prednisolona

Lei nº 9.787, de 1999.

APRESENTAÇÕES

Comprimido revestido.

Embalagens contendo 10 ou 20 comprimidos revestidos de 5mg ou 20mg.

UGÒ

VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÕES Cada comprimido revestido de 5mg contém:

prednisolona 5mg excipientes q.s.p. 1 comprimido revestido (lactose monoidratada, celulose microcristalina, amidoglicolato de sódio, dióxido de silício, estearato de magnésio, talco, copolímero álcool polivinílico e macrogol, monocaprilocaprato de glicerila e álcool polivinílico).

Cada comprimido revestido de 20mg contém:

excipientes q.s.p. 1 comprimido revestido (lactose monoidratada, celulose microcristalina, amidoglicolato de sódio, dióxido de silício, estearato de magnésio, talco, copolímero álcool polivinílico, macrogol, monocaprilocaprato de glicerila e álcool polivinílico). INFORMAÇÕES AO PACIENTE:

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDI-CADO?

A prednisolona é indicada como agente anti-inflamatório e imunossupressor em patologias cujos

mecanismos fisiopatológicos envolvam processos inflamatórios e/ou autoimunes; para o tratamento de condições endócrinas (glândulas); e em composição de esquemas terapêuticos em algumas neoplasias. 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA? Este é um medicamento à base de prednisolona com

propriedades predominantes dos glicocorticoides

(hormônios esteroides). Possui potente ação anti-in-

flamatória, antirreumática e antialérgica destinada ao

tratamento de doenças que respondem aos corticos-

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDI-

Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes alérgicos à prednisolona ou a qualquer outro

ESTE MEDICAMENTO?

CAMENTO?

teroides.

componente da fórmula; e para pacientes com infecções fúngicas sistêmicas ou infecções não controladas. 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR

problemas de saúde que você tenha e todos os medicamentos que estiver utilizando.

E muito importante que você informe seu médico dos

Nos pacientes com insuficiência hepática, pode ser necessária uma redução da dose. No tratamento de doenças hepáticas crônicas ativas com prednisolona, as principais reações adversas, como: fratura verte-

bral, hiperglicemia (aumento da glicose no sangue), diabete, hipertensão (pressão alta), catarata e Síndrome de Cushing, ocorreram em cerca de 30% dos pacientes. As crianças tratadas com medicamentos imunossupressores são mais suscetíveis a infecções do que as crianças saudáveis. Durante a terapia com prednisolona, evite qualquer contato com pacientes portadores

de varicela ou sarampo. Caso ocorra, procure imedia-

tamente seu médico. Pacientes com utilização do

medicamento também não devem ser vacinados contra varíola, nem mesmo outras vacinas, com

risco de complicações neurológicas e a ausência de resposta imune. Varicela e sarampo, por exemplo, podem ter um curso mais grave e até fatal em crianças e adultos não imunes sob corticoterapia. Medicamentos imunossupressores podem ativar focos primários de tuberculose. O uso de prednisolona em tuberculose ativa deve ser restrito a casos de tuberculose fulminante ou disseminada, nas quais o corticosteroide é usado para o controle da doença associado a um regime antituberculoso apropriado. Caso haja indicação de corticosteroide em tuberculose latente ou reatividade à tuberculina, torna-se necessário acompanhamento contínuo do seu médico. Durante terapia prolongada, esses pacientes devem receber quimioprofilaxia.

dificuldade na localização de infecções. A corticoterapia pode alterar a motilidade e o número de espermatozoides. O uso prolongado de corticosteroides pode produzir catarata subcapsular posterior, glaucoma com

possível lesão dos nervos ópticos e pode aumentar a

ocorrência de infecções secundárias oculares devido

Altas doses de corticosteroides, bem como doses ha-

a fungos e viroses.

Corticosteroides podem mascarar alguns sinais

de infecção e novas infecções podem aparecer

durante o tratamento. Durante o uso de corticos-

teroides pode haver diminuição da resistência e

bituais, podem causar elevação da pressão arterial, retenção de sal e água e aumento da excreção de potássio. Todos os corticosteroides aumentam a excreção de cálcio. Considerar a possibilidade de dieta hipossódica (sem sódio) e suplementação de potássio,

quando os corticosteroides forem utilizados.

Em pacientes portadores de hipotireoidismo (doença da tireoide) ou com cirrose (doença do fígado), existe aumento do efeito do corticosteroide. Pacientes portadores de herpes simples ocular devem utilizar corticosteroides com cautela, pois pode haver possível perfuração de córnea.

Podem aparecer distúrbios psíquicos quando do uso

de corticosteroides, variando desde euforia, insônia,

alteração do humor, alteração de personalidade, de-

pressão grave até manifestações de psicose ou instabilidade emocional. Tendências psicóticas preexistentes podem ser agravadas pelos corticosteroides. Em hipoprotrombinemia, o ácido acetilsalicílico deve ser utilizado com cautela quando associado à

corticoterapia. Deve haver cuidado na utilização de esteroides em casos de colite ulcerativa não específica (inflamação do intestino), caso haja possibilidade de perfuração

iminente (já que há risco de perfuração), abscesso ou outras infecções piogênicas (infecção que produz pus); diverticulite; anastomoses de intestino (cirurgia do intestino); úlcera péptica ativa ou latente; insuficiência renal; hipertensão; osteoporose (diminuição da densidade óssea) e miastenia gravis (fraqueza dos Há risco de insuficiência adrenal em função de retira-

da súbita do fármaco após terapia prolongada, podendo ser evitada mediante redução gradativa da dose. É recomendada cautela em pacientes idosos, pois eles são mais suscetíveis às reações adversas. Outras imunizações deverão ser evitadas, principal-

mente nos pacientes que estão recebendo altas doses de corticosteroides, pelos possíveis riscos de complicações neurológicas e ausência de resposta de anti-Entretanto, imunizações podem ser realizadas nos

pacientes que estejam fazendo uso de corticosteroides como terapia substitutiva, como, por exemplo,

Em casos de insuficiência adrenocortical induzida

para a doença de Addison.

por prednisolona, pode-se minimizar o quadro por **QUÍMICO** redução gradual da dosagem. Devido à possibilidade de persistência desse quadro após a interrupção do tratamento por algum tempo, pode ser necessário reiniciar a corticoterapia em situações de estresse. Como a secreção de mineralocorticoide pode estar reduzida, deve-se administrar concomitantemente sais ou mineralocorticoides.

> Gravidez e lactação: como estudos adequados de reprodução humana não foram feitos com corticosteroides, o uso de prednisolona na gravidez, lactação ou em mulheres com potencial de engravidar, requer que os possíveis benefícios da droga justifiquem o risco potencial para a mãe, embrião ou feto. A prednisolona deve ser administrada com cautela

> em mulheres amamentando. A prednisolona é excretada no leite materno em baixos níveis (menos de 1% da dose administrada). Medidas de cautela devem ser tomadas quando a prednisolona é administrada a lac-Uso em crianças: o crescimento e desenvolvimento de crianças sob corticoterapia prolongada devem ser

> As crianças que utilizam esteroides, em longo prazo, devem ser cuidadosamente observadas em relação ao aparecimento de reações adversas graves potenciais, como: obesidade, retardo no crescimento, osteoporose (diminuição da densidade óssea) e supressão adrenal.

rurgião-dentista. Interações medicamentosas: • Interação medicamento-substância química:

Este medicamento não deve ser utilizado por mu-

lheres grávidas sem orientação médica ou do ci-

Severidade maior:

observados cuidadosamente.

- Substâncias químicas: álcool.
- Efeito da interação: risco de ulceração gastrintesti-

nal (do estômago ou intestino) ou hemorragia pode

ser aumentada quando esta substância é utilizada concomitantemente com glicocorticoides. Interações medicamento-medicamento: · Severidade major:

- Medicamentos: drogas anti-inflamatórias não esteroidais (ex.: diclofenaco e cetoprofeno).

Efeitos da interação: risco de ulceração gastrintestinal (do estômago ou intestino) ou hemorragia pode ser aumentada quando estas substâncias são

utilizadas concomitantemente com glicocorticoides, entretanto o uso concomitante de anti-inflamatórios não esteroidais no tratamento de artrite deve promover beneficio terapêutico aditivo e permitir redução de dosagem de glicocorticoide. • Severidade moderada: Medicamentos: anticolinérgicos, especialmente

atropina e compostos relacionados.

Efeitos da interação: o uso concomitante a longo prazo com glicocorticoides pode aumentar a pressão intraocular.

Medicamentos: anticoagulantes, derivados cumarínicos ou indandionas, heparina, estreptoquinase ou uroquinase.

nuem (mas podem aumentar em alguns pacientes), quando estes medicamentos são utilizados concomitantemente com glicocorticoides. Ajustes de dose baseados na determinação do tempo de protrombina podem ser necessários durante e

testinal (do estômago ou intestino) ou hemorragia durante terapia com glicocorticoide e os efeitos dos glicocorticoides na integridade vascular, podem apresentar-se aumentados em pacientes que recebem terapia com anticoagulante ou trombo-

Efeitos da interação: os glicocorticoides podem aumentar as concentrações de glicose no sangue. Ajuste de dose de um ou ambos agentes pode ser necessário quando a terapia com glicocorticoide é descontinu-

Medicamentos: agentes antitireoidianos (ex.: levotiroxina) ou hormônios da tireoide. Efeitos da interação: alterações na condição da tireoide do paciente podem ocorrer como um resultado de administração, alteração na dosagem ou descon-

tinuação de hormônios da tireoide ou agentes antiti-

reoidianos, podendo necessitar de ajuste de dosagem

de corticosteroide, uma vez que a depuração meta-

bólica de corticosteroides diminui em pacientes com hipotireoidismo (doença da tireoide) e aumenta em pacientes com hipertireoidismo. Os ajustes de dose devem ser baseados em resultados de testes de funcão da tireoide. Medicamentos: estrogênios ou contraceptivos orais contendo estrogênios. Efeitos da interação: estrogênios podem alterar o metabolismo, levando à diminuição da depuração, aumentando a meia-vida de eliminação e aumentan-

ticoides. O ajuste de dose dos glicocorticoides pode ser requerido durante e após o uso concomitante. Medicamentos: glicosídeos digitálicos (ex.: digoxi-

Efeitos da interação: o uso concomitante de glico-

do os efeitos terapêuticos e toxicidade dos glicocor-

corticoides pode aumentar a possibilidade de arritmias (alteração no ritmo do coração) ou toxicidade digitálica associada com hipocalemia (diminuição do potássio no sangue). Medicamentos: diuréticos (ex.: furosemida e hidroclorotiazida).

O uso concomitante de diuréticos depletores de potássio com corticosteroides pode resultar em hipocalemia (diminuição do potássio no sangue). A monitoração da concentração de potássio sérico e função

Efeito de diuréticos no potássio excessivo e/ou corti-

costeroide nas concentrações de potássio sérico pode

ser diminuído durante uso concomitante. A monitora-

Efeitos da interação: efeitos de natriuréticos e diu-

réticos podem diminuir as ações de retenção de sódio

e fluidos de corticosteroides e vice-versa.

cardíaca é recomendada.

ção das concentrações de potássio sérico é recomendada. Medicamento: somatropina. Efeitos da interação: inibição do crescimento em resposta ao somatrém ou somatropina pode ocorrer

com uso terapêutico crônico de doses diárias (por m² de superfície corporal) que excedam 2,5 - 3,75mg de prednisolona oral ou 1,25 - 1,88mg de prednisolona E recomendado que estas doses não sejam excedidas durante a terapia com somatrém ou somatropina. Se doses maiores forem necessárias, a administração de

somatrém ou somatropina deve ser postergada.

Medicamentos: barbituratos (ex.: fenobarbital) e drogas indutoras enzimáticas (ex.: fenitoína, carbamazepina). Efeitos da interação: drogas que induzem a ativida-

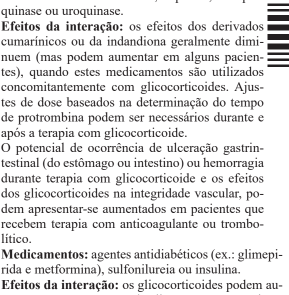
de das enzimas metabólicas hepáticas (do fígado) da fração microssomal podem aumentar o metabolismo da prednisolona, requerendo, em terapias concomitantes, o aumento da dosagem de prednisolona. Severidade menor:

pático e/ou excreção de isoniazida, levando à dimi-

nuição das concentrações plasmáticas e eficácia da

Medicamento: isoniazida.

Efeitos da interação: glicocorticoides, especialmente prednisolona, podem aumentar o metabolismo he-



isoniazida, especialmente em pacientes que sofrem acetilação rápida. O ajuste de dose de isoniazida pode ser necessário durante e após o uso concomitante.

• Interação medicamento - exame laboratorial

· Severidade menor:

Medicamento: digoxina.

Efeito da interação: a prednisolona pode resultar em falso aumento dos níveis de digoxina.

Medicamento: prednisolona.

Efeito da interação: os corticosteroides podem alterar o teste de "Nitroblue tetrazolium" para infecções bacterianas e produzir resultados falso-negativos. Os corticoides podem suprimir as reações de testes cutâ-

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 em temperatura ambiente (entre 15 e

30°C). Proteger do calor, luz e umidade.

Após partido, valido por 24 horas. 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. A prednisolona 5mg apresenta-se como comprimido

branco circular revestido, bicôncavo com sulco na face superior e com gravação "5" na face inferior. A prednisolona 20mg apresenta-se como comprimido branco circular revestido, bicôncavo com sulco na

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 al-

face superior e com gravação "20" na face inferior.

cance das crianças. 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

A prednisolona deve ser tomada de acordo com as instruções fornecidas pelo seu médico, respeitando

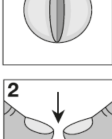
as doses, os horários e a duração do tratamento. As necessidades posológicas são variáveis e devem ser individualizadas, tendo por base a gravidade da doença e a resposta do paciente ao tratamento. A dosagem inicial de prednisolona pode variar de 5 a 60mg por dia, dependendo da doença específica que está sendo tratada. As doses de prednisolona reque-

ridas são variáveis e devem ser individualizadas de acordo com a doença em tratamento e a resposta do paciente. Para bebês e crianças, a dosagem recomendada deve ser controlada pela resposta clínica e não pela adesão estrita ao valor indicado pelos fatores idade e peso corporal. A dosagem deve ser reduzida ou descontinuada gradualmente quando o medicamento for administrado

por mais do que alguns dias. Em situações de menor gravidade, doses mais baixas, geralmente, são suficientes, enquanto que para alguns

pacientes, altas doses iniciais podem ser necessárias. A dose inicial deve ser mantida ou ajustada até que a resposta satisfatória seja notada. Depois disso devese determinar a dose de manutenção por pequenos decréscimos da dose inicial a intervalos de tempo determinados, até que se alcance a dose mais baixa para se obter uma resposta clínica adequada. Devese ter em mente que é necessária uma constante observação em relação à dosagem de prednisolona. Se por um período razoável de tempo não ocorrer resposta clínica satisfatória, o tratamento com prednisolona deve ser interrompido e o paciente transferido para outra terapia apropriada. Incluem-se as situações nas quais pode ser necessário ajuste na dose: mudança no estado clínico secundário por remissão ou exacerbação no

processo da doença, a suscetibilidade individual do paciente à droga e o efeito da exposição do paciente a situações estressantes não diretamente relacionadas à doença em tratamento; se for necessário que o tratamento seja interrompido, é recomendado que a retirada seja gradual e nunca abrupta. Se você foi orientado pelo seu médico a tomar ½ (meio) comprimido revestido por dia, consultar as instruções abaixo de como partir o comprimido revestido ao meio.



1

para cima. Quebre o comprimido colocando o dedo polegar de ambas as mãos sobre a

marca de quebra, pressio-

nando o comprimido.

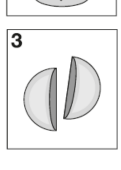
Coloque o comprimido

revestido em uma su-

perficie dura (ex.: uma

mesa), com a face sulca-

da do comprimido virada



to. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico. 7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ES-QUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Caso o paciente esqueça de fazer uso do medicamento ou ainda esteja impossibilitado de utilizar o medicamento, deve-se fazer uso do mesmo tão logo se

lembre, ou se estiver próximo do horário da próxima

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamen-

dose deve-se adiantar a dose, sem duplicar a mesma. Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICA-MENTO PODE ME CAUSAR?

As reações adversas de prednisolona têm sido do

mesmo tipo das relatadas para outros corticosteroides e normalmente podem ser revertidas ou minimizadas com a redução da dose, sendo isto preferível à interrupção do tratamento com o fármaco. Ocorrem efeitos tóxicos com todas as preparações de

corticosteroides e sua incidência eleva-se se a dose aumenta muito acima de 80mg/dia de prednisolona ou seu equivalente.

• Reações comuns (>1/100 e <1/10): Gastrintestinais: aumento do apetite, indigestão,

perfuração e sangramentos; inflamação do pâncreas; inflamação do esôfago com úlcera. Neurológicas: nervosismo, cansaço e insônia. Dermatológicas: reações alérgicas locais.

Oftálmicas: catarata; aumento da pressão intraocular; projeção do globo ocular para frente (olhos sal-

ulceração do estômago e/ou duodeno com possível

O estabelecimento de infecções secundárias por fun-

gos ou vírus dos olhos pode também ser intensifica-

Endócrinas: pré-diabetes, manifestação de diabetes mellitus latente; aumento das necessidades de insulina ou medicamentos que diminuem a glicose no sangue em diabéticos. O tratamento com doses elevadas de corticosteroides pode induzir o aumento acentuado dos triglicérides no sangue, com plasma leitoso.

• Reações incomuns (>1/1.000 e <1/100): **Dermatológicas:** retardo da cicatrização; pele fina e

frágil; petéquias e equimoses; rubor facial (face avermelhada); aumento do suor; supressão a reações de alguns testes cutâneos; urticária, edema nos olhos e lábios e dermatite alérgica. Facilidade em ter manchas roxas na pele (hematomas), espinhas na face, peito e costas e estrias avermelhadas nas coxas, nádegas e ombros. Neurológicas: convulsões, aumento da pressão in-

tracraniana com papiledema (pseudotumor cerebral), usualmente após tratamento; dor de cabeça; tontura; agitação psicomotora, alterações isquêmicas de nervos, alterações no eletroencefalograma e crises. Psiquiátricas: euforia, depressão grave com mani-

festações psicóticas, alterações da personalidade, hiperirritabilidade e alterações do humor. Endócrinas: irregularidades menstruais; desenvolvimento de estado cushingoide; retardo do crescimento fetal ou infantil; ausência de resposta secundária adrenocortical e hipofisária, especialmente em situ-

Em alguns homens, o uso de corticosteroides resultou em aumento ou diminuição da motilidade e do número de espermatozoides. Gastrintestinais: distensão abdominal; diarreia ou prisão de ventre; enjoo; vômitos; perda do apetite (que pode resultar em perda de peso), irritação do

ações de estresse, como trauma, cirurgia ou doença.

estômago. Hidroeletrolíticas: retenção de sal; retenção de líquido; Insuficiência Cardíaca Congestiva em pacientes suscetíveis; perda de potássio e aumento da pressão arterial.

Musculoesqueléticas: fraqueza muscular; perda de massa muscular; osteoporose necrose asséptica da cabeça umeral e femoral; fratura patológica de ossos longos e vértebras; agravamento dos sintomas da miastenia gravis e ruptura do tendão. Metabólicas: balanço negativo de nitrogênio devido

ao catabolismo proteico. Durante a experiência pós-comercialização,

foram observadas as seguintes reações adversas sem incidência definida: arritmias (taquicardia ou bradicardia); perda de albumina na urina; aumento de peso; dor no peito; dor nas costas; mal-estar geral; palidez; sensação de calor ou de frio; descoloração da língua; sensibilidade dos dentes; salivação excessiva; soluço; boca seca; falta de ar; rinite; tosse; frequência miccional aumentada; isquemia de origem periférica; perda ou alteração do paladar; alteração do olfato; aumento do tônus (contração) muscular; movimentos involuntários do globo ocular; paralisia facial; tremor; aumento da libido; confusão; distúrbio do sono e sonolência. Junto com os efeitos necessários para seu tratamento, os medicamentos podem causar efeitos não desejados. Apesar de nem todos estes efeitos colaterais ocorrerem, você deve procurar atendimento médico caso algum deles ocorra. Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou

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?**

farmacêutico o aparecimento de reações in-

desejáveis pelo uso do medicamento. Informe

Sintomas Não foram relatados os efeitos de ingestão acidental de grandes quantidades de prednisolona em um curto

período de tempo.

O que fazer antes de procurar socorro médico? Devem-se evitar a provocação de vômitos e a ingestão de alimentos ou bebidas. O mais indicado é procurar um serviço médico, tendo em mãos a em-

balagem do produto e, de preferência sabendo-se a quantidade exata de medicamento ingerida. Pode-se, alternativamente, solicitar auxílio ao Centro de Assistência Toxicológica da região, o qual deve fornecer as orientações para a superdose em questão. Superdose aguda com glicocorticoides, incluindo prednisolona, não deve levar a situações de risco de morte. Exceto em doses extremas, poucos dias em regime de alta dose com glicocorticoides torna im-

provável que a produção de resultados nocivos, na ausência de contraindicações específicas, como em pacientes com diabetes mellitus (diabete), glaucoma ou úlcera péptica ativa, ou em pacientes que estejam fazendo uso de medicações, como: digitálicos, anticoagulantes cumarínicos (medicamento para o coração) ou diuréticos depletores de potássio. O seu tratamento inclui a indução de êmese (vômito) ou através de lavagem gástrica. As possíveis complicações associadas devem ser tratadas especificamente. Este medicamento deve ser usado somente na dose recomendada. Se você utilizar grande quantidade deste medicamento, procure imediatamente socorro

dicamento, 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. Reg. M.S.: nº 1.5584.0630 Farm. Resp.: Raquel Letícia Correia Borges

Em caso de uso de grande quantidade deste me-

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

CRF-GO nº 6.248

médico, levando a bula do produto.

oon ©**SAC**0800 97 99 900

Registrado por: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S.A.

quimica

VPR 3 - Quadra 2-C - Módulo 01-B - DAIA Anápolis - GO - CEP 75132-015 C.N.P.J.: 05.161.069/0001-10 Indústria Brasileira Fabricado por: Brainfarma Indústria

VPR 1 - Quadra 2-A - Módulo 4 - DAIA Anápolis - GO - CEP 75132-020

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão

Química e Farmacêutica S.A.