

Folheto Informativo: Informação para o utilizador

Valganciclovir Bluepharma 450 mg comprimidos revestidos por película

Valganciclovir

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

1. O que é Valganciclovir Bluepharma e para que é utilizado

Valganciclovir Bluepharma pertence a um grupo de medicamentos que atuam diretamente na prevenção do crescimento dos vírus. No organismo, a substância ativa presente nos comprimidos, o valganciclovir, transforma-se em ganciclovir. O ganciclovir previne a multiplicação e a invasão de células saudáveis por parte de um vírus denominado citomegalovírus (CMV). Em doentes com um sistema imunitário enfraquecido, o CMV pode causar infeções nos órgãos. Estas infeções podem pôr a vida em risco.

Valganciclovir Bluepharma é utilizado:

- no tratamento de infeções da retina ocular causadas por CMV em doentes adultos com Síndrome de Imunodeficiência Adquirida (SIDA). A infeção da retina ocular causada pelo CMV, pode causar problemas de visão e inclusive cegueira.
- na prevenção de infeções causadas por CMV, em adultos e crianças que não estão infetados pelo CMV e que tenham sido submetidos a um transplante de órgão proveniente de um dador que estivesse infetado com o CMV.

2. O que precisa de saber antes de tomar Valganciclovir Bluepharma

Não tome Valganciclovir Bluepharma:

- se tem alergia ao valganciclovir ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).

- se tem alergia ao ganciclovir, aciclovir ou valaciclovir, que são medicamentos utilizados no tratamento de infecções causadas por outros vírus.
- se está a amamentar.

Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de tomar Valganciclovir Bluepharma.

Tome especial cuidado com Valganciclovir Bluepharma se:

- tiver valores sanguíneos baixos de glóbulos brancos, glóbulos vermelhos ou de plaquetas (pequenas células envolvidas no processo de coagulação). O seu médico irá pedir-lhe que faça análises sanguíneas antes de utilizar os comprimidos de Valganciclovir Bluepharma e enquanto estiver a fazer tratamento com os comprimidos.
- estiver a fazer radioterapia ou hemodiálise.
- tiver problemas nos rins. O seu médico poderá considerar necessário prescrever-lhe uma dose menor e poderá pedir análises ao sangue frequentemente no decurso do tratamento.
- atualmente estiver a tomar cápsulas de ganciclovir e o seu médico quiser alterar para comprimidos de Valganciclovir Bluepharma. É importante que não tome mais do que o número de comprimidos de Valganciclovir Bluepharma prescrito pelo seu médico, para evitar o risco de sobredosagem.

Outros medicamentos e Valganciclovir Bluepharma

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

Se estiver a tomar outros medicamentos ao mesmo tempo que Valganciclovir Bluepharma,

esta associação pode afetar a quantidade de fármaco que entra na circulação sanguínea ou causar efeitos nocivos.

Informe o seu médico se estiver a tomar medicamentos que contenham:

- imipenem-cilastatina (um antibiótico). Tomar este medicamento com Valganciclovir Bluepharma pode causar convulsões (ataques)
- zidovudina, didanosina, lamivudina, tenofovir, abacavir, emtricitabina ou fármacos semelhantes utilizados no tratamento da SIDA
- ribavirina, inteferões peguilhados, adefovir e entecavir utilizados para o tratamento da Hepatite B/C
- probenecida (medicamento contra a gota). A toma de probenecida com Valganciclovir Bluepharma ao mesmo tempo pode aumentar a quantidade de ganciclovir no sangue
- micofenolato de mofetil (utilizado após o transplante)
- vincristina, vinblastina, adriamicina, hidroxiureia ou tipos semelhantes de fármacos para tratar cancro
- cidofovir ou foscarnet utilizados contra infeções virais
- trimetoprim, associações trimetoprim/sulfa e dapsona (antibióticos)
- pentamidina (fármaco utilizado para tratar parasitas ou infeções do pulmão)
- flucitosina ou anfotericina B (agentes antifúngicos)

Valganciclovir Bluepharma com alimentos e bebidas

Valganciclovir Bluepharma deve ser tomado juntamente com alimentos. Caso lhe seja impossível, por alguma razão, ingerir alimentos, não deverá deixar de tomar a sua dose habitual de Valganciclovir Bluepharma.

Gravidez, amamentação e fertilidade

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

Se estiver grávida não deve tomar Valganciclovir Bluepharma, salvo se o seu médico assim o recomendar. A utilização de Valganciclovir Bluepharma durante a gravidez pode causar danos no feto.

Não deve tomar Valganciclovir Bluepharma se estiver a amamentar. Caso o seu médico queira que inicie o tratamento com Valganciclovir Bluepharma deve parar de amamentar antes de começar a tomar os comprimidos.

As mulheres em idade fértil devem utilizar contraceção eficaz durante o tratamento com Valganciclovir Bluepharma.

Os homens, cujas companheiras estejam em idade fértil, deverão utilizar preservativo durante o tratamento com Valganciclovir Bluepharma e deverão continuar a utilizar preservativo durante os 90 dias após a conclusão do tratamento.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Se sentir tonturas, cansaço, tremores ou confusão enquanto estiver a tomar este medicamento, não conduza nem opere máquinas ou ferramentas.

Peça conselho ao seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento.

3. Como tomar Valganciclovir Bluepharma

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

Deve ter cuidado ao manipular os comprimidos de Valganciclovir Bluepharma. **NÃO** os parta nem os esmague. Deve engolir os comprimidos inteiros e, sempre que possível, juntamente com alimentos. Se acidentalmente tocar nos comprimidos esmagados ou partidos lave as mãos abundantemente com água e sabão. Se algum pó dos comprimidos entrar em contacto com os seus olhos, lave-os abundantemente com água estéril ou água corrente, se a água estéril não estiver disponível.

Deverá manter o número de comprimidos conforme as instruções do seu médico, a fim de evitar sobredosagem.

Os comprimidos de Valganciclovir Bluepharma devem, sempre que possível, ser tomados juntamente com alimentos – ver secção 2.

Adultos:

Prevenção da doença causada por CMV em doentes submetidos a transplante
Deverá iniciar a toma deste medicamento no intervalo de 10 dias após o transplante. A dose habitual é de dois comprimidos, tomados UMA vez por dia. Deve continuar com esta dose até 100 dias após o seu transplante. Se foi submetido a um transplante de rim o seu médico poderá aconselhá-lo a tomar os comprimidos durante 200 dias.

Tratamento da retinite ativa causada por CMV em doentes com SIDA (denominado tratamento de indução)

A dose recomendada de Valganciclovir Bluepharma é de dois comprimidos, tomados DUAS vezes por dia, durante 21 dias (três semanas). Não tome esta dose por mais de 21 dias, exceto se recomendado pelo seu médico, pois tal pode aumentar o risco de possíveis efeitos secundários.

Tratamento prolongado para prevenir a recorrência de inflamação ativa nos doentes com SIDA e retinite causada por CMV (denominado tratamento de manutenção)

A dose recomendada é de dois comprimidos, tomados UMA vez por dia. Deve tentar tomar os comprimidos à mesma hora de cada dia. O seu médico aconselhá-lo-á acerca de quanto tempo deverá continuar a tomar Valganciclovir Bluepharma. Se a sua retinite agravar enquanto estiver a tomar esta dose o seu médico poderá aconselhá-lo a repetir o tratamento de indução (anteriormente descrito) ou optar por um medicamento diferente para tratamento da infeção causada por CMV.

Doentes idosos

Valganciclovir Bluepharma não foi estudado em doentes idosos.

Doentes com problemas renais

Se os seus rins não estiverem a funcionar adequadamente o seu médico pode dar-lhe indicações para tomar um número menor de comprimidos por dia ou para tomar os comprimidos em determinados dias da semana. É muito importante que tome apenas o número de comprimidos prescrito pelo seu médico.

Doentes com problemas no fígado

Valganciclovir Bluepharma não foi estudado em doentes com problemas no fígado.

Uso em crianças e adolescentes

Prevenção da doença causada por CMV em doentes transplantados

As crianças devem começar a tomar este medicamento 10 dias após o seu transplante. A dose dada irá variar de acordo com o tamanho da criança e deve ser tomada UMA vez por dia. O seu médico irá decidir a dose mais apropriada baseada na altura, peso e função renal da sua criança.

Você deve continuar com esta dose até 100 dias. Se a sua criança recebeu um transplante de rim, o seu médico poderá aconselhá-lo a tomar a dose durante 200 dias.

Para as crianças que não são capazes de engolir Valganciclovir Bluepharma comprimidos revestidos por película, pode ser utilizado o valganciclovir pó para solução oral.

Se tomar mais Valganciclovir Bluepharma do que deveria

Contacte imediatamente o seu médico ou hospital se tomou, ou pensa que tomou, mais comprimidos do que deveria. Tomar um número excessivo de comprimidos pode causar efeitos secundários graves, especialmente no sangue ou nos rins, o que pode obrigar a tratamento hospitalar.

Caso se tenha esquecido de tomar Valganciclovir Bluepharma

Se se esquecer de tomar os seus comprimidos tome a dose em falta assim que se lembrar e tome a próxima dose à hora prevista. Não tome uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de tomar.

Se parar de tomar Valganciclovir Bluepharma

Não deve parar de tomar este medicamento, salvo indicação em contrário do seu médico.

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 causar efeitos secundários, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Reações alérgicas

Até uma em cada 100 pessoas pode sofrer reações alérgicas súbitas e graves ao valganciclovir (choque anafilático). PARE de tomar Valganciclovir Bluepharma e dirija-se imediatamente às urgências do hospital mais próximo caso sinta qualquer dos seguintes efeitos:

- erupção cutânea com comichão e com pápulas (urticária)
- inchaço súbito da garganta, face, lábios e boca, que possa causar dificuldade em engolir ou em respirar.
- inchaço súbito das mãos, pés ou tornozelos.

Os efeitos secundários que ocorreram durante o tratamento com valganciclovir ou ganciclovir são descritos a seguir.

- muito frequentes significa que podem afetar mais de 1 utilizador em 10
- frequentes significa que podem afetar 1 a 10 utilizadores em 100
- pouco frequentes significa que podem afetar 1 a 10 utilizadores em 1.000
- raros significa que podem afetar 1 a 10 utilizadores em 10.000

Efeitos secundários muito frequentes (podem afetar mais de 1 utilizador em 10):

- Efeitos no sangue: uma diminuição do número de glóbulos brancos no sangue (neutropenia) – o que pode aumentar a possibilidade de desenvolver infeções, uma

diminuição do pigmento do sangue que transporta o oxigênio (anemia) – o que pode causar cansaço e falta de ar ao praticar exercício

- Efeitos na respiração: sensação de falta de ar ou dificuldade em respirar (dispneia)
- Efeitos no estômago e sistema digestivo: diarreia

Efeitos secundários frequentes (podem afetar 1 a 10 utilizadores em 100):

- Efeitos no sangue: uma diminuição no número de leucócitos (células do sangue que combatem as infeções) no sangue (leucopenia), uma diminuição no número de plaquetas no sangue (trombocitopenia) – o que pode provocar nódos negros e hemorragias, uma diminuição no número de diversos tipos de células sanguíneas ao mesmo tempo (pancitopenia)
- Efeitos no sistema nervoso: dor de cabeça, dificuldade em dormir (insónia), alteração do paladar (disgeusia), perda de sensibilidade ao toque (hipostesia), sensação de formigueiro na pele (parestesia), perda de sensação nas mãos ou pés (neuropatia periférica), tonturas, convulsões
- Efeitos nos olhos: dor ocular, inchaço ocular (edema), separação do revestimento interno do olho (descolamento da retina), ver partículas flutuantes
- Efeitos nos ouvidos: dor de ouvido
- Efeitos na respiração: tosse
- Efeitos no estômago e digestão: náuseas e vômitos, dor de estômago, prisão de ventre, gases, indigestão (dispepsia), dificuldade em engolir (disfagia)
- Efeitos na pele: pele inflamada (dermatite), comichão (prurido), suores noturnos
- Efeitos nos músculos, articulações ou ossos: dor de costas, dor nos músculos (mialgia) ou articulações (artralgia), rigidez muscular (rigor), câibras musculares
- Infeções: infeção fúngica na boca (candidíase oral), infeções no sangue causadas por bactérias ou vírus, inflamação do tecido celular (celulite), inflamação ou infeção dos rins ou da bexiga
- Efeitos no fígado: um aumento de algumas enzimas do fígado, observável apenas nas análises ao sangue
- Efeitos nos rins: alterações do funcionamento normal dos rins
- Efeitos na alimentação: perda de apetite (anorexia), perda de peso
- Efeitos gerais: cansaço, febre, dor, dor no peito, perda de energia (astenia), sensação de mal-estar geral
- Efeitos no humor ou comportamento: depressão, sensação de ansiedade, confusão, pensamentos estranhos

Efeitos secundários pouco frequentes (podem afetar 1 a 10 utilizadores em 1.000):

- Efeitos no coração: alteração dos batimentos cardíacos (arritmia)
- Efeitos na circulação: pressão arterial baixa (hipotensão), que pode causar tonturas ou desmaios.
- Efeitos no sangue: uma diminuição da produção de células sanguíneas na medula óssea
- Efeitos nos nervos: estremecimentos ou tremores
- Efeitos nos olhos: olhos vermelhos e inchados (conjuntivite), alterações da visão
- Efeitos nos ouvidos: surdez
- Efeitos no estômago ou digestão: estômago inchado, úlceras na boca, inflamação do pâncreas (pancreatite) que pode provocar dor intensa no estômago e nas costas

- Efeitos na pele: queda de cabelo (alopecia), erupção da pele com comichão ou inchaço (urticária), pele seca
- Efeitos nos rins: sangue na urina (hematúria), insuficiência renal
- Efeitos no fígado: um aumento da enzima do fígado denominada alanina aminotransferase (observável apenas nas análises ao sangue).
- Efeitos na fertilidade: infertilidade masculina
- Efeitos no humor ou comportamento: flutuações de humor e alterações do comportamento, perda de contacto com a realidade, como ouvir vozes ou ver coisas que não existem, agitação

Efeitos secundários raros (podem afetar 1 a 10 utilizadores em 10.000):

- Efeitos no sangue: falha da produção de todos os tipos de células sanguíneas na medula óssea (glóbulos vermelhos, glóbulos brancos e plaquetas)

A separação do revestimento interno do olho (descolamento da retina) apenas ocorreu em doentes com SIDA tratados com valganciclovir para infeção por CMV.

Efeitos secundários adicionais em crianças e adolescentes

Os efeitos secundários notificados em crianças e adolescentes são semelhantes aos efeitos secundários notificados em adultos.

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 através do sistema nacional de notificação mencionado 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. 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

5. Como conservar Valganciclovir Bluepharma

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

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso no frasco e na embalagem exterior após EXP. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

O medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.
Utilizar dentro de 2 meses após a primeira abertura.

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 Valganciclovir Bluepharma

- A substância ativa é o valganciclovir.

Cada comprimido revestido por película de Valganciclovir Bluepharma contém 450 mg de valganciclovir sob a forma de cloridrato de valganciclovir.

- Os outros componentes são:

Núcleo do comprimido: povidona K30, crospovidona, celulose microcristalina, ácido esteárico.

Revestimento do comprimido: hipromelose, dióxido de titânio (E 171), macrogol 400, óxido de ferro vermelho (E 172), polissorbato 80.

Qual o aspeto de Valganciclovir Bluepharma e conteúdo da embalagem

Os comprimidos de Valganciclovir Bluepharma são comprimidos revestidos por película cor-de-rosa, ovais convexos, gravados com “VLG” num dos lados e “450” no outro lado. Valganciclovir Bluepharma está acondicionado em frascos que contendo 60 comprimidos revestidos por películas.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Bluepharma Genéricos – Comércio de Medicamentos

S. Martinho do Bispo

3045-016 COIMBRA

Portugal

Tel. 239 800 300

Fabricante:

Combino Pharm (Malta) Ltd.

HF60 Hal Far Industrial Estate

Hal Far BBG3000

Malta

Bluepharma Indústria Farmacêutica, S. A.

S. Martinho do Bispo

3045-016 Coimbra

APROVADO EM 13-01-2017 INFARMED

Portugal

Este medicamento encontra-se autorizado nos Estados Membros do Espaço Económico Europeu (EEE) com os seguintes nomes:

França: Valganciclovir Biogaran

Alemanha: Valganciclovir Bluepharma

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