

# VAZIDIN MR

Pharlab Indústria Farmacêutica S.A.

Comprimido revestido de liberação prolongada

35 mg

## IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

### VAZIDIN MR

dicloridrato de trimetazidina

## MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA

### APRESENTAÇÕES

VAZIDIN MR 35 mg é apresentado em embalagens contendo 30 ou 60 comprimidos revestidos de liberação prolongada.

### USO ORAL

#### USO ADULTO

### COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido de liberação prolongada de VAZIDIN MR contém:

dicloridrato de trimetazidina.....35 mg\*

\*equivalente a 27,48 mg de trimetazidina

Excipientes q.s.p.....1 comprimido

(fosfato de cálcio dibásico di-hidratado, dióxido de silício, macrogol, glicerol, hipromelose, óxido de ferro vermelho, dióxido de titânio, povidona e estearato de magnésio)

## INFORMAÇÕES AO PACIENTE

### 1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

VAZIDIN MR é indicado no tratamento da cardiopatia isquêmica (doença ocasionada por um déficit na circulação nas artérias) e na insuficiência cardíaca de causa isquêmica.

### 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Devido às suas propriedades anti-isquêmicas, VAZIDIN MR reduz significativamente o número de crises da angina de peito, aumenta a capacidade de exercício e melhora a contratilidade cardíaca. A ação farmacológica do medicamento se inicia a partir do 15º dia de tratamento, em média.

### 3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

- Você não deve usar VAZIDIN MR em caso de alergia a trimetazidina ou a qualquer um dos componentes da fórmula;
- Se você tem a doença de Parkinson: doença do cérebro que afeta os movimentos (tremores, postura rígida, movimentos lentos e arrastados, caminhar desequilibrado);
- Se você tem problemas renais graves.

**Este medicamento é contraindicado para menores de 18 anos.**

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

Fale com seu médico ou farmacêutico antes de tomar VAZIDIN MR.

Este medicamento não é um tratamento curativo de uma crise de angina de peito e nem é indicado como tratamento inicial de uma crise de angina de peito instável ou infarto do miocárdio.

Em caso de infarto do miocárdio não deve ser utilizado na fase pré-hospitalar ou nos primeiros dias de internação.

No caso de uma crise de angina de peito, a doença arterial coronariana deve ser reavaliada e uma adaptação do tratamento considerada (tratamento medicamentoso e possível revascularização).

Este medicamento pode agravar ou induzir sintomas tais como tremores, postura rígida, movimentos lentos e arrastados, caminhar desequilibrado, especialmente em pacientes idosos, os quais devem ser investigados e relatados ao seu médico, que deve reavaliar o tratamento.

Reações cutâneas graves, incluindo reação medicamentosa com eosinofilia e sintomas sistêmicos (DRESS) e pustulose exantemática generalizada aguda (PEGA) foram relatadas em associação com VAZIDIN MR.

Suspenda o uso de VAZIDIN MR e procure atendimento médico imediatamente se notar qualquer um dos sintomas relacionados a esta reação cutânea grave descritos no item 8: “Quais males este medicamento pode causar?”.

Podem ocorrer quedas em decorrência de baixa na pressão arterial, ou perda de equilíbrio (ver item 8: “Quais males este medicamento pode causar?”)

### **Crianças e adolescentes**

VAZIDIN MR não é recomendado em crianças com menos de 18 anos.

### **Condução de veículos e operação de máquinas**

A trimetazidina tem pouca influência na capacidade de condução de veículos e na utilização de máquinas. No entanto, este medicamento pode causar tonturas e sonolência que podem afetar a sua capacidade de conduzir ou utilizar máquinas.

**Você não deve dirigir veículos ou operar máquinas durante o tratamento se estiver sentindo alguma das reações destacadas acima, pois sua habilidade e capacidade de reação podem estar prejudicadas.**

### **Gravidez**

Consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento.

É preferível não utilizar esse medicamento durante a gravidez. Se você descobrir que ficou grávida durante o tratamento, consulte imediatamente o seu médico.

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

### **Lactação**

**Este medicamento não deve ser tomado durante a amamentação ou doação de leite devido à ausência de dados sobre a passagem do medicamento para o leite materno. Seu médico deve apresentar alternativas para o seu tratamento ou para a alimentação do seu bebê.**

Caso esteja grávida, ou amamentando, se pensa estar grávida ou planeja engravidar, informe ao seu médico ou farmacêutico antes de fazer uso deste medicamento.

### **Interações Medicamentosas**

Informe ao seu médico ou farmacêutico todos os medicamentos que tenha utilizado recentemente e os que esteja fazendo uso.

### **Atletas**

Este medicamento contém uma substância ativa que pode apresentar uma reação positiva em testes de *doping*.

**Este medicamento pode causar *doping*.**

**Atenção: Contém os corantes óxido de ferro vermelho e dióxido de titânio que podem eventualmente, causar reações alérgicas.**

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

**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?**

Armazenar em temperatura ambiente (de 15°C a 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.**

**Características físicas e organolépticas do produto:** comprimido revestido, rosa e lenticulares.

**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?**

Os comprimidos devem ser ingeridos com copo de água, no momento das refeições.

A posologia recomendada é de 1 comprimido duas vezes ao dia, sendo um pela manhã, durante o café da manhã e outro à noite, durante o jantar.

Os benefícios do tratamento com VAZIDIN MR devem ser avaliados pelo seu médico após 3 meses e o medicamento deve ser descontinuado se não tiver ocorrido resposta ao tratamento.

Em virtude da falta de dados de eficácia e segurança, VAZIDIN MR não deve ser utilizado por crianças e adolescentes.

Se você tiver problemas renais ou se tiver mais de 75 anos, o seu médico poderá ajustar a dose recomendada.

Se você achar que o efeito de VAZIDIN MR está muito forte ou muito fraco, fale com seu médico ou farmacêutico.

**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 esqueça de tomar VAZIDIN MR no horário receitado pelo seu médico, tome-o assim que se lembrar. Porém, se já estiver próximo ao horário de tomar a dose seguinte, pule a dose esquecida e tome a próxima, continuando normalmente o esquema de doses receitado pelo seu médico. Neste caso, não tome o medicamento duas vezes para compensar a dose esquecida. O esquecimento da dose pode, entretanto, 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?**

Como qualquer medicamento, VAZIDIN MR pode causar efeitos indesejáveis, embora nem todos os pacientes irão apresentá-los.

As reações adversas observadas com o uso do VAZIDIN MR foram:

**Comum (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento):**

Tonturas, dor de cabeça, dor abdominal, diarreia, indigestão, mal-estar, vômitos, erupção na pele, coceira, urticária e sensação de fraqueza.

**Incomum (pode ocorrer entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento):** Sensação incomum na pele, como formigamento ou sensação de formigamento (parestesia).

**Rara (ocorre entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento):**

Batimentos cardíacos rápidos ou irregulares (também chamados de palpitações), batimentos cardíacos a mais, batimentos cardíacos mais rápidos, diminuição da pressão arterial ao levantar-se, o que pode causar tonturas ou desmaio, mal-estar (geralmente sensação de indisposição), quedas e rubor.

**Frequência desconhecida (a frequência não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis):**

Sintomas extrapiramidais (movimentos incomuns, incluindo tremor e agitação das mãos e dos dedos, movimentos anormais do corpo, andar arrastado e rigidez dos braços e pernas), geralmente reversíveis após a descontinuação do tratamento.

Alterações do sono (dificuldade em dormir, sonolência), sensação de giro (vertigem), constipação, inchaço da face, lábios, boca, língua ou garganta que podem causar dificuldade em engolir ou respirar.

Diminuição grave no número de células brancas do sangue, o que torna as infecções mais prováveis, redução de plaquetas sanguíneas, o que aumenta o risco de hemorragia ou hematomas.

Doença hepática (náuseas, vômitos, perda de apetite, sensação geral de mal-estar, febre, prurido, olhos e pele amarelados, fezes claras, urina de cor escura).

Suspenda o uso de VAZIDIN MR e entre em contato imediatamente com um médico se notar qualquer um dos seguintes efeitos:

**Frequência desconhecida (a frequência não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis):** Erupção cutânea generalizada, temperatura corporal alta, elevações das enzimas hepáticas, anormalidades sanguíneas (eosinofilia), aumento dos gânglios linfáticos e envolvimento de outros órgãos do corpo (reação medicamentosa com eosinofilia e sintomas sistêmicos, também conhecida como DRESS). Veja também o item 4: “O que devo saber antes de usar este medicamento?”.

Erupção cutânea vermelha generalizada grave com bolhas.

Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados nesta bula, fale com o 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 DESTE MEDICAMENTO?**

Se você tomar uma dose de VAZIDIN MR maior do que deveria, procure imediatamente um médico ou farmacêutico.

**Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure imediatamente 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**

Registro: 1.4107.0113

**Produzido por:**

Laboratórios Servier do Brasil Ltda

Estrada dos Bandeirantes, nº 4211 - Jacarepaguá

22775-113 - Rio de Janeiro – RJ

**Registrado por:**

PHARLAB - Indústria Farmacêutica S.A  
Rua Olímpio Rezende de Oliveira, 28 - B. Américo Silva  
35590-174 - Lagoa da Prata/MG  
www.pharlab.com.br  
CNPJ: 02.501.297/0001-02



## VENDA SOB PRESCRIÇÃO.

### Veja como utilizar a tabela posológica:

No quadro com os pictogramas que aparece na embalagem, você ou seu farmacêutico anotam a prescrição do profissional de saúde quanto a data de início do tratamento, as doses do medicamento, duração do tratamento e outras observações importantes.

INÍCIO DO TRATAMENTO		
POSOLOGIA		
HORÁRIO		
DURAÇÃO		

VAZIDIN MR

HISTÓRICO DE ALTERAÇÃO PARA A BULA

Número do expediente	Nome do assunto	Data da notificação/petição	Data de aprovação da petição	Itens alterados	Versões	Apresentações relacionadas
Gerado no momento do peticionamento	SIMILAR– Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	09/01/2025	Não se aplica	- O que devo saber antes de usar este medicamento? - Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? - Dizeres legais	VP	Comprimidos revestidos de liberação prolongada de 35mg
				- Advertências e precauções - Cuidados de armazenamento do medicamento - Dizeres legais	VPS	
1340998/22-0	SIMILAR– Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	23-03-2022	23-03-2022	- Características farmacológicas - Advertências e Precauções - Reações adversas - Dizeres legais	VP	Comprimidos revestidos de liberação prolongada de 35mg
				- O que devo saber antes de usar este medicamento? - Quais os males que este medicamento pode me causar? - Dizeres legais	VPS	
0953746/21-5	SIMILAR– Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	11/03/2021	11/03/2021	- Reações adversas	VP / VPS	Comprimidos revestidos de liberação prolongada de 35mg

3643764/20-6	SIMILAR– Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	20/10/2020	20/10/2020	- Dizeres legais	VP / VPS	Comprimidos revestidos de liberação prolongada de 35mg
2281463/20-9	SIMILAR– Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	14/07/2020	14/07/2020	- Apresentações - Reações adversas - Dizeres legais	VP / VPS	Comprimidos revestidos de liberação prolongada de 35mg
0479451/18-6	SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	14/06/2018	14/06/2018	- Cuidados de armazenamento do medicamento. - Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? - Dizeres legais	VP / VPS	Comprimidos revestidos de liberação prolongada de 35mg
0194834/18-2	SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	13/03/2018	13/03/2018	- O que devo saber antes de usar este medicamento? - Quais os males que este medicamento pode me causar? - O que fazer se alguém usar uma quantidade maior do que a indicada deste medicamento? - Características farmacológicas - Contraindicações - Advertências e precauções - Reações adversas - Superdose	VP / VPS	Comprimidos revestidos de liberação prolongada de 35mg
1718622/17-6	SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	15/08/2017	15/08/2017	- Onde, Como e Por Quanto Tempo Posso Guardar este Medicamento? (Item 5) - Cuidados de Armazenamento do Medicamento (Item 7) - Dizeres legais	VP / VPS	Comprimidos revestidos de liberação prolongada de 35mg
1328544/16-1	SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12	04/03/2016	04/03/2016	Notificação da versão inicial de texto de bula contemplando os itens mencionados na RDC 47/2009, de acordo com a bula padrão submetida em.13/03/2014	VP / VPS	Comprimidos revestidos de liberação prolongada de 35mg