

## Folheto informativo: Informação para o doente

### Deltyba 25 mg comprimidos dispersíveis

Delamanid

▼ Este medicamento está sujeito a monitorização adicional. Isto irá permitir a rápida identificação de novas informações de segurança. Poderá ajudar, comunicando quaisquer efeitos indesejáveis que tenha. Para saber como comunicar efeitos indesejáveis, veja o final da secção 4.

**Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento, pois contém informação importante para si.**

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial, mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Ver secção 4.

#### **O que contém este folheto:**

1. O que é Deltyba e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de tomar Deltyba
3. Como tomar Deltyba
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar Deltyba
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

#### **1. O que é Deltyba e para que é utilizado**

Deltyba contém a substância ativa delamanid, um antibiótico para o tratamento da tuberculose nos pulmões, causada por bactérias que não são eliminadas pelos antibióticos utilizados mais frequentemente para tratar a tuberculose.

Tem de ser sempre tomado em conjunto com outros medicamentos para o tratamento da tuberculose. Deltyba é utilizado em adultos, adolescentes, crianças e lactentes com peso igual ou superior a 10 kg.

#### **2. O que precisa de saber antes de tomar Deltyba**

##### **Não tome Deltyba:**

- se tem alergia ao delamanid ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6);
- se tem níveis muito baixos de albumina no sangue;
- se está a tomar medicamentos que aumentam fortemente a atividade de uma determinada enzima do fígado chamada “CYP450 3A4” (por ex., carbamazepina [um medicamento utilizado para tratar a epilepsia e prevenir convulsões]).

##### **Advertências e precauções**

Fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro antes de tomar Deltyba.

Antes de começar a tomar Deltyba, e durante o tratamento, o seu médico pode verificar a atividade eléctrica do seu coração utilizando um aparelho de ECG (electrocardiograma) (registo eléctrico do coração). O seu médico também pode fazer uma análise ao sangue para verificar a concentração de alguns minerais e proteínas que são importantes para o funcionamento do seu coração.

Fale com o seu médico se apresenta alguma das seguintes situações:

- tem níveis reduzidos de albumina, potássio, magnésio ou cálcio no sangue;

- foi informado de que tem um problema de coração, por exemplo um ritmo cardíaco baixo (bradicardia) ou tem antecedentes de ataque cardíaco (enfarte do miocárdio);
- se tem uma doença chamada síndrome de intervalo QT longo congénito ou se tem uma doença cardíaca grave ou problemas com o ritmo do coração;
- se tem uma doença de fígado ou uma doença de rins grave.

### **Crianças e adolescentes**

Delyba não é adequado para crianças com peso corporal inferior a 10 kg dado que não existem dados disponíveis suficientes nesses doentes para determinar as doses corretas.

### **Outros medicamentos e Delyba**

Informe o seu médico:

- se estiver a tomar, tiver tomado recentemente, ou vier a tomar outros medicamentos;
- se está a tomar medicamentos para tratar um ritmo cardíaco alterado (por ex., amiodarona, disopiramida, dofetilida, ibutilida, procainamida, quinidina, hidroquinidina, sotalol);
- se está a tomar medicamentos para tratar psicoses (por ex., fenotiazinas, sertindol, sultoprida, clopromazina, haloperidol, mesoridazina, pimozida ou tioridazina) ou depressão;
- se está a tomar certos medicamentos antimicrobianos (por ex., eritromicina, claritromicina, moxifloxacina, esparfloxacina, bedaquilina ou pentamida);
- se está a tomar medicamentos antifúngicos triazol (por ex., fluconazol, itraconazol, voriconazol);
- se está a tomar certos medicamentos para tratar reações alérgicas (por ex., terfenadina, astemizol, mizolastina);
- se está a tomar certos medicamentos para tratar a malária (por ex., halofantrina, quinina, cloroquina, artesunato/amodiaquina, di-hidroartemisinina/piperaquina);
- se está a tomar qualquer dos seguintes: cisaprida (utilizado para tratar problemas de estômago), droperidol (utilizado para os vômitos e a enxaqueca), domperidona (utilizado para a náusea e os vômitos), difemanil (utilizado para tratar problemas de estômago ou transpiração excessiva), probucol (baixa o nível de colesterol na circulação sanguínea), levometadil ou metadona (utilizada para o tratamento da dependência de opiáceos), alcalóides da vinca (medicamentos anti-câncer), ou trióxido de arsénico (utilizado para tratar certos tipos de leucemia);
- se está a tomar medicamentos anti-VIH que contenham lopinavir/ritonavir ou saquinavir.

Pode estar em maior risco de alterações perigosas do ritmo do coração.

### **Gravidez e amamentação**

Delyba pode causar danos ao bebé antes de nascer. Normalmente não é recomendada a sua utilização durante a gravidez.

É importante que informe o seu médico se estiver grávida, achar que está grávida ou estiver a planear engravidar. O seu médico irá ponderar os benefícios para si relativamente aos riscos para o seu bebé de tomar Delyba durante a gravidez.

Desconhece-se se delamanid passa para o leite materno nos seres humanos. Não se recomenda a amamentação durante o tratamento com Delyba.

### **Condução de veículos e utilização de máquinas**

Prevê-se que Delyba tenha uma influência moderada na sua capacidade de conduzir veículos e utilizar máquinas. Se sentir efeitos indesejáveis que possam afetar a sua capacidade de concentração e de reação, não conduza nem utilize máquinas.

## **3. Como tomar Delyba**

Tome este medicamento exactamente como indicado pelo seu médico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

A dose recomendada, conforme indicado pelo seu médico, é:

Crianças com peso corporal igual ou superior a 20 kg e inferior a 30 kg: dois comprimidos dispersíveis de 25 mg tomados de manhã e um comprimido dispersível de 25 mg tomado à noite.

Crianças com peso corporal igual ou superior a 10 kg e inferior a 20 kg: um comprimido dispersível de 25 mg tomado de manhã e um comprimido dispersível de 25 mg tomado à noite.

Para crianças com peso corporal igual ou superior a 30 kg, consulte o folheto informativo de Deltyba 50 mg comprimidos revestidos por película.

Os comprimidos dispersíveis têm de ser tomados durante ou logo após uma refeição.

Coloque o(s) comprimido(s) dispersível(eis) de 25 mg num copo ou chávena. Verta 10 a 15 ml de água (cerca de uma colher de sopa) por comprimido dispersível de 25 mg no copo ou chávena. Aguarde que o(s) comprimido(s) dispersível(eis) se dissolva(m) completamente (aproximadamente 30 segundos) e agite suavemente de modo a obter uma suspensão uniforme. A suspensão esbranquiçada resultante tem de ser ingerida imediatamente. Depois disso, devem ser adicionados mais 10 a 15 ml de água (cerca de 1 colher de sopa) por comprimido dispersível ao copo ou chávena, agitando suavemente para garantir que a suspensão potencialmente remanescente seja dispersa e a suspensão resultante também tem de ser ingerida imediatamente.

### **Se tomar mais Deltyba do que deveria**

Se tomou mais comprimidos do que a dose que lhe foi receitada, contacte o seu médico ou o seu hospital local. Lembre-se de levar consigo a embalagem, para que seja claro qual o medicamento que tomou.

### **Caso se tenha esquecido de tomar Deltyba**

Caso se esqueça de uma dose, tome-a assim que se lembrar. No entanto, se estiver quase na hora da dose seguinte, ignore simplesmente a dose esquecida.

Não tome uma dose a dobrar para compensar um comprimido que se esqueceu de tomar.

### **Se parar de tomar Deltyba**

**NÃO** pare de tomar os comprimidos a menos que seja por indicação do seu médico. Parar demasiado cedo poderia permitir às bactérias recuperar e tornarem-se resistentes a delamanid.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

## **4. Efeitos indesejáveis possíveis**

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

**Os efeitos indesejáveis notificados muito frequentemente (podem afetar mais de 1 em 10 pessoas)** em estudos clínicos com Deltyba foram:

- Diminuição do apetite
- Perturbações do sono
- Sentir tonturas
- Sentir-se enjoado (náuseas)
- Dores de cabeça
- Irritação do estômago (gastrite)
- Vômitos

**Os efeitos indesejáveis frequentemente (podem afetar até 1 em 10 pessoas) notificados** em estudos clínicos realizados com Deltyba foram:

- Dores no peito
- Diminuição da atividade da glândula tiroide (hipotireoidismo)
- Defeito no ritmo cardíaco que predispõe a desmaios, tonturas e palpitações (intervalo QT prolongado do ECG)

- Depressão
- Ansiedade
- Alucinações (ver, ouvir ou sentir coisas que não estão presentes)\*
- Perturbações do ritmo cardíaco (bloqueio auriculoventricular de primeiro grau)
- Indigestão (dispepsia)
- Batimento cardíaco irregular (extra-sístoles ventriculares)
- Fraqueza muscular
- Espasmos musculares
- Dormência, diminuição da sensibilidade nas mãos e/ou pés (hipoestesia)
- Batimento cardíaco muito forte (palpitações)
- Aumento do nível de cortisol no sangue
- Tremores (frequentemente nas mãos)
- Sinais de psicose: perda de contacto com a realidade como ouvir vozes ou ver coisas que não estão presentes
- Irritação da garganta

\*Os casos foram sobretudo notificados em crianças.

**Os efeitos indesejáveis notificados pouco frequentemente (podem afetar até 1 em 100 pessoas)** em estudos clínicos com Delytba foram:

- Falta de energia (letargia)

#### **Comunicação de efeitos indesejáveis**

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Também pode comunicar os efeitos indesejáveis directamente através do sistema nacional de notificação listado no [Anexo V](#). Ao comunicar os efeitos indesejáveis pode ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

### **5. Como conservar Delytba**

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior ou no blister após “EXP:”. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Conservar na embalagem de origem para proteger da humidade e da luz.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

### **6. Conteúdo da embalagem e outras informações**

#### **Qual a composição de Delytba 25 mg comprimidos dispersíveis**

- Um comprimido dispersível contém 25 mg da substância ativa delamanid.
- Os outros componentes são ftalato de hipromelose, povidona (K-25), all-rac- $\alpha$ -tocoferol, manitol, crospovidona, sucralose, sílica coloidal hidratada, cereja micron OT-22685, estearato de cálcio.

#### **Qual o aspecto de Delytba 25 mg comprimidos dispersíveis e conteúdo da embalagem**

Delytba 25 mg comprimidos dispersíveis são redondos e brancos a esbranquiçados.

Delyba é apresentado em embalagens de 48 comprimidos dispersíveis em *blisters* de alumínio/alumínio.

### **Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante**

#### **Titular da Autorização de Introdução no Mercado**

Otsuka Novel Products GmbH  
Erika-Mann-Straße 21  
80636 München  
Alemanha  
**Tel: +49 (0)89 206020 500**

#### **Fabricante**

R-Pharm Germany GmbH  
Heinrich-Mack-Straße 35  
89257 Illertissen  
Alemanha

Para quaisquer informações sobre este medicamento, queira contactar o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

#### **BE**

Otsuka Novel Products GmbH  
Tél/Tel: +49 (0)89 206020 500

#### **BG**

Otsuka Novel Products GmbH  
Тел.: +49 (0)89 206020 500

#### **CZ**

Otsuka Novel Products GmbH  
Tel: +49 (0)89 206020 500

#### **DK**

Otsuka Novel Products GmbH  
Tlf: +49 (0)89 206020 500

#### **DE**

Otsuka Novel Products GmbH  
Tel: +49 (0)89 206020 500

#### **EE**

Otsuka Novel Products GmbH  
Tel: +49 (0)89 206020 500

#### **EL**

Otsuka Novel Products GmbH  
Τηλ: +49 (0)89 206020 500

#### **ES**

Otsuka Pharmaceutical S.A.  
Tel: +34 93 208 10 20

#### **FR**

Otsuka Pharmaceutical France SAS  
Tél. : +33 (0)1 47 08 00 00

#### **LT**

Otsuka Novel Products GmbH  
Tel: +49 (0)89 206020 500

#### **LU**

Otsuka Novel Products GmbH  
Tél/Tel: +49 (0)89 206020 500

#### **HU**

Otsuka Novel Products GmbH  
Tel.: +49 (0)89 206020 500

#### **MT**

Otsuka Novel Products GmbH  
Tel: +49 (0)89 206020 500

#### **NL**

Otsuka Novel Products GmbH  
Tel: +49 (0)89 206020 500

#### **NO**

Otsuka Novel Products GmbH  
Tlf: +49 (0)89 206020 500

#### **AT**

Otsuka Novel Products GmbH  
Tel: +49 (0)89 206020 500

#### **PL**

Otsuka Novel Products GmbH  
Tel.: +49 (0)89 206020 500

#### **PT**

Otsuka Novel Products GmbH  
Tel: +49 (0)89 206020 500

**HR**

Otsuka Novel Products GmbH  
Tel: +49 (0)89 206020 500

**IE**

Otsuka Novel Products GmbH  
Tel: +49 (0)89 206020 500

**IS**

Otsuka Novel Products GmbH  
Sími: +49 (0)89 206020 500

**IT**

Otsuka Pharmaceutical Italy S.r.l.  
Tel: +39 (0)2 00632710

**CY**

Otsuka Novel Products GmbH  
Τηλ: +49 (0)89 206020 500

**LV**

Otsuka Novel Products GmbH  
Tel: +49 (0)89 206020 500

**RO**

Ewopharma România SRL  
Tel.: +40 (0)21 260 13 44; +40 (0)21 260 14 07

**SI**

Otsuka Novel Products GmbH  
Tel: +49 (0)89 206020 500

**SK**

Otsuka Novel Products GmbH  
Tel: +49 (0)89 206020 500

**FI**

Otsuka Novel Products GmbH  
Puh/Tel: +49 (0)89 206020 500

**SE**

Otsuka Novel Products GmbH  
Tel: +49 (0)89 206020 500

**UK (XI)**

Otsuka Novel Products GmbH  
Tel: +49 (0)89 206020 500

**Este folheto foi revisto pela última vez em <{MM/AAAA}>.**

Foi concedida a este medicamento uma «Autorização de Introdução no Mercado condicional». Isto significa que se aguarda mais informação sobre este medicamento.

A Agência Europeia de Medicamentos irá rever, pelo menos uma vez por ano, nova informação sobre este medicamento e este folheto será atualizado se necessário.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos: <http://www.ema.europa.eu>. Também existem links para outros sítios da internet sobre doenças raras e tratamentos.