

Folheto informativo: Informação para o doente

Ivabradina AMPDR 5 mg comprimidos

Ivabradina AMPDR 7,5 mg comprimidos

ivabradina

▼ Este medicamento está sujeito a monitorização adicional. Isto irá permitir a rápida identificação de nova informação de segurança. Poderá ajudar, comunicando quaisquer efeitos secundários que tenha. Para saber como comunicar efeitos secundários, 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 ou farmacêutico.
- 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 secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

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

1. O que é Ivabradina AMPDR e para que é utilizado

Ivabradina AMPDR é um medicamento para o coração, usado para tratar:

- A angina de peito estável sintomática (que causa dor de peito) em doentes adultos, cuja frequência cardíaca (ritmo do coração) seja igual ou superior a 70 batimentos por minuto. É usado em doentes adultos que não toleram ou não possam tomar medicamentos para o coração chamados bloqueadores beta. É também usado em combinação com bloqueadores beta, em doentes adultos que não tenham a sua condição completamente controlada com o bloqueador beta.
- Insuficiência cardíaca crónica em doentes adultos que tenham uma frequência cardíaca (ritmo do coração) igual ou superior a 75 batimentos por minuto. O medicamento é utilizado em combinação com a terapêutica padrão, incluindo terapêutica com bloqueadores beta ou quando os bloqueadores beta são contraindicados ou não tolerados.

Sobre a angina de peito estável (normalmente referida como “angina”):

A angina estável é uma doença de coração que ocorre quando o coração não recebe oxigénio suficiente. Aparece geralmente entre os 40 e os 50 anos de idade. O sintoma mais comum da angina é dor de peito ou desconforto. A angina aparece mais frequentemente quando o coração bate mais rápido em situações de exercício, emoção, exposição ao frio ou após uma refeição. Este aumento da frequência cardíaca (ritmo do coração) pode causar dor no peito nas pessoas que sofrem de angina.

Sobre a insuficiência cardíaca crónica:

Insuficiência cardíaca crónica é uma doença do coração que ocorre quando o coração não consegue bombear sangue suficiente para o resto do seu corpo. Os sintomas mais comuns da insuficiência cardíaca são falta de ar, fadiga, cansaço e tornozelos inchados.

Como atua Ivabradina AMPDR?

Ivabradina AMPDR atua principalmente reduzindo a frequência cardíaca (ritmo do coração) em alguns batimentos por minuto. Diminui assim a necessidade do coração em oxigénio, especialmente em situações em que é mais provável a ocorrência de um ataque

de angina. Deste modo, Ivabradina AMPDR ajuda a controlar e reduzir o número de ataques de angina.

Além disso, como a frequência cardíaca (ritmo do coração) elevada afeta negativamente o funcionamento do coração e o prognóstico vital em doentes com insuficiência cardíaca crónica, a ação específica da ivabradina ao diminuir a frequência cardíaca (ritmo do coração) ajuda a melhorar o funcionamento do coração e o prognóstico vital nestes doentes.

## 2. O que precisa de saber antes de tomar Ivabradina AMPDR

Não tome Ivabradina AMPDR:

- Se tem alergia à ivabradina ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6);
- Se a sua frequência cardíaca (ritmo do coração) em repouso antes do tratamento for muito baixa (inferior a 70 batimentos por minuto);
- Se sofre de choque cardiogénico (uma situação cardíaca tratada em hospital);
- Se sofrer de uma perturbação do ritmo cardíaco;
- Se estiver a sofrer um ataque cardíaco;
- Se sofrer de tensão arterial muito baixa;
- Se sofrer de angina instável (uma forma grave na qual a dor de peito ocorre muito frequentemente e com ou sem esforço);
- Se tiver insuficiência cardíaca que piorou recentemente;
- Se o batimento do coração for imposto exclusivamente pelo seu pacemaker;
- Se sofrer de problemas graves do fígado;
- Se já estiver a tomar medicamentos para o tratamento de infeções fúngicas (tais como cetoconazol, itraconazol), antibióticos macrólidos (tais como josamicina, claritromicina, telitromicina ou eritromicina tomada oralmente), medicamentos para tratar as infeções por VIH (tais como nelfinavir, ritonavir) ou nefezadona (medicamento para tratar depressão) ou diltiazem, verapamil (utilizado para a tensão arterial elevada ou angina de peito);

- Se for uma mulher que possa engravidar e se não estiver a usar contraceção de confiança;
- Se estiver grávida ou a tentar engravidar;
- Se estiver a amamentar.

#### Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de tomar Ivabradina AMPDR:

- Se sofrer de perturbações do ritmo cardíaco (tal como batimento cardíaco irregular, palpitações, aumento das dores no peito) ou fibrilhação auricular mantida (um tipo irregular de batimento cardíaco), ou uma anormalidade no eletrocardiograma (ECG) denominada por “síndrome de QT longo”,
- Se tiver sintomas de cansaço, tonturas ou falta de ar (isto pode significar que o seu coração abrandou demasiado),
- Se tem sintomas de fibrilhação auricular [frequência do pulso em repouso invulgarmente elevada (mais de 110 batimentos por minuto) ou irregular, sem qualquer razão aparente, tornando-se difícil de medir],
- Se teve um AVC recente (derrame cerebral),
- Se sofre de hipotensão (tensão baixa) ligeira a moderada,
- Se sofre de tensão arterial não controlada, especialmente após uma alteração do seu tratamento anti-hipertensor,
- Se sofre de insuficiência cardíaca grave ou insuficiência cardíaca com uma anormalidade no ECG denominada como “bloqueio de ramo”,
- Se sofrer de doença ocular retiniana crónica,
- Se sofre de problemas moderados de fígado,
- Se sofrer de problemas renais graves.

Se qualquer destas situações se aplicar a si, fale imediatamente com o seu médico antes ou durante o tratamento com Ivabradina AMPDR.

#### Crianças

Ivabradina AMPDR não é indicado para crianças e adolescentes menores de 18 anos.

## Outros medicamentos e Ivabradina AMPDR

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, tiver tomado recentemente, ou vier a tomar outros medicamentos.

Informe o seu médico se estiver a tomar qualquer dos seguintes medicamentos, uma vez que pode ser necessário um ajuste da dose de Ivabradina AMPDR ou a sua monitorização:

- Fluconazol (um medicamento antifúngico)
- Rifampicina (um antibiótico)
- Barbitúricos (para dificuldade em dormir ou epilepsia)
- Fenitoína (para epilepsia)
- Hipericão ou erva de S. João (tratamento à base de ervas para a depressão)
- Medicamentos que prolongam o intervalo QT para tratar quer alterações do ritmo cardíaco, quer outras condições:
  - Quinidina, disopiramida, ibutilida, sotalol, amiodarona (para tratar perturbações do ritmo cardíaco)
  - Bepridilo (para tratar angina de peito)
  - Certos tipos de medicamentos para tratar ansiedade, esquizofrenia ou outras psicoses (tais como pimozida, ziprasidona, sertindol)
  - Medicamentos antimaláricos (tais como mefloquina ou halofantrina)
  - Eritromicina intravenosa (um antibiótico)
  - Pentamidina (medicamento antiparasitário)
  - Cisaprida (contra o refluxo gastroesofágico).
- Alguns tipos de diuréticos que podem diminuir o nível de potássio no sangue, tais como a furosemida, hidroclorotiazida, indapamida (usada no tratamento de edema e tensão arterial elevada).

## Ivabradina AMPDR com alimentos e bebidas

Evite o sumo de toranja durante o tratamento com Ivabradina AMPDR.

## Gravidez e amamentação

Não tome Ivabradina AMPDR se estiver grávida ou estiver a planear engravidar (ver “Não tome Ivabradina AMPDR”).

Se estiver grávida e tiver tomado Ivabradina AMPDR, fale com o seu médico.

Não tome Ivabradina AMPDR se tiver possibilidade de engravidar, a não ser que use medidas contraceptivas de confiança (ver “Não tome Ivabradina AMPDR”).

Não tome Ivabradina AMPDR se estiver a amamentar (ver “Não tome Ivabradina AMPDR”). Fale com o seu médico se estiver a amamentar ou pretender amamentar, uma vez que a amamentação deve ser descontinuada se estiver a tomar Ivabradina AMPDR.

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

#### Condução de veículos e utilização de máquinas

Ivabradina AMPDR pode causar temporariamente fenómenos visuais luminosos (luminosidade transitória no campo visual, ver “Efeitos secundários possíveis”). Se isto lhe acontecer, tenha cuidado quando conduzir ou utilizar máquinas nas ocasiões em que possam ocorrer alterações súbitas na intensidade da luz, especialmente quando conduzir à noite.

#### Ivabradina AMPDR contém lactose

Se foi informado pelo seu médico que tem alguma intolerância a alguns açúcares, contacte-o antes de tomar este medicamento.

### 3. Como tomar Ivabradina AMPDR

Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico ou farmacêutico.

Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

Ivabradina AMPDR deve ser tomado durante as refeições.

Se está a ser tratado para a angina de peito estável

A dose inicial não deve exceder um comprimido de Ivabradina AMPDR 5 mg duas vezes por dia. Se ainda tiver sintomas de angina e se tiver tolerado bem a dose de 5 mg duas vezes por dia, a dose pode ser aumentada. A dose de manutenção não deve exceder os 7,5 mg duas vezes por dia. O seu médico irá prescrever a dose certa para si. A dose habitual é de um comprimido de manhã e um comprimido à noite. Em alguns casos (por exemplo, se for idoso), o seu médico pode prescrever metade da dose, isto é, meio comprimido de Ivabradina AMPDR 5 mg (o que correspondente a 2,5 mg de ivabradina) de manhã e meio comprimido de 5 mg à noite.

Se está a ser tratado para a insuficiência cardíaca crónica

A dose inicial habitualmente recomendada é um comprimido de Ivabradina AMPDR 5 mg duas vezes por dia, aumentando se necessário para um comprimido de Ivabradina AMPDR 7,5 mg duas vezes por dia. O seu médico decidirá sobre a dose apropriada para si. A dose habitual é um comprimido de manhã e um comprimido à noite. Nalguns casos (por ex. se for idoso), o seu médico pode prescrever metade da dose, i.e. meio comprimido de Ivabradina AMPDR 5 mg (correspondente a 2,5 mg de ivabradina) de manhã e meio comprimido de 5 mg à noite.

Se tomar mais Ivabradina AMPDR do que deveria

Uma dose elevada de Ivabradina AMPDR pode provocar-lhe falta de ar ou cansaço, porque o seu coração bate menos. Se isto acontecer, contacte o seu médico imediatamente.

Caso se tenha esquecido de tomar Ivabradina AMPDR

Caso se tenha esquecido de tomar uma dose de Ivabradina AMPDR, tome a próxima dose à hora habitual. Não tome uma dose a dobrar para compensar a dose que se esqueceu de tomar.

Se parar de tomar Ivabradina AMPDR

Como o tratamento para a angina ou para a insuficiência cardíaca crónica é normalmente um tratamento prolongado, deve falar com o seu médico antes de parar de tomar este medicamento.

Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver a impressão de que Ivabradina AMPDR é demasiado forte ou demasiado fraco.

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

#### 4. Efeitos secundários possíveis

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

A frequência dos efeitos secundários listados abaixo é definida usando a seguinte convenção:

Muito frequentes: pode afetar mais de 1 em cada 10 pessoas

Frequentes: pode afetar até 1 em cada 10 pessoas

Pouco frequentes: pode afetar até 1 em cada 100 pessoas

Raros: pode afetar até 1 em cada 1.000 pessoas

Muito raros: pode afetar até 1 em cada 10.000 pessoas

Desconhecido: a frequência não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis.

Os efeitos secundários mais comuns com este medicamento são dependentes da dose e relacionados com o seu modo de ação:

Muito frequentes:

Fenómenos luminosos visuais (breves momentos de luminosidade aumentada, causados frequentemente por alterações súbitas na intensidade da luz). Também podem ser descritos como uma auréola, luzes coloridas intermitentes, decomposição de imagens ou imagens múltiplas. Geralmente, estes ocorrem durante os primeiros dois meses de



tratamento, após os quais podem ocorrer repetidamente e desaparecer durante ou após o tratamento.

Frequentes:

Modificação do funcionamento cardíaco (os sintomas são uma diminuição do ritmo do coração). Esta situação, em particular, pode ocorrer durante os primeiros 2 a 3 meses de tratamento.

Outros efeitos secundários também notificados:

Frequentes:

Contração rápida e irregular do coração, percepção anormal do batimento cardíaco, tensão arterial não controlada, dor de cabeça, tonturas e visão turva (visão nebulada).

Pouco frequentes:

Palpitações e batimentos cardíacos extra, sentir-se doente (náusea), obstipação (prisão de ventre), diarreia, dor abdominal, sensação de rotação (vertigens), dificuldade em respirar (dispneia), câibras musculares, alterações dos parâmetros laboratoriais: elevados níveis de ácido úrico no sangue, excesso de eosinófilos (um tipo de glóbulos brancos) e elevada creatinina no sangue (produto de degradação do músculo), erupção na pele, angioedema (tal como inchaço da face, língua ou garganta, dificuldade em respirar ou engolir), tensão arterial baixa, desmaio, sensação de cansaço, sensação de fraqueza, traçado anormal do ECG, visão dupla, alteração visual.

Raros:

Urticária, comichão, pele vermelha, sensação de mal-estar.

Muito raros:

Batimentos irregulares do coração.

Comunicação de efeitos secundários

Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos secundários diretamente ao INFARMED, I.P. através dos contactos abaixo. Ao comunicar efeitos secundários, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

INFARMED, I.P.

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. do Brasil, 53

1749-004 Lisboa

Tel.: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

Fax: + 351 21 798 73 97

Sítio da internet: <http://extranet.infarmed.pt/page.seram.frontoffice.seramhomepage>

E-mail: [farmacovigilancia@infarmed.pt](mailto:farmacovigilancia@infarmed.pt)

## 5. Como conservar Ivabradina AMPDR

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

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

Este medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

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 Ivabradina AMPDR

- A substância ativa é ivabradina (sob a forma de cloridrato).

Ivabradina AMPDR 5 mg: cada comprimido contém 5 mg de ivabradina (equivalente a 5,390 mg de cloridrato de ivabradina).

Ivabradina AMPDR 7,5 mg: cada comprimido contém 7,5 mg de ivabradina (equivalente a 8,085 mg de cloridrato de ivabradina).

Os outros componentes no núcleo são: lactose mono-hidratada, amido pré-gelificado, maltodextrina, sílica coloidal anidra e estearato de magnésio.

Qual o aspeto de Ivabradina AMPDR e conteúdo da embalagem

Ivabradina AMPDR 5 mg são comprimidos de cor branca, oblongos, com ranhura numa face.

Ivabradina AMPDR 7,5 mg são comprimidos brancos e redondos.

Os comprimidos de Ivabradina AMPDR estão disponíveis em embalagens blister de Poliamida/Alu/PVC-Alu com 14, 28, 56, 84, 98, 100 e 112 comprimidos.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Farmalter – Produtos Farmacêuticos e Dietéticos, Lda.

Estrada Marco do Grilo, Zemouto

2830 Coina

Portugal

Fabricante

Laboratorios Alter, S.A.

c/ Mateo Inurria n.º 30

28036 Madrid

Espanha

Este folheto foi revisto pela última vez em