

**Posologia**

O comprimido revestido de Zolmitriptana deve ser engolido inteiro com água.

O comprimido revestido de Zolmitriptana não deve ser partido ou mastigado.

O comprimido orodispersível de Zolmitriptana dissolve-se rapidamente quando colocado na língua e é engolido com a saliva do paciente. Não há necessidade da ingestão de água quando o comprimido orodispersível de Zolmitriptana é administrado. Zolmitriptana comprimido orodispersível pode ser ingerido sem água, permitindo uma administração rápida para o tratamento das crises da enxaqueca. Esta formulação também pode ser benéfica para pacientes que sofrem de náusea e são incapazes de ingerir líquidos durante a crise da enxaqueca, ou para pacientes que não gostam de tomar comprimidos convencionais.

**Posologia do Zolmitriptana**

A dose recomendada de Zolmitriptana comprimido revestido e Zolmitriptana comprimido orodispersível para tratar a crise da enxaqueca é de 2,5 mg.

Zolmitriptana comprimido revestido e Zolmitriptana comprimido orodispersível proporcionam uma eficácia significativa dentro de 1 hora após a administração.

Se os sintomas persistirem ou retornarem em 24 horas, uma segunda dose tem se mostrado eficaz. Se uma segunda dose for necessária, ela não deve ser administrada dentro de 2 horas após a dose inicial.

Se o paciente não obtiver alívio satisfatório com doses de 2,5 mg, as crises subsequentes podem ser tratadas com doses de 5 mg de Zolmitriptana comprimido revestido ou Zolmitriptana comprimido orodispersível.

Zolmitriptana comprimido revestido e Zolmitriptana comprimido orodispersível são eficazes quando administrados durante a crise da enxaqueca, embora seja recomendado tomá-los o mais cedo possível após o início dos sintomas.

Na ocorrência de crises recorrentes é recomendado não exceder a dose total de 10 mg de Zolmitriptana comprimido revestido e Zolmitriptana comprimido orodispersível, em um período de 24 horas.

Zolmitriptana comprimido revestido e Zolmitriptana comprimido orodispersível não são indicados para a profilaxia da enxaqueca.

Zolmitriptana comprimido revestido e Zolmitriptana comprimido orodispersível são eficazes na enxaqueca, com ou sem aura, e na enxaqueca associada à menstruação. A eficácia de Zolmitriptana e Zolmitriptana comprimido orodispersível não é afetada pelo sexo, duração da crise, náusea antes do tratamento e uso concomitante de medicamentos profiláticos comuns para enxaqueca.

**Indicações do produto**

enxaqueca com ou sem aura.

**Contra Indicações**

hipersensibilidade conhecida a qualquer componente da fórmula, hipertensão não controlada, doença cardíaca isquêmica e vasoespasmos coronários/angina de Prinzmetal.

**Efeitos Colaterais**

Zolmitriptana comprimido revestido e Zolmitriptana comprimido orodispersível são bem tolerados. As reações adversas são tipicamente leves a moderadas, transitórias, não graves e resolvem-se espontaneamente sem tratamento adicional.

As possíveis reações adversas tendem a ocorrer dentro de 4 horas após a administração e não são mais frequentes após administração repetida.

As seguintes reações adversas foram relatadas após administração com a Zolmitriptana:

Reação comum ( $\geq 1/100$  e  $< 1/10$ )

Anormalidades ou distúrbios da sensação; vertigem; dor de cabeça; hiperestesia; parestesia; sonolência; sensação de calor; palpitações; dor abdominal; boca seca; náusea; vômito; disfagia; fraqueza muscular; mialgia; astenia; perda de peso, aperto, dor ou pressão na garganta, pescoço, membros ou tórax.

Reação incomum ( $\geq 1/1.000$  e  $< 1/100$ )

Taquicardia; aumentos transitórios da pressão sanguínea sistêmica; poliúria e aumento da frequência urinária.

Reação rara ( $\geq 1/10.000$  e  $< 1/1.000$ )

Reações de anafilaxia/anafilactoides; reações de hipersensibilidade; angioedema e urticária.

Reação muito rara ( $< 1/10.000$ )

Angina pectoris; vasoespasmos coronários; infarto do miocárdio, diarreia com sangue; infarto ou necrose gastrointestinal; eventos gastrointestinais isquêmicos; colites isquêmicas; infarto esplênico e urgência urinária.

Em caso de eventos adversos, notifique ao Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária - NOTIVISA, disponível em <http://portal.anvisa.gov.br/vigimed>, ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.

**DCB-Denominação Comum Brasileira**

09293.