

gabapentina
Medicamento genérico Lei nº 9.787, de 1999.

Reg. M.S.: 1.0047.0594

Apresentações: gabapentina 300mg. Embalagem contendo 30 cápsulas duras. **Indicações:** É indicada aos seguintes tratamentos: monoterapia no tratamento de crises parciais com ou sem generalização secundária, em adultos e em crianças a partir de 12 anos de idade, como terapêutica adjuvante no tratamento de crises parciais com ou sem generalização secundária em adultos e em crianças a partir de 12 anos de idade e ao tratamento da dor neuropática em adultos, a partir de 18 anos. **Contraindicações:** pacientes com conhecida hipersensibilidade à gabapentina ou a qualquer componente da fórmula. É contraindicado para menores de 12 anos. **Advertências e precauções:** Embora não haja evidência de crises de rebote, a suspensão abrupta de anticonvulsivantes em pacientes epiléticos pode precipitar o estado de mal epilético. A gabapentina não é considerada eficaz no tratamento de crises de ausência. O uso deste medicamento tem sido associado com tonturas e sonolência, que podem aumentar a ocorrência de lesões acidentais. Pacientes que necessitem de tratamento concomitante com opioides podem apresentar aumentos das concentrações de gabapentina. Não se deve ultrapassar o intervalo de 12 horas entre as doses de gabapentina para prevenir a reincidência de convulsões. Tem sido relatada reações de hipersensibilidade sistêmica fatal grave, como rash. É importante notar as manifestações precoces de hipersensibilidade tais como febre ou linfadenopatia, caso esses sinais estejam presente, o paciente deve ser avaliado imediatamente. Pode causar anafilaxia, cujo tratamento deve ser descontinuado imediatamente. É excretada no leite materno. Este substância não deve ser utilizada em lactantes e em gestantes, sem orientação médica ou do cirurgião dentista. Durante o tratamento, o paciente não deve dirigir veículos ou operar máquinas, pois sua habilidade e atenção podem estar prejudicadas. **Interações medicamentosas:** O uso de gabapentina e opioides podem causar depressão respiratória e/ou sedação. A coadministração com contraceptivos orais contendo noretindrona e/ou etinilestradiol não influencia a farmacocinética no estado de equilíbrio de qualquer dos componentes. O uso concomitante com antiácidos contendo alumínio e magnésio reduz a biodisponibilidade da gabapentina em cerca de 20%. É recomendado que seja administrada 2 horas após a administração de antiácidos. **Posologia:** Epilepsia: dose inicial de 300 mg 3 vezes ao dia no 1º dia ou, a dose pode ser aumentada em três doses igualmente divididas até um máximo de 3600 mg/dia. Dor neuropática: dose inicial de 900 mg/dia, administrada em três doses igualmente divididas e aumentada se necessário com base na resposta ao tratamento até uma dose máxima de 3600 mg/dia. Para pacientes submetidos a hemodiálise que nunca receberam gabapentina. é recomendada uma dose de ataque de 300 mg a 400 mg e, posteriormente doses de 200 mg a 300 mg, após cada 4 horas de hemodiálise. Caso o paciente esqueça de administrar no horário estabelecido, deve fazê-lo assim que lembrar, porém se já estiver perto do horário de administrar a próxima dose, deve desconsiderar a dose esquecida e utilizar a próxima. Neste caso, o paciente não deve utilizar a dose duplicada para compensar doses esquecidas. O esquecimento da dose pode comprometer a eficácia do tratamento. **Reações adversas:** Mais Comum: dor abdominal, febre, vasodilatação, constipação, diarreia, leucopenia, diminuição da contagem dos glóbulos brancos, edema periférico, ganho de peso, fratura, mialgia, depressão, insônia, tosse, rinite, prurido, rash, ambliopia, diplopia, impotência. Comum: astenia, mal-estar, hipertensão, flatulência, gengivite, púrpura mais frequentemente descrita como contusões resultantes de trauma, artralgia, hipercinesia, ansiedade, pneumonia, infecção do trato urinário, visão anormal.

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

SAC 0800 400 9192

Versão Maio 2017: Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 13/04/2017.