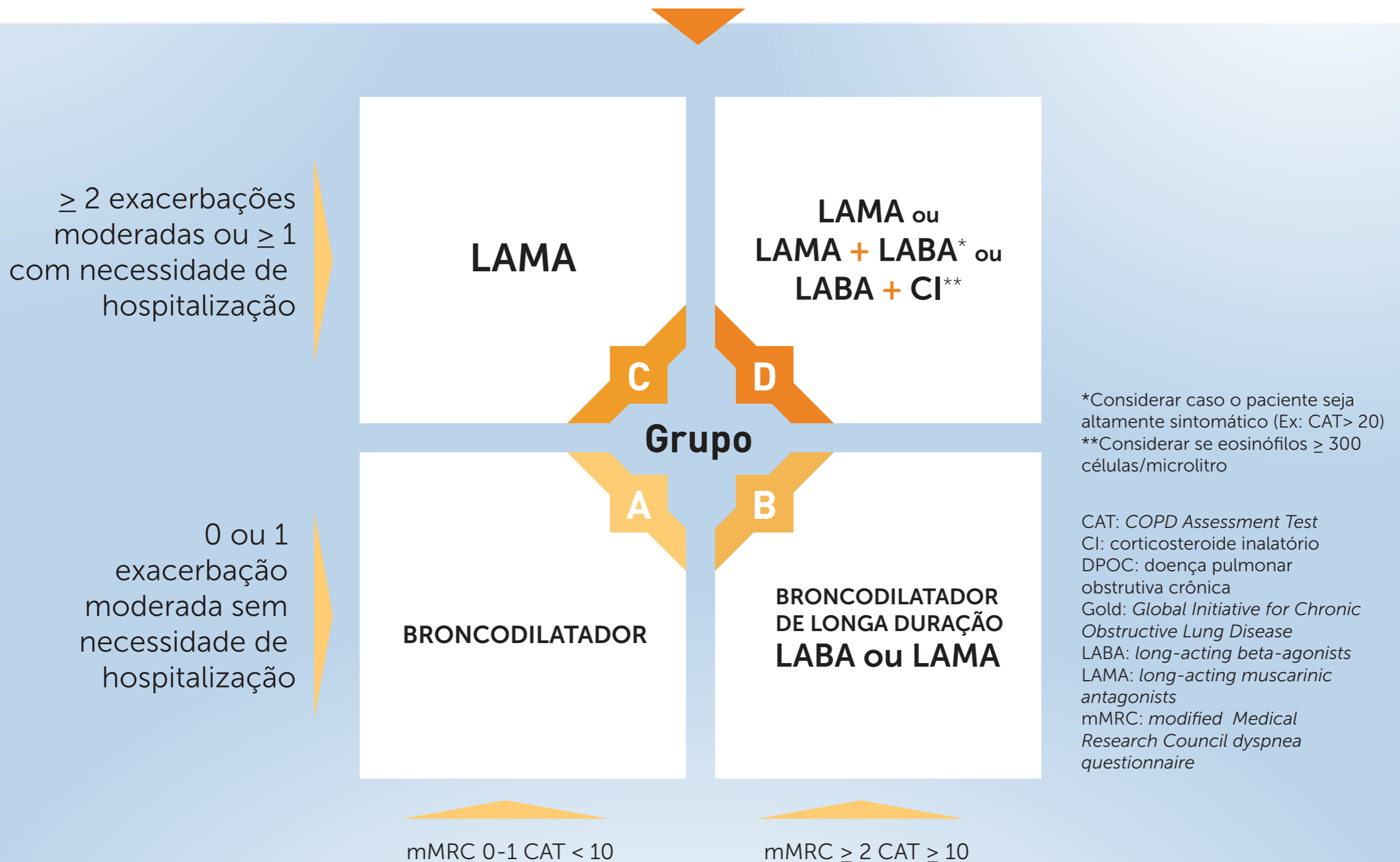




seebriTM
brometo de
glicopirrônio

NO TRATAMENTO DA **DPOC, EFICÁCIA
E RAPIDEZ** FAZEM MUITA DIFERENÇA¹

Tratamento farmacológico **INICIAL** da DPOC **GOLD 2020²**



Tratamento farmacológico **INICIAL** da DPOC **GOLD 2020²**



Os **LAMAS** são uma opção adequada para o tratamento da DPOC²:

Em monoterapia - grupos B e C do GOLD 2020²

**Em monoterapia associados ao LABA
(máxima broncodilatação)**

grupos B e C do GOLD 2020²



12 semanas - Resultados da comparação cega de perfil de **eficácia** e **segurança** do brometo de glicopirrônio em pacientes com **DPOC. ESTUDO GLOW 5¹**



- ▶ **Seebri 50 mcg** teve **perfil de eficácia e segurança similar** a do tiotropio 18mcg¹;
- ▶ **Seebri 50 mcg** mostrou **início de ação mais rápido** em comparação ao tiotropio 18mcg¹.

▶ O **rápido início da broncodilatação** com brometo de glicopirrônio administrado pela manhã tem **impacto positivo** nas rotinas da manhã e na vida diária dos pacientes com **DPOC¹**;

▶ Um **início de ação mais rápido** pode **facilitar a adesão** ao tratamento¹;

▶ Uma **melhor adesão** demonstrou correlação com **melhores resultados terapêuticos¹**

seebriTM
brometo de
glicopirrônio

Dispositivo Breezhaler®:
o paciente **OUVE, SENTE E VÊ** que a medicação foi completamente inalada^{4,5}

20%

DE DESCONTO
Caixa única

35%

DE DESCONTO
SeebriTM - Kit adesão: 2 caixas



Desconto aplicado sobre o Preço Máximo Consumidor autorizado pela resolução CMED em vigor a partir de abril/2020. Desconto válido para a apresentação: Seebri 50 mcg 30 cápsulas + 1 inalador

O brometo de glicopirrônio administrado uma vez ao dia demonstrou bom perfil de tolerabilidade e segurança, além de fornecer melhora rápida e mantida da função pulmonar, da dispneia e da qualidade de vida relacionada à saúde. Além disso, promoveu redução do risco de exacerbações e uso de medicamento de resgate³.



Veja o vídeo com as dicas de utilização do dispositivo Breezhaler®



SEEBRI™ brometo deglicopirrônio

Forma farmacêutica e apresentações: Seebri™ 50 mcg – embalagens contendo 10 cápsulas + 1 inalador, 12 cápsulas + 1 inalador ou 30 cápsulas + 1 inalador.

VIA INALATÓRIA USO ADULTO - Indicações: Seebri™ é indicado para tratamento broncodilatador de manutenção, para aliviar os sintomas dos pacientes com doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC). **Posologia:** **Adultos**– A dose recomendada é a inalação uma vez ao dia do conteúdo de uma cápsula de 50 mcg usando o inalador de Seebri™. **Crianças (menores de 18 anos)**– Não deve ser utilizado em pacientes com menos de 18 anos de idade. **População especial**– Nenhum ajuste de dose é necessário para pacientes idosos, pacientes com comprometimento hepático ou com insuficiência renal leve e moderada. Deve-se ter cautela em pacientes com insuficiência renal grave, incluindo estágio final de doença renal que requeiram diálise. **Método de administração:** As cápsulas de Seebri™ devem ser administradas apenas via inalação oral e utilizando somente o inalador de Seebri™. As cápsulas não devem ser engolidas. Seebri™ deve ser administrado no mesmo horário todos os dias. Se uma dose for esquecida, a próxima dose deve ser administrada o mais rápido possível. Os pacientes devem ser instruídos a não tomar mais de uma dose por dia. As cápsulas devem sempre ser armazenadas no blíster, e apenas removidas imediatamente antes do uso. Os pacientes devem ser instruídos em como administrar o medicamento corretamente. Os pacientes que não apresentarem melhora na respiração, devem ser questionados se estão engolindo o medicamento ao invés de inalando.

Contraindicações: Hipersensibilidade ao glicopirrônio, que é o princípio ativo de Seebri™ ou a qualquer um dos excipientes.

Advertências e Precauções: **Uso Agudo**– Não deve ser usado como medicamento de resgate. **Hipersensibilidade**– Se ocorrer reação de hipersensibilidade, Seebri™ deve ser descontinuado imediatamente e uma terapia alternativa deve ser instituída. **Broncoespasmoparadoxal**– Assim como com outras terapias inalatórias, a administração pode resultar em broncoespasmo paradoxal que pode ocasionar risco à vida. Se ocorrer broncoespasmo paradoxal, Seebri™ deve ser descontinuado imediatamente e um tratamento alternativo deve ser instituído. **Efeito Anticolinérgico**– Utilizar com cautela em pacientes com glaucoma de ângulo fechado e retenção urinária. **Insuficiência renal grave**– Utilizar somente se o benefício esperado for maior que o potencial de risco em pacientes com insuficiência renal grave, incluindo aqueles no estágio final de doença renal que requeiram diálise. **Gravidez**– Deve ser utilizado durante a gravidez apenas se os benefícios esperados justificarem o risco potencial ao feto. **Lactação**– Deve ser considerado apenas se o benefício esperado para a mulher for maior que qualquer possível risco ao bebê.

Interações medicamentosas: A coadministração com outros medicamentos anticolinérgicos inalatórios não foi estudada e, portanto, não é recomendada.

Foi utilizado concomitantemente com broncodilatadores simpaticomiméticos, metilxantinas, esteróides orais e inalatórios, os quais são comumente utilizados no tratamento da DPOC, sem evidência clínica de interações medicamentosas. **Reações adversas:** **Comuns (1 a 10%):** boca seca, insônia, gastroenterite. **Incomuns (0,1 a 1%):** dispneia, cárie dental, dor nas extremidades, dor torácica musculoesquelética, erupção cutânea (*rash*), fadiga, astenia, congestão nasal, tosse produtiva, irritação na garganta, epistaxe, rinite, cistite, hiperglicemia, disúria, retenção urinária, fibrilação atrial, palpitações, hiposestesia. **Desconhecida:** Angioedema, broncoespasmo paradoxal, hipersensibilidade, prurido, disfonia. **Outras reações adversas:** nasofaringite, vômito, dor musculoesquelética, dor no pescoço, diabetes *mellitus*. **Em pacientes idosos:** Dor de cabeça, infecção no trato urinário. **VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.** MS – 1.0068.1117 .BSS 19.05.16.

Material destinado a profissionais habilitados a prescrever e/ou dispensar medicamentos

O nome Breezhaler® utilizado nos estudos referenciados é o nome comercial global do dispositivo. Este dispositivo acompanha o produto Seebri, com a denominação de dispositivo com *feedback* sensorial.

A Novartis reserva-se o direito de alterar, suspender ou encerrar o Programa Vale Mais Saúde™ qualquer momento, mediante a comunicado aos participantes através do site: www.valemaissaude.com.br.

Referências: **1.** Chapman KR, Beeh KM, Beier J, et al. A blinded evaluation of the efficacy and safety of glycopyrronium, a once-daily long-acting muscarinic antagonist, versus tiotropium, in patients with COPD: the GLOW5 study. BMC Pulm Med. 2014 Jan 17;14:4. doi: 10.1186/1471-2466-14-4. **2.** Global Strategy for the Diagnosis, Management, and Prevention of Chronic Obstructive Lung Disease: the GOLD science committee report 2020. Disponível em: <https://goldcopd.org/wp-content/uploads/2019/11/GOLD-2020-REPORT-ver1.0wms.pdf>. Acessado em 10 de maio de 2020. **3.** D'Urzo A, Ferguson GT, van Noord JA, et al. Efficacy and safety of once-daily NVA237 in patients with moderate-to-severe COPD: the GLOW1 trial. Respir Res. 2011;12:156. **4.** Seebri (Bula do paciente). Stein, Suíça. Distribuído por Glenmark Farmacêutica Ltda. **5.** Molimard M, D'Andrea P. Once-daily glycopyrronium via the Breezhaler Device for the treatment of COPD: pharmacological and clinical profile. Expert Rev Clin Pharmacol. 2013;6(5):503-17.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

XXXXXXXXXX.

VA Seebri 2020. Produzido em Junho/2020.

SIC - Serviço de Informação ao Cliente
0800 888 3003
sic.novartis@novartis.com

Fabricado por:

 **NOVARTIS**

Distribuído e Comercializado por:

 **glenmark**