

EXELON[®]

rivastigmina

Formas farmacêuticas e apresentações

Cápsulas de 1,5 mg - Embalagens com 28 cápsulas.

Cápsulas de 3,0 mg - Embalagens com 28 ou 56 cápsulas.

Cápsulas de 4,5 e 6,0 mg - Embalagens com 28 cápsulas.

Solução oral 2 mg/mL - Frascos de 50 ou 120 mL + 1 seringa dosadora.

USO ADULTO

Composição

Cada cápsula de EXELON contém 1,5 mg, 3,0 mg, 4,5 mg e 6,0 mg de rivastigmina na forma de hidrogenotartarato de rivastigmina.

Excipientes: gel de sílica coloidal anidra, hipromelose, estearato de magnésio, celulose microcristalina, óxido de ferro amarelo, óxido de ferro vermelho, dióxido de titânio e gelatina.

Cada 1 mL da solução oral contém 2,0 mg de rivastigmina na forma de hidrogenotartarato de rivastigmina.

Excipientes: benzoato de sódio, ácido cítrico, citrato de sódio diidratado, corante amarelo de quinolina e água purificada.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Ação esperada do medicamento: EXELON tem como substância ativa a rivastigmina que age aumentando a quantidade de acetilcolina no cérebro, substância que é necessária para um bom funcionamento cognitivo, como por exemplo, o aprendizado, a memória, a compreensão e a orientação, bem como a habilidade do paciente de lidar com situações do cotidiano. Agindo dessa maneira, EXELON ajuda a diminuir o declínio mental que ocorre em pacientes com a doença de Alzheimer ou com a doença de Parkinson.

Cuidados de armazenamento: As cápsulas e a solução oral devem ser conservadas em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). A solução oral deve ser mantida na posição vertical e não deve ser congelada.

Prazo de validade: O prazo de validade está indicado no cartucho. Não utilize o produto após a data de validade.

Gravidez e lactação: Informe ao seu médico sobre a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informe ao seu médico se está amamentando. Durante a gravidez, os benefícios de EXELON devem ser pesados contra os possíveis efeitos ao feto. Peça orientações ao seu médico, antes de tomar qualquer medicamento durante a gravidez ou amamentação.

Cuidados de administração: Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Seu médico irá indicar a dose de EXELON que você deverá tomar. A dose máxima permitida é de 6 mg duas vezes ao dia. Caso você esteja há vários dias sem tomar EXELON, não tome a próxima dose sem antes conversar com o seu médico.

As cápsulas de EXELON devem ser ingeridas inteiras com um pouco de líquido, sem serem abertas ou esmagadas. A quantidade prescrita de EXELON solução oral deve ser retirada do recipiente utilizando a seringa dosadora fornecida, podendo ser ingerida diretamente da seringa. Após cada uso, a seringa dosadora deve ser lavada com água e seca.

A duração do tratamento dependerá da resposta ao medicamento. Portanto, a posologia deverá ser orientada exclusivamente pelo seu médico. EXELON deve ser ingerido sempre nas refeições.

Se você se esquecer de tomar uma dose de EXELON, aguarde para tomar a próxima dose no horário usual. Não tome o dobro da dose de EXELON para sobrepor a dose esquecida.

Interrupção do tratamento: Não interromper o tratamento sem o conhecimento do seu médico; somente o médico poderá avaliar a eficácia da terapia.

Reações adversas: Como todos os medicamentos, o EXELON pode causar efeitos indesejáveis. Esses efeitos tendem a ser mais frequentes quando o paciente inicia a medicação ou passa para uma dosagem maior, e desaparecem aos poucos, muito provavelmente porque seu corpo acostuma-se com o medicamento. Reações gastrointestinais tais como náusea, vômito, diarreia, azia, dor no estômago e perda de apetite são os efeitos colaterais mais comuns, assim como tontura, dor de cabeça, agitação, confusão, fraqueza, fadiga, transpiração, mal-estar, perda de peso e tremor. Com menor frequência (entre 1 e 10 a cada 1000 pessoas), os pacientes queixam-se de depressão, dificuldade para dormir e quedas acidentais. Informe o seu médico caso estes efeitos desagradáveis persistam. Alterações nos testes de função do fígado podem ocorrer também.

Raramente (entre 1 e 10 a cada 10.000 pessoas), os pacientes tiveram dor no peito, convulsões, erupções da pele, úlceras gástrica ou duodenal. Muito raramente (menos que 1 a cada 10.000 pessoas), os pacientes tiveram hemorragia gastrointestinal (sangue na evacuação ou no vômito), vômito grave que pode levar a ruptura do esôfago, infecção do trato urinário, inflamação do pâncreas (dor intensa na parte superior do estômago, frequentemente com náusea e vômito), problemas com o ritmo cardíaco (batimento acelerado ou retardado), pressão alta, alucinações, agravamento dos sintomas da doença de Parkinson ou desenvolvimento dos sintomas similares (tais como rigidez muscular, dificuldades em administrar os movimentos).

Um dos ingredientes da solução oral de EXELON é o benzoato de sódio. O ácido benzóico é um irritante moderado da pele, olhos e membranas mucosas.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista o aparecimento de reações indesejáveis.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

Ingestão concomitante com outras substâncias: Informe ao seu médico sobre qualquer medicamento que esteja utilizando, antes do início ou durante o tratamento.

Se você tiver que se submeter a uma cirurgia durante o tratamento com EXELON, informe o seu médico antes de receber qualquer anestesia, pois a rivastigmina pode exacerbar os efeitos de alguns relaxantes musculares durante a anestesia.

EXELON não deve ser administrado junto com outros medicamentos com efeito similar à rivastigmina. EXELON pode interagir com medicamentos anticolinérgicos.

Contra-indicações e precauções: O uso de EXELON é contra-indicado em pacientes alérgicos à rivastigmina ou a qualquer outro componente da fórmula ou se o paciente já teve uma reação alérgica a algum medicamento similar a este. É contra-indicado também em pacientes com problemas graves no fígado.

Caso você tenha ou já teve disfunção renal ou hepática, batimentos cardíacos irregulares, úlcera gástrica, asma ou doença respiratória grave, obstrução urinária ou convulsões, seu médico pode precisar monitorá-lo mais proximamente durante o uso de rivastigmina. Se você passou por um período de vários dias sem tomar rivastigmina, não tome a próxima dose sem antes conversar com o seu médico. O uso de EXELON em crianças não foi estudado e portanto, não é recomendado.

Seu médico irá informá-lo se a sua doença o permite dirigir veículos e operar máquinas com segurança. EXELON pode causar tontura e sonolência, principalmente no início do tratamento e quando há aumento de dose. Portanto,

você deve aguardar e certificar-se sobre os efeitos que o medicamento pode lhe causar, antes de se arriscar em tais atividades.

NÃO TOME MEDICAMENTO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO. PODE SER PERIGOSO PARA SUA SAÚDE.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

Farmacodinâmica

Classe terapêutica: inibidor seletivo da colinesterase cerebral.

As alterações patológicas na doença de Alzheimer envolvem as vias neuronais colinérgicas que se projetam da base do cérebro anterior até o córtex cerebral e o hipocampo. Essas vias estão envolvidas na atenção, no aprendizado e na memória e em outros processos cognitivos. Acredita-se que a rivastigmina, um inibidor seletivo da acetil e butirilcolinesterase cerebral do tipo carbamato, facilita a neurotransmissão colinérgica pela diminuição da degradação da acetilcolina liberada por neurônios colinérgicos funcionalmente intactos. Dados de estudos com animais indicam que a rivastigmina aumenta seletivamente a disponibilidade de acetilcolina no córtex e no hipocampo. Dessa forma, EXELON pode apresentar um benefício nos *déficits* cognitivos mediados pelo sistema colinérgico, associados à doença de Alzheimer e à doença de Parkinson. Além disso, existem evidências de que a inibição da colinesterase poderia diminuir a formação de fragmentos da proteína amiloidogênica precursora de beta-amilóide (APP) e, dessa forma, das placas amilóides, que são uma das principais características patológicas da doença de Alzheimer.

A rivastigmina interage com suas enzimas-alvos pela formação de uma ligação covalente que inativa temporariamente as enzimas. Em homens jovens e saudáveis, uma dose oral de 3,0 mg diminui a atividade da acetilcolinesterase (AChE) no líquido cefalorraquidiano em aproximadamente 40% dentro das primeiras 1,5 horas após a administração. A atividade da enzima retorna aos níveis basais cerca de 9 horas após ter sido atingido o efeito inibitório máximo. A atividade da butirilcolinesterase (BuChE) no líquido cefalorraquidiano foi transitoriamente inibida e não foi muito diferente do valor basal após 3,6 horas em voluntários jovens e saudáveis. Em pacientes com a doença de Alzheimer, a inibição da acetilcolinesterase no líquido cefalorraquidiano pela rivastigmina se mostrou dose-dependente até 6 mg administrados duas vezes ao dia, a maior dose testada. A inibição da atividade de BuChE no líquido cefalorraquidiano de pacientes com a doença de Alzheimer pela rivastigmina, foi similar àquela da AChE, com uma mudança, em relação ao valor basal de mais de 60% após a administração de 6 mg duas vezes ao dia. O efeito da rivastigmina na atividade da AChE e BuChE no líquido cefalorraquidiano foi mantido após 12 meses de administração, o mais longo período estudado. Foram encontradas correlações estatisticamente significantes entre o grau de inibição pela rivastigmina da AChE e BuChE no líquido cefalorraquidiano e alterações em uma medida composta do desempenho cognitivo em pacientes com doença de Alzheimer; entretanto, somente a inibição da BuChE no líquido cefalorraquidiano se correlacionou significativa e consistentemente com melhoras nos subtestes relacionados com a velocidade, atenção e memória.

Estudos clínicos na doença de Alzheimer

A eficácia de EXELON no tratamento da doença de Alzheimer foi demonstrada por estudos placebo-controlados. Os pacientes envolvidos tiveram um MEEM (Mini Exame do Estado Mental) de 10-24. Os resultados de dois estudos fundamentais multicêntricos de 26 semanas de duração comparando a administração de 1-4 mg/dia e 6-12 mg/dia com placebo, assim como a análise conjunta dos estudos de Fase III, estabeleceram que EXELON produz uma melhora significativa nos principais domínios cognitivos de desempenho global e de atividades diárias e na gravidade da doença. Tanto a faixa de dosagem baixa quanto a alta apresentaram benefícios para a cognição, desempenho global e gravidade da doença; além disso, a faixa de dose mais alta produziu uma melhora nas atividades diárias.

As seguintes variáveis prognósticas foram utilizadas nesses estudos:

Escala de Avaliação da Doença de Alzheimer - Subescala Cognitiva (ADAS-Cog): teste que mede áreas cognitivas relevantes em pacientes com doença de Alzheimer, tais como atenção, aprendizado, memória e linguagem;

Impressão de Mudança Baseada na Entrevista Clínica (CIBIC-Plus): avaliação clínica da alteração global do paciente nos domínios cognitivos, de comportamento e desempenho, incorporando opiniões separadas do paciente e do cuidador;

Escala de Deterioração Progressiva (PDS): avaliação realizada pelo cuidador da habilidade do paciente em realizar atividades diárias, tais como asseio pessoal, alimentação, ajuda nos afazeres domésticos e fazer compras.

Os resultados dos estudos indicam que o início da atividade ocorre geralmente na 12ª semana e é mantida até o final de 6 meses de tratamento. Pacientes tratados com 6-12 mg apresentaram melhora da cognição, nas atividades diárias e no desempenho global, enquanto os pacientes que utilizaram placebo apresentaram uma deterioração dessas variáveis. Os efeitos de EXELON nessas variáveis (por exemplo, diferença de 5 pontos de ADAS-Cog em relação ao placebo na 26ª semana) indicam um atraso na velocidade de deterioração de pelo menos 6 meses.

Análises realizadas para detectar os subtestes e sintomas na ADAS-Cog e CIBIC-Plus, respectivamente, que melhoraram em pacientes tratados com EXELON, indicam que os subtestes da ADAS-Cog (praxia ideatória, orientação, compreensão de instruções, teste de memorização de palavras, habilidade lingüística e reconhecimento de palavras) melhoraram significativamente e todos os itens da avaliação CIBIC-Plus, com exceção da ansiedade, apresentaram melhora significativa na 26ª semana com doses de EXELON de 6-12 mg. Os itens que apresentaram melhora de no mínimo 15%, mais evidentes nos pacientes que completaram o tratamento com EXELON em comparação aos pacientes com placebo, foram: memorização de palavras, desempenho, agitação, lacrimação ou choro, delírios, alucinações, atividades despropositadas e inapropriadas e ameaças físicas e/ou violência.

Estudos clínicos na demência associada à doença de Parkinson

A eficácia da rivastigmina na demência associada à doença de Parkinson tem sido demonstrada em um estudo núcleo placebo-controlado, duplo-cego, multicêntrico de 24 semanas na fase de extensão aberta. Os pacientes envolvidos neste estudo tiveram um MEEM (Mini Exame do Estado Mental) de 10-24. A eficácia tem sido estabelecida pelo uso de duas escalas independentes, as quais foram avaliadas em intervalos regulares durante o período de tratamento de 6 meses conforme relatado na tabela a seguir: o ADAS-cog, uma medida de cognição e a medida global ADCS-CGIC (Impressão de Mudança Clínica Global – Estudo Cooperativo da Doença de Alzheimer).

Demência associada à doença de Parkinson	ADAS-cog	Placebo	ADCS-CGIC	Placebo
	Exelon		Exelon	
População ITT + RDO	(n=329)	(n=161)	(n=329)	(n=165)
Média da linha de base ± DP	23,8 ± 10,2	24,3 ± 10,5	n/a	n/a
Alteração na média por 24 semanas ± DP	- 2,1 ± 8,2	0,7 ± 7,5	3,8 ± 1,4	4,3 ± 1,5
Valor p	<0,001 ¹		0,007 ²	
População ITT + LOCF	(n=287)	(n=154)	(n=289)	(n=158)
Média da linha de base ± DP	24,0 ± 10,3	24,5 ± 10,6	n/a	n/a
Alteração na média por 24 semanas ± DP	- 2,5 ± 8,4	0,8 ± 7,5	3,7 ± 1,4	4,3 ± 1,5

Valor p	<0,001 ¹	<0,001 ²
---------	---------------------	---------------------

¹ANCOVA, com o tratamento e o país como fatores e a base ADAS-cog como uma covariante.

²Os dados da média mostram por conveniência, análises categóricas feitas utilizando o teste *van Elteren*.

ITT: intenção de tratamento; RDO: *drop outs* recuperados; LOCF: *Last Observation Carried Forward*.

Farmacocinética

Absorção: A rivastigmina é absorvida rápida e completamente. Concentrações plasmáticas máximas são atingidas em aproximadamente 1 hora. Como consequência da interação da droga com a enzima-alvo, o aumento da disponibilidade é cerca de 1,5 vezes maior do que a esperada pelo aumento da dose. A biodisponibilidade absoluta após uma dose de 3 mg é de cerca de 36%. A administração de cápsulas de rivastigmina com alimentos retarda a absorção (t_{\max}) em 90 min, e diminui a C_{\max} e aumenta a AUC em aproximadamente 30%. Já a administração da solução oral de rivastigmina com alimentos retarda a absorção (t_{\max}) em 74 min, diminui a C_{\max} em 43% e aumenta a AUC em aproximadamente 9%.

Distribuição: A rivastigmina apresenta uma fraca ligação às proteínas plasmáticas (aproximadamente 40%). Ela atravessa rapidamente a barreira hematoencefálica e apresenta um volume aparente de distribuição na faixa de 1,8 - 2,7 L/kg.

Metabolismo: A rivastigmina é rápida e extensivamente metabolizada (meia-vida plasmática de aproximadamente 1 hora), principalmente via hidrólise mediada pela colinesterase ao metabólito descarbamilado. *In vitro*, esse metabólito apresenta uma inibição mínima da acetilcolinesterase (<10%). Com base na evidência de estudos *in vitro* e com animais, as isoenzimas principais do citocromo P450 estão minimamente envolvidas no metabolismo da rivastigmina. Consistente com essas observações está o fato de que não foram observadas quaisquer interações medicamentosas relacionadas ao citocromo P450 em seres humanos (vide "Interações medicamentosas").

Excreção: A rivastigmina inalterada não é encontrada na urina; a excreção renal dos metabólitos é a principal via de eliminação. Após a administração de ¹⁴C-rivastigmina, a eliminação renal foi rápida e essencialmente completa (>90%) em 24 horas. Menos de 1% da dose administrada é excretada nas fezes. Não há acúmulo de rivastigmina nem do metabólito descarbamilado em pacientes com doença de Alzheimer.

Dados de segurança pré-clínicos

Toxicidade aguda: Os valores de DL₅₀ oral estimados em camundongos foram de 5,6 mg/kg (machos) e de 13,8 mg/kg (fêmeas). Os valores de DL₅₀ oral em ratos foram de 8,1 mg/kg (machos) e de 13,8 mg/kg (fêmeas).

Toxicidade de dose múltipla: Estudos em ratos, camundongos, cães e macacos (doses máximas de 3,8; 6,3; 2,5 e 6,3 mg/kg/dia, respectivamente) mostraram evidência de estimulação colinérgica do sistema nervoso central e periférico. A tolerabilidade *in vivo* à rivastigmina se mostrou variável entre as espécies, sendo o cão a espécie mais sensível. Não foi observada toxicidade no órgão-alvo nem alterações de patologia clínica em nenhuma das espécies, embora efeitos gastrointestinais tenham sido proeminentes em cães.

Mutagenicidade: A rivastigmina não se apresentou mutagênica em testes de mutação genética, testes de dano de DNA primário nem em alterações cromossômicas *in vivo*. Em testes de alterações cromossômicas *in vitro*, um pequeno aumento no número de células portadoras de aberrações cromossômicas ocorreu com concentrações muito elevadas. Entretanto, como não há evidência de atividade clastogênica nos testes *in vivo* de aberração cromossômica mais relevante, é mais provável que os resultados *in vitro* tenham configurado observações falso-positivas.

Carcinogenicidade: Não foi observada qualquer evidência de carcinogenicidade em estudos conduzidos em níveis de dose de até 1,1 mg/kg/dia em ratos e 1,6 mg/kg/dia em camundongos.

Toxicidade reprodutiva: Estudos orais em ratas e coelhas prenhas com níveis de dose de até 2,3 mg/kg/dia não demonstraram indicações de potencial teratogênico relacionados à rivastigmina. Da mesma forma, não foi demonstrada evidência de efeitos adversos da rivastigmina em fertilidade, função reprodutiva ou crescimento no útero ou pós-natal em ratos que receberam níveis de dose de até 1,1 mg/kg/dia.

Indicações

Tratamento de pacientes com demência leve a moderadamente grave do tipo Alzheimer, também conhecida como doença de Alzheimer provável ou doença de Alzheimer.

Tratamento de pacientes com demência leve a moderadamente grave associada à doença de Parkinson.

Contra-indicações

O uso de EXELON é contra-indicado em pacientes com conhecida hipersensibilidade à rivastigmina, a outros derivados do carbamato ou a qualquer componente da fórmula (vide “Composição - Excipientes”).

EXELON é contra-indicado em pacientes com insuficiência hepática grave por não ter sido estudado nesta população.

Advertências e precauções

Assim como outros colinomiméticos, deve-se ter cuidado ao utilizar EXELON em pacientes com doença do nó sinusal ou defeitos na condução (bloqueio sinoatrial, bloqueio atrioventricular) (vide “Reações adversas”).

A estimulação colinérgica pode causar aumento da secreção ácido-gástrica e pode também exacerbar obstruções urinárias e precipitar convulsões. Recomenda-se precaução ao tratar pacientes predispostos a essas patologias.

Como com outros colinomiméticos, EXELON deve ser utilizado com precaução em pacientes que já tiveram crises asmáticas ou alguma doença de obstrução pulmonar.

O tratamento deve sempre ser iniciado com a dose de 1,5 mg, duas vezes ao dia, e ser ajustado à dose de manutenção do paciente. Se o tratamento for interrompido por vários dias, deverá ser reiniciado com a menor dose diária a fim de se minimizar a possibilidade de reações adversas (por exemplo, vômitos graves) (vide “Posologia”).

Titulação da dose: Como com outros colinomiméticos, efeitos adversos foram observados logo após o aumento da dose e esses podem responder a uma redução da dose. Em outros casos, EXELON foi descontinuado (vide “Reações Adversas”).

O benzoato de sódio é um dos excipientes de EXELON solução oral. O ácido benzóico é levemente irritante para a pele, olhos e membranas mucosas.

Gravidez e lactação

Em estudos com animais, a rivastigmina não se mostrou teratogênica. Entretanto, a segurança de EXELON na gravidez humana não foi estabelecida e o mesmo deve ser utilizado em mulheres grávidas apenas se o benefício potencial for superior ao possível risco ao feto.

Não se sabe se EXELON é excretado no leite materno humano e, portanto, pacientes que utilizam EXELON não devem amamentar.

Efeitos sobre a habilidade de dirigir veículos e/ou operar máquinas

Não foram observados quaisquer prejuízos na função motora em pacientes com doença de Alzheimer tratados com EXELON. Entretanto, em pacientes com demência tratados com EXELON, a habilidade de continuar a dirigir veículos e/ou operar máquinas complexas deve ser rotineiramente avaliada pelo médico.

Interações medicamentosas

A rivastigmina é metabolizada principalmente pela hidrólise por esterases. Um metabolismo mínimo ocorre através da maioria das isoenzimas do citocromo P450. Dessa forma, não são antecipadas interações farmacocinéticas com outras drogas metabolizadas por essas enzimas.

Não foram observadas interações farmacocinéticas entre rivastigmina por via oral e digoxina, varfarina, diazepam ou fluoxetina em estudos com voluntários sadios. O aumento no tempo de protrombina induzido pela varfarina não é afetado pela administração de rivastigmina. Não foram observados efeitos desfavoráveis na condução cardíaca após a administração concomitante de digoxina e rivastigmina.

A administração concomitante de rivastigmina com medicamentos prescritos comumente, tais como antiácidos, antieméticos, antidiabéticos, anti-hipertensivos de ação central, beta-bloqueadores, bloqueadores de canal de cálcio, drogas inotrópicas, antianginosos, antiinflamatórios não-esteroidais, estrógenos, analgésicos, benzodiazepínicos e anti-histamínicos, não foi associada às alterações na cinética de rivastigmina nem ao aumento do risco de efeitos desfavoráveis clinicamente relevantes.

Tendo em vista seus efeitos farmacodinâmicos, rivastigmina não deve ser administrado concomitantemente com outras drogas colinomiméticas e pode interferir na atividade de medicações anticolinérgicas.

Como um inibidor da colinesterase, rivastigmina pode potencializar os efeitos de relaxantes musculares do tipo succinilcolina durante a anestesia.

Reações adversas

As reações adversas relatadas mais comumente são gastrintestinais incluindo náuseas (38%) e vômitos (23%), especialmente durante a titulação. As pacientes dos estudos clínicos foram mais susceptíveis às reações adversas gastrintestinais e perda de peso.

As seguintes reações adversas, listadas na Tabela 1 abaixo, foram acumuladas em pacientes com doença de Alzheimer tratados com EXELON.

Tabela 1

As reações adversas estão classificadas segundo seus títulos de frequência, da mais para a menos freqüente, utilizando o seguinte critério: muito comum ($\geq 1/10$); comum ($\geq 1/100$, $< 1/10$); incomum ($\geq 1/1.000$, $< 1/100$); rara ($\geq 1/10.000$, $< 1/1.000$); muito rara ($< 1/10.000$), incluindo relatos isolados.

Infecções e infestações

Muito rara: infecção urinária.

Distúrbios psiquiátricos

Comum: agitação, confusão.

Incomum: insônia, depressão.

Muito rara: alucinações.

Distúrbios do sistema nervoso

Muito comum: tontura.

Comum: dor de cabeça, sonolência, tremor.

Incomum: síncope.

Rara: convulsões.

Distúrbios cardíacos

Rara: angina pectoris, infarto do miocárdio.

Muito rara:	arritmia cardíaca (por ex. bradicardia, bloqueio atrioventricular, fibrilação atrial e taquicardia).
Distúrbios vasculares	
Muito rara:	hipertensão.
Distúrbios gastrintestinais	
Muito comum:	náusea, vômito, diarreia, perda do apetite.
Comum:	dor abdominal e dispepsia.
Rara:	úlceras gástrica e duodenal.
Muito rara:	hemorragia gastrintestinal, pancreatite leve, vômito grave associado à ruptura esofágica.
Distúrbios hepatobiliares	
Incomum:	alterações nos testes de função hepática.
Distúrbios da pele e tecidos subcutâneos	
Comum:	sudorese.
Rara:	erupções cutâneas.
Distúrbios gerais e condições no local da administração	
Comum:	fadiga e astenia, indisposição.
Incomum:	queda acidental.
Investigações	
Comum:	perda de peso.

As reações adversas a seguir foram observadas com EXELON Patch: acidente vascular cerebral, delírio (incomum).

Tabela 2

A Tabela 2 relaciona as reações adversas de estudos clínicos específicos conduzidos com EXELON em pacientes com demência associada à doença de Parkinson por 24 semanas, que foram mais frequentes no grupo de EXELON do que no grupo placebo.

Reações adversas em pacientes com demência associada à doença de Parkinson (≥5% no grupo EXELON)	EXELON n (%)	Placebo n (%)
Total de pacientes estudados	362 (100)	179 (100)
Total de pacientes com reações adversas	303 (83,7)	127 (70,9)
Náusea	105 (29,0)	20 (11,2)
Vômito	60 (16,6)	3 (1,7)
Diarreia	26 (7,2)	8 (4,5)
Perda de apetite	22 (6,1)	5 (2,8)
Tontura	21 (5,8)	2 (1,1)

Tabela 3

A Tabela 3 relaciona o número e a porcentagem de pacientes do mesmo estudo com reações pré-definidas que podem ter refletido o agravamento da doença de Parkinson.

Reações adversas pré-definidas que podem ter refletido o agravamento da doença de Parkinson em pacientes com	EXELON n (%)	Placebo n (%)
---	-------------------------	--------------------------

demência associada à doença de Parkinson

<i>Total de pacientes estudados</i>	362 (100)	179 (100)
<i>Total de pacientes com reações adversas pré-definidas</i>	99 (27,3)	28 (15,6)
<i>Tremor</i>	37 (10,2)	7 (3,9)
<i>Queda</i>	21 (5,8)	11 (6,1)
<i>Doença de Parkinson (agravamento)</i>	12 (3,3)	2 (1,1)
<i>Hipersecreção salivar</i>	5 (1,4)	0
<i>Discinesia</i>	5 (1,4)	1 (0,6)
<i>Parkinsonismo</i>	8 (2,2)	1 (0,6)
<i>Hipocinesia</i>	1 (0,3)	0
<i>Distúrbio do movimento</i>	1 (0,3)	0
<i>Bradicinesia</i>	9 (2,5)	3 (1,7)
<i>Distonia</i>	3 (0,8)	1 (0,6)
<i>Anormalidade no modo de andar</i>	5 (1,4)	0
<i>Rigidez muscular</i>	1 (0,3)	0
<i>Distúrbio do equilíbrio</i>	3 (0,8)	2 (1,1)
<i>Rigidez músculo-esquelética</i>	3 (0,8)	0
<i>Rigidez ou torpor</i>	1 (0,3)	0
<i>Disfunção motora</i>	1 (0,3)	0

Posologia

Administração: EXELON deve ser administrado duas vezes ao dia, com as refeições da manhã e da noite. A quantidade prescrita da solução oral de EXELON deve ser retirada do frasco utilizando-se a seringa dosadora que acompanha este medicamento. A solução oral de EXELON deve ser administrada diretamente da seringa dosadora. EXELON solução oral e cápsulas podem ser substituídos em doses iguais.

Dose inicial: 1,5 mg duas vezes ao dia. Os pacientes que são reconhecidamente sensíveis aos efeitos de drogas colinérgicas devem iniciar o tratamento com dose de 1 mg, duas vezes ao dia.

Ajuste de dose: A dose inicial é de 1,5 mg, duas vezes ao dia. Se essa dose for bem tolerada após pelo menos 2 semanas de tratamento, a mesma pode ser aumentada para 3 mg, duas vezes ao dia. Aumentos subsequentes para 4,5 mg e então para 6 mg, duas vezes ao dia também devem estar baseados em boa tolerabilidade à dose corrente e podem ser considerados após um mínimo de 2 semanas de tratamento naquele nível de dose.

Se forem observados efeitos adversos (por ex.: náusea, vômito, dor abdominal ou perda do apetite) ou diminuição de peso durante o tratamento, estes deverão ser resolvidos com a omissão de uma ou mais doses. Se os efeitos adversos persistirem, a dose diária deve ser reduzida à dose anterior que apresentou boa tolerabilidade.

Dose de manutenção: 1,5 a 6 mg, duas vezes ao dia; para atingir o benefício terapêutico máximo, os pacientes devem ser mantidos na dose bem tolerada mais elevada.

Dose máxima diária recomendada: 6 mg duas vezes ao dia.

Reinício da terapia: A incidência e a gravidade de reações adversas geralmente aumentam com doses maiores. Se o tratamento for interrompido por um período de alguns dias, deverá ser reiniciado com a menor dose diária e ajustado conforme descrito anteriormente.

- **Uso em crianças** – O uso de EXELON em crianças não foi estudado e portanto, não é recomendado.
- **Uso em pacientes com insuficiência renal ou hepática** – Não é necessário realizar ajuste de dose em pacientes com insuficiência renal ou hepática (vide "Contra-Indicações").

Superdose

Sintomas: A maioria dos casos de superdose acidental não tem sido associada a nenhum sinal ou sintoma clínico e quase todos os pacientes envolvidos continuaram o tratamento com EXELON. Nos casos em que ocorreram sintomas, estes incluíram náuseas, vômitos, diarreia, hipertensão e alucinações. Devido ao conhecido efeito vagotônico dos inibidores de colinesterase sobre o coração, bradicardia e/ou síncope podem também ocorrer.

A ingestão de 46 mg ocorreu em um caso; após tratamento conservador, o paciente se recuperou completamente em 24 horas.

Tratamento: Uma vez que a rivastigmina apresenta meia-vida plasmática de cerca de 1 hora e duração da inibição da acetilcolinesterase de cerca de 9 horas, é recomendado que, em casos de superdose assintomática, nenhuma dose de EXELON deva ser administrada pelas próximas 24 horas. Nos casos de superdose acompanhada por vômito e náusea grave, o uso de antieméticos deve ser considerado. Tratamento sintomático para outros eventos adversos deve ser realizado, se necessário.

Na superdose grave, a atropina pode ser utilizada. Recomenda-se uma dose inicial i.v. de 0,03 mg/kg de sulfato de atropina, com doses subseqüentes baseadas na resposta clínica. Não é recomendado o uso da escopolamina como antídoto.

Pacientes idosos

A biodisponibilidade da rivastigmina é maior em voluntários sadios idosos do que em voluntários jovens; entretanto, estudos em pacientes com doença de Alzheimer com idade entre 50 e 92 anos não demonstraram alterações na biodisponibilidade em função da idade.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. SÓ PODE SER VENDIDO COM RETENÇÃO DA RECEITA.

Reg MS - 1.0068.0099

Farm. Resp.: Marco A. J. Siqueira - CRF-SP 23.873

Lote, data de fabricação e de validade: vide cartucho.

Cápsulas:

Fabricado por Novartis Farmacéutica S.A., Barberà del Vallès, Espanha.

Importado e embalado por: Novartis Biociências S.A.

Solução oral:

Fabricado por: Novartis Pharma SAS, Huningue, França.

Importado por: Novartis Biociências S.A.

Av. Ibirama, 518 - Complexos 441/3 - Taboão da Serra - SP

CNPJ : 56.994.502/0098-62

Indústria Brasileira

® = Marca registrada de Novartis AG, Basileia, Suíça



BPI 11.06.08

2008-PSB/GLC-0139-s