

ZOTEON™ PÓ

tobramicina

APRESENTAÇÃO

Cápsulas com pó para inalação

Zoteon™ Pó 28 mg – embalagens contendo 224 cápsulas acompanhadas de 5 inaladores.

VIA INALATÓRIA**USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 6 ANOS****COMPOSIÇÃO**

Cada cápsula de Zoteon™ Pó contém 28 mg de tobramicina.

Excipientes: ácido sulfúrico, levoalfafosfatidilcolina distearoila e cloreto de cálcio.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE**1. INDICAÇÕES**

Zoteon™ Pó é indicado para o tratamento da infecção pulmonar por *Pseudomonas aeruginosa* na fibrose cística (FC) em pacientes com 6 anos de idade ou mais.

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

A Fase III do programa de desenvolvimento clínico consistiu de dois estudos, nos quais foram randomizados e dosados 612 pacientes com diagnóstico clínico de FC, confirmado pelo teste quantitativo de cloro no suor por iontoforese com pilocarpina, ou pelas mutações bem caracterizadas de cada gene CFTR causadas pela doença, ou pela anormalidade do potencial transepitelial nasal característico da FC. [1]

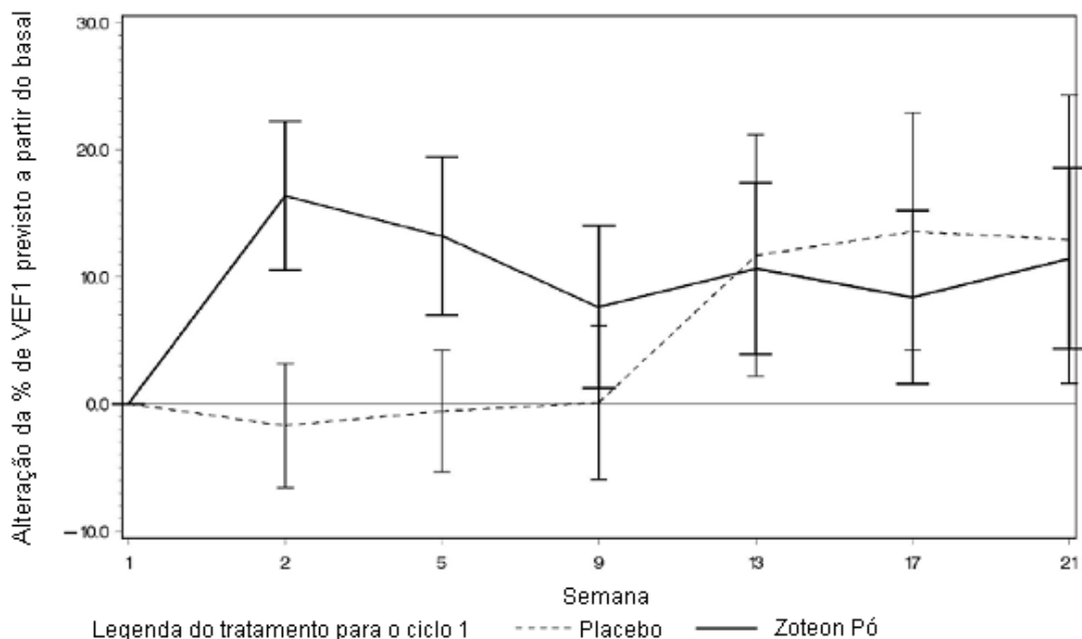
Todos os pacientes tinham idade ≥ 6 anos e apresentaram na seleção um VEF1 (volume expiratório forçado no 1º segundo) $\geq 25\%$ e $\leq 80\%$ dos valores normais para a idade, sexo e altura com base nos critérios de Knudson. Além disso, todos os pacientes eram infectados por *P. aeruginosa*, como demonstrado por uma cultura positiva do escarro ou garganta (ou lavado broncoalveolar), no prazo de 6 meses antes da seleção, e também em uma cultura de escarro colhida na visita de seleção. Entre os 395 pacientes tratados com Zoteon™ Pó, os pacientes foram divididos igualmente entre homens e mulheres, e entre aqueles com idade abaixo e acima de 20 anos. Os pacientes apresentaram uma média do valor basal de VEF1 de 54% do valor normal previsto.

Os seguintes resultados clínicos foram demonstrados:

Em um estudo randomizado, duplo-cego, multicêntrico, controlado com placebo (estudo EVOLVE), 112 mg de Zoteon™ Pó foram administrados duas vezes ao dia (no mesmo horário todas as manhãs e noites), durante três ciclos de 28 dias em tratamento e 28 dias sem tratamento (um período total de tratamento de 24 semanas). Todos os pacientes tinham idade inferior a 22 anos (idade média 13,3 anos) e não tinham recebido antibióticos inalatórios antipseudomonas no prazo de 4 meses antes da seleção, 55,8% eram do sexo feminino e 84,2% eram brancos. Os pacientes que foram randomizados para o grupo de tratamento com placebo, receberam placebo durante o primeiro ciclo de tratamento e Zoteon™ Pó nos dois ciclos subsequentes. [2]

Zoteon™ Pó melhorou significativamente a função pulmonar em comparação ao placebo, como demonstrado pelo aumento relativo na porcentagem do VEF1 previsto após 28 dias de tratamento (Figura 1). As melhoras na função pulmonar alcançadas durante o primeiro ciclo de tratamento foram mantidas durante o ciclo subsequente de tratamento com Zoteon™ Pó. Quando os pacientes do grupo de tratamento com placebo foram trocados de placebo para Zoteon™ Pó, no início do segundo ciclo de tratamento, a variação em porcentagem do VEF1 previsto do valor basal foi a mesma que a observada durante o primeiro ciclo de tratamento no grupo tratado com Zoteon™ Pó e as melhoras também foram mantidas ao longo do tempo durante o terceiro ciclo de tratamento. [2,3]

Figura 1 Estudo EVOLVE: Alteração da porcentagem do VEF1 previsto do valor basal nos ciclos de 1-3 (com tratamento e sem tratamento), por grupo de tratamento (toda a população ITT)



Nota: a barra vertical tem intervalo de confiança de 95%.

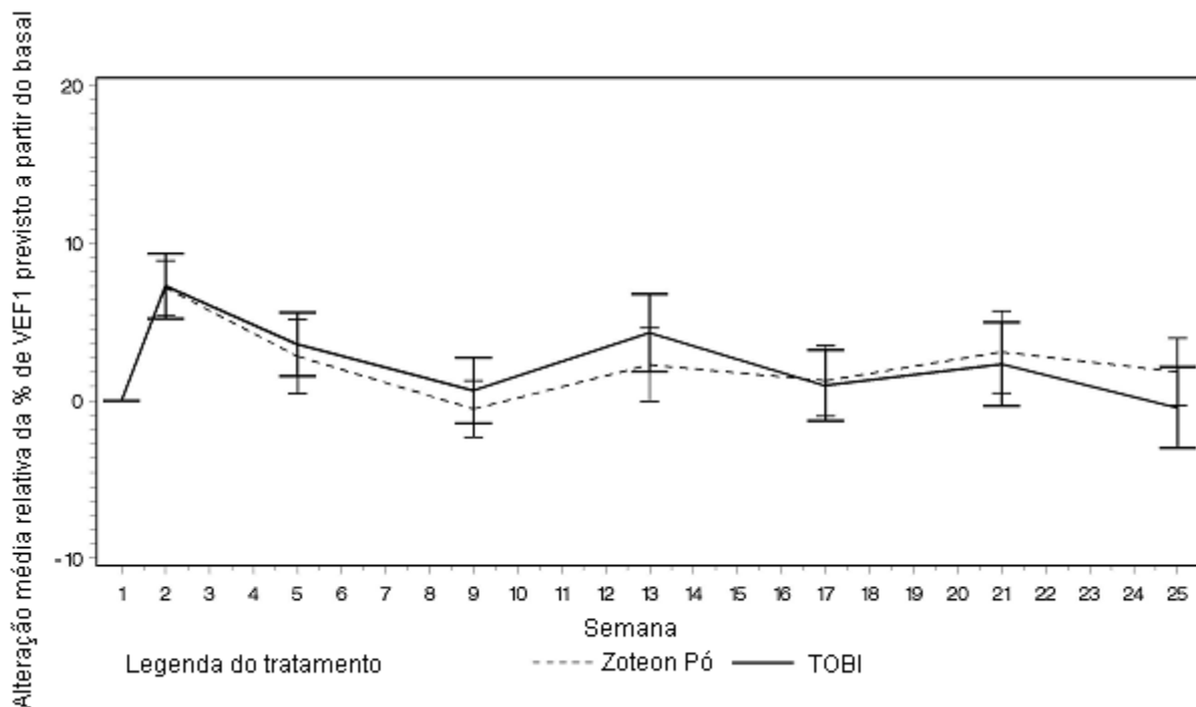
Fases sem tratamento: a partir da semana 5 a 9, semanas 13 a 17 e semanas 21 a 25.

Eixo-X não é linear entre as semanas 1 a 5.

Em um segundo estudo aberto, multicêntrico (estudo EAGER), os pacientes receberam tratamento com ZoteonTM Pó (112 mg) ou TOBI[®] (300 mg) administrados duas vezes ao dia (no mesmo horário todas as manhãs e noites), durante três ciclos de 28 dias de tratamento e 28 dias sem tratamento (um período total de tratamento de 24 semanas). Os pacientes tinham predominantemente 20 anos ou mais (incluindo 4 pacientes com idade superior a 60 anos), sem uso de antibiótico antipseudomonas inalatório no prazo de 28 dias antes do estudo da administração do medicamento, 90% eram brancos e 55% eram do sexo masculino. [1,4]

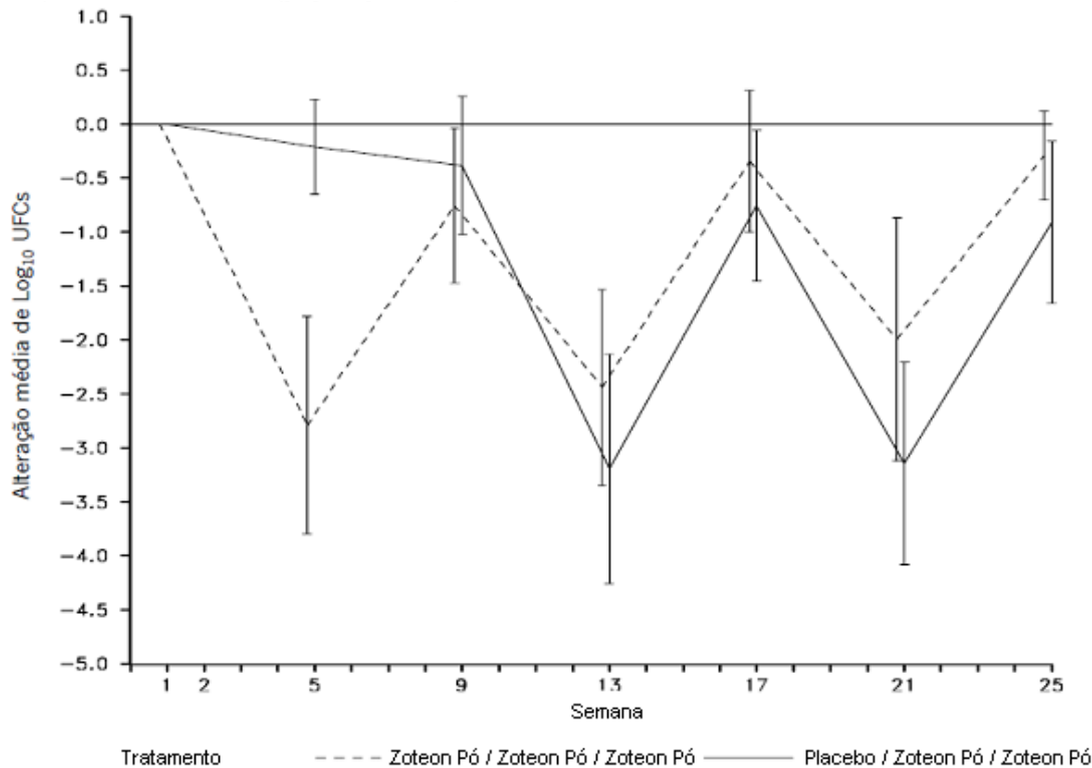
O tratamento com ambos os medicamentos, TOBI[®] e ZoteonTM Pó, resultou em um aumento relativo do valor basal do VEF1 de 5,8% e 4,7% do valor previsto, respectivamente, no Dia 28 do terceiro ciclo de tratamento (Figura 2). A melhora no percentual do VEF1 previsto foi numericamente maior no grupo tratado com ZoteonTM Pó e não foi estatisticamente inferior ao TOBI[®]. Embora a magnitude da melhora da função pulmonar tenha sido menor no presente estudo, isso pode ser explicado pela exposição anterior da população de pacientes ao tratamento com tobramicina inalatória. [3,4]

Figura 2 Estudo EAGER: Alteração da porcentagem do VEF1 previsto do valor basal nos ciclos 1-3 (população ITT)



No que diz respeito à supressão da infecção por *Pseudomonas aeruginosa* (*P. aeruginosa*), ambos os estudos clínicos demonstraram que o ZoteonTM Pó diminui a densidade da *P. aeruginosa* no escarro (veja as duas figuras a seguir). O tratamento com ZoteonTM Pó durante 28 dias resultou em uma redução estatisticamente significativa da *P. aeruginosa* na densidade do escarro (\log_{10} UFC) em comparação ao placebo (diferença média LS = 2,70, 95% IC: -3,60, -1,79, $p < 0,001$), com a maior diferença observada no 28º dia de tratamento. Após os pacientes terem sido transferidos do tratamento com placebo para o tratamento com ZoteonTM Pó, os resultados foram geralmente semelhantes para os dois grupos de tratamento com uma tendência de recuperação da densidade de *P. aeruginosa* após 28 dias sem tratamento, que foi revertida após mais 28 dias em tratamento. [3]

Figura 3 Comparação entre os tratamentos na alteração da densidade basal do escarro *P. aeruginosa* (\log_{10} UFC) - estudo EVOLVE (população ITT)

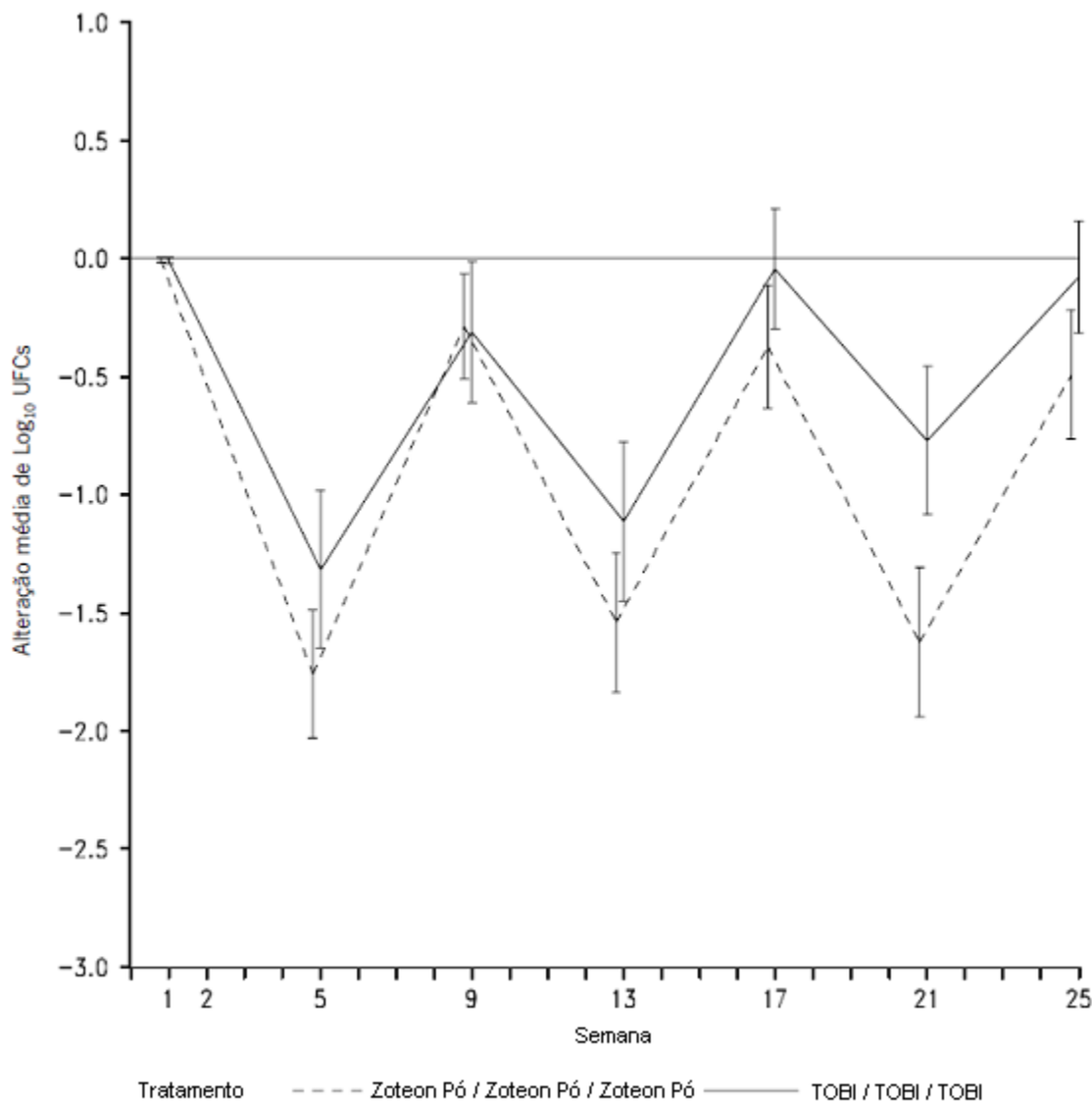


Nota: a barra vertical tem intervalo de confiança de 95%.

É utilizada a densidade global e é definida como a soma dos biotipos (mucoide, seca e pequena colônia).

No estudo EAGER, houve uma grande diminuição na variação média do valor basal do \log_{10} UFC no grupo tratado com Zoteon™ Pó comparado ao grupo de tratamento com TOBI®, especialmente durante o terceiro ciclo de tratamento (uma variação média de \log_{10} UFC -1,61 no grupo tratado com Zoteon™ Pó comparado com \log_{10} UFC -0,77 no grupo de tratamento TOBI® (Figura 4)). Assim como no estudo anterior, houve uma recuperação parcial da densidade de *P. aeruginosa* ao final dos 28 dias da fase sem tratamento em ambos os grupos de tratamento, mas isso foi revertido durante a fase de tratamento de cada ciclo de tratamento. [3,4]

Figura 4 Comparação entre os tratamentos na alteração na densidade da *P. aeruginosa* (\log_{10} UFC) no escarro no estudo EAGER (população ITT)



Em ambos os estudos clínicos, mudanças negativas desde o início até o final do período de tratamento foram observadas na CIM (concentração inibitória mínima) máxima de tobramicina para cada biótipo de *P. aeruginosa*. Em geral, um percentual maior de pacientes tratados com ZoteonTM Pó apresentou aumento na CIM da tobramicina em comparação com diminuição. No entanto, em comparação ao placebo, aproximadamente metade da proporção de pacientes tratados com ZoteonTM Pó tiveram uma diminuição ≥ 2 vezes na CIM da tobramicina na Semana 25 (40,5% e 20,0% em pacientes com o placebo e no grupo tratado com ZoteonTM Pó, respectivamente). [3]

O percentual de pacientes em uso de antibióticos antipseudomonas no Ciclo 1 foi maior no grupo de tratamento com placebo em comparação ao grupo de tratamento com ZoteonTM Pó (20,4% e 13,0%, respectivamente), juntamente com uma maior duração da utilização no grupo de tratamento com placebo (18,2 dias, em comparação com 13,3 dias no grupo de tratamento com ZoteonTM Pó). No ciclo 1, nenhum dos pacientes no grupo de tratamento com ZoteonTM Pó precisou de internações relacionada a problemas respiratórios, em comparação com 6 pacientes (12,2%) no grupo placebo, com duração média de 12,3 dias. [3] No estudo EAGER, mais da metade dos pacientes em ambos os grupos de tratamento ZoteonTM Pó e TOBI[®], precisaram de novos antibióticos antipseudomonas ao longo dos três ciclos de tratamento (64,9% e 54,5% respectivamente) e as durações de utilização foram semelhantes em ambos os grupos de tratamento, ZoteonTM Pó e TOBI[®] (30,9 dias e 33,4 dias, respectivamente). Proporções semelhantes de pacientes em ambos os grupos de tratamento ZoteonTM Pó e TOBI[®] necessitaram de internação para os eventos respiratórios (24,4% e 22,0% respectivamente) e as durações das internações, também foram semelhantes (15,6 dias e 15,3 dias, respectivamente). [3] Uma das diferenças mais relevantes entre o tratamento com ZoteonTM Pó e TOBI[®] é o tempo necessário para administrar uma dose. O tempo médio para administrar uma dose nebulizada de TOBI[®] foi de aproximadamente 20 minutos,

comparado com 6 minutos para administrar uma dose de Zoteon™ Pó através do inalador. Desse tempo excluiu-se todo o tempo despendido para preparar e depois guardar o nebulizador usado com TOBI®. [3]

No estudo EAGER, a satisfação dos pacientes ao tratamento foi avaliada através do “Treatment Satisfaction Questionnaire for Medication” (TSQM) modificado. Pacientes relataram consistentemente níveis mais altos de satisfação com o tratamento com Zoteon™ Pó em comparação com TOBI®, particularmente para as avaliações de eficácia, conveniência e satisfação geral. [3]

Medicação concomitante

Em ambos os estudos clínicos mais de 90% dos pacientes receberam terapias concomitantes para indicações relacionadas à FC. Como previsto pelas características basais da doença e em linha com a população de pacientes com FC recrutados neste estudo, os medicamentos mais concomitantemente usados incluíram as preparações de enzimas, especialmente a dornase alfa mucolítica, e os agonistas seletivos dos receptores β_2 adrenérgicos. Além disso, a maioria dos pacientes tinha um histórico de uso de antibióticos antipseudomonas e macrolídeos. Os compostos mais usados (qualquer via de administração) foram tobramicina (apenas estudo EAGER), azitromicina, ciprofloxacina e ceftazidima. [1]

Referências bibliográficas

1. [Summary of Clinical Safety (2009)] TBM100C (tobramycin inhalation powder) – 2.7.4 Summary of Clinical Safety in Cystic Fibrosis. Novartis. Basel, Switzerland. [5];
2. [Study TBM100C2301 (2008)] A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter, phase 3 trial to assess the efficacy and safety of tobramycin inhalation powder (TIP) in cystic fibrosis (CF) subjects. Novartis Pharma AG. Basel, Switzerland. [20];
3. [Summary of Clinical Efficacy (2009)] TBM100 (tobramycin inhalation powder) – 2.7.3 Summary of Clinical Efficacy in Cystic Fibrosis. Novartis. Basel, Switzerland. [4]
4. [Study TBM100C2302 (2009)] A randomized, open-label, multicenter, phase 3 trial to assess the safety of tobramycin inhalation powder compared to TOBI® in cystic fibrosis subjects. Novartis Pharma AG. Basel, Switzerland. [19]

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

Código ATC: J01GB01

Mecanismo de ação

A tobramicina é um antibiótico aminoglicosídeo produzido por *Streptomyces tenebrarius*. Ele age principalmente interrompendo a síntese de proteínas, levando à alterações da permeabilidade da membrana celular, a interrupção progressiva do envelope celular e eventual morte celular. É bactericida em concentrações iguais ou ligeiramente superiores às concentrações inibitórias.

Propriedades farmacodinâmicas

- Microbiologia

Nos estudos clínicos, alguns pacientes em terapia com Zoteon™ Pó mostraram um aumento na concentração inibitória mínima de aminoglicosídeo para isolados de *P. aeruginosa* testados.

No estudo EAGER, a distribuição da concentração inibitória mínima (CIM) da tobramicina para isolados de *Pseudomonas aeruginosa* foi caracterizada pelo biotipo: mucoide, seco, variante de pequena colônia e geral. Avaliações de escarro neste estudo mostraram que no início do estudo, 91% dos pacientes tratados com Zoteon™ Pó tinham colônias de *P. aeruginosa* com CIM de pelo menos 11 vezes menor do que a concentração média de escarro observada dentro de 30 minutos após a administração. No final do 28º dia do terceiro ciclo de dose, 86% dos pacientes tratados com Zoteon™ Pó apresentaram *P. aeruginosa* com uma CIM pelo menos 21 vezes menor e 89% dos pacientes tratados com Zoteon™ Pó apresentaram *P. aeruginosa* com uma CIM pelo menos 10 vezes menor que a concentração média observada no escarro 30 minutos após a administração.

O tratamento com Zoteon™ Pó durante 25 semanas em dois estudos clínicos não afetou a susceptibilidade da maioria das colônias de *P. aeruginosa* testadas. A maioria das amostras apresentou uma CIM da tobramicina entre 0,5 mcg/mL e 8 mcg/mL. Não houve mudança clinicamente relevante na distribuição da CIM para a soma de todos os biotipos de *P. aeruginosa* com o tratamento com Zoteon™ Pó no estudo EAGER. A distribuição da CIM para colônias mucoides manteve-se praticamente idêntica no início e após 25 semanas de tratamento e para o biótipo seco, houve uma pequena mudança que se manteve abaixo do corte da resistência à exposição sistêmica convencional de 8 mcg/mL. A CIM máxima de todos os biotipos em ambos os grupos de tratamento, Zoteon™ Pó e TOBI® permaneceu relativamente consistente ao longo do estudo, para cada biotipo.

O significado clínico das alterações da CIM para *P. aeruginosa* não foi claramente estabelecido no tratamento de pacientes com FC. Estudos clínicos demonstraram que um relatório microbiológico indicando resistência ao fármaco in vitro não exclui necessariamente um benefício clínico para o paciente. No estudo EAGER o subgrupo de pacientes com valores de CIM > 8 mcg/mL no início do tratamento teve uma melhora no percentual previsto do VEF1 medida após 3 ciclos de tratamento, quando tratados com Zoteon™ Pó.

- Teste de susceptibilidade

Limites de susceptibilidade para a administração parenteral de tobramicina não se aplicam à administração da tobramicina inalada.

Os critérios interpretativos para produtos antibacterianos inalatórios não estão definidos. Os métodos de teste de susceptibilidade antimicrobiana in vitro utilizados para determinar a susceptibilidade para a terapia parenteral com tobramicina podem ser utilizados para monitorar a susceptibilidade de *P. aeruginosa* isolada de pacientes com fibrose cística. A relação entre os resultados do teste de susceptibilidade in vitro e o resultado clínico da terapia com Zoteon™ Pó é incerta. Uma única amostra de escarro de um paciente com fibrose cística pode conter diversos morfotipos de *P. aeruginosa* e cada morfotipo pode exigir uma concentração diferente de tobramicina para a inibição de seu crescimento in vitro. Os pacientes devem ser monitorados quanto às alterações na susceptibilidade da tobramicina.

- Desenvolvimento de resistência

Em estudos clínicos, algumas elevações desde o início até o final do período de tratamento foram observadas na CIM (concentração inibitória mínima) de tobramicina para morfotipos de *P. aeruginosa*. No geral, uma porcentagem mais elevada de pacientes tratados com Zoteon™ Pó apresentou elevações na CIM de tobramicina em comparação ao placebo ou aos pacientes tratados com TOBI® solução inalatória.

- Resistência cruzada

Certa resistência emergente à aztreonam, ceftazidima, ciprofloxacino, imipenem ou meropenem foi observada nos estudos clínicos com Zoteon™ Pó. Como outros antibióticos antipseudomonas foram utilizados concomitantemente em muitos pacientes nos estudos clínicos, a associação com Zoteon™ Pó é incerta.

Farmacocinética

- Absorção

A exposição sistêmica à tobramicina após a inalação de Zoteon™ Pó é esperada como resultado da absorção pulmonar da fração de dose que chega aos pulmões uma vez que a tobramicina não é absorvida em uma extensão considerável quando administrada por via oral.

Concentrações séricas: após inalação de uma dose única de 112 mg de Zoteon™ Pó (4 cápsulas x 28 mg) em pacientes com fibrose cística, a concentração sérica máxima ($C_{máx}$) da tobramicina foi de $1,02 \pm 0,53$ mcg/mL (média \pm DP) e o tempo médio para alcançar a concentração máxima ($t_{máx}$) foi de uma hora. Em comparação, após a inalação de uma única dose de 300 mg de TOBI®, a $C_{máx}$ foi de $1,04 \pm 0,58$ mcg/mL e o $t_{máx}$ médio foi de uma hora. O grau de exposição sistêmica (AUC) foi também semelhante para a dose de 112 mg de Zoteon™ Pó e para dose de 300 mg de TOBI®. Ao final de 4 semanas de ciclo de tratamento com Zoteon™ Pó (112 mg duas vezes ao dia), a concentração sérica máxima de tobramicina 1 hora após a dose foi de $1,99 \pm 0,59$ mcg/mL.

Concentrações do escarro: após inalação de uma dose única de 112 mg de Zoteon™ Pó (4 cápsulas x 28 mg) em pacientes com FC, a $C_{máx}$ da tobramicina no escarro foi de $1,080 \pm 1,048$ mcg/g (média \pm DP). Em comparação, após a inalação de uma única dose de TOBI® 300 mg, a $C_{máx}$ da tobramicina no escarro foi de 737 ± 1.028 mcg/g. A variabilidade nos parâmetros farmacocinéticos no escarro foi maior que em relação ao soro.

- Distribuição

A análise farmacocinética da população para Zoteon™ Pó em pacientes com FC estimou o volume aparente de distribuição da tobramicina no compartimento central para 85,1 L para um paciente típico de FC. Enquanto o volume de distribuição se mostrou variável de acordo com o índice de massa corporal (IMC) e função pulmonar (como o percentual previsto de VEF1), simulações com base no modelo mostraram que as alterações no IMC e na função pulmonar não tiveram impacto clinicamente relevante nas concentrações no pico ($C_{máx}$) e no vale (C_{vale}).

A ligação da tobramicina às proteínas séricas é desprezível.

- Metabolismo

A tobramicina não é metabolizada e é excretada principalmente inalterada na urina.

- Eliminação

A tobramicina é eliminada da circulação sistêmica principalmente por filtração glomerular do composto inalterado.

A meia-vida terminal aparente da tobramicina no soro após a inalação de uma dose única de 112 mg de Zoteon™ Pó foi de aproximadamente 3 horas em pacientes com FC e está de acordo com a meia-vida da tobramicina após a inalação de TOBI®.

A análise farmacocinética da população para Zoteon™ Pó em pacientes de 6 a 58 anos com fibrose cística estimou o clearance (depuração) sérico aparente de tobramicina a 14,5 L/h. Esta análise não demonstrou diferenças farmacocinéticas relacionadas ao sexo ou à idade.

Dados de segurança pré-clínicos

Estudos de toxicologia de doses inaladas repetidas foram realizados com Zoteon™ Pó em ratos e cachorros. Estes resultados foram avaliados juntamente com aqueles estudos de toxicologia anteriores em TOBI® e em tobramicina administrada por via parenteral (não inalatória). Dados pré-clínicos revelaram que os principais danos aos humanos, baseados nos estudos clínicos de segurança farmacológica, toxicidade de dose repetida, genotoxicidade, ou toxicidade na reprodução, consistiram em toxicidade renal e ototoxicidade. Em geral, a toxicidade é vista em níveis mais elevados de tobramicina sistêmica do que são alcançados por inalação da dose clínica recomendada.

Estudos de carcinogenicidade não foram conduzidos com Zoteon™ Pó. Foi realizado um estudo de toxicologia de inalação de dois anos em ratos para avaliar o potencial carcinogênico de TOBI®. Os ratos foram expostos à TOBI® por até 1,5 horas por dia durante 95 semanas. Os níveis séricos de tobramicina de até 35 mcg/mL foram medidos em ratos, em contraste com o nível máximo de $1,99 \pm 0,59$ mcg/mL observado em pacientes com fibrose cística nos estudos clínicos. Não houve aumento relacionado ao fármaco na incidência de qualquer variedade de tumor.

Adicionalmente, a tobramicina foi avaliada para genotoxicidade na bateria de testes in vitro e in vivo. O teste de Ames de reversão bacteriana, conduzido com cinco estirpes para testes, falhou em demonstrar um aumento significativo em revertentes com ou sem ativação metabólica em todas as estirpes. A tobramicina foi negativa no ensaio de mutação avançado de linfoma em camundongos, não induziu aberrações cromossômicas em células ovarianas de hamsters Chineses e foi negativa no teste de micronúcleo em camundongos.

Nenhum estudo de reprodução toxicológica foi conduzido com tobramicina administrada por inalação. No entanto, a administração subcutânea de tobramicina em doses de até 100 (ratos) ou 20 (coelhos) mg/kg/dia durante a organogênese, não foi teratogênica. Doses de tobramicina de ≥ 40 mg/kg/dia foram matematicamente severamente tóxicas às coelhas fêmeas (por ex., nefrotoxicidade levando a abortos espontâneos e morte) e impediram a avaliação da teratogenicidade. A ototoxicidade não foi avaliada nas proles durante estudos pré-clínicos de toxicidade na reprodução com tobramicina. Baseado na disponibilidade dos dados em animais, o risco de toxicidade (por ex., ototoxicidade) em níveis de exposição pré-natal não pode ser excluído.

A administração subcutânea de até 100 mg/kg de tobramicina não afetou o comportamento de acasalamento ou causou danos na fertilidade em ratos machos ou fêmeas.

4. CONTRAINDICAÇÕES

Zoteon™ Pó é contraindicado para pacientes com hipersensibilidade conhecida a qualquer aminoglicosídeo.

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Ototoxicidade

Ototoxicidade, manifestada como a toxicidade auditiva (surdez) e toxicidade vestibular, foi relatada com aminoglicosídeos parenterais. A toxicidade vestibular pode se manifestar por vertigem, ataxia ou tontura. O zumbido pode ser um sintoma sentinela de ototoxicidade e, portanto o início deste sintoma justifica cautela.

Perda auditiva e zumbido foram relatados por pacientes em estudos clínicos com Zoteon™ Pó (vide “Reações adversas”). Recomenda-se precaução ao prescrever Zoteon™ Pó a pacientes com disfunção auditiva ou vestibular, suspeita ou conhecida. Os médicos deverão considerar um audiograma para pacientes que demonstrem qualquer evidência de disfunção auditiva ou àqueles que tenham um risco aumentado para disfunção auditiva.

Se um paciente relatar zumbido ou perda de audição durante o tratamento com Zoteon™ Pó, o médico deve encaminhá-lo para avaliação audiológica.

Vide “Teste Laboratorial” abaixo para o monitoramento das concentrações séricas de tobramicina.

Nefrotoxicidade

Nefrotoxicidade foi relatada com o uso de aminoglicosídeos parenterais.

Nefrotoxicidade não foi observada durante os estudos clínicos com Zoteon™ Pó. Recomenda-se precaução ao se prescrever Zoteon™ Pó para pacientes com disfunção renal suspeita ou conhecida.

Vide “Teste Laboratorial” abaixo para o monitoramento das concentrações séricas de tobramicina. Os testes laboratoriais devem ser realizados para o monitoramento da função renal conforme clinicamente apropriado.

Testes laboratoriais e monitoramento - concentrações séricas

As concentrações séricas de tobramicina devem ser monitoradas em pacientes com disfunções auditiva ou renal conhecidas ou suspeitas. Se ocorrer ototoxicidade ou nefrotoxicidade em um paciente recebendo Zoteon™ Pó, a terapia com tobramicina deve ser descontinuada até que a concentração sérica caia abaixo de 2 mcg/mL.

As concentrações séricas de tobramicina são aproximadamente de 1 a 2 mcg/mL uma hora após a administração de Zoteon™ Pó.

As concentrações séricas de tobramicina devem ser monitoradas em pacientes recebendo terapia com aminoglicosídeos por via parenteral (ou outros medicamentos que possam afetar a excreção renal). Estes pacientes devem ser monitorados conforme clinicamente apropriado.

As concentrações séricas da tobramicina só devem ser monitoradas através de punção venosa e não através de coleta de sangue com picada no dedo. A contaminação da pele dos dedos com tobramicina pode levar a medidas falsamente aumentadas dos níveis séricos do fármaco. Esta contaminação não pode ser totalmente evitada com a lavagem das mãos antes do teste.

Broncoespasmo

Pode ocorrer broncoespasmo com o uso de medicação inalatória e foi relatado com Zoteon™ Pó durante os estudos clínicos. O broncoespasmo deve ser tratado conforme clinicamente apropriado.

Disfunção neuromuscular

Recomenda-se precaução ao se prescrever Zoteon™ Pó a pacientes com doenças neuromusculares conhecidas ou suspeitas, como miastenia grave ou doença de Parkinson. Aminoglicosídeos podem agravar a debilidade muscular devido a um potencial efeito do tipo curare na função neuromuscular.

Tosse

Tosse foi relatada durante os estudos clínicos com Zoteon™ Pó.

Se, com o uso de Zoteon™ Pó, este sintoma se tornar incômodo ou intolerável, será necessário considerar terapias alternativas.

Mulheres em idade fértil, gravidez e lactação

- Gravidez

Existe uma quantidade limitada de dados sobre o uso de tobramicina inalada em pacientes grávidas.

Aminoglicosídeos podem causar dano fetal (por exemplo, surdez congênita), quando são atingidas altas concentrações sistêmicas em uma mulher grávida.

Estudos de toxicologia reprodutiva não foram conduzidos com tobramicina administrada por inalação. Estudos com tobramicina em animais utilizando administração subcutânea demonstraram nefrotoxicidade materna (vide “Dados de segurança pré-clínicos”).

O tratamento com Zoteon™ Pó durante a gravidez deverá ser administrado somente se os benefícios esperados para a mãe superarem os potenciais riscos para o feto ou bebê. Pacientes que usam Zoteon™ Pó durante a gravidez, ou que engravidaram durante o tratamento com Zoteon™ Pó, devem ser informadas sobre o potencial perigo para o feto.

Este medicamento pertence à categoria de risco na gravidez D, portanto, **este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.**

- Lactação

A quantidade de tobramicina excretada no leite materno após administração por inalação não é conhecida. Devido ao potencial de ototoxicidade e nefrotoxicidade em lactentes, deve-se decidir entre parar a amamentação ou descontinuar o tratamento com o Zoteon™ Pó, levando-se em consideração a importância do medicamento para a mãe.

- Fertilidade

Dados sobre a administração subcutânea de tobramicina em animais não revelaram um problema ou um potencial problema em relação à fertilidade em machos ou fêmeas (vide “Dados de segurança pré-clínicos”).

6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não foram realizados estudos clínicos de interação medicamentosa com Zoteon™ Pó. Alguns diuréticos podem aumentar a toxicidade dos aminoglicosídeos através da alteração das concentrações do antibiótico no soro e nos tecidos. Zoteon™ Pó não deve ser administrado concomitantemente com ácido etacrínico, furosemida, ureia ou manitol intravenoso.

O uso concomitante e/ou sequencial de Zoteon™ Pó com outros medicamentos com potencial neurotóxico, nefrotóxicos ou ototóxicos devem ser evitados.

Ausência de interações

Durante o período de tratamento do estudo EAGER, proporções similares de pacientes que receberam Zoteon™ Pó e TOBI® continuaram a tomar dornase alfa, broncodilatadores, corticoides inalatórios e macrolídeos; nenhuma evidência de interação medicamentosa com estes medicamentos foi identificada.

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30 °C) e proteger da umidade.

Guardar o inalador no estojo quando não estiver em uso.

O prazo de validade é de 24 meses a partir da data de fabricação.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Aspecto físico

Pó branco ou quase branco contido em uma cápsula incolor.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

Zoteon™ Pó é apenas para inalação por via oral e não deve ser administrado por qualquer outra via.

Modo de administração

Zoteon™ Pó deve ser administrado apenas por via inalatória oral e apenas usando o inalador de Zoteon™ Pó. Não deve ser administrado por qualquer outra via ou usando qualquer outro inalador. As cápsulas de Zoteon™ Pó não devem ser ingeridas.

Quando os pacientes estão recebendo vários tipos diferentes de medicamentos inalatórios e fazendo fisioterapia do tórax, é recomendável que o tratamento com Zoteon™ Pó seja administrado por último.

Incompatibilidades

O inalador de Zoteon™ Pó é o único inalador para ser usado com as cápsulas de Zoteon™ Pó, este inalador não deve ser utilizado para qualquer outro medicamento que não seja o Zoteon™ Pó.

Posologia

A dose de Zoteon™ Pó é a mesma para todos pacientes (adultos e crianças com 6 anos de idade ou mais), independentemente da idade ou peso. A dose recomendada é de quatro cápsulas (4 x 28 mg = 112 mg de tobramicina), administradas duas vezes ao dia durante 28 dias. Zoteon™ Pó é administrado em ciclos alternados de 28 dias de tratamento, seguidos por 28 dias sem uso do medicamento. Cada dose de quatro cápsulas deve ser inalada o mais próximo possível de 12 horas e não em menos de 6 horas.

A segurança e a eficácia não foram demonstradas em pacientes com idade inferior a 6 anos, em pacientes com VEF1 < 25% ou > 75% do previsto, ou em pacientes infectados por *Burkholderia cepacia*.

Dosagem em populações especiais

- Pacientes idosos (≥ 65 anos)

Não existem dados suficientes nessa população que suportam uma recomendação a favor ou contra o ajuste da dose. A função renal em pacientes idosos deve ser levada em consideração durante o uso de Zoteon™ Pó (vide “Advertências e precauções”).

- Pacientes com insuficiência renal

A tobramicina é principalmente excretada inalterada na urina e a função renal afeta a exposição à tobramicina. Os pacientes com creatinina sérica de 2 mg/dL ou mais, nitrogênio-urêico no sangue de 40 mg/dL ou mais, não foram incluídos nos estudos clínicos e não há dados nesta população que suportem uma recomendação a favor ou contra o ajuste da dose para Zoteon™ Pó. Vide “Advertências e precauções - Nefrotoxicidade”.

- Pacientes com insuficiência hepática

Não foram realizados estudos em pacientes com insuficiência hepática. Como a tobramicina não é metabolizada, não é esperado efeito da insuficiência hepática sobre a exposição à tobramicina.

- Pacientes após transplante de órgãos

Não existem dados adequados sobre o uso de Zoteon™ Pó em pacientes após o transplante de órgãos.

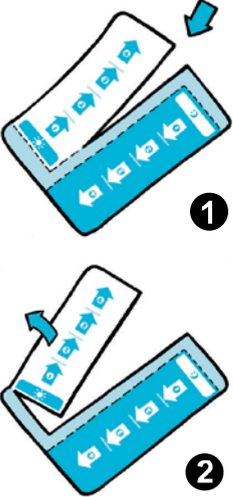
Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

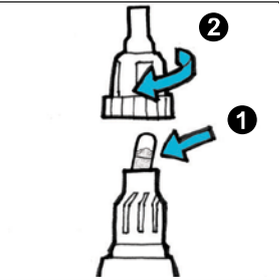
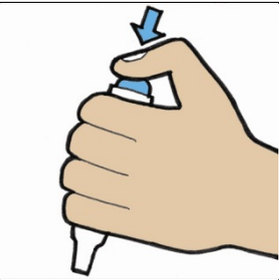
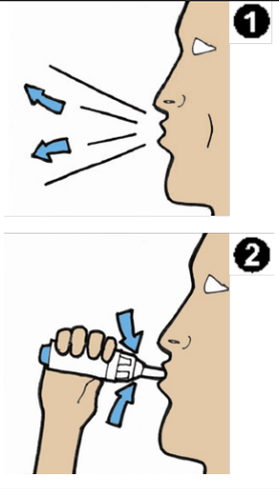
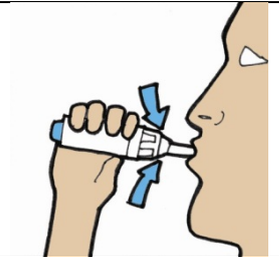
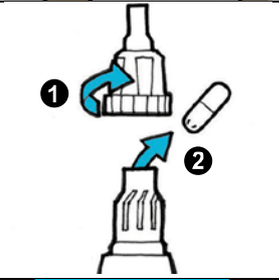
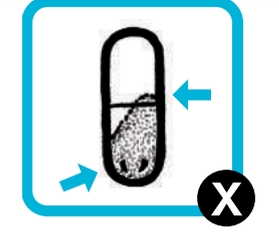
Instruções de uso e manuseio

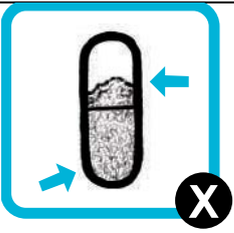
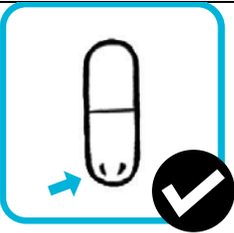
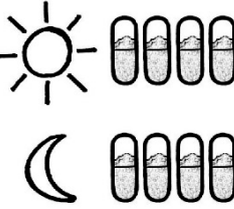
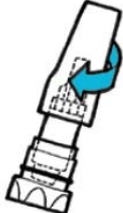
Cada caixa semanal contém sete blisters (correspondentes aos sete dias da semana) e cada blister contém oito cápsulas (que correspondem a uma dose diária: 4 cápsulas a serem inaladas pela manhã e 4 cápsulas a serem inaladas à noite).

As cápsulas de Zoteon™ Pó devem ser sempre armazenadas no blister e somente serem retiradas imediatamente antes do uso. Cada inalador é utilizado por sete dias e depois descartado e substituído.

As instruções de uso básicas estão descritas abaixo:

	1. Lave e seque suas mãos completamente.
	2. Apenas antes do uso, remova o inalador do seu estojo. Rapidamente inspecione o inalador para assegurar de que não está danificado ou sujo.
	3. Segurando o corpo do inalador, gire e remova o bocal do corpo do inalador. Deixe o bocal ao lado em uma superfície limpa e seca.
	4. Separe as doses da manhã e da noite da cartela do blíster.
	5. Retire o alumínio do blíster, mostrando apenas uma cápsula e retire-a do blíster.

	<p>6. Coloque imediatamente a cápsula na câmara do inalador. Recoloque o bocal e gire o bocal firmemente até que ele pare. Não aperte demais.</p>
	<p>7. Para perfurar a cápsula, segure o inalador com o bocal para baixo, aperte o botão firmemente com seu polegar o quanto puder e então solte o botão.</p>
	<p>8. Expire completamente, longe do inalador (1). 9. Coloque sua boca no bocal, cerrando firmemente. Inale o pó profundamente em uma única e contínua respiração (2). 10. Remova o inalador da sua boca e segure sua respiração por 5 segundos, então, respire normalmente, longe do inalador.</p>
	<p>11. Após algumas respirações normais, longe do inalador, faça uma segunda inalação da mesma cápsula.</p>
	<p>12. Abra o bocal e remova a cápsula da câmara.</p>
	<p>13. Olhe para a cápsula utilizada. Ela deve estar perfurada e vazia.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Se a cápsula estiver perfurada, mas ainda contiver algum pó, coloque a cápsula de volta na câmara do inalador e inale outras duas vezes. Olhe novamente para a cápsula utilizada. • Se a cápsula não estiver perfurada, coloque a cápsula de volta no inalador, pressione o botão firmemente, o máximo possível e inale outras duas vezes. Logo após, se a cápsula ainda estiver cheia e não estiver perfurada, substitua o inalador pelo inalador

	<p>reserva e tente novamente.</p>
	<p>14. Descarte a cápsula vazia.</p>
	<p>15. Repita, começando pelo passo 5, para as outras 3 cápsulas remanescentes.</p>
	<p>16. Recoloque o bocal e gire o bocal firmemente até que ele pare. Quando a dose completa (4 cápsulas) tiver sido administrada, limpe o bocal com um pano limpo e seco.</p>
	<p>17. Coloque o inalador de volta no estojo e feche a tampa do estojo firmemente. O inalador nunca deve ser lavado com água.</p>

Zoteon™ Pó deve ser mantido fora do alcance e da vista de outras crianças e administrado somente sob a supervisão de um adulto.

Cuidadores devem fornecer assistência as crianças que iniciaram o tratamento com o Zoteon™ Pó, particularmente aquelas com 10 anos ou mais novas, e também devem supervisioná-las até que elas sejam capazes de administrar o medicamento sozinhas.

9. REAÇÕES ADVERSAS

Resumo do perfil de segurança

A segurança de Zoteon™ Pó foi avaliada em 395 pacientes com FC expostos a pelo menos uma dose de Zoteon™ Pó, incluindo 273 que foram expostos em três ciclos (seis meses) de tratamento. Cada ciclo consistiu 28 dias de tratamento (com 112 mg administrados duas vezes ao dia) e 28 dias sem tratamento.

A população para segurança primária, randomizada em uma proporção de 3:2, consistiu em 308 pacientes tratados com Zoteon™ Pó e 209 pacientes tratados com TOBI® (solução nebulizada de tobramicina 300 mg/5 mL) no estudo EAGER, um estudo aberto comparando Zoteon™ Pó com TOBI® durante três ciclos de tratamento. Para ambos os grupos Zoteon™ Pó e TOBI®, a exposição média ao medicamento em cada ciclo foi de 28-29 dias. Para a população de segurança suporte foi considerado um adicional de 87 pacientes tratados com Zoteon™ Pó e 49 tratados com placebo no estudo EVOLVE, o qual era duplo-cego para o primeiro ciclo de tratamento, seguido de 2 ciclos adicionais em que todos os pacientes receberam Zoteon™ Pó.

Durante essas exposições, Zoteon™ Pó foi geralmente bem tolerado. No estudo EAGER, as reações adversas mais frequentes que ocorreram estavam relacionadas aos sistemas respiratório, torácico e mediastinal. As reações adversas mais comuns (por termo preferido) foram tosse e doença pulmonar em ambos os grupos de tratamento, Zoteon™ Pó e TOBI®.

Durante o ciclo controlado por placebo do estudo EVOLVER, a incidência global de reações adversas a medicamentos foi menor no grupo de tratamento com Zoteon™ Pó do que no grupo placebo, com exceção da dor orofaríngea, disfonia e disgeusia.

No estudo EVOLVE, nenhum dos pacientes relataram reações adversas relacionadas à perda de audição. Durante o teste de audição foram encontrados dois pacientes que mostraram evidência de significativo aumento na audição (conforme definida como aumento 10 – 15 dB em pelo menos duas frequências consecutivas, ou 20 dB ou mais em uma única frequência). No estudo EAGER, problemas auditivos como zumbido foram relatados em aproximadamente 2% dos pacientes em geral. De um subconjunto dos pacientes no estudo EAGER que receberam a série de testes de audiologia, 25,6% (Zoteon™ Pó) e 15,6% (TOBI®) apresentaram diminuição do valor basal em qualquer consulta (80% do subgrupo tiveram uma avaliação de audição normal no valor basal). No entanto, a maioria dessas alterações foram transitórias e resolvidas até o final do estudo. Quatro pacientes no grupo de tratamento com Zoteon™ Pó apresentaram diminuições significativas na audição, a qual foi transitória em três pacientes e persistentes em um caso. Menos de 3% dos pacientes em ambos os grupos mostraram evidência de perda auditiva significativa. Utilizando o critério de perda para qualquer um dos ouvidos de 10 dB em 3 frequências consecutivas, perda de 15 dB em 2 frequências consecutivas e perda de 20 dB em qualquer frequência, 3 pacientes de Zoteon™ Pó e 2 pacientes de TOBI® (correspondente à proporção de randomização) apresentaram ototoxicidade.

Tosse é um sintoma comum na FC, relatado em 42% dos pacientes no início do estudo EAGER. Tosse foi o evento adverso mais frequentemente relatado em ambos os estudos clínicos. Como nota, as taxas de broncoespasmo foram semelhantes entre os grupos Zoteon™ Pó, TOBI® e placebo. No estudo EVOLVE, tosse ocorreu com maior frequência nos pacientes tratados com placebo (26,5%) do que com Zoteon™ Pó (13%), enquanto no estudo EAGER tosse foi relatada por uma maior porcentagem de pacientes recebendo tratamento com Zoteon™ Pó (48%) em comparação com TOBI® (31%). Doze pacientes (4%) que receberam Zoteon™ Pó descontinuaram o tratamento durante o estudo EAGER devido a eventos de tosse, dos quais cinco tiveram tosse como um evento adverso isolado, em comparação com dois (1%) no grupo de tratamento TOBI®. Crianças e adolescentes tossiram mais que adultos quando tratados com Zoteon™ Pó, no entanto, os adultos foram mais propensos a interromper o tratamento: de 12 pacientes utilizando Zoteon™ Pó no estudo EAGER, que descontinuaram o estudo devido à episódios de tosse, dez tinham > 20 anos de idade, dois eram adolescentes, e nenhum tinha menos de 15 anos de idade. Tosse durante o uso de Zoteon™ Pó foi mais comum durante o ciclo de tratamento ao longo de cada um dos três ciclos de tratamento.

Reações adversas de estudos clínicos

As reações adversas do estudo EAGER apresentadas na Tabela 1, foram listadas de acordo com a classe de sistema-órgão do MedDRA. Dentro de cada classe de sistema-órgão as reações adversas estão ordenadas por frequência, com as reações mais frequentes em primeiro lugar, e por banco de dados. Dentro de cada grupo de frequência, as reações adversas foram listadas em ordem decrescente de gravidade. Além disso, é dada também, para cada reação adversa, a categoria de frequência correspondente usando a seguinte convenção (CIOMS III): 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.

Tabela 1 Reações adversas apresentadas em dois por cento ou mais dos pacientes de Zoteon™ Pó no estudo EAGER (aberto, Zoteon™ Pó vs TOBI®), toda a população de segurança randomizada.

Classe de sistema-órgão/ termo MedDRA	Zoteon™ Pó (N=308) % de pacientes	TOBI® (N=209) % de pacientes	Categoria da frequência
Distúrbios respiratórios, torácicos e mediastinais			
Dispneia	15,6	12,4	Muito comum
Hemoptise	13,0	12,4	Muito comum
Distúrbio pulmonar	33,8	30,1	Muito comum
Disfonia	13,6	3,8	Muito comum
Tosse produtiva	18,2	19,6	Muito comum
Tosse	48,4	31,1	Muito comum
Dor orofaríngea	14,0	10,5	Muito comum
Chiado	6,8	6,2	Comum
Estertores	7,1	6,2	Comum
Desconforto no peito	6,5	2,9	Comum

Congestão nasal	8,1	7,2	Comum
Irritação da garganta	4,5	1,9	Comum
Distúrbios gastrintestinais			
Vômito	6,2	5,7	Comum
Diarreia	4,2	1,9	Comum
Náusea	7,5	9,6	Comum
Disgeusia	3,9	0,5	Comum
Infecções e infestações			
Infecção do trato respiratório superior	6,8	8,6	Comum
Laboratoriais			
Diminuição do volume expiratório forçado	3,9	1,0	Comum
Diminuição do teste de função pulmonar	6,8	8,1	Comum
Aumento da glicose sanguínea	2,9	0,5	Comum
Distúrbios vasculares			
Epistaxe	2,6	1,9	Comum
Distúrbios do sistema nervoso			
Dor de cabeça	11,4	12,0	Muito comum
Distúrbios gerais e condição do local de administração			
Pirexia	15,6	12,4	Muito comum
Distúrbio do tecido musculoesquelético e conjuntivo			
Dor musculoesquelética	4,5	4,8	Comum
Distúrbio do tecido subcutâneo e pele			
Rash	2,3	2,4	Comum

Eventos incluindo todos os ciclos com e sem tratamento

As reações adversas adicionais observadas no estudo EAGER em frequências mais baixas foram: broncoespasmo (comum; Zoteon™ Pó 1,6%, TOBI® 0,5%), surdez incluindo a surdez unilateral (relatado como perda auditiva leve a moderada, ou perda auditiva aumentada) (comum; Zoteon™ Pó 1,0% , TOBI® 0,5%), zumbido (comum; Zoteon™ Pó 1,9%, TOBI® 2,4%) e afonia (comum; Zoteon™ Pó 1,0% , TOBI® 0%).

No Ciclo 1 do estudo EVOLVE controlado por placebo, o qual incluiu 46 pacientes tratados com Zoteon™ Pó e 49 pacientes tratados com placebo, as reações adversas foram: dor orofaríngea (muito comum; Zoteon™ Pó 10,9% vs 0% placebo) e disfonia (comum; Zoteon™ Pó 4,3% vs placebo 0%) no Sistema de Classe de Órgãos (SOC) Distúrbios respiratórios, torácicos e mediastinais, e disgeusia (comum; Zoteon™ Pó 6,5% vs placebo 2,0%) no SOC Distúrbios gastrointestinais.

Eventos adversos de casos espontâneos e casos da literatura (frequência não conhecida)

Os seguintes eventos adversos são derivados de experiências pós-comercialização com o Zoteon™ Pó por relatos de casos espontâneos e de casos da literatura. Uma vez que, essas reações foram relatadas voluntariamente por uma população de tamanho incerto, não é possível estimar com segurança suas frequências e, portanto são classificadas como desconhecidas.

- Mal estar
- Descoloração do escarro

Atenção: este produto é um medicamento que possui nova forma farmacêutica no país e, embora as pesquisas tenham indicado eficácia e segurança aceitáveis, mesmo que indicado e utilizado corretamente, podem ocorrer eventos adversos imprevisíveis ou desconhecidos. Nesse caso, notifique os eventos adversos pelo Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária - NOTIVISA, disponível em <http://portal.anvisa.gov.br/notivisa> ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.

10. SUPERDOSE

A dose diária máxima tolerada de Zoteon™ Pó não foi estabelecida. As concentrações séricas de tobramicina podem ser úteis no monitoramento da superdose.

A toxicidade aguda deve ser tratada com a descontinuação imediata de Zoteon™ Pó, e testes da função renal basal devem ser realizados.

Em casos de ingestão acidental das cápsulas de Zoteon™ Pó a toxicidade sistêmica é improvável uma vez que a tobramicina é fracamente absorvida.

A hemodiálise pode ser útil para remoção da tobramicina do corpo.

Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

DIZERES LEGAIS

MS – 1.0068.1094

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 Pharmaceuticals Corporation, San Carlos, EUA

Embalado por:

Konapharma AG, Pratteln, Suíça

TM = Marca depositada em nome de Novartis AG, Basileia, Suíça.

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



CDS 26.02.15
2014-PSB/GLC-0732-s
VPS5

Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 23.05.2018.