em pacientes com síndrome



neurometabólica hereditária causada por mutação no gene da DNA polimerase γ (POLG, ou seja, Síndrome de Alpers-Huttenlocher) em uma taxa maior do que aqueles sem esta síndrome.

Deve-se suspeitar de desordens relacionadas à POLG em pacientes com histórico familiar ou sintomas sugestivos de uma desordem relacionada à POLG, incluindo, mas não limitado a encefalopatia inexplicável, epilepsia refratária (focal, mioclônica), estado de mal epilético na apresentação, atrasos no desenvolvimento, regressão psicomotora, neuropatia sensomotora axonal, miopatia, ataxia cerebelar, oftalmoplegia, ou migrânea complicada com aura occipital. O teste para mutação de POLG deve ser realizado de acordo com a prática clínica atual para avaliação diagnóstica dessa desordem.

Em pacientes maiores de 2 anos com suspeita clínica de desordem mitocondrial hereditária o ácido valproico deve ser usado apenas após tentativa e falha de outro anticonvulsivante. Este grupo mais velho de pacientes deve ser monitorado durante o tratamento com ácido valproico para desenvolvimento de lesão hepática aguda com avaliação clínica regular e monitoramento dos testes de função hepática.

Comportamento e ideação suicida: pacientes tratados com ácido valproico devem ser monitorados para emergências ou piora da depressão, pensamentos sobre automutilação, comportamento ou pensamentos suicidas e/ou qualquer mudança incomum de humor ou comportamento. Ideação suicida pode ser uma manifestação de transtornos psiquiátricos preexistentes e pode persistir até que ocorra remissão significante dos sintomas. Existem relatos de aumento no risco de pensamentos e comportamentos suicidas nestes pacientes. Este risco foi observado logo uma semana após o início do tratamento medicamentoso com os antiepilépticos e persistiu durante todo o período em que o tratamento foi avaliado. A supervisão de pacientes de alto risco deve acontecer durante a terapia medicamentosa inicial. Comportamentos suspeitos devem ser informados imediatamente aos profissionais de saúde.

Interação com antibióticos carbapenêmicos: o uso concomitante de INN com antibióticos carbapenêmicos não é recomendado.

Trombocitopenia (diminuição no número de plaquetas no sangue): a trombocitopenia pode estar relacionada à dose. O benefício terapêutico que pode acompanhar as maiores doses deverá ser considerado pelo seu médico contra a possibilidade de maior incidência de eventos adversos.

Hiperamonemia (excesso de amônia no organismo): foi relatado o excesso de amônia em associação com a terapia com ácido valproico e pode estar presente mesmo com testes de função do fígado normais. Pacientes que desenvolverem sinais ou sintomas de alteração das funções do cérebro por aumento de amônia no sangue inexplicável, estado de apatia, vômito e mudanças no status mental durante o tratamento com EPILENIL devem ser tratados imediatamente, e o nível de amônia deve ser mensurado. Hiperamonemia também deve ser considerada em pacientes que apresentam hipotermia (queda de temperatura do corpo abaixo do normal). Se a amônia estiver elevada, o tratamento deve ser descontinuado.



Elevações sem sintomas de amônia são mais comuns, e quando presentes, requerem monitoramento intensivo dos níveis de amônia no plasma pelo médico. Se a elevação persistir a descontinuação do tratamento deve ser considerada.

Distúrbios do ciclo da ureia (DCU): foi relatada encefalopatia hiperamonêmica (alteração das funções do cérebro por aumento de amônia no sangue), algumas vezes fatal, após o início do tratamento com ácido valproico em pacientes com distúrbios do ciclo da ureia.

Hipotermia (queda da temperatura central do corpo para menos de 35° C): tem sido relatada associada à terapia com ácido valproico, em conjunto e na ausência de hiperamonemia. Esta reação adversa também pode ocorrer em pacientes utilizando topiramato e valproato em conjunto, após o início do tratamento com topiramato ou após o aumento da dose diária de topiramato. Deve ser considerada a interrupção do tratamento em pacientes que desenvolverem hipotermia, a qual pode se manifestar por uma variedade de anormalidades clínicas incluindo letargia (estado de apatia), confusão, coma e alterações significativas em outros sistemas importantes como o cardiovascular e o respiratório.

Atrofia Cerebral/Cerebelar: houve relatos pós-comercialização de atrofia (reversível e irreversível) cerebral e cerebelar, temporariamente associadas ao uso de produtos que se dissociam em íon valproato. Em alguns casos, porém, a recuperação foi acompanhada por sequelas permanentes. Foi observado prejuízo psicomotor e atraso no desenvolvimento, entre outros problemas neurológicos, em crianças com atrofia cerebral decorrente da exposição ao valproato quando em ambiente intrauterino. As funções motoras e cognitivas dos pacientes devem ser monitoradas rotineiramente e o medicamento deve ser descontinuado nos casos de suspeita ou de aparecimento de sinais de atrofia cerebral.

Reação de hipersensibilidade de múltiplos órgãos: foram raramente relatadas após o início da terapia com o ácido valproico em adultos e crianças. Os pacientes tipicamente, mas não exclusivamente, apresentaram febre e reações de sensibilidade na pele, com envolvimento de outros órgãos do corpo. Outras manifestações associadas podem incluir aumento dos gânglios, inflamação do fígado (hepatite), anormalidade de testes de função do fígado, anormalidades no sangue, coceira, inflamação nos rins, diminuição do volume de urina, síndrome hepatorrenal (envolvendo o fígado e os rins), dor nas articulações e fraqueza. Como o distúrbio é variável em sua expressão, sinais e sintomas de outros órgãos não relacionados aqui podem ocorrer. Se houver suspeita desta reação, o ácido valproico deve ser interrompido e um tratamento alternativo ser iniciado pelo médico.

Este medicamento contém propilparabeno E216 e metilparabeno E218 que podem causar reações alérgicas (possivelmente retardadas).

Agravamento das convulsões: assim como outras drogas antiepilépticas, alguns pacientes ao invés de apresentar uma melhora no quadro convulsivo, podem apresentar uma piora reversível da frequência e severidade do quadro convulsivo (incluindo o estado epiléptico) ou também o aparecimento de novos tipos



de convulsões com valproato. Em caso de agravamento das convulsões, aconselha-se consultar o seu médico imediatamente.

Aumento do risco de câncer: não é conhecido até o momento.

Aumento do risco de mutações: houve algumas evidências de que a frequência de aberrações cromossômicas poderia estar associada com epilepsia.

Fertilidade: a administração de ácido valproico pode afetar a fertilidade em homens. Foram relatados casos que indicam que as disfunções relacionadas à fertilidade são reversíveis após a descontinuação do tratamento. Amenorreia (ausência de menstruação), ovários policísticos e níveis de testosterona elevados foram relatados em mulheres.

Cuidados e advertências para populações especiais

Uso em idosos: uma alta porcentagem de pacientes acima de 65 anos relatou ferimentos acidentais, infecção, dor, sonolência e tremor. Não está claro se esses eventos indicam riscos adicionais ou se resultam de doenças preexistentes e uso de medicamentos concomitantes por estes pacientes.

Em pacientes idosos, a dosagem deve ser aumentada mais lentamente, com monitorização regular do consumo de líquidos e alimentos, desidratação, sonolência e outros eventos adversos. Reduções de dose ou descontinuação do medicamento devem ser consideradas em pacientes com menor consumo de líquidos ou alimentos e em pacientes com sonolência excessiva.

Uso em crianças: a experiência com crianças com idade inferior a dois anos têm um aumento de risco considerável de desenvolvimento de toxicidade no fígado fatal e esse risco diminui progressivamente em pacientes mais velhos. Em pacientes com mais de dois anos de idade que são clinicamente suspeitos de terem uma doença mitocondrial hereditária, ácido valproico só deve ser usado após a falha de outros anticonvulsivantes.

Crianças e adolescentes do sexo feminino, mulheres em idade fértil e gestantes: o ácido valproico tem um alto potencial de induzir doenças congênitas e crianças expostas ao produto durante a gravidez têm um alto risco de malformações congênitas e distúrbios no desenvolvimento do sistema nervoso.

Verificou-se que o valproato atravessa a barreira placentária tanto em espécies animais como em humanos. Seu médico deve assegurar que:

- As circunstâncias individuais de cada paciente sejam avaliadas em todos os casos, envolvendo a
 paciente na discussão para garantir o seu engajamento, discutir as opções terapêuticas e garantir que
 ela esteja ciente dos riscos e medidas necessárias para redução dos riscos;
- O potencial de gravidez seja avaliado para todas as pacientes do sexo feminino;
- A paciente tenha entendido e reconhecido os riscos de doenças congênitas e distúrbios no desenvolvimento do sistema nervoso em crianças expostas ao produto durante a gravidez;



- A paciente tenha entendido a necessidade de se submeter a um exame de gravidez antes do início do tratamento e durante o tratamento, conforme necessidade;
- A paciente seja aconselhada em relação a utilização de métodos contraceptivos e que a paciente seja capaz de manter a utilização de métodos contraceptivos efetivos sem interrupção durante todo o tratamento com ácido valproico;
- A paciente tenha entendido a necessidade de visitas regulares (pelo menos anualmente) do tratamento pelo médico especialista em epilepsia;
- A paciente esteja ciente de que deve consultar o médico assim que tiver planos de engravidar para fazer a transição do tratamento para uma alternativa apropriada antes da concepção e antes de interromper os métodos contraceptivos;
- A paciente tenha entendido os perigos e as precauções necessárias associadas ao uso de ácido valproico e a necessidade urgente de informar seu médico caso exista possibilidade de estar grávida.

Essas condições também devem ser avaliadas para mulheres que não são sexualmente ativas a não ser que o médico considere que existem razões convincentes que indiquem que não existe risco de gravidez.

Crianças e adolescentes do sexo feminino:

- O médico responsável deve assegurar que os pais/responsáveis pela paciente compreendam a necessidade de informá-lo assim que a paciente utilizando ácido valproico fique menstruada pela primeira vez (menarca);
- O médico responsável deve assegurar que os pais/responsáveis pela paciente que tenha menstruado
 pela primeira vez, tenham informações necessárias sobre os riscos de doenças congênitas e distúrbios
 no desenvolvimento do sistema nervoso, incluindo a magnitude desses riscos para crianças expostas
 ao ácido valproico em ambiente intrauterino;
- Para essas pacientes, o médico especialista deve reavaliar anualmente a necessidade da terapia com ácido valproico e considerar alternativas para o tratamento. Caso o ácido valproico seja o único tratamento adequado, a necessidade de utilização de métodos contraceptivos eficazes e todas as outras medidas anteriormente descritas devem ser discutidas com a paciente e os pais/responsáveis. O médico deve realizar todo esforço necessário para fazer a transição do tratamento para uma alternativa apropriada antes que a paciente esteja sexualmente ativa.

A possibilidade de gravidez deve ser excluída antes de iniciar o tratamento com EPILENIL®

Contracepção: mulheres em idade fértil que estejam utilizando ácido valproico devem utilizar métodos contraceptivos efetivos sem interrupção durante todo o tratamento com o produto. Essas pacientes devem estar providas de informações completas quanto à prevenção a gravidez e devem ser orientadas quanto à não utilização de métodos contraceptivos. Pelo menos 1 método contraceptivo eficaz único (como dispositivo ou implante intrauterino) ou 2 métodos complementares de contracepção, incluindo um método de barreira, deve ser utilizado. Circunstâncias individuais devem ser avaliadas em todos os casos, envolvendo a paciente na discussão quanto a escolha do método contraceptivo para garantir o seu



engajamento e aderência ao método escolhido. Mesmo que a paciente tenha amenorreia, ela deve seguir todos os conselhos sobre contracepção eficaz.

Revisão tratamento: deve ser realizada preferencialmente com um médico especialista. O médico deve revisar o tratamento pelo menos anualmente quando o ácido valproico foi a escolha mais adequada para a paciente. O médico deverá garantir que a paciente tenha entendido e reconhecido os riscos de malformações congênitas e distúrbios no desenvolvimento neurológico em crianças expostas ao produto em ambiente intrauterino.

Planejamento da gravidez:

• Para a indicação de Epilepsia, caso a paciente estiver planejando engravidar ou engravide, o médico especialista deverá reavaliar o tratamento com ácido valproico e considerar alternativas terapêuticas. O médico deve realizar todo esforço necessário para fazer a transição do tratamento para uma alternativa apropriada antes da concepção e antes de interromper os métodos contraceptivos. Se a transição de tratamento não for possível, a paciente deverá receber aconselhamento adicional quanto aos riscos do uso de ácido valproico para o bebê para suportar a paciente quanto a decisão de fazer um planejamento familiar.

Se, apesar dos riscos conhecidos de ácido valproico na gestação e após uma avaliação cuidadosa levando em consideração tratamentos alternativos, em circunstâncias excepcionais a paciente grávida poderá receber ácido valproico para o tratamento de epilepsia. Nesse caso recomenda-se que seja prescrita a menor dose eficaz, dividida em diversas doses menores a serem administradas durante o dia. É preferível a escolha da formulação de liberação prolongada para se evitar altos picos de concentração plasmática.

Caso a paciente engravide, ela deve informar ao seu médico imediatamente para que o tratamento seja reavaliado e outras opções sejam consideradas. Durante a gestação, crises tônico-clônicas maternais e estado epiléptico com hipóxia podem acarretar em risco de morte para a mãe e para o bebê.

Todas as pacientes expostas ao ácido valproico durante a gestação devem realizar um monitoramento prénatal especializado para detectar possíveis ocorrências de defeitos no tubo neural ou outras malformações. As evidências disponíveis não indicam que a suplementação com folato antes da gestação possa prevenir o risco de defeitos no tubo neural, que podem ocorrer em qualquer gestação.

O farmacêutico deve garantir que a paciente seja aconselhada a não descontinuar o tratamento com ácido valproico e consultar o médico imediatamente caso esteja planejando engravidar ou engravide.

Categoria de risco: D

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.

Más formações congênitas: filhos de mulheres epilépticas expostas a monoterapia com ácido valproico durante a gravidez apresentaram mais más formações congênitas. Esse risco é maior do que na população



em geral (2-3%). Os tipos mais comuns de má formação incluem defeitos do tubo neural, dismorfismo facial, fissura de lábio e palato, crânio-ostenose, problemas cardíacos, defeitos dos rins, vias urinárias e genitálias, defeitos nos membros e múltiplas anomalias envolvendo vários sistemas do corpo.

A exposição no útero ao valproato também pode resultar em deficiência/perda auditiva devido a malformações da orelha e/ou nariz (efeito secundário) e/ou devido à toxicidade direta na função auditiva.

Transtornos de desenvolvimento: a exposição ao ácido valproico durante a gestação pode causar efeitos adversos no desenvolvimento mental e físico para a criança exposta. O exato período gestacional predisposto a esses riscos é incerto e a possibilidade do risco durante toda a gestação não pode ser excluída. Existem dados limitados sobre uso prolongado. Os dados disponíveis demonstram que crianças expostas ao ácido valproico durante seu período de gestação tem um maior risco de apresentar transtorno relacionado ao autismo em comparação com a população geral do estudo. Os dados disponíveis sugerem que crianças expostas ao ácido valproico durante a gestação podem ter o risco aumentado de desenvolver transtornos de déficit de atenção/hiperatividade (TDAH) comparado com a população em geral.

Risco em neonatos:

- Casos de síndrome hemorrágica foram relatados muito raramente em recém-nascidos que as mães utilizaram ácido valproico durante a gravidez. Essa síndrome hemorrágica está relacionada com trombocitopenia (diminuição do número de plaquetas do sangue), hipofibrinogenemia (diminuição do fibrinogênio do sangue) e/ou a diminuição de outros fatores de coagulação. A afibrinogenemia (caso em que o sangue não coagula normalmente) também foi relatada e pode ser fatal. Porém, essa síndrome deve ser distinguida da diminuição dos fatores de vitamina K induzido pelo fenobarbital e os indutores enzimáticos. A contagem plaquetária e testes e fatores de coagulação devem ser investigados em neonatos.
- Casos de hipoglicemia (baixos níveis de açúcar no sangue) foram relatados em recém-nascidos que as mães utilizaram ácido valproico durante o terceiro trimestre da gravidez.
- Casos de hipotireoidismo foram relatados em recém-nascidos que as mães utilizaram ácido valproico durante a gravidez.
- Síndrome de abstinência (por exemplo, irritabilidade, hiperexcitação, agitação, hipercinesia, transtornos de tonicidade, tremor, convulsões e transtornos alimentares) pode ocorrer em recémnascidos de mães que utilizaram ácido valproico no último trimestre da gravidez.

Lactação: o ácido valproico é excretado no leite humano com uma concentração que varia entre 1% a 10% dos níveis sanguíneos maternos. Transtornos hematológicos foram notados em neonatos/crianças lactentes de mães tratadas com ácido valproico. A decisão quanto a descontinuação da amamentação ou da terapia com o medicamento deve ser feita levando em consideração o benefício da amamentação para a criança e o benefício da terapia para a paciente.



Capacidade de dirigir veículos e operar máquinas: uma vez que este medicamento pode produzir alteração do sistema nervoso central, especialmente quando combinado com outras substâncias com efeito semelhante por exemplo, álcool, os pacientes não devem realizar tarefas de risco, como dirigir veículos ou operar máquinas perigosas, até que se tenha certeza de que estes pacientes não ficam sonolentos com o uso do medicamento.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Caso esteja tomando alguns dos medicamentos a seguir, informe seu médico antes de iniciar o uso de **EPILENIL**[®]. Ele dará a melhor orientação sobre como proceder.

Medicamentos que administrados junto ao valproato podem alterar sua depuração:

Ritonavir, fenitoína, carbamazepina e fenobarbital (ou primidona): aumentam a depuração do valproato.

Antidepressivos: pouco efeito na depuração do valproato.

Medicamentos com importante potencial de interação quando usados junto ao valproato, levando a alterações das concentrações do valproato no sangue:

Ácido acetilsalicílico: a concentração de valproato no sangue pode aumentar.

Antibióticos carbapenêmicos (ex: ertapenem, imipenem e meropenem): pode levar a redução significante de valproato no sangue.

Contraceptivos hormonais contendo estrogênio: pode haver diminuição de valproato no sangue e aumento das crises epilépticas.

Felbamato: pode levar ao aumento de valproato no sangue.

Rifampicina: pode levar ao aumento de valproato no sangue.

Inibidores da protease (ex: lopinavir, ritonavir e outros): podem diminuir os níveis de valproato no sangue.

Colestiramina: pode levar a uma diminuição nos níveis de valproato no sangue.

Medicamentos para os quais não foi detectada nenhuma interação ou com interação sem relevância: antiácidos, cimetidina, ranitidina, clorpromazina, haloperidol, paracetamol, clozapina, lítio, lorazepam, olanzapina, rufinamida.

Medicamentos com outras interações:

Amitriptilina/nortriptilina: o uso concomitante de ácido valproico e amitriptilina raramente foi associado com toxicidade. Considerar a diminuição da dose de amitriptilina/ nortriptilina na presença de valproato.

Carbamazepina (CBZ)/carbamazepina-10,11-epóxido (CBZ-E): níveis sanguíneos de CBZ diminuíram 17% enquanto que os de CBZ-E aumentaram em torno de 45% na administração em conjunto do ácido valproico e da CBZ em pacientes epilépticos.

Clonazepam: o uso concomitante de ácido valproico e de clonazepam pode levar a estado de ausência em pacientes com história desse tipo de crises convulsivas.



Diazepam: a administração conjunta de ácido valproico aumentou a fração livre de diazepam.

Etossuximida: o ácido valproico inibe o metabolismo de etossuximida.

Lamotrigina: sua dose deverá ser reduzida quando administrada em conjunto com ácido valproico.

Fenobarbital: o ácido valproico inibe o metabolismo do fenobarbital. Todos os pacientes recebendo tratamento concomitante com barbiturato devem ser cuidadosamente monitorizados quanto à toxicidade neurológica.

Fenitoína: há relatos de desencadeamento de crises com a combinação de ácido valproico e fenitoína em pacientes com epilepsia. Se necessário, deve-se ajustar a dose de fenitoína de acordo com a situação clínica.

Primidona: é metabolizada em barbiturato e, portanto, pode também estar envolvida em interação semelhante à do ácido valproico com fenobarbital.

Propofol: pode ocorrer interação significante entre ácido valproico e propofol, levando a aumento no nível sanguíneo de propofol. Portanto, quando administrado em conjunto com ácido valproico, a dose de propofol deve ser reduzida.

Nimodipino: tratamento em conjunto com ácido valproico pode aumentar a concentração sanguínea de nimodipino até 50%.

Tolbutamida: aumento de tolbutamida em pacientes tratados com ácido valproico.

Topiramato e/ou acetazolamida: administração em conjunto com ácido valproico foi associada a hiperamonemia (excesso de amônia no organismo), e/ou encefalopatia (alterações das funções do cérebro), além de hipotermia (queda na temperatura do corpo abaixo do normal). Os sintomas de encefalopatia por hiperamonemia incluem frequentemente alterações agudas no nível de consciência e/ou na função cognitiva ou vômito. Pessoas com atividade mitocondrial alterada do fígado podem requerer maior atenção.

Varfarina: o ácido valproico aumentou a fração de varfarina no sangue.

Zidovudina: em alguns pacientes soropositivos para HIV, a depuração da zidovudina diminuiu após a administração de ácido valproico.

Quetiapina: a administração em conjunto com ácido valproico pode aumentar o risco de neutropenia (redução no número de neutrófilos no sangue) ou leucopenia (redução no número de leucócitos no sangue).

Exame laboratorial: o valproato é eliminado parcialmente pela urina, como metabólito cetônico, o que pode prejudicar a interpretação dos resultados do teste de corpos cetônicos na urina.

Irritação gastrointestinal: administrar o medicamento juntamente com a alimentação, ou com uma elevação gradual da dose a partir de um baixo nível de dose inicial pode evitar a irritação gastrointestinal.

Não ingerir **EPILENIL**[®] com bebidas alcoólicas.

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?



Conservar **EPILENIL**[®] (ácido valproico) 250 mg cápsula em temperatura ambiente (15-30°C) e proteger da luz e umidade.

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.

Características do medicamento

EPILENIL[®] é apresentado sob a forma de cápsula gelatinosa mole, cor laranja claro opaco e laranja escuro opaco, contendo líquido oleoso de coloração amarela, com odor característico.

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?

As cápsulas de **EPILENIL**[®] deverão ser engolidas inteiras, sem mastigar, para evitar irritação local da boca e garganta.

Crianças e adolescentes do sexo feminino e mulheres em idade fértil: a terapia com ácido valproico deve ser iniciada e supervisionada por um médico especialista. O tratamento com ácido valproico somente deve ser iniciado em crianças e adolescentes do sexo feminino e mulheres em idade fértil se outros tratamentos alternativos forem ineficazes ou não tolerados pelas pacientes. O ácido valproico deve ser prescrito e dispensado em conformidade com as medidas de prevenção à gravidez, conforme descrito no item 3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? e 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?. A dose diária deve ser dividida em, pelo menos, 2 doses individuais.

EPILEPSIA

Dose inicial recomendada: 10-15 mg/kg/dia (única exceção nas crises de ausência – 15 mg/kg/dia). A dose deve ser aumentada, pelo médico, de 5 a 10 mg/kg/semana até a obtenção da resposta desejada, administrados em doses diárias divididas (2 a 3 vezes ao dia) para alguns pacientes. Dose máxima recomendada: 60 mg/kg/dia.

Em caso de uso conjunto com outros medicamentos antiepilépticos, as dosagens desses podem ser reduzidas pelo médico em aproximadamente 25% a cada duas semanas. Esta redução pode ser iniciada no começo do tratamento com ácido valproico ou atrasada por uma a duas semanas em casos em que exista a preocupação de ocorrência de crises com a redução. A velocidade e duração desta redução do medicamento antiepiléptico concomitante pode ser muito variável e os pacientes devem ser monitorados rigorosamente durante este período com relação a aumento da frequência das convulsões. Se a dose total diária exceder 250 mg, ela deve ser administrada de forma dividida. Seu médico dará a orientação necessária para o seu tratamento.



Interrupção do tratamento: Os anticonvulsivantes não devem ser descontinuados abruptamente nos pacientes para os quais estes fármacos são administrados para prevenir convulsões generalizadas, pois há grande possibilidade de precipitar um estado de mal epiléptico, com subsequente má oxigenação cerebral e risco de morte. A interrupção repentina do tratamento com este medicamento cessará o efeito terapêutico, o que poderá ser prejudicial ao paciente devido às características da doença para a qual este medicamento está indicado.

Medicamentos antiepilépticos não deverão ser descontinuados abruptamente em pacientes nos quais o medicamento é administrado para prevenir crises mais graves, devido à alta possibilidade de desenvolvimento de estado epiléptico com falta de oxigênio e risco à vida.

O quadro a seguir é um guia para administração da dose diária inicial de **EPILENIL**® 15 mg/kg/dia considerando a administração a cada 8 horas:

Peso (Kg)	Dose total diária (mg)	Número de cápsulas 250 mg							
		Primeira dose do dia	Segunda dose do dia	Terceira dose do dia					
		(ex.: 7 horas)	(ex.: 15 horas)	(ex.: 23 horas)					
10-24,9	250	0	0	1					
25-39,9	500	1	0	1					
40-59,9	750	1	1	1					
60-74,9	1000	1	1	2					
75-89,9	1250	2	1	2					

Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

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 você esquecer de tomar uma dose, tome-a assim que se lembrar. Entretanto, se estiver próximo do horário de tomar a próxima dose do medicamento, pule a dose esquecida.

Não tome duas cápsulas de uma única vez para compensar a dose esquecida.

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?

A classificação da frequência das reações adversas deve seguir os seguintes parâmetros.

Frequência das Reações Adversas	Parâmetros
---------------------------------	------------



≥ 1/10 (≥10%)	Muito comum
≥ 1/100 e < 1/10 (≥ 1% e < 10%)	Comum (frequente)
≥ 1/1.000 e < 1/100 (≥ 0,1% e < 1%)	Incomum (infrequente)
$\geq 1/10.000 \text{ e} < 1/1.000 \ (\geq 0.01\% \text{ e} < 0.1\%)$	Rara
< 1/10.000 (< 0,01%)	Muito rara
Não pode ser estimada	Desconhecida

Sistemas	Frequência	Reação adversa				
Alterações congênitas,		Más formações congênitas e distúrbios de desenvolvimento – ver item 5. Advertências e Precauções				
hereditárias e genéticas	Desconhecida	Porfiria aguda				
	Comum	Trombocitopenia				
		Anemia, anemia hipocrômica,				
	Incomum	leucopenia, trombocitopenia,				
		púrpura				
		Agranulocitose, deficiência de				
Alterações do sistema		anemia folato, anemia				
sanguíneo e linfático		macrocítica, anemia aplástica,				
	Desconhecida	falência da medula óssea,				
	Desconnectua	eosinofilia, hipofibrinogenemia				
		linfocitose, macrocitose,				
		pancitopenia, inibição da				
		agregação plaquetária				
	Comum	Aumento de peso, perda de peso				
		Aumento da alanina				
		aminotransferase ¹ , aumento do				
		aspartato aminotransferase,				
		aumento creatinina sanguínea,				
		diminuição de folato sanguíneo,				
		aumento de lactato				
Investigações	Incomum	desidrogenase sanguíneo ¹ ,				
	meomum	aumento de ureia sanguínea,				
		aumento do nível de droga,				
		anormalidade de testes de				
		função do fígado ¹ , aumento de				
		iodo ligado à proteína,				
		diminuição da contagem de				
		glóbulos brancos				



FARMACEUTICA		Aumento de bilirrubina sérica ¹ ,
		diminuição de carnitina,
	Desconhecida	anormalidade do teste de função
		da tireoide
	Muito comum	Sonolência, tremor
		Amnésia, ataxia, tontura,
	Comum	disgeusia, cefaleia, nistagmo,
		parestesia, alteração da fala
		Afasia, incoordenação motora,
		disartria, distonia,
		encefalopatia ² , hipercinesia,
	Incomum	hiperreflexia, hipertonia,
		hipoestesia, hiporreflexia,
		convulsão ³ , estupor, discinesia
Alteração do sistema nervoso		tardia, alteração na visão
		Asteríxis, atrofia cerebelar ⁴ ,
		atrofia cerebral ⁴ , desordem
		cognitiva, coma, desordem
		extrapiramidal, distúrbio de
	Desconhecida	atenção, deficiência da
	Desconnected	memória, parkisonismo,
		hiperatividade psicomotora,
		habilidades psicomotoras
		prejudicadas, sedação ⁵
	Comum	Zumbido no ouvido
Alteração do labirinto e ouvido	Incomum	Surdez ⁶ , distúrbio auditivo,
		hiperacusia, vertigem
	Desconhecida	Dor de ouvido
Alteração respiratória, torácica e	Incomum	Tosse, dispneia, disfonia,
mediastino		epistaxe
	Desconhecida	Efusão pleural
	Desconhecida Muito comum	Efusão pleural Náusea ⁷
		Náusea ⁷
Alteração gastrointestinal	Muito comum	Náusea ⁷ Dor abdominal, constipação,
Alteração gastrointestinal	Muito comum	Náusea ⁷ Dor abdominal, constipação, diarreia, dispepsia ⁷ , flatulência,
Alteração gastrointestinal	Muito comum Comum	Náusea ⁷ Dor abdominal, constipação, diarreia, dispepsia ⁷ , flatulência, vômitos ⁷
Alteração gastrointestinal	Muito comum	Náusea ⁷ Dor abdominal, constipação, diarreia, dispepsia ⁷ , flatulência, vômitos ⁷ Incontinência anal, alteração



FARMACEUTICA		hematêmese, melena,
		pancreatite ⁸ , tenesmo retal,
		hipersecreção salivar
		Distúrbios gengivais, hipertrofia
	Desconhecida	gengivais, aumento da glândula
		parótida
	I.,	Hematúria, urgência em urinar,
	Incomum	poliúria, incontinência urinária
Alteração urinária e renal		Enurese, síndrome Fanconi ⁹ ,
	Desconhecida	falência renal, nefrite do túbulo-
		intersticial
	Commun	Alopecia ¹⁰ , equimose, prurido,
	Comum	rash cutâneo
		Acne, dermatite esfoliativa, pele
	T	seca, eczema, eritema nodoso,
	Incomum	hiperidrose, alteração na unha,
		petéquias, seborreia
		Vasculite cutânea, síndrome de
Alteração nos tecidos e pele		hipersensibilidade sistêmica a
		drogas (Síndrome DRESS ou
		SHSD), eritema multiforme,
	Desconhecida	alteração do cabelo, alteração do
		leito ungueal, reação de
		fotossensibilidade, síndrome de
		Stevens-Johnson, necrólise
		epidérmica tóxica
	Incomum	Espasmo muscular, convulsão
	Incomum	muscular, fraqueza muscular
Alteração tecidos conectivos e	Desconhecida	Diminuição da densidade óssea,
muscular esquelético		dor óssea, osteopenia,
		osteoporose, rabdomiólise,
		lúpus eritematoso sistêmico
	Desconhecida	Hiperandrogenismo ¹¹ ,
Alteração endócrina		hipotireoidismo, secreção
Anciação chuocilla		inapropriada de hormônio
		antidiurético
Alteração do metabolismo e	Comum	Diminuição do apetite, aumento
nutrição	Comuni	do apetite



FARMACÉUTICA		Hipercalemia, hipernatremia,
	Incomum	hipoglicemia, hiponatremia,
		hipoproteinemia
		Deficiência de biotina,
	Desconhecida	dislipidemia, hiperamonemia,
	Bescomeerdu	resistência à insulina, obesidade
Neoplasias benignas, malignas e	Incomum	Hemangioma de pele
	Incomun	Hemangioma de peie
não específicas (incluem cistos e pólipos)	Desconhecida	Síndrome mielodisplástica
		Hipotensão ortostática, Pallor,
Desordens vasculares	Incomum	desordem vascular periferal,
		vasodilatação
	Muito comum	Astenia
		Alteração na marcha, edema
Alterações gerais e condições de	Comum	periférico
administração local		Dor no peito, edema facial,
	Incomum	pirexia
	Desconhecida	Hipotermia
Alteração hepatobiliar	Desconhecida	Hepatotoxicidade
		Amenorreia, dismenorreia,
		disfunção erétil, menorragia,
	Incomum	alteração menstrual,
Alteração na mama e sistema		metrorragia, hemorragia vaginal
reprodutivo		Aumento das mamas,
reprodutivo		galactorreia, infertilidade
	Desconhecida	
		masculina ¹² , menstruação
		irregular, ovário policístico
		Sonhos anormais, labilidade
	Comum	emocional, estado de confusão,
		depressão, insônia, nervosismo,
		pensamento anormal
		Agitação, ansiedade, apatia,
Alteração psiquiátrica		catatonia, delírio, humor
	Incomum	eufórico, alucinação,
		hostilidade, transtorno de
		personalidade
	5	Comportamento anormal,
	Desconhecida	agressão, angústia emocional,
	<u> </u>	



		transtorno de aprendizagem, transtorno psicótico
		Bradicardia, parada cardíaca,
Alteração cardíaca	Incomum	insuficiência cardíaca congestiva, taquicardia
	Comum	Ambliopia, diplopia
Alteração nos olhos	Incomum	Cromatopsia, olho ressecado, distúrbio ocular, dor nos olhos, desordem da lacrimal, miose, fotofobia, deficiência visual
Alteração do sistema imunológico	Desconhecida	Reação anafilática, hipersensibilidade
	Comum	Infecção
Infecção e infestações	Incomum	Bronquite, furúnculo, gastroenterite, herpes simples, gripe, rinite, sinusite
	Desconhecida	Otite média, pneumonia, infecção do trato urinário
Lesão, intoxicação e complicações processuais	Comum	Lesão

¹ Pode refletir em uma potencial hepatotoxicidade séria.

² Encefalopatia com ou sem febre foi identificada pouco tempo após a introdução de monoterapia com ácido valproico sódio sem evidência de disfunção hepática ou altos níveis plasmáticos inapropriados de valproato. Apesar da recuperação ser efetiva com a descontinuação do medicamento, houve casos fatais em pacientes com encefalopatia hiperamônica, particularmente em pacientes com distúrbio do ciclo de ureia subjacente. Encefalopatia na ausência de níveis elevados de amônia também foi observada.

³ Considerar crises graves e verificar item 5. Advertências e Precauções.

⁴ Reversíveis e irreversíveis. Atrofia cerebral também foi observada em crianças expostas ao ácido valproico em ambiente uterino que levou a diversas formas de eventos neurológicos, incluindo atrasos de desenvolvimento e prejuízo psicomotor.

⁵ Observado que pacientes recebendo somente ácido valproico mas ocorreu em sua maioria em pacientes recebendo terapia combinada. Sedação normalmente diminui após a redução de outros medicamentos antiepilépticos.

⁶ Reversíveis ou irreversíveis.

⁷ Esses efeitos são normalmente transitórios e raramente requerem descontinuação da terapia.

⁸ Inclui pancreatite aguda, incluindo fatalidades.

⁹ Observada primariamente em crianças.

¹⁰ Reversíveis.

¹¹ Com eventos aumentados de hirsutismo, virilismo, acne, alopecia de padrão masculino, andrógeno.



¹² Incluindo azoospermia, análise de sêmen anormal, diminuição da contagem de esperma, morfologia anormal dos espermatozoides, aspermia e diminuição da motilidade dos espermatozoides.

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.

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

Não tome doses superiores às recomendadas pelo médico.

Doses muito altas podem causar alteração de consciência podendo chegar ao coma. Doses de **EPILENIL**® acima do recomendado podem resultar em sonolência, bloqueio do coração, pressão baixa e colapso/choque circulatório e coma profundo. Nesses casos, a pessoa deverá ser encaminhada imediatamente para cuidados médicos.

A presença de teor de sódio nas formulações de **EPILENIL**® pode resultar em excesso de sódio no sangue, quando administradas em doses acima do recomendado.

Em situações de superdosagem, a hemodiálise ou hemodiálise mais hemoperfusão podem resultar em uma significante remoção da substância. O benefício da lavagem gástrica ou vômito irá variar de acordo com o tempo de ingestão.

Medidas de suporte geral devem ser aplicadas, com particular atenção para a manutenção do fluxo urinário adequado. O uso de naloxona pode ser útil para reverter os efeitos depressores de elevadas doses de valproato de sódio sobre o sistema nervoso central, entretanto, como a naloxona pode, teoricamente reverter os efeitos antiepilépticos do valproato de sódio, deve ser usada com precaução em pacientes epilépticos.

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

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA – SÓ PODE SER VENDIDO COM RETENÇÃO DE RECEITA

Registro MS - 1.0974.0046

Farm. Resp.: Dr. Dante Alario Junior - CRF-SP nº 5143

Fabricado por Biolab Sanus Farmacêutica Ltda. Rua Solange Aparecida Montan 49 Jandira SP 06610-015

CNPJ 49.475.833/0014-12



Registrado por Biolab Sanus Farmacêutica Ltda. Av. Paulo Ayres 280 Taboão da Serra SP 06767-220 SAC 0800 724 6522 CNPJ 49.475.833/0001-06 Indústria Brasileira





Histórico de Alteração de Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a 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
22/11/2019		10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	VP: 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS: 5. Advertências e Precauções	VP/VPS	250mg x 25 cap
10/06/2019	0511992/19-8	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	VP: 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS: 3. Características farmacológicas 5. Advertências e Precauções 9. Reações adversas	VP/VPS	250mg x 25 cap
01/03/2019	0195493/19-8	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	07/02/2019	0119272/19- 8	11024 - RDC 73/2016 - SIMILA R - Inclusão de local de fabricaçã o de	07/02/2019	Dizeres Legais	VP/VPS	250mg x 25 cap



					medicam ento de liberação convenci onal				
31/07/2018	0764464/18-7	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	4 – O que devo saber antes de usar este medicamento? 6 – Como devo usar este medicamento?	VP	250mg x 25 cap
23/05/2018	0413198/18-3	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	1 – Para que este medicamento é indicado? 2 – Como este medicamento funciona? 4 – O que devo saber antes de usar este medicamento? 6 – Como devo usar este medicamento? 8 – Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP	250mg x 25 cap
12/06/2017	1165429/17-5	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	3 – Quando não devo usar este medicamento? 4 – O que devo saber antes de usar este medicamento? 6 – Como devo usar este medicamento?	VP	250mg x 25 cap



							8 – Quais os males que		
							este medicamento pode me		
							causar?		
							9 – O que fazer se alguém		
							usar uma quantidade maior		
							do que a indicada deste		
							medicamento?		
		10450 –					4. O que devo saber antes		
		SIMILAR –					de usar este medicamento		
11/01/2017	0051669/17-4	Notificação de Alteração de Texto de Bula –	n/a	n/a	n/a	n/a	8. Quais os males que este	VP	250mg x 25 cap
							medicamento pode me		
		RDC 60/12					causar ?		
		10450 –					4. O que devo saber antes		
		SIMILAR –					de usar este medicamento		
26/09/2016	2322736/16-2	Notificação de	n/a	n/a	n/a	n/a	8. Quais os males que este	VP	250mg x 25 cap
		Alteração de Texto de Bula –					medicamento pode me		
		RDC 60/12					causar ?		
		10450 –							
44/07/2045	1726952/16-9	SIMILAR – Notificação de	,	,	n/a	n/a	Dizeres legais	AND/ANDG	250mg x 25 cap
11/05/2016		Alteração de	n/a	n/a			Dizeres regars	VP/ VPS	
		Texto de Bula – RDC 60/12							



16/03/2016	1363164/16-1	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	VP: 1. Para que este medicamento é indicado?/ 3. Quando não devo usar este medicamento?/ 4. O que devo saber antes de usar este medicamento?/ 6. Como devo usar este medicamento?/ 8. Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP	250mg x 25 cap 500mgx 50 com rev
03/03/2016	1323966160	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	VP: 3. Quando não devo usar este medicamento?/ 4. O que devo saber antes de usar este medicamento?/ 6. Como devo usar este medicamento?/ 8. Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP	250mg x 25 cap 500mgx 50 com rev
01/06/2015	0481674159	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	VP: Identificação do medicamento/3. Quando não devo usar este medicamento?/ 4. O que	VP/VPS	250mg x 25 cap 500mgx 50 com rev



							devo saber antes de usar		
							este medicamento?/ 6.		
							Como devo usar este		
							medicamento?/ 8. Quais os		
							males que este		
							medicamento pode me		
							causar?		
							VPS: Identificação do		
							medicamento /4.		
							Contraindicações/ 5.		
							Advertências e		
							Precauções/6. Interações		
							Medicamentosas/8.		
							Posologia e Modo de Usar/		
							9. Reações Adversas		
26/08/2014	0706941/14-3	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	Dizeres Legais.	VP/ VPS	250mg x 25 cap 500mgx 50 com rev



07/08/2014	0645143/14-8	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	As bulas de Epilenil apresentam alterações de acordo com os itens: 5. Advertências e precauções. 6. Interações Medicamentosas. 9. Reações adversas. 10. Superdose. Dizeres legais.	VPS	250mg x 25 cap 500mgx 50 com rev
10/10/2013	0853297/13-4	10457 – SIMILAR – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	Versão inicial	VP/VPS	250mg x 25 cap 500mgx 50 com rev



$\textbf{Epilenil}^{\texttt{\$}}$

Biolab Sanus Farmacêutica Ltda.

Comprimido Revestido
576,20 mg valproato de sódio
(equivalente a 500 mg de ácido valproico)



IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA

APRESENTAÇÃO

Comprimido revestido 500 mg: embalagem com 50 comprimidos.

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 10 ANOS

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido contém:

(equivalente a 500 mg de ácido valproico)

Excipientes: celulose microcristalina, dióxido de silício, povidona, talco, estearato de magnésio, acetoftalato de celulose, dióxido de titânio, óxido de ferro amarelo, dietilftalato, álcool isopropílico e cloreto de metileno.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Epilepsia: EPILENIL é indicado isoladamente ou em combinação a outros medicamentos, no tratamento de pacientes adultos e crianças acima de 10 anos com crises parciais complexas, que ocorrem tanto de forma isolada ou em associação com outros tipos de crises. Também é indicado isoladamente ou em combinação a outros medicamentos no tratamento de quadros de ausência simples e complexa em pacientes adultos e crianças acima de 10 anos, e como terapia adjuvante em adultos e crianças acima de 10 anos com crises de múltiplos tipos, que inclui crises de ausência.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

O valproato de sódio é a substância ativa do EPILENIL® que é convertido a ácido valproico e este se dissocia em íon valproato no trato gastrointestinal.

O tratamento com EPILENIL[®], em alguns casos, pode produzir sinais de melhora já nos primeiros dias de tratamento; em outros casos, é necessário um tempo maior para se alcançar os efeitos benéficos. Seu médico dará a orientação no seu caso.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

EPILENIL® é contraindicado para menores de 10 anos de idade.

EPILENIL[®] é contraindicado para uso por pacientes com:

Biolab Sanus



- · Conhecida hipersensibilidade ao valproato de sódio ou aos demais componentes da fórmula;
- Conhecida Síndrome de Alpers-Huttenlocher e crianças com menos de 2 anos com suspeita de possuir a Síndrome;
- Doença no figado ou disfunção no figado significativa;
- Distúrbios do ciclo da ureia (DCU) desordem genética rara que pode resultar em acúmulo de amônia no sangue;
- Porfiria distúrbio genético raro que afeta parte da hemoglobina do sangue.

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

Gerais: recomenda-se fazer contagem de plaquetas e realização de testes de coagulação antes de iniciar o tratamento, periodicamente e depois, pois pode haver alteração nas plaquetas e coagulação sanguínea. O aparecimento de hemorragia, manchas roxas ou desordem na capacidade natural de coagulação do paciente são indicativos para a redução da dose ou interrupção da terapia.

EPILENIL® pode interagir com medicamentos administrados concomitantemente.

Hepatotoxicidade (toxicidade do fígado) / Disfunção hepática: houve casos fatais de insuficiência do fígado em pacientes recebendo valproato de sódio, usualmente durante os primeiros seis meses de tratamento. Deve-se ter muito cuidado quando o medicamento for administrado em pacientes com história anterior de doença no fígado. Toxicidade no fígado grave ou fatal pode ser precedida por sintomas não específicos, como mal-estar, fraqueza, estado de apatia, inchaço facial, falta de apetite e vômito. Pacientes em uso de múltiplos anticonvulsivantes, crianças, pacientes com doenças metabólicas congênitas, com doença convulsiva grave associada a retardo mental e pacientes com doença cerebral orgânica podem ter um risco particular de desenvolver toxicidade no fígado. A experiência em epilepsia tem indicado que a incidência de hepatotoxicidade fatal diminui consideravelmente, de forma progressiva, em pacientes mais velhos. O medicamento deve ser descontinuado imediatamente na presença de disfunção do fígado significativa, suspeita ou aparente. Em alguns casos, a disfunção do fígado progrediu apesar da descontinuação do medicamento. Na presença destes sintomas, o médico deve ser imediatamente procurado.

Pacientes com suspeita ou conhecida doença mitocondrial: insuficiência hepática aguda induzida por valproato e mortes relacionadas à doença hepática têm sido reportadas em pacientes com síndrome neurometabólica hereditária causada por mutação no gene da DNA polimerase γ (POLG, ou seja, Síndrome de Alpers-Huttenlocher) em uma taxa maior do que aqueles sem esta síndrome.

Deve-se suspeitar de desordens relacionadas à POLG em pacientes com histórico familiar ou sintomas sugestivos de uma desordem relacionada à POLG, incluindo, mas não limitado a encefalopatia inexplicável, epilepsia refratária (focal, mioclônica), estado de mal epilético na apresentação, atrasos no desenvolvimento, regressão psicomotora, neuropatia sensomotora axonal, miopatia, ataxia cerebelar, oftalmoplegia, ou migrânea complicada com aura occipital. O teste para mutação de POLG deve ser realizado de acordo com a prática clínica atual para avaliação diagnóstica dessa desordem. Em pacientes maiores de 2 anos com suspeita clínica de desordem mitocondrial hereditária o valproato de sódio deve ser usado apenas após tentativa e falha de outro anticonvulsivante. Este grupo mais velho de pacientes deve ser monitorado durante o tratamento com valproato de sódio para desenvolvimento de lesão hepática aguda com avaliação clínica regular e monitoramento dos testes de função hepática.



Pancreatite (inflamação do pâncreas): pacientes e responsáveis devem estar cientes que dor abdominal, enjoo, vômito e/ou falta de apetite, podem ser sintomas de pancreatite. Na presença destes sintomas, deve-se procurar o médico imediatamente, pois casos de pancreatite envolvendo risco à vida foram relatados tanto em crianças como em adultos que receberam valproato de sódio. Alguns casos ocorreram logo após o início do uso, e outros após vários anos de uso. Houve casos nos quais a pancreatite recorreu após nova tentativa com valproato de sódio.

Comportamento e ideação suicida: pacientes tratados com valproato de sódio devem ser monitorados para emergências ou piora da depressão, pensamentos sobre automutilação, comportamento ou pensamentos suicidas, e/ou qualquer mudança incomum de humor ou comportamento. Ideação suicida pode ser uma manifestação de transtornos psiquiátricos preexistentes e pode persistir até que ocorra remissão significante dos sintomas. Existem relatos de aumento no risco de pensamentos e comportamentos suicidas nestes pacientes. Este risco foi observado logo uma semana após o início do tratamento medicamentoso com os antiepilépticos e persistiu durante todo o período em que o tratamento foi avaliado. A supervisão de pacientes de alto risco deve acontecer durante a terapia medicamentosa inicial. Comportamentos suspeitos devem ser informados imediatamente aos profissionais de saúde.

Interação com antibióticos carbapenêmicos: o uso concomitante de INN com antibióticos carbapenêmicos não é recomendado.

Trombocitopenia (diminuição no número de plaquetas no sangue): a trombocitopenia pode estar relacionada à dose. O benefício terapêutico que pode acompanhar as maiores doses deverá ser considerado pelo seu médico contra a possibilidade de maior incidência de eventos adversos.

Hiperamonemia (excesso de amônia no organismo): foi relatado o excesso de amônia em associação com a terapia com valproato de sódio e pode estar presente mesmo com testes de função do fígado normais. Pacientes que desenvolverem sinais ou sintomas de alteração das funções do cérebro por aumento de amônia no sangue inexplicável, estado de apatia, vômito e mudanças no status mental durante o tratamento com EPILENIL[®] devem ser tratados imediatamente, e o nível de amônia deve ser mensurado. Hiperamonemia também deve ser considerada em pacientes que apresentam hipotermia (queda de temperatura do corpo abaixo do normal). Se a amônia estiver elevada, o tratamento deve ser descontinuado.

Elevações sem sintomas de amônia são mais comuns, e quando presentes, requerem monitoramento intensivo dos níveis de amônia no plasma pelo médico. Se a elevação persistir, a descontinuação do tratamento deve ser considerada.

Distúrbios do ciclo da ureia (DCU): foi relatada encefalopatia hiperamonêmica (alteração das funções do cérebro por aumento de amônia no sangue), algumas vezes fatal, após o início do tratamento com valproato de sódio em pacientes com distúrbios do ciclo da ureia.

Hipotermia (queda da temperatura central do corpo para menos de 35° C): tem sido relatada associada à terapia com valproato de sódio, em conjunto e na ausência de hiperamonemia. Esta reação adversa também pode ocorrer em pacientes utilizando topiramato e valproato em conjunto, após o início do tratamento com topiramato ou após o aumento da dose



diária de topiramato. Deve ser considerada a interrupção do tratamento em pacientes que desenvolverem hipotermia, a qual pode se manifestar por uma variedade de anormalidades clínicas incluindo letargia (estado de apatia), confusão, coma e alterações significativas em outros sistemas importantes como o cardiovascular e o respiratório.

Atrofia Cerebral/Cerebelar: houve relatos pós-comercialização de atrofia (reversível e irreversível) cerebral e cerebelar, temporariamente associadas ao uso de produtos que se dissociam em íon valproato. Em alguns casos, porém, a recuperação foi acompanhada por sequelas permanentes. Foi observado prejuízo psicomotor e atraso no desenvolvimento, entre outros problemas neurológicos, em crianças com atrofia cerebral decorrente da exposição ao valproato quando em ambiente intrauterino. As funções motoras e cognitivas dos pacientes devem ser monitoradas rotineiramente e o medicamento deve ser descontinuado nos casos de suspeita ou de aparecimento de sinais de atrofia cerebral.

Reação de hipersensibilidade de múltiplos órgãos: foram raramente relatadas após o início da terapia com o valproato de sódio em adultos e crianças. Os pacientes tipicamente, mas não exclusivamente, apresentaram febre e reações de sensibilidade na pele, com envolvimento de outros órgãos do corpo. Outras manifestações associadas podem incluir aumento dos gânglios, inflamação do fígado (hepatite), anormalidade de testes de função do fígado, anormalidades no sangue, coceira, inflamação nos rins, diminuição do volume de urina, síndrome hepatorrenal (envolvendo o fígado e os rins), dor nas articulações e fraqueza. Como o distúrbio é variável em sua expressão, sinais e sintomas de outros órgãos não relacionados aqui podem ocorrer. Se houver suspeita desta reação, o valproato de sódio deve ser interrompido e um tratamento alternativo ser iniciado pelo médico.

Agravamento das convulsões: assim como outras drogas antiepilépticas, alguns pacientes ao invés de apresentar uma melhora no quadro convulsivo, podem apresentar uma piora reversível da frequência e severidade do quadro convulsivo (incluindo o estado epiléptico) ou também o aparecimento de novos tipos de convulsões com valproato. Em caso de agravamento das convulsões, aconselha-se consultar o seu médico imediatamente.

Aumento do risco de câncer: não é conhecido até o momento.

Aumento do risco de mutações: houve algumas evidências de que a frequência de aberrações cromossômicas poderia estar associada com epilepsia.

Fertilidade: a administração de valproato de sódio pode afetar a fertilidade em homens. Foram relatados casos que indicam que as disfunções relacionadas à fertilidade são reversíveis após a descontinuação do tratamento.

Amenorreia (ausência de menstruação), ovários policísticos e níveis de testosterona elevados foram relatados em mulheres.

Cuidados e advertências para populações especiais

Uso em idosos: uma alta porcentagem de pacientes acima de 65 anos relatou ferimentos acidentais, infecção, dor, sonolência e tremor. Não está claro se esses eventos indicam riscos adicionais ou se resultam de doenças preexistentes e uso de medicamentos concomitantes por estes pacientes.



Em pacientes idosos, a dosagem deve ser aumentada mais lentamente, com monitorização regular do consumo de líquidos e alimentos, desidratação, sonolência e outros eventos adversos. Reduções de dose ou descontinuação do medicamento devem ser consideradas em pacientes com menor consumo de líquidos ou alimentos e em pacientes com sonolência excessiva.

Uso em crianças: a experiência com crianças com idade inferior a dois anos têm um aumento de risco considerável de desenvolvimento de toxicidade no fígado fatal e esse risco diminui progressivamente em pacientes mais velhos. Em pacientes com mais de dois anos de idade que são clinicamente suspeitos de terem uma doença mitocondrial hereditária, valproato de sódio só deve ser usado após a falha de outros anticonvulsivantes.

Crianças e adolescentes do sexo feminino, mulheres em idade fértil e gestantes: o valproato de sódio tem um alto potencial de induzir doenças congênitas e crianças expostas ao produto durante a gravidez têm um alto risco de malformações congênitas e distúrbios no desenvolvimento do sistema nervoso.

Verificou-se que o valproato atravessa a barreira placentária tanto em espécies animais como em humanos.

Seu médico deve assegurar que:

- as circunstâncias individuais de cada paciente sejam avaliadas em todos os casos, envolvendo a paciente na discussão para garantir o seu engajamento, discutir as opções terapêuticas e garantir que ela esteja ciente dos riscos e medidas necessárias para redução dos riscos;
- o potencial de gravidez seja avaliado para todas as pacientes do sexo feminino;
- a paciente tenha entendido e reconhecido os riscos de doenças congênitas e distúrbios no desenvolvimento do sistema nervoso em crianças expostas ao produto durante a gravidez;
- a paciente tenha entendido a necessidade de se submeter a um exame de gravidez antes do início do tratamento e durante o tratamento, conforme necessidade;
- a paciente seja aconselhada em relação a utilização de métodos contraceptivos e que a paciente seja capaz de manter a utilização de métodos contraceptivos efetivos sem interrupção durante todo o tratamento com valproato de sódio;
- a paciente tenha entendido a necessidade de visitas regulares (pelo menos anualmente) do tratamento pelo médico especialista em epilepsia;
- a paciente esteja ciente de que deve consultar o médico assim que tiver planos de engravidar para fazer a transição do tratamento para uma alternativa apropriada antes da concepção e antes de interromper os métodos contraceptivos;
- a paciente tenha entendido os perigos e as precauções necessárias associadas ao uso de valproato de sódio e a necessidade urgente de informar seu médico caso exista possibilidade de estar grávida.

Essas condições também devem ser avaliadas para mulheres que não são sexualmente ativas a não ser que o médico considere que existem razões convincentes que indiquem que não existe risco de gravidez.

Crianças e adolescentes do sexo feminino:

• O médico responsável deve assegurar que os pais/responsáveis pela paciente compreendam a necessidade de informá-lo assim que a paciente utilizando valproato de sódio fique menstruada pela primeira vez (menarca);



- O médico responsável deve assegurar que os pais/responsáveis pela paciente que tenha menstruado pela primeira
 vez, tenham informações necessárias sobre os riscos de doenças congênitas e distúrbios no desenvolvimento do
 sistema nervoso, incluindo a magnitude desses riscos para crianças expostas ao valproato de sódio em ambiente
 intrauterino;
- Para essas pacientes, o médico especialista deve reavaliar anualmente a necessidade da terapia com valproato de sódio e considerar alternativas para o tratamento. Caso o valproato de sódio seja o único tratamento adequado, a necessidade de utilização de métodos contraceptivos eficazes e todas as outras medidas anteriormente descritas devem ser discutidas com a paciente e os pais/responsáveis. O médico deve realizar todo esforço necessário para fazer a transição do tratamento para uma alternativa apropriada antes que a paciente esteja sexualmente ativa.

A possibilidade de gravidez deve ser excluída antes de iniciar o tratamento com EPILENIL®.

Contracepção: mulheres em idade fértil que estejam utilizando valproato de sódio devem utilizar métodos contraceptivos efetivos sem interrupção durante todo o tratamento com o produto. Essas pacientes devem estar providas de informações completas quanto à prevenção a gravidez e devem ser orientadas quanto à não utilização de métodos contraceptivos. Pelo menos 1 método contraceptivo eficaz único (como dispositivo ou implante intrauterino) ou 2 métodos complementares de contracepção, incluindo um método de barreira, deve ser utilizado. Circunstâncias individuais devem ser avaliadas em todos os casos, envolvendo a paciente na discussão quanto a escolha do método contraceptivo para garantir o seu engajamento e aderência ao método escolhido. Mesmo que a paciente tenha amenorreia, ela deve seguir todos os conselhos sobre contracepção eficaz.

Revisão tratamento: deve ser realizada preferencialmente com um médico especialista. O médico deve revisar o tratamento pelo menos anualmente quando o valproato de sódio foi a escolha mais adequada para a paciente. O médico deverá garantir que a paciente tenha entendido e reconhecido os riscos de malformações congênitas e distúrbios no desenvolvimento neurológico em crianças expostas ao produto em ambiente intrauterino.

Planejamento da gravidez:

• Para a indicação de Epilepsia, caso a paciente estiver planejando engravidar ou engravide, o médico especialista deverá reavaliar o tratamento com valproato de sódio e considerar alternativas terapêuticas. O médico deve realizar todo esforço necessário para fazer a transição do tratamento para uma alternativa apropriada antes da concepção e antes de interromper os métodos contraceptivos. Se a transição de tratamento não for possível, a paciente deverá receber aconselhamento adicional quanto aos riscos do uso de valproato de sódio para o bebê para suportar a paciente quanto a decisão de fazer um planejamento familiar.

Se, apesar dos riscos conhecidos de valproato de sódio na gestação e após uma avaliação cuidadosa levando em consideração tratamentos alternativos, em circunstâncias excepcionais a paciente grávida poderá receber valproato de sódio para o tratamento de epilepsia. Nesse caso recomenda-se que seja prescrita a menor dose eficaz, dividida em diversas doses menores a serem administradas durante o dia. É preferível a escolha da formulação de liberação prolongada para se evitar altos picos de concentração plasmática.



Caso a paciente engravide, ela deve informar ao seu médico imediatamente para que o tratamento seja reavaliado e outras opções sejam consideradas. Durante a gestação, crises tônico-clônicas maternais e estado epiléptico com hipóxia podem acarretar em risco de morte para a mãe e para o bebê.

Todas as pacientes expostas ao valproato de sódio durante a gestação devem realizar um monitoramento pré-natal especializado para detectar possíveis ocorrências de defeitos no tubo neural ou outras malformações.

As evidências disponíveis não indicam que a suplementação com folato antes da gestação possa prevenir o risco de defeitos no tubo neural, que podem ocorrer em qualquer gestação.

O farmacêutico deve garantir que a paciente seja aconselhada a não descontinuar o tratamento com valproato de sódio e consultar o médico imediatamente caso esteja planejando engravidar ou engravide.

Categoria de risco: D

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.

Más formações congênitas: filhos de mulheres com epilepsia expostas a monoterapia com valproato de sódio durante a gravidez apresentaram mais más formações congênitas. Esse risco é maior do que na população em geral (2-3%). Os tipos mais comuns de má formação incluem defeitos do tubo neural, dismorfismo facial, fissura de lábio e palato, crânio-ostenose, problemas cardíacos, defeitos dos rins, vias urinárias e genitálias, defeitos nos membros e múltiplas anomalias envolvendo vários sistemas do corpo.

A exposição no útero ao valproato também pode resultar em deficiência/perda auditiva devido a malformações da orelha e/ou nariz (efeito secundário) e/ou devido à toxicidade direta na função auditiva.

Transtornos de desenvolvimento: a exposição ao valproato de sódio durante a gestação pode causar efeitos adversos no desenvolvimento mental e físico para a criança exposta. O exato período gestacional predisposto a esses riscos é incerto e a possibilidade do risco durante toda a gestação não pode ser excluída.

Existem dados limitados sobre uso prolongado. Os dados disponíveis demonstram que crianças expostas ao valproato de sódio durante a gestação tem um maior risco de apresentar transtorno relacionado ao autismo em comparação com a população geral do estudo. Os dados disponíveis sugerem que crianças expostas ao valproato de sódio durante a gestação podem ter o risco aumentado de desenvolver transtornos de déficit de atenção/hiperatividade (TDAH) comparado com a população em geral.

Risco em neonatos:

• Casos de síndrome hemorrágica foram relatados muito raramente em recém-nascidos que as mães utilizaram valproato de sódio durante a gravidez. Essa síndrome hemorrágica está relacionada com trombocitopenia (diminuição do número de plaquetas do sangue), hipofibrinogenemia (diminuição do fibrinogênio do sangue) e/ou a diminuição de outros fatores de coagulação. A afibrinogenemia (caso em que o sangue não coagula normalmente) também foi relatada e pode ser fatal. Porém, essa síndrome deve ser distinguida da diminuição dos fatores de vitamina K induzido pelo fenobarbital e os indutores enzimáticos. A contagem plaquetária e testes de fatores de coagulação devem ser investigados em neonatos.



 Casos de hipoglicemia (baixos níveis de açúcar no sangue) foram relatados em recém-nascidos que as mães utilizaram valproato de sódio durante o terceiro trimestre da gravidez.

• Casos de hipotireoidismo foram relatados em recém-nascidos que as mães utilizaram valproato de sódio durante

a gravidez.

 Síndrome de abstinência (por exemplo, irritabilidade, hiperexcitação, agitação, hipercinesia, transtornos de tonicidade, tremor, convulsões e transtornos alimentares) pode ocorrer em recém-nascidos que as mães

utilizaram valproato de sódio no último trimestre da gravidez.

Lactação: o valproato de sódio é excretado no leite humano com uma concentração que varia entre 1% a 10% dos níveis sanguíneos maternos. Transtornos hematológicos foram notados em neonatos/crianças lactentes de mães tratadas com valproato de sódio. A decisão quanto à descontinuação da amamentação ou da terapia com o medicamento deve ser feita

levando em consideração o benefício da amamentação para a criança e o benefício da terapia para a paciente.

Capacidade de dirigir veículos e operar máquinas: Uma vez que este medicamento pode produzir alteração do sistema nervoso central, especialmente quando combinado com outras substâncias com efeito semelhante, por exemplo, álcool, os pacientes não devem realizar tarefas de risco, como dirigir veículos ou operar máquinas perigosas, até que se tenha

certeza de que estes pacientes não ficam sonolentos com o uso do medicamento.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Caso esteja tomando alguns dos medicamentos a seguir, informe seu médico antes de iniciar o uso de EPILENIL[®]. Ele dará a melhor orientação sobre como proceder.

Medicamentos que administrados junto ao valproato podem alterar sua depuração:

Ritonavir, fenitoína, carbamazepina e fenobarbital (ou primidona): aumentam a depuração do valproato

Antidepressivos: pouco efeito na depuração do valproato

Medicamentos com importante potencial de interação quando usados junto ao valproato de sódio, levando a alterações das concentrações do valproato no sangue:

Ácido acetilsalicílico: a concentração de valproato no sangue pode aumentar.

Antibióticos carbapenêmicos (ex: ertapenem, imipenem e meropenem): pode levar a redução significante de valproato no sangue.

Contraceptivos hormonais contendo estrogênio: pode haver diminuição de valproato no sangue e aumento das crises epilépticas.

Felbamato: pode levar ao aumento de valproato no sangue.

Rifampicina: pode levar ao aumento de valproato no sangue.

Inibidores da protease (ex: lopinavir, ritonavir e outros): podem diminuir os níveis de valproato no sangue.

Colestiramina: pode levar a uma diminuição nos níveis de valproato no sangue.



Medicamentos para os quais não foi detectada nenhuma interação ou com interação sem relevância: antiácidos, cimetidina, ranitidina, clorpromazina, haloperidol, paracetamol, clozapina, lítio, lorazepam, olanzapina, rufinamida.

Medicamentos com outras interações:

Amitriptilina/nortriptilina: o uso concomitante de valproato de sódio e amitriptilina raramente foi associado com toxicidade. Considerar a diminuição da dose de amitriptilina/nortriptilina na presença de valproato.

Carbamazepina (CBZ)/carbamazepina-10,11-epóxido (CBZ-E): níveis sanguíneos de CBZ diminuíram 17% enquanto que os de CBZ-E aumentaram em torno de 45% na administração em conjunto do valproato de sódio e da CBZ em pacientes epilépticos.

Clonazepam: o uso concomitante de valproato de sódio e de clonazepam pode levar a estado de ausência em pacientes com história desse tipo de crises convulsivas.

Diazepam: a administração conjunta de valproato de sódio aumentou a fração livre de diazepam.

Etossuximida: o valproato de sódio inibe o metabolismo de etossuximida.

Lamotrigina: sua dose deverá ser reduzida quando administrada em conjunto com valproato de sódio.

Fenobarbital: o valproato de sódio inibe o metabolismo do fenobarbital. Todos os pacientes recebendo tratamento concomitante com barbiturato devem ser cuidadosamente monitorizados quanto à toxicidade neurológica.

Fenitoína: há relatos de desencadeamento de crises com a combinação de valproato de sódio e fenitoína em pacientes com epilepsia. Se necessário, deve-se ajustar a dose de fenitoína de acordo com a situação clínica.

Primidona: é metabolizada em barbiturato e, portanto, pode também estar envolvida em interação semelhante à do valproato de sódio com fenobarbital.

Propofol: pode ocorrer interação significante entre valproato de sódio e propofol, levando a aumento no nível sanguíneo de propofol. Portanto, quando administrado em conjunto com valproato de sódio, a dose de propofol deve ser reduzida.

Nimodipino: tratamento em conjunto com valproato de sódio pode aumentar a concentração sanguínea de nimodipino até 50%.

Tolbutamida: aumento de tolbutamida em pacientes tratados com valproato de sódio.

Topiramato e/ou acetazolamida: administração em conjunto com valproato de sódio foi associada a hiperamonemia (excesso de amônia no organismo), e/ou encefalopatia (alterações das funções do cérebro), além de hipotermia (queda na temperatura do corpo abaixo do normal). Os sintomas de encefalopatia por hiperamonemia incluem frequentemente alterações agudas no nível de consciência e/ou na função cognitiva ou vômito. Pessoas com atividade mitocondrial alterada do fígado podem requerer maior atenção.

Varfarina: o valproato de sódio aumentou a fração de varfarina no sangue.

Zidovudina: em alguns pacientes soropositivos para HIV, a depuração da zidovudina diminuiu após a administração de valproato de sódio.

Quetiapina: a administração em conjunto com valproato de sódio pode aumentar o risco de neutropenia (redução no número de neutrófilos no sangue) ou leucopenia (redução no número de leucócitos no sangue).

Exame laboratorial: o valproato é eliminado parcialmente pela urina, como metabólito cetônico, o que pode prejudicar a interpretação dos resultados do teste de corpos cetônicos na urina.



Irritação gastrointestinal: administrar o medicamento juntamente com a alimentação, ou com uma elevação gradual da dose a partir de um baixo nível de dose inicial pode evitar a irritação gastrointestinal.

Não ingerir EPILENIL com bebidas alcoólicas.

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?

Conservar EPILENIL® (valproato de sódio) 500 mg comprimidos revestidos em temperatura ambiente (15-30°C) e proteger da luz e umidade.

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.

Características do medicamento

EPILENIL® é apresentado sob a forma de comprimido revestido amarelo elíptico, biconvexo, liso, contendo núcleo branco a levemente amarelado.

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?

Os comprimidos de EPILENIL® deverão ser engolidos inteiros, sem mastigar, para evitar irritação local da boca e garganta.

Crianças e adolescentes do sexo feminino e mulheres em idade fértil: a terapia com valproato de sódio deve ser iniciada e supervisionada por um médico especialista. O tratamento com valproato de sódio somente deve ser iniciado em crianças e adolescentes do sexo feminino e mulheres em idade fértil se outros tratamentos alternativos forem ineficazes ou não tolerados pelas pacientes. O valproato de sódio deve ser prescrito e dispensado em conformidade com as medidas de prevenção à gravidez, conforme descrito no item 3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? e 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?. A dose diária deve ser dividida em, pelo menos, 2 doses individuais.

Epilepsia



Dose inicial recomendada: 10-15 mg/kg/dia (única exceção nas crises de ausência 15mg/kg/dia). A dose deve ser aumentada, pelo médico, de 5 a 10 mg/kg/semana até a obtenção da resposta desejada, administrados em doses diárias divididas (2 a 3 vezes ao dia) para alguns pacientes. Dose máxima recomendada: 60 mg/kg/dia.

Em caso de uso em conjunto com outros medicamentos antiepilépticos, as dosagens desses podem ser reduzidas pelo médico em aproximadamente 25% a cada duas semanas. Esta redução pode ser iniciada no começo do tratamento com valproato de sódio ou atrasada por uma a duas semanas em casos em que exista a preocupação de ocorrência de crises com a redução. A velocidade e duração desta redução do medicamento antiepiléptico concomitante pode ser muito variável e os pacientes devem ser monitorados rigorosamente durante este período com relação a aumento da frequência das convulsões. Se a dose total diária exceder 300 mg ou 500 mg (conforme a prescrição médica), ela deve ser administrada de forma dividida. Seu médico dará a orientação necessária para o seu tratamento.

Interrupção do tratamento: Os anticonvulsivantes não devem ser descontinuados abruptamente nos pacientes para os quais estes fármacos são administrados para prevenir convulsões tipo grande mal, pois há grande possibilidade de precipitar um estado de mal epiléptico, com subsequente má oxigenação cerebral e risco de morte. A interrupção repentina do tratamento com este medicamento cessará o efeito terapêutico, o que poderá ser prejudicial ao paciente devido às características da doença para a qual este medicamento está indicado.

Medicamentos antiepilépticos não deverão ser descontinuados abruptamente em pacientes nos quais o medicamento é administrado para prevenir crises mais graves, devido à alta possibilidade de desenvolvimento de estado epiléptico com falta de oxigênio e risco à vida.

O quadro a seguir é um guia para administração da dose diária inicial de EPILENIL® 15mg/kg/dia:

	Dose total diária	Número de comprimidos 300mg					
Peso (kg)	(mg)	Primeira Dose do	Segunda Dose do	Terceira Dose do			
	(mg)	Dia (ex.: 7 horas)	Dia (ex.: 15 horas)	Dia (ex.: 23 horas)			
10-24,9	250	0	0	1			
25-39,9	500	1	0	1			
40-59,9	750	1	1	1			
60-74,9	1000	1	1	2			
75-89,9	1250	2	1	2			

Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

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 você esquecer de tomar uma dose, tome-a assim que se lembrar. Entretanto, se estiver próximo do horário de tomar a próxima dose do medicamento, pule a dose esquecida.



Não tome dois comprimidos de uma única vez para compensar a dose esquecida.

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?

A classificação da frequência das reações adversas deve seguir os seguintes parâmetros:

Frequência das Reações Adversas	Parâmetros
≥ 1/10 (≥ 10%)	Muito comum
≥ 1/100 e < 1/10 (≥ 1% e < 10%)	Comum (frequente)
≥ 1/1.000 e < 1/100 (≥ 0,1% e < 1%)	Incomum (infrequente)
$\geq 1/10.000 \text{ e} < 1/1.000 \ (\geq 0.01\% \text{ e} < 0.1\%)$	Rara
< 1/10.000 (< 0,01%)	Muito rara
Não pode ser estimada	Desconhecida

Sistemas	Frequência	Reação adversa
Alterações congênitas, hereditárias e genéticas	Más formações congênitas e distúitem 5. Advertências e Precauçõe	
nereditarias e geneticas	Desconhecida	Porfiria aguda
	Comum	Trombocitopenia
	Incomum	Anemia, anemia hipocrômica, leucopenia, trombocitopenia, púrpura
Alterações do sistema sanguíneo e linfático	Desconhecida	Agranulocitose, deficiência de anemia folato, anemia macrocítica, anemia aplástica, falência da medula óssea, eosinofilia, hipofibrinogenemia, linfocitose, macrocitose, pancitopenia, inibição da agregação plaquetária
	Comum	Aumento de peso, perda de peso
Investigações	Incomum	Aumento da alanina aminotransferase ¹ , aumento do aspartato aminotransferase, aumento creatinina sanguínea, diminuição de folato sanguíneo, aumento de lactato desidrogenase sanguíneo ¹ ,



aumento do nível de droga, anormalidade de testes de função do figado¹, aumento de iodo ligado à proteína, diminuição da contagem de glóbulos brancos Aumento de bilirrubina sérica¹, diminuição de carnitina, anormalidade do teste de função da tireoide Muito comum Sonolência, tremor Amnésia, ataxia, tontura, disgeusia, cefalcia, nistagmo, parestesia, alteração da fala Afasia, incoordenação motora, disartria, distonia, encefalopatia², hipercinesia, hiperreflexia, hipertonia, hiperreflexia, hipertonia, hiperreflexia, convulsão³, estupor, discinesia tardia, alteração na visão Asteríxis, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebral⁴, desordem cognitiva, coma, desordem extrapiramidal, distúrbio de atenção, deficiência da memória, parkisonismo, hiperatividade psicomotora, habilidades psicomotoras prejudicadas, sedação⁵ Comum Zumbido no ouvido Alteração do labirinto e ouvido Incomum Desconhecida Dor de ouvido Tosse, dispueia, disfonia, epistaxe Desconhecida Efusão pleural	FARMACEUTICA		aumento de ureia sanguínea,
função do figado¹, aumento de iodo ligado à proteína, diminuição da contagem de glóbulos brancos Aumento de bilirrubina sérica¹, diminuição de carnitina, anormalidade do teste de função da tireoide Muito comum Sonolência, tremor Amnésia, ataxia, tontura, disgeusia, cefaleia, nistagmo, parestesia, alteração da fala Afasia, incoordenação motora, disartria, distonia, encefalopatia², hipercinesia, hipoertelexia, hipoertelexia, hipoertelexia, convulsão³, estupor, discinesia tardia, alteração na visão Asterixis, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebral⁴, desordem cognitiva, coma, desordem extrapiramidal, distúrbio de atenção, deficiência da memória, parkisonismo, hiperatividade psicomotora, habilidades psicomotoras prejudicadas, sedação⁵ Alteração do labirinto e ouvido Alteração do labirinto e ouvido Incomum Desconhecida Dorde ouvido Alteração respiratória, torácica e mediastino Desconhecida Estusão pleural			aumento do nível de droga,
iodo ligado à proteína, diminuição da contagem de glóbulos brancos Aumento de bilirrubina sérica¹, diminuição de carnitina, anormalidade do teste de função da tireoide Muito comum Sonolência, tremor Amnésia, ataxia, tontura, disgeusia, cefaleia, nistagmo, parestesia, alteração da fala Afasia, incoordenação motora, disartria, distonia, encefalopatia², hipercinesia, hipoestesia, hiporreflexia, hipoestesia, hiporreflexia, convulsão³, estupor, discinesia tardia, alteração na visão Asteríxis, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebral⁴, desordem cognitiva, coma, desordem extrapiramidal, distúrbio de atenção, deficiência da memória, parkisonismo, hiperatividade psicomotora, habilidades psicomotoras prejudicadas, sedação⁵ Comum Comum Alteração do labirinto e ouvido Incomum Incomum Desconhecida Dor de ouvido Alteração respiratória, torácica e mediastino Desconhecida Efusão pleural			anormalidade de testes de
iodo ligado à proteína, diminuição da contagem de glóbulos brancos Aumento de bilirrubina sérica¹, diminuição de carnitina, anormalidade do teste de função da tireoide Muito comum Sonolência, tremor Amnésia, ataxia, tontura, disgeusia, cefaleia, nistagmo, parestesia, alteração da fala Afasia, incoordenação motora, disartria, distonia, encefalopatia², hipercinesia, hipoestesia, hiporreflexia, hipoestesia, hiporreflexia, convulsão³, estupor, discinesia tardia, alteração na visão Asteríxis, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebral⁴, desordem cognitiva, coma, desordem extrapiramidal, distúrbio de atenção, deficiência da memória, parkisonismo, hiperatividade psicomotora, habilidades psicomotoras prejudicadas, sedação⁵ Comum Comum Alteração do labirinto e ouvido Incomum Incomum Desconhecida Dor de ouvido Alteração respiratória, torácica e mediastino Desconhecida Efusão pleural			função do fígado ¹ , aumento de
diminuição da contagem de glóbulos brancos Aumento de bilirrubina sérica¹, diminuição de carnitina, anormalidade do teste de função da tireoide Muito comum Sonolência, tremor Amnésia, ataxia, tontura, disgeusia, cefaleia, nistagmo, parestesia, alteração da fala Afasia, incoordenação motora, disartria, distonia, encefalopatia², hipercinesia, hipereflexia, hipereflexia, convulsão³, estupor, discinesia tardia, alteração na visão Alteração do sistema nervoso Alteração do sistema nervoso Desconhecida Alteração do labirinto e ouvido Alteração od labirinto e ouvido Alteração respiratória, torácica e mediastino Desconhecida Incomum Tosse, dispneia, disfonia, epistaxe Desconhecida Efusão pleural			
Desconhecida Aumento de bilirrubina sérica¹, diminuição de carnitina, anormalidade do teste de função da tircoide Aumésia, ataxia, tomtura, disgeusia, cefaleia, nistagmo, parestesia, alteração da fala Afasia, incoordenação motora, disartria, distonia, encefalopatia², hipercinesia, hiperreflexia, hiperceflexia, hiperceflexia, convulsão³, estupor, discinesia tardia, alteração na visão Asteríxis, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebelar⁴, desordem cognitiva, coma, desordem extrapiramidal, distúrbio de atenção, deficiência da memória, parkisonismo, hiperatividade psicomotora, habilidades psicomotoras prejudicadas, sedação³ Comum Zumbido no ouvido Surdezº, distúrbio auditivo, hiperacusia, vertigem Desconhecida Dor de ouvido Tosse, dispneia, disfonia, epistaxe Desconhecida Efusão pleural			
Alteração do sistema nervoso Alteração do labirinto e ouvido Alteração respiratória, torácica e mediastino Desconhecida Aumento de bilirrubina sérica¹, diminuição de carnitina, anormalidade do teste de função da tireoide Muito comum Sonolência, tremor Amnésia, ataxia, tontura, disgeusia, cefaleia, nistagmo, parestesia, alteração da fala Afasia, incoordenação motora, disartria, distonia, encefalopatia², hipercinesia, hipercinesia, hipercinesia, hipercinesia, hipercinesia, hipercinesia, convulsão³, estupor, discinesia tardia, alteração na visão Asteríxis, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebelar			
Desconhecida Desconhecida diminuição de carnitina, anormalidade do teste de função da tireoide			
Desconhecida anormalidade do teste de função da tireoide Muito comum Sonolência, tremor Amnésia, ataxia, tontura, disgeusia, cefaleia, nistagmo, parestesia, alteração da fala Afasia, incoordenação motora, disartria, distonia, encefalopatia², hipercinesia, hiperreflexia, hipertenia, hipoestesia, hiporreflexia, convulsão³, estupor, discinesia tardia, alteração na visão Asteríxis, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebral⁴, desordem cognitiva, coma, desordem extrapiramidal, distúrbio de atenção, deficiência da memória, parkisonismo, hiperatividade psicomotora, habilidades psicomotoras prejudicadas, sedação⁵ Comum Zumbido no ouvido Incomum Incomum Desconhecida Alteração respiratória, torácica e mediastino Desconhecida Efusão pleural			
Muito comum Sonolência, tremor Amnésia, ataxia, tontura, disgeusia, cefaleia, nistagmo, parestesia, alteração da fala Afasia, incoordenação motora, disartria, distonia, encefalopatia², hipertonia, hiperteflexia, hipertonia, hipoestesia, hiporreflexia, convulsão³, estupor, discinesia tardia, alteração na visão Asteríxis, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebral⁴, desordem cognitiva, coma, desordem extrapiramidal, distúrbio de atenção, deficiência da memória, parkisonismo, hiperatividade psicomotora, habilidades psicomotoras prejudicadas, sedação⁵ Comum Zumbido no ouvido Incomum Desconhecida Dor de ouvido Alteração respiratória, torácica e mediastino Desconhecida Efusão pleural		Desconhecida	
Muito comum Amnésia, ataxia, tontura, disgeusia, cefaleia, nistagmo, parestesia, alteração da fala Afasia, incoordenação motora, disartria, distoria, encefalopatia², hipercinesia, hiperreflexia, hipertonia, hipoestesia, hipertenia, convulsão³, estupor, discinesia tardia, alteração na visão Asteríxis, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebral⁴, desordem cognitiva, coma, desordem extrapiramidal, distúrbio de atenção, deficiência da memória, parkisonismo, hiperatividade psicomotora, habilidades psicomotoras prejudicadas, sedação⁵ Comum Alteração do labirinto e ouvido Incomum Desconhecida Dor de ouvido Tosse, dispneia, disfonia, epistaxe Desconhecida Efusão pleural			
Alteração do labirinto e ouvido Alteração do labirinto e ouvido Alteração respiratória, torácica e mediastino Comum Arisia, ataxia, tontura, disgeusia, cefaleia, nistagmo, parestesia, alteração da fala Afasia, incoordenação motora, disartria, distonia, encefalopatia², hipercinesia, hiperteflexia, hiporteflexia, convulsão³, estupor, discinesia tardia, alteração na visão Asteríxis, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebelar⁴, desordem cognitiva, coma, desordem extrapiramidal, distúrbio de atenção, deficiência da memória, parkisonismo, hiperatividade psicomotora, habilidades psicomotoras prejudicadas, sedação⁵ Comum Comum Desconhecida Alteração respiratória, torácica e mediastino Desconhecida Desconhecida Efusão pleural		Muito comum	
Alteração do labirinto e ouvido Alteração do labirinto e ouvido Alteração respiratória, torácica e mediastino Comum disgeusia, cefaleia, nistagmo, parestesia, alteração da fala Afasia, incoordenação motora, disartria, distonia, encefalopatia², hipercinesia, hiperreflexia, hiporreflexia, convulsão³, estupor, discinesia tardia, alteração na visão Asteríxis, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebelar⁴, desordem cognitiva, coma, desordem extrapiramidal, distúrbio de atenção, deficiência da memória, parkisonismo, hiperatividade psicomotora, habilidades psicomotoras prejudicadas, sedação⁵ Comum Zumbido no ouvido Surdez⁵, distúrbio auditivo, hiperacusia, vertigem Desconhecida Dor de ouvido Tosse, dispneia, disfonia, epistaxe Desconhecida Efusão pleural		Watto comun	
Alteração do labirinto e ouvido Alteração do labirinto e ouvido Alteração respiratória, torácica e mediastino Alteração respiratória, torácica e mediastino Afasia, incoordenação motora, disartria, distonia, encefalopatia², hipercinesia, hiporreflexia, convulsão³, estupor, discinesia tardia, alteração na visão Asteríxis, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebelar⁴, desordem cognitiva, coma, desordem extrapiramidal, distúrbio de atenção, deficiência da memória, parkisonismo, hiperatividade psicomotoras, habilidades psicomotoras prejudicadas, sedação⁵ Comum Zumbido no ouvido Surdezº, distúrbio auditivo, hiperacusia, vertigem Desconhecida Desconhecida Alteração respiratória, torácica e mediastino Efusão pleural		Comum	
Afasia, incoordenação motora, disartria, distonia, encefalopatia², hipercinesia, hiperreflexia, hipertonia, hipoestesia, hiporreflexia, convulsão³, estupor, discinesia tardia, alteração na visão Asteríxis, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebelar de extrapiramidal, distúrbio de atenção, deficiência da memória, parkisonismo, hiperatividade psicomotora, habilidades psicomotoras prejudicadas, sedação⁵ Comum Zumbido no ouvido Alteração do labirinto e ouvido Incomum Desconhecida Dor de ouvido Alteração respiratória, torácica e mediastino Desconhecida Encomum Encomum Tosse, dispneia, disfonia, epistaxe Desconhecida Efusão pleural		Comuni	
Alteração do sistema nervoso Alteração do sistema nervoso Desconhecida Alteração do labirinto e ouvido Alteração respiratória, torácica e mediastino Incomum Incomum Alteração do sistema nervoso Incomum Alteração respiratória, torácica e mediastino Incomum Incomum Incomum Alteração piespiratória, torácica e mediastino Incomum Inc			
Alteração do sistema nervoso Alteração do sistema nervoso Incomum Incomu			_
Alteração do sistema nervoso Alteração do sistema nervoso Asteríxis, atrofia cerebelar ⁴ , atrofia cerebelar ⁴ , atrofia cerebelar ⁴ , atrofia cerebral ⁴ desordem cognitiva, coma, desordem extrapiramidal, distúrbio de atenção, deficiência da memória, parkisonismo, hiperatividade psicomotoras prejudicadas, sedação ⁵ Alteração do labirinto e ouvido Alteração respiratória, torácica e mediastino Incomum Incomum Incomum Incomum Incomum Alteração respiratória, torácica e mediastino Desconhecida Incomum Incomum Alteração pleural Incomum Equipa pereflexia, hipertonia, hiperacisa, hiperacisa, hiperacisa, estação a tardia, alteração na visão Asteríxis, atrofia cerebelar ⁴ , atrofia cerebelar ⁴ , atrofia cerebelar ⁴ , atrofia cerebral ⁴ , desordem cognitiva, coma, desordem extrapiramidal, distúrbio de atenção, deficiência da memória, parkisonismo, hiperatividade psicomotoras prejudicadas, sedação ⁵ Zumbido no ouvido Surdez ⁶ , distúrbio auditivo, hiperacusia, vertigem Desconhecida Dor de ouvido Tosse, dispneia, disfonia, epistaxe Efusão pleural			
Alteração do sistema nervoso Alteração do sistema nervoso Asteríxis, atrofia cerebelar ⁴ , atrofia cerebelar ⁴ , desordem cognitiva, coma, desordem extrapiramidal, distúrbio de atenção, deficiência da memória, parkisonismo, hiperatividade psicomotoras prejudicadas, sedação ⁵ Comum Zumbido no ouvido Alteração do labirinto e ouvido Alteração respiratória, torácica e mediastino Desconhecida Alteração pleural Alteração pleural		T	
Alteração do sistema nervoso Asteríxis, atrofia cerebelar ⁴ , atrofia cerebelar ⁴ , atrofia cerebelar ⁴ , desordem cognitiva, coma, desordem extrapiramidal, distúrbio de atenção, deficiência da memória, parkisonismo, hiperatividade psicomotora, habilidades psicomotoras prejudicadas, sedação ⁵ Comum Zumbido no ouvido Alteração do labirinto e ouvido Incomum Desconhecida Comum Zumbido no ouvido Surdez ⁶ , distúrbio auditivo, hiperacusia, vertigem Desconhecida Dor de ouvido Tosse, dispneia, disfonia, epistaxe Desconhecida Efusão pleural		Incomum	
Alteração do sistema nervoso Asteríxis, atrofia cerebelar⁴, atrofia cerebelar⁴, desordem cognitiva, coma, desordem extrapiramidal, distúrbio de atenção, deficiência da memória, parkisonismo, hiperatividade psicomotora, habilidades psicomotoras prejudicadas, sedação⁵ Comum Zumbido no ouvido Alteração do labirinto e ouvido Incomum Surdez⁶, distúrbio auditivo, hiperacusia, vertigem Desconhecida Dor de ouvido Alteração respiratória, torácica e mediastino Desconhecida Efusão pleural			
Asteríxis, atrofia cerebelar ⁴ , atrofia cerebelar ⁴ , desordem cognitiva, coma, desordem extrapiramidal, distúrbio de atenção, deficiência da memória, parkisonismo, hiperatividade psicomotora, habilidades psicomotoras prejudicadas, sedação ⁵ Comum Zumbido no ouvido Alteração do labirinto e ouvido Incomum Desconhecida Alteração respiratória, torácica e mediastino Desconhecida Desconhecida Asteríxis, atrofia cerebelar ⁴ , atrofia cerebral ⁴ , desordem cognitiva, coma, desordem extrapiramidal, distúrbio de atenção, deficiência da memória, parkisonismo, hiperatividade psicomotora, habilidades psicomotoras prejudicadas, sedação ⁵ Zumbido no ouvido Surdez ⁶ , distúrbio auditivo, hiperacusia, vertigem Desconhecida Dor de ouvido Tosse, dispneia, disfonia, epistaxe Desconhecida Efusão pleural	Alteração do sistema nervoso		_
Alteração do labirinto e ouvido Alteração respiratória, torácica e mediastino Desconhecida			
Desconhecida			
Desconhecida			
Desconhecida atenção, deficiência da memória, parkisonismo, hiperatividade psicomotora, habilidades psicomotoras prejudicadas, sedação ⁵ Alteração do labirinto e ouvido Alteração respiratória, torácica e mediastino Desconhecida atenção, deficiência da memória, parkisonismo, hiperatividade psicomotoras prejudicadas, sedação ⁵ Zumbido no ouvido Surdez ⁶ , distúrbio auditivo, hiperacusia, vertigem Dor de ouvido Tosse, dispneia, disfonia, epistaxe Desconhecida Efusão pleural			
Alteração do labirinto e ouvido Alteração respiratória, torácica e mediastino Desconhecida memória, parkisonismo, hiperatividade psicomotora, habilidades psicomotoras prejudicadas, sedação ⁵ Zumbido no ouvido Surdez ⁶ , distúrbio auditivo, hiperacusia, vertigem Desconhecida Dor de ouvido Tosse, dispneia, disfonia, epistaxe Desconhecida Efusão pleural			
Alteração do labirinto e ouvido Alteração respiratória, torácica e mediastino hiperatividade psicomotora, habilidades psicomotoras prejudicadas, sedação ⁵ Zumbido no ouvido Surdez ⁶ , distúrbio auditivo, hiperacusia, vertigem Dos de ouvido Tosse, dispneia, disfonia, epistaxe Desconhecida Efusão pleural		Desconhecida	atenção, deficiência da
Alteração do labirinto e ouvido Alteração do labirinto e ouvido Desconhecida Alteração respiratória, torácica e mediastino Desconhecida Desconhecida Desconhecida Desconhecida Desconhecida Desconhecida Efusão pleural			memória, parkisonismo,
Alteração do labirinto e ouvido Alteração do labirinto e ouvido Desconhecida Alteração respiratória, torácica e mediastino Desconhecida Desconhecida Desconhecida Desconhecida Desconhecida Desconhecida Desconhecida Efusão pleural			hiperatividade psicomotora,
Alteração do labirinto e ouvido Incomum Desconhecida Dor de ouvido Tosse, dispneia, disfonia, epistaxe mediastino Desconhecida Desconhecida Efusão pleural			habilidades psicomotoras
Alteração do labirinto e ouvido Incomum Desconhecida Dor de ouvido Alteração respiratória, torácica e mediastino Desconhecida Desconhecida Efusão pleural			prejudicadas, sedação ⁵
Alteração do labirinto e ouvido Desconhecida Dor de ouvido Alteração respiratória, torácica e mediastino Desconhecida Desconhecida Efusão pleural		Comum	Zumbido no ouvido
hiperacusia, vertigem Desconhecida Dor de ouvido Tosse, dispneia, disfonia, epistaxe Desconhecida Desconhecida Efusão pleural	Alteração do labirinto e ouvido	Incomum	Surdez ⁶ , distúrbio auditivo,
Alteração respiratória, torácica e mediastino Tosse, dispneia, disfonia, epistaxe Desconhecida Efusão pleural	Ameração do iabirinto e ouvido	medituit	hiperacusia, vertigem
Alteração respiratória, torácica e mediastino Incomum epistaxe Desconhecida Efusão pleural		Desconhecida	Dor de ouvido
mediastino epistaxe Desconhecida Efusão pleural	Alternação manimus (Circus)	Incomum	Tosse, dispneia, disfonia,
Desconhecida Efusão pleural		HICOHIUH	epistaxe
	mediastino	Desconhecida	Efusão pleural
Alteração gastrointestinal Muito comum Náusea ⁷	Alteração gastrointestinal	Muito comum	Náusea ⁷



	Dor abdominal, constipação,
Comum	diarreia, dispepsia ⁷ , flatulência,
	vômitos ⁷
	Incontinência anal, alteração
	anorretal, mau hálito, boca seca,
	disfagia, eructação,
Incomum	sangramento gengival, glossite,
	hematêmese, melena,
	pancreatite ⁸ , tenesmo retal,
	hipersecreção salivar
	Distúrbios gengivais,
Desconhecida	hipertrofias gengivais, aumento
	da glândula parótida
·	Hematúria, urgência em urinar,
Incomum	poliúria, incontinência urinária
	Enurese, síndrome Fanconi ⁹ ,
Desconhecida	falência renal, nefrite do túbulo-
	intersticial
	Alopecia ¹⁰ , equimose, prurido,
Comum	rash cutâneo
	Acne, dermatite esfoliativa, pele
	seca, eczema, eritema nodoso,
Incomum	hiperidrose, alteração na unha,
	petéquias, seborreia
	Vasculite cutânea, síndrome de
	hipersensibilidade sistêmica a
	drogas (Síndrome DRESS ou
	SHSD), eritema multiforme,
Desconhecida	alteração do cabelo, alteração do
	leito ungueal, reação de
	fotossensibilidade, síndrome de
	Stevens-Johnson, necrólise
	epidérmica tóxica
T	Espasmo muscular, convulsão
incomum	muscular, fraqueza muscular
Desconhecida	Diminuição da densidade óssea,
	dor óssea, osteopenia,
	•
	osteoporose, rabdomiólise,
	Incomum Desconhecida Comum Incomum Desconhecida Incomum Incomum



FARMACÊUTICA	Desconhecida	Hiperandrogenismo ¹¹ ,		
	Desconnected	hipotireoidismo, secreção		
Alteração endócrina				
		inapropriada de hormônio antidiurético		
	Comum	Diminuição do apetite, aumento		
		do apetite		
		Hipercalemia, hipernatremia,		
Alteração do metabolismo e	Incomum	hipoglicemia, hiponatremia,		
nutrição		hipoproteinemia		
		Deficiência de biotina,		
	Desconhecida	dislipidemia, hiperamonemia,		
		resistência à insulina, obesidade		
Neoplasias benignas, malignas e	Incomum	Hemangioma de pele		
não específicas (incluem cistos e pólipos)	Desconhecida	Síndrome mielodisplástica		
		Hipotensão ortostática, Pallor,		
Desordens vasculares	Incomum	desordem vascular periferal,		
		vasodilatação		
	Muito comum	Astenia		
		Alteração na marcha, edema		
Alterações gerais e condições de	Comum	periférico		
administração local		Dor no peito, edema facial,		
	Incomum	pirexia		
	Desconhecida	Hipotermia		
Alteração hepatobiliar	Desconhecida	Hepatotoxicidade		
		Amenorreia, dismenorreia,		
		disfunção erétil, menorragia,		
	Incomum	alteração menstrual,		
Alteração na mama e sistema		metrorragia, hemorragia vaginal		
reprodutivo		Aumento das mamas,		
		galactorreia, infertilidade		
	Desconhecida	masculina ¹² , menstruação		
		irregular, ovário policístico		
		Sonhos anormais, labilidade		
		emocional, estado de confusão,		
	Comum	depressão, insônia, nervosismo,		
Alteração psiquiátrica		pensamento anormal		
		-		
	Incomum	Agitação, ansiedade, apatia,		
		catatonia, delírio, humor		



		eufórico, alucinação,
		hostilidade, transtorno de
		personalidade
		Comportamento anormal,
	Desconhecida	agressão, angústia emocional,
	Desconnectua	transtorno de aprendizagem,
		transtorno psicótico
		Bradicardia, parada cardíaca,
Alteração cardíaca	Incomum	insuficiência cardíaca
		congestiva, taquicardia
	Comum	Ambliopia, diplopia
		Cromatopsia, olho ressecado,
Alteração nos olhos	T	distúrbio ocular, dor nos olhos,
	Incomum	desordem da lacrimal, miose,
		fotofobia, deficiência visual
Alteração do sistema	Desconhecida	Reação anafilática,
imunológico	Desconnected	hipersensibilidade
	Comum	Infecção
		Bronquite, furúnculo,
Infecção e infestações	Incomum	gastroenterite, herpes simples,
imecção e imestações		gripe, rinite, sinusite
	Desconhecida	Otite média, pneumonia,
	Desconnectua	infecção do trato urinário
Lesão, intoxicação e	Comum	Lesão
complicações processuais	Comuni	Lesuo

¹ Pode refletir em uma potencial hepatotoxicidade séria.

² Encefalopatia com ou sem febre foi identificada pouco tempo após a introdução de monoterapia com valproato de sódio sem evidência de disfunção hepática ou altos níveis plasmáticos inapropriados de valproato. Apesar da recuperação ser efetiva com a descontinuação do medicamento, houve casos fatais em pacientes com encefalopatia hiperamônica, particularmente em pacientes com distúrbio do ciclo de ureia subjacente. Encefalopatia na ausência de níveis elevados de amônia também foi observada.

³ Considerar crises graves e verificar item 5. Advertências e Precauções.

⁴ Reversíveis e irreversíveis. Atrofia cerebral também foi observada em crianças expostas ao valproato de sódio em ambiente uterino que levou a diversas formas de eventos neurológicos, incluindo atrasos de desenvolvimento e prejuízo psicomotor.

⁵ Observado que pacientes recebendo somente valproato de sódio mas ocorreu em sua maioria em pacientes recebendo terapia combinada. Sedação normalmente diminui após a redução de outros medicamentos antiepilépticos.

⁶ Reversíveis ou irreversíveis.

⁷ Esses efeitos são normalmente transitórios e raramente requerem descontinuação da terapia.



⁸ Inclui pancreatite aguda, incluindo fatalidades.

⁹ Observada primariamente em crianças.

¹⁰ Reversíveis.

¹¹ Com eventos aumentados de hirsutismo, virilismo, acne, alopecia de padrão masculino, andrógeno.

12 Incluindo azoospermia, análise de sêmen anormal, diminuição da contagem de esperma, morfologia anormal dos

espermatozoides, aspermia e diminuição da motilidade dos espermatozoides.

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.

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

MEDICAMENTO?

Não tome doses superiores às recomendadas pelo médico.

Doses muito altas podem causar alteração de consciência podendo chegar ao coma. Doses de EPILENIL® acima do

recomendado podem resultar em sonolência, bloqueio do coração, pressão baixa e colapso/choque circulatório e coma

profundo. Nesses casos, a pessoa deverá ser encaminhada imediatamente para cuidados médicos.

A presença de teor de sódio nas formulações de EPILENIL® pode resultar em excesso de sódio no sangue, quando

administradas em doses acima do recomendado.

Em situações de superdosagem, a hemodiálise ou hemodiálise mais hemoperfusão podem resultar em uma significante

remoção da substância. O benefício da lavagem gástrica ou o vômito irá variar de acordo com o tempo de ingestão.

Medidas de suporte geral devem ser aplicadas, com particular atenção para a manutenção do fluxo urinário adequado. O

uso de naloxona pode ser útil para reverter os efeitos depressores de elevadas doses de valproato de sódio sobre o sistema

nervoso central, entretanto, como a naloxona pode teoricamente reverter os efeitos antiepilépticos do valproato de sódio,

deve ser usada com precaução em pacientes epilépticos.

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

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA - SÓ PODE SER VENDIDO COM RETENÇÃO DE RECEITA

Registro MS - 1.0974.0046

Farm. Resp.: Dr. Dante Alario Junior - CRF-SP nº 5143

Fabricado por

Biolab Sanus Farmacêutica Ltda.

Rua Solange Aparecida Montan 49

Jandira SP 06610-015



CNPJ 49.475.833/0014-12

Indústria Brasileira

Registrado por Biolab Sanus Farmacêutica Ltda. Av. Paulo Ayres 280 Taboão da Serra SP 06767-220 SAC 0800 724 6522 CNPJ 49.475.833/0001-06 Indústria Brasileira





Histórico de Alteração de Bula

Dado	Dados da submissão eletrônica		Dados da p	etição/notifica	ção que al	tera a 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	
22/11/2019		10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	VP: 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS: 5. Advertências e precauções	VP/VPS	500mg x 50 com rev	
10/06/2019	0511992/19-8	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	VP: 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS: 3. Características farmacológicas 5. Advertências e Precauções 9. Reações adversas	VP/VPS	500mg x 50 com rev	
31/07/2018	0764464/18-7	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	4 – O que devo saber antes de usar este medicamento? 6 – Como devo usar este medicamento?	VP	500mg x 50 com rev	
23/05/2018	0413198/18-3	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	1 – Para que este medicamento é indicado? 2 – Como este medicamento funciona? 4 – O que devo saber antes de usar este medicamento?	VP	500mg x 50 com rev	



							6 – Como devo usar este medicamento? 8 – Quais os males que este medicamento pode me causar?		
12/06/2017	1165429/17-5	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	 Para que este medicamento é indicado? Quando não devo usar este medicamento? O que devo saber antes de usar este medicamento? Como devo usar este medicamento? Quais os males que este medicamento pode me causar? O que fazer se alguém usar uma quantidade maior do que a indicada deste medicamento? 	VP	500mgx 50 com rev
11/01/2017	0051669/17-4	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	4. O que devo saber antes de usar este medicamento 8. Quais os males que este medicamento pode me causar ?	VP	500mgx 50 com rev



26/09/2016	2322736/16-2	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	4. O que devo saber antes de usar este medicamento 8. Quais os males que este medicamento pode me causar ?	VP	500mgx 50 com ver
16/03/2016	1363164/16-1	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	 VP: 1. Para que este medicamento é indicado?/ 3. Quando não devo usar este medicamento?/ 4. O que devo saber antes de usar este medicamento?/ 6. Como devo usar este medicamento?/ 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? 	VP	250mg x 25 cap 500mgx 50 com rev
03/03/2016	1323966160	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	VP: 3. Quando não devo usar este medicamento?/ 4. O que devo saber antes de usar este medicamento?/ 6. Como devo usar este medicamento?/ 8. Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP	250mg x 25 cap 500mgx 50 com rev



01/06/2015	0481674159	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	VP: Identificação do medicamento/3. Quando não devo usar este medicamento?/ 4. O que devo saber antes de usar este medicamento?/ 6. Como devo usar este medicamento?/ 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS: Identificação do medicamento /4. Contraindicações/ 5. Advertências e Precauções/6. Interações Medicamentosas/8. Posologia e Modo de Usar/	VP/VPS	250mg x 25 cap 500mgx 50 com rev
							9. Reações Adversas		
26/08/2014	0706941/14-3	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	Dizeres Legais.	VP/ VPS	250mg x 25 cap 500mgx 50 com rev



07/08/2014	0645143/14-8	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	As bulas de Epilenil apresentam alterações de acordo com os itens: 5. Advertências e precauções. 6. Interações Medicamentosas. 9. Reações adversas. 10. Superdose. Dizeres legais.	VPS	250mg x 25 cap 500mgx 50 com rev
10/10/2013	0853297/13-4	10457 – SIMILAR – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	Versão inicial	VP/VPS	250mg x 25 cap 500mgx 50 com rev