

ZYTIGA[®]
(acetato de abiraterona)

Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.

comprimidos não revestidos

250 mg

comprimidos revestidos

500 mg

IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

ZYTIGA®

comprimidos / comprimidos revestidos

acetato de abiraterona

APRESENTAÇÕES

Comprimidos não revestidos de 250 mg de acetato de abiraterona em frasco com 120 comprimidos.

Comprimidos revestidos de 500 mg de acetato de abiraterona em frasco com 60 comprimidos.

USO ORAL

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Comprimidos não revestidos de 250mg

Cada comprimido não revestido contém 250 mg de acetato de abiraterona, que corresponde a 223 mg de abiraterona.

Excipientes: lactose monoidratada, celulose microcristalina, croscarmelose sódica, povidona, laurilsulfato de sódio, estearato de magnésio, dióxido de silício coloidal.

Comprimidos revestidos de 500mg

Cada comprimido contém 500 mg de acetato de abiraterona, que corresponde a 425 mg de abiraterona.

Excipientes: lactose monoidratada, croscarmelose sódica, hipromelose, laurilsulfato de sódio, celulose microcristalina, dióxido de silício coloidal, estearato de magnésio, álcool polivinílico, dióxido de titânio, macrogol, talco, óxido de ferro vermelho e óxido de ferro preto.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

ZYTIGA®, em combinação com os medicamentos prednisona ou prednisolona, é indicado para:

- o tratamento de pacientes com câncer de próstata que se disseminou para outras partes do corpo, que não apresentam sintomas ou apresentam sintomas leves, após falha à terapia de privação de androgênios (um hormônio sexual);
- o tratamento de pacientes com câncer de próstata que se disseminou para outras partes do corpo e que já receberam quimioterapia com o medicamento docetaxel;

ZYTIGA[®], em combinação com prednisona e terapia de privação androgênica (agonista de hormônio liberador de gonadotrofina ou castração cirúrgica), é indicado para:

- o tratamento de pacientes com câncer de próstata metastático de alto risco, com diagnóstico recente, não tratados anteriormente com hormônios (mHNPC) ou pacientes que estavam em tratamento hormonal por não mais que três meses e continuam respondendo à terapia hormonal (mHSPC).

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

ZYTIGA[®] inibe seletivamente uma enzima necessária para a produção de androgênios (hormônios sexuais) pelos testículos, glândulas suprarrenais e tumores da próstata. Assim, **ZYTIGA**[®] diminui consideravelmente os níveis destes hormônios, os quais levam à progressão da doença.

A concentração de testosterona (um hormônio sexual) no sangue é reduzida dentro de 12 horas após o primeiro uso do medicamento.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Não tome **ZYTIGA**[®] se você estiver grávida ou se houver suspeita de gravidez.

Este medicamento é contraindicado em pacientes com hipersensibilidade à substância ativa ou qualquer excipiente presente na formulação.

Este medicamento é contraindicado em pacientes com insuficiência hepática grave.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas ou que possam ficar grávidas durante o tratamento.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Hipertensão, hipopotassemia e retenção hídrica devido ao excesso de mineralocorticoides

ZYTIGA[®] pode provocar aumento da sua pressão arterial sanguínea ou insuficiência cardíaca ou baixos índices de potássio no sangue e piorar os batimentos cardíacos irregulares os quais podem ser fatais. O uso de prednisona ou prednisolona com **ZYTIGA**[®] ajuda a evitar a piora destas condições. Se você tiver alguma das condições

mencionadas ou outros problemas do coração ou de vasos sanguíneos, converse com seu médico. Prolongamento do intervalo QT e Torsades de Pointes foram observados em pacientes que desenvolvem hipocalcemia durante o tratamento com **ZYTIGA**[®]. Sua pressão arterial, potássio sérico e sinais e sintomas de retenção de líquidos devem ser monitorados clinicamente pelo menos uma vez por mês.

Densidade óssea

ZYTIGA[®] pode diminuir a densidade óssea em homens com câncer de próstata avançado metastático (câncer de próstata resistente à castração). A tomada de um glicocorticoide pode aumentar esse efeito.

Efeitos musculoesqueléticos

ZYTIGA[®] pode causar miopatia (fraqueza muscular) e rabdomiólise. Recomenda-se precaução em doentes com tratamento concomitante com medicamentos que se sabe serem associados à miopatia/rabdomiólise.

Doença hepática

ZYTIGA[®] pode afetar o fígado. Raramente, pode ocorrer falha das funções do fígado (chamada de insuficiência hepática aguda), o que pode levar à morte. Informe seu médico se você desenvolver pele ou olhos amarelados, escurecimento da urina ou náuseas ou vômitos graves, uma vez que estes podem ser sinais ou sintomas de problemas de fígado. Enquanto você estiver tomando **ZYTIGA**[®], seu médico solicitará exames de sangue para verificar os efeitos de **ZYTIGA**[®] sobre o seu fígado. Caso isso aconteça pode haver a necessidade de interromper o tratamento e/ou reduzir a dose. Siga sempre a orientação do seu médico quanto à dose a ser tomada.

Pacientes com hepatite viral ativa ou sintomática foram excluídos dos estudos clínicos; portanto, o uso de **ZYTIGA**[®] nesta população não é recomendado.

Você não deve tomar **ZYTIGA**[®] caso apresente doença grave do fígado. Se o seu problema no fígado for leve ou moderado, o médico decidirá se você pode tomar este medicamento.

Hipoglicemia

Casos isolados de hipoglicemia (redução dos níveis sanguíneos de glicose) foram relatados quando **ZYTIGA**[®] foi administrado a pacientes com diabetes pré-existente recebendo pioglitazona ou repaglinida (vide “Interações Medicamentosas”). A glicose sanguínea deve ser monitorada em pacientes com diabetes.

Potenciais riscos

Há risco potencial de anemia e disfunção sexual em homens com câncer de próstata resistente à castração, incluindo os pacientes em tratamento com **ZYTIGA**[®].

Gravidez e amamentação (Categoria X)

ZYTIGA[®] não deve ser tomado por mulheres grávidas ou amamentando ou que possam ficar grávidas, uma vez que **ZYTIGA**[®] pode afetar o bebê.

Se você estiver grávida ou suspeitar que possa estar grávida, use luvas se for preciso tocar ou manusear os comprimidos não revestidos de **ZYTIGA**[®] 250 mg.

Se você tiver relações sexuais com uma mulher grávida, você precisa usar preservativo (camisinha). Se você tiver relações sexuais com uma mulher que pode ficar grávida, você deve usar preservativo e outro método contraceptivo eficaz para evitar a gravidez.

Mulheres, bebês e crianças

ZYTIGA[®] não é para uso em mulheres e crianças.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas ou que possam ficar grávidas durante o tratamento.

Doença renal

ZYTIGA[®] pode ser usado caso você tenha alguma doença renal.

Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos e operar máquinas

Não é esperado que **ZYTIGA**[®] afete sua capacidade de dirigir ou operar máquinas.

Interações medicamentosas

Para reduzir a chance de você apresentar pressão alta ou efeitos no coração ou nível baixo de potássio no sangue, seu médico irá prescrever prednisona ou prednisolona. Você deve tomar um destes medicamentos diariamente enquanto estiver tomando **ZYTIGA**[®]. Não interrompa a tomada de prednisona ou prednisolona a não ser que seu médico recomende. Durante uma emergência médica, pode ser necessário aumentar a dose de prednisona ou prednisolona. Se isto ocorrer, seu médico irá observá-lo e orientá-lo sobre como proceder.

Seu médico poderá solicitar que você continue com outros tratamentos durante o tratamento com **ZYTIGA**[®] e prednisona ou prednisolona.

A tomada de **ZYTIGA**[®] com outros medicamentos/tratamentos pode resultar em efeitos maiores ou menores ou até mesmo em reações adversas a estes medicamentos/tratamentos. Alguns medicamentos como fenitoína, carbamazepina, rifampicina, rifabutina, rifapentina, fenobarbital, devem ser evitados ou usados com cautela durante o tratamento com **ZYTIGA**[®].

Caso você tenha diabetes e faça uso de medicações como pioglitazona e repaglinida, seu nível de açúcar no sangue (glicose sanguínea) pode diminuir se você utilizar **ZYTIGA**[®]. Informe seu médico caso você perceba uma diminuição do seu nível de açúcar no sangue, ao monitorar sua glicose sanguínea, enquanto estiver utilizando medicamentos para diabetes.

Informe ao seu médico sobre qualquer outro medicamento que você esteja utilizando ou sendo tratado, para que ele possa orientá-lo se você poderá continuar a usá-los ou se a dose deverá ser reduzida.

Interações com alimentos

Não tome ZYTIGA[®] com alimentos. Tome ZYTIGA[®] com o estômago vazio, pelo menos uma hora antes de uma refeição ou pelo menos duas horas depois de uma refeição.

Os comprimidos de **ZYTIGA**[®] devem ser ingeridos inteiros, com água. Se você tomar **ZYTIGA**[®] com alimentos, uma quantidade maior do que a necessária do medicamento será absorvida pelo seu organismo e isto pode provocar o aparecimento de efeitos colaterais.

Interações com álcool e nicotina

Não há dados disponíveis sobre a interação de acetato de abiraterona e álcool ou nicotina.

Uso com produtos conhecidos por prolongar o intervalo QT

Uma vez que o tratamento de privação de andrógenos pode prolongar o intervalo QT, recomenda-se cautela ao administrar **ZYTIGA**[®] com medicamentos conhecidos por prolongar o intervalo QT ou medicamentos capazes de induzir *torsades de pointes*, como a classe IA (por exemplo, quinidina, disopiramida) ou classe III (por exemplo, amiodarona, sotalol, dofetilida, ibutilida), medicamentos antiarrítmicos, metadona, moxifloxacina, antipsicóticos, etc.

Uso com espironolactona

A espironolactona pode aumentar os níveis de antígeno prostático específico (PSA). O uso com **ZYTIGA**[®] não é recomendado.

Uso com quimioterapia

A segurança e a eficácia do uso concomitante de **ZYTIGA**[®] e quimioterapia citotóxica não foi estabelecida.

Uso em combinação com dicloreto ou cloreto de rádio 223

O uso de Rádio 223 não é recomendado em combinação com ZYTIGA® mais prednisona/prednisolona fora do contexto de estudos clínicos pois dados recentes de estudos clínicos demonstraram aumento na mortalidade e incidência de fraturas com essa combinação.

Informe ao seu médico se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Você deve conservar ZYTIGA® em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C).

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

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

Aspecto físico

ZYTIGA® 250 mg comprimidos não revestidos

Os comprimidos não revestidos de ZYTIGA® 250 mg têm formato oval e são brancos a quase brancos.

ZYTIGA® 500 mg comprimidos revestidos

Os comprimidos revestidos de ZYTIGA® 500 mg têm formato oval, roxos e são marcados de um lado com "AA" e do outro lado com "500".

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

A dose recomendada de ZYTIGA® é de dois comprimidos de 500 mg ou de quatro comprimidos de 250 mg ao dia, em uma única tomada. Não exceder a dose máxima diária de 1000 mg (dois comprimidos de 500 mg ou quatro comprimidos de 250 mg).

Não tome ZYTIGA® com as refeições. Tome ZYTIGA® com o estômago vazio, pelo menos uma hora antes de uma refeição ou pelo menos duas horas depois de uma refeição. A tomada de ZYTIGA® com alimentos provoca absorção maior do que a necessária pelo corpo e isto pode provocar efeitos colaterais.

Os comprimidos de ZYTIGA® devem ser ingeridos inteiros, com água. Não quebre os comprimidos.

A terapia concomitante de privação de andrógenos (ADT) deve ser usada em combinação com ZYTIGA® e prednisona em câncer de próstata metastático não tratado anteriormente com hormônios (mHNPC) ou pacientes que estavam sob tratamento hormonal por não mais de três meses e continuam respondendo à terapia hormonal (hormônio sensível).

O tratamento com ZYTIGA® é realizado em combinação com prednisona ou prednisolona. A dose usual de prednisona ou prednisolona é 5 ou 10 mg ao dia, utilizados conforme a orientação do seu médico.

Recomenda-se que os pacientes sejam mantidos em tratamento até que haja a progressão dos valores de PSA (Antígeno Prostático Específico) no sangue associada à progressão radiográfica e sintomática ou clínica. Converse com seu médico.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Se você esquecer de tomar a dose diária de ZYTIGA® ou de prednisona ou prednisolona, você deve tomar a dose normal no dia seguinte. Se você se esquecer de tomar a dose diária por mais de um dia, converse com seu médico.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Interrompa a tomada de ZYTIGA® e procure atendimento médico imediatamente se você notar sinais de níveis baixos de potássio no sangue, tais como: fraqueza muscular, câimbras musculares e batidas rápidas ou irregulares do coração.

Reação muito comum (ocorre em mais de 10% dos pacientes que utilizam este medicamento):

Distúrbios gerais e condições do local de administração: inchaço nas mãos, tornozelos ou pés;

Distúrbios do metabolismo e da nutrição: nível baixo de potássio no sangue;

Infecções e infestações: infecção urinária;

Distúrbios gastrintestinais: indigestão (dispepsia);

Distúrbios hepatobiliares: aumentos nos níveis das transaminases do fígado (alanina aminotransferase e aspartato aminotransferase) – testes de função do fígado;

Distúrbios renais e urinários: sangue na urina (hematúria).

Reação comum (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento):

Distúrbios do metabolismo e da nutrição: níveis altos de gordura no sangue;

Distúrbios hepatobiliares: alanina aminotransferase aumentada;

Danos, envenenamento e complicações em procedimentos: fraturas;

Distúrbios vasculares: pressão alta;

Distúrbios cardíacos: dor no peito, distúrbios no batimento do coração, batimento rápido do coração.

As reações adversas mais comuns a **ZYTIGA**[®] são: inchaço nas mãos, tornozelos ou pés, nível baixo de potássio no sangue, infecção urinária e pressão alta. Outras reações adversas de **ZYTIGA**[®] são aumento nos níveis de gordura no sangue, aumento nos níveis das transaminases do fígado (alanina aminotransferase e aspartato aminotransferase) – testes de função do fígado; indigestão (dispepsia), sangue na urina (hematúria), dor no peito, distúrbios do batimento do coração, insuficiência cardíaca, frequência cardíaca rápida ou irregular associada a sentir-se fraco ou com tontura, e problemas de glândulas suprarrenais.

Outras reações adversas foram: irritação nos pulmões (também denominada alveolite alérgica), ruptura do tecido muscular (também denominada rabdomiólise), fraqueza muscular e/ou dor muscular (também denominada miopatia) e falha das funções do fígado (chamada de insuficiência hepática aguda), e reação anafilática (reação alérgica grave que inclui, mas não está limitada à, dificuldade de engolir ou respirar, inchaço do rosto, lábios, língua ou garganta, ou uma erupção cutânea com prurido [urticária]).

Se estes ou outros eventos adversos ocorrerem, converse imediatamente com seu médico.

Atenção: este produto é um medicamento que possui nova indicação, nova concentração e nova forma farmacêutica e, embora as pesquisas tenham indicado eficácia e segurança aceitáveis, mesmo que indicado e utilizado corretamente, podem ocorrer eventos adversos imprevisíveis ou desconhecidos. Nesse caso, informe seu médico .

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Não há antídoto específico para o acetato de abiraterona.

Se, acidentalmente, você tomar uma quantidade maior que a dose usual, a administração de **ZYTIGA**[®] deve ser interrompida e você deve conversar com o médico. Se necessário, ele irá adotar medidas gerais, incluindo o monitoramento dos batimentos do coração e avaliará o funcionamento do seu fígado.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

DIZERES LEGAIS

Farm. Resp.: Erika Diago Rufino CRF/SP n° 57.310

Registrado por:

JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA.

Avenida Presidente Juscelino Kubitschek, 2041, São Paulo – SP – CNPJ 51.780.468/0001-87

COMPRIMIDOS NÃO REVESTIDOS DE 250MG

MS – 1.1236.3401

Fabricado por:

Patheon, Inc. – Mississauga – Canadá

Embalado (emb. secundária) por:

Janssen-Cilag S.p.A. – Latina – Itália.

Importado por:

Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. – Rodovia Presidente Dutra, km 154 - São José dos Campos – SP – CNPJ 51.780.468/0002-68

OU

Fabricado por:

Patheon, Inc. – Mississauga – Canadá

Importado e Embalado (emb. secundária) por:

Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. – Rodovia Presidente Dutra, km 154 – São José dos Campos – SP - CNPJ 51.780.468/0002-68

COMPRIMIDOS REVESTIDOS DE 500MG

MS- 1.1236.3420

Fabricado por:

Patheon, Inc. – Bourgoin Jallieu – França.

Embalado por:

Janssen-Cilag S.p.A. – Latina – Itália.

Importado por:

Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. – Rodovia Presidente Dutra, km 154 – São José dos Campos – SP – CNPJ
51.780.468/0002-68

Indústria Brasileira



® Marca Registrada

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.

Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 22/12/2020.



CCDS 2006

VP TV 5.0

Dados da submissão eletrônica										
Dados da alteração de bulas										
Produto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
Zytiga (acetato de abiraterona)	15/4/2013	0286767/13-2	Inclusão inicial de texto de bula - RDC 60/12	15/4/2013	0286767/13-2	Inclusão inicial de texto de bula - RDC 60/12	15/4/2013	Inclusão Inicial de texto de bula	VP/VPS	250 MG COM CT FR PLAS OPC X 120
Zytiga (acetato de abiraterona)	16/8/2013	0679949/13-3	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	29/6/2012	0546749/12-7	1449 - MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de Indicação Terapêutica Nova no País	12/8/2013	VP: 1 e 8 VPS: 1, 2, 5 e 9	VP/VPS	250 MG COM CT FR PLAS OPC X 120
Zytiga (acetato de abiraterona)	13/1/2014	0023494/14-0	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	13/1/2014	0023494/14-0	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	13/1/2014	VP: 4 VPS: 6	VP/VPS	250 MG COM CT FR PLAS OPC X 120
Zytiga (acetato de abiraterona)	26/5/2014	0411818/14-9	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	26/5/2014	0411818/14-9	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	26/5/2014	VPS: 6	VPS 01	250 MG COM CT FR PLAS OPC X 120
Zytiga (acetato de abiraterona)	6/1/2015	0006418/15-1	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	6/1/2015	0006418/15-1	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	6/1/2015	VP: 8 VPS: 9	VP 02/VPS 02	250 MG COM CT FR PLAS OPC X 120
Zytiga (acetato de abiraterona)	24/6/2015	0555617/15-1	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	24/6/2015	0555617/15-1	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	24/6/2015	VPS: 3	VPS 03	250 MG COM CT FR PLAS OPC X 120
Zytiga (acetato de abiraterona)	23/12/2015	1113012/15-1	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	23/12/2015	1113012/15-1	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	23/12/2015	VP: 4 e 8 VPS: 5 e 9	VP 04/VPS 04	250 MG COM CT FR PLAS OPC X 120
Zytiga (acetato de abiraterona)	26/5/2017	1004646/17-1	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	26/5/2017	1004646/17-1	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	26/5/2017	VP: 8 e Dizeres Legais VPS: 9 e Dizeres Legais	VP 05/VPS 05	250 MG COM CT FR PLAS OPC X 120
Zytiga (acetato de abiraterona)	5/2/2018	0093563/18-8	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	16/5/2017	0918866/17-5	11121 - RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão de nova indicação terapêutica	5/2/2018	VP: 1 e 8 VPS: 1, 2, 5, 8 e 9	VP 06/VPS 06	250 MG COM CT FR PLAS OPC X 120
Zytiga (acetato de abiraterona)	5/4/2018	0262351/18-0	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	5/4/2018	0262351/18-0	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	5/4/2018	VP: 3 e 4 VPS: 4, 5 e 9	VP07/VPS07	250 MG COM CT FR PLAS OPC X 120
Zytiga (acetato de abiraterona)	12/12/2018	1172335/18-1	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	12/12/2018	1172335/18-1	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	12/12/2018	VP: 4 e 6 VPS: 3, 5 e 8	VP08/VPS08	250 MG COM CT FR PLAS OPC X 120
Zytiga (acetato de abiraterona)	26/12/2018	1209451/18-0	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	01/09/16	2243181/16-1	Registro de Forma Farmacêutica Nova no País e Inclusão de Nova Concentração no País	24/12/2018	VP: Apresentação, Composição, 4, 5, 6, 8, Dizeres Legais VPS: Apresentação, Composição, 3, 5, 7, 8, 9, Dizeres Legais	VP09/VPS09	250 MG COM CT FR PLAS OPC X 120 500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 60
Zytiga (acetato de abiraterona)	28/2/2019	0191323/19-9	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	28/2/2019	0191323/19-9	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	28/2/2019	VP: Dizeres Legais VPS: Dizeres Legais	VP09.1/VPS09.1	250 MG COM CT FR PLAS OPC X 120 500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 60
Zytiga (acetato de abiraterona)	30/5/2019	0482110/19-6 e 0482550/19-1	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12 e 10458 - MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12	30/5/2019	0482110/19-6 e 0482550/19-1	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12 e 10458 - MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12	30/5/2019	VP: 4 e 8 VPS: 5 e 9	VP10/VPS10	250 MG COM CT FR PLAS OPC X 120 500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 60
Zytiga (acetato de abiraterona)	3/6/2020	1757539/20-7 e 1757730/20-6	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	3/6/2020	1757539/20-7 e 1757730/20-6	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	3/6/2020	VP: Identificação do Medicamento, 4, Dizeres Legais VPS: Identificação do Medicamento, 5, 6, Dizeres Legais	VPTV2.0/VPST V2.0	250 MG COM CT FR PLAS OPC X 120 500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 60
Zytiga (acetato de abiraterona)	29/07/2020	2490732/20-4 e 2490867/20-3	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	24/06/2019	0551968/19-3 e 0552127/19-1	11315 - Alteração de Texto de Bula por Avaliação de dados Clínicos - GESEF	29/06/2020	VP: Dizeres Legais VPS: 2, Dizeres Legais	VPTV3.0/VPST V3.0	250 MG COM CT FR PLAS OPC X 120 500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 60
Zytiga (acetato de abiraterona)	20/08/2020	2798173/20-8 e 2797906/20-7	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	20/08/2020	2798173/20-8 e 2797906/20-7	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	20/08/2020	VP: 8 VPS: 9	VPTV4.0/VPST V4.0	250 MG COM CT FR PLAS OPC X 120 500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 60
Zytiga (acetato de abiraterona)	22/12/2020	XXXXXXXX-XX-X	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	22/12/2020	XXXXXXXX-XX-X	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	22/12/2020	VP: 4 VPS: 5, 8 e 9	VPTV5.0/VPST V5.0	250 MG COM CT FR PLAS OPC X 120 500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 60