V

Este medicamento está sujeito a monitorização adicional. Isto irá permitir a rápida identificação de nova informação de segurança. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas. Para saber como notificar reações adversas, ver secção 4.8.

1. NOME DO MEDICAMENTO

Ferinject 50 mg ferro/ml solução injetável ou para perfusão.

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Um ml de solução contém 50 mg de ferro sob a forma de carboximaltose férrica.

Cada frasco para injetáveis de 2 ml contém 100 mg de ferro sob a forma de carboximaltose férrica.

Cada frasco para injetáveis de 10 ml contém 500 mg de ferro sob a forma de carboximaltose férrica

Cada frasco para injetáveis de 20 ml contém 1000 mg de ferro sob a forma de carboximaltose férrica.

Um ml de solução contém até 5,5 mg (0,24 mmol) de sódio, ver secção 4.4. Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injetável ou para perfusão. Solução aquosa castanho-escura, não transparente.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Indicações terapêuticas

O Ferinject está indicado no tratamento da deficiência em ferro quando as formulações orais de ferro não são eficazes ou não podem ser utilizadas.

O diagnóstico de deficiência em ferro deve ser baseado em análises clínicas.

4.2 Posologia e modo de administração

Monitorize cuidadosamente o aparecimento de possíveis sinais e sintomas de reações de hipersensibilidade nos doentes durante e após cada administração de Ferinject.

Ferinject deve ser administrado apenas quando estão imediatamente disponíveis técnicos formados em avaliação e tratamento de reações anafiláticas, em instalações que seja assegurado todo o suporte para reanimação. O doente deve ser observado para identificar possíveis efeitos adversos durante, pelo menos, 30 minutos após cada administração de Ferinject (ver secção 4.4).

Posologia

A posologia de Ferinject segue uma abordagem gradual: [1] determinação da necessidade individual de ferro, [2] cálculo e administração da(s) dose(s) de ferro e [3] avaliações após a reposição de ferro. Estes passos estão descritos a seguir:

Passo 1: Determinação da necessidade de ferro

A necessidade individual de ferro para reposição, utilizando Ferinject, é determinada com base no peso corporal e no nível de hemoglobina (Hb) do doente. Consulte a Tabela 1 para determinar a necessidade de ferro:

Tabela 1: Determinação da necessidade de ferro

Hb		Peso corporal do doente			
g/dl	mmol/l	menos de 35 kg	35 kg a <70 kg	70 kg e superior	
<10	<6,2	500 mg	1500 mg	2000 mg	
10 a <14	6,2 a <8,7	500 mg	1000 mg	1500 mg	
≥14	≥8,7	500 mg	500 mg	500 mg	

A deficiência em ferro deve ser confirmada através de análises clínicas, conforme indicado em 4.1.

Passo 2: Cálculo e administração da(s) dose(s) individual(ais) máxima(s) de ferro Com base na necessidade de ferro acima determinada, deve(m) ser administrada(s) a(s) dose(s) apropriada(s) de Ferinject, tendo em consideração o seguinte:

Uma administração única de Ferinject não deve exceder:

- 15 mg ferro/kg peso corporal (para administração por injeção intravenosa) ou 20 mg ferro/kg peso corporal (para administração por perfusão intravenosa)
- 1000 mg de ferro (20 ml Ferinject)

A dose cumulativa máxima recomendada de Ferinject é de 1000 mg de ferro (20 ml Ferinject) por semana.

Passo 3: Avaliações após a reposição de ferro

A reavaliação deve ser efetuada pelo médico com base na condição individual do doente. O nível de Hb deve ser reavaliado até 4 semanas após a última administração de Ferinject, de modo a reservar tempo suficiente para a eritropoiese e a utilização de ferro. Caso o doente necessite de uma nova reposição de ferro, a necessidade de ferro deve ser novamente calculada utilizando a Tabela 1 anterior. (Ver secção 5.1.)

População especial – doentes com doença renal crónica dependente de hemodiálise Uma dose única máxima diária de 200 mg de ferro não deve ser excedida em doentes com doença renal crónica dependente de hemodiálise (ver também secção 4.4).

População pediátrica

A utilização de Ferinject não foi estudada em crianças. Assim, não está recomendado em crianças com idade inferior a 14 anos.

Modo de administração

Ferinject deve ser administrado somente através de via intravenosa:

- por injeção ou
- por perfusão ou
- durante uma sessão de hemodiálise diretamente e sem diluição no braço venoso do dialisador.

Ferinject não deve ser administrado por via subcutânea ou intramuscular.

Injeção intravenosa

Ferinject pode ser administrado por injeção intravenosa utilizando a solução não diluída. A dose única máxima é de 15 mg ferro/kg peso corporal, mas não deve exceder os 1000 mg de ferro. As taxas de administração são como apresentadas na Tabela 2:

Tabela 2: Taxas de administração para injeção intravenosa de Ferinject

Volume de Ferinject necessário			Dose de ferro		de ferro	Taxa de administração / Tempo
				equi	ivalente	mínimo de administração
2	a	4 ml	100	a	200 mg	Nenhum tempo mínimo prescrito
>4	a	10 ml	>200	a	500 mg	100 mg ferro / mín
>10	a	20 ml	>500	a	1000 mg	15 minutos

Perfusão intravenosa

Ferinject pode ser administrado por perfusão intravenosa, tendo de ser, nesse caso, diluído. A dose única máxima é de 20 mg ferro/kg peso corporal, mas não deve exceder os 1000 mg de ferro.

Para perfusão, Ferinject deve ser diluído somente numa solução estéril de cloreto de sódio a 0,9% m/V como se apresenta na Tabela 3. Nota: por razões de estabilidade, Ferinject não deve ser diluído para concentrações inferiores a 2 mg ferro/ml (não incluindo o volume da solução de carboximaltose férrica).

Tabela 3: Plano de diluição de Ferinject para perfusão intravenosa

Volume de Ferinject necessário	Dose de ferro equivalente	Quantidade máxima de solução estéril de cloreto de sódio a 0,9% m/V	Tempo mínimo de administração
2 a 4 ml	100 a 200 mg	50 ml	Nenhum tempo
			mínimo prescrito
>4 a 10 ml	>200 a 500 mg	100 ml	6 minutos
>10 a 20 ml	>500 a 1000 mg	250 ml	15 minutos

4.3 Contraindicações

A utilização de Ferinject está contraindicada nas seguintes situações:

- Hipersensibilidade à substância ativa do Ferinject ou a qualquer um dos excipientes mencionados na secção 6.1.
- Hipersensibilidade grave conhecida a outros produtos de ferro administrados por via parentérica.
- Anemia não atribuída a deficiência em ferro, por exemplo anemia microcítica.
- Evidência de sobrecarga de ferro ou alterações na utilização do ferro.

4.4 Advertências e precauções especiais de utilização

Reações de hipersensibilidade

As preparações de ferro administradas por via parentérica podem causar reações de hipersensibilidade, incluindo reações anafiláticas/anafilactoides graves e potencialmente fatais. Também foram notificadas reações de hipersensibilidade após administração prévia sem intercorrências, de complexos de ferro administrados por via parentérica.

O risco é maior em doentes com alergias conhecidas, incluindo alergias a fármacos, incluindo doentes com antecedentes de asma, eczema ou outra alergia atópica grave.

Existe também um risco aumentado de reações de hipersensibilidade a complexos de ferro administrados por via parentérica em doentes com doenças imunes ou inflamatórias (p. ex., lúpus eritematoso sistémico, artrite reumatoide).

Ferinject deve ser administrado apenas quando estão imediatamente disponíveis técnicos formados em avaliação e tratamento de reações anafiláticas, em instalações em que seja assegurado todo o suporte para reanimação. Cada doente deve ser observado para identificar possíveis efeitos adversos durante pelo menos 30 minutos após cada administração de Ferinject. Se ocorrerem reações de hipersensibilidade ou sinais de intolerância durante a administração, o tratamento deve ser interrompido de imediato. Devem estar disponíveis instalações e equipamento para reanimação cardiorrespiratória, bem como para tratar reações anafiláticas/anafilactoides agudas, incluindo uma solução injetável de adrenalina 1:1000. Deverá ser administrada terapêutica adicional com anti-histamínicos e/ou corticosteroides, conforme seja apropriado.

Hipofosfatemia

As preparações de ferro administradas por via parentérica podem causar hipofosfatemia que, na maioria dos casos, é transitória e não apresenta sintomas clínicos. Foram notificados casos de hipofosfatemia que requereram assistência médica, sobretudo em doentes com fatores de risco e após prolongada exposição a doses elevadas de ferro intravenoso.

Insuficiência hepática ou renal

Em doentes com disfunção hepática, só se deve administrar ferro por via parentérica após avaliação cuidadosa da relação risco/benefício. Deve evitar-se a administração parentérica de ferro em doentes com disfunção hepática sempre que a sobrecarga de ferro seja um fator precipitante, em particular de Porfiria Cutânea Tardia (PCT). Recomenda—se monitorização cuidadosa da concentração de ferro de forma a evitar sobrecarga.

Não existem dados disponíveis de segurança acerca dos doentes com doença renal crónica dependentes de hemodiálise que recebem doses únicas superiores a 200 mg de ferro.

Infeção

O ferro parentérico tem de ser utilizado com precaução em caso de infeção crónica ou aguda, asma, eczema ou alergias atópicas. Recomenda-se que o tratamento com Ferinject seja interrompido em doentes com bacteriemia. Assim, em doentes com infeção crónica deve ser efetuada uma avaliação dos benefícios/riscos, tendo em conta a supressão de eritropoiese.

Extravasação

Deve-se ter precaução para evitar extravasão paravenosa ao administrar Ferinject. A extravasão paravenosa de Ferinject no local de administração poderá levar a irritação da pele, bem como uma coloração castanha no local de administração que poderá persistir durante bastante tempo. No caso de haver extravasão paravenosa deve-se interromper imediatamente a administração de Ferinject.

Excipientes

Um ml de Ferinject não diluído contém até 5,5 mg (0,24 mmol) de sódio. Este facto deve ser tido em consideração em doentes com uma dieta com restrição de sódio.

População pediátrica

A utilização de Ferinject não foi estudada em crianças.

4.5 Interações medicamentosas e outras formas de interação

A absorção de ferro por via oral é reduzida quando administrado concomitantemente com formulações parentéricas de ferro. Portanto, se necessário, a terapêutica com ferro oral não deve ser iniciada durante pelo menos 5 dias após a última administração de Ferinject.

4.6 Fertilidade, gravidez e aleitamento

Gravidez

Existem dados limitados sobre a utilização de Ferinject em mulheres grávidas (ver secção 5.1). É necessária uma avaliação cuidadosa da relação benefício-risco antes da utilização durante a gravidez e Ferinject não deve ser utilizado durante a gravidez exceto quando for claramente necessário.

A anemia ferropénica, que ocorre no primeiro trimestre de gravidez, pode, em muitos casos, ser tratada com ferro oral. O tratamento com Ferinject deve ser limitado ao segundo e terceiro trimestres, se se considerar que o benefício é superior ao potencial risco tanto para a mãe como para o feto.

Os estudos em animais sugerem que o ferro libertado do Ferinject pode atravessar a barreira placentária e que a sua utilização durante a gravidez pode influenciar o desenvolvimento esquelético do feto (ver secção 5.3).

Aleitamento

Os estudos clínicos demonstraram que a transferência de ferro do Ferinject para o leite humano é negligenciável (≤1%). Com base em dados limitados de mulheres em fase de amamentação, é improvável que o Ferinject represente um risco para a criança amamentada.

Fertilidade

Não existem dados acerca do efeito de Ferinject na fertilidade humana. Nos estudos em animais, a fertilidade não foi afetada após tratamento com Ferinject (ver secção 5.3).

4.7 Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas

É improvável que o Ferinject prejudique a capacidade de conduzir ou utilizar máquinas.

4.8 Efeitos indesejáveis

A tabela 4 apresenta as reações adversas medicamentosas (RAM) notificadas durante os estudos clínicos nos quais 8.000 indivíduos receberam Ferinject, assim como as notificadas a partir da experiência pós-comercialização (ver notas de rodapé da tabela para as informações).

A RAM mais frequentemente notificada é náusea (que ocorreu em 2,9% dos indivíduos), seguida de reações no local da infusão/perfusão, hipofosfatemia, cefaleias, rubor, tonturas e hipertensão. As reações no local da injeção/perfusão incluem várias RAM que, individualmente, são pouco frequentes ou são raras.

Nos ensaios clínicos, para os indivíduos que apresentaram uma diminuição no fósforo sérico, os valores mínimos foram obtidos após aproximadamente 2 semanas e, na maioria dos casos, voltaram aos valores iniciais em 12 semanas após o tratamento com Ferinject. A RAM mais grave é a reação anafilactoide/anafilática (rara); foram notificados casos de mortes. Para obter mais informações, ver secção 4.4.

Tabela 4: Reações adversas medicamentosas observadas durante os ensaios clínicos e na

experiência pós-comercialização

Classe de sistemas	Frequentes	Pouco frequentes	Raras (≥1/10.000,
de órgãos	(≥1/100,	(≥1/1.000, <1/100)	<1/1.000)
	<1/10)		
Doenças do		Hipersensibilidade	Reações
sistema imunitário			anafilactoides/anafiláticas
Doenças do	Hipofosfatemia		
metabolismo e da			
nutrição			
Doenças do	Cefaleias,	Parestesia,	Perda de consciência ⁽¹⁾
sistema nervoso	tonturas	disgeusia	

Perturbações do			Ansiedade ⁽²⁾
foro psiquiátrico			
Cardiopatias		Taquicardia	
Vasculopatias	Rubores, hipertensão	Hipotensão	Flebite, síncope ⁽²⁾ , pré- síncope ⁽²⁾
Doenças	Impertensao	Dispneia	Broncospasmo ⁽²⁾
respiratórias,		Displicia	Broncospasmo
torácicas e do			
mediastino			
Doenças	Náuseas,	Vómitos, dispepsia,	Flatulência
gastrointestinais	Nauseas,	dor abdominal,	Tatulellela
gastromtestmais		′	
A footing dog tog! dog		obstipação, diarreia Prurido, urticária,	Angicadama(2) polidar(2)
Afeções dos tecidos		1	Angioedema ⁽²⁾ , palidez ⁽²⁾ e edema da face ⁽¹⁾
cutâneos e		eritema, erupção	e edema da race
subcutâneos		cutânea ⁽³⁾	
Afeções		Mialgia, lombalgia,	
musculosqueléticas		artralgia, dores nas	
e dos tecidos		extremidades,	
conjuntivos		espasmos	
		musculares	
Perturbações	Reações no	Pirexia, fadiga, dor	Mal-estar, estado gripal
gerais e alterações	local de	torácica, edema	(cujo início pode variar
no local de	injeção/	periférico, arrepios	entre algumas horas a
administração	perfusão ⁽⁴⁾		vários dias) ⁽²⁾
Exames		Aumento da	
complementares		alanina-	
de diagnóstico		aminotransferase,	
		aumento da	
		aspartato-	
		aminotransferase,	
		aumento da gama-	
		glutamiltransferase,	
		aumento da	
		desidrogenase	
		láctica sanguínea,	
		aumento de	
		fosfatase alcalina	
		no sangue	

- (1) RAM exclusivamente notificadas em pós-comercialização.
- (2) RAM notificadas em pós-comercialização que também se observaram em ensaios clínicos.
- (3) Inclui os seguintes termos preferenciais: erupção cutânea (RAM individual determinada como pouco frequente) e erupção eritematosa, generalizada, macular, maculopapulosa, pruriginosa (todas as RAM individuais determinadas como raras).
- (4) Inclui, sem limitação, os seguintes termos preferenciais: reações no local de injeção/perfusão dor, hematoma, descoloração, extravasão, irritação, (todas as RAM individuais determinadas como pouco frequentes) e parestesia (RAM individual determinada como rara).

Nota: RAM = Reação adversa medicamentosa.

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:

INFARMED, I.P.

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53 1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 71 40

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

Fax: + 351 21 798 73 97

Sítio da internet:http://extranet.infarmed.pt/page.seram.frontoffice.seramhomepage

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt.

4.9 Sobredosagem

A administração de Ferinject em quantidades que excedam a quantidade necessária para corrigir a deficiência em ferro na altura da administração pode levar a acumulação de ferro nos locais de depósito conduzindo eventualmente a hemossiderose. No reconhecimento da acumulação de ferro, poderá ser útil fazer a monitorização dos parâmetros de ferro como a ferritina sérica e a saturação da transferrina. Se ocorrer acumulação de ferro, trate de acordo com a prática médica padrão, por exemplo, considere a utilização de um quelante de ferro.

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propriedades farmacodinâmicas

Grupo farmacoterapêutico: 4.1.1 Sangue. Antianémicos. Compostos de ferro. Ferro para via parental. código ATC: B03AC.

A solução de Ferinject para injeção/perfusão é uma solução coloidal do complexo de ferro sob a forma de carboximaltose férrica.

O complexo foi concebido para fornecer, de forma controlada, ferro utilizável para as proteínas de transporte e de reservas de ferro no organismo (respetivamente a transferrina e a ferritina). A utilização de glóbulos vermelhos de ⁵⁹Fe de Ferinject radiomarcado variou entre 91% e 99% nos indivíduos com carência de ferro e 61% a 84% nos indivíduos com anemia renal 24 dias após a dose.

O tratamento de Ferinject nos doentes com anemia provocada por carência de ferro resulta num aumento do número de reticulócitos e dos níveis de ferritina sérica para níveis normais.

Eficácia e segurança clínicas

A eficácia e segurança de Ferinject foram estudadas em diferentes áreas terapêuticas que precisam de ferro intravenoso para corrigir uma carência de ferro. Os principais estudos estão descritos com mais pormenor abaixo.

Cardiologia

Insuficiência cardíaca crónica

O estudo CONFIRM-HF foi um ensaio aleatorizado em dupla ocultação com 2 grupos que comparou Ferinject (n=150) vs. placebo (n=151) em indivíduos com insuficiência cardíaca crónica e deficiência de ferro ao longo de um período de tratamento de 52 semanas. No Dia 1 e Semana 6 (fase de correção), os indivíduos foram submetidos a tratamento com Ferinject de acordo com um esquema de dosagem simplificado, utilizando o valor inicial de Hb e o peso corporal registados no rastreio (ver secção 4.2), tratamento com placebo ou nenhuma dose. Nas Semanas 12, 24 e 36 (fase de manutenção) os indivíduos foram submetidos a tratamento com Ferinject (500 mg de ferro) ou placebo caso a ferritina sérica fosse <100 ng/ml ou 100-299 ng/ml com TSAT <20%, ou não receberam qualquer dose. Os benefícios do tratamento com Ferinject vs. placebo foram demonstrados, através da alteração no teste de marcha de 6 minutos a partir do valor inicial até à Semana 24 (p=0,002), objetivo primário de eficácia. Este efeito manteve-se ao longo do estudo até à Semana 52 (p<0,001).

<u>Nefrologia</u>

Doença renal crónica dependente de hemodiálise

O estudo VIT-IV-CL-015 foi um estudo de grupo paralelo aleatorizado e aberto que comparou Ferinject (n=97) com sacarose de ferro (n=86) em indivíduos com anemia provocada por carência de ferro em hemodiálise. Os indivíduos receberam Ferinject ou sacarose de ferro 2-3 vezes por semana em dose individual de 200 mg de ferro diretamente no dialisador até ser atingida a dose de ferro cumulativa calculada individualmente (dose cumulativa média de ferro como Ferinject: 1700 mg). O parâmetro de eficácia primário foi a percentagem de indivíduos que atingiram um aumento na Hb de \geq 1,0 g/dl às 4 semanas após o valor base. Às 4 semanas após o valor base, 44,1% responderam ao tratamento com Ferinject (i.e. aumento de Hb de \geq 1,0 g/dl) comparado com 35,3% para a sacarose de ferro (p=0,2254).

Doença renal crónica não dependente de diálise

O estudo 1VIT04004 foi um estudo de controlo ativo aleatorizado e aberto, que avaliou a segurança e eficácia de Ferinject (n=147) vs. ferro oral (n=103). Os indivíduos no grupo de Ferinject receberam 1000 mg de ferro no valor base e 500 mg de ferro nos dias 14 e 28, se TSAT foi <30% e a ferritina sérica foi <500 ng/ml na visita respetiva. Os indivíduos no grupo de ferro oral receberam 65 mg de ferro TID como sulfato ferroso do valor base ao dia 56. Os indivíduos foram acompanhados até ao dia 56. O parâmetro de eficácia primário foi a percentagem de indivíduos que atingiram um aumento na Hb de \geq 1,0 g/dl em qualquer momento entre o valor base e o final do estudo ou tempo de intervenção. Isto foi conseguido em 60,54% dos indivíduos que receberam Ferinject vs. 34,7% de indivíduos no grupo de ferro oral (p<0,001). A alteração na hemoglobina média no dia 56/final do estudo foi 1,0 g/dl no grupo de Ferinject e 0,7 g/dl no grupo de ferro oral (p=0,034, 95% IC: 0,0, 0,7).

<u>Gastroenterologia</u>

Doença entérica inflamatória

O *estudo* VIT-IV-CL -008 foi um estudo aberto e aleatorizado que comparou a eficácia de Ferinject vs. sulfato ferroso oral na redução da anemia por carência em ferro em indivíduos com doença entérica inflamatória. Os indivíduos receberam ou Ferinject (n=111) em doses individuais de até 1000 mg de ferro uma vez por semana até ser atingida a dose de ferro calculada individualmente (através da fórmula Ganzoni) (dose de ferro cumulativa média: 1490 mg), ou 100 mg de ferro BID como sulfato ferroso (n=49) durante 12 semanas. Os indivíduos que receberam Ferinject demonstraram um aumento médio na Hb do valor base para a Semana 12 de 3,83 g/dl, que não foi inferior às 12 semanas de terapia com sulfato ferroso duas vezes ao dia (3,75 g/dl, p=0,8016).

O estudo FER-IBD-07-COR foi um estudo aberto e aleatorizado que comparou a eficácia de Ferinject vs. sacarose férrica em indivíduos com doença entérica inflamatória moderada ou em remissão. Os indivíduos que receberam Ferinject foram doseados de acordo com uma grelha de doses simplificada que utilizou o valor base de Hb e o peso corporal (ver secção 4.2) em doses individuais até 1000 mg de ferro, enquanto os indivíduos que receberam sacarose de ferro foram doseados de acordo com as doses de ferro calculadas individualmente utilizando a *fórmula* Ganzoni em doses de 200 mg de ferro até se atingir a dose de ferro cumulativa. Os indivíduos foram acompanhados durante 12 semanas. 65,8% dos indivíduos que receberam Ferinject (n=240; dose de ferro cumulativa média: 1414 mg) vs. 53,6% que receberam sacarose de ferro (n=235; dose cumulativa média 1207 mg; p=0,004) responderam à Semana 12 (definido como aumento de Hb \geq 2 g/dl). 83,8% dos indivíduos tratados com Ferinject vs. 75,9% dos indivíduos tratados com sacarose de ferro atingiram um aumento de Hb \geq 2 g/dl ou tiveram Hb nos limites normais à Semana 12 (p=0,019).

Saúde das mulheres

Pós-parto

O estudo VIT-IV-CL-009 foi um estudo de não-inferioridade, aberto e aleatorizado que comparou a eficácia de Ferinject (n=227) vs. sulfato ferroso (n=117) em mulheres a sofrer de

anemia pós-parto. Os indivíduos receberam Ferinject em doses individuais de até 1000 mg de ferro até ser atingida a dose de ferro cumulativa calculada individualmente (através da fórmula Ganzoni) ou 100 mg de ferro sob a forma de sulfato ferroso BID durante 12 semanas. Os indivíduos foram acompanhados durante 12 semanas. A alteração média na Hb do valor base à Semana 12 foi 3,37 g/dl no grupo de Ferinject (n=179; dose de ferro cumulativa média: 1347 mg) vs. 3,29 g/dl no grupo de sulfato ferroso (n=89), não demonstrando inferioridade entre os tratamentos.

Gravidez,

Os medicamentos com ferro para administração intravenosa não devem ser utilizados durante a gravidez, a menos que tal seja claramente necessário. O tratamento com Ferinject deve ser limitado ao segundo e terceiro trimestres, se se considerar que o benefício é superior ao potencial risco tanto para a mãe como para o feto (ver secção 4.6).

Estão disponíveis dados de segurança limitados em mulheres grávidas resultantes do estudo FER-ASAP-2009-01, um ensaio aleatorizado aberto que comparou Ferinject (n=121) vs. sulfato de ferro oral (n=115) em mulheres grávidas no segundo e terceiro trimestres com anemia com deficiência em ferro durante um período de tratamento de 12 semanas. Os indivíduos foram submetidos a tratamento com Ferinject em doses cumulativas de 1000 mg ou 1500 mg de ferro (dose cumulativa média: 1029 mg de ferro) com base na Hb e no peso corporal determinados no rastreio, ou 100 mg de ferro por via oral duas vezes por dia durante 12 semanas. A incidência de reações adversas relacionadas com o tratamento foi semelhante entre as mulheres tratadas com Ferinject e as mulheres tratadas com ferro por via oral (11,4% no grupo de Ferinject; 15,3% no grupo de ferro oral). As reações adversas relacionadas com o tratamento notificadas mais frequentemente foram náuseas, dor abdominal superior e cefaleias. Os níveis de Apgar dos recém-nascidos, assim como os parâmetros de ferro em recém-nascidos foram semelhantes nos dois grupos de tratamento.

Monitorização da ferritina após a terapêutica de substituição

Os dados do estudo VIT-IV-CL-008 são limitados, o que demonstra que os níveis de ferritina diminuem rapidamente entre 2 a 4 semanas após a substituição e mais lentamente após este período. Os níveis médios de ferritina não desceram para níveis em que possa ser considerado um novo tratamento durante as 12 semanas de acompanhamento do estudo. Desta forma, os dados disponíveis não indicam, de forma evidente, o momento ideal para a realização de um novo teste de ferritina, apesar de a avaliação dos níveis de ferritina antes das 4 semanas após a terapêutica de substituição aparentar ser prematura. Assim sendo, recomenda-se que seja efetuada a reavaliação adicional da ferritina pelo médico com base na condição individual do doente.

5.2 Propriedades farmacocinéticas

A tomografia por emissão de positrões demonstrou que o ⁵⁹Fe e o ⁵²Fe libertados do Ferinject foram rapidamente eliminados da corrente sanguínea, transferidos para a medula óssea e depositados no fígado e no baço.

Após a administração de uma única dose de Ferinject de 100 a 1000 mg de ferro em indivíduos com deficiência de ferro, obtiveram-se níveis séricos totais máximos de ferro de 37 μg/ml até 333 μg/ml, após 15 minutos até 1,21 horas, respetivamente. O volume do compartimento central corresponde ao volume do plasma (aproximadamente 3 litros).

O ferro injetado ou perfundido foi rapidamente eliminado do plasma, apresentando uma semivida terminal entre 7 e 12 horas e um tempo de permanência médio (MRT) entre 11 e 18 horas. A eliminação renal de ferro foi negligenciável.

5.3 Dados de segurança pré-clínica

Os dados pré-clínicos não revelaram riscos especiais para o ser humano, segundo estudos convencionais de farmacologia de segurança, toxicidade de dose repetida e genotoxicidade.

Os estudos pré-clínicos sugerem que o ferro libertado pelo Ferinject atravessa a barreira placentária e é excretado no leite materno em quantidades limitadas e controladas. Em estudos de toxicidade reprodutiva efetuados em coelhos sem deficiência de ferro, o Ferinject foi associado a anomalias esqueléticas "minor" no feto. Num estudo de fertilidade em ratos, não se verificaram efeitos sobre a fertilidade quer em fêmeas quer em machos. Não foram realizados estudos a longo prazo em animais que permitam avaliar o potencial carcinogénico do Ferinject. Não se observou qualquer evidência de potencial alérgico ou imunotóxico. Um estudo controlado *in vivo* demonstrou não haver reação cruzada do Ferinject com os anticorpos antidextrano. Após a administração endovenosa, não se observou irritação local ou intolerância.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1. Lista dos excipientes

Hidróxido de sódio (para ajuste do pH) Ácido clorídrico (para ajuste do pH) Água para preparações injetáveis

6.2 Incompatibilidades

Este medicamento não deve ser misturado com outros, exceto os mencionados na secção 6.6. Não é conhecida a compatibilidade com os recipientes para além dos de polietileno e vidro.

6.3 Prazo de validade

Prazo de validade para o medicamento na embalagem de venda: 3 anos.

Prazo de validade após a abertura do recipiente:

De um ponto de vista microbiológico, as formulações para administração parentérica devem ser utilizadas imediatamente.

Prazo de validade após diluição com uma solução estéril de cloreto de sódio a 0,9% m/V: De um ponto de vista microbiológico, as formulações para administração parentérica devem ser utilizadas imediatamente após a diluição com uma solução estéril de cloreto de sódio a 0,9% m/V.

6.4 Precauções especiais de conservação

Conservar na embalagem de origem para proteger da luz. Não conservar acima de 30°C. Não congelar.

6.5 Natureza e conteúdo do recipiente

O Ferinject é fornecido num frasco para injetável (vidro tipo I) com uma rolha (borracha de bromobutilo) e cápsula de alumínio como:

- 2 ml de solução contendo 100 mg de ferro. Disponível em embalagens de 1, 2 e 5 frascos para injetáveis.
- 10 ml de solução contendo 500 mg de ferro. Disponível em embalagens de 1, 2 e 5 frascos para injetáveis.
- 20 ml de solução contendo 1000 mg de ferro. Disponível em embalagens de 1 frasco para injetáveis.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

6.6 Precauções especiais de eliminação e manuseamento

Antes de utilizar deverá inspecionar visualmente os frascos para injetáveis para despistar sedimentos ou danos. Só deve utilizar as unidades sem sedimentos e que se apresentem como uma solução homogénea.

Cada frasco para injetáveis é de utilização única. Os produtos não utilizados ou os resíduos devem ser eliminados de acordo com as exigências locais.

O Ferinject só deve ser misturado com uma solução estéril de cloreto de sódio a 0,9% m/V. Não devem ser utilizadas outras soluções parentéricas de diluição nem outros agentes terapêuticos na medida em que existe um risco de precipitação e/ou interação. Para instruções de diluição ver secção 4.2.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Vifor France 100-101 Terrasse Boieldieu Tour Franklin La Défense 8 92042 Paris La Défense Cedex França Tel. +33 (0)1 41 06 58 90 Fax +33 (0)1 41 06 58 99

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

N.º de registo: 5242268 - 1x2 ml, 50 mg ferro/ml frasco para injetáveis N.º de registo: 5047279 - 5x2 ml, 50 mg ferro/ml frascos para injetáveis N.º de registo: 5242250 - 1x10 ml, 50 mg ferro/ml frasco para injetáveis N.º de registo: 5047303 - 5x10 ml, 50 mg ferro/ml frascos para injetáveis N.º de registo: 5588751 - 1x20 ml, 50 mg ferro/ml frascos para injetáveis

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

Data da primeira autorização: 16 de agosto de 2007 Data da última renovação: 20 de dezembro de 2013

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Novembrode 2018