ANEXO I RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

ANEX CARACTERÍSTICA

1. NOME DO MEDICAMENTO

Fumarato de dimetilo Mylan 120 mg cápsulas gastrorresistentes Fumarato de dimetilo Mylan 240 mg cápsulas gastrorresistentes

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Fumarato de dimetilo Mylan 120 mg cápsulas gastrorresistentes

Cada cápsula gastrorresistente contém 120 mg de fumarato de dimetilo

Fumarato de dimetilo Mylan 240 mg cápsulas gastrorresistentes

Cada cápsula gastrorresistente contém 240 mg de fumarato de dimetilo

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Cápsula gastrorresistente

Fumarato de dimetilo Mylan 120 mg cápsulas gastrorresistentes

Cápsulas gastrorresistentes azuis-esverdeadas e brancas com 21,7 mm de comprimento, com a gravação "MYLAN" sobre "DF-120", contendo *pellets* com revestimento entérico de cor branca a esbranquiçada.

Fumarato de dimetilo Mylan 240 mg cápsulas gastrorresistentes

Cápsulas gastrorresistentes azuis-esverdeadas com 21,7 mm de comprimento, com a gravação "MYLAN" sobre "DF-240", contendo *pellets* com revestimento entérico de cor branca a esbranquiçada.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Indicações terapêuticas

Fumarato de dimetilo Mylan é indicado para o tratamento de doentes adultos e pediátricos com 13 anos ou mais com recidiva de esclerose múltipla do tipo surto-remissão (EMSR)

4.2 Posologia e modo de administração

O tratamento deve ser iniciado sob a supervisão de um médico experiente no tratamento da esclerose múltipla.

Posologia

A dose inicial é de 120 mg, duas vezes ao dia. Após 7 dias, a dose deve ser aumentada para a dose de manutenção recomendada de 240 mg, duas vezes ao dia (ver secção 4.4).

Se um doente se esquecer de uma dose, este não deverá tomar uma dose a dobrar. O doente só poderá tomar a dose esquecida se fizer um intervalo de 4 horas entre as doses. Caso contrário, o doente deverá esperar até à próxima dose programada.

A redução temporária da dose para 120 mg, duas vezes por dia, pode reduzir a ocorrência de rubor e reações adversas gastrointestinais. Dentro de 1 mês, a dose de manutenção recomendada de 240 mg, duas vezes por dia, deve ser retomada.

Fumarato de dimetilo Mylan deve ser tomado com alimentos (ver secção 5.2). Para os doentes que possam sofrer reações adversas gastrointestinais ou de rubor, a toma de Fumarato de dimetilo Mylan com alimentos pode melhorar a tolerabilidade (ver secções 4.4, 4.5 e 4.8).

Populações especiais

Idosos

Os estudos clínicos de fumarato de dimetilo tiveram uma exposição limitada em doentes com idade igual ou superior a 55 anos de idade, e não incluíram um número suficiente de doentes com idade igual ou superior a 65 anos para determinar se respondem de forma diferente dos doentes mais jovens (ver secção 5.2). Com base no modo de ação da substância ativa, não existem razões teóricas que justifiquem a necessidade de fazer ajustes posológicos nos idosos.

Compromisso renal e compromisso hepático

O fumarato de dimetilo não foi estudado em doentes com compromisso renal ou afeção hepática. Com base em estudos de farmacologia clínica, não são necessários ajustes posológicos (ver secção 5.2). É necessária precaução no tratamento de doentes com compromisso renal ou afeção hepática graves (ver secção 4.4).

População pediátrica

A posologia é a mesma em adultos e em doentes pediátricos com 13 anos de idade ou mais. Os dados atualmente disponíveis encontram-se descritos nas secções 4.4, 4.8, 5.1 e 5.2.

Há poucos dados disponíveis sobre crianças entre os 10 e 12 anos de idade.

A segurança e eficácia do fumarato de dimetilo em crianças com menos de 10 anos de idade ainda não foi estabelecida.

Modo de administração

Via oral.

A cápsula deve ser engolida inteira. Nem a cápsula, nem o seu conteúdo, podem ser esmagados, divididos, dissolvidos, chupados ou mastigados, visto que o revestimento entérico dos *pellets* previne os efeitos irritativos no intestino.

4.3 Contraindicações

Hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes mencionados na secção 6.1. Suspeita ou confirmação de leucoencefalopatia multifocal progressiva (LMP).

4.4 Advertências e precauções especiais de utilização

Análises sanguíneas/laboratoriais

Nos estudos clínicos em doentes tratados com fumarato de dimetilo, foram observadas alterações renais em análises laboratoriais (ver secção 4.8). As implicações clínicas destas alterações são desconhecidas. É recomendada uma avaliação da função renal (por exemplo, creatinina, azoto ureico no sangue e análise de urina) antes do início do tratamento, após 3 e 6 meses de tratamento, a intervalos de 6 a 12 meses a partir daí e conforme indicação clínica.

Pode ocorrer lesão hepática induzida pelo fármaco, incluindo aumento das enzimas hepáticas (≥ 3 vezes o limite superior do normal [LSN]) e elevação dos níveis da bilirrubina total (≥ 2 vezes o LSN), em resultado do tratamento com fumarato de dimetilo. O tempo até ao seu aparecimento pode

ser imediato, várias semanas depois ou mais. A resolução das reações adversas foi observada após a descontinuação do tratamento. Recomenda-se a avaliação dos níveis das aminotransferases séricas (p. ex. alanina aminotransferase [ALT], aspartato aminotransferase [AST]) e da bilirrubina total antes de se iniciar o tratamento e durante o mesmo, conforme clinicamente indicado.

Os doentes tratados com fumarato de dimetilo podem desenvolver linfopenia (ver secção 4.8). Antes de iniciar tratamento com fumarato de dimetilo, deve ser realizado um hemograma completo, incluindo contagem de linfócitos.

Se a contagem linfocitária for inferior ao intervalo normal, deve realizar-se uma avaliação rigorosa das causas possíveis antes de começar o tratamento com fumarato de dimetilo. O fumarato de dimetilo não foi estudado em doentes com uma contagem baixa de linfócitos preexistente, pelo que é necessária precaução no tratamento destes doentes. O fumarato de dimetilo não deve ser iniciado em doentes com linfopenia grave (contagem de linfócitos $< 0.5 \times 10^9 / l$).

Após o início da terapêutica, devem ser realizados hemogramas completos, incluindo contagem linfocitária, a cada 3 meses.

É recomendada uma maior vigilância devido a um risco acrescido de leucoencefalopatia multifocal progressiva (LMP) em doentes com linfopenia, sendo que:

- O fumarato de dimetilo deve ser descontinuado em doentes com linfopenia grave prolongada (contagem de linfócitos < 0,5 × 10⁹/l) que persiste durante mais de 6 meses, devido a um risco acrescido de LMP.
- Em doentes com reduções moderadas regulares de contagem de linfócitos $\geq 0.5 \times 10^9 / l$ a $< 0.8 \times 10^9 / l$ durante mais de 6 meses, a relação benefício-risco do tratamento com fumarato de dimetilo deve ser reavaliada.
- Em doentes com contagem de linfócitos abaixo do limite inferior do normal (LLN), conforme definido pelo intervalo de referência do laboratório local, é recomendada a monitorização regular da contagem absoluta de linfócitos. Deverão ser considerados fatores adicionais que possam aumentar ainda mais o risco individual de LMP (ver subsecção sobre LMP abaixo).

As contagens linfocitárias devem ser monitorizadas até à recuperação (ver secção 5.1). Após a recuperação e na ausência de opções de tratamento alternativas, as decisões sobre se deve ou não recomeçar Fumarato de dimetilo Mylan após a descontinuação do tratamento devem ser baseadas em critérios clínicos.

Imagem por ressonância magnética (IRM)

Antes de iniciar o tratamento com fumarato de dimetilo, deve estar disponível uma IRM inicial (geralmente dentro de 3 meses) como referência. A necessidade de mais exames de IRM deve ser considerada de acordo com as recomendações nacionais e locais. A IRM pode ser considerada como parte de uma maior vigilância em doentes considerados em maior risco de LMP. No caso de suspeita clínica de LMP, deve ser feita imediatamente uma IRM para fins de diagnóstico.

Leucoencefalopatia multifocal progressiva (LMP)

Foi notificada LMP em doentes tratados com fumarato de dimetilo (ver secção 4.8). A LMP é uma infeção oportunista causada pelo vírus John-Cunningham (JCV), que pode ser fatal ou resultar em incapacidade grave.

Ocorreram casos de LMP com o fumarato de dimetilo e outros medicamentos contendo fumaratos em contexto de linfopenia (contagem de linfócitos abaixo do LLN). A linfopenia prolongada, moderada a grave, parece aumentar o risco de LMP com o fumarato de dimetilo, embora o risco não possa ser excluído em doentes com linfopenia ligeira.

Os fatores adicionais que podem contribuir para um maior risco de LMP num quadro de linfopenia são:

- duração da terapêutica com o fumarato de dimetilo. Ocorreram casos de LMP após cerca de 1 a
 5 anos de tratamento, embora a relação exata com a duração do tratamento seja desconhecida.
- diminuições profundas na contagem de células T CD4+ e, particularmente, na contagem de células T CD8+, as quais são importantes para a defesa imunológica (ver secção 4.8), e
- terapêutica imunossupressora ou imunomoduladora anterior (ver abaixo).

Os médicos deverão avaliar os seus doentes para determinar se os sintomas são indicadores de disfunção neurológica e, em caso afirmativo, deverão analisar se esses sintomas são típicos de EM ou possivelmente sugestivos de LMP.

Ao primeiro sinal ou sintoma sugestivo de LMP, deve descontinuar-se o fumarato de dimetilo e é necessário efetuar avaliações de diagnóstico apropriadas, incluindo a determinação do DNA do JCV no líquido cefalorraquidiano (LCR) através do método quantitativo de reação em cadeia da polimerase (PCR). Os sintomas de LMP podem ser semelhantes a um surto de EM. Os sintomas típicos associados à LMP são diversos, progridem ao longo de dias a semanas e incluem fraqueza progressiva num dos lados do corpo ou descoordenação dos membros, perturbação visual e alterações no pensamento, memória e orientação, causando confusão e alterações da personalidade. Os médicos deverão estar particularmente atentos a sintomas sugestivos de LMP que o doente possa não identificar. Os doentes também deverão ser aconselhados a informar o seu parceiro ou cuidadores acerca do seu tratamento, uma vez que estes podem identificar sintomas dos quais o doente não se tenha apercebido.

A LMP apenas pode ocorrer na presença de uma infeção por JCV. Deve considerar-se que a influência de linfopenia sobre a precisão do teste de anticorpos anti-JCV no soro não foi estudada em doentes tratados com o fumarato de dimetilo. Deve ainda ter-se em atenção que um teste negativo para anticorpos anti-JCV (na presença de contagens linfocitárias normais) não exclui a possibilidade de uma infeção por JCV no futuro.

Se um doente desenvolver LMP, o fumarato de dimetilo deve ser permanentemente descontinuado.

Tratamento prévio com terapêuticas imunossupressoras ou imunomoduladoras

Não foram realizados estudos clínicos para avaliar a eficácia e segurança de fumarato de dimetilo quando os doentes mudam de outras terapêuticas modificadoras da doença para o fumarato de dimetilo. É possível que uma terapêutica imunossupressora anterior contribua para o desenvolvimento de LMP em doentes tratados com fumarato de dimetilo.

Ocorreram casos de LMP em doentes que foram anteriormente tratados com natalizumab, para o qual a LMP é um risco estabelecido. Os médicos deverão ter conhecimento de que os casos de LMP que ocorrem no seguimento da recente descontinuação de natalizumab podem não ter linfopenia.

Além disso, a maioria dos casos de LMP confirmados com fumarato de dimetilo ocorreu em doentes anteriormente tratados com imunomoduladores.

Ao mudar os doentes de outra terapêutica modificadora da doença para o fumarato de dimetilo, a semivida e o modo de ação da outra terapêutica devem ser considerados para evitar um efeito imune aditivo ao mesmo tempo que se procura reduzir o risco de reativação de EM. É recomendada a realização de um hemograma completo antes de iniciar o fumarato de dimetilo e em intervalos regulares durante o tratamento (ver Análises sanguíneas/laboratoriais acima).

Compromisso renal e afeção hepática graves

O fumarato de dimetilo não foi estudado em doentes com compromisso renal ou afeção hepática graves, pelo que é necessária precaução nestes doentes (ver secção 4.2).

Doença gastrointestinal ativa e grave

O fumarato de dimetilo não foi estudado em doentes com doença gastrointestinal ativa e grave, pelo que é necessária precaução nestes doentes.

Rubor

Em ensaios clínicos, 34% dos doentes tratados com fumarato de dimetilo tiveram rubor. Na maioria dos doentes que tiveram rubor, este efeito teve uma gravidade ligeira ou moderada. Os dados de estudos com voluntários saudáveis sugerem que é provável que o rubor associado ao fumarato de dimetilo seja mediado por prostaglandinas. Um regime de tratamento curto com 75 mg de ácido acetilsalicílico com revestimento não entérico poderá ser benéfico em doentes afetados por rubor intolerável (ver secção 4.5). Em dois estudos em voluntários saudáveis, houve uma redução da gravidade e ocorrência de rubor durante o período de administração.

Em ensaios clínicos, 3 doentes num total de 2 560 doentes tratados com fumarato de dimetilo tiveram sintomas graves de rubor que provavelmente eram reações de hipersensibilidade ou reações anafilactoides. Estes eventos não eram potencialmente fatais, mas levaram a hospitalização. Tanto os prescritores como os doentes devem estar alerta quanto a esta possibilidade no caso de ocorrência de reações graves de rubor (ver secções 4.2, 4.5 e 4.8).

Reações anafiláticas

Foram notificados casos de anafilaxia/reação anafilactoide após a administração do fumarato de dimetilo no contexto de pós-comercialização. Os sintomas podem incluir dispneia, hipoxia, hipotensão, angioedema, erupção cutânea ou urticária. Desconhece-se o mecanismo da anafilaxia induzida pelo fumarato de dimetilo. Em geral, as reações ocorrem após a primeira dose, mas podem também ocorrer em qualquer altura durante o tratamento, podendo ser graves e colocar a vida em risco. Os doentes devem ser instruídos a descontinuar o fumarato de dimetilo e procurar assistência médica imediata se tiverem sinais ou sintomas de anafilaxia. O tratamento não deve ser reiniciado (ver secção 4.8).

Infeções

Em estudos de fase III controlados por placebo, a incidência de infeções (60% *vs* 58%) e de infeções graves (2% *vs* 2%) foi similar em doentes tratados com fumarato de dimetilo ou placebo, respetivamente. Contudo, dadas as propriedades imunomoduladoras do fumarato de dimetilo (ver secção 5.1), se um doente desenvolver uma infeção grave, deve considerar-se a suspensão do tratamento com Fumarato de dimetilo Mylan e devem reavaliar-se os benefícios e os riscos antes de se reiniciar a terapêutica. Os doentes que estejam a ser tratados com Fumarato de dimetilo Mylan devem ser instruídos a comunicar os sintomas de infeções a um médico. Os doentes com infeções graves não devem iniciar o tratamento com Fumarato de dimetilo Mylan até a(s) infeção(ões) estar(em) resolvida(s).

Não se observou aumento da incidência de infeções graves em doentes com contagens linfocitárias $<0.8\times10^9$ /l ou $<0.5\times10^9$ /l (ver secção 4.8). Se se continuar a terapêutica na presença de linfopenia prolongada, moderada a grave, o risco de uma infeção oportunista, incluindo LMP, não pode ser excluído (ver secção 4.4, subsecção LMP).

<u>Infeções por herpes zóster</u>

Ocorreram casos de herpes zóster com fumarato de dimetilo. A maioria dos casos eram não graves, no entanto, foram notificados casos graves, incluindo herpes zóster disseminado, herpes zóster oftálmico, herpes zóster ótico, infeção neurológica causada por herpes zóster, meningoencefalite causada por herpes zóster e meningomielite causada por herpes zóster. Estes acontecimentos podem ocorrer em qualquer momento durante o tratamento. Monitorize os doentes que tomam Fumarato de dimetilo Mylan para detetar sinais e sintomas de herpes zóster, especialmente quando é notificada

linfocitopenia concomitante. Se ocorrer herpes zóster, deve ser administrado um tratamento adequado para o herpes zóster. Considere suspender o tratamento com Fumarato de dimetilo Mylan em doentes com infeções graves até que a infeção esteja resolvida (ver secção 4.8).

Início do tratamento

O tratamento com Fumarato de dimetilo Mylan deve ser iniciado gradualmente para reduzir a ocorrência de rubor e de reações adversas gastrointestinais (ver secção 4.2).

Síndrome de Fanconi

Foram notificados casos de síndrome de Fanconi num medicamento que contém fumarato de dimetilo em associação com outros ésteres do ácido fumárico. O diagnóstico precoce da síndrome de Fanconi e a descontinuação do tratamento com fumarato de dimetilo são importantes para prevenir o aparecimento de compromisso renal e osteomalacia, uma vez que a síndrome é geralmente reversível. Os sinais mais importantes são: proteinúria, glicosúria (com níveis normais de açúcar no sangue), hiperaminoacidúria e fosfatúria (possivelmente concomitante com a hipofosfatemia). A progressão pode envolver sintomas como poliúria, polidipsia e fraqueza muscular proximal. Em casos raros de osteomalacia hipofosfatémica com dor óssea não localizada, podem ocorrer fosfatase alcalina elevada no soro e fraturas de fadiga. É importante ressalvar que a síndrome de Fanconi pode ocorrer sem níveis elevados de creatinina ou taxa de filtração glomerular baixa. Se os sintomas não forem claros, deve considerar-se a síndrome de Fanconi e realizar exames adequados.

Teor de sódio

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódio por cápsula, ou seja, é praticamente "isento de sódio".

População pediátrica

O perfil de segurança é qualitativamente semelhante nos doentes pediátricos em comparação com os adultos e, portanto, as advertências e precauções aplicam-se também aos doentes pediátricos. Para diferenças quantitativas no perfil de segurança, ver a secção 4.8.

A segurança a longo prazo do fumarato de dimetilo na população pediátrica ainda não foi estabelecida.

4.5 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Fumarato de dimetilo Mylan não foi estudado em combinação com terapêuticas antineoplásicas ou imunossupressoras, pelo que é necessária precaução em caso de administração concomitante. Nos estudos clínicos de esclerose múltipla, o tratamento concomitante de surtos com uma terapêutica de curta duração com corticosteroides intravenosos não foi associado a um aumento clinicamente relevante de infeção.

Durante a terapêutica com Fumarato de dimetilo Mylan, pode considerar-se a administração concomitante de vacinas não vivas de acordo com o Plano Nacional de Vacinação. Num estudo clínico que envolveu um total de 71 doentes com esclerose múltipla do tipo surto-remissão, os doentes em tratamento com fumarato de dimetilo 240 mg, duas vezes por dia, durante pelo menos 6 meses (n = 38) ou interferão não peguilado durante pelo menos 3 meses (n = 33) apresentaram uma resposta imunológica comparável (definida como um aumento \geq 2 vezes do título pré- e pós-vacinação) ao toxoide tetânico (antigénio de memória) e a uma vacina meningocócica polissacárida conjugada do serogrupo C (neoantigénio), enquanto a resposta imunológica a serotipos diferentes de uma vacina pneumocócica polissacárida 23-valente não conjugada (antigénio independente das células T) variou em ambos os grupos de tratamento. Uma resposta imunológica positiva, definida como um aumento \geq 4 vezes do título de anticorpos para as 3 vacinas, foi conseguida por menos indivíduos em ambos os grupos de tratamento. Observaram-se pequenas diferenças numéricas na resposta ao toxoide tetânico e ao polissacárido pneumocócico do serotipo 3 favoráveis ao interferão não peguilado.

Não existem dados clínicos sobre a eficácia e segurança de vacinas vivas atenuadas em doentes que estejam a tomar Fumarato de dimetilo Mylan. As vacinas vivas podem ter um maior risco de infeção clínica e não devem ser dadas a doentes tratados com Fumarato de dimetilo Mylan exceto em casos excecionais, onde se considere que este risco potencial é superado pelo risco de o indivíduo não tomar a vacina.

Durante o tratamento com Fumarato de dimetilo Mylan, deve evitar-se a utilização simultânea de outros derivados do ácido fumárico (tópico ou sistémico).

Nos humanos, o fumarato de dimetilo é extensivamente metabolizado pelas estearases antes de atingir a circulação sistémica e verifica-se metabolismo adicional através do ciclo de ácido tricarboxílico, sem envolvimento do sistema do citocromo P450 (CYP). Não foram identificados riscos potenciais de interação medicamentosa em estudos de inibição e de indução de CYP *in vitro*, num estudo de p-glicoproteína, nem em estudos de ligação às proteínas do fumarato de dimetilo e fumarato de monometilo (um metabolito primário do fumarato de dimetilo).

Os medicamentos normalmente utilizados na esclerose múltipla, o interferão beta-1a intramuscular e o acetato de glatirâmero, foram testados clinicamente quanto a interações potenciais com fumarato de dimetilo e não alteraram o perfil farmacocinético de fumarato de dimetilo.

A evidência de estudos em voluntários saudáveis sugere que é provável que o rubor associado ao fumarato de dimetilo seja mediado por prostaglandinas. Em dois estudos em voluntários saudáveis, a administração de 325 mg (ou equivalente) de ácido acetilsalicílico com revestimento não entérico, 30 minutos antes de fumarato de dimetilo, administrados durante 4 dias e durante 4 semanas, respetivamente, não alterou o perfil farmacocinético do fumarato de dimetilo. Deve ter-se em consideração os potenciais riscos associados à terapêutica com ácido acetilsalicílico antes da coadministração com Fumarato de dimetilo Mylan em doentes com EM surto-remissão. A utilização contínua a longo prazo (> 4 semanas) de ácido acetilsalicílico não foi estudada (ver secções 4.4 e 4.8).

A terapêutica concomitante com medicamentos nefrotóxicos (como aminoglicosídeos, diuréticos, anti-inflamatórios não esteroides ou lítio) pode aumentar o potencial de reações adversas renais (por exemplo, proteinúria, ver secção 4.8) em doentes a tomar Fumarato de dimetilo Mylan (ver secção 4.4 Análises sanguíneas/laboratoriais).

O consumo de quantidades moderadas de álcool não altera a exposição ao fumarato de dimetilo e não foi associado a um aumento das reações adversas. Deve evitar-se o consumo de grandes quantidades de bebidas alcoólicas fortes (mais de 30% de álcool em volume) no período de uma hora após a toma de Fumarato de dimetilo Mylan, uma vez que o álcool pode levar ao aumento da frequência de reações adversas gastrointestinais:

Os estudos de indução de CYP *in vitro* não demonstraram uma interação entre fumarato de dimetilo e os contracetivos orais. Num estudo *in vivo*, a administração concomitante de fumarato de dimetilo com um contracetivo oral combinado (norgestimato e etinilestradiol) não produziu qualquer alteração relevante na exposição ao contracetivo oral. Não foram realizados estudos de interação com contracetivos orais contendo outros progestagénios; contudo, não é esperado um efeito de Fumarato de dimetilo Mylan na sua exposição.

População pediátrica

Os estudos de interação só foram realizados em adultos.

4.6 Fertilidade, gravidez e aleitamento

Gravidez

A quantidade de dados sobre a utilização de fumarato de dimetilo em mulheres grávidas é limitada ou inexistente. Os estudos em animais revelaram toxicidade reprodutiva (ver secção 5.3). Fumarato de

dimetilo Mylan não é recomendado durante a gravidez e em mulheres com potencial para engravidar que não utilizam métodos contracetivos adequados (ver secção 4.5). Fumarato de dimetilo Mylan deve ser usado durante a gravidez apenas se for claramente necessário e se o potencial benefício justificar o potencial risco para o feto.

Amamentação

Desconhece-se se o fumarato de dimetilo ou os seus metabolitos são excretados no leite materno. Não pode ser excluído qualquer risco para os recém-nascidos/lactentes. Tem que ser tomada uma decisão sobre a descontinuação da amamentação ou da terapêutica com Fumarato de dimetilo Mylan. Deve considerar-se o benefício da amamentação para a criança e o benefício da terapêutica para a mulher.

Fertilidade

Não existem dados sobre os efeitos do fumarato de dimetilo sobre a fertilidade humana. Os dados de estudos pré-clínicos não sugerem que o fumarato de dimetilo esteja associado a um maior risco de redução da fertilidade (ver secção 5.3).

4.7 Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas

Os efeitos de Fumarato de dimetilo Mylan sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas são nulos ou desprezáveis. Não foram realizados estudos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas, mas não foram observados nos estudos clínicos efeitos relacionados com o fumarato de dimetilo que pudessem potencialmente influenciar esta capacidade.

4.8 Efeitos indesejáveis

Resumo do perfil de segurança

As reações adversas mais frequentes (incidência ≥ 10%) para doentes tratados com fumarato de dimetilo foram rubor e efeitos gastrointestinais (i.e. diarreia, náuseas, dor abdominal, dor abdominal superior). A ocorrência de rubor e de efeitos gastrointestinais tende a iniciar-se numa fase precoce do tratamento (principalmente durante o primeiro mês) e, em doentes que sofrem de rubor e efeitos gastrointestinais, estes efeitos podem continuar a ocorrer, de forma intermitente, durante o tratamento com Fumarato de dimetilo Mylan. As reações adversas notificadas com maior frequência que levaram à descontinuação (incidência > 1%) de doentes tratados com fumarato de dimetilo foram rubor (3%) e efeitos gastrointestinais (4%).

Em estudos clínicos controlados por placebo e não controlados, um total de 2 513 doentes receberam fumarato de dimetilo por períodos até 12 anos com uma exposição total equivalente a 11 318 pessoasano. Um total de 1 169 doentes receberam, pelo menos, 5 anos de tratamento com fumarato de dimetilo e 426 doentes receberam, pelo menos, 10 anos de tratamento com fumarato de dimetilo. A experiência em ensaios clínicos não controlados é consistente com a experiência em ensaios clínicos controlados por placebo.

Resumo tabelar das reações adversas

As reações adversas provenientes de estudos clínicos, estudos de segurança pós-autorização e notificações espontâneas estão apresentadas na tabela abaixo.

As reações adversas são apresentadas de acordo com os termos MedDRA das Classes de sistemas de órgãos MedDRA. A frequência das reações adversas apresentada abaixo é expressa de acordo com as categorias seguintes:

- Muito frequentes ($\geq 1/10$)
- Frequentes ($\ge 1/100, < 1/10$)
- Pouco frequentes ($\ge 1/1\ 000, < 1/100$)
- Raros ($\geq 1/10\,000$, $< 1/1\,000$)
- Muito raros (< 1/10 000)

- Desconhecido (a frequência não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis)

Classes de sistemas de órgãos MedDRA	Reação adversa	Categoria de frequência
Infeções e infestações	Gastroenterite	Frequentes
amoşoos o miosingoos	Leucoencefalopatia multifocal	Desconhecido
	progressiva (LMP)	Desconnected
	Herpes zóster	Desconhecido
Doenças do sangue e do sistema	Linfopenia	Frequentes
linfático	Leucopenia	Frequentes
	Trombocitopenia	Pouco frequentes
Doenças do sistema imunitário	Hipersensibilidade	Pouco frequentes
	Anafilaxia	Desconhecido
	Dispneia	Desconhecido
	Hipoxia	Desconhecido
	Hipotensão	Desconhecido
	Angioedema	Desconhecido
Doenças do sistema nervoso	Sensação de queimadura	Frequentes
Vasculopatias	Rubor	Muito frequentes
vascuiopatias	Afrontamento	*
Doomana magnimatámina tamáninas a	Rinorreia	Frequentes Desconhecido
Doenças respiratórias, torácicas e	Kinorreia	Desconnectio
do mediastino	Diamaia	Muita fra avvanta a
Doenças gastrointestinais	Diarreia	Muito frequentes
	Náuseas	Muito frequentes
	Dor abdominal superior	Muito frequentes
	Dor abdominal	Muito frequentes
	Vómitos	Frequentes
	Dispepsia	Frequentes
	Gastrite	Frequentes
	Disfunção gastrointestinal	Frequentes
Afeções hepatobiliares	Aumento da aspartato aminotransferase	Frequentes
	Aumento da alanina	Frequentes
	aminotransferase	
	Lesão hepática induzida pelo	Desconhecido
	fármaco	
Afeções dos tecidos cutâneos e	Prurido	Frequentes
subcutâneos	Erupção cutânea	Frequentes
	Eritema	Frequentes
	Alopécia	Frequentes
Doenças renais e urinárias	Proteinúria	Frequentes
Perturbações gerais e alterações no local de administração	Sensação de calor	Frequentes
Exames complementares de	Medição de corpos cetónicos na	Muito frequentes
diagnóstico	urina	Emagnartas
	Presença de albumina na urina	Frequentes
	Diminuição da contagem de glóbulos brancos	Frequentes

Descrição de reações adversas selecionadas

Rubor

Nos estudos controlados por placebo, a incidência de rubor (34% *versus* 4%) e de afrontamentos (7% *versus* 2%) foi superior em doentes tratados com fumarato de dimetilo em comparação com placebo, respetivamente. O rubor é geralmente descrito como rubor ou afrontamento, mas pode incluir

outros efeitos (p. ex. sensação de calor, vermelhidão, prurido e sensação de queimadura). Os efeitos de rubor tendem a ter início numa fase precoce do tratamento (principalmente durante o primeiro mês) e, em doentes que sofreram rubor, estes efeitos podem continuar a ocorrer, de forma intermitente, ao longo do tratamento com Fumarato de dimetilo Mylan. Em doentes com rubor, a maioria sofreu efeitos de rubor de gravidade ligeira a moderada. Em geral, 3% dos doentes tratados com fumarato de dimetilo descontinuaram o tratamento devido a rubor. A incidência de rubor grave, que pode ser caracterizado por eritema generalizado, erupção cutânea e/ou prurido, foi observada em menos de 1% dos doentes tratados com fumarato de dimetilo (ver secções 4.2, 4.4 e 4.5).

Gastrointestinal

A incidência de efeitos gastrointestinais (ex.: diarreia [14% versus 10%], náuseas [12% versus 9%], dor abdominal superior [10% versus 6%], dor abdominal [9% versus 4%], vómitos [8% versus 5%] e dispepsia [5% versus 3%]) foi superior nos doentes tratados com fumarato de dimetilo em comparação com o placebo, respetivamente. Os efeitos gastrointestinais tendem a ter início numa fase precoce do tratamento (principalmente durante o primeiro mês) e, em doentes que sofreram efeitos gastrointestinais, estes efeitos podem continuar a verificar-se, de forma intermitente, durante o tratamento com fumarato de dimetilo. Na maioria dos doentes que sofreram efeitos gastrointestinais, estes foram de gravidade ligeira ou moderada. Quatro por cento (4%) dos doentes tratados com fumarato de dimetilo descontinuaram devido a efeitos gastrointestinais. A incidência de efeitos gastrointestinais graves, incluindo gastroenterite e gastrite, foi observada em 1% dos doentes tratados com fumarato de dimetilo (ver secção 4.2).

Função hepática

Com base em dados de estudos controlados com placebo, a maioria dos doentes com aumentos apresentava valores de transaminases hepáticas que eram < 3 vezes o limite superior do normal (LSN). A superior incidência de aumentos das transaminases hepáticas em doentes tratados com fumarato de dimetilo em comparação com o placebo foi observada principalmente durante os primeiros seis meses de tratamento. Foram observados aumentos da alanina aminotransferase e da aspartato aminotransferase ≥ 3 vezes o LSN em 5% e 2% dos doentes tratados com placebo e 6% e 2% dos doentes tratados com fumarato de dimetilo, respetivamente. As descontinuações devido ao aumento de transaminases hepáticas foram < 1% e semelhantes entre os doentes tratados com fumarato de dimetilo e placebo. Não se observaram elevações das transaminases ≥ 3 vezes o LSN com elevações concomitantes da bilirrubina total > 2 vezes o LSN, em estudos controlados com placebo.

Foi notificado um aumento das enzimas hepáticas e casos de lesão hepática induzida pelo fármaco (elevações das transaminases ≥ 3 vezes o LSN com elevações concomitantes da bilirrubina total > 2 vezes o LSN) na experiência pós-comercialização, após a administração de fumarato de dimetilo, os quais se resolveram com a descontinuação do tratamento.

Linfopenia

Nos estudos controlados por placebo, a maioria dos doentes (> 98%) apresentou contagens linfocitárias normais antes do início do tratamento. Após o início do tratamento com fumarato de dimetilo, a média de contagens linfocitárias diminuiu durante o primeiro ano, atingindo posteriormente uma estabilização. Em média, as contagens linfocitárias decresceram em, aproximadamente, 30% do valor inicial. As contagens linfocitárias médias e medianas permaneceram dentro dos limites normais. Observaram-se contagens linfocitárias < 0.5×10^9 /l em < 1% dos doentes tratados com placebo e em 6% dos doentes tratados com fumarato de dimetilo. Observou-se uma contagem linfocitária < 0.2×10^9 /l em 1 doente tratado com fumarato de dimetilo e em nenhum doente tratado com placebo.

Nos estudos clínicos (controlados e não controlados), 41% dos doentes tratados com fumarato de dimetilo tiveram linfopenia (definido nestes estudos como < 0,91 × 10 9 /l). Foi observada linfopenia ligeira (contagem $\geq 0.8 \times 10^9$ /l e < 0,91 × 10 9 /l) em 28% dos doentes; foi observada linfopenia moderada (contagem $\geq 0.5 \times 10^9$ /l e < 0,8 × 10 9 /l) que persistiu durante pelo menos seis meses em 11% dos doentes; foi observada linfopenia grave (contagem < 0,5 × 10 9 /l) que persistiu durante pelo

menos seis meses em 2% dos doentes. No grupo com linfopenia grave, a maioria da contagem de linfócitos permaneceu $< 0.5 \times 10^9$ /l com terapêutica continuada.

Além disso, num estudo de pós-comercialização, prospetivo, não controlado, na semana 48 de tratamento com fumarato de dimetilo (n = 185), as células T CD4+ diminuíram de forma moderada (contagem $\geq 0.2 \times 10^9/l$ a $< 0.4 \times 10^9/l$) ou grave ($< 0.2 \times 10^9/l$) em até 37% ou 6% dos doentes, respetivamente, enquanto as células T CD8+ diminuíram mais frequentemente em até 59% dos doentes com contagens $< 0.2 \times 10^9/l$ e 25% dos doentes com contagens $< 0.1 \times 10^9/l$. Em estudos clínicos controlados e não controlados, os doentes que descontinuaram a terapêutica com fumarato de dimetilo com contagens linfocitárias inferiores ao limite inferior do normal (LIN) foram monitorizados quanto à recuperação da contagem de linfócitos para o LIN (ver secção 5.1).

Infeções, incluindo LMP e infeções oportunistas

Foram notificados casos de infeções com vírus John-Cunningham (JCV) que provocaram leucoencefalopatia multifocal progressiva (LMP) com fumarato de dimetilo (ver secção 4.4). A LMP pode ser fatal ou resultar em incapacidade grave. Num dos ensaios clínicos, um doente que estava a ser tratado com o fumarato de dimetilo desenvolveu LMP associada a linfopenia prolongada grave (contagem de linfócitos predominantemente $< 0.5 \times 10^9 / 1$ durante 3.5 anos), com um resultado fatal. No contexto de pós-comercialização, também ocorreu LMP na presença de linfopenia ligeira e moderada ($> 0.5 \times 10^9 / 1$ a < LLN, conforme definido pelo intervalo de referência do laboratório local).

Em vários casos de LMP com determinação de subconjuntos de células T no momento do diagnóstico de LMP, as contagens de células T CD8+ diminuíram para $< 0.1 \times 10^9 / l$, enquanto as reduções nas contagens de células T CD4+ foram variáveis (variando entre < 0.05 e $0.5 \times 10^9 / l$) e estavam mais correlacionadas com a gravidade geral da linfopenia ($< 0.5 \times 10^9 / l$ a < LLN). Consequentemente, a taxa de CD4+/CD8+ aumentou nestes doentes.

A linfopenia prolongada, moderada a grave, parece aumentar o risco de LMP com fumarato de dimetilo, embora também tenha ocorrido LMP em doentes com linfopenia ligeira. Além disso, a maioria dos casos de LMP no contexto de pós-comercialização ocorreu em doentes com idade > 50 anos.

Foram notificados casos de infeções por herpes zóster com a utilização de fumarato de dimetilo. Num estudo de extensão a longo prazo a decorrer, no qual 1 736 doentes com EM foram tratados com fumarato de dimetilo, aproximadamente 5% experienciaram um ou mais eventos de herpes zóster, na sua maioria de gravidade ligeira a moderada. A maioria dos indivíduos, incluindo aqueles que sofreram uma infeção grave por herpes zóster, tinham contagens linfocitárias acima do limite inferior do normal. Na maioria dos indivíduos com contagem de linfócitos abaixo do LLN, a linfopenia foi classificada como moderada ou grave. No contexto de pós-comercialização, a maioria dos casos de infeção por herpes zóster não foram graves e foram resolvidos com tratamento. Os dados disponíveis sobre a contagem absoluta de linfócitos (CAL) em doentes com infeção por herpes zóster no contexto de pós-comercialização são limitados. No entanto, quando notificados, a maioria dos doentes apresentava linfopenia moderada ($\geq 0.5 \times 10^9 / l$ a $< 0.8 \times 10^9 / l$) ou grave ($< 0.5 \times 10^9 / l$ a $0.2 \times 10^9 / l$) (ver secção 4.4).

Alterações laboratoriais

Em estudos controlados por placebo, a medida de corpos cetónicos urinários (1+ ou superior) foi superior em doentes tratados com fumarato de dimetilo (45%) em comparação com placebo (10%). Não se observaram consequências clínicas indesejáveis nos ensaios clínicos. Os níveis de 1,25-di-hidroxivitamina D diminuiu em doentes tratados com fumarato de dimetilo em relação ao placebo (diminuição da percentagem média desde o nível basal aos 2 anos de 25% *versus* 15%, respetivamente) e os níveis da hormona da paratiroide (PTH) aumentaram em doentes tratados com fumarato de dimetilo em comparação com o placebo (aumento da média de

percentagem desde o nível basal aos 2 anos de 29% *versus* 15%, respetivamente). Os valores médios para ambos os parâmetros mantiveram-se dentro do intervalo normal.

Observou-se um aumento transitório nas contagens médias de eosinófilos durante os primeiros 2 meses de terapêutica.

População pediátrica

Num ensaio aberto, randomizado, controlado activamente com duração de 96 semanas, em doentes pediátricos com EMSR com idades compreendidas entre 10 e 18 anos (120 mg duas vezes por dia durante 7 dias, seguido de 240 mg duas vezes por dia para o resto do tratamento; população do estudo, n=78), o perfil de segurança em doentes pediátricos foi semelhante ao anteriormente observado em doentes adultos.

A concepção dos ensaios clínicos pediátricos diferiu dos ensaios clínicos controlados por placebo em adulto. Por conseguinte, não se pode excluir uma contribuição da concepção do ensaio clínico para as diferenças numéricas nas reacções adversas entre a população pediátrica e a população adulta.

Os seguintes eventos adversos foram mais frequentemente notificados (≥10%) na população pediátrica do que na população adulta:

- Foram notificadas dores de cabeça em 28% dos pacientes tratados com fumarato de dimetilo contra 36% em pacientes tratados com interferão beta-1a.
- Foram relatadas perturbações gastrointestinais em 74% dos doentes tratados com fumarato de dimetilo contra 31% nos doentes tratados com interferão beta-1a. Entre eles, vómitos e dores abdominais foram os mais frequentemente relatados com o fumarato de dimetilo.
- Doenças respiratórias, torácicas e mediastinais foram relatadas em 32% dos doentes tratados com fumarato de dimetilo contra 11% nos doentes tratados com interferão beta-1a. Entre eles, as dores orofaríngeas e a tosse foram as mais frequentemente notificadas com fumarato de dimetilo.
- A dismenorreia foi relatada em 17% dos doentes tratados com fumarato de dimetilo contra 7% dos doentes tratados com interferão beta-1a.

Num pequeno estudo aberto de 24 semanas sem controlo em doentes pediátricos com EMSR com idades entre os 13 e os 17 anos (120 mg duas vezes por dia durante 7 dias, seguido de 240 mg duas vezes por dia para o resto do tratamento; população de segurança, n=22), seguido de um estudo de extensão de 96 semanas (240 mg duas vezes por dia; população de segurança n=20), o perfil de segurança pareceu semelhante ao observado em doentes adultos.

Há poucos dados disponíveis em crianças entre os 10 e os 12 anos de idade. A segurança e eficácia do fumarato de dimetilo em crianças com menos de 10 anos de idade ainda não foram estabelecidas.

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 <u>Apêndice V</u>.*

4.9 Sobredosagem

Foram notificados casos de sobredosagem com fumarato de dimetilo. Os sintomas descritos nestes casos foram consistentes com o perfil conhecido de reações adversas com o fumarato de dimetilo. Não se conhecem intervenções terapêuticas que aumentam a eliminação de fumarato de dimetilo, nem se conhecem antídotos. Em caso de sobredosagem, recomenda-se que seja iniciado tratamento sintomático de suporte de acordo com a indicação clínica.

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propriedades farmacodinâmicas

Grupo farmacoterapêutico: Imunossupressores, outros imunossupressores, código ATC: L04AX07

Mecanismo de ação

O mecanismo pelo qual o fumarato de dimetilo exerce os efeitos terapêuticos na esclerose múltipla não é totalmente conhecido. Os estudos pré-clínicos indicam que as respostas farmacodinâmicas do fumarato de dimetilo parecem ser mediadas principalmente pela ativação da via de transcrição do fator Nuclear (eritróide-derivado 2)-tipo 2 (Nrf2). O fumarato de dimetilo demonstrou regular positivamente os genes antioxidantes dependentes de Nrf2 em doentes (ex.: NAD(P)H desidrogenase, quinona 1; [NQO1]).

Efeitos farmacodinâmicos

Efeitos no sistema imunológico

Em estudos pré-clínicos e clínicos, o fumarato de dimetilo demonstrou propriedades anti-inflamatórias e imunomoduladoras. O fumarato de dimetilo e o fumarato de monometilo, o principal metabolito do fumarato de dimetilo, reduzem significativamente a ativação das células imunitárias e a subsequente libertação de citoquinas pró-inflamatórias em resposta a estímulos inflamatórios em modelos pré-clínicos. Em estudos clínicos, em doentes com psoríase, o fumarato de dimetilo afetou os fenótipos de linfócitos através de uma regulação negativa de perfis de citoquina pró-inflamatória (T_H1, T_H17), e induziu no sentido da produção anti-inflamatória (T_H2). O fumarato de dimetilo demonstrou atividade terapêutica em múltiplos modelos de lesão inflamatória e neuroinflamatória. Em estudos de fase 3 em doentes com EM (DEFINE, CONFIRM e ENDORSE), após tratamento com o fumarato de dimetilo, a média das contagens linfocitárias diminuiu em média, aproximadamente, 30% do seu valor basal ao longo do primeiro ano, apresentando uma estabilização subsequente. Nestes estudos, os doentes que descontinuaram a terapêutica com fumarato de dimetilo com contagens de linfócitos abaixo do limite inferior do normal (LIN, 910 células/mm³) foram monitorizados quanto à recuperação das contagens de linfócitos para o LIN.

A Figura 1 apresenta a proporção de doentes sem linfopenia grave prolongada que se estima terem alcançado o LIN com base no método de Kaplan-Meier. O valor basal da recuperação (VBR) foi definido como a última CAL durante o tratamento antes da descontinuação de fumarato de dimetilo. As proporções estimadas de doentes que recuperaram para LIN (CAL \geq 0,9 x 10 9 /L) na semana 12 e na semana 24, que tinham linfopenia ligeira, moderada ou grave no VBR são apresentadas na Tabela 1, Tabela 2 e Tabela 3 com os intervalos de confiança pontuais de 95%. O erro padrão do estimador de Kaplan-Meier da função da sobrevivência é calculado com a fórmula de Greenwood.

Figura 1: Método de Kaplan-Meier; Proporção de doentes com recuperação para ≥ 910 células/mm (LIN) desde o valor basal da recuperação (VBR)

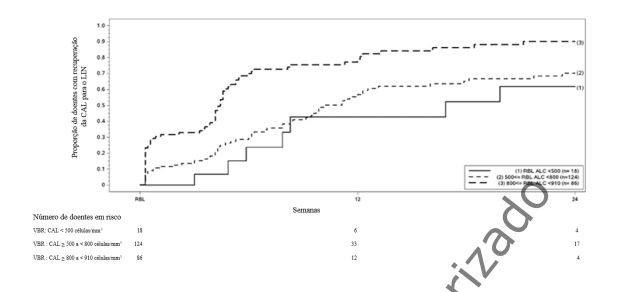


Tabela 1: Método de Kaplan-Meier; proporção estimada de doentes que alcançaram o LIN, linfopenia ligeira no valor basal da recuperação (VBR), excluindo os doentes com linfopenia grave prolongada

Número de doentes com linfopenia ligeira ^a em risco	Valor basal N=86	Semana 12 N=12	Semana 24 N=4
Proporção que alcançou		0,81	0,90
LIN (IC de 95%)	~0	(0,71;0,89)	(0.81; 0.96)

 $[^]a$ Doentes com CAL < 910 células/mm 3 e ≥ 800 células/mm 3 no VBR, excluindo os doentes com linfopenia grave prolongada.

Tabela 2: Método de Kaplan-Meier; proporção estimada de doentes que alcançaram o LIN, linfopenia moderada no valor basal da recuperação (VBR), excluindo os doentes com linfopenia grave prolongada

Número de doentes com linfopenia moderada ^a em risco	Valor basal N=124	Semana 12 N=33	Semana 24 N=17
Proporção que alcançou		0,57	0,70
LIN (IC de 95%)		(0.46; 0.67)	(0.60; 0.80)

 $[^]a$ Doentes com CAL < 800 células/mm 3 e \ge 500 células/mm 3 no VBR, excluindo os doentes com linfopenia grave prolongada.

Tabela 3: Método de Kaplan-Meier; proporção estimada de doentes que alcançaram o LIN, linfopenia grave no valor basal da recuperação (VBR), excluindo os doentes com linfopenia grave prolongada

Número de doentes com linfopenia grave ^a em risco	Valor basal N=18	Semana 12 N=6	Semana 24 N=4
Proporção que alcançou		0,43	0,62
LIN (IC de 95%)		(0,20;0,75)	(0,35;0,88)

^a Doentes com CAL <500 células/mm³ no VBR, excluindo os doentes com linfopenia grave prolongada.

Eficácia e segurança clínicas

Realizaram-se dois estudos controlados por placebo, aleatorizados, com dupla ocultação, com duração de 2 anos (DEFINE com 1 234 doentes e CONFIRM com 1 417 doentes) em doentes com esclerose

múltipla do tipo surto-remissão (EMSR). Os doentes com formas progressivas de EM não foram incluídos nestes estudos.

A eficácia (ver quadro abaixo) e segurança foram demonstradas em doentes com pontuações na Escala Expandida do Estado de Incapacidade (EDSS) que variaram entre 0 e 5 inclusive, que sofreram pelo menos 1 surto durante o ano anterior à aleatorização, ou que 6 semanas antes da aleatorização tiveram uma ressonância magnética (RM) ao cérebro que demonstrou, pelo menos, uma lesão intensificada por gadolínio (Gd+). O Estudo CONFIRM incluiu um comparador de referência do acetato de glatirâmero avaliado em ocultação (ou seja, o médico/investigador do estudo que avaliou a resposta ao tratamento do estudo foi sujeito a ocultação).

No DEFINE, os doentes apresentaram os seguintes valores médios para as características basais: 39 anos de idade, 7,0 anos de duração da doença, pontuação EDSS de 2,0. Além disso, 16% dos doentes tinham uma pontuação EDSS > 3,5; 28% tiveram ≥ 2 surtos no ano anterior e 42% tinham recebido anteriormente outros tratamentos aprovados para a EM. Na coorte de RM, 36% dos doentes que entraram no estudo tinham lesões Gd+ no início (número médio de lesões Gd+ de 1,4).

No CONFIRM, os doentes apresentaram os seguintes valores médios para as características basais: 37 anos de idade, 6,0 anos de duração da doença, pontuação EDSS de 2,5 Além disso, 17% dos doentes tinham uma pontuação EDSS > 3,5; 32% tiveram ≥ 2 surtos no ano anterior e 30% tinham recebido anteriormente outros tratamentos aprovados para a EM. Na coorte de RM, 45% dos doentes que entraram no estudo tinham lesões Gd+ no início (número médio de lesões Gd+ de 2,4).

Em comparação com placebo, os doentes tratados com funarato de dimetilo tiveram uma redução clinicamente importante e estatisticamente significativa; no parâmetro de avaliação primário do DEFINE, ou seja, a proporção de doentes com surtos aos 2 anos; e no parâmetro de avaliação primário do CONFIRM, ou seja, a taxa de surtos anualizada (TAS) aos 2 anos.

A (TAS) para o acetato de glatirâmero e para o placebo foi de 0,286 e 0,401, respetivamente, no CONFIRM, correspondendo a uma redução de 29% (p = 0,013), que é consistente com a informação de prescrição aprovada.

	DEFINE		CONFIRM		
	Placebo	Fumarato de	Placebo	Fumarato	Acetato de
		dimetilo		de dimetilo	glatirâmero
		240 mg duas		240 mg duas	
		vezes ao dia		vezes ao dia	
Parâmetros de avaliaçã	io clínicaª				
N.º de doentes	408	410	363	359	350
Taxa anualizada de	0,364	0,172***	0,401	0,224***	0,286*
surtos					
Taxa		0,47		0,56	0,71
(IC 95%)		(0,37;0,61)		(0,42;0,74)	(0,55;0,93)
Proporção de surtos	0,461	0,270***	0,410	0,291**	0,321**
Risco relativo		0,51		0,66	0,71
(IC 95%)		(0,40;0,66)		(0,51;0,86)	(0,55;0,92)
Proporção com	0,271	0,164**	0,169	0,128#	0,156#
progressão confirmada					
da incapacidade às					
12 semanas					
Risco relativo		0,62		0,79	0,93
(IC 95%)		(0,44;0,87)		(0,52;1,19)	(0,63; 1,37)
Proporção com	0,169	0,128#	0,125	0,078#	0,108#
progressão confirmada					
da incapacidade às					
24 semanas					

	DEFINE		CONFIRM		
	Placebo	Fumarato de dimetilo 240 mg duas vezes ao dia	Placebo	Fumarato de dimetilo 240 mg duas vezes ao dia	Acetato de glatirâmero
Risco relativo		0,77		0,62	0,87
(IC 95%)		(0,52; 1,14)		(0,37; 1,03)	(0,55; 1,38)
Parâmetros de avaliação da RM ^b					
N.º de doentes	165	152	144	147	161
Número médio (mediana) de lesões T2 novas ou recentemente aumentadas ao longo de 2 anos	16,5 (7,0)	3,2 (1,0)***	19,9 (11,0)	5,7 (2,0)****	9,6 (3,0)***
Taxa média de lesão (IC 95%)		0,15 (0,10; 0,23)		0,29 (0,21; 0,41)	0,46 (0,33; 0,63)
Número médio (mediana) de lesões Gd aos 2 anos	1,8 (0)	0,1 (0)***	2,0 (0,0)	0,5 (0,0)***	0,7 (0,0)**
Razão de probabilidade (IC 95%)		0,10 (0,05; 0,22)	2	0,26 (0,15; 0,46)	0,39 (0,24; 0,65)
Número médio (mediana) de lesões T1 novas hipotensas ao longo de 2 anos	5,7 (2,0)	2,0 (1,0)***	8,1 (4,0)	3,8 (1,0)***	4,5 (2,0)**
Taxa média de lesão (IC 95%)		0,28 (0,20; 0,39)		0,43 (0,30; 0,61)	0,59 (0,42; 0,82)

^a Todas as análises dos parâmetros de avaliação clínica foram com intenção de tratar; ^b Para a análise de RM foi utilizada uma coorte de RM

Um estudo de extensão não controlado, em regime aberto, com 8 anos de duração (ENDORSE) incluiu 1 736 doentes com EMSR elegíveis dos estudos principais (DEFINE e CONFIRM). O objetivo principal do estudo era avaliar a segurança a longo prazo de fumarato de dimetilo em doentes com EMSR. Dos 1 736 doentes, aproximadamente metade (909, 52%) foram tratados durante 6 anos ou mais. Nos 3 estudos, 501 doentes foram tratados continuamente com fumarato de dimetilo 240 mg, duas vezes por dia, e 249 doentes que tinham sido tratados anteriormente com placebo nos estudos DEFINE e CONFIRM receberam tratamento com 240 mg duas vezes por dia no estudo ENDORSE. Os doentes que receberam tratamento duas vezes por dia de forma contínua foram tratados até 12 anos.

Durante o estudo ENDORSE, mais de metade de todos os doentes tratados com fumarato de dimetilo 240 mg duas vezes por dia não tiveram qualquer surto. Para os doentes tratados duas vezes por dia de forma contínua nos 3 estudos, a TAS ajustada foi de 0,187 (IC de 95%: 0,156; 0,224) nos estudos DEFINE e CONFIRM e de 0,141 (IC de 95%: 0,119; 0,167) no estudo ENDORSE. Para os doentes tratados anteriormente com placebo, a TAS ajustada diminuiu de 0,330 (IC de 95%: 0,266; 0,408) nos estudos DEFINE e CONFIRM para 0,149 (IC de 95%: 0,116; 0,190) no estudo ENDORSE.

No estudo ENDORSE, a maioria dos doentes (> 75%) não teve progressão da incapacidade confirmada (medida como progressão da incapacidade sustentada aos 6 meses). Os resultados agrupados dos três estudos demonstraram que os doentes tratados com fumarato de dimetilo tinham taxas baixas e consistentes de progressão da incapacidade confirmada, com um ligeiro aumento das pontuações EDSS médias ao longo do ENDORSE. As avaliações por RM (até ao 6.º ano, incluindo

^{*} Valor de p < 0,05; ** Valor de p < 0.01; *** Valor de p < 0,0001; # Não estatisticamente significativo

752 doentes que tinham sido incluídos anteriormente na coorte de RM dos estudos DEFINE e CONFIRM) demonstraram que a maioria dos doentes (cerca de 90%) não tinha lesões realçadas por Gd. Ao longo dos 6 anos, o número médio ajustado anual de lesões T2 novas ou recentemente aumentadas e de lesões T1 novas permaneceu baixo.

Eficácia em doentes com doença muito ativa:

Nos estudos DEFINE e CONFIRM, observou-se um efeito de tratamento consistente sobre os surtos num subgrupo de doentes com uma doença muito ativa, embora o efeito sobre o tempo para a progressão sustentada da incapacidade aos 3 meses não tenha sido claramente estabelecido. Devido à conceção dos estudos, a doença muito ativa foi definida da seguinte forma:

- Doentes com 2 ou mais surtos num ano, e com uma ou mais lesões intensificadas por Gd na RM cerebral (n = 42 no DEFINE; n = 51 no CONFIRM) ou,
- Doentes que não conseguiram responder a um ciclo de tratamento completo e adequado (pelo menos um ano de tratamento) de interferão beta, tendo tido, pelo menos, 1 surto no ano anterior enquanto em terapêutica, e, pelo menos, 9 lesões hipertensas T2 na RM ao crânio ou, pelo menos, uma lesão intensificada por Gd, ou doentes que tiveram uma taxa de surtos sem alterações ou aumentada no ano anterior quando comparado aos 2 anos anteriores (n = 177 no DEFINE; n = 141 no CONFIRM).

População pediátrica

A segurança e eficácia do fumarato de dimetilo em EMSR pediátrico foi avaliada num estudo de grupo paralelo randomizado, aberto, controlado activamente (interferon beta-1a) em doentes com EMSR entre os 10 e 18 anos de idade. Cento e cinquenta pacientes foram randomizados para fumarato de dimetilo (240 mg BID oral) ou interferão beta-1a (30 µg IM uma vez por semana) durante 96 semanas. O parâmetro de estudo primário foi a proporção de pacientes livres de lesões hiperintensas T2 novas ou recém-ampliadas em exames de ressonância magnética cerebral na semana 96. O parâmetro de estudo secundário principal foi o número de lesões T2 hiperintensas novas ou recém-ampliadas em exames de RM do cérebro na semana 96. São apresentadas estatísticas descritivas uma vez que não foi pré-planeada nenhuma hipótese de confirmação para o parâmetro primário.

A proporção de doentes na população de ITT sem lesões novas ou recém-ampliadas de RM T2 na semana 96 em relação à linha de base foi de 12,8% para o fumarato de dimetilo contra 2,8% no grupo do interferão beta-1a. O número médio de lesões T2 novas ou recém-ampliadas na semana 96 em relação à linha de base, ajustado para o número de lesões T2 e idade (população do ITT excluindo pacientes sem medidas de RM) foi de 12,4 para o fumarato de dimetilo e 32,6 para o interferão beta-1a.

A probabilidade de recarda clínica foi de 34% no grupo do fumarato de dimetilo e de 48% no grupo do interferão beta-1a até ao final do período de estudo aberto de 96 semanas

O perfil de segurança em pacientes pediátricos (com idades compreendidas entre 13 e 18 anos) que receberam fumarato de dimetilo era qualitativamente consistente com o anteriormente observado em pacientes adultos (ver secção 4.8).

5.2 Propriedades farmacocinéticas

O fumarato de dimetilo administrado por via oral sofre uma rápida hidrólise pré-sistémica através das estearases e é convertido no seu metabolito principal, o fumarato de monometilo, que também é ativo. O fumarato de dimetilo não é quantificável no plasma após administração oral de fumarato de dimetilo. Portanto, todas as análises farmacocinéticas relacionadas com o fumarato de dimetilo foram realizadas com concentrações plasmáticas de fumarato de monometilo. Os dados farmacocinéticos foram obtidos em doentes com esclerose múltipla e em voluntários saudáveis.

<u>Absorção</u>

O T_{max} do fumarato de monometilo é de 2 a 2,5 horas. Como as cápsulas gastrorresistentes de Fumarato de dimetilo Mylan contêm *pellets* que estão protegidos por um revestimento entérico, a

absorção não começa até que estes deixem o estômago (geralmente em menos de 1 hora). Após uma administração de 240 mg, duas vezes ao dia, com alimentos, o pico médio (C_{max}) foi de 1,72 mg/l e a exposição global da área sob a curva (AUC) foi de 8,02 h.mg/l em doentes com esclerose múltipla. De um modo geral, a C_{max} e a AUC aumentaram aproximadamente em proporção com a dose dentro do intervalo de doses estudado (120 mg a 360 mg). Em estudos com voluntários saudáveis, administraram-se duas doses de 240 mg com 4 horas de intervalo, como parte de um regime posológico de três vezes ao dia. Isto resultou numa acumulação mínima de exposição, produzindo um aumento da mediana da C_{max} de 12% comparado com o regime posológico de duas vezes ao dia (1,72 mg/l para duas vezes ao dia comparado com 1,93 mg/l para três vezes ao dia) sem implicações ao nível da segurança.

Os alimentos não têm um efeito clínico significativo na exposição ao fumarato de dimetilo. No entanto, o fumarato de dimetilo deve ser tomado com alimentos devido a maior tolerabilidade no que respeita a rubor e efeitos adversos gastrointestinais (ver secção 4.2).

Distribuição

O volume aparente de distribuição após a administração oral de 240 mg de fumarato de dimetilo varia entre 60 l e 90 l. A ligação às proteínas plasmáticas humanas pelo fumarato de monometilo varia geralmente entre 27% e 40%.

Biotransformação

Em seres humanos, o fumarato de dimetilo é extensamente metabolizado com menos de 0,1% da dose excretada como fumarato de dimetilo inalterado na urina. É inicialmente metabolizado por estearases, que se encontram presentes no trato gastrointestinal, sargue e tecidos, antes de atingir a circulação sistémica. Ocorre metabolização adicional através do ciclo de ácido tricarboxílico, sem envolvimento do sistema do citocromo P450 (CYP). Um estudo de dose única de 240 mg de ¹⁴C-fumarato de dimetilo identificou a glicose como o metabolito predominante no plasma humano. Outros metabolitos circulantes incluíram ácido fumárico, ácido cítrico e o fumarato de monometilo. O metabolismo descendente do ácido fumárico ocorre através do ciclo de ácido tricarboxílico, com exalação de CO₂ atuando como principal via de eliminação.

Eliminação

A exalação de CO₂ é a principal via de eliminação do fumarato de dimetilo, sendo responsável por 60% da dose. A eliminação renal e fecal constituem vias secundárias de eliminação, sendo responsáveis por 15,5% e 0,9% da dose respetivamente.

A semivida terminal do funarato de monometilo é curta (aproximadamente 1 hora) e, na maioria dos indivíduos, não se observa a presença de fumarato de monometilo circulante às 24 horas. A acumulação do fármaco inalterado ou do fumarato de monometilo não ocorre com doses múltiplas de fumarato de dimetilo em regime terapêutico.

Linearidade

A exposição do fumarato de dimetilo aumenta de uma forma aproximadamente proporcional à dose com doses únicas e múltiplas dentro do intervalo de dose estudado de 120 mg a 360 mg.

Farmacocinética em grupos de doentes especiais

Com base na Análise de Variância (ANOVA), o peso corporal é a principal covariável de exposição (por C_{max} e AUC) em doentes com EMSR, mas não afetou as medidas de segurança e eficácia avaliadas nos estudos clínicos.

O género e a idade não tiveram um impacto clinicamente significativo na farmacocinética do fumarato de dimetilo. A farmacocinética em doentes com idade igual ou superior a 65 anos não foi estudada.

População pediátrica

O perfil farmacocinético de 240 mg de fumarato de dimetilo, duas vezes por dia, foi avaliado num estudo aberto, não controlado, de pequenas dimensões, em doentes com EMSR, com idades entre os 13 e os 17 anos (n = 21). A farmacocinética do fumarato de dimetilo nestes doentes adolescentes foi consistente com a que foi anteriormente observada em doentes adultos (C_{max} : 2,00±1,29 mg/l; AUC_{0-12 h}: 3,62±1,16 hmg/l, o que corresponde a uma AUC diária global de 7,24 hmg/l).

Compromisso renal

Como a via renal é a via de eliminação secundária do fumarato de dimetilo, sendo responsável por menos de 16% da dose administrada, a avaliação da farmacocinética em indivíduos com compromisso renal não foi realizada.

Afeção hepática

Como o fumarato de dimetilo e o fumarato de monometilo são metabolizados pelas estearases, sem o envolvimento do sistema CYP450, a avaliação da farmacocinética em indivíduos com afeção hepática não foi realizada.

5.3 Dados de segurança pré-clínica

As reações adversas descritas nas secções abaixo de Toxicologia e Toxicidade reprodutiva não foram observadas em estudos clínicos, mas foram observadas em animais em níveis de exposição semelhantes aos níveis de exposição clínica.

Mutagénese

Foram observados resultados negativos com fumarato de dimetilo e o fumarato de monometilo numa bateria de ensaios *in vitro* (Ames, alteração cromossómica em células de mamíferos). Foram observados resultados negativos com fumarato de dimetilo no ensaio do micronúcleo *in vivo* no rato.

Carcinogénese

Os estudos de carcinogenicidade do fumarato de dimetilo foram realizados por um período de até 2 anos em ratinhos e em ratos. O fumarato de dimetilo foi administrado oralmente em doses de 25, 75, 200 e 400 mg/kg/dia em ratinhos, e em doses de 25, 50, 100 e 150 mg/kg/dia em ratos. Em ratinhos, a incidência do carcinoma tubular renal aumentou aos 75 mg/kg/dia, numa exposição equivalente (AUC) à dose recomendada nos humanos. Em ratos, a incidência do carcinoma tubular renal e adenoma testicular de células Leydig aumentou aos 100 mg/kg/dia, numa exposição aproximadamente 2 vezes superior à da dose recomendada nos humanos. Desconhece-se a relevância destes resultados para o risco humano.

A incidência do papiloma de células escamosas e do carcinoma não glandular do estômago (rúmen) aumentou numa exposição equivalente à da dose recomendada nos humanos em ratinhos e numa exposição abaixo da dose recomendada nos humanos em ratos (com base na AUC). O rúmen em roedores não tem um equivalente humano.

Toxicologia

Foram realizados estudos não clínicos em roedores, coelhos e macacos com uma suspensão de fumarato de dimetilo (fumarato de dimetilo em 0,8% de hidroxipropilmetilcelulose) administrada por tubo oral. O estudo crónico no cão foi realizado com uma administração oral da cápsula de fumarato de dimetilo.

Foram observadas alterações renais após administração oral repetida de fumarato de dimetilo em ratinhos, ratos, cães e macacos. A regeneração epitelial dos túbulos renais, sugestiva de lesão, foi observada em todas as espécies. Observou-se hiperplasia tubular renal em ratos com um regime posológico para toda a vida (estudo de 2 anos). Em cães que receberam doses orais diárias do fumarato de dimetilo durante 11 meses, a margem calculada para a atrofia cortical observada foi 3 vezes

superior à dose recomendada com base na AUC. Em macacos que receberam doses orais diárias do fumarato de dimetilo durante 12 meses, observou-se necrose de célula única numa dose 2 vezes superior à recomendada com base na AUC. Foram observadas fibrose intersticial e atrofia cortical numa dose 6 vezes superior à recomendada com base na AUC. A relevância destes resultados para os humanos não é conhecida.

Nos testes, foi observada degeneração do epitélio seminífero em ratos e cães. Os resultados foram observados com aproximadamente a dose recomendada em ratos e 3 vezes a dose recomendada em cães (com base na AUC). A relevância destes resultados para os humanos não é conhecida.

Os resultados relativos ao rúmen de ratinhos e ratos consistiram em hiperplasia e hiperqueratose do epitélio escamoso; inflamação; e papiloma e carcinoma das células escamosas nos estudos de 3 meses ou de maior duração. O rúmen de ratinhos e ratos não tem um equivalente humano.

Toxicidade reprodutiva

A administração oral do fumarato de dimetilo em ratos do sexo masculino com 75, 250 e 375 mg/kg/dia antes e durante o acasalamento não teve quaisquer efeitos sobre a fertilidade masculina até à dose testada mais elevada (pelo menos 2 vezes a dose recomendada com base na AUC). A administração oral do fumarato de dimetilo em ratos do sexo feminino com 25, 100 e 250 mg/kg/dia antes e durante o acasalamento, e continuando até ao Dia 7 da gestação, induziu a redução do número de estádios do ciclo estral durante 14 dias e aumentou o número de animais com diestro prolongado nas doses testadas mais elevadas (11 vezes a dose recomendada com base na AUC). Contudo, estas alterações não afetaram a fertilidade ou o número de fetos viáveis produzidos.

Demonstrou-se que o fumarato de dimetilo atravessa a membrana placentária atingindo o sangue fetal nos ratos e coelhos, com proporções de concentrações plasmáticas no feto e maternas de 0,48 a 0,64 e 0,1 respetivamente. Não se observaram malformações em qualquer dose de fumarato de dimetilo em ratos ou coelhos. A administração de doses orais de 25, 100 e 250 mg/kg/dia de fumarato de dimetilo em ratos fêmea grávidas, durante o período de organogénese, resultou em efeitos adversos maternais com 4 vezes a dose recomendada com base na AUC, e em baixo peso fetal e em atraso da ossificação (metatarsos e falanges dos membros posteriores) com 11 vezes a dose recomendada com base na AUC. O peso fetal baixo e o atraso na ossificação foram considerados secundários à toxicidade materna (peso corporal e consumo alimentar reduzidos).

A administração oral de 25, 75 e 150 mg/kg/dia de fumarato de dimetilo em coelhos fêmea grávidas durante a organogénese não teve qualquer efeito sobre o desenvolvimento embriofetal e resultou numa diminuição do peso corporal materno com 7 vezes a dose recomendada e no aumento de aborto com 16 vezes a dose recomendada com base na AUC.

A administração oral de 25, 100 e 250 mg/kg/dia de fumarato de dimetilo em ratos durante a gravidez e aleitamento resultou numa diminuição dos pesos corporais das crias F1, e em atrasos na maturação sexual em machos F1 com 11 vezes a dose recomendada com base na AUC. Não ocorreram efeitos sobre a fertilidade nas crias F1. O menor peso corporal das crias foi considerado secundário à toxicidade materna.

Dois estudos de toxicidade em ratos juvenis com administração oral diária de fumarato de dimetilo desde o dia pós-nascimento (DPN) 28 até DPN 90 a 93 (equivalente a aproximadamente 3 anos ou mais em seres humanos) revelaram toxicidade de órgãos-alvo semelhantes nos rins e rúmen como observado em animais adultos. No primeiro estudo, o fumarato de dimetilo não afectou o desenvolvimento, o neurocomportamento ou a fertilidade masculina e feminina até à dose mais elevada de 140 mg/kg/dia (aproximadamente 4,6 vezes a dose humana recomendada com base em dados limitados de AUC em doentes pediátricos). Do mesmo modo, não foram observados efeitos nos órgãos reprodutores e acessórios masculinos até à dose mais elevada de fumarato de dimetilo de 375 mg/kg/dia no segundo estudo em ratos jovens masculinos (cerca de 15 vezes a putativa AUC com a dose pediátrica recomendada). No entanto, a diminuição do conteúdo e densidade mineral óssea no fémur e vértebras lombares foi evidente em ratos jovens do sexo masculino. Foram também

observadas alterações da densitometria óssea em ratos juvenis após a administração oral de fumarato diroximel, outro éster fumárico que é metabolizado ao mesmo metabolito activo fumarato monometílico in vivo. O NOAEL para as alterações da densitometria em ratos juvenis é aproximadamente 1,5 vezes o presuntivo AUC na dose pediátrica recomendada. É possível uma relação dos efeitos ósseos com o peso corporal mais baixo, mas não se pode excluir o envolvimento de um efeito directo. Os resultados ósseos são de relevância limitada para os pacientes adultos. A relevância para os pacientes pediátricos não é conhecida

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista dos excipientes

Conteúdo da cápsula (pellets com revestimento entérico)

Celulose microcristalina Croscarmelose sódica Sílica coloidal anidra Estearato de magnésio Ácido metacrílico e copo

Ácido metacrílico e copolímero de metacrilato de metilo (1:1)

Ácido metacrílico – copolímero de metacrilato de etilo (1:1) com dispersão a 30%

Citrato de trietilo

Talco

Invólucro da cápsula

Gelatina Dióxido de titânio (E171) Azul FD&C #2 (E132) Óxido de ferro amarelo (E172) Óxido de ferro negro (E172)

Tinta da cápsula (tinta preta)

Goma-laca Propilenoglicol Hidróxido de amónio Óxido de ferro negro (E172)

6.2 Incompatibilidades

Não aplicável.

6.3 Prazo de validade

3 anos

Embalagem do frasco após a abertura: 180 dias.

6.4 Precauções especiais de conservação

Não conservar acima de 30 °C.

6.5 Natureza e conteúdo do recipiente

120 mg cápsulas gastrorresistentes: 14 cápsulas gastrorresistentes em embalagens de blister e embalagens de blister de dose unitária de alumínio PVC/PE/PVdC e em frascos de polietileno de alta

densidade (PEAD) com uma tampa de rosca branca opaca em polipropileno com revestimento vedante de indução de alumínio que contém 14 ou 60 cápsulas gastrorresistentes.

240 mg cápsulas gastrorresistentes: 56 ou 168 cápsulas gastrorresistentes em embalagens de blister e embalagens de blister de dose unitária de alumínio PVC/PE/PVdC e em frascos de polietileno de alta densidade (PEAD) com uma tampa de rosca branca opaca em polipropileno com revestimento vedante de indução de alumínio que contém 56 ou 168 cápsulas gastrorresistentes.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

6.6 Precauções especiais de eliminação

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

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Mylan Ireland Limited Unit 35/36 Grange Parade Baldoyle Industrial Estate Dublin 13 Irlanda

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

Fumarato de dimetilo Mylan 120 mg cápsulas gastrorresistentes

EU/1/22/1634/001 EU/1/22/1634/002 EU/1/22/1634/003 EU/1/22/1634/004

Fumarato de dimetilo Mylan 240 mg cápsulas gastrorresistentes

EU/1/22/1634/005 EU/1/22/1634/006 EU/1/22/1634/007 EU/1/22/1634/008 EU/1/22/1634/009 EU/1/22/1634/010

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

Data da primeira autorização: 13 de maio de 2022

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. FABRICANTES RESPONSÁVEIS 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. FABRICANTES RESPONSÁVEIS PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE

Nome e endereço dos fabricantes responsáveis pela libertação do lote

McDermott Laboratories Limited t/a Gerard Laboratories 35/36 Baldoyle Industrial Estate Grange Road,
Dublin 13
Irlanda

Mylan Hungary Kft Mylan utca 1 Komárom, 2900 Hungria

Mylan Germany GmbH Benzstrasse 1, Bad Homburg 61352 Hesse Alemanha

O folheto informativo que acompanha o medicamento tem de mencionar o nome e o endereço do fabricante responsável pela libertação do lote em causa.

B. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E UTILIZAÇÃO

Medicamento de receita médica restrita, de utilização reservada a certos meios especializados (ver anexo I: Resumo das Características do Medicamento, secção 4.2).

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

Relatórios periódicos de segurança (RPS)

Os requisitos para a apresentação de RPS 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 que sejam 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 OF ORMAT' A. ROTULAGEM OUTO TO PROVIDE TO THE PROVIDENCE OF THE PROVIDENCE O

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO
EMBALAGEM EXTERIOR
1. NOME DO MEDICAMENTO
Fumarato de dimetilo Mylan 120 mg cápsulas gastrorresistentes fumarato de dimetilo
2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)
Cada cápsula contém 120 mg de fumarato de dimetilo
3. LISTA DOS EXCIPIENTES
4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO
Cápsulas gastrorresistentes
14 cápsulas gastrorresistentes 14 x 1 cápsulas gastrorresistentes
5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO
Via oral Consultar o folheto informativo antes de utilizar.
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.

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
Myla	n Ireland Limited
•	35/36 Grange Parade
	oyle Industrial Estate
Dubl	
Irlan	da
12.	NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
EI I/1	/22/1634/001
	/22/1634/001
EU/I	/22/1034/002
13.	NÚMERO DO LOTE
	10
Lot	200
14.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
15.	INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO
	0
16.	INFORMAÇÃO EM BRAILLE
Fuma	arato de dimetilo Mylan 120 mg
4=	TREMENERAL DOD TANGO GÓDIGO DE DADRAGAD
17.	IDENTIFICADOR ÓNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D
Códi	go de barras 2D com identificador único incluído.
18.	IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA
PC	
SN	
NN	

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR NAS EMBALAGENS BLISTER OU FITAS CONTENTORAS
BLISTER
1. NOME DO MEDICAMENTO
Fumarato de dimetilo Mylan 120 mg cápsulas gastrorresistentes fumarato de dimetilo
2. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
Mylan Ireland Limited
3. PRAZO DE VALIDADE
EXP
4. NÚMERO DO LOTE
Lot
5. OUTROS
Via oral
Via ora

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO EMBALAGEM EXTERIOR 1. NOME DO MEDICAMENTO Fumarato de dimetilo Mylan 240 mg cápsulas gastrorresistentes fumarato de dimetilo DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S) 2. Cada cápsula contém 240 mg de fumarato de dimetilo 3. LISTA DOS EXCIPIENTES FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO 4. Cápsulas gastrorresistentes 56 cápsulas gastrorresistentes 56 x 1 cápsulas gastrorresistentes 168 cápsulas gastrorresistentes 168 x 1 cápsulas gastrorresistentes 5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO Via oral Consultar o folheto informativo antes de utilizar. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO 6. 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

9. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Não conservar acima de 30 °C.

EXP

10.	0. CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO I UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES I APLICÁVEL	DO MEDICAMENTO NÃO DESSE MEDICAMENTO, SE
11.	1. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZA MERCADO	ÇÃO DE INTRODUÇÃO NO
Unit Bald Dubl	Aylan Ireland Limited Unit 35/36 Grange Parade Baldoyle Industrial Estate Dublin 13 rlanda	1300
12.	2. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO	NO MERCADO
EU/1 EU/1	EU/1/22/1634/005 EU/1/22/1634/006 EU/1/22/1634/007 EU/1/22/1634/008	50
13.	3. NÚMERO DO LOTE	
Lot	oot	
14.	4. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBL	ICO

15.

16.

17.

18.

PC SN NN INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

INFORMAÇÃO EM BRAILLE

Código de barras 2D com identificador único incluído

IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D

IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA

Fumarato de dimetilo Mylan 240 mg

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO E NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

EMBALAGEM EXTERIOR E RÓTULO DO FRASCO

1. NOME DO MEDICAMENTO

Fumarato de dimetilo Mylan 120 mg cápsulas gastrorresistentes fumarato de dimetilo

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

Cada cápsula contém 120 mg de fumarato de dimetilo

3. LISTA DOS EXCIPIENTES

4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

Cápsulas gastrorresistentes

14 cápsulas gastrorresistentes 60 cápsulas gastrorresistentes

5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Via oral

Consultar o folheto informativo antes de utilizar.

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

Após a abertura: 180 dias

9. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Não conservar acima de 30 °C.

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
•	in Ireland Limited
	35/36 Grange Parade
	oyle Industrial Estate
Dubl	
Irlan	da
	• 17
12.	NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
	/22/1634/003
EU/1	/22/1634/004
13.	NÚMERO DO LOTE
Lot	
14.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
	• 10
15.	INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO
	X _O
16.	INFORMAÇÃO EM BRAILLE
Fuma	arato de dimetilo Mylan 120 mg
17.	IDENTIFICADÓR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D
Códi	go de barras 2D com identificador único incluído.
18.	IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA
PC	•
SN	
NN	

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO E NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

EMBALAGEM EXTERIOR E RÓTULO DO FRASCO

1. NOME DO MEDICAMENTO

Fumarato de dimetilo Mylan 240 mg cápsulas gastrorresistentes fumarato de dimetilo

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

Cada cápsula contém 240 mg de fumarato de dimetilo

3. LISTA DOS EXCIPIENTES

4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

Cápsulas gastrorresistentes

56 cápsulas gastrorresistentes 168 cápsulas gastrorresistentes

5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Via oral

Consultar o folheto informativo antes de utilizar.

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

Após a abertura: 180 dias

9. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Não conservar acima de 30 °C.

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
Mylan Ireland Limited
Unit 35/36 Grange Parade
Baldoyle Industrial Estate
Dublin 13
Irlanda
\(\frac{1}{2}\)
12. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
EU/1/22/1634/009
EU/1/22/1634/010
13. NÚMERO DO LOTE
13. NUMERO DO LOTE
Lot
200
14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO
0
16. INFORMAÇÃO EM BRAILDE
Fumarato de dimetilo Mylan 240 mg
17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D
17. IDENTIFICADOR UNICO – CODIGO DE BARRAS 2D
Código de barras 2D com identificador único incluído.
18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA

PC SN NN

B. FOLHETO INFORMATIVO FOLHETO INFORMATIVO

Folheto informativo: Informação para o doente

Fumarato de dimetilo Mylan 120 mg cápsulas gastrorresistentes Fumarato de dimetilo Mylan 240 mg cápsulas gastrorresistentes fumarato de dimetilo

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar 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 farmacêutico.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

- 1. O que é Fumarato de dimetilo Mylan e para que é utilizado
- 2. O que precisa de saber antes de tomar Fumarato de dimetilo Mylan
- 3. Como tomar Fumarato de dimetilo Mylan
- 4. Efeitos indesejáveis possíveis
- 5. Como conservar Fumarato de dimetilo Mylan
- 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Fumarato de dimetilo Mylan e para que é utilizado

O que é Fumarato de dimetilo Mylan

Fumarato de dimetilo Mylan é um medicamento que contém a substância ativa fumarato de dimetilo.

Para que é utilizado Fumarato de dimetilo Mylan

Fumarato de dimetilo Mylan é usado para tratar a esclerose múltipla (EM) do tipo surto-remissão em doentesa partir dos 13 anos de idade .

A EM é uma condição de longa duração que afeta o sistema nervoso central (SNC), incluindo o cérebro e a medula espinal. A esclerose múltipla surto-remissão caracteriza-se por ataques repetidos (surtos) de sintomas do sistema nervoso. Os sintomas variam de doente para doente mas, geralmente, incluem dificuldades em andar, perdas de equilíbrio e dificuldades visuais (p. ex. visão turva ou dupla). Estes sintomas podem desaparecer completamente quando o surto acaba, mas podem permanecer alguns problemas.

Como funciona Fumarato de dimetilo Mylan

Fumarato de dimetilo Mylan parece funcionar impedindo que o sistema de defesa do corpo danifique o cérebro e a medula espinal. Isto pode ajudar a retardar o agravamento futuro da sua EM.

2. O que precisa de saber antes de tomar Fumarato de dimetilo Mylan

Não tome Fumarato de dimetilo Mylan

- **se tem alergia ao fumarato de dimetilo** ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).
- se existir a suspeita de que sofre de uma infeção rara do cérebro denominada leucoencefalopatia multifocal progressiva (LMP) ou caso tenha sido confirmada LMP.

Advertências e precauções

Fumarato de dimetilo Mylan pode afetar as suas **contagens de glóbulos brancos**, os seus **rins** e **fígado**. Antes de começar a tomar Fumarato de dimetilo Mylan, o seu médico vai fazer análises ao seu sangue para contar o número de glóbulos brancos e vai verificar se os seus rins e fígado estão a funcionar bem. O seu médico vai fazer estas análises de forma periódica durante o tratamento. Se o seu número de glóbulos brancos diminuir durante o tratamento, o seu médico pode considerar medidas analíticas adicionais ou a interrupção do tratamento.

Fale com o seu médico antes de tomar Fumarato de dimetilo Mylan se tiver:

- doença renal grave
- doença **hepática** grave
- uma doença do estômago ou intestino
- uma infeção grave (como pneumonia)

Herpes zóster (zona) pode ocorrer com o tratamento com Fumarato de dimetilo Mylan. Em alguns casos, ocorreram complicações graves. **Deverá informar o seu médico** imediatamente se suspeitar que tem sintomas de zona.

Se sentir que a sua EM está a piorar (p. ex., fraqueza ou alterações na visão) ou se detetar novos sintomas, informe imediatamente o seu médico, uma vez que estes podem ser os sintomas de uma infeção rara do cérebro denominada leucoencefalopatia multifocal progressiva (LMP). A LMP é uma condição grave que pode conduzir a incapacidade grave ou morte.

Foi notificada uma doença renal rara mas grave (síndrome de Fanconi) relativamente a um medicamento que contém fumarato de dimetilo, em associação com outros ésteres do ácido fumárico, utilizado no tratamento da psoríase (uma doença de pele). Se verificar que está a urinar mais, tem mais sede e bebe mais do que o normal, os seus músculos parecem mais fracos, partiu um osso ou simplesmente tem mal-estar e dores, fale com o seu médico assim que possível, para que a situação possa ser avaliada mais aprofundadamente.

Crianças e adolescentes

As advertências e precauções acima enumeradas também se aplicam às crianças. Fumarato de dimetilo Mylan pode ser utilizado em crianças e adolescentes a partir dos 13 anos de idade. Não existem dados disponíveis sobre crianças com menos de 10 anos de idade.

Outros medicamentos e Fumarato de dimetilo Mylan

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos, em especial:

- medicamentos que contenham ésteres do ácido fumárico (fumaratos) usados para tratar a
- medicamentos que afetem o sistema imunitário do corpo, incluindo outros medicamentos usados para tratar a EM, tais como fingolimod, natalizumab, teriflunomida, alemtuzumab, ocrelizumab ou cladribina, ou outros normalmente usados nos tratamentos do cancro (rituximab ou mitoxantrona)
- medicamentos que afetam os rins incluindo alguns antibióticos (usados para tratar infeções), diuréticos, certos tipos de analgésicos (tais como ibuprofeno e outros anti-inflamatórios semelhantes e medicamentos comprados sem receita médica) e medicamentos que contenham lítio
- A toma de Fumarato de dimetilo Mylan com certos tipos de vacinas (*vacinas vivas*) pode causar-lhe uma infeção e, portanto, deve ser evitada. O seu médico irá aconselhá-lo se deverá receber outros tipos de vacinas (vacinas não vivas).

Fumarato de dimetilo Mylan com álcool

O consumo acima de uma pequena quantidade (mais de 50 ml) de bebidas alcoólicas fortes (mais de 30% de álcool de volume, como, por exemplo, bebidas espirituosas) deve ser evitado dentro de uma hora após tomar Fumarato de dimetilo Mylan, porque o álcool pode interagir com este medicamento. Isto pode levar a uma inflamação do estômago (*gastrite*), especialmente em pessoas que já tenham tendência para gastrite.

Gravidez e amamentação

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

Gravidez

Não use Fumarato de dimetilo Mylan se estiver grávida, a menos que tenha discutido isto com o seu médico.

Amamentação

Desconhece-se se a substância ativa de Fumarato de dimetilo Mylan passa para o leite materno. Fumarato de dimetilo Mylan não deve ser utilizado durante a amamentação. O seu médico vai ajudá-la a decidir se deve parar de amamentar ou parar de usar Fumarato de dimetilo Mylan. Isto envolve ponderar o benefício de amamentar o seu bebé e o benefício do tratamento para si.

Condução de veículos e utilização de máquinas

O efeito de Fumarato de dimetilo Mylan sobre a capacidade de conduzir veículos ou utilizar máquinas não é conhecido. Não se prevê que Fumarato de dimetilo Mylan afete a sua capacidade de conduzir e de utilizar máquinas.

Fumarato de dimetilo Mylan contém sódio

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódio por cápsula, ou seja, é praticamente "isento de sódio".

3. Como tomar Fumarato de dimetilo Mylan

Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico ou farmacêutico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

Dose inicial

120 mg, duas vezes ao dia.

Tome esta dose inicial durante os primeiros 7 dias, depois tome a dose habitual.

Dose habitual

240 mg, duas vezes ao dia.

Fumarato de dimetilo Mylan é para utilização por via oral

Engula cada cápsula inteira, com alguma água. Não divida, esmague, dissolva, chupe ou mastigue a cápsula porque isto pode aumentar alguns efeitos indesejáveis.

Tome Fumarato de dimetilo Mylan com alimentos – pode ajudar a reduzir alguns dos efeitos indesejáveis muito frequentes (listados na secção 4).

Se tomar mais Fumarato de dimetilo Mylan do que deveria

Se tomar demasiadas cápsulas, **fale imediatamente com o seu médico**. Pode sofrer efeitos indesejáveis semelhantes aos descritos abaixo na secção 4.

Caso se tenha esquecido de tomar Fumarato de dimetilo Mylan

Não tome uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de tomar.

Pode tomar a dose em falta se deixar passar, pelo menos, 4 horas entre as doses. Caso contrário, espere até à próxima dose planeada.

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

4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Efeitos graves

Fumarato de dimetilo Mylan pode diminuir a contagem de linfócitos (um tipo de glóbulo branco). Ter uma contagem baixa de glóbulos brancos pode aumentar o seu risco de infeção, incluindo o risco de uma infeção rara do cérebro denominada leucoencefalopatia multifocal progressiva (LMP). A LMP pode conduzir a uma incapacidade grave ou morte. A LMP ocorreu após 1 a 5 anos de tratamento, pelo que o seu médico deve continuar a monitorizar os seus glóbulos brancos ao longo do tratamento e o doente deverá estar atento a quaisquer potenciais sintomas de LMP conforme descrito abaixo. O risco de LMP pode ser maior se tiver tomado anteriormente um medicamento que afete a funcionalidade do seu sistema imunitário.

Os sintomas de LMP podem ser semelhantes a um surto de EM. Os sintomas podem incluir uma nova fraqueza ou agravamento de uma fraqueza de um lado do corpo; falta de destreza; alterações da visão, raciocínio ou memória; ou confusão ou alterações de personalidade, assim como dificuldades de fala e comunicação que durem vários dias. Desta forma, se sentir que a sua condição de EM está a piorar ou se identificar novos sintomas enquanto estiver a ser tratado com Fumarato de dimetilo Mylan, é muito importante que fale com o seu médico o mais rapidamente possível. Fale também com o seu parceiro ou cuidadores e informe os acerca do seu tratamento. Poderão surgir sintomas dos quais não se tenha apercebido.

→ Informe o seu médico imediatamente se apresentar algum destes sintomas

Reações alérgicas graves

A frequência das reações alérgicas graves não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis (desconhecida).

A vermelhidão na face ou no corpo (*rubor*) é um efeito indesejável muito frequente. No entanto, se o rubor for acompanhado de uma erupção vermelha na pele ou urticária **e** se tiver algum destes sintomas:

- inchaço da face, lábios, boca ou língua (angioedema)
- respiração ruidosa, dificuldade em respirar ou falta de ar (dispneia, hipoxia)
- tonturas ou perda de consciência (*hipotensão*)

então tal poderá representar uma reação alérgica grave (anafilaxia)

→ Pare de tomar Fumarato de dimetilo Mylan e chame um médico imediatamente

Efeitos indesejáveis muito frequentes

Estes podem afetar mais de 1 em 10 pessoas:

- vermelhidão na face ou corpo, sentir-se quente, com calores ou sensação de queimadura ou comichão (*rubor*)
- fezes soltas (diarreia)
- náuseas
- dor de estômago ou cãibras no estômago

→ Tomar o medicamento com alimentos poderá ajudar a diminuir os efeitos indesejáveis acima mencionados

Substâncias chamadas cetonas, que são produzidas naturalmente no corpo, aparecem muito frequentemente em testes de urina enquanto tomar Fumarato de dimetifo Mylan.

Fale com o seu médico sobre como tratar estes efeitos indesejáveis. O seu médico pode reduzir a sua dose. Não reduza a sua dose a menos que o médico lhe diga para o fazer.

Efeitos indesejáveis frequentes

Estes podem afetar até 1 em cada 10 pessoas:

- inflamação do revestimento dos intestinos (gastroenterite)
- sentir-se mal (vómitos)
- indigestão (dispepsia)
- inflamação do revestimento do estômago (gastrite)
- distúrbio gastrointestinal
- sensação de queimadura
- afrontamento, sensação de calor
- comichão na pele (prurido)
- erupção cutânea
- manchas na pele, de coloração rosa ou vermelha (eritema)
- perda de cabelo (alopécia)

Efeitos indesejáveis que podem aparecer nas suas análises ao sangue ou urina

- níveis baixos de glóbulos brancos (*linfopenia*, *leucopenia*) no sangue. A redução dos glóbulos brancos pode significar que o seu corpo tem menos capacidade de combater uma infeção. Se tiver uma infeção grave (como pneumonia), fale imediatamente com o seu médico
- proteínas (albumina) na urina
- aumento nos níveis de enzimas hepáticas (ALT, AST) no sangue

Efeitos indesejáveis pouco frequentes

Estes podem afetar até 1 em cada 100 pessoas:

- reações alérgicas (hipersensibilidade)
- redução das plaquetas sanguíneas

Desconhecido (a frequência não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis)

- inflamação do fígado e aumento dos níveis das enzimas hepáticas (*ALT ou AST em combinação com a bilirrubina*)
- herpes zóster (zona) com sintomas como vesículas, ardor, comichão ou dor na pele, tipicamente num dos lados da parte superior do corpo ou do rosto, e outros sintomas, como febre e fraqueza

nas fases iniciais da infeção, seguidos de dormência, comichão ou manchas vermelhas com dor grave

- corrimento nasal (*rinorreia*)

Crianças (a partir dos 13 anos de idade) e adolescentes

Os efeitos secundários listados acima também se aplicam a crianças e adolescentes.

Alguns efeitos secundários foram relatados mais frequentemente em crianças e adolescentes do que em adultos, por exemplo, dor de cabeça, dores de estômago ou cólicas gástricas, estar doente (vómitos), dores de garganta, tosse, e períodos menstruais dolorosos.

Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente através do sistema nacional de notificação mencionado no Apêndico V. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

5. Como conservar Fumarato de dimetilo Mylan

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

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso no blister e na embalagem exterior, após "EXP" ou na garrafa depois de "Uma vez aberta: 180 dias". O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Não conservar acima de 30 °C.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Fumarato de dimetilo Mylan

A substância ativa é o fumarato de dimetilo.

Fumarato de dimetilo Mylan 120 mg: cada cápsula contém 120 mg de fumarato de dimetilo. Fumarato de dimetilo Mylan 240 mg: cada cápsula contém 240 mg de fumarato de dimetilo.

Os outros componentes são celulose microcristalina, croscarmelose de sódio, talco, sílica coloidal anidra, estearato de magnésio, citrato de trietilo, ácido metacrílico – copolímero de metacrilato de metilo (1:1), ácido metacrílico – copolímero de acrilato de etilo (1:1) em dispersão a 30%, gelatina, dióxido de titamo (E171), azul brilhante FD&C #2 (E132), óxido de ferro amarelo (E172), goma-laca, propilenoglicol, hidróxido de amónio e óxido de ferro negro (E172).

Qual o aspeto de Fumarato de dimetilo Mylan e conteúdo da embalagem

Fumarato de dimetilo Mylan 120 mg cápsulas gastrorresistentes são cápsulas gastrorresistentes azuis-esverdeadas e brancas, com a gravação "MYLAN" sobre "DF-120" e contendo *pellets* com revestimento entérico de cor branca a esbranquiçada e estão disponíveis em embalagens de blister que contêm 14 cápsulas gastrorresistentes, embalagens de blister de dose unitária que contêm 14 cápsulas gastrorresistentes e frascos de plástico que contêm 14 ou 60 cápsulas gastrorresistentes.

Fumarato de dimetilo Mylan 240 mg cápsulas gastrorresistentes são cápsulas gastrorresistentes azuis-esverdeadas, com a gravação "MYLAN" sobre "DF-240" e contendo *pellets* com revestimento entérico de cor branca a esbranquiçada e estão disponíveis em embalagens de blister que contêm

56 ou 168 cápsulas, embalagens de blister de dose unitária que contêm 56 ou 168 cápsulas e frascos de plástico que contêm 56 ou 168 cápsulas gastrorresistentes.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Mylan Ireland Limited Unit 35/36 Grange Parade Baldoyle Industrial Estate Dublin 13 Irlanda

Fabricantes

McDermott Laboratories Limited t/a Gerard Laboratories 35/36 Baldoyle Industrial Estate Grange Road,
Dublin 13
Irlanda

Mylan Hungary Kft Mylan utca 1 Komárom, 2900, Hungria

Mylan Germany GmbH Benzstrasse 1, Bad Homburg 61352 Hesse Alemanha

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

België/Belgique/Belgien

Viatris

Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 0

България

Майлан ЕООД *****

Тел.: +359 2 44 55 400

Česká republika

Viatris CZ s.r.o.

Tel.: + 420 222 004 400

Danmark

Viatris ApS

Tlf: +45 28 11 69 32

Deutschland

Viatris Healthcare GmbH Tel.: +49 800 0700 800

Lietuva

Mylan Healthcare UAB

Tel.: +370 5 205 1288

Luxembourg/Luxemburg

Viatris

Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00

(Belgique/Belgien)

Magyarország

Viatris Healthcare Kft

Tel.: + 36 1 465 2100

Malta

V.J. Salomone Pharma Ltd

Tel.: + 356 21 22 01 74

Nederland

Mylan BV

Tel.: +31 (0)20 426 3300

Eesti

BGP Products Switzerland GmbH Eesti filiaal

Tel.: + 372 6363 052

Ελλάδα

Generics Pharma Hellas ΕΠΕ

Τηλ: +30 210 993 6410

España

Viatris Pharmaceuticals, S.L.U

Tel.: + 34 900 102 712

France

Viatris Santé

Tél: +33 4 37 25 75 00

Hrvatska

Viatris Hrvatska d.o.o.

Tel.: +385 1 23 50 599

Ireland

Mylan Ireland Limited

Tel.: +353 1 8711600

Ísland

Icepharma hf

Sími: +354 540 8000

Italia

Viatris Italia S.r.l.

Tel.: + 39 (0) 2 612 46921

Κύπρος

Varnavas Hadjipanayis Ltd

Τηλ: +357 2220 7700

Latvija

Mylan Healthcare SIA

Tel.: +371 676 055 80

Norge

Viatris AS

Tlf: +47 66 75 33 00

Österreich

Arcana Arzneimittel GmbH

Tel.: +43 1 416 2418

Polska

Mylan Healthcare Sp. z.o.o.

Tel.: + 48 22 546 64 00

Portugal

Mylan, Lda.

Tel.: + 351 21 412 72 00

România

BGP Products SRL

Tel.: +40 372 579 000

Slovenija

Viatris d.o.o.

Tel.: + 386 1 23 63 180

Slovenská republika

Viatris Slovakia s.r.o.

Tel.: +421 2 32 199 100

Suomi/Finland

Viatris OY

Puh/Tel: +358 20 720 9555

Sverige

Viatris AB

Tel.: + 46 (0)8 630 19 00

United Kingdom (Northern Ireland)

Mylan IRE Healthcare Limited

Tel.: +353 18711600

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: **Error! Hyperlink reference not valid.**.