



## midazolam

**Medicamento genérico Lei nº 8787, de 1999.**

### APRESENTAÇÕES

Solução injetável 5mg/ml.

Embalagem contendo 5 ampolas com 5ml.

Solução injetável 5mg/ml.

Embalagem contendo 5 ampolas com 5ml.

Embalagem contendo 5 ampolas com 10ml.

### USO INTRAVENOSO/INTRAMUSCULAR/RETAL

#### COMPOSIÇÃO

Solução injetável 5mg/ml.

Cada ampola de 5ml, contém:

midazolam.....5mg

solução q.s.p.....5ml.

Solução injetável 5mg/ml.

Cada ampola de 10ml, contém:

midazolam.....15mg

solução q.s.p.....10ml.

Cada ampola de 10ml, contém:

midazolam.....15mg

solução q.s.p.....10ml.

Excipientes: ácido clorídrico, cloreto de sódio, hidróxido de sódio, água para injetáveis.

### INDFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

#### 1. INDICAÇÕES

O midazolam injetável é uma droga indutora de sono de ação curta e indicada a pacientes sedados, polidistúrcios, neurocirúrgicos, -sedação da consciência antes e durante procedimentos diagnósticos ou terapêuticos, com ou sem anestesia local (administração IV).

-premedicação antes de intubação orotraqueal (incluindo administração IV ou retal em crianças).

-sedação anestésica, como um componente sedativo em combinação com anestésia em adultos (não deve ser utilizado para indução anestésica em crianças); -sedação em procedimentos de curta duração.

#### 2. RESUMO DE EFICÁCIA

Para o tratamento de insônia, a dose de midazolam eficaz é de 15mg, injetada por via oral no momento do sono (Monti, 1993; Fischbach, 1983; Feldman & Kopp, 1983; Lippowicz e colaboradores, 1993). A manutenção do sono é obtida de modo eficaz em doses de 1,5 a 15mg (Monti, 1993). Para pacientes idosos, a dose de 15mg de midazolam é eficaz e segura para o tratamento de insônia (Beck e colaboradores, 1983).

O midazolam é eficaz como medicação pré-anestésica, quando administrado na dose de 2 a 3mg por via intravenosa. Essa forma de achado de Wong e colaboradores, em 1991, em estudo que envolvia 160 pacientes entre 60 e 80 anos.

O midazolam pode ser utilizado para a sedação antes da realização de endoscopia digestiva alta ou colonoscopia.

Em um estudo que envolvia 800 pacientes, Bell e colaboradores, em 1987, demonstraram que a dose necessária para induzir sedação foi maior nos pacientes entre 15 e 24 anos de idade (em média 10mg), em comparação com os pacientes entre 65 e 80 anos de idade (3,6mg). Como indivíduos seniores os pacientes sem medicação prévia e abaixo dos 55 anos, midazolam é eficaz e pode ser administrado por via intravenosa na dose de 0,3 a 0,5mg/kg de peso administrado em 20 a 30 segundos, o tempo esperado de início de ação é de dois minutos. Em pacientes pré-medicação com sedativos ou narcóticos, midazolam é seguro e eficaz na dose de 0,15 a 0,25 (média 0,25mg/kg) (Vorsanger, 1997; Frencken e colaboradores, 1982; Jensen e colaboradores, 1982; Pålkanen & Kanto, 1982; Berggren & Eriksson, 1981).

#### Referências Bibliográficas

Monti, M., Bousquet, M., Oliveira S et al.: The effect of midazolam on transient insomnia. *Ear J*

*Clín Pharmacol* 1993; 44:525-527. Fischbach, B. Hypnotic efficacy and safety of midazolam and oxazepam in hospitalized female patients. *Br J Clin Pharmacol* 1983; 16(suppl 1):157S-160S.

Feldman, B. & Kopp W. Comparative clinical studies with midazolam, oxazepam and phaclofen. *Br J Clin Pharmacol* 1983; 16(suppl 1):151S-155S.

Lippowicz R., Haller U., Hekel J et al.: Efficacy and safety of midazolam and oxazepam in insomniacs. *Br J Clin Pharmacol* 1983; 16(suppl 1):139S-143S.

Beck, H., Salom M. & Hider J. midazolam dosage studies in institutionalized geriatric patients. *Br J Clin Pharmacol* 1983; 16(suppl 1):137S-137S.

Bell, G.D., Spickard, Gp., Reeve PA et al.: Intravenous midazolam for pre-anesthetic endoscopy: a study of 800 consecutive cases relating to dose age and sex of patient. *Gen J Clin Pharmacol* 1982; 23:241-243.

Wong HV, Fragan R. & Dan K. Dose-finding study of intramuscular midazolam preanesthetic medication in the elderly. *Anesthesiology* 1993; 74:675-679.

Frencken I., Oosterland J. & Mikkelson BO. midazolam compared with phenothiazine as an induction agent. *Curr Ther Res* 1983; 34:209.

Jensen A., Schou-Olsen A. & Hald MS. Use of midazolam as an induction agent compared with thiopentone. *Br J Anaesth* 1982; 54:405-407.

Pålkanen A. & Kanto J.: midazolam compared with thiopentone as an induction agent. *Acta Anaesth Scand* 1982; 26:143-146.

Berggren J. & Eriksson I. midazolam for induction of anaesthesia in outpatients: a comparison with thiopentone. *Acta Anaesth Scand* 1981; 25:492-496.

### 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

**Farmacodinâmica:** O midazolam tem efeitos hipnóticos e sedativos caracterizados por um início rápido e de curta duração. Também exerce efeito anxiolítico, anticonvulsivo e relaxante muscular. O midazolam apresenta a função psicoemotiva após doses únicas com múltiplas, mas pouco a menos benéficas em comparação com doses únicas de um aumento da neurotransmissão GABAérgica em sinapses inibitórias. Na presença de benzodiazepínicos, a afinidade do receptor GABAérgico autorreceptor é reduzida através do mecanismo alostérico positivo, resultando em um aumento da GABA. Baseado no fluxo pós-sináptico do receptor neurotransmissor da sinapse inibitória.

Em doses centenas dos benzodiazepínicos são medidos através de um aumento da neurotransmissão GABAérgica em sinapses inibitórias. Na presença de benzodiazepínicos, a afinidade do receptor GABAérgico autorreceptor é reduzida através do mecanismo alostérico positivo, resultando em um aumento da GABA. Baseado no fluxo pós-sináptico do receptor neurotransmissor da sinapse inibitória.

O antagonismo básico na posição 2 do sítio de ligação benzodiazepínicos permite que o ingrediente ativo seja mais hidrofóbico devido ao ácido. Esse efeito alostérico é rápido, tornando-se metabólito ativo ou motivo do rápido início de ação, e da curta duração do efeito. Por causa da sua baixa toxicidade, midazolam possui ampla indicação terapêutica.

Após administração intramuscular ou intravenosa, ocorre absorção antegrada de curta duração (o paciente não se lembra de eventos que ocorrem durante o período de atividade do composto). **Farmacocinética**

**Aborção após administração intramuscular:** A absorção de midazolam pelo tecido muscular é rápida e completa. A concentração plasmática máxima são alcançadas dentro de 30 minutos. A biodisponibilidade após administração IM é superior a 90%.

**Aborção após administração retal:** Após administração retal, midazolam é absorvido rapidamente. A concentração plasmática máxima é alcançada em cerca de 30 minutos. A biodisponibilidade absoluta é de cerca de 50%.

**Distribuição:** Quando midazolam é injetado por via intravenosa, a curva plasmática de concentração-tempo mostra uma ou duas fases de distribuição distintas. O volume de distribuição em equilíbrio dinâmico é de 0,7 - 1,21 kg. De 90% a 100% de midazolam é ligado às proteínas plasmáticas, principalmente à albumina. Existe uma passagem lenta e insignificante de midazolam para a líquido cefalorraquiano. Em humanos, foi demonstrado que midazolam atravessa a placenta facilmente e entra na circulação fetal. Populações grandes de midazolam são encontradas no leite humano. O midazolam não é um substrato para isoenzimas de fármacos.

**Metabolismo:** O midazolam é quase inteiramente eliminado após biotransformação. O midazolam é hidrolisado pelo citocromo P450, isoenzima CYP3A4 e CYP2A6. As duas isoenzimas CYP3A4 e CYP2A6, estão altamente envolvidas nas duas vias principais do metabolismo do midazolam no fígado. O metabolismo de midazolam após 0,15 a 0,25 (média 0,25mg/kg) (Vorsanger, 1997; Frencken e colaboradores, 1982; Jensen e colaboradores, 1982; Pålkanen & Kanto, 1982; Berggren & Eriksson, 1981).

Existem dois principais metabólitos ativos: 1-hidroximidazolam (também conhecido como a hidroximidazolam) e 4-hidroximidazolam. O 1-hidroximidazolam é o principal metabólito ativo em plasma.

Após administração injetável, a concentração plasmática de 1-hidroximidazolam é 12% do composto de origem. O 1-hidroximidazolam é farmacologicamente ativo, mas contribui apenas minimamente (cerca de 10%) para o efeito do midazolam intravenoso.

**Eliminação:** Em voluntários jovens e saudáveis, a meia-vida de eliminação de midazolam varia de 1,5 a 2,3 horas. A meia-vida de eliminação de metabólito 1-hidroximidazolam é inferior a uma hora, portanto, após administração de midazolam, a sua concentração e o do composto original diminuem em paralelo.

O clearance plasmático é de 100 a 500ml/min. Quando midazolam é administrado pelo método IV, sua cinética de eliminação não sofre da observada após injetado em bolus. Sessenta a oitenta por cento da dose de midazolam sofre glomerularização e é excretada na urina sob a forma de conjugado 1-hidroximidazolam. Menos de 1% da dose inalterada é recuperada na urina. A administração repetida de midazolam por via oral ou IV, não inclui exatidão de biotransformação.

**Farmacocinética em populações especiais**

**Idosos:** em adultos acima de 60 anos, a meia-vida de eliminação de midazolam administrado por via injetável pode ser prolongada acima de quarenta vezes.

Em idosos do sexo masculino acima de 60 anos de idade, a meia-vida de eliminação do midazolam foi significativamente prolongada, sendo 2,5 vezes maior em comparação com a de indivíduos jovens do sexo masculino. A depuração total do midazolam foi significativamente reduzida em indivíduos do sexo masculino e a biodisponibilidade dos compostos orais foi significativamente aumentada. Entretanto, não foram observadas diferenças significativas em idosos do sexo feminino em comparação aos indivíduos jovens do mesmo sexo.

**Crianças:** a taxa de absorção renal em crianças é similar à de adultos. Entretanto, a meia-vida de eliminação (t<sub>1/2</sub>) após administração IV, é real e mais curta em crianças de 3 a 10 anos, quando comparada com a de adultos. A diferença é compatível com um clearance metabólico menor em crianças.

Em crianças pré-termo e neonatos a meia-vida de eliminação é, em média, de 6 a 12 horas, e o clearance é reduzido por cerca de 20% em relação à maturidade hepática. Os recém-nascidos com insuficiência hepática e renal relacionados à síndrome coronária do risco de ter aumento substancial de concentração sérica de midazolam devido a uma menor depuração hepática menor e variável.

**Pacientes idosos:** a meia-vida é maior em nos pacientes idosos que nos adolescentes (4 vs. 2,2 horas). O aumento da meia-vida é secundário ao aumento de, aproximadamente, 50% no volume de distribuição corrigido pelo peso corporal total. Entretanto, o clearance não sofre dos não obesos.

**Pacientes com insuficiência hepática:** o clearance em pacientes cirróticos pode ser reduzido a meia-vida de eliminação pode ser maior, quando comparado aos de voluntários saudáveis (vide "Advertências e Precauções"). Cria-se hipótese pode aumentar a biodisponibilidade absoluta de midazolam administrado por via oral, por redução da biotransformação.

**Pacientes com insuficiência renal:** A farmacocinética do midazolam não ligada não se altera em pacientes com insuficiência renal grave. O principal metabólito de midazolam, ligeiramente farmacologicamente ativo, 1-hidroximidazolam glomerular, que é excretado através dos rins, se acumula em pacientes com insuficiência renal grave. Este acúmulo ocasiona prolongamento do sedação. O midazolam deve, portanto, ser dosado cuidadosamente e titulado para o efeito desejado.

**Pacientes cirúrgicos – em mal estado geral:** a meia-vida de eliminação de midazolam é prolongada em pacientes cirúrgicos.

**Pacientes com insuficiência cardíaca:** a meia-vida de eliminação é maior em pacientes com insuficiência cardíaca congestiva, quando comparado a indivíduos saudáveis.

**4. CONTRAINDICAÇÕES**

O midazolam é contraindicado a pacientes com hipersensibilidade conhecida a benzodiazepínicos ou a qualquer excipiente ou sua formulação.

**5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUCOES**

O midazolam não deve ser usado somente quando materiais de resuscitação apropriados para o parto e a idade estão disponíveis, já que a administração IV de midazolam pode suprimir a contratilidade miocárdica e causar apnéia.

Eventos adversos cardiovasculares graves têm ocorrido em raras ocasiões. Esses eventos têm incluído depressão respiratória, apnéia, parada respiratória ou parada cardíaca.

A ocorrência de um incidente de risco à vida não previsto em adultos acima de 60 anos, naqueles com insuficiência respiratória pré-existente ou comprometimento da função cardíaca, e em pacientes pediátricos com instabilidade cardiovascular, particularmente quando a injetável é administrada muito rapidamente, quando é administrada via oral, deve ser considerada. Se tal sintoma

Benzo diazepínicos não são recomendados como tratamento principal de transtornos psicóticos. Benzodiazepínicos não devem ser utilizados isoladamente para tratar depressão ou ansiedade associada à depressão, pois podem facilitar impulso suicida em pacientes em condições específicas de saúde.

Quando midazolam injetável é administrado parenteralmente, cuidados especiais devem ser observados em pacientes representantes de grupos de alto risco: -adultos acima de 60 anos;

-pacientes concomitantes doentes ou debilitados; -pacientes com insuficiência respiratória; -pacientes com insuficiência renal; -insuficiência hepática (benzodiazepínicos podem precipitar ou exacerbar encefalopatia em pacientes com insuficiência hepática) ou insuficiência cardíaca congestiva;

Esses pacientes de alto risco precisam de doses menores (vide "Posologia e modo de usar") e devem ser monitorados continuamente com relação a sinais precoces de alteração das funções vitais.

As informações devem ser dadas aos pacientes sobre as seguintes advertências e precauções.

**Críticas de alta:** Após a administração de midazolam, os pacientes devem receber alta hospitalar de um consultório de procedimento apenas quando antedatos pelo médico e se acompanhados por um atendente. Recomenda-se que o paciente esteja acompanhado ao retornar para casa após a alta.

**Interação:** Alguns perla de eficácia foi relatada quando midazolam injetável foi usado em sedação prolongada em unidades de terapia intensiva. Pode ocorrer perda de eficácia do efeito hipnótico de benzodiazepínicos de curta duração de ação após uso repetido por algumas semanas com as mesmas doses.

**Dependência:** Quando midazolam injetável é usado em sedação prolongada em unidade de terapia intensiva, deve-se ter em mente que pode se desenvolver dependência física a ele. O risco de dependência aumenta com a dose e a duração do tratamento e é maior para pacientes com histórico médico de abuso de álcool e/ou drogas.

**Síntomas de abstinência:** Uma vez desenvolvida dependência, a interrupção abrupta do tratamento será acompanhada de sintomas de abstinência. Durante tratamento prolongado com midazolam injetável em unidade de terapia intensiva, pode-se desenvolver dependência física. Portanto, o término abrupto do tratamento pode ser acompanhado por sintomas de abstinência.

Os seguintes sintomas podem ocorrer: excitação, irritabilidade, ansiedade, insônia, tremores, taquicardia, confusão, irritabilidade, distúrbios do sono, mudanças de humor, alucinações e convulsões. Em casos graves, podem ocorrer os seguintes sintomas: hipertermia, hiperreflexia, dormência e formigamento nas extremidades, hipersensibilidade à luz, náusea e vômito fígado.

Como o risco de sintomas nas abstinência é maior após a descontinuação abrupta do tratamento, é recomendado que a dose seja diminuída gradualmente.

**Duração do tratamento:** A duração do tratamento com hipnóticos benzodiazepínicos deve ser a mais curta possível (vide "Posologia") e não deve exceder duas semanas. Manter-se por tempo superior não deve ocorrer sem reavaliação da condição do paciente. O processo de redução gradual deve ser ajustado individualmente. Pode ser útil informar ao paciente, no início, que o tratamento será duração limitada e explicar precisamente como a dose será progressivamente diminuída. Sobretudo, é importante que o paciente tenha conhecimento da possibilidade de sintomas rebote, o que podem diminuir a ansiedade relacionada de tais sintomas, caso se manifestem na descontinuação do medicamento.

**Amnésia:** Amnésia antergrada pode ocorrer com doses terapêuticas de midazolam injetável (frequentemente esse efeito é maior observado em situações tais como antes e durante procedimentos cirúrgicos e diagnósticos) e com o risco aumentado em doses mais elevadas. Amnésia prolongada pode proporcionar problemas para pacientes ambulatoriais, que devem receber alta após a intervenção. Após receberem midazolam parenteralmente, os pacientes devem ser dispensados do hospital ou descontinuados somente com acompanhamento.

**Riscos paradosiais:** Foram relatadas com midazolam injetável reações paradosiais, tais como: reação agitada, irritabilidade, movimentos involuntários (incluindo convulsões tônico-clônicas e tremores musculares), hiperreflexia, hostilidade, delírio, ruído, agressividade, ansiedade, pesadelos, alucinações, psicoses, comportamento inapropriado e outros efeitos comportamentais adversos, excitação e ataque paroxístmico. Tais reações podem ocorrer com doses elevadas (ou após a injecão é administrada rapidamente. A taxa incidência de susceptibilidade a tais reações foi relatada em crianças e em doses mais elevadas em idosos. Nessas situações, a descontinuação desses medicamentos deve ser considerada. Se tal sintoma

nagativo de uma reação paradosial ocorrerem, a resposta a midazolam deve ser avaliada antes do procedimento.

**Aborções desse efeitos:** é mais provável em pacientes idosos.

**Após a eliminação de midazolam:** A eliminação da droga pode estar alterada em pacientes que recebem substâncias que inibem ou induzem P450A4 e pode ser necessário ajustar a dose de midazolam (vide "Interações Medicamentosas").

**Após a dose:** O midazolam injetável deve ser utilizado com extrema cautela em pacientes com síndrome de apnéia do sono e/ou menos de cinco ventos respiratórios ou parada cardíaca, e mais provável em adultos acima de 60 anos e crianças. Além disso, em idosos e crianças, foi relatado com midazolam injetável mais elevada de sensibilidade a reações paradosiais, tais como agitação, movimentos involuntários (incluindo convulsões tônico-clônicas e tremores musculares), hiperreflexia, hostilidade, reação de ruído, agressividade, excitação e agressão. Portanto, em adultos acima de 60 anos, a dose deve ser determinada com cautela e devem ser considerados os fatores especiais relacionados a cada paciente (vide "Posologia").

**Pacientes pediátricos:** eventos adversos hematodinâmicos ocorrerem em pacientes pediátricos com instabilidade cardiovascular. Por isso a administração intravenosa rápida deve ser evitada nos recém-nascidos. Por causa do risco aumentado de apnéia, acetonúria-se extrema cautela em recém-nascidos pré-termo e antes de pré-termo sem inchaço materno.

**Interação:** Alguns perla de eficácia foi relatada quando midazolam injetável foi usado em sedação prolongada em unidades de terapia intensiva. Pode ocorrer perda de eficácia do efeito hipnótico de benzodiazepínicos de curta duração de ação após uso repetido por algumas semanas com as mesmas doses.

**Dependência:** Quando midazolam injetável é usado em sedação prolongada em unidade de terapia intensiva, deve-se ter em mente que pode se desenvolver dependência física a ele. O risco de dependência aumenta com a dose e a duração do tratamento e é maior para pacientes com histórico médico de abuso de álcool e/ou drogas.

**Síntomas de abstinência:** Uma vez desenvolvida dependência, a interrupção abrupta do tratamento será acompanhada de sintomas de abstinência. Durante tratamento prolongado com midazolam injetável em unidade de terapia intensiva, pode-se desenvolver dependência física. Portanto, o término abrupto do tratamento pode ser acompanhado por sintomas de abstinência.

Os seguintes sintomas podem ocorrer: excitação, irritabilidade, ansiedade, insônia, tremores, taquicardia, confusão, irritabilidade, distúrbios do sono, mudanças de humor, alucinações e convulsões. Em casos graves, podem ocorrer os seguintes sintomas: hiperreflexia, hiperreflexia, dormência e formigamento nas extremidades, hipersensibilidade à luz, náusea e vômito fígado.

Como o risco de sintomas nas abstinência é maior após a descontinuação abrupta do tratamento, é recomendado que a dose seja diminuída gradualmente.

**Duração do tratamento:** A duração do tratamento com hipnóticos benzodiazepínicos deve ser a mais curta possível (vide "Posologia") e não deve exceder duas semanas. Manter-se por tempo superior não deve ocorrer sem reavaliação da condição do paciente. O processo de redução gradual deve ser ajustado individualmente. Pode ser útil informar ao paciente, no início, que o tratamento será duração limitada e explicar precisamente como a dose será progressivamente diminuída. Sobretudo, é importante que o paciente tenha conhecimento da possibilidade de sintomas rebote, o que podem diminuir a ansiedade relacionada de tais sintomas, caso se manifestem na descontinuação do medicamento.

**Amnésia:** Amnésia antergrada pode ocorrer com doses terapêuticas de midazolam injetável (frequentemente esse efeito é maior observado em situações tais como antes e durante procedimentos cirúrgicos e diagnósticos) e com o risco aumentado em doses mais elevadas. Amnésia prolongada pode proporcionar problemas para pacientes ambulatoriais, que devem receber alta após a intervenção. Após receberem midazolam parenteralmente, os pacientes devem ser dispensados do hospital ou descontinuados somente com acompanhamento.

**Riscos paradosiais:** Foram relatadas com midazolam injetável reações paradosiais, tais como: reação agitada, irritabilidade, movimentos involuntários (incluindo convulsões tônico-clônicas e tremores musculares), hiperreflexia, hostilidade, delírio, ruído, agressividade, ansiedade, pesadelos, alucinações, psicoses, comportamento inapropriado e outros efeitos comportamentais adversos, excitação e ataque paroxístmico. Tais reações podem ocorrer com doses elevadas (ou após a injecão é administrada rapidamente. A taxa incidência de susceptibilidade a tais reações foi relatada em crianças e em doses mais elevadas em idosos. Nessas situações, a descontinuação desses medicamentos deve ser considerada. Se tal sintoma

negativo de uma reação paradosial ocorrerem, a resposta a midazolam deve ser avaliada antes do procedimento.

**Aborções desse efeitos:** é mais provável em pacientes idosos.

**Após a eliminação de midazolam:** A eliminação da droga pode estar alterada em pacientes que recebem substâncias que inibem ou induzem P450A4 e pode ser necessário ajustar a dose de midazolam (vide "Interações Medicamentosas").

**Após a dose:** O midazolam injetável deve ser utilizado com extrema cautela em pacientes com síndrome de apnéia do sono e/ou menos de cinco ventos respiratórios ou parada cardíaca, e mais provável em adultos acima de 60 anos e crianças. Além disso, em idosos e crianças, foi relatado com midazolam injetável mais elevada de sensibilidade a reações paradosiais, tais como agitação, movimentos involuntários (incluindo convulsões tônico-clônicas e tremores musculares), hiperreflexia, hostilidade, reação de ruído, agressividade, excitação e agressão. Portanto, em adultos acima de 60 anos, a dose deve ser determinada com cautela e devem ser considerados os fatores especiais relacionados a cada paciente (vide "Posologia").

**Pacientes pediátricos:** eventos adversos hematodinâmicos ocorrerem em pacientes pediátricos com instabilidade cardiovascular. Por isso a administração intravenosa rápida deve ser evitada nos recém-nascidos. Por causa do risco aumentado de apnéia, acetonúria-se extrema cautela em recém-nascidos pré-termo e antes de pré-termo sem inchaço materno.

**Interação:** Alguns perla de eficácia foi relatada quando midazolam injetável foi usado em sedação prolongada em unidades de terapia intensiva. Pode ocorrer perda de eficácia do efeito hipnótico de benzodiazepínicos de curta duração de ação após uso repetido por algumas semanas com as mesmas doses.

**Dependência:** Quando midazolam injetável é usado em sedação prolongada em unidade de terapia intensiva, deve-se ter em mente que pode se desenvolver dependência física a ele. O risco de dependência aumenta com a dose e a duração do tratamento e é maior para pacientes com histórico médico de abuso de álcool e/ou drogas.

**Síntomas de abstinência:** Uma vez desenvolvida dependência, a interrupção abrupta do tratamento será acompanhada de sintomas de abstinência. Durante tratamento prolongado com midazolam injetável em unidade de terapia intensiva, pode-se desenvolver dependência física. Portanto, o término abrupto do tratamento pode ser acompanhado por sintomas de abstinência.

Os seguintes sintomas podem ocorrer: excitação, irritabilidade, ansiedade, insônia, tremores, taquicardia, confusão, irritabilidade, distúrbios do sono, mudanças de humor, alucinações e convulsões. Em casos graves, podem ocorrer os seguintes sintomas: hiperreflexia, hiperreflexia, dormência e formigamento nas extremidades, hipersensibilidade à luz, náusea e vômito fígado.

Como o risco de sintomas nas abstinência é maior após a descontinuação abrupta do tratamento, é recomendado que a dose seja diminuída gradualmente.

**Duração do tratamento:** A duração do tratamento com hipnóticos benzodiazepínicos deve ser a mais curta possível (vide "Posologia") e não deve exceder duas semanas. Manter-se por tempo superior não deve ocorrer sem reavaliação da condição do paciente. O processo de redução gradual deve ser ajustado individualmente. Pode ser útil informar ao paciente, no início, que o tratamento será duração limitada e explicar precisamente como a dose será progressivamente diminuída. Sobretudo, é importante que o paciente tenha conhecimento da possibilidade de sintomas rebote, o que podem diminuir a ansiedade relacionada de tais sintomas, caso se manifestem na descontinuação do medicamento.

**Amnésia:** Amnésia antergrada pode ocorrer com doses terapêuticas de midazolam injetável (frequentemente esse efeito é maior observado em situações tais como antes e durante procedimentos cirúrgicos e diagnósticos) e com o risco aumentado em doses mais elevadas. Amnésia prolongada pode proporcionar problemas para pacientes ambulatoriais, que devem receber alta após a intervenção. Após receberem midazolam parenteralmente, os pacientes devem ser dispensados do hospital ou descontinuados somente com acompanhamento.

**Riscos paradosiais:** Foram relatadas com midazolam injetável reações paradosiais, tais como: reação agitada, irritabilidade, movimentos involuntários (incluindo convulsões tônico-clônicas e tremores musculares), hiperreflexia, hostilidade, delírio, ruído, agressividade, ansiedade, pesadelos, alucinações, psicoses, comportamento inapropriado e outros efeitos comportamentais adversos, excitação e ataque paroxístmico. Tais reações podem ocorrer com doses elevadas (ou após a injecão é administrada rapidamente. A taxa incidência de susceptibilidade a tais reações foi relatada em crianças e em doses mais elevadas em idosos. Nessas situações, a descontinuação desses medicamentos deve ser considerada. Se tal sintoma

negativo de uma reação paradosial ocorrerem, a resposta a midazolam deve ser avaliada antes do procedimento.

trapezoid. Deve-se evitar injeção rápida. É necessário monitoramento cuidadoso da taxa respiratória e da saturação de oxigênio.

Pacientes pediátricos menores que 6 meses de idade não particularmente vulneráveis à obtenção de vias aéreas e hipoxemia. Nessas casos, a titulação com pequenos incrementos até o efeito clínico e monitorando cuidadosa da taxa respiratória e da saturação de oxigênio são essenciais.

**Use concomitante de álcool/depressores do SNC:** o uso concomitante de midazolam com álcool eleva depressores do SNC, deve ser evitado. O uso concomitante tem o potencial de aumento os efeitos clínicos de midazolam, podendo incluir sedação grave que pode resultar em coma ou morte; depressão respiratória e/ou cardiovascular clinicamente relevantes (vide item "Interações Medicamentosas").

**Histórico médico de abuso de álcool e de drogas:** midazolam deve ser evitado por pacientes com histórico médico de abuso de álcool e de drogas.

**Efeitos na habilidade de dirigir/veículo ou operar máquinas:** Solução, amnésia, redução da capacidade de concentração e da força muscular prejudicam a capacidade de dirigir/veículo ou operar máquinas. Antes de usar midazolam, o paciente deve ser alertado para não dirigir veículo ou operar máquina até sua recuperação completa. O médico deve decidir quando essas atividades podem ser retomadas. Se a duração do uso for suficiente ou se bebidas alcoólicas forem consumidas, é maior a probabilidade de redução da atenção (vide também "Interações Medicamentosas").

#### Gravidez e lactação

**Categoria de risco na gravidez:** C. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Não há dados suficientes sobre midazolam para avaliar sua segurança durante a gravidez. Os benzodiazepínicos devem ser evitados durante a gravidez, e não se sabe se eles existem alternativas mais seguras. Foi sugerido um aumento de malformação congênita associada ao uso de benzodiazepínicos durante o primeiro trimestre da gravidez.

Se o produto for prescrito a mulher em idade fértil, ela deve procurar seu médico para determinar o medicamento, em caso de pretender engravidar ou se suspeitar de gravidez. A administração de midazolam no terceiro trimestre de gestação ou em altas doses durante o trabalho de parto pode produzir irregularidades no batimento cardíaco fetal, hipotensão, saculo flácido, hipotermia e mediana depressão respiratória em neonatos. Além disso, bebês nascidos de mães que receberam recentemente benzodiazepínicos durante o

**cardíotrombica:** o uso concomitante de cardíotrombica e midazolam promove aumento da concentração plasmática de midazolam em 2,5 vezes e duplica sua meia-vida.

**Antagônistas do receptor histamínico**

**climédica e ranitidina:** climeclizina anta a concentração plasmática em equilíbrio dinâmica de midazolam em 20%, enquanto ranitidina não teve efeito. Condições de midazolam com cimetidina ou ranitidina não teve efeito clínico significativo na farmacocinética ou farmacodinâmica de midazolam. Essa informação indica que midazolam intravenoso pode ser usado em doses usuais com cimetidina e ranitidina e não é necessário ajuste de dose.

**ciclosporina:** não existe interação farmacocinética e farmacodinâmica entre ciclosporina e midazolam. Por isso, a dose de midazolam não precisa ser ajustada quando este é usado concomitantemente com ciclosporina.

**nitrendipina:** a nitrendipina não afeta a farmacocinética e a farmacodinâmica do midazolam. As duas drogas podem ser usadas concomitantemente e nenhuma ajuste de dose do midazolam é necessário.

**Anestésia intravenosa**

A dose segura de midazolam intravenoso também foi alterada por propofol intravenoso (anestésico IV) e vice-versa da mesma forma.

**Inibidores de protease**

**saquinavir e outros inibidores de protease HIV:** a combinação de ritonavir em combinação com lopinavir aumentou em 5,4 vezes a concentração plasmática do midazolam intravenoso, com aumento similar na meia-vida de eliminação. Caso midazolam intravenoso seja administrado com inibidores de protease HIV, as condições de tratamento devem seguir as condições descritas para o zalcitabina ou zalcitabina.

**Inibidores da protease do HIV:** Proceprvir e telaprevir reduzem a depuração do midazolam. Este efeito resultou num aumento de 3,4 vezes da área sob a curva de midazolam após administração intravenosa e prolongou sua meia-vida de eliminação em 4 vezes.

**Antifúngicos azólicos:** a farmacocinética do midazolam intravenoso não foi afetada pelo uso de antifúngicos azólicos. As duas drogas podem ser usadas concomitantemente, e não é necessário nenhum ajuste de dose de midazolam.

**Bloqueadores de canais de cálcio**

**diltiazem:** uma dose única de diltiazem em pacientes submetidos à cirurgia de revascularização do miocárdio aumentou a concentração plasmática de midazolam intravenoso em, aproximadamente, 25% e a meia-vida foi prolongada em, aproximadamente, 43%. Este valor foi inferior ao aumento de 4 vezes observado após a administração oral de midazolam.

**Outras interações**

**atazavirina:** resultou em aumento de 1,4 vez na concentração de midazolam quando administrado por via intravenosa, em combinação com grupo de controle.

**fentanil intravenoso:** um inibidor fraco da eliminação de área sob a curva e a meia-vida de midazolam intravenoso aumentaram 1,7 vezes na presença de fentanil.

**clorazepato:** diminuiu a propagação do metabólito 4-hidroxi-midazolam gerado pelo CYP3A (metabolismo chamado de 4-hidroxi-midazolam) para midazolam, indicando um efeito inibitório do CYP3A. Para uma série de fármacos de crua medicinal, observou-se uma fraca interação com a eliminação do midazolam em alterações concomitantes na sua exposição (funções médias de duas vezes da área sob a curva) (diclofenaco, eventim, ciclosporina, sinemetiv, propranolol, berberina, coniole também em Galendama). Entretanto, não é claro que estas interações fracas sejam ainda mais atenuadas após administração intravenosa.

**Inibidores do CYP3A4**

**ritonavir:** diminuiu as concentrações plasmáticas de midazolam intravenoso em, aproximadamente, 60%, após sete dias de ritonavir 600mg, uma vez ao dia. A meia-vida de eliminação diminuiu em, aproximadamente, 50% a 60%.

**Erva medicina e amlodipina:** a interação de 1,2 vezes na presença de amlodipina.

**tioguarder:** um inibidor fraco do CYP3A, mas também tem um pequeno efeito no midazolam administrado por via intravenosa (12%) e nos concentrações de 4-hidroxi-midazolam (23%).

**Extrato de equineopurpúria:** diminuiu as concentrações plasmáticas (área sob a curva) de midazolam IV em, aproximadamente, 20%, com diminuição da meia-vida de cerca de 42%.

**Erva-do-são-jedre:** reduziu a concentração plasmática de midazolam em 20% a 40%, associada à redução da meia-vida em 17%.

**Interações farmacodinâmicas de midazolam**

A administração de midazolam com outros sedativos e/ou hipnóticos, incluindo álcool, resultou em aumento do efeito sedativo e hipnótico. Exa exemplos incluem epinefrina/opioides quando utilizados com analgésicos e antiespásticos; antipsicóticos; outros benzodiazepínicos usados como anestésicos ou hipnóticos e barbitúricos; assim como antidepressivos, anti-histamínicos ou hipnóticos de ação central.

Aumento de efeitos colaterais como a ação sedativa e depressão cardiorespiratória podem também ocorrer quando o midazolam é utilizado concomitantemente com quaisquer aloparados de ação central, incluindo o álcool. Por isso deve ser realizada monitoração adequada dos sinais vitais. O álcool deve ser evitado em pacientes que estejam recebendo midazolam (vide "Advertências e Precauções"). Vide também o item "Suplementos", referente à administração de outros depressores do sistema nervoso central, incluindo o álcool.

Em circunstâncias em que é necessário que o paciente permaneça consciente, o uso de midazolam intravenoso pode ser usado em doses usuais com cimetidina e ranitidina e não é necessário ajuste de dose.

Medicamentos que aumentam o estado de alerta e a memória, como a fostigilina, revertem os efeitos hipnóticos de midazolam. De modo similar, 20mg de cafeína revertem parcialmente os efeitos sedativos de midazolam.

Haloperidol e antipsicóticos multiaxiais e administração IV de midazolam diminui a concentração do haloperidol (CAM) do haloperidol requerido para anestesia geral.

**TOXICIDADE DE ARMAZENAMENTO/DO MEIO AMBIENTE**

**CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15 A 30°C), PROTEGER DA LUZ E UMIDADE.**

As ampolas de midazolam não podem ser congeladas, porque podem explodir. Além disso, o produto, após preparação, não pode ser precipitado se dissolvido com a agitação em temperatura ambiente.

Este medicamento tem prazo de validade de 36 meses a partir da data de sua fabricação. **Número de lote e data de fabricação e validade: vide embalagem.**

**Atenção:** O número de lote e data de validade gravados na ampola podem ser sobre impressos ou até serem perdidos caso a embalagem entre em contato com algum tipo de solução alcoólica.

**Uso em medicamento com o prazo de validade vencido. Guardar em uma embalagem original.**

A solução de midazolam injetável pode ser diluída com cloreto de sódio a 0,9%, dextrose a 5% e 10%, solução de Ringier e solução Ringier lactato em uma razão de mistura de 1:5mg de midazolam para 100 a 1000mL de solução de infusão. Essa solução permanece física e quimicamente estável por 24 horas em temperatura ambiente, por 3 dias a 2°C.

Não diluir soluções de midazolam injetável com Dextera 70 a 6% em dextrose. Não misturar soluções de midazolam injetável em soluções alcoólicas. O midazolam sofre precipitação em até sete períodos caso a embalagem entre em contato com algum tipo de solução alcoólica.

Para evitar potencial incompatibilidade com outras soluções, midazolam não deve ser misturado com outras soluções e excipientes mencionados acima.

As ampolas de midazolam não são para uso injetado. Desconte qualquer solução não filtrada. A solução deve ser inspecionada visualmente antes do uso. Após sobes das ampolas, incluídas a amarelas e sem partículas devem ser usadas.

**Características físicas e organolépticas:** solução límpida, incolor à amarela.

**Atenção:** Este medicamento contém álcool e deve ser usado com cautela em pacientes com comprometimento da função renal.

**Atenção:** Este medicamento contém álcool e deve ser usado com cautela em pacientes com comprometimento da função renal.

**Atenção:** Este medicamento contém álcool e deve ser usado com cautela em pacientes com comprometimento da função renal.

**Tabela 2 – Dose padrão**

Indicação	Adultos > 60 anos de idade	Adultos > 60 anos de idade com insuficiência renal, pacientes de alto risco	Crianças
Sedação consciente	Kv, Dose inicial: 2, 2,5mg Dose de titulação: 1mg Dose total: 3,5 - 7,5mg	Kv, Dose inicial: 0,5-1mg Dose de titulação: 0,2 - 1mg Dose total: < 3,5mg	Kv, 6 meses - 5 anos de idade: Dose inicial: 0,05-0,1mg/kg Dose total: < 6mg Kv, 6 - 12 anos de idade: Dose inicial: 0,025-0,05mg/kg Dose total: < 10mg Kv, 13 - 16 anos de idade: como adultos
Pre-anestésico	Kv, 1-2mg repetida em 0,07 - 0,1mg/kg	Kv, Dose inicial: 0,5mg Triaxial: taxa adicional conforme necessidade. Kv, 0,025 - 0,05mg/kg	Kv, 6 meses de idade: 0,3 - 0,5mg/kg Kv, 1 - 12 anos de idade: 0,08 - 0,2mg/kg
Indução anestésica	Kv, 0,2mg/kg (0,2 - 0,5mg/kg com pré-medicação)	Kv, 0,05 - 0,15mg/kg (0,15 - 0,2mg/kg com pré-medicação)	Não é indicado a crianças.
Manutenção anestésica sedativa em combinação com outros agentes anestésicos	Kv, Dose intermitentes de 0,05 - 0,1mg/kg (0,15 - 0,2mg/kg com pré-medicação)	Kv, Dose menores que as recomendadas para adultos < 60 anos de idade	Não é indicado a crianças.
Sedação em unidades de terapia intensiva	Kv, Dose inicial: 0,03 - 0,1 em incrementos de 1 - 2,5mg Dose de manutenção: 0,03 - 0,2mg/kg/h	Kv, 15 neonatos < 32 semanas gestacionais Kv, 32 semanas gestacionais em crianças com 6 meses de idade: 0,06mg/kg/h Kv, 6 meses de idade: Dose inicial: 0,05 - 0,2mg/kg Dose de manutenção: 0,06 - 0,12mg/kg/h	Kv, 15 neonatos < 32 semanas gestacionais Kv, 32 semanas gestacionais em crianças com 6 meses de idade: 0,06mg/kg/h Kv, 6 meses de idade: Dose inicial: 0,05 - 0,2mg/kg Dose de manutenção: 0,06 - 0,12mg/kg/h
Sedação em unidades de terapia intensiva	Kv, Dose inicial: 0,03 - 0,1 em incrementos de 1 - 2,5mg Dose de manutenção: 0,03 - 0,2mg/kg/h	Kv, 15 neonatos < 32 semanas gestacionais Kv, 32 semanas gestacionais em crianças com 6 meses de idade: 0,06mg/kg/h Kv, 6 meses de idade: Dose inicial: 0,05 - 0,2mg/kg Dose de manutenção: 0,06 - 0,12mg/kg/h	Kv, 15 neonatos < 32 semanas gestacionais Kv, 32 semanas gestacionais em crianças com 6 meses de idade: 0,06mg/kg/h Kv, 6 meses de idade: Dose inicial: 0,05 - 0,2mg/kg Dose de manutenção: 0,06 - 0,12mg/kg/h

**Sedação em unidades de terapia intensiva**

Para sedação basal (consciência prévia à intervenção cirúrgica ou diagnóstica, midazolam é administrado IV. A dose deve ser individualizada e titulada, não devendo ser administrada por injetado rapidamente ou em bolus. O início da sedação pode variar para cada indivíduo, de acordo com o estado físico do paciente e das circunstâncias clínicas da aplicação (por exemplo: velocidade de administração, quantidade). Se necessário, podem ser administradas doses subsequentes de acordo com a necessidade individual. Cuidado especial deve ser tomado para pacientes com comprometimento da função respiratória.

**Adultos:** A injetável IV de midazolam deve ser administrada lentamente a uma velocidade de, aproximadamente, 1mg em 30 segundos.

Em adultos com menos de 60 anos, a dose inicial é 2-2mg, administrada cinco a dez minutos antes do início do procedimento. Podem ser administradas doses adicionais de 1mg, se necessário. Dose média total não tem sido de mais de 3,5 a 7,5mg. Geralmente, não é necessária dose total maior que 1mg.

Em adultos acima de 60 anos, pacientes debilitados ou com doenças crônicas, a dose inicial deve ser reduzida para cerca de 0,5mg a 1mg e administrado cinco a dez minutos antes do início do procedimento. Doses adicionais de 0,5mg a 1mg podem ser administradas, se necessário. Uma vez que esses pacientes são mais frágeis em relação ao peso corpóreo, a dose média de 0,2mg/kg de midazolam administrada via IM, tem mostrado ser efetiva e segura.

necessário. Uma vez que esses pacientes são mais frágeis em relação ao peso corpóreo, a dose média de 0,2mg/kg de midazolam administrada via IM, tem mostrado ser efetiva e segura.

**Crianças**

**Interramucular (crianças de 1 até 15 anos de idade):** Em crianças, a dose é 0,05 a 0,15mg/kg, administrado cinco a dez minutos antes do início do procedimento.

**Genele:** não é necessária dose total maior que 1mg. Essa via de administração somente deve ser utilizada em casos excepcionais. A administração oral (prefervil, pois a injeção intramucular pode ser dolorosa).

Em pacientes pediátricos com menos de 15kg de peso corpóreo, soluções de midazolam com concentração superior a 1mg/ml, não são recomendadas. Soluções mais concentradas devem ser diluídas para 1mg/ml.

**Intra-arterial:** O midazolam deve ser injetado lentamente até o efeito clínico desejado. A dose inicial de midazolam deve ser administrada em dose a três minutos. Deve-se esperar um tempo adicional de dois a cinco minutos para avaliar completamente o efeito sedativo antes de iniciar um procedimento ou repetir a dose. Se for necessária sedação complementar, continuar a titilar com pequenas incrementos até que o nível apropriado de sedação seja alcançado. Bebês e crianças pequenas recebem cerca de 5 mg de idade podem requerer doses substancialmente mais altas que crianças de mais idade e adolescentes.

**1. Pacientes pediátricos menores de 6 meses de idade:** informações limitadas estão disponíveis para pacientes pediátricos não intubados menores de 6 meses de idade. Pacientes pediátricos de menos de 6 meses de idade são particularmente vulneráveis à obstrução de vias aéreas e à hiperventilação. Deve ser o uso de midazolam para sedação em crianças com menos de 6 meses de idade não é recomendado, a menos que os benefícios sejam superiores aos riscos. Nesses casos, a titulação com pequenas incrementos até o efeito clínico e monitoração cuidadosa são essenciais.

**2. Pacientes pediátricos de 6 meses a 5 anos de idade:** doses iniciais de 0,05 a 0,1mg/kg. Uma dose total de até 0,6mg/kg pode ser necessária para alcançar o objetivo final, mas não deve exceder 1mg. Sedação prolongada e risco de hiperventilação podem estar associados ao uso de doses maiores.

**3. Pacientes pediátricos de 6 a 12 anos de idade:** dose inicial de 0,025 a 0,05mg/kg. Uma dose total de até 0,6mg/kg pode ser necessária para alcançar o objetivo final, mas não deve exceder 1mg. Sedação prolongada e risco de hiperventilação podem estar associados ao uso de doses maiores.

**4. Pacientes pediátricos de 13 a 16 anos de idade:** devem ser considerados os mesmos doses utilizadas para adultos.

**Retal (crianças acima de 6 meses de idade):** o uso de midazolam via retal de 0,3 a 0,5mg/kg. A dose total deve ser administrada em uma única aplicação, e deve-se evitar a administração retal repetida. O uso em crianças menores que 6 meses de idade não é recomendado, uma vez que dados disponíveis nessa população são limitados. Administração retal de solução da ampola é realizada por meio de um aplicador de plástico fixado no bico da seringa. Se o volume a ser administrado for muito pequeno, pode-se adicionar água a um volume total de 1mL.

**Anestesia - Pré-medicação**

**Pré-medicação:** midazolam administrado lentamente antes de um procedimento padrão sedação (incluindo o uso ou sedação e alívio da apreensão) e comprometimento da memória pré-operatória.

O midazolam pode também ser administrado em combinação com outros fármacos. Para essa indicação, midazolam deve ser administrado por via IV ou IM, profundamente dentro de uma grande massa muscular, 20 a 60 minutos antes da indução anestésica.

**Adultos:** Para cada pré-operatório (incluindo o sono e sedação e alívio da apreensão) e para o componente a memória de eventos pré-operatórios, a dose de base mais recomendada para adultos (estado físico ASA I e II, pacientes abaixo de 60 anos) é de 1 a 2mg IV, repetida quando necessário, ou 0,07 a 0,1mg/kg IM.

A dose deve ser reduzida e individualizada quando midazolam é administrado a idosos acima de 60 anos, pacientes debilitados ou com doenças crônicas. A dose inicial recomendada IV, é de 0,5mg e deve ser lentamente aumentada caso necessário. Aguarde dois ou três minutos para avaliar os efeitos centrais de doses. A dose de 0,025 a 0,05mg/kg IM, é recomendada quando não há administração concomitante de narcóticos. Adose habitual é de 2 a 3mg.

Em pacientes acima de 70 anos, midazolam IM, deve ser administrado cuidadosamente, sob observação contínua, porque pode ocorrer sonolência excessiva.

**Interramucular (crianças de 1 a 15 anos de idade):** Em crianças entre 1 e 15 anos, não é necessária dose proporcionalmente mais alta que em adultos em relação ao peso corpóreo. A dose média de 0,2mg/kg de midazolam administrada via IM, tem mostrado ser efetiva e segura.

segura. É recomendado que midazolam seja administrado profundamente em uma grande massa muscular, 30 a 60 minutos antes da indução anestésica.

**Retal (crianças acima de 6 meses):** A dose total de midazolam, geralmente de 0,4mg/kg, variando de 0,3 a 0,5mg/kg, deve ser administrada em 20 a 30 minutos antes da indução anestésica. A administração retal da solução da ampola é realizada por meio de um aplicador de plástico fixado no bico da seringa. Se o volume a ser administrado for muito pequeno, pode-se adicionar água a um volume total de 1mL.

**Indução anestésica**

**Adultos:** Se midazolam injetável for usado para indução de anestesia antes de outros agentes anestésicos serem administrados, a resposta individual é variável. A dose deve ser titulada até o efeito desejado de acordo com a idade e o estado clínico do paciente. Quando midazolam injetável é usado antes de outros agentes IV para indução anestésica, a dose inicial de cada agente pode ser significativamente reduzida, para apenas 25% da dose usual dos agentes usados isoladamente.

O nível desejado de anestesia é atingido por titulação escalonada cautelosa. A dose de indução IV de midazolam deve ser administrada lentamente em pequenos incrementos. Cada incremento de 5mg ou menos, deve ser injetado em 20 a 30 segundos, com intervalo de dois minutos entre os sucessivos incrementos.

**Adultos abaixo de 60 anos:** Em adultos abaixo de 60 anos, hágidos, geralmente é suficiente uma dose de 0,2mg/kg, administrada IV, em 20 a 30 segundos, com intervalo de dois minutos para o efeito. Uma dose inicial de 0,2mg/kg é recomendada para pacientes idosos centígrafos de baixo risco (ASA I e II). Em alguns pacientes com doença cardíaca grave ou debilitada, pode ser suficiente uma dose ainda menor.

Em adultos não pré-medicaados, com idade abaixo de 60 anos, a dose pode ser mais alta (0,3 a 0,5mg/kg, administrada IV, em 20 a 30 segundos, com intervalo de aproximadamente dois minutos para o efeito. Se necessário, para completar a indução, pode ser usado incremento de, aproximadamente, 25% da dose inicial do paciente. Em vez disso, a indução pode ser completada com anestésicos líquidos voláteis inalatórios. Em casos resistentes, uma dose total de 0,6mg/kg pode ser usada para indução, mas essa dose elevada podem prolongar a recuperação.

**Adultos acima de 60 anos e em cirróticos decaídos e/ou com alto risco:** Em pacientes idosos pré-medicaados, a dose inicial recomendada de midazolam injetável para indução é de 0,15 - 0,2mg/kg. Em pacientes pré-medicaados, a dose de midazolam por administração intramucular é de 0,05 a 0,15mg administrada em 20 a 30 segundos. Deve-se aguardar dois minutos para avaliação do efeito.

**Componente sedativo em combinação com anestesia**

**Adultos:** O midazolam pode ser administrado como um componente sedativo em combinação com anestesia, com o uso de pequenas doses IV, intermitentes (média de 0,03 a 0,1mg/kg) ou infusão IV contínua (média entre 0,05 e 0,1mg/kg/h), tipicamente em combinação com analgésicos.

As doses e o intervalo entre elas variam de acordo com as reações individuais de cada paciente. Em adultos acima de 60 anos de idade, doses crônicas ou debilitadas, não é necessária doses de manutenção maiores.

**Crianças:** A indução de midazolam como componente sedativo em combinação com anestesia é restrita ao adulto, pois a experiência com crianças é limitada.

**Sedação intravenosa em unidades de terapia intensiva**

**Adultos:** A administração de sedação é alcançada por titulação escalonada de midazolam IV, por infusão contínua ou bolus intermitente, de acordo com a necessidade clínica, o estado físico e a idade e medicação concomitante (vide "Interações Medicamentosas").

**Adultos:** A dose inicial deve ser administrada lentamente em incrementos. Cada incremento de 1 a 2,5mg deve ser injetado em 20 a 30 segundos, permitindo dois minutos entre incrementos sucessivos.

Forma clareada corvulosa em líquidos parenterais e isotonos.

**Adultos:** A dose inicial IV, pode variar de 0,03 a 0,3mg/kg, mas, geralmente, não é necessária uma dose maior que 15mg.

Em pacientes hipovolemicos, com vasoconstrição e hipertenso, a dose inicial deve ser reduzida ou omitida.

Quando midazolam é usado com analgésicos parentais, esses analgésicos devem ser administrados inicialmente, de modo que o efeito sedativo de midazolam possa ser titulado com segurança, somando o sedativo alcançado pelo analgésico.

A dose de manutenção pode variar de 0,03 a 0,2mg/kg/h. Em pacientes hipovolemicos, com vasoconstrição ou hipertensão, a dose de manutenção deve ser reduzida. Outros agentes sedativos, depressores

respiratórios regularmente e as condições do paciente permitirem.

**Crianças:** Em recém-nascidos pré-termo, recém-nascidos de termo e pacientes pediátricos com menos de 15kg de peso corpóreo, soluções de midazolam com concentração superior a 1mg/ml, não são recomendadas. Soluções mais concentradas devem ser diluídas para 1mg/ml.

**Crianças acima de 6 meses de idade:** Em pacientes intubados e ventilados, uma dose de ataque de 0,05 a 0,2mg/kg IV, deve ser administrada em, no máximo, dois a três minutos, para estabelecer o efeito clínico desejado. O midazolam não deve ser administrado rapidamente por meio de injetado intravenoso. A dose de ataque é seguida por infusão contínua IV, de 0,04 a 0,12mg/kg/h (1 a 2mg/gramas/kg/min). A velocidade de infusão pode ser aumentada ou diminuída (geralmente em 25% de início) ou de taxa de infusão subseqüente (de acordo com a necessidade) do dose IV, implementares de midazolam podem ser administradas para aumentar ou manter o efeito desejado.

Quando se iniciar a infusão intravenosa de midazolam em pacientes hemodinamicamente comprometidos, a dose inicial habitual deve ser infundida em pequenas incrementos, e o paciente monitorado quanto à instabilidade hemodinâmica, como hipotensão. Esses pacientes não devem sofrer de efeitos depressores respiratórios de midazolam e necessitam de monitoração cuidadosa da frequência respiratória e saturação de oxigênio.

**Crianças até 6 meses de idade:** O midazolam pode ser administrado como uma infusão IV, contínua, incluindo com 0,03mg/kg/h (0,5mg/gramas/kg/min) em neonatos com idade menor ou igual a 32 semanas ou 0,06mg/kg/h (1 microgramas/kg/min) em neonatos com mais de 32 semanas. As administrações iniciais não devem ser usadas em neonatos. Até certo ponto a infusão pode correr mais rapidamente mas primeira hora, para estabelecer níveis plasmáticos terapêuticos. A taxa de infusão deve ser cuidadosa e frequentemente reavaliada, particularmente após as primeiras 24 horas, no sentido de administrar a menor dose efetiva possível e reduzir o potencial para síndrome de droga.

**Interações farmacológicas**

**Pacientes com insuficiência renal:** Em pacientes com insuficiência renal grave, midazolam pode ser acompanhado de sedação mais pronunciada e prolongada, possivelmente devido a depressão respiratória e cardiovascular clinicamente relevante. O midazolam deve, portanto, ser dosado cuidadosamente nesse paciente e titulado para o efeito desejado.

**Pacientes com insuficiência hepática:** Os efeitos clínicos em pacientes com insuficiência hepática podem ser mais intensos e prolongados. A dose de midazolam pode precisar ser reduzida e os sinais vitais devem ser monitorados (vide "Advertências e Precauções" e "Características Farmacológicas").

**3. REAÇÕES ADVERSAS**

**Oxigênio e outros agentes adrenergicos em relação com midazolam injetável:**

**Distúrbios do sistema íntimo:** são os distúrbios cardiovasculares geralmente (reações de pele, reações cardiovasculares, bradicardia), choque anafilático e angiosedema.

**Distúrbios psiquiátricos:** estado de delírio, desorientação, delirium, emocioes e do humor. Mudanças na libido foram relatadas ocasionalmente. Reações paráoxísicas, tais como inquietação, agitação, irritabilidade, movimentos involuntários (incluindo movimentos síncopos-clônicos e tremor muscular), hiperreflexia, nervosismo, hostilidade, irritação, agressividade, ansiedade, psicoses, sonhos anormais, alucinações, psicoses, comportamento inadequado e outros efeitos comportamentais adversos, excitação e agitação paroxísica foram relatadas, particularmente em crianças idosas.

**Dependência:** o uso de midazolam, mesmo em doses terapêuticas, pode levar ao desenvolvimento de dependência física. Após administração IV, prolongada, a descontinuação, especialmente a descontinuação abrupta do produto, pode ser acompanhada de sintomas de abstinência, incluindo convulsões de abstinência. Abuso foi reportado em polígrafos de dependência.

**Distúrbios do sistema nervoso:** sedação prolongada, redução da atenção, cefaleia, tontura, ataxia, sedação pós-operatória e amnésia anterógrada, cuja duração é diretamente relacionada com a dose. A amnésia anterógrada pode ainda estar presente no final do procedimento, e em casos isolados, amnésia prolongada tem sido relatada.

**Distúrbios cardíacos:** eventos adversos cardiovasculares graves têm ocorrido em raras ocasiões. Esses eventos têm incluído parada cardíaca, hipertenso, bradicardia e efeitos vasodilatadores. A ocorrência de incidentes com risco à vida é mais provável em adultos com mais de 60 anos de idade e mapaelos com insuficiência respiratória pré-existente ou comprometimento da função cardíaca, particularmente quando a injeção é administrada muito rapidamente ou quando se usa doses elevadas (vide "Advertências e Precauções").

**Distúrbios respiratórios:** eventos adversos cardiorespiratórios graves têm ocorrido em raras ocasiões. Esses eventos incluem depressão cardiorespiratória, apnéia, parada respiratória, depressão

laríngea. A ocorrência de incidentes com risco à vida é mais provável em adultos com mais de 60 anos de idade e mapaelos com insuficiência respiratória pré-existente ou comprometimento da função cardíaca, particularmente quando a injeção é administrada muito rapidamente ou quando se usa doses elevadas (vide "Advertências e Precauções").

**Distúrbios do sistema gastrointestinal:** náuseas, vômito, constipação, boca seca.

**Distúrbios da pele:** erupção, rinite catarrhal, urticária e prurido.

**Reações locais e gerais:** eritema e dor no local de aplicação do injetado, tromboflebite e dor.

**Lesões, envolvimento e complicação de procedimentos:** existem relatos de queda e fraturas em pacientes sob uso de benzodiazepínicos. O risco é maior em pacientes recebendo, concomitantemente, sedação (incluindo bebela alcoolica) e em pacientes idosos.

**Em caso de eventos adversos, notifique pelo Sistema VigilMed, disponível no Portal da Anvisa.**

**USUÁRIO**

**Sintomas:** Os benzodiazepínicos normalmente causam sonolência, ataxia, distúria e náuseas. Uma superdose de midazolam raramente é um risco à vida, se o medicamento é administrado em monoterapia, mas pode resultar em arreflexia, apnéia, hipotensão, depressão cardiorespiratória e, em casos comuns, coma. Se ocorrer coma, coma normalmente dura poucas horas, mas pode ser mais prolongado e cético, particularmente em pacientes idosos. Os efeitos depressores respiratórios podem ser mais graves em pacientes com doença respiratória. Os benzodiazepínicos aumentam os efeitos de outros depressores do sistema nervoso central, incluindo o álcool.

**Tratamento:** Monitorar os sinais vitais do paciente e instituir medidas de suporte de acordo com seu estado clínico. Os pacientes podem precisar especialmente de tratamento sintomático para efeitos cardiorespiratórios ou efeitos relacionados ao sistema nervoso central. Caso midazolam tenha sido administrado oralmente, deve-se evitar a absorção adicional por meio de um método apropriado, como o tratamento com carvão ativado, por períodos de uma a duas horas. Se o carvão ativado for usado é imperativo proteger as vias aéreas em pacientes intubados. Em caso de ingestão mista, pode-se considerar uma lavagem gástrica. Entretanto, esse procedimento não deve ser uma medida rotineira. Se a depressão do SNC for grave, considere o uso de flumazenil, um antagonista benzodiazepínicos, que deve ser administrado sob rigorosa observação de monitoramento. O flumazenil tem meia-vida curta (cerca de uma hora). Portanto, os pacientes que estiverem sob uso de flumazenil precisam de monitoramento depois da diminuição dos seus efeitos.

O flumazenil deve ser usado com extrema cautela na presença de drogas que reduzem o limiar de convulsão (por exemplo, antidepressivos tricíclicos). Consultar a bulsa de flumazenil para informações adicionais sobre o correto uso de flumazenil.

**Em caso de intoxicação ligue para 0800 72 6081, se você preferir chamar o Centro de Controle de Intoxicações.**

**DIZERS LEGAIS**

MS: S11703036  
Farm. Reg. Anvisa Cavante Siba  
CRF-GO nº 2659

**LABORATÓRIO TEUTO**

**BRASILEIRO S.A.**  
CNPJ: 17.199.229/0001-76  
V.P.7-D Madala 11, Q1-13 -DIA  
CEP 51522-140 -Anápolis -GO  
Indústria Brasileira

**8000 618001**  
**TEUTO** com.br

**VENHA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. O USO DESTE MEDICAMENTO PODE CAUSAR DEPENDÊNCIA. USO RESTRITO A HOSPITAIS**

**Esta bulsa foi atualizada conforme Bulsa Padrão aprovada pela Anvisa em 26/12/2020.**