

Diovan[®]
(valsartana)

Novartis Biociências SA

comprimidos revestidos
40 mg, 80 mg, 160 mg e 320 mg

DIOVAN®
valsartana

APRESENTAÇÕES

Diovan® 40 mg: embalagem com 28 comprimidos revestidos.

Diovan® 80 mg: embalagem com 28 comprimidos revestidos.

Diovan® 160 mg ou 320 mg: embalagem com 14 e 28 comprimidos revestidos.

VIA ORAL

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido de Diovan® contém: 40 mg, 80 mg, 160 mg ou 320 mg de valsartana.

Excipientes: celulose microcristalina, crospovidona, dióxido de silício, estearato de magnésio, hipromelose, dióxido de titânio, macrogol, óxido férrico vermelho, óxido férrico amarelo e óxido férrico preto (nos comprimidos de 40 mg, 160 mg e 320 mg).

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Diovan® é utilizado para os tratamentos de pressão alta, insuficiência cardíaca e pós-infarto do miocárdio em pacientes recebendo terapêutica usual.

Diovan® é usado para tratar a pressão arterial elevada. A pressão arterial elevada aumenta a carga de trabalho do coração e artérias. Se isto continuar por muito tempo, pode danificar os vasos sanguíneos do cérebro, coração e rins, e pode resultar em um acidente vascular cerebral, insuficiência cardíaca ou insuficiência renal. A pressão arterial elevada aumenta o risco de ataques cardíacos. A redução da pressão arterial para valores normais diminui o risco de desenvolvimento destas doenças.

Diovan® também é usado para tratar a insuficiência cardíaca. A insuficiência cardíaca está associada à falta de ar e inchaço dos pés e pernas devido ao acúmulo de fluidos. A insuficiência cardíaca ocorre quando o músculo do coração não consegue bombear o sangue com força suficiente para abastecer o corpo.

Diovan® pode também ser usado para tratar pessoas que sofreram um ataque cardíaco (infarto do miocárdio) para melhorar a sobrevivência e reduzir problemas cardíacos.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Diovan® pertence a uma classe de medicamentos conhecidos como antagonistas do receptor da angiotensina II, os quais ajudam no controle da pressão arterial alta. A angiotensina II é uma substância do organismo que causa constrição dos vasos sanguíneos, causando assim o aumento da pressão arterial. O Diovan® atua bloqueando o efeito da angiotensina II. Como resultado, as veias relaxam e a pressão sanguínea diminui.

Se você tiver qualquer dúvida sobre como Diovan® funciona ou porque este medicamento foi prescrito para você, converse com o seu médico.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Não tome Diovan®:

- se você já apresentou uma reação alérgica ou incomum à valsartana ou a qualquer outro componente da formulação listado na bula (vide “Composição”).
 - se você está grávida ou planejando engravidar.
 - durante a amamentação.
 - se você tem alto nível de açúcar no sangue e tem diabetes mellitus tipo 2 (também chamado diabetes mellitus não dependente de insulina) enquanto está tomando alisqureno, um medicamento utilizado para diminuir a pressão arterial.
- Se algum destes se aplicar a você, informe ao seu médico antes de utilizar Diovan®.
- Se você acha que pode ser alérgico, informe ao seu médico.

Este medicamento é contraindicado para uso por lactantes.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.

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

Siga as orientações do seu médico cuidadosamente. Elas podem ser diferentes das instruções gerais dessa bula.

Cuidados e precauções:

- Se você tem uma doença hepática;
- Se você tem uma doença renal grave ou é submetido à diálise;
- Se você já está tomando um medicamento chamado inibidor da ECA, juntamente com um betabloqueador para tratar insuficiência cardíaca;
- Se você está tendo vômitos ou diarreia ou está tomando doses elevadas de um diurético;
- Se você está com insuficiência cardíaca ou tem história de ataque cardíaco. Siga as instruções do seu médico para iniciar cuidadosamente o seu tratamento. Seu médico também pode verificar a sua função renal.
- Se você já teve inchaço principalmente na face e na garganta quando tomou outros medicamentos (incluindo inibidores da ECA). Se você tem estes sintomas, pare de tomar Diovan® e contate seu médico. Você não deve tomar Diovan® novamente.
- Se você faz tratamento com inibidor da ECA ou alisquireno.

Se algum destes tópicos se aplicar a você, informe ao seu médico antes de tomar Diovan®.

Uso de Diovan® com alimentos e bebidas

Você pode tomar Diovan® com ou sem alimentos.

Idosos (65 anos ou mais)

Você pode usar o Diovan® se tiver 65 anos de idade ou mais.

Crianças e adolescentes (com idade inferior a 18 anos)

Diovan® não é aprovado para crianças e adolescentes (menores de 18 anos).

Gravidez e Lactação

Não tome Diovan® se estiver grávida ou planejando engravidar. Uso de medicamentos similares tem sido associado com danos graves ao feto. Por isso, é importante informar ao seu médico imediatamente se você acha que pode estar grávida ou se planeja engravidar.

O seu médico discutirá com você o risco potencial de tomar Diovan® durante a gravidez.

Não tome Diovan® enquanto estiver amamentando. Informe ao seu médico se estiver amamentando.

Habilidade de dirigir e/ou operar máquinas

Como muitos outros medicamentos usados no tratamento da pressão alta, Diovan® pode, em raros casos, causar tontura e afetar a capacidade de concentração. Então, antes de você dirigir um veículo, operar máquinas ou realizar outras atividades que necessitam de concentração, assegure-se que você sabe como lidar com estes efeitos de Diovan®.

Ingestão concomitante com outras substâncias:

Informe ao seu médico ou farmacêutico sobre qualquer medicamento que esteja usando, mesmo os isentos de prescrição, antes do início, ou durante o tratamento. Pode ser necessário mudar a dose, tomar outras precauções, ou em alguns casos, parar de tomar um dos medicamentos. Isso se aplica tanto para medicamentos prescritos como não prescritos, especialmente:

- medicamentos usados para abaixar a pressão sanguínea, especialmente diuréticos, inibidores da ECA ou alisquireno.
- medicamentos poupadores de potássio, suplementos de potássio, substitutos do sal que contenham potássio ou outros medicamentos que possam aumentar os níveis de potássio. Seu médico pode também verificar a quantidade de potássio no seu sangue periodicamente.
- certos tipos de medicamentos para dor como os anti-inflamatórios não esteroidais (AINEs) ou inibidores seletivos da cicloxigenase 2 (Inibidores da COX 2). Seu médico pode também verificar a sua função renal.
- lítio, um medicamento usado para tratar alguns tipos de doenças psiquiátricas.
- alguns antibióticos (grupo da rifampicina), um medicamento usado para proteger contra rejeição em transplantes (ciclosporina) ou medicamentos usados para tratar infecções por HIV/AIDS (ritonavir). Estes medicamentos podem aumentar os efeitos do Diovan®.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

Não use este 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 (15 a 30 °C). Proteger da 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.

Características físicas e organolépticas do produto

O comprimido revestido de Diovan® 40 mg é amarelo, ovaloide, possui sulco de partição, ligeiramente convexo, bordas chanfradas, gravados em um lado com DO e NVR no outro lado.

O comprimido revestido de Diovan® 80 mg é vermelho claro, redondo, possui sulco de partição, ligeiramente convexo, com bordas chanfradas, gravados em um lado D/V e NVR no outro lado.

O comprimido revestido de Diovan® 160 mg é laranja acinzentado, ovaloide, possui sulco de partição, convexo, gravado em um lado DX/DX e NVR no outro lado.

O comprimido revestido de Diovan® 320 mg é cinza arroxeadado escuro, ovaloide com bordas chanfradas, um lado com gravação DXL e NVR no outro lado.

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.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Como tomar Diovan®

Tome os comprimidos de Diovan® com um copo de água. Os comprimidos de Diovan® podem ser tomados com ou sem alimentos.

Diovan® é para uso oral.

Como tomar o Diovan®

Siga as instruções do seu médico cuidadosamente. Não exceda a dose recomendada.

Os pacientes que tem pressão alta, muitas vezes não percebem qualquer sinal deste problema. Muitos sentem-se completamente normais. Isso torna ainda mais importante para você manter suas consultas com o médico, mesmo que você esteja se sentindo bem. É muito importante que você tome este medicamento exatamente como o seu médico lhe disser, a fim de obter os melhores resultados e reduzir o risco de efeitos colaterais.

Quanto tomar de Diovan®

O seu médico irá dizer-lhe exatamente quantos comprimidos de Diovan® você deve tomar.

- Para tratar pressão alta, a dose habitual é de um comprimido de 80 mg ou 160 mg uma vez por dia. Em alguns casos, o médico pode prescrever uma dose mais elevada (por exemplo: um comprimido de 320 mg) ou um medicamento adicional (por exemplo, um diurético).
- Na insuficiência cardíaca o tratamento começa geralmente com 40 mg duas vezes ao dia. A dose é aumentada gradualmente para 80 mg duas vezes ao dia e 160 mg duas vezes ao dia, conforme tolerado pelo paciente.
- O tratamento após um ataque cardíaco geralmente é iniciado em até 12 horas, normalmente em uma dose baixa de 20 mg duas vezes ao dia. O seu médico irá aumentar a dose gradualmente durante várias semanas até um máximo de 160 mg duas vezes ao dia. Pode-se obter a dose de 20 mg dividindo o comprimido de 40 mg.

A dose máxima de Diovan® é de 320 mg.

O sulco de partição em um dos lados do Diovan® 40 mg é para dividir o comprimido em partes de doses iguais.

O sulco de partição em um dos lados do Diovan®, 80 mg, 160 mg ou 320 mg do comprimido revestido é apenas para facilitar a divisão do comprimido para tornar mais fácil a deglutição e não para dividi-los em partes de doses iguais.

Quando tomar o Diovan®

Tomar Diovan® no mesmo horário todos os dias vai ajudá-lo a se lembrar de quando tomar o seu medicamento.

Durante quanto tempo tomar Diovan®

Continue usando Diovan® como seu médico indicou.

Se você tiver alguma pergunta sobre por quanto tempo tomar Diovan®, fale com seu médico ou farmacêutico.

Se você parar de tomar Diovan®

Interromper o tratamento com Diovan® pode agravar a sua doença. Não pare de tomar o medicamento a menos que seu médico lhe indique.

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. Exceto o comprimido de 40 mg que pode ser partido.

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

É aconselhado tomar seu medicamento no mesmo horário todos os dias, preferencialmente pela manhã. No entanto, se você se esquecer de tomar uma dose de Diovan®, continue com a próxima dose no horário habitual. Não tome a dose dobrada para compensar a dose esquecida.

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?

Como com todos os medicamentos, os pacientes que estão tomando Diovan® podem vivenciar os eventos adversos, embora não sejam apresentados por todas as pessoas.

Alguns eventos adversos podem ser graves (frequência desconhecida: a frequência não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis):

Você pode ter sintomas de angioedema (uma reação alérgica), tais como:

- inchaço na face, língua ou garganta
- dificuldade em engolir
- urticária e dificuldade em respirar

Se você apresentar algum destes sintomas consulte um médico imediatamente.

Alguns eventos adversos são comuns (estes efeitos adversos podem afetar entre 1 e 10 a cada 100 pacientes):

- tontura
- pressão arterial baixa, com sintomas como tonturas
- diminuição da função renal (sinais de insuficiência renal)

Alguns eventos adversos são incomuns (estes efeitos adversos podem afetar entre 1 e 10 a cada 1000 pacientes):

- reação alérgica com sintomas como erupções cutâneas, prurido, tontura, inchaço da face, lábios, língua ou garganta, dificuldade em respirar ou engolir (sinais de angioedema) (vide também acima, “Alguns eventos adversos podem ser graves”)

- perda súbita de consciência
- sensação de estar girando (tontura)
- grave diminuição da função renal (sinais de insuficiência renal aguda)
- espasmos musculares, ritmo cardíaco anormal (sinais de hipercalemia)
- falta de ar, dificuldade para respirar quando deitado, inchaço nos pés ou pernas (sinais de insuficiência cardíaca)
- dor de cabeça
- tosse
- dor abdominal
- náuseas
- diarreia
- cansaço
- fraqueza

Eventos adversos também relatados (frequência não conhecida: a frequência não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis)

- bolhas na pele (sinal de dermatite bolhosa)

- erupção cutânea, prurido, juntamente com alguns dos seguintes sinais ou sintomas: febre, dor nas articulações, dor muscular, inchaço dos gânglios linfáticos e/ou sintomas de gripe (sinais de doença do soro)
- manchas vermelhas arroxeadas, febre, prurido (sinais de inflamação dos vasos sanguíneos também chamada de vasculite)
- sangramento anormal ou hematomas (sinais de trombocitopenia)
- dores musculares (mialgia)
- febre, dor de garganta ou úlceras na boca devido a infecções (sintomas de baixo nível de glóbulos brancos, também chamada de neutropenia)
- diminuição do nível de hemoglobina e diminuição da percentagem de glóbulos vermelhos no sangue (que pode, em casos graves, levar à anemia)
- aumento do nível de potássio no sangue (que pode, em casos graves, provocar espasmos musculares, ritmo cardíaco anormal)
- elevação dos valores da função hepática (o que pode indicar danos no fígado), incluindo um aumento de bilirrubina no sangue (que pode, em casos graves, provocar o amarelamento da pele e olhos)
- aumento do nível de ureia e aumento do nível de creatinina sérica (o que pode indicar alterações na função renal)

A frequência de alguns eventos adversos pode variar dependendo de sua condição. Por exemplo, eventos adversos como tontura e diminuição da função renal ocorreram com menos frequência em pacientes tratados com pressão arterial elevada do que nos pacientes tratados com insuficiência cardíaca ou após um ataque cardíaco recente.

Os seguintes efeitos também foram observados durante os estudos clínicos com Diovan®, sem possibilidade de determinar se eles são causados pelo medicamento ou ter outras causas: dor nas costas, alteração de libido, sinusite, insônia, dor nas articulações, faringite, coriza, congestão nasal, inchaço das mãos, tornozelos ou pés, infecções do trato respiratório superior, infecções virais.

Se algum dos eventos adversos se agravar, informe ao seu médico.

Se você detectar qualquer evento adverso não mencionado nesta bula, informe ao seu médico ou farmacêutico.

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?

Se você tomar acidentalmente mais comprimidos de Diovan® do que deveria, fale com o seu médico.

Se sentir tonturas graves e/ou desmaio, informe ao seu médico o mais rápido possível.

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.

DIZERES LEGAIS

MS - 1.0068.0065

Farm. Resp.: Flavia Regina Pegorer – CRF-SP 18.150

Importado por:

Novartis Biociências S.A.
Av. Prof. Vicente Rao, 90
São Paulo - SP
CNPJ: 56.994.502/0001-30
Indústria Brasileira

Fabricado por:

Novartis Pharma Stein AG, Stein, Suíça ou Novartis Farmacêutica S.A., Barberà del Vallès, Espanha

Embalado por:

Anovis Industrial Farmacêutica Ltda., Taboão da Serra, SP

® = Marca registrada de Novartis AG, Basileia, Suíça.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA



CDS 10.09.18
VP13

Histórico de Alteração da 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
11/04/2013	0274978/13-8	MEDICAMENTO NOVO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	11/04/2013	0274978/13-8	MEDICAMENTO NOVO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	11/04/2013	NA	VP6	- 40 MG COM REV CT BL AL/AL x 28 - 80 MG COM REV CT BL AL/AL x 14 - 80 MG COM REV CT BL AL/AL x 28 - 160 MG COM REV CT BL AL/AL x 14
							NA	VPS6	- 160 MG COM REV CT BL AL/AL x 28 - 320 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
08/08/2013	0652946/13-1	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	08/08/2013	0652946/13-1	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	08/08/2013	- O que devo saber antes de usar este medicamento?	VP7	- 40 MG COM REV CT BL AL/AL x 28 - 80 MG COM REV CT BL AL/AL x 14 - 80 MG COM REV CT BL AL/AL x 28 - 160 MG COM REV CT BL AL/AL x 14
							- Interações medicamentosas	VPS7	- 160 MG COM REV CT BL AL/AL x 28 - 320 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
29/11/2013	1011847/13-1	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/11/2013	1011847/13-1	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/11/2013	- Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP8	- 40 MG COM REV CT BL AL/AL x 28 - 80 MG COM REV CT BL AL/AL x 14 - 80 MG COM REV CT BL AL/AL x 28
							- Reações adversas	VPS8	- 160 MG COM REV CT BL AL/AL x 14 - 160 MG COM REV CT BL AL/AL x 28 - 320 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG COM REV CT BL AL/AL X 28

Diovan/ comprimidos revestidos / 40 mg, 80 mg, 160 mg e 320 mg

08/04/2014	0266088/14-1	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	08/04/2014	0266088/14-1	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	08/04/2014	- Dizeres Legais	VP9	- 40 MG COM REV CT BL AL/AL x 28 - 80 MG COM REV CT BL AL/AL x 14 - 80 MG COM REV CT BL AL/AL x 28
							- Dizeres Legais	VPS9	- 160 MG COM REV CT BL AL/AL x 14 - 160 MG COM REV CT BL AL/AL x 28 - 320 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
16/12/2014	1126155/14-2	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/12/2014	1126155/14-2	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/12/2014	- O que devo saber antes de usar este medicamento?	VP10	- 40 MG COM REV CT BL AL/AL x 28 - 80 MG COM REV CT BL AL/AL x 14
							- Resultados de eficácia - Características Farmacológicas - Advertências e Precauções - Interações Medicamentosas - Reações Adversas	VPS10	- 80 MG COM REV CT BL AL/AL x 28 - 160 MG COM REV CT BL AL/AL x 14 - 160 MG COM REV CT BL AL/AL x 28 - 320 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
20/01/2015	0049267/15-1	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	15/01/2015	0041313/15-5	MEDICAMENTO NOVO - Alteração de local de embalagem primária	18/02/2015	Dizeres Legais	VP11	- 40 MG COM REV CT BL AL/AL x 28 - 80 MG COM REV CT BL AL/AL x 14 - 80 MG COM REV CT BL AL/AL x 28
								VPS11	- 160 MG COM REV CT BL AL/AL x 14 - 160 MG COM REV CT BL AL/AL x 28 - 320 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
09/10/2015	0901445/15-4	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	09/10/2015	0901445/15-4	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	09/10/2015	- Apresentações - Dizeres Legais	VP12	- 40 MG COM REV CT BL AL/AL x 28 - 80 MG COM REV CT BL AL/AL x 28 - 160 MG COM REV CT BL AL/AL x 14
							- Apresentações - Dizeres Legais	VPS12	- 160 MG COM REV CT BL AL/AL x 28 - 320 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG COM REV CT BL AL/AL X 28

Diovan/ comprimidos revestidos / 40 mg, 80 mg, 160 mg e 320 mg

Xx/xx/18	NA	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	Xx/xx/18	NA	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	Xx/xx/2018	- O que devo saber antes de usar este medicamento? - Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? Com devo usar este medicamento?	VP13	- 40 MG COM REV CT BL AL/AL x 28 - 80 MG COM REV CT BL AL/AL x 28 - 160 MG COM REV CT BL AL/AL x 14 - 160 MG COM REV CT BL AL/AL x 28 - 320 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
							-Características farmacológicas -Advertências e precauções - Cuidados de armazenamento do medicamento - Reações adversas	VPS13	

Diovan/ comprimidos revestidos / 40 mg, 80 mg, 160 mg e 320 mg