

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO

Zinforo 600 mg pó para concentrado para solução para perfusão

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada frasco para injetáveis contém ceftarolina fosamilo solvatada em ácido acético mono-hidratado equivalente a 600 mg de ceftarolina fosamilo.

Após reconstituição, 1 ml da solução contém 30 mg de ceftarolina fosamilo.

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Pó para concentrado para solução para perfusão (pó para concentrado).

Pó amarelo esbranquiçado a amarelo pálido.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Indicações terapêuticas

Zinforo é indicado em recém-nascidos, lactentes, crianças, adolescentes e adultos para o tratamento das seguintes infeções (ver secções 4.4 e 5.1):

- Infeções complicadas da pele e tecidos moles (IPTMc)
- Pneumonia adquirida na comunidade (PAC)

Devem ser consideradas as recomendações oficiais relativamente ao uso apropriado de agentes antibacterianos.

4.2 Posologia e modo de administração

Posologia

A duração recomendada do tratamento é de 5-14 dias para IPTMc e de 5-7 dias para PAC.

Tabela 1 Dose em adultos com função renal normal, depuração da creatinina (CLCr) > 50 ml/min

Indicações	Posologia (mg/perfusão)	Tempo de perfusão (minutos)/frequência
<u>Dose padrão</u> ^a	600 mg	5–60 ^b /a cada 12 horas
Infeções complicadas da pele e tecidos moles (IPTMc)		
Pneumonia adquirida na comunidade (PAC)		
<u>Dose alta</u> ^b		
IPTMc com confirmação ou suspeita de ser causada por <i>S. aureus</i> com uma CIM = 2 mg/l ou 4 mg/l para a ceftarolina ^c		120/a cada 8 horas

^a Para doentes com depuração renal superior ao normal que recebem a dose padrão, pode ser preferível um tempo de perfusão de 60 minutos.-

^b As recomendações de tempos de perfusão inferiores a 60 minutos e de dose alta são baseadas apenas em

análises de farmacocinética e farmacodinâmica. Ver secções 4.4 e 5.1.

^c Para o tratamento de *S. aureus* para o qual a CIM da ceftarolina é ≤ 1 mg/l, recomenda-se a dose padrão.

Tabela 2 Dose em doentes pediátricos com função renal normal, depuração da creatina (CrCL) > 50 ml/min*

Indicações	Faixa etária	Posologia (mg/perfusão)	Tempo de perfusão (minutos)/frequência
<u>Dose padrão^a</u> Infeções complicadas da pele e tecidos moles (IPTMc) Pneumonia adquirida na comunidade (PAC)	Adolescentes com idade compreendida entre os 12 e < 18 anos com peso corporal ≥ 33 kg	600 mg	5–60 ^b /a cada 12 horas
	Adolescentes com idade compreendida entre os 12 anos e < 18 anos com peso corporal < 33 kg e crianças com idade compreendida entre ≥ 2 anos e < 12 anos	12 mg/kg até uma máximo de 400 mg	5–60 ^b /a cada 8 horas
	Lactentes com idade compreendida entre ≥ 2 meses e < 2 anos	8 mg/kg	5–60 ^b /a cada 8 horas
	Recém-nascidos desde o nascimento até < 2 anos ^b	6 mg/kg	60/a cada 8 horas
<u>Dose alta^b</u> IPTMc com confirmação ou suspeita de ser causada por <i>S. aureus</i> com uma CIM = 2 mg/l ou 4 mg/l para a ceftarolina ^c	Crianças e adolescentes com idade compreendida entre ≥ 2 e < 18 anos	12 mg/Kg até um máximo de 600 mg	120/a cada 8 horas
	Lactentes com idade compreendida entre ≥ 2 meses e < 2 anos	10 mg/kg	120/a cada 8 horas

^a Para doentes com depuração renal superior ao normal que recebem a dose padrão, pode ser preferível um tempo de perfusão de 60 minutos.

^b As recomendações para tempos de perfusão inferiores a 60 minutos, recém-nascidos e de dose alta são baseadas apenas em análises de farmacocinética e farmacodinâmica. Ver secções 4.4 e 5.1.

^c Para o tratamento de *S. aureus* para o qual a CIM da ceftarolina é ≤ 1 mg/l, recomenda-se a dose padrão.

* Calculado usando a fórmula de Schwartz (em ml/min/1,73 m²) para doentes pediátricos

Populações especiais

Idosos

Não é necessário qualquer ajuste de dose para os idosos com valores de depuração de creatinina > 50 ml/min (ver secção 5.2).

Compromisso renal

A dose deve ser ajustada quando a depuração de creatinina (CLCr) é ≤ 50 ml/min, como indicado nas Tabelas 3 e 4 (ver secção 5.2). A duração recomendada do tratamento é de 5-14 dias para IPTMc e de 5-7 dias para PAC.

Tabela 3 Dose em adultos com compromisso da função renal, depuração da creatinina (CrCL) ≤ 50 ml/min

Indicações	Depuração da creatinina (ml/min) ^a	Posologia (mg/perfusão)	Tempo de perfusão (minutos)/frequência
Dose padrão	> 30 a ≤ 50	400 mg	5–60 ^e /a cada 12 horas
Infeções complicadas da pele e tecidos moles (IPTMc)	≥ 15 a ≤ 30	300 mg	
Pneumonia adquirida na comunidade (PAC)	DRT, incluindo hemodiálise ^b	200 mg	
<u>Dose alta</u> ^c	> 30 a ≤ 50	400 mg	120/a cada 8 horas
IPTMc com confirmação ou suspeita de ser causada por <i>S. aureus</i> com uma CIM = 2 mg/l ou 4 mg/l para a ceftarolina ^d	≥ 15 a ≤ 30	300 mg	
	DRT, incluindo hemodiálise ^b	200 mg	

^a Calculado utilizando a fórmula de Cockcroft-Gault para adultos. A dose é baseada na CrCL. A CrCL deve ser monitorizada de perto e a dose ajustada de acordo com a alteração da função renal.

^b A ceftarolina é hemodialisável; por conseguinte, Zinforo deve ser administrado após a hemodiálise nos dias de hemodiálise.

^c As recomendações de tempos de perfusão inferiores a 60 minutos e de dose alta são baseadas apenas em análises de farmacocinética e farmacodinâmica. Ver secções 4.4 e 5.1.

^d Para o tratamento de *S. aureus* para o qual a CIM da ceftarolina é ≤ 1 mg/l, recomenda-se a dose padrão.

As recomendações de dose para recém-nascidos, lactentes, crianças e adolescentes são baseadas num modelo farmacocinético (FC).

Não existe informação suficiente para recomendar ajustes de dose em adolescentes com idade compreendida entre os 12 e < 18 anos com peso corporal < 33 kg e em crianças com idade compreendida entre os 2 e os 12 anos com doença renal terminal (DRT).

Não existe informação suficiente para recomendar ajustes de dose em doentes pediátricos < 2 anos com compromisso renal moderado a grave ou DRT.

Tabela 4 Dose em doentes pediátricos com compromisso da função renal, depuração da creatinina (CrCL) ≤ 50 ml/min

Indicações	Faixa etária	Depuração da creatinina (ml/min) ^a	Posologia (mg/perfusão)	Tempo de perfusão (minutos)/frequência
Dose padrão	Adolescentes com idade compreendida entre os 12 e < 18 anos com peso corporal ≥ 33 kg	> 30 a ≤ 50	400 mg	5–60 ^e /a cada 12 horas
Infeções complicadas da pele e tecidos moles (IPTMc)		≥ 15 a ≤ 30	300 mg	
		DRT, incluindo hemodiálise ^b	200 mg	
Pneumonia adquirida na	Adolescentes com idade compreendida entre	> 30 a ≤ 50	8 mg/kg até um máximo de 300 mg	5–60 ^e /a cada 8 horas

Indicações	Faixa etária	Depuração da creatinina (ml/min) ^a	Posologia (mg/perfusão)	Tempo de perfusão (minutos)/frequência
comunidade (PAC)	os 12 e < 18 anos com peso corporal < 33 kg e crianças com idade compreendida entre ≥ 2 anos e < 12 anos	≥ 15 a ≤ 30	6 mg/kg até um máximo de 200 mg	
<u>Dose alta^c</u> IPTMc com confirmação ou suspeita de ser causada por <i>S. aureus</i> com uma CIM = 2 mg/l ou 4 mg/l para a ceftarolina ^d	Crianças e adolescentes com idade compreendida entre ≥ 2 e < 18 anos	> 30 a ≤ 50	10 mg/kg até um máximo de 400 mg	120/a cada 8 horas
		≥ 15 a ≤ 30	8 mg/kg até um máximo de 300 mg	

^a Calculada utilizando a fórmula de Schwartz para doentes pediátricos (em ml/min/1,73 m²). A dose é baseada na CrCL. A CrCL deve ser monitorizada de perto e a dose ajustada de acordo com a alteração da função renal.

^b A ceftarolina é hemodialisável; por conseguinte, Zinforo deve ser administrado após a hemodiálise nos dias de hemodiálise.

^c As recomendações de tempos de perfusão inferiores a 60 minutos e de dose alta são baseadas apenas em análises de farmacocinética e farmacodinâmica. Ver secções 4.4 e 5.1.

^d Para o tratamento de *S. aureus* para o qual a CIM da ceftarolina é ≤ 1 mg/l, recomenda-se a dose padrão.

Compromisso hepático

Não é necessário qualquer ajuste de dose em doentes com compromisso hepático (ver secção 5.2).

Modo de administração

Via intravenosa. Zinforo é administrado por perfusão intravenosa durante 5 a 60 minutos para a dose padrão ou 120 minutos para a dose alta (para IPTMc causada por *S. aureus* com CIM de 2 mg/l ou 4 mg/l para a ceftarolina) em volumes de perfusão de 50 ml, 100 ml ou 250 ml (ver secção 6.6). As reações relacionadas com a perfusão (tais como flebite) podem ser controladas prolongando a duração da perfusão.

Os volumes de perfusão para doentes pediátricos irão variar em função do peso da criança. A concentração da solução para perfusão durante a preparação e a administração não deve exceder os 12 mg/ml de ceftarolina fosamilo.

Para instruções acerca da reconstituição e diluição do medicamento antes da administração, ver secção 6.6.

4.3 Contraindicações

Hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes mencionados na secção 6.1.

Hipersensibilidade à classe antibacteriana das cefalosporinas.

Hipersensibilidade imediata e grave (por ex., reação anafilática) a qualquer outro tipo de agente antibacteriano beta-lactâmico (por ex., penicilinas ou carbapenemos).

4.4 Advertências e precauções especiais de utilização

Reações de hipersensibilidade

São possíveis reações de hipersensibilidade graves e ocasionalmente fatais (ver secções 4.3 e 4.8).

Doentes que têm história de hipersensibilidade às cefalosporinas, penicilinas ou outros antibacterianos beta-lactâmicos podem também ser hipersensíveis à ceftarolina fosamilo. Ceftarolina deve ser usada com precaução em doentes com história de reações de hipersensibilidade não grave a qualquer outro antibiótico beta-lactâmico (por ex., penicilinas ou carbapenemos). Se ocorrer uma reação alérgica grave durante o tratamento com Zinforo, o medicamento deve ser interrompido e tomadas medidas adequadas.

Diarreia associada a *Clostridium difficile*

Foram notificadas colite associada a antibacterianos e colite pseudomembranosa com a ceftarolina fosamilo coma gravidade a variar de “moderada” até “risco de vida”. Assim, é importante considerar este diagnóstico em doentes que apresentem diarreia durante ou subsequente à administração da ceftarolina fosamilo (ver secção 4.8). Nessas circunstâncias, deverá ser considerada a interrupção da terapêutica com ceftarolina fosamilo e a utilização de medidas de suporte em conjunto com a administração de tratamento específico para o *Clostridium difficile*.

Organismos não sensíveis

Podem ocorrer superinfecções durante ou após o tratamento com Zinforo.

Doentes com crise convulsiva pré-existente

Em estudos toxicológicos ocorreram convulsões com 7-25 vezes os níveis da C_{max} humana de ceftarolina (ver secção 5.3). A experiência em estudos clínicos com ceftarolina fosamilo em doentes com crise convulsiva pré-existente é muito limitada. Assim, Zinforo deve ser utilizado com precaução nesta população de doentes.

Seroconversão pelo teste de antiglobulina direto (teste de Coombs) e potencial risco de anemia hemolítica

Pode ocorrer o desenvolvimento de um teste de antiglobulina direto (DAGT) positivo durante o tratamento com cefalosporinas. A incidência de seroconversão DAGT em doentes a receber ceftarolina fosamilo foi de 11,2% no agrupamento dos cinco estudos principais com administração a cada 12 horas (600 mg administrados durante 60 minutos a cada 12 horas) e 32,3% num estudo com doentes a receber ceftarolina fosamilo a cada 8 horas (600 mg administrados durante 120 minutos a cada 8 horas), (ver secção 4.8). Nos estudos clínicos não existiu evidência de hemólise em doentes que desenvolveram um DAGT positivo em tratamento. Contudo, não pode ser excluída a possibilidade de ocorrência de anemia hemolítica em associação com cefalosporinas incluindo o tratamento com Zinforo. Doentes que sofram de anemia durante ou após o tratamento com Zinforo devem ser investigados para essa possibilidade.

Limitações dos dados clínicos

Não existe experiência com ceftarolina no tratamento da PAC nos seguintes grupos de doentes: imunocomprometidos, doentes com sépsis grave/choque séptico, doença pulmonar grave subjacente, aqueles com Classe de Risco V na PORT, e/ou PAC que requer ventilação no diagnóstico, na PAC devido a *S. aureus* meticilinorresistente ou doentes com necessidade de cuidados intensivos. Recomenda-se precaução no tratamento destes doentes.

Não existe experiência com ceftarolina no tratamento de IPTMc nos seguintes grupos de doentes: imunocomprometidos, doentes com sépsis grave/choque séptico, fascíte necrosante, abscesso perirretal e doentes com queimaduras extensas e de terceiro grau. A experiência é limitada no tratamento de doentes com infeções de pé diabético. Recomenda-se precaução no tratamento destes doentes.

Existem dados limitados de ensaios clínicos com utilização de ceftarolina para tratar IPTMc causada por *S. aureus* com uma CIM de > 1 mg/l. As doses recomendadas de Zinforo indicadas nas Tabelas 1 a 4 para o tratamento de IPTMc causada por *S. aureus* com uma CIM para ceftarolina de 2 ou 4 mg/l são baseadas em modelos farmacocinéticos-farmacodinâmicos e simulação (ver secções 4.2 e 5.1). Zinforo não deve ser utilizado para tratar IPTMc devido a *S. aureus* para o qual a CIM de ceftarolina é > 4 mg/l.

As recomendações de dose de Zinforo da tabela 2 para doentes pediátricos < 2 meses de idade são baseadas num modelo farmacodinâmico e farmacocinético e de simulação.

Os tempos de perfusão inferiores a 60 minutos baseiam-se apenas em análises de farmacocinética e farmacodinâmica.

4.5 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não foram realizados estudos clínicos de interação fármaco-fármaco com ceftarolina fosamilo.

É expectável um baixo potencial de interação da ceftarolina ou ceftarolina fosamilo com medicamentos metabolizados pelas enzimas do CYP450 visto ambos não serem nem inibidores nem indutores das enzimas do CYP450 *in vitro*. A ceftarolina ou a ceftarolina fosamilo não são metabolizadas pelas enzimas do CYP450 *in vitro*, assim é pouco provável que a administração concomitante de indutores ou inibidores do CYP450, influencie a farmacocinética da ceftarolina.

A ceftarolina não é nem um substrato, nem um inibidor dos transportadores da recaptção renal (OCT2, OAT1, e OAT3) *in vitro*. Assim, não são esperadas interações da ceftarolina com medicamentos que sejam substratos ou inibidores (por ex., probenecida) desses transportadores.

População pediátrica

Tal como nos adultos, é expectável um baixo potencial de interação em pediatria.

4.6 Fertilidade, gravidez e aleitamento

Gravidez

A quantidade de dados sobre a utilização de ceftarolina fosamilo em mulheres grávidas é limitada ou inexistente. Os estudos em animais realizados em ratos e coelhos não indicam efeitos nefastos no que respeita à toxicidade reprodutiva a exposições semelhantes às concentrações terapêuticas. Após administração ao longo da gravidez e aleitamento em ratos, não houve qualquer efeito no peso de nascimento das crias ou crescimento, apesar de terem sido observadas pequenas alterações no peso fetal e atraso na ossificação do osso interparietal quando a ceftarolina fosamilo foi administrada durante a organogénese (ver secção 5.3).

Como medida de precaução, é preferível evitar a utilização de Zinforo durante a gravidez a não ser que a condição clínica da mulher necessite de tratamento com um antibiótico com o perfil antibacteriano de Zinforo.

Amamentação

Desconhece-se se a ceftarolina fosamilo ou a ceftarolina são excretadas no leite humano. Não pode ser excluído um risco para os recém-nascidos/lactentes. Tem que ser tomada uma decisão sobre a interrupção da amamentação ou a interrupção/abstenção da terapêutica com Zinforo, tendo em conta o benefício da amamentação para a criança e o benefício da terapêutica para a mulher.

Fertilidade

Não foram estudados os efeitos da ceftarolina fosamilo na fertilidade de humanos. Os estudos em animais com ceftarolina fosamilo não indicam efeitos nefastos no que respeita à fertilidade (ver secção 5.3).

4.7 Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas

Podem ocorrer efeitos indesejáveis como por ex., tonturas, o que pode afetar a capacidade de conduzir e utilizar máquinas (ver secção 4.8).

4.8 Efeitos indesejáveis

Resumo do perfil de segurança

As reações adversas mais frequentes que ocorreram em $\geq 3\%$ de aproximadamente 3.242 doentes tratados com Zinfofo em ensaios clínicos foram diarreia, cefaleia, náuseas, e prurido, e foram geralmente ligeiras ou moderadas em gravidade. Também pode ocorrer Doença associada a *Clostridium difficile* (DACD) e reações de hipersensibilidade graves.

Num estudo de doentes adultos com IPTMc realizado com Zinfofo 600 mg administrado durante 120 minutos a cada 8 horas foi observada uma maior incidência de erupção cutânea em doentes Asiáticos (ver abaixo) e de uma maior incidência de seroconversão DAGT (ver secção 4.4).

Lista tabelar das reações adversas

As seguintes reações adversas foram identificadas durante ensaios clínicos e experiência pós-comercialização com Zinfofo. As reações adversas são classificadas segundo Classes de Sistemas de Órgãos e frequência. As categorias de frequência estão definidas de acordo com as seguintes convenções: muito frequentes ($\geq 1/10$), frequentes ($\geq 1/100$ a $< 1/10$), pouco frequentes ($\geq 1/1.000$ a $< 1/100$), raros ($\geq 1/10.000$ a $< 1/1.000$), desconhecido (não pode ser calculado a partir dos dados disponíveis).

Tabela 5 Frequência de reações adversas por classes de sistemas de órgãos de ensaios clínicos e experiência pós-comercialização

Classes de sistemas de órgãos	Muito frequentes	Frequentes	Pouco frequentes	Raros
Infeções e infestações			Colite por <i>Clostridium difficile</i> (ver secção 4.4)	
Doenças do sangue e do sistema linfático			Anemia, leucopenia, neutropenia, trombocitopenia, tempo de protrombina (TP) prolongado, tempo parcial de tromboplastina ativada (aPTT) prolongado, razão internacional normalizada (INR) aumentada	Agranulocitose, eosinofilia
Doenças do sistema imunitário		Erupção cutânea, prurido	Anafilaxia, hipersensibilidade (por ex., urticária, inchaço do lábio e face) (ver secções 4.3 e 4.4)	
Doenças do sistema nervoso		Cefaleias, tonturas		
Vasculopatias		Flebite		
Doenças gastrointestinais		Diarreia, náuseas, vômitos, dor abdominal		
Afeções hepatobiliares		Transaminases aumentadas		
Doenças renais e urinárias			Creatininemia aumentada	

Classes de sistemas de órgãos	Muito frequentes	Frequentes	Pouco frequentes	Raros
Perturbações gerais e alterações no local de administração		Pirexia, reações no local de perfusão (eritema, flebite, dor)		
Exames complementares de diagnóstico	Teste de Coombs Direto Positivo (ver secção 4.4)			

Descrição de reações adversas selecionadas

Erupção cutânea

Erupção cutânea foi observada numa frequência frequente em ambos os estudos de Fase III agrupados de IPTMc com administração de Zinforo a cada 12 horas (600 mg administrados durante 60 minutos a cada 12 horas) e no estudo de IPTMc com administração a cada 8 horas (600 mg administrados durante 120 minutos a cada 8 horas). Contudo, a frequência de erupção cutânea no subgrupo de doentes Asiáticos em tratamento com Zinforo a cada 8 horas foi muito frequente (18,5%).

População pediátrica

Em doentes pediátricos a avaliação de segurança é baseada em dados de segurança de 2 ensaios no qual 227 doentes com idade compreendida entre os 2 meses e os 17 anos com IPTMc ou PAC receberam Zinforo. Em geral, o perfil de segurança nestes 227 doentes foi semelhante ao observado na população adulta.

Adicionalmente, a avaliação de segurança em recém-nascidos baseia-se nos dados de segurança de 2 ensaios clínicos, nos quais 34 doentes (faixa etária desde o nascimento até menos de 60 dias) receberam Zinforo; 23 destes doentes receberam apenas uma dose única de Zinforo. No geral, os acontecimentos adversos notificados nestes estudos foram consistentes com o perfil de segurança conhecido para Zinforo.

Notificação de suspeitas de reações adversas

A notificação de suspeitas de reações adversas após a autorização do medicamento é importante, uma vez que permite uma monitorização contínua da relação benefício-risco do medicamento. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas através **do sistema nacional de notificação mencionado no [Apêndice V](#)**.

4.9 Sobredosagem

Dados limitados em doentes a receberem doses mais elevadas do que as recomendadas para Zinforo mostraram reações adversas similares às observadas em doentes a receber as doses recomendadas. Pode ocorrer sobredosagem relativa em doentes com compromisso renal moderado. O tratamento da sobredosagem deve seguir a prática clínica padrão.

A ceftarolina pode ser removida por hemodiálise; durante um período de diálise de 4 horas, aproximadamente 74% de uma dose administrada foi recuperada na diálise.

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propriedades farmacodinâmicas

Grupo farmacoterapêutico: Antibacterianos para uso sistêmico, outras cefalosporinas e penemos, código ATC: J01DI02

A fração ativa após a administração de Zinforo é a ceftarolina.

Mecanismo de ação

A ceftarolina é uma cefalosporina antibacteriana com atividade *in vitro* contra bactérias Gram-positivas e negativas. A ação bactericida da ceftarolina é mediada pela ligação às proteínas essenciais de ligação à penicilina (PLPs). Estudos bioquímicos têm mostrado que a ceftarolina tem uma elevada afinidade para PLP2a das bactérias *Staphylococcus aureus* meticilino-resistente (MRSA) e às PLP2x das bactérias *Streptococcus pneumoniae* não suscetíveis à penicilina (PNSP). Como resultado, concentrações inibitórias mínimas (CIMs) da ceftarolina contra uma proporção destes organismos testados cai no intervalo de sensibilidade (ver secção abaixo Resistência).

Resistência

A ceftarolina não é ativa contra estirpes de *Enterobacterales* produtoras de beta-lactamases de largo espectro (ESBLs) das famílias TEM, SHV ou CTX-M, carbapenemases serinas (como as KPC), metalo beta-lactamases classe B ou cefalosporinases classe C (AmpC). Os organismos que expressam estas enzimas e que são, portanto, resistentes à ceftarolina, ocorrem em taxas muito variáveis entre os países e entre as unidades de saúde nesses países. Se a ceftarolina for iniciada antes dos testes de sensibilidade estarem disponíveis, então deve ser levada em consideração a informação local sobre o risco de encontrar organismos que expressam estas enzimas. A resistência pode igualmente ser mediada por impermeabilidade bacteriana ou mecanismos de bomba de efluxo de fármaco. Um ou mais destes mecanismos podem coexistir num único isolado bacteriano.

Interação com outros agentes antibacterianos

Estudos *in vitro* não demonstraram qualquer antagonismo entre ceftarolina em associação com outros agentes antibacterianos frequentemente utilizados (por ex., amicacina, azitromicina, aztreonam, daptomicina, levofloxacina, linezolida, meropenem, tigeciclina e vancomicina).

Limites dos testes de sensibilidade

Os limites para testes de sensibilidade do Comité Europeu de Avaliação da Sensibilidade Antimicrobiana (EUCAST) são apresentados abaixo.

Organismos	Limites CIM (mg/l)	
	Sensibilidade ($\leq S$)	Resistência ($R >$)
<i>Staphylococcus aureus</i>	1 ¹	2 ²
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	0,25	0,25
<i>Streptococcus</i> Grupos A, B, C, G	Nota ³	Nota ³
<i>Haemophilus influenzae</i>	0,03	0,03
<i>Enterobacterales</i>	0,5	0,5

1. Refere-se à administração em adultos ou adolescentes (a partir de 12 anos e 33 kg) de ceftarolina a cada 12 horas utilizando uma perfusão de 1 hora (ver secção 4.2). Note-se que: não existem dados de ensaios clínicos relativos à utilização de ceftarolina para tratar PAC devido a *S. aureus* com CIMs de ceftarolina > 1 mg/l
2. Refere-se à administração em adultos ou adolescentes (a partir de 12 anos e 33 kg) de ceftarolina a cada 8 horas, utilizando perfusões de 2 horas para tratar IPTMc (ver secção 4.2). São raras CIMs ≥ 4 mg/l para ceftarolina com *S. aureus*. Análises PK-PD sugerem que a administração em adultos ou adolescentes (a partir

de 12 anos e 33 kg) de ceftarolina a cada 8 horas utilizando perfusões de 2 horas pode tratar IPTMc causada por *S. aureus* para as quais a CIM de ceftarolina é 4 mg/l.

3. Sensibilidade inferida da sensibilidade à benzil-penicilina.

Relação Farmacocinética/Farmacodinâmica

À semelhança de outros agentes antibacterianos beta-lactâmicos, a percentagem de tempo acima da concentração inibitória mínima (CIM) do organismo infeccioso ao longo do intervalo de dose (%T > CIM) mostrou ser o parâmetro que melhor se correlaciona com a eficácia da ceftarolina.

Eficácia clínica contra patógenos específicos

A eficácia foi demonstrada em estudos clínicos contra os patógenos listados sob cada indicação em que eram sensíveis à ceftarolina *in vitro*.

Infeções complicadas da pele e tecidos moles

Microrganismos Gram-positivo

- *Staphylococcus aureus* (incluindo estirpes resistentes à meticilina)
- *Streptococcus pyogenes*
- *Streptococcus agalactiae*
- Grupo *Streptococcus anginosus* (incluindo *S. anginosus*, *S. intermedius*, e *S. constellatus*)
- *Streptococcus dysgalactiae*

Microrganismos Gram-negativo

- *Escherichia coli*
- *Klebsiella pneumoniae*
- *Klebsiella oxytoca*
- *Morganella morganii*

Pneumonia adquirida na comunidade

Não foram incluídos nos estudos casos de PAC devido a MRSA. Os dados clínicos disponíveis não conseguem justificar eficácia contra estirpes não-sensíveis à penicilina do *S. pneumoniae*.

Microrganismos Gram-positivo

- *Streptococcus pneumoniae*
- *Staphylococcus aureus* (apenas estirpes sensíveis à meticilina)

Microrganismos Gram-negativo

- *Escherichia coli*
- *Haemophilus influenzae*
- *Haemophilus parainfluenzae*
- *Klebsiella pneumoniae*

Atividade antibacteriana contra outros patógenos relevantes

A eficácia clínica ainda não foi estabelecida contra os patógenos seguintes, embora estudos *in vitro* sugiram que os mesmos sejam sensíveis à ceftarolina na ausência de mecanismos de resistência adquiridos:

Microrganismos anaeróbios

Microrganismos Gram-positivo

- *Peptostreptococcus* spp.

Microrganismos Gram-negativo

- *Fusobacterium* spp.

Dados *in vitro* indicam que as espécies seguintes não são sensíveis à ceftarolina:

- *Chlamydomphila* spp.

- *Legionella* spp.
- *Mycoplasma* spp.
- *Proteus* spp.
- *Pseudomonas aeruginosa*

5.2 Propriedades farmacocinéticas

A C_{max} e a AUC da ceftarolina aumentam aproximadamente em proporção à dose dentro do intervalo de dose única de 50 a 1000 mg. Não foi observada acumulação apreciável de ceftarolina após perfusão intravenosa múltipla de 600 mg a cada 8 ou 12 horas em adultos saudáveis com CLCr > 50 ml/min.

Distribuição

A ligação da ceftarolina às proteínas plasmáticas é baixa (aproximadamente 20%) e a ceftarolina não é distribuída para os eritrócitos. A mediana do volume de distribuição da ceftarolina no estado estacionário em homens adultos saudáveis após dose intravenosa única de 600 mg de ceftarolina fosamilo marcada radioativamente foi de 20,3 l, similar ao volume do fluido extracelular.

Biotransformação

A ceftarolina fosamilo (pró-fármaco) é convertida no plasma em ceftarolina ativa por enzimas fosfatases e as concentrações do pró-fármaco são mensuráveis no plasma, primariamente durante a perfusão intravenosa. A hidrólise do anel beta-lactâmico da ceftarolina ocorre para formar o metabolito de anel aberto, microbiologicamente inativo, a ceftarolina M-1. A razão da AUC média plasmática da ceftarolina M-1 e ceftarolina após perfusão intravenosa única de 600 mg de ceftarolina fosamilo em indivíduos saudáveis é aproximadamente 20-30%.

Num conjunto de microsomas hepáticos humanos, a conversão metabólica para a ceftarolina foi baixa, indicando que a ceftarolina não é metabolizada por enzimas hepáticas do CYP450.

Eliminação

A ceftarolina é principalmente eliminada pelos rins. A depuração renal da ceftarolina é aproximadamente igual, ou ligeiramente inferior à taxa de filtração glomerular no rim, e estudos de transportadores *in vitro* indicam que a secreção ativa não contribui para a eliminação renal da ceftarolina.

A semivida média de eliminação terminal da ceftarolina em adultos saudáveis é aproximadamente 2,5 horas.

Após a administração de uma dose intravenosa única de 600 mg de ceftarolina fosamilo, marcada radioativamente, a homens adultos saudáveis, aproximadamente 88% da radioatividade foi recuperada na urina e 6% nas fezes.

Populações especiais

Compromisso renal

São necessários ajustes de dose em adultos, adolescentes e crianças com CLCr ≤ 50 ml/min (ver secção 4.2).

Não existe informação suficiente para recomendar ajustes de dose em adolescentes com DRT e idade compreendida entre os 12 e < 18 anos e com peso corporal < 33 kg e em crianças com DRT e idade compreendida entre os 2 e os 12 anos. Não existe informação suficiente para recomendar ajustes de dose em doentes pediátricos com idade inferior a < 2 anos com compromisso renal moderado a grave ou DRT.

Compromisso hepático

A farmacocinética da ceftarolina em doentes com compromisso hepático ainda não foi estabelecida. Como a ceftarolina não parece sofrer metabolismo hepático significativo, não é expectável que a depuração sistémica da ceftarolina seja significativamente afetada pelo compromisso hepático. Assim, não se recomenda ajuste de dose em doentes com compromisso hepático.

Idosos

Após administração de dose intravenosa única de 600 mg de ceftarolina fosamilo, a farmacocinética da ceftarolina foi semelhante entre indivíduos idosos saudáveis (≥ 65 anos de idade), e indivíduos adultos jovens saudáveis (18-45 anos de idade). Existiu um aumento de 33%, na $AUC_{0-\infty}$ nos idosos que foi maioritariamente atribuído a alterações da função renal relacionadas com a idade. Não é necessário ajuste de dose de Zinforo em doentes idosos com depuração de creatinina acima de 50 ml/min.

População pediátrica

São necessários ajustes de dose para recém-nascidos, lactentes, crianças e adolescentes com peso corporal < 33 kg (ver secção 4.2).

5.3 Dados de segurança pré-clínica

O rim foi o principal órgão alvo de toxicidade tanto no macaco como no rato. Os resultados histopatológicos incluíram deposição de pigmento e inflamação do epitélio tubular. As alterações renais não foram reversíveis mas foram reduzidas em gravidade após período de recuperação de 4 semanas.

Foram observadas convulsões com exposições relativamente elevadas durante estudos de dose única e múltipla tanto em ratos como macacos (≥ 7 vezes o nível de C_{max} de ceftarolina estimado com 600 mg duas vezes ao dia).

Outros resultados toxicológicos importantes observados no rato e macaco incluíram alterações histopatológicas na bexiga e no baço.

Toxicologia genética

A ceftarolina fosamilo e a ceftarolina foram clastogénicas num ensaio de aberração cromossomal *in vitro*, contudo não houve evidência de atividade mutagénica no teste de Ames, no linfoma de murganho e no ensaio de síntese de DNA não programada. Além disso, ensaios de micronúcleos *in vivo* em ratos e ratinhos foram negativos. Não foram realizados testes de carcinogenicidade.

Toxicologia reprodutiva

Em geral, não foram observados efeitos adversos na fertilidade ou desenvolvimento pós-nascimento em ratos até 5 vezes a exposição clínica observada. Quando a ceftarolina foi administrada durante a organogénese, pequenas alterações no peso fetal e atraso na ossificação do osso interparietal foram observadas nos ratos a exposições abaixo das clinicamente observadas. Contudo, quando a ceftarolina foi administrada ao longo da gravidez e aleitamento, não houve qualquer efeito no peso ou crescimento das crias. A administração da ceftarolina a coelhos fêmeas grávidas resultou num aumento da incidência fetal da asa do osso hioide angulada, uma alteração frequente no esqueleto de fetos de coelho, com exposições semelhantes às clinicamente observadas.

Toxicologia juvenil

A dose de ceftarolina fosamilo por bólus intravenoso em ratos lactantes desde o dia pós-nascimento (DPN) 7 a 20 foi bem tolerada com exposições plasmáticas aproximadamente 2-vezes superiores às dos doentes pediátricos. Foram observados quistos renais corticais em todos os grupos, incluindo controlo, no DPN50. Os quistos envolveram uma pequena parte do rim e ocorreram na ausência de alterações significativas quer da função renal ou dos parâmetros urinários. Por conseguinte estes resultados não foram considerados adversos.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1. Lista dos excipientes

Arginina

6.2 Incompatibilidades

Este medicamento não deve ser misturado com outros medicamentos, exceto os mencionados na secção 6.6.

6.3 Prazo de validade

Pó seco: 3 anos

Após reconstituição:

O frasco para injetáveis reconstituído deve ser imediatamente diluído.

Após diluição:

Uma vez preparada a solução intravenosa com os solventes listados na secção 6.6 esta deve ser administrada num prazo de 6 horas após preparação. A estabilidade química e física em utilização foi demonstrada até 24 horas a 2°C-8°C. Uma vez removido da refrigeração para temperatura ambiente, o medicamento diluído deve ser utilizado num prazo de 6 horas.

De um ponto de vista microbiológico, o medicamento deve ser imediatamente utilizado. Se não for imediatamente utilizado, tempo e condições de conservação em utilização são da responsabilidade do utilizador e normalmente não deveriam ser superiores a 24 horas entre 2°C e 8°C, a não ser que a reconstituição/diluição tenha ocorrido em condições de assepsia controlada e validada.

6.4 Precauções especiais de conservação

Não conservar acima de 30°C.

Conservar na embalagem de origem para proteger da luz.

Condições de conservação do medicamento após reconstituição, ver secção 6.3.

6.5 Natureza e conteúdo do recipiente

Frasco para injetáveis de vidro (Tipo 1) de 20 ml fechado com uma rolha de borracha (halobutílica) e fecho de alumínio com cápsula de fecho de abertura fácil.

O medicamento é fornecido em embalagens de 10 frascos para injetáveis.

6.6 Precauções especiais de eliminação e manuseamento

O pó tem de ser reconstituído com água para injetáveis e o concentrado resultante tem de ser imediatamente diluído antes de utilizar. A solução reconstituída é uma solução amarelo pálido que é isenta de qualquer partícula.

Devem ser utilizadas técnicas de assepsia padronizadas na preparação e administração da solução.

Zinforo pó deve ser reconstituído com 20 ml de água esterilizada para preparações injetáveis. A solução resultante deve ser agitada antes de transferida para um saco ou frasco para perfusão contendo ou cloreto de sódio 9 mg/ml (0,9%), solução para injetáveis; ou glucose 50 mg/ml (5%), solução para injetáveis; ou cloreto de sódio 4,5 mg/ml e glucose 25 mg/ml, solução para injetáveis (0,45% cloreto de sódio e 2,5% glucose) ou solução de Ringer com Lactato. Para preparar a perfusão pode ser usado um saco para perfusão de 250 ml, 100 ml ou 50 ml, com base nos requisitos de volume do doente. O

intervalo de tempo total entre iniciar a reconstituição e finalizar a preparação da perfusão intravenosa não deve exceder os 30 minutos.

Os volumes de perfusão para doentes pediátricos irão variar em função do peso da criança. A concentração da solução para perfusão durante a preparação e a administração não deve exceder os 12 mg/ml de ceftarolina fosamilo.

Cada frasco para injetáveis destina-se a uma única utilização.

Qualquer medicamento não utilizado ou resíduos devem ser eliminados de acordo com as exigências locais.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Pfizer Ireland Pharmaceuticals
Operations Support Group
Ringaskiddy, County Cork
Irlanda

8. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/1/12/785/001

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Data da primeira autorização: 23 de agosto de 2012

Data da última renovação: 24 de abril de 2017

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos: <http://www.ema.europa.eu>.

ANEXO II

- A. FABRICANTE(S) RESPONSÁVEL(EIS) PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE**
- B. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E UTILIZAÇÃO**
- C. OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**
- D. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS À UTILIZAÇÃO SEGURA E EFICAZ DO MEDICAMENTO**

A. FABRICANTE(S) RESPONSÁVEL(EIS) PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE

Nome e endereço do(s) fabricante(s) responsável(eis) pela liberação do lote

ACS Dobfar S.p.A.
Nucleo Industriale S. Atto
64100 Teramo
Itália

B. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E UTILIZAÇÃO

Medicamento sujeito a receita médica.

C. OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

• Relatórios Periódicos de Segurança (RPS)

Os requisitos para a apresentação de relatórios periódicos de segurança para este medicamento estão estabelecidos na lista Europeia de datas de referência (lista EURD), tal como previsto nos termos do n.º 7 do artigo 107.º-C da Diretiva 2001/83/CE e quaisquer atualizações subsequentes publicadas no portal europeu de medicamentos.

D. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS À UTILIZAÇÃO SEGURA E EFICAZ DO MEDICAMENTO

• Plano de Gestão do Risco (PGR)

O Titular da AIM deve efetuar as atividades e as intervenções de farmacovigilância requeridas e detalhadas no PGR apresentado no Módulo 1.8.2. da Autorização de Introdução no Mercado, e quaisquer atualizações subsequentes do PGR acordadas.

Deve ser apresentado um PGR atualizado:

- A pedido da Agência Europeia de Medicamentos
- Sempre que o sistema de gestão do risco for modificado, especialmente como resultado da receção de nova informação que possa levar a alterações significativas no perfil benefício-risco ou como resultado de ter sido atingido um objetivo importante (farmacovigilância ou minimização do risco).

ANEXO III
ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO**CARTONAGEM EXTERIOR****1. NOME DO MEDICAMENTO**

Zinforo 600 mg pó para concentrado para solução para perfusão
ceftarolina fosamilo

2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)

Cada frasco para injetáveis contém ceftarolina fosamilo solvatada em ácido acético mono-hidratado equivalente a 600 mg de ceftarolina fosamilo.

3. LISTA DOS EXCIPIENTES

Arginina

4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

Pó para concentrado para solução para perfusão.
10 frascos para injetáveis

5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Consultar o folheto informativo antes de utilizar.
Via intravenosa.
Para utilização única.

6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO**8. PRAZO DE VALIDADE**

EXP

9. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Não conservar acima de 30°C.
Conservar na embalagem de origem para proteger da luz.
Ver o folheto informativo para prazo de validade após reconstituição.

10. CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL

11. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Pfizer Ireland Pharmaceuticals
Operations Support Group
Ringaskiddy, County Cork
Irlanda

12. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/1/12/785/001

13. NÚMERO DO LOTE

Lot

14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO

Medicamento sujeito a receita médica.

15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE

Foi aceite a justificação para não incluir a informação em Braille

17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D

Código de barras 2D com identificador único incluído

18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA

PC:
SN:
NN:

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

RÓTULO FRASCO PARA INJETÁVEIS

1. NOME DO MEDICAMENTO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Zinforo 600 mg pó para concentrado
ceftarolina fosamilo
IV

2. MODO DE ADMINISTRAÇÃO

3. PRAZO DE VALIDADE

EXP

4. NÚMERO DO LOTE

Lot

5. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU UNIDADE

6. OUTRAS

B. FOLHETO INFORMATIVO

Folheto informativo: Informação para o utilizador

Zinforo 600 mg pó para concentrado para solução para perfusão Ceftarolina fosamilo

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a utilizar este medicamento pois contém informação importante para si.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou enfermeiro.
- Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou enfermeiro. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

1. O que é Zinforo e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de utilizar Zinforo
3. Como utilizar Zinforo
4. Efeitos secundários possíveis
5. Como conservar Zinforo
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Zinforo e para que é utilizado

O que é Zinforo

Zinforo é um medicamento antibiótico que contém a substância ativa ceftarolina fosamilo. Pertence a um grupo de medicamentos chamados “antibióticos cefalosporinas”.

Para que é utilizado Zinforo

Zinforo é utilizado para tratar crianças (desde o nascimento) e adultos com:

- infeções da pele e de tecidos abaixo da pele.
- uma infeção dos pulmões chamada “pneumonia”.

Como funciona Zinforo

Zinforo funciona matando determinadas bactérias, que podem causar infeções graves.

2. O que precisa de saber antes de utilizar Zinforo

Não utilize Zinforo:

- Se tem alergia à ceftarolina fosamilo ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).
- Se tem alergia a outros antibióticos cefalosporinas.
- Se teve anteriormente reações alérgicas graves a outros antibióticos como a penicilina ou carbapenemos.

Não utilize Zinforo se alguma das situações acima descritas se aplica a si. Caso tenha dúvidas, fale com o seu médico ou enfermeiro antes de utilizar Zinforo.

Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou enfermeiro antes de utilizar Zinforo:

- Se tem problemas nos rins (o seu médico poderá ter de prescrever uma dose inferior).
- Se alguma vez teve crises (crises epiléticas ou convulsões).
- Se alguma vez teve quaisquer reações alérgicas não graves a outros antibióticos como a penicilina ou carbapenem.
- Se no passado teve diarreia grave enquanto tomou antibióticos.

Pode apanhar outra infeção causada por outra bactéria durante ou após o tratamento com Zinforo.

Análise laboratorial

Pode vir a apresentar alterações numa análise laboratorial (chamada teste de Coombs) que indica a presença de alguns anticorpos que podem destruir os seus glóbulos vermelhos. Se o seu nível de glóbulos vermelhos descer o seu médico pode verificar se estes anticorpos foram os responsáveis.

Se alguma das situações acima se aplica a si (ou se tem dúvidas), fale com o seu médico ou enfermeiro antes de utilizar Zinforo.

Outros medicamentos e Zinforo

Informe o seu médico ou enfermeiro se estiver a utilizar, tiver utilizado recentemente ou vier a utilizar outros medicamentos.

Gravidez e amamentação

Informe o seu médico antes de utilizar Zinforo se estiver grávida. Não utilize este medicamento durante a gravidez a não ser que o seu médico lhe indique.

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico antes de tomar este medicamento.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Zinforo pode causar efeitos secundários tais como tonturas. Isto pode comprometer a sua capacidade de conduzir ou utilizar máquinas.

3. Como utilizar Zinforo

Zinforo ser-lhe-á administrado por um médico ou enfermeiro.

Quanto utilizar

A dose habitual recomendada para adultos é 600 mg a cada 12 horas. O seu médico pode aumentar a sua dose para 600 mg a cada 8 horas para algumas infeções. A dose habitual recomendada para crianças depende da idade e do peso da criança e é administrada a cada 8 ou 12 horas. Ser-lhe-á administrado por perfusão (“gota-a-gota”) na veia durante 5 a 60 minutos se receber a dose habitual ou durante 120 minutos se receber uma dose aumentada.

Geralmente, o curso do tratamento demora 5 a 14 dias para infeções da pele e 5 a 7 dias para pneumonia.

Doentes com problemas nos rins

Se tem problemas nos rins, o seu médico poderá diminuir-lhe a dose porque Zinforo é removido do seu corpo através dos rins.

Se utilizar mais Zinforo do que deveria

Se pensa ter-lhe sido administrado mais Zinforo do que deveria, informe o seu médico ou enfermeiro imediatamente.

Caso se tenha esquecido de utilizar Zinforo

Se pensa ter-se esquecido de uma dose, informe o seu médico ou enfermeiro imediatamente.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou enfermeiro.

4. Efeitos secundários possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos secundários, embora estes não se manifestem em todas as pessoas. Podem acontecer os seguintes efeitos secundários com este medicamento:

Informe o seu médico imediatamente se tiver estes sintomas pois pode necessitar de tratamento médico urgente:

- Inchaço repentino dos seus lábios, face, garganta ou língua; erupção grave na pele; e problemas para engolir ou respirar. Estes podem ser sinais de uma reação alérgica grave (anafilaxia) e podem pôr a sua vida em risco.
- Diarreia que se torna grave ou que não desaparece ou fezes com sangue ou muco durante ou após o tratamento com Zinfo. Nesta situação, não deve tomar medicamentos que parem ou diminuem o movimento intestinal.

Muito frequentes (podem afetar mais de 1 em 10 pessoas)

- Alterações numa análise ao sangue designada por “teste de Coombs” frequentemente observada em doentes a tomar este tipo de antibiótico. Este teste indica a presença de alguns anticorpos que podem destruir os seus glóbulos vermelhos.

Frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas)

- Febre
- Dor de cabeça
- Sensação de tonturas
- Comichão, erupção na pele
- Diarreia, dor de estômago
- Sentir-se doente (náuseas) ou ficar enjoado (vómitos)
- Mais enzimas produzidas pelo seu fígado (detetado nas análises ao sangue)
- Dor e irritação das veias
- Vermelhidão, dor ou inchaço no local onde a injeção foi administrada.

Pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas)

- Anemia
- Erupção na pele com comichão (urticária)
- Um aumento no nível da creatinina no seu sangue. A creatinina demonstra como os seus rins estão a funcionar.
- Sangramento ou contusões (hematomas) mais frequentes que o usual. Isto pode ocorrer porque o nível de plaquetas no seu sangue diminuiu.
- Alterações nas análises que avaliam como o seu sangue está a coagular
- Uma diminuição no número total de glóbulos brancos, ou de um certo tipo de glóbulos brancos no seu sangue (leucopenia e neutropenia).

Raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas)

- Uma diminuição significativa no número de alguns glóbulos brancos no seu sangue (agranulocitose). Pode ter febre, sintomas semelhantes a gripe, dor de garganta, ou qualquer outra infeção que pode ser grave.
- Um aumento no número de certos glóbulos brancos no seu sangue (eosinofilia).

Comunicação de efeitos secundários

Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou enfermeiro. Também poderá comunicar efeitos secundários diretamente através do sistema nacional de notificação mencionado no [Apêndice V](#). Ao comunicar efeitos secundários, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

5. Como conservar Zinforo

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso no frasco. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Não conservar acima de 30°C.

Conservar na embalagem de origem para proteger da luz.

Os medicamentos não devem ser eliminados na canalização ou no lixo doméstico. O hospital irá eliminar quaisquer resíduos em segurança. Estas medidas irão ajudar a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Zinforo

- Cada frasco para injetáveis contém 600 mg de ceftarolina fosamilo.
- O outro componente é arginina.

Qual o aspeto de Zinforo e conteúdo da embalagem

Zinforo é um pó para concentrado para solução para perfusão amarelo esbranquiçado a amarelo pálido num frasco para injetáveis. Está disponível em embalagens que contêm 10 frascos para injetáveis.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Pfizer Ireland Pharmaceuticals
Operations Support Group
Ringaskiddy, County Cork
Irlanda

Fabricante

ACS Dobfar S.p.A.
Nucleo Industriale S. Atto
64100 Teramo
Itália

Para quaisquer informações sobre este medicamento, queira contactar o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

België/Belgique/Belgien

Pfizer S.A. / N.V.
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11

Lietuva

Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje
Tel. +3705 2514000

България

Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон България
Тел.: +359 2 970 4333

Luxembourg/Luxemburg

Pfizer S.A.
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11

Česká republika

Pfizer spol s r.o.
Tel: +420-283-004-111

Magyarország

PFIZER Kft.
Tel. + 36 1 488 37 00

Danmark

Pfizer ApS
Tlf: +45 44 20 11 00

Deutschland

Pfizer Pharma PFE GmbH
Tel: +49 (0)800 8535555

Eesti

Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaal
Tel: +372 666 7500

Ελλάδα

Pfizer ΕΛΛΑΣ Α.Ε.
Τηλ.: +30 210 67 85 800

España

Pfizer, S.L.
Tel: +34 91 490 99 00

France

Pfizer
Tél: +33 (0)1 58 07 34 40

Hrvatska

Pfizer Croatia d.o.o.
Tel: + 385 1 3908 777

Ireland

Pfizer Healthcare Ireland
Tel: +1800 633 363 (toll free)
+44 (0)1304 616161

Ísland

Icepharma hf.
Sími: +354 540 8000

Italia

Pfizer Italia S.r.l.
Tel: +39 06 33 18 21

Κύπρος

Pfizer ΕΛΛΑΣ Α.Ε. (CYPRUS BRANCH)
Τηλ: +357 22 817690

Latvija

Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā
Tel: +371 670 35 775

Malta

Vivian Corporation Ltd.
Tel: +35621 344610

Nederland

Pfizer bv
Tel: +31 (0)10 406 43 01

Norge

Pfizer AS
Tlf: +47 67 52 61 00

Österreich

Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H.
Tel: +43 (0)1 521 15-0

Polska

Pfizer Polska Sp. z o.o.
Tel.: +48 22 335 61 00

Portugal

Laboratórios Pfizer, Lda.
Tel: +351 21 423 5500

România

Pfizer România S.R.L.
Tel: +40 (0)21 207 28 00

Slovenija

Pfizer Luxembourg SARL
Pfizer, podružnica za svetovanje s področja
farmacevtske dejavnosti, Ljubljana
Tel: + 386 (0)1 52 11 400

Slovenská republika

Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka
Tel: +421-2-3355 5500

Suomi/Finland

Pfizer PFE Finland Oy
Puh./Tel: +358 (0)9 43 00 40

Sverige

Pfizer AB
Tel: +46 (0)8 550 520 00

United Kingdom

Pfizer Limited
Tel: +44 (0) 1304 616161

Este folheto foi revisto pela última vez em

Outras fontes de informação

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos: <http://www.ema.europa.eu>.

A informação que se segue destina-se apenas aos médicos e aos profissionais de saúde:

Importante: Por favor consultar o Resumo das Características do Medicamento antes da prescrição.

Deverá ser seguida uma técnica asséptica na preparação da solução de perfusão. O conteúdo do frasco para injetáveis de Zinforo deve ser reconstituído com 20 ml de água esterilizada para preparações injetáveis. As instruções para reconstituição do frasco para injetáveis de Zinforo estão resumidas em baixo:

Concentração da dose (mg)	Volume de diluente a ser adicionado (ml)	Concentração aproximada de ceftarolina (mg/ml)	Quantidade a ser retirada
600	20	30	Volume total

A solução reconstituída deverá ser adicionalmente diluída para originar a solução para perfusão de Zinforo. Para preparar a perfusão pode ser usado um saco para perfusão de 250 ml, 100 ml ou 50 ml, com base nos requisitos de volume do doente. Solventes apropriados para perfusão incluem: cloreto de sódio 9 mg/ml (0,9%), solução injetável; glucose 50 mg/ml (5%), solução injetável; cloreto de sódio 4,5 mg/ml e glucose 25 mg/ml, solução injetável (0,45% cloreto de sódio e 2,5% glucose) ou solução de Lactato de Ringer. A solução resultante deve ser administrada de acordo com a dose selecionada durante 5 a 60 minutos para a dose padrão ou durante 120 minutos para a dose alta em volumes de perfusão de 50 ml, 100 ml ou 250 ml.

Os volumes de perfusão para doentes pediátricos irão variar em função do peso da criança. A concentração da solução para perfusão durante a preparação e a administração não deve exceder os 12 mg/ml de ceftarolina fosamilo.

O tempo de reconstituição é inferior a 2 minutos. Misture suavemente para reconstituir e verifique visualmente se o conteúdo dissolveu completamente. Os medicamentos parentéricos devem ser inspecionados visualmente em relação a partículas antes da administração.

A cor das soluções de perfusão de Zinforo varia entre incolor, amarelo claro a escuro consoante a concentração e as condições de conservação. Esta é isenta de quaisquer partículas. Quando conservado conforme recomendado, a potência do produto não fica afetada.

Estudos demonstraram que as soluções para perfusão de Zinforo são estáveis até 6 horas à temperatura ambiente. Em alternativa são estáveis até 24 horas quando conservadas sob refrigeração. Uma vez removido da refrigeração para temperatura ambiente, o produto diluído deve ser utilizado num prazo de 6 horas.

De um ponto de vista microbiológico, o medicamento deve ser imediatamente utilizado a não ser que a reconstituição e a diluição tenham ocorrido em condições de assepsia controlada e validada. Se não for imediatamente utilizado, tempo e condições de conservação antes da utilização são da responsabilidade do utilizador.

A compatibilidade de Zinforo com outros medicamentos não foi estabelecida. Zinforo não deve ser misturado ou fisicamente adicionado a soluções contendo outros medicamentos.

Cada frasco para injetáveis destina-se a uma única utilização.

Os produtos não utilizados ou os resíduos devem ser eliminados de acordo com as exigências locais.