MINI-BULA E REFERÊNCIAS DE ZEFORUS® (bromidrato de eletriptana)

Referências: 1. Ferrari MD, Roon KI, Lipton RB, Goadsby PJ. Oral triptans (serotonin 5-HT(1B/1D) agonists) in acute migraine treatment: a meta-analysis of 53 trials. Lancet. 2001 Nov 17;358(9294):1668-75. **2.** FMallick-Searle T, Moriarty M. Unmet needs in the acute treatment of migraine attacks and the emerging role of calcitonin gene-related peptide receptor antagonists: An integrative review. J Am Assoc Nurse Pract. 2020 Apr 16;33(6):419-428. **3.** Thorlund K, Mills EJ, Wu P, et al PJ. Comparative efficacy of triptans for the abortive treatment of migraine: a multiple treatment comparison meta-analysis. Cephalalgia. 2014 Apr; 34(4):258-67. **4.** Bhambri R, Mardekian J, Liu LZ, Schweizer E, Ramos E. A review of the pharmacoeconomic of eletriptan for the acute treatment of migraine. Int J Gen Med. 2015 Jan 12;8:27-36. **5.** Bula do Produto.

ZEFORUS® (bromidrato de eletriptana)

Indicações: é indicado para o tratamento agudo de enxaqueca com ou sem aura. A eletriptana não é indicada para a profilaxia das crises de enxaqueca. Contraindicações: hipersensibilidade ao bromidrato de eletriptana ou a qualquer um dos excipientes. É contraindicado em pacientes com doença arterial coronariana isquêmica ou vasoespástica, em pacientes com síndrome de Wolff-Parkinson-White ou arritmias associadas a outros distúrbios da via de condução acessória cardíaca, contraindicado em pacientes com histórico de acidente vascular cerebral ou ataque isquêmico transitório. Advertências e Precauções: só deve ser utilizado quando for estabelecido um diagnóstico claro de enxaqueca. Realize uma avaliação cardiovascular em pacientes que nunca fizeram uso de triptano e que apresentam múltiplos fatores de risco cardiovascular. Não use este medicamento se houver evidência de doença arterial coronariana ou vasoespasmo da artéria coronariana. Zeforus pode causar vasoespasmo da artéria coronariana (angina de Prinzmetal), mesmo em pacientes sem histórico de doença arterial coronariana. O uso excessivo de medicamentos para enxaqueca aguda pode levar à exacerbação da cefaleia. A cefaleia por uso excessivo de medicamentos pode apresentar-se como cefaleias diárias parecidas com enxaqueca ou como um aumento acentuado na frequência de ataques de enxaqueca. Este medicamento contém açúcar, portanto, deve ser usado com cautela em portadores de Diabetes. Gravidez: A segurança de Zeforus em mulheres grávidas não foi estabelecida. Não há evidências de teratogenicidade nos estudos feitos com animais. A administração de Zeforus somente deve ser considerada se os benefícios esperados para a mãe forem superiores aos possíveis riscos para o feto. Zeforus é um medicamento classificado na categoria C de risco de gravidez. Portanto, este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista. Os componentes de Zeforus podem passar pelo leite materno. Por isso, não amamente seu bebê com seu leite por até 24 horas após fazer uso de Zeforus. Reações adversas: Isquemia miocárdica e infarto do miocárdio, e a angina de Prinzmetal, arritmias, dor/aperto/pressão no peito, garganta, pescoço e/ou maxilar, eventos cerebrovasculares, outras reações vasoespásticas, cefaleias por utilização excessiva de medicamentos, síndrome serotoninérgica, aumento da pressão arterial, reações de hipersensibilidade. **Interações** medicamentosas: Não use concomitante a outras medicações para enxaqueca que contenham ergotamina ou medicamentos similares como a metisergida, ou com outros medicamentos para enxaqueca contendo triptanas (como por exemplo: sumatriptana, naratriptana, zolmitriptana, rizatriptana), ou se tiver tomado esses medicamentos nas últimas 24 horas. **Posologia:** A dose inicial recomendada é 40 mg. A dose pode variar entre 20 mg, 40 mg e 80 mg. Não exceder dose total de 80 mg em 24 horas. VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO. MS – 1.1535.0011. Para informações completas, consulte a bula do produto (BLZFR_1). Documentação científica e informações adicionais estão à disposição da classe médica mediante solicitação. Upjohn Brasil Importadora e Distribuidora de Medicamentos Ltda., Av. Nações Unidas nº 12.901, Edifício CENU, Torre Norte, 10° andar - Brooklin Paulista - São Paulo/SP - CEP 04578-910. Tel.: 0800-8428747. www.viatris.com.br.

CONTRAINDICAÇÕES: NÃO DEVE SER ADMINISTRADO EM PACIENTES COM DOENÇA ARTERIAL CORONARIANA ISQUÊMICA OU VASOESPÁSTICA. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS: NÃO USE CONCOMITANTEMENTE A OUTRAS MEDICAÇÕES PARA ENXAQUECA QUE CONTENHAM ERGOTAMINA OU MEDICAMENTOS SIMILARES COMO A METISERGIDA.

Material de distribuição exclusiva para profissionais habilitados a prescrever ou dispensar medicamentos.

Proibida a reprodução ou compartilhamento com terceiros.





Viatris Farmacêutica do Brasil Ltda. (nova denominação de Mylan Laboratórios Ltda.)

© Copyright Viatris Inc., 2024. Todos os direitos reservados. Viatris e o logotipo Viatris são marcas registradas da Mylan Inc., uma empresa Viatris. Proibida a reprodução.