

ZOMIG[®] e ZOMIG[®] OD

(zolmitriptana)

Grünenthal do Brasil Farmacêutica Ltda.

comprimidos revestidos
comprimidos orodispersíveis

ZOMIG® e ZOMIG® OD **zolmitriptana**

I) IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

ZOMIG® e ZOMIG® OD
zolmitriptana

APRESENTAÇÕES

ZOMIG®

Comprimidos revestidos de 2,5 mg em embalagens com 2 comprimidos.

ZOMIG® OD

Comprimidos orodispersíveis de 2,5 mg em embalagens com 2 comprimidos.

USO ORAL

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido de **ZOMIG** contém 2,5 mg de zolmitriptana.

Excipientes: lactose, celulose microcristalina, amidoglicolato de sódio, estearato de magnésio, hipromelose, dióxido de titânio, macrogol e óxido de ferro amarelo.

Cada comprimido orodispersível de **ZOMIG OD** contém 2,5 mg de zolmitriptana.

Excipientes: manitol, celulose microcristalina, crospovidona, aspartamo, bicarbonato de sódio, ácido cítrico, dióxido de silício, aroma de laranja e estearato de magnésio.

II) INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

ZOMIG e **ZOMIG OD** são indicados para o tratamento agudo da enxaqueca (dor de cabeça forte) com ou sem aura.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

ZOMIG e **ZOMIG OD** provocam a vasoconstrição (contração dos vasos sanguíneos) e impedem a liberação de neuropeptídeos (substâncias que atuam em diversos mecanismos reguladores do organismo). Além destas ações, **ZOMIG** e **ZOMIG OD** têm ação no Sistema Nervoso Central (SNC) permitindo sua entrada tanto ao centro periférico quanto ao centro da enxaqueca no tronco cerebral.

O alívio dos sintomas ocorre, geralmente, dentro de uma hora após a ingestão de **ZOMIG** ou **ZOMIG OD**.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

ZOMIG e **ZOMIG OD** são contraindicados em pacientes com hipersensibilidade conhecida a qualquer componente da fórmula, hipertensão (pressão alta) não controlada, doença cardíaca isquêmica (doença no coração causada pela ausência ou pouco recebimento de sangue no local) e vasoespasm coronário (contração dos vasos coronários)/angina de Prinzmetal (dor no peito que ocorre em repouso por estreitamento temporário dos vasos do coração, sem lesão permanente do músculo do coração).

ZOMIG

Este medicamento não deve ser usado por pessoas com síndrome de má-absorção de glicose-galactose.

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

Você deve utilizar **ZOMIG** e **ZOMIG OD** apenas se seu médico confirmar o diagnóstico de enxaqueca.

Você não deve utilizar **ZOMIG** e **ZOMIG OD** se tiver síndrome de Wolff-Parkinson-White (um tipo de arritmia cardíaca) sintomática ou arritmias associadas a outras vias acessórias de condução cardíaca.

Se você possui fatores de risco para doença cardíaca isquêmica (baixo fluxo sanguíneo nas artérias cardíacas), recomenda-se que haja avaliação cardiovascular antes de iniciar o tratamento com **ZOMIG** ou **ZOMIG OD**. Tabagismo, pressão alta, altos níveis de colesterol, diabetes (altos níveis de açúcar no sangue) ou histórico familiar de doença cardíaca isquêmica podem aumentar o risco de doença cardíaca isquêmica.

Informe ao seu médico antes de tomar **ZOMIG** ou **ZOMIG OD** se você está utilizando medicamentos para o tratamento da depressão (vide subitem “**Interações medicamentosas**”).

ZOMIG e **ZOMIG OD** podem causar aumento transitório da pressão sanguínea em pacientes com ou sem histórico da doença e reações alérgicas graves.

Como em outros tratamentos para a enxaqueca, o uso excessivo e prolongado de **ZOMIG** ou **ZOMIG OD** pode causar dores de cabeça diariamente, bem como piorar as dores de cabeça provenientes da enxaqueca. Pergunte ao seu médico se você considera que este é o seu caso. Pode ser necessário suspender o uso de **ZOMIG** ou **ZOMIG OD** para corrigir este problema.

Gravidez e amamentação

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Informe seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após seu término. Informe seu médico se estiver amamentando.

O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista. Uso criterioso no aleitamento ou na doação de leite humano.

Uso de ZOMIG e ZOMIG OD com alimento

Você pode tomar **ZOMIG** ou **ZOMIG OD** com ou sem alimento. Isto não afeta o modo como o medicamento funciona.

ZOMIG OD:

Atenção: contém fenilalanina.

Os comprimidos orodispersíveis de **ZOMIG OD** contêm fenilalanina (um componente do aspartamo).

Contém aspartame (edulcorante).

Este medicamento contém álcool benzílico, que pode ser tóxico, principalmente para recém-nascidos e crianças de até 3 anos.

ZOMIG

Atenção: contém lactose (tipo de açúcar) abaixo de 0,25g/comprimido revestido.

Atenção: contém os corantes dióxido de titânio e óxido de ferro amarelo.

Efeito sobre a habilidade de dirigir veículos e operar máquinas

O uso de **ZOMIG** ou **ZOMIG OD** provavelmente não resultará em prejuízo da capacidade dos pacientes para dirigir veículos ou operar máquinas. No entanto, deve-se levar em consideração que pode ocorrer sonolência.

Interações medicamentosas

Informe seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando antes do início ou durante o tratamento, incluindo medicamentos herbais e medicamentos comprados sem prescrição médica.

Especialmente, informe ao seu médico se você estiver tomando algum desses medicamentos:

Medicamentos para enxaqueca:

- Se você está tomando outro triptano diferente de **ZOMIG** ou **ZOMIG OD**, pare de tomá-lo 24 horas antes de tomar **ZOMIG**.
- Após tomar **ZOMIG** ou **ZOMIG OD**, espere 24 horas antes de tomar outro triptano diferente de **ZOMIG** ou **ZOMIG OD**.
- Se você está tomando medicamentos que contêm ergotamina ou derivados de ergot (como diidroergotamina ou metisergida) espere 24 horas antes de tomar **ZOMIG** ou **ZOMIG OD**.
- Após tomar **ZOMIG** ou **ZOMIG OD**, espere 6 horas antes de tomar medicamentos que contêm ergotamina ou medicamentos derivados de ergot.

Medicamentos para depressão:

- Moclobemida (inibidor da monoaminoxidase) ou fluvoxamina
- Medicamentos denominados ISRS (inibidores seletivos da recaptção da serotonina - ex.: fluoxetina, paroxetina e sertralina)
- Medicamentos denominados ISRSN (inibidores seletivos da recaptção da noradrenalina - ex.: venlafaxina e duloxetina).

Outros medicamentos:

- cimetidina (para indigestão ou úlceras estomacais)

- antibióticos do grupo das quinolonas (como ciprofloxacina)

Se você estiver usando remédios à base de ervas contendo Erva-de-São-João (*Hypericum perforatum*), os efeitos colaterais do **ZOMIG** ou **ZOMIG OD** podem ser mais prováveis de acontecer.

A síndrome serotoninérgica é uma condição rara, com risco de vida, que tem sido relatada em alguns pacientes que utilizaram o **ZOMIG** ou **ZOMIG OD** em combinação com outros medicamentos chamados medicamentos serotoninérgicos (ex.: alguns medicamentos para o tratamento de depressão). Sinais da síndrome serotoninérgica podem ser, por exemplo, confusão, inquietação, febre, suor, movimento descoordenado de membros ou olhos, contrações involuntárias dos músculos, mioclonia e diarreia. Seu médico pode orientá-lo sobre isso.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista 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 **ZOMIG** e **ZOMIG OD** em temperatura ambiente (15°C a 30°C). Proteger da luz e da umidade.

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

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

ZOMIG é apresentado como comprimidos revestidos amarelos, redondos e biconvexos.

ZOMIG OD é apresentado como comprimidos brancos, redondos, com superfícies planas e bordas chanfradas, e com a letra “z” em um dos lados.

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?

Modo de usar

ZOMIG

ZOMIG deve ser utilizado por via oral e deve ser engolido inteiro com água. **O comprimido revestido de ZOMIG não deve ser partido ou mastigado.**

ZOMIG OD

ZOMIG OD deve ser utilizado por via oral.

O comprimido orodispersível de **ZOMIG OD** dissolve-se rapidamente quando colocado na língua e é engolido com a saliva. Não há necessidade da ingestão de água quando o comprimido orodispersível de **ZOMIG OD** é administrado. **ZOMIG OD** pode ser tomado quando a água não está disponível, permitindo uma administração rápida para o tratamento das crises da enxaqueca. Esta formulação também pode ser benéfica se você sofrer de náusea e for incapaz de ingerir líquidos durante a crise da enxaqueca, ou se você não gosta de tomar comprimidos convencionais. **O comprimido orodispersível de ZOMIG OD não deve ser partido.**

Posologia

A dose recomendada de **ZOMIG** ou **ZOMIG OD** para tratar a crise da enxaqueca é de 2,5 mg.

ZOMIG e **ZOMIG OD** proporcionam uma eficácia significante 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 você não obtiver alívio satisfatório com doses de 2,5 mg, as crises subsequentes podem ser tratadas com doses de 5 mg de **ZOMIG** ou **ZOMIG OD**.

ZOMIG e **ZOMIG OD** são eficazes quando administrados durante a crise da enxaqueca, embora seja recomendado tomá-lo 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 **ZOMIG** e **ZOMIG OD** no período de 24 horas.

ZOMIG e **ZOMIG OD** não são indicados para a profilaxia da enxaqueca.

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

Uso em crianças

A eficácia de **ZOMIG** e **ZOMIG OD** em menores de 18 anos não foi estabelecida.

Pacientes idosos

A segurança e a eficácia de **ZOMIG** e **ZOMIG OD** em indivíduos com idade acima de 65 anos não foram avaliadas.

Pacientes com insuficiência hepática (mau funcionamento do fígado)

Não é necessário ajuste de dose em pacientes com insuficiência hepática leve ou moderada. Para pacientes com insuficiência hepática grave é recomendada uma dose máxima de 5 mg em 24 horas.

Pacientes com insuficiência renal (mau funcionamento dos rins)

Não há necessidade de ajustar a dose.

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.

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

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

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

Podem ocorrer as seguintes reações adversas durante o tratamento com **ZOMIG** ou **ZOMIG OD**:

Reação comum (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento): anormalidades ou distúrbios da sensação; vertigem (tontura); dor de cabeça; hiperestesia (excesso de sensibilidade); parestesia (formigamento); sonolência; sensação de calor; palpitações (percepção incomum dos batimentos do coração); dor abdominal; boca seca; náusea (enjoo); vômito; disfagia (dificuldade para engolir); fraqueza muscular; mialgia (dores musculares); astenia (fraqueza); perda de peso e; aperto, dor ou pressão na garganta, pescoço, membros ou tórax.

Reação incomum (ocorre entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento): taquicardia (aumento da frequência dos batimentos do coração); aumentos transitórios da pressão sanguínea sistêmica; poliúria (aumento do volume de urina) e; aumento da frequência urinária.

Reação rara (ocorre entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento): reações de anafilaxia/anafilactoides (reações alérgicas graves); reações de hipersensibilidade (reações alérgicas); angioedema (inchaço da pele, mucosas, vísceras e cérebro) e; urticária (coceira na pele com vermelhidão).

Reação muito rara (ocorre em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento): angina pectoris (sensação de pressão e dor no peito); vasoespasma coronário; infarto do miocárdio, diarreia com sangue; infarto ou necrose gastrointestinal; eventos gastrointestinais isquêmicos (falta de suprimento sanguíneo); colites isquêmicas (inflamação causada por interferência no fluxo sanguíneo para o intestino grosso); infarto esplênico (infarto no baço) e; urgência urinária.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTES MEDICAMENTOS?

Sabe-se que pessoas que receberam doses orais únicas de 50 mg geralmente apresentaram sedação. Em caso de superdose o paciente deve ser monitorado por pelo menos 15 horas ou enquanto persistirem os sintomas ou sinais.

Não há antídoto específico para **ZOMIG** e **ZOMIG OD**. Nos casos graves de intoxicação, recomenda-se procedimentos de terapia intensiva, incluindo estabelecimento e manutenção de vias aéreas desobstruídas, oxigenação e ventilação adequadas, monitoração e suporte do sistema

cardiovascular. O efeito da hemodiálise ou diálise peritoneal sobre as concentrações séricas de ZOMIG e ZOMIG OD é desconhecido.

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.

III) DIZERES LEGAIS

REGISTRO: 1.8610.0010

ZOMIG

Produzido por: Farmaceutici Formenti S.p.A, Origgio, Itália.

Importado e registrado por:

Grünenthal do Brasil Farmacêutica Ltda.

Avenida Guido Caloi, 1935, Bl. B e Bl. C – 1º andar - São Paulo – SP.

CNPJ. 10.555.143/0001-13

ZOMIG OD

Produzido por: Farmaceutici Formenti S.p.A, Origgio, Itália.

Importado e registrado por:

Grünenthal do Brasil Farmacêutica Ltda.

Avenida Guido Caloi, 1935, Bl. B e Bl. C – 1º andar - São Paulo – SP.

CNPJ. 10.555.143/0001-13

VENDA SOB PRESCRIÇÃO.

SAC: 0800 205 2050

Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 12/05/2026.

V8 – R0526



Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº expediente	Assunto	Data do expediente	Nº expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
	Gerado no momento do peticionamento	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	09/02/2024	ZOMIG – N/A ZOMIG OD: 1. 0161943248 2. 0161924241	ZOMIG – N/A ZOMIG OD: 1. Mudança de excipientes responsáveis pela cor e sabor 2. Substituição de local e fabricação de medicamento de liberação convencional	13/04/2026	VP Quando não devo usar este medicamento DIZERES LEGAIS VPS Advertências e Precauções DIZERES LEGAIS	VP/VPS	2,5 MG COM ORODISPER CT BL AL LAMIN DESTAC X 2
26/11/2025	1534650/25-3	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	26/11/2025	1534650/25-3	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	NA	VP Quando não devo usar este medicamento DIZERES LEGAIS VPS Advertências e Precauções DIZERES LEGAIS	VP/VPS	2,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 2 2,5 MG COM ORODISPER CT BL AL LAMIN DESTAC X 2
16/06/2025	0803821/25-5	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/06/2025	0803821/25-5	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	NA	VP Identificação do Medicamento Quando não devo usar este medicamento O que devo saber antes de usar este medicamento Como devo usar este medicamento O que devo fazer quando eu me esquecer de usar este medicamento DIZERES LEGAIS VPS Identificação do Medicamento Contraindicações Advertências e Precauções Posologia e Modo de usar	VP/VPS	2,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 2 2,5 MG COM ORODISPER CT BL AL LAMIN DESTAC X 2

							DIZERES LEGAIS		
29/06/2021	2516566/21-2	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	ZOMIG - NA ZOMIG OD - 09/06/2021	ZOMIG - NA ZOMIG OD - 2222552218	ZOMIG - NA ZOMIG OD - Exclusão de local de embalagem secundária do medicamento	ZOMIG - NA ZOMIG OD - 09/06/2021	DIZERES LEGAIS	VP/VPS	2,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 2 2,5 MG COM ORODISPER CT BL AL LAMIN DESTAC X 2
10/12/2020	4369113/20-7	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	1- 20/05/2020 2- 15/07/2020 18/11/2020	1- 1580482/20-8 2- 2289762/20-3 4063763/20-8	1- Inclusão de local de embalagem primária (ZOMIG) 2- Inclusão de local de fabricação de medicamento de liberação convencional (ZOMIG) 3- Inclusão de local de embalagem secundária (ZOMIG OD)	1- 20/05/2020 2- 15/07/2020 3- 18/11/2020	DIZERES LEGAIS	VP/VPS	2,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 2 2,5 MG COM ORODISPER CT BL AL LAMIN DESTAC X 2
18/07/2019	0626509/19-0	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	3- N/A	3-N/A	N/A	N/A	- O que devo saber antes de usar este medicamento?	VP/VPS	2,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 2 2,5 MG COM ORODISPER CT BL AL LAMIN DESTAC X 2

17/05/2019	0441225/19-7	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	- O que devo saber antes de usar este medicamento? - Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento?	VP/VPS	2,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 2 2,5 MG COM ORODISPER CT BL AL LAMIN DESTAC X 2
18/06/2018	0487838/18-8	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	13/12/2017	2286736/17-8	Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (operação comercial)	05/03/2018	DIZERES LEGAIS	VP/VPS	2,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 2 2,5 MG COM ORODISPER CT BL AL LAMIN DESTAC X 2