

I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

albendazol

"Medicamento Genérico, Lei nº. 9.787, de 1999"

APRESENTAÇÕES

Comprimido mastigável de 400 mg. Embalagem contendo 1 ou 5 unidades.

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 2 ANOS DE IDADE

COMPOSIÇÃO

II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

O albendazol é usado para tratar uma grande variedade de condições causadas por vermes ou parasitas. Estudos mostram que o albendazol é eficaz no tratamento de infecções por Ascaris lumbricoides, Enterobius vermicularis, Necator americanus, Ancylostoma duodenale, Trichuris trichiura, Strongyloides stercoralis, Taenia spp. e Hymenolepis nana; de opistorquíase (Opisthorchis viverrini) e larva migrans cutânea; e de giardíase (Giardia lamblia, G. duodenalis, G. intestinalis) em crianças.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

O albendazol pertence a uma classe de compostos anti-helmínticos e antiparasitários benzimidazólicos. O albendazol tem a capacidade de eliminar vermes e parasitas do seu corpo, matando-os.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Contraindicações

Não use albendazol se:

- você for hipersensível (alérgico) ao albendazol, a medicamentos similares ao albendazol (como mebendazol e tiabendazol) ou a qualquer outro componente da fórmula;
- você está grávida, suspeita de gravidez ou planeja engravidar.

Gravidez e lactação

O albendazol não deve ser administrado durante a gravidez nem a mulheres que possam estar grávidas ou pensem em engravidar.

Não se sabe se o albendazol ou seus metabólitos são excretados no leite materno. Fale com seu médico. O albendazol não deve ser usado durante a amamentação, a não ser que os benefícios potenciais para a mãe justifiquem os possíveis riscos para o filho.

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

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

Advertências

Avise ao seu médico antes de começar a usar este medicamento:

- se você planeja ficar grávida, está grávida ou desconfia estar grávida;
- se você está amamentando.

O tratamento com albendazol pode revelar casos de neurocisticercose preexistente (infecção de sistema nervoso central causada pela ingestão da larva de *Taenia spp* que se caracteriza pela presença de lesões intracerebrais calcificadas), principalmente em áreas de alta incidência de teníase. Caso você apresente convulsão ou outros sintomas neurológicos quando estiver usando o medicamento, nesse caso, a terapia com esteroides e anticonvulsivantes deve ser iniciada imediatamente, procure seu médico.

Problemas no fígado

Antes de tomar albendazol, informe o seu médico se já tomou albendazol anteriormente e se teve problemas de fígado com ele.

Foi relatado inflamação do fígado em pacientes tomando albendazol.

Durante o tratamento com albendazol comprimidos, monitorar as enzimas hepáticas, devido à possibilidade de danos no fígado.

Pare de tomar albendazol e contate um médico se tiver sintomas de problemas de fígado (vide item 8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?).

Precauções

Para evitar futuras infecções por germes ou parasitas, você deve tomar algumas medidas de prevenção. MEDIDAS GERAIS DE PREVENÇÃO CONTRA VERMINOSES:

- 1. Manter limpas as instalações sanitárias e lavar as mãos após utilizá-las.
- 2. Evitar andar descalço.
- 3. Cortar e manter limpas as unhas.
- 4. Beber água filtrada ou fervida.
- 5. Lavar e cozinhar bem os alimentos.
- 6. Manter os alimentos e os depósitos de água cobertos.
- 7. Combater os insetos.
- 8. Lavar as mãos antes das refeições.
- 9. Lavar os utensílios domésticos.
- 10. Ferver as roupas íntimas e de cama.

ESSAS MEDIDAS SE ESTENDEM A TODOS OS MEMBROS DA FAMÍLIA.

Interações com medicamentos, alimentos e exames laboratoriais

Os comprimidos de albendazol podem ser tomados durante ou após as refeições ou de estômago vazio. De modo geral, você pode continuar a tomar outros medicamentos durante o tratamento com albendazol, exceto se estiver fazendo uso de cimetidina, praziquantel e dexametasona, pois estes medicamentos podem provocar o aumento da concentração dos metabólitos do medicamento no sangue. Já o ritonavir, a fenitoína, a carbamazepina e o fenobarbital podem reduzir as concentrações do metabólito do medicamento no sangue; quando estes forem usados concomitantemente com albendazol.

Não se observaram interações relevantes com alimentos nem com exames laboratoriais.

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 sua saúde.

Atenção: contém lactose monoidratada. Este medicamento

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

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

Conservar em temperatura ambiente (temperatura entre 15 e 30°C). Proteger da luz e umidade.

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 do medicamento:

Comprimido na cor branca a bege claro, oblongo, monossectado, com sabor e odor de laranja.

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

Os comprimidos podem ser engolidos com água ou mastigados. Não há necessidade de procedimentos especiais, tais como dieta ou uso de agentes purgantes.

Algumas pessoas, particularmente as crianças, podem ter dificuldade de engolir os comprimidos inteiros. Nesse caso, devem ser incentivadas a mastigar os comprimidos com um pouco de água ou triturá-los.

Siga a orientação do médico sobre a dose e os horários corretos da medicação que você deve adotar. Não tome mais do que o médico receitou. É melhor ingerir albendazol na mesma hora todos os dias.

Se você não apresentar melhora após três semanas, fale com seu médico. Um segundo ciclo de tratamento pode ser necessário.

Posologia

Indicações	Idade	Dose	Período
Ascaris lumbricoides	Adultos e crianças	400 mg (1 comprimido de 400 mg)	Dogo único
Necator americanus	acima de 2 anos de	400 mg (1 comprimido de 400 mg)	Dose única

Trichuris trichiura	idade		
Enterobius vermicularis Ancylostoma duodenale	Adultos e crianças acima de 2 anos de idade	400 mg (1 comprimido de 400 mg)	Dose única
Strongyloides stercoralis Taenia ssp. Hymenolepis nana	Adultos e crianças acima de 2 anos de idade	400 mg (1 comprimido de 400 mg)	1 dose por dia durante 3 dias
Giardíase (Giardia lamblia, G. duodenalis, G. intestinalis)	Crianças de 2 a 12 anos de idade	400 mg (1 comprimido de 400 mg)	1 dose por dia durante 5 dias
Larva migrans cutânea	Adultos e crianças acima de 2 anos de idade	400 mg (1 comprimido de 400 mg)	1 dose por dia por 1 a 3 dias
Opistorquíase (Opisthorchis viverrini)	Adultos e crianças acima de 2 anos de idade	400 mg (1 comprimido de 400 mg)	2 doses por dia durante 3 dias

No caso de infestação por *Enterobius vermicularis*, fale com seu médico, que dará orientações sobre medidas de higiene tanto para você quanto para as pessoas que utilizam a mesma moradia.

No caso de contaminação comprovada por *Hymenolepis nana*, você também deve conversar com o médico, que pode recomendar um segundo ciclo de tratamento.

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?

Se você esquecer uma dose, tome-a assim que se lembrar e mantenha o horário normal da próxima dose. No entanto, se ao perceber que deixou de tomar uma dose e você já estiver no horário da próxima, pule a dose esquecida e continue usando o medicamento nos horários normais.

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? Alguns efeitos indesejáveis relacionados ao uso de albendazol estão descritos abaixo. Se você apresentar esses ou outros sintomas causados pelo uso do medicamento, informe seu médico.

Reações incomuns (ocorrem de 0,1% a 1% dos pacientes que utilizam este medicamento): dor epigástrica ou abdominal, dor de cabeça, vertigem, enjoo, vômito ou diarreia.

Reações raras (ocorrem de 0,01% a 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento): alergias e elevações dos níveis de algumas enzimas do fígado.

Reações muito raras (ocorrem em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento): vermelhidão da pele, uma doença conhecida como síndrome de Stevens-Johnson, caracterizada por vermelhidão intensa, descamação da pele e lesões, com possibilidade de sintomas sistêmicos (que abrangem todo o organismo) graves.

Reações desconhecidas (não pode ser estimado a partir dos dados disponíveis): Pare de tomar albendazol e contate imediatamente um médico se tiver algum dos seguintes sintomas:

Náuseas ou vômitos, febre, sensação de cansaço, perda de apetite, urina de cor escura, fezes de cor clara, amarelecimento da pele ou da parte branca dos olhos, coceira, erupção cutânea ou dor na parte superior do estômago. Estes sintomas podem ser sinais de lesão hepática.

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 DESTE MEDICAMENTO?

Se você acidentalmente ingerir mais albendazol do que lhe foi receitado, avise ao seu médico imediatamente. Ele deverá tomar as providências adequadas. Em alguns casos pode ser necessário fazer lavagem gástrica ou tomar medidas gerais de suporte.

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: 1.0235.0662

Registrado e produzido por: **EMS S/A**Rod. Jornalista Francisco Aguirre Proença, KM 08
Bairro Chácara Assay
Hortolândia/SP - CEP: 13186-901
CNPJ: 57.507.378/0003-65
Indústria brasileira

Ou

Produzido por: **NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA** Manaus/AM

VENDA SOB PRESCRIÇÃO





Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em (18/12/2023) bula-pac-053485-EMS-v1

Histórico de alteração para a bula

Dados da submissão eletrônica			Dados d	la petição/notif	icação que alter	a bula	Dados das alterações de bulas			
Data do expediente	N°. expediente	Assunto	Data do expediente	N°. expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas	
29/08/2013	0724563/13-	(10459) – GENÉRICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	NA	NA	Embalagem contendo 1 ou 5 comprimidos mastigáveis de 400 mg.	
20/03/2014	0205268/14-	(10452) – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	Item: I) Identificação do medicamento	VP/VPS	Embalagem contendo 1 ou 5 comprimidos mastigáveis de 400 mg.	
24/08/2015	0751428/15-	(10452) – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	Características Farmacológicas 8. Posologia e Modo de Usar	VPS	Embalagem contendo 1 ou 5 comprimidos mastigáveis de 400 mg.	
24/11/2015	1023725/15- 9	(10452) – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	Apresentação 6.Como devo usar este medicamento? 8. Posologia e Modo de Usar	VP/VPS	Embalagem contendo 1 ou 5 comprimidos mastigáveis de 400 mg.	
10/07/2018	0548267/18-	(10452) – GENÉRICO – Notificação de	NA	NA	NA	NA	I) Identificação do medicamento 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? III) Dizeres legais	VP	Embalagem contendo 1 ou 5 comprimidos mastigáveis de 400 mg.	

		Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12							
							I) Identificação do medicamento 7. Cuidados de armazenamento do medicamento III) Dizeres legais	VPS	
			14/08/2013	0676176/13-	1364 - GENERICO - Atualização de	08/04/2019	5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento?	VP	Embalagem contendo 1 ou 5 comprimidos mastigáveis de
				3	Especificações e Métodos Analíticos	todos	7. Cuidados de armazenamento do medicamento	VPS	400 mg.
19/11/2019	3191274/19-	(10452) – GENÉRICO – Notificação de	14/08/2013	0676164/13- 0	10146 - GENÉRICO - Alteração de local de fabricação do medicamento de liberação convencional	08/04/2019	III) Dizeres legais	VP / VPS	Embalagem contendo 1 ou 5 comprimidos mastigáveis de 400 mg.
	3	Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	14/08/2013	0676154/13-	10204 - GENÉRICO - Alteração maior de excipiente	08/04/2019	I) Identificação do medicamento (composição)	VP / VPS	Embalagem contendo 1 ou 5 comprimidos mastigáveis de 400 mg.
			02/04/2019	0293921/19-	1410 - GENERICO - Cancelamento de Registro da Apresentação do	13/05/2019	I) Identificação do medicamento 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? 6. Como devo usar este medicamento? I) Identificação do medicamento	VP VPS	Embalagem contendo 1 ou 5 comprimidos mastigáveis de 400 mg.
					Medicamento		7. Cuidados de armazenamento do	VIS	

						medicamento 8. Posologia e modo de usar		
		NA	NA	NA	NA	5. Advertências e precauções6. Interações medicamentosas9. Reações adversas	VPS	Embalagem contendo 1 ou 5 comprimidos mastigáveis de 400 mg.
3780830/20- 3	(10452) – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	4. O que devo saber antes de usar este medicamento? III – Dizeres Legais 5. Advertências e precauções III – Dizeres Legais	VP VPS	Embalagem contendo 1 ou 5 comprimidos mastigáveis de 400 mg.
1398243/21-	(10452) – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	9. REAÇÕES ADVERSAS	VPS	Embalagem contendo 1 ou 5 comprimidos mastigáveis de 400 mg.
4235312/22-7	(10452) – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	DIZERES LEGAIS	VP/VPS	Comprimido mastigável de 400 mg. Embalagem contendo 1 ou 5 unidades.
-	(10452) – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? 8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR? DIZERES LEGAIS	VP	Comprimido mastigável de 400 mg. Embalagem contendo 1 ou 5 unidades.
	3 1398243/21- 5 4235312/22-	GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 (10452) – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 (10452) – GENÉRICO – Notificação de Texto de Bula – RDC 60/12 (10452) – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 (10452) – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	(10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Alteração de Alteração de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Alteração de Alteração de Texto de Bula - N/A N/A (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - N/A (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - N/A N/A (10452) - (10452) - (10452) - (10452) - (10452) - (10452	(10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 N/A N/A N/A N/A N/A N/A N/A N/A	(10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - RDC 60/12 (10452) - RDC 60/12	(10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Alteração de Alteração de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 (10452) - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - N/A N/A	NA	NA

		5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES 9. REAÇÕES ADVERSAS DIZERES LEGAIS	