

FLUCONAZOL

EMS S/A.

Cápsula dura

150 mg

I. IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

fluconazol

Medicamento genérico Lei nº 9.787, de 1999.

APRESENTAÇÕES

Cápsula de 150 mg

Embalagens com 1 ou 2 cápsulas duras, embalagens hospitalares com 50 ou 100 cápsulas duras e embalagem fracionada com 30 cápsulas duras.

VIA DE ADMINISTRAÇÃO: USO ORAL

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada cápsula dura de 150 mg contém:

fluconazol.....150 mg

excipientes*q.s.p.....1cap dura

*lactose monoidratada, dióxido de silício, estearato de magnésio, laurilsulfato de sódio, croscarmelose sódica.

II. INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

O fluconazol 150 mg é indicado para o tratamento de Candidíase vaginal (infecções da vagina causadas por fungos do gênero *Candida*) aguda e recorrente (de repetição), como profilaxia (prevenção) para reduzir a candidíase vaginal recorrente (três ou mais episódios por ano), balanite por *Candida* (infecção fúngica da região conhecida popularmente como “cabeça do pênis”) e Dermatomicoses (infecções fúngicas na pele e nos seus anexos, por exemplo, unha, conhecidas popularmente como micoses) como: *Tinea pedis*, *Tinea corporis*, *Tinea cruris*, *Tinea unguium* (onicomicoses) e infecções por fungos do gênero *Candida*.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

O fluconazol 150 mg impede o crescimento de fungos por inibir que esses microrganismos sintetizem compostos (esteroides) necessários à sua sobrevivência. É bem absorvido por via oral (engolido), a absorção não é afetada pela ingestão juntamente a alimentos e atinge os níveis no sangue de 0,5 hora (meia hora) a 1,5 hora.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

O fluconazol 150 mg não deve ser utilizado se você tem hipersensibilidade (alergia) ao fluconazol ou a compostos azólicos (classe química do fluconazol) ou ainda, a qualquer componente da fórmula. Não tome fluconazol 150 mg com terfenadina (medicamento antialérgico), cisaprida, astemizol, eritromicina, pimozida e quinidina, porque pode ser perigoso e provocar alterações do ritmo do coração. Para mais informações, leia as questões “4. O que devo saber antes de usar este medicamento?” e “8. Quais os males que este medicamento pode me causar?”.

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

Se você possui doenças graves, como problemas cardíacos, dos rins e/ou fígado, comunique o seu médico antes de iniciar o tratamento com fluconazol 150 mg.

Pessoas vivendo com HIV têm mais chances de desenvolver reações na pele e alergias. Caso apareça alguma lesão, pare de tomar o medicamento e procure o médico. O fluconazol 150 mg é metabolizado (transformado para ser excretado) pelo fígado, o que aumenta os riscos de problemas nesse órgão. Se aparecerem sintomas como náuseas, vômitos e icterícia - coloração amarelada da pele - avise imediatamente o seu médico.

Insuficiência (redução da função) da glândula adrenal (suprarrenal) tem sido relatada em pacientes recebendo outros azóis (por exemplo, cetoconazol).

Casos reversíveis de insuficiência adrenal foram relatados em pacientes recebendo fluconazol.

Informe imediatamente o seu médico em caso de suspeita de gravidez. O uso durante a gravidez deve ser evitado, exceto em pacientes com infecções fúngicas graves ou potencialmente fatais, nas quais o fluconazol 150 mg pode ser usado se o benefício superar o possível risco para o feto. Devem ser consideradas medidas contraceptivas eficazes nas mulheres em idade fértil que devem continuar durante todo o período de tratamento e durante aproximadamente uma semana (5 a 6 meia-vidas) após a dose final.

Houve relatos de aborto espontâneo e anormalidades congênitas em lactentes cujas mães foram tratadas com 150 mg de fluconazol como dose única ou repetida no primeiro trimestre.

O fluconazol 150 mg é encontrado no leite materno, portanto só deve ser usado por mulheres que estejam amamentando sob orientação médica. A amamentação não é recomendada após o uso repetido ou após altas doses de fluconazol. Os benefícios para o desenvolvimento e saúde da amamentação devem ser considerados junto com a necessidade clínica da

mãe por fluconazol e quaisquer potenciais efeitos adversos na criança amamentada a partir de fluconazol ou a partir de condições maternas fundamentais.

Avise seu médico ou cirurgião-dentista se você estiver amamentando ou vai iniciar amamentação durante o uso deste medicamento. Você pode operar máquinas ou dirigir automóveis. Sua habilidade para essas tarefas não fica comprometida durante o tratamento com fluconazol 150 mg.

Sempre avise ao seu médico sobre todas as medicações que você toma quando ele for prescrever uma medicação nova. O médico precisa avaliar se as medicações reagem entre si alterando a sua ação, ou da outra; isso se chama interação medicamentosa:

- Anticoagulantes (por exemplo, varfarina): o uso com fluconazol 150 mg pode intensificar a ação dessas medicações aumentando o risco de sangramentos;
- Benzodiazepínicos podem ter sua concentração no sangue aumentada, assim como seus efeitos psicomotores (na coordenação dos movimentos e no nível de consciência);
- Cisaprida, astemizol, pimizida, quinidina, eritromicina e terfenadina são contraindicados para uso concomitante com fluconazol 150 mg. Podem gerar alterações do ritmo cardíaco;
- Celecoxibe e ciclosporina podem ter sua concentração sanguínea (quantidade da medicação no sangue) aumentada;
- Tacrolimo usado com fluconazol 150 mg pode resultar em nefrotoxicidade (lesões nos rins);
- Amiodarona : o uso de amiodarona com fluconazol 150 mg pode aumentar intervalo QT(alteração em exame do coração). Deve-se ter cautela se o uso concomitante de fluconazol 150 mg e amiodarona for necessário, especialmente com alta dose de fluconazol (800mg);
- lemborexante: o uso de lemborexante com fluconazol pode elevar as concentrações sanguíneas de lemborexante e aumentar o risco de reações adversas, como sonolência. Evitar o uso de fluconazol com lemborexante;

- Hidroclorotiazida pode aumentar as concentrações sanguíneas (quantidade da medicação no sangue) de fluconazol;
- Teofilina: o uso com fluconazol pode aumentar as concentrações sanguíneas (quantidade da medicação no sangue) de teofilina;
- Tofacitinibe, voriconazol, fenitoína, zidovudina, saquinavir, sirolimo, alcaloides da vinca, metadona, carbamazepina, antidepressivos tricíclicos (como a amitríptilina, por exemplo), anti-inflamatórios não esteroidais, bloqueadores do canal de cálcio, losartana, fentanila, halofantrina e outros medicamentos metabolizados (transformados) pelo fígado podem ter sua concentração sanguínea aumentada;
- Ciclofosfamida usada com fluconazol 150 mg pode aumentar a quantidade de creatinina (substância produzida pelo rim) e bilirrubinas (substâncias produzidas pelo fígado);
- Alfentanila usada com fluconazol 150 mg pode ter redução em sua eliminação;
- Medicamentos inibidores da HMG-CoA redutase (p. ex.: sinvastatina, atorvastatina) usados com fluconazol 150 mg podem aumentar o risco do paciente evoluir com dor muscular (miopatia) e morte das células musculares (rabdomiólise);
- Inibidores moderados de CYP3A4, tais como o fluconazol 150 mg, aumentam as concentrações plasmáticas (no sangue) de olaparibe. O uso concomitante não é recomendado. Se a combinação não puder ser evitada, limitar a dose de olaparibe a 200 mg duas vezes ao dia;
- O fluconazol 150 mg aumenta o metabolismo da prednisona quando utilizados concomitantemente;
- Vitamina A usada com fluconazol 150 mg aumenta o risco de pseudotumor intracraniano (aumento da pressão dentro do crânio, sem lesão), que reverte com a suspensão dos medicamentos;
- Rifabutin usada com fluconazol 150 mg pode gerar lesões nos olhos chamadas uveítes;
- Rifampicina pode reduzir a quantidade de fluconazol 150 mg no sangue;
- Sulfonilureias (medicamento usado para reduzir a quantidade de glicose - açúcar - no sangue) usadas com fluconazol 150 mg podem ter o tempo de duração dos seus efeitos aumentados.
- Ibrutinibe: O fluconazol aumenta as concentrações de ibrutinibe no sangue, elevando assim o risco de toxicidade. Se a combinação não puder ser evitada, a dose de ibrutinibe deve ser reduzida e o paciente deve ser acompanhado clinicamente de forma mais próxima.
- -Tolvaptano: a coadministração com fluconazol pode elevar o risco de eventos adversos renais (alteração na diurese, desidratação e insuficiência renal aguda). Em caso de uso concomitante, a dose de tolvaptano deve ser reduzida e o paciente tratado com cautela.

Para mais informações, leia as questões “3. Quando não devo usar este medicamento?” e “8. Quais os males que este medicamento pode me causar?”.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Atenção: Este medicamento contém Açúcar, portanto, deve ser usado com cautela em portadores de Diabetes.

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 (temperatura entre 15 e 30°C). 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.

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.

Característica do produto: cápsula de gelatina dura, na cor azul, contendo granulado branco.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

O tempo de tratamento adequado deverá ser decisão do seu médico.

Dermatomicoses (infecções causadas por fungos ou micoses, na pele ou nos anexos do corpo, do pé, região da virilha - crural) e infecções por *Candida*: 1 dose oral (engolida) única por semana de 150 mg; em geral por 2 a 4 semanas, mas em alguns casos pode ser necessário um tratamento de até 6 semanas.

***Tinea ungueal* (micose da unha ou onicomicoses):** 1 dose única semanal de fluconazol 150 mg até que a unha infectada seja totalmente substituída pelo crescimento (o que demora de 3 a 6 meses nas mãos e de 6 a 12 meses nos pés, mas isso pode variar de pessoa para pessoa). Mesmo após o tratamento as unhas podem permanecer deformadas.

Candidíase vaginal (infecção vaginal por fungos do gênero *Candida*) e balanite (infecção fúngica da região conhecida popularmente como “cabeça do pênis”) por *Candida*: 1 dose única oral de fluconazol 150 mg.

Candidíase vaginal recorrente (de repetição): dose única mensal de fluconazol 150 mg, de 4 a 12 meses. Algumas pacientes podem necessitar de um regime de dose mais frequente.

Uso em Pacientes com Insuficiência Renal: o médico pode precisar ajustar a dose de acordo com a capacidade de filtração dos rins.

Dose única de fluconazol 150 mg não é recomendada para crianças menores de 18 anos de idade e idosos (acima de 60 anos de idade), exceto sob supervisão médica.

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.

Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Caso você se esqueça de tomar fluconazol 150 mg no horário estabelecido pelo seu médico, tome-o assim que lembrar. Entretanto, se já estiver perto do horário de tomar a próxima dose, pule a dose esquecida e tome a próxima, continuando normalmente o esquema de doses recomendado pelo seu médico. Neste caso, não tome uma dose em dobro para compensar doses esquecidas. O esquecimento da dose pode comprometer a eficácia do tratamento.

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?

Os seguintes efeitos indesejáveis foram observados e relatados durante o tratamento com fluconazol 150 mg com as seguintes frequências:

Reações comuns (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento): cefaleia (dor de cabeça), dor abdominal, diarreia, náuseas (enjoo), vômitos, aumento de algumas substâncias do fígado no sangue (alanina aminotransferase, aspartato aminotransferase, fosfatase alcalina) e rash cutâneo (vermelhidão da pele).

Reações incomuns (ocorre entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento): insônia, sonolência, convulsões, tontura, parestesia (dormência e formigamento), alteração do sabor, vertigem (tontura), dispepsia (má digestão), flatulência (excesso de gases no estômago ou intestinos), boca seca, colestase (parada ou dificuldade da eliminação da bile), icterícia (coloração amarelada da pele e mucosas por acúmulo de pigmentos biliares), aumento da bilirrubina (substância produzida pelo fígado), prurido (coceira), urticária (alergia da pele), aumento da sudorese (transpiração), erupção medicamentosa (aparecimento de lesões na pele devido ao uso do medicamento), mialgia (dor muscular), fadiga (cansaço), mal-estar, astenia (fraqueza) e febre.

Reações raras (ocorre entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento): agranulocitose (desaparecimento da célula de defesa granulócito), leucopenia (redução de células de defesa - leucócitos - no sangue), neutropenia (diminuição de um tipo de células de defesa no sangue: neutrófilos), trombocitopenia (diminuição das células de coagulação do sangue: plaquetas), anafilaxia (reação alérgica grave), angioedema (inchaço das partes mais

profundas da pele ou da mucosa, geralmente de origem alérgica), hipertrigliceridemia (aumento da quantidade de triglicérides - um tipo de gordura - no sangue), hipercolesterolemia (colesterol alto), hipocalcemia (redução da quantidade de potássio no sangue), tremores, *Torsade de Pointes*, prolongamento QT (alterações do ritmo do coração), toxicidade hepática (do fígado), incluindo casos raros de fatalidades, insuficiência hepática (falência da função do fígado), necrose hepatocelular (morte de células do fígado), hepatite (inflamação do fígado), danos hepatocelulares (lesões das células do fígado), necrólise epidérmica tóxica (destruição e morte de células da pele), síndrome de Stevens-Johnson (reação alérgica grave com bolhas na pele e mucosas), pustulose exantematosa generalizada aguda (aparecimento de lesões vermelhas e cheias de pus na pele), dermatite esfoliativa (descamação da pele), edema facial (inchaço no rosto), alopecia (perda de cabelo).

Reações com frequências não conhecidas (não podem ser estimadas a partir de dados disponíveis): reação ao medicamento com eosinofilia (aumento do número de eosinófilos, que são células sanguíneas de defesa a infecções) e sintomas sistêmicos (de vários órgãos e/ou tecidos) (DRESS).

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 DESTES MEDICAMENTOS?

O uso de doses muito altas de fluconazol 150 mg pode causar alucinações e comportamento paranoide (sensação de perseguição).

Quando ocorrer uso de quantidade excessiva de fluconazol 150 mg procure rapidamente socorro médico. O tratamento sintomático poderá ser adotado, com medidas de suporte e lavagem do estômago, aumento da intensidade da capacidade de urinar e hemodiálise (filtração do sangue), se necessário.

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.

III. DIZERES LEGAIS

Registro M.S. Nº: 1.0235.0578

Farmacêutico Responsável: Dra. Telma Elaine Spina

CRF SP 22.234

Registrado, fabricado e embalado por: EMS S/A

Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 08

Bairro Chácara Assay

CEP: 13.186-901 - Hortolândia/SP

CNPJ: 57.507.378/0003-65

INDÚSTRIA BRASILEIRA

Ou

Fabricado por: Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda.

Manaus/AM

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.

SAC - 0800-019 19 14

www.ems.com.br

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 27/11/2020.



bula-pac-202645-EMS-27112020

HISTÓRICO DE ALTERAÇÕES DE BULA

| Dados da Submissão Eletrônica | | | Dados da Petição/Notificação que Altera 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 |
| 24/07/2013 | 0600642/13-6 | (10459) - GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12 | N/A | N/A | N/A | N/A | Todos os Itens | VP/VPS | Embalagem contendo 1, 2, 30, 50 e 100 cápsulas |
| 23/01/2014 | 0055659/14-9 | (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 | N/A | N/A | N/A | N/A | I - Identificação do medicamento II - Informações ao paciente 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? | VP/VPS | 1 ou 2 cápsulas / 50 ou 100 cápsulas embalagem hospitalar / 30 cápsulas embalagem fracionável |
| 26/02/2016 | 1307103/16-3 | (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 | N/A | N/A | N/A | N/A | Versão Paciente: 2. Como Este Medicamento Funciona? 4. O Que Devo Saber Antes De Usar Este Medicamento? 8. Quais Os Males Que Este Medicamento Pode Me Causar: Versão Profissional da Saúde: 2. Resultados de Eficácia 3. Características Farmacológicas 4. Contraindicações 5. Advertências e Precauções 6. Interações Medicamentosas 8. Posologia 9. Reações Adversas 10. Superdose | VP/VPS | 1 ou 2 cápsulas / 50 ou 100 cápsulas embalagem hospitalar / 30 cápsulas embalagem fracionável |

| | | | | | | | | | |
|------------|--------------|--|-----|-----|-----|-----|--|--------|---|
| 19/09/2016 | 2298591/16-3 | (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 | N/A | N/A | N/A | N/A | Versão Paciente: 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? | VP | 1 ou 2 cápsulas / 50 ou 100 cápsulas embalagem hospitalar / 30 cápsulas embalagem fracionável |
| 03/03/2017 | 0344657/17-3 | (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 | N/A | N/A | N/A | N/A | Versão Paciente: 1. Para que este medicamento é indicado? 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 10. Quais os males que este medicamento pode me causar? Versão Profissional da Saúde: 1. Indicações 3. Características farmacológicas 4. Contraindicações 5. Advertências e precauções 6. Interações medicamentosas 8. Posologia e modo de usar 9. Reações adversas | VP/VPS | 1 ou 2 cápsulas / 50 ou 100 cápsulas embalagem hospitalar / 30 cápsulas embalagem fracionável |
| 26/06/2017 | 1288075/17-2 | (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 | N/A | N/A | N/A | N/A | O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? •INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS | VP/VPS | 1 ou 2 cápsulas / 50 ou 100 cápsulas embalagem hospitalar / 30 cápsulas embalagem fracionável |
| 12/12/2017 | 2279313/17-5 | (10452) - GENÉRICO | N/A | N/A | N/A | N/A | 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? | VP | 1 ou 2 cápsulas / 50 ou 100 cápsulas embalagem |

| | | | | | | | | | |
|------------|--------------|--|------------|--------------|--|------------|---|--------|---|
| | | - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 | | | | | 5. Advertências e precauções 6. Interações medicamentosas 8. Posologia e modo de usar | VPS | hospitalar / 30 cápsulas embalagem fracionável |
| 22/08/2018 | 0829171/18-3 | (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 | 01/02/2016 | 1219435/16-2 | 10150-GENÉRICO -Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação convencional | 23/07/2018 | III DIZERES LEGAIS | VP/VPS | 1 ou 2 cápsulas / 50 ou 100 cápsulas embalagem hospitalar / 30 cápsulas embalagem fracionável |
| 17/12/2019 | 3486742192 | (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 | N/A | N/A | N/A | N/A | 9. Reações Adversas | VP/VPS | 1 ou 2 cápsulas / 50 ou 100 cápsulas embalagem hospitalar / 30 cápsulas embalagem fracionável |
| 28/05/2020 | 1679123/20-1 | (10452) - GENÉRICO - 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? | VP | 1 ou 2 cápsulas / 50 ou 100 cápsulas embalagem hospitalar / 30 cápsulas embalagem fracionável |
| | | | | | | | 5. Advertências e precauções 6. Interações medicamentosas 9. Reações Adversas | VPS | |
| NA | NA | (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 | NA | NA | NA | NA | 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? DIZERES LEGAIS | VP | 1 ou 2 cápsulas / 50 ou 100 cápsulas embalagem hospitalar / 30 cápsulas embalagem fracionável |
| | | | | | | | 3. Características farmacológicas 6. Interações medicamentosas 9. Reações Adversas | VPS | |

| | | | | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|----------------|--|--|
| | | | | | | | DIZERES LEGAIS | | |
|--|--|--|--|--|--|--|----------------|--|--|