

Fenteudini®

Solução gotas 5mg/mL

MODELO DE BULA COM INFORMAÇÕES AO PACIENTE



Fenteudini[®]

bromidrato de fenoterol

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA

APRESENTAÇÕES

Solução gotas 5mg/mL

Embalagens contendo 1, 25, 50 e 100 frascos com 20mL.

USO ORAL OU INALATÓRIO USO ADULTO E PEDIATRICO

COMPOSIÇÃO

osmose reversa.

Cada mL (20 gotas) da solução contém:
bromidrato de fenoterol (equivalente a 3,95mg de fenoterol).......5mg
Veículo q.s.p.......1mL
Excipientes: ácido cítrico, cloreto de benzalcônio, cloreto de sódio, edetato dissódico e água de

Cada gota equivale a 0,25mg de bromidrato de fenoterol.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Fenteudini[®] é indicado para tratamento dos sintomas relacionados à crise aguda de asma (falta de ar) e de outras doenças que se caracterizam por um estreitamento reversível das vias respiratórias, como bronquite obstrutiva crônica. Fenteudini[®] é indicado também para a prevenção da asma provocada por exercícios.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Fenteudini[®] dilata as vias respiratórias estreitadas em casos de crise de asma (falta de ar) ou de outras doenças respiratórias com a mesma característica, agindo nos músculos presentes nessa região, por estimulação dos receptores. Fenteudini[®] age em poucos minutos, e seu efeito dura de 3 a 5 horas quando usado por inalação e até 8 horas quando usado por via oral.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Você não deve usar Fenteudini[®] se tiver cardiomiopatia obstrutiva hipertrófica (desenvolvimento excessivo de uma área do coração que prejudica seu funcionamento normal); taquiarritmia (ritmo acelerado do coração); alergia ao bromidrato de fenoterol e/ou a qualquer outro componente da fórmula.

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

Se você tiver tido infarto do miocárdio recentemente, tiver diabetes mellitus não controlado, alterações cardíacas ou vasculares graves, hipertireoidismo (excesso de hormônios da tireoide) ou feocromocitoma (tumor renal que provoca aumento da pressão), seu médico deverá avaliar os riscos e benefícios do tratamento com Fenteudini[®], principalmente se forem necessárias as maiores doses recomendadas.

Assim como acontece com outros medicamentos inalatórios, bromidrato de fenoterol pode causar broncoespasmo paradoxal que causa contração das vias respiratórias, levando à falta de ar repentina, e pode ser fatal. Se broncoespasmo paradoxal ocorrer, seu médico avaliará a descontinuação de bromidrato de fenoterol e substituição por uma terapia alternativa.

Fenteudini[®] pode causar reações no coração e nos vasos sanguíneos. Existem relatos de casos raros de falta de sangue no coração associado ao uso de medicamentos de semelhante mecanismo de ação.

Se você tiver problema cardíaco grave, dores no peito ou outros sintomas de agravamento da doença cardíaca durante o uso de Fenteudini[®] procure orientação médica.

O uso de Fenteudini[®] pode provocar a diminuição da quantidade de potássio no sangue, que pode ser agravada pelo uso em conjunto com outros medicamentos para o tratamento da asma como derivados da xantina (por exemplo, teofilina), glicocorticosteroides (por exemplo, hidrocortisona) e diuréticos (por exemplo, furosemida).

Além disso, a falta de oxigênio no sangue pode piorar os efeitos da falta de potássio no sangue sobre o funcionamento do coração. Se você usar digoxina, pode haver maior risco de arritmias (alteração do ritmo do coração).

Se você tiver falta de ar repentina ou piora rápida da falta de ar, procure imediatamente assistência médica.

O uso de Fenteudini[®] com outros broncodilatadores (medicamentos que dilatam as vias respiratórias) de mesmo mecanismo de ação (ação simpaticomimética) só deve ser feito sob rigorosa supervisão médica. Outros broncodilatadores com diferente mecanismo de ação poderão ser usados conforme orientação do seu médico.

É preferível que você use Fenteudini® conforme a necessidade do que em doses regulares. No caso de piora, não aumente a dose de Fenteudini® além da dose recomendada por tempos prolongados, pois isso pode ser perigoso.

O uso constante de quantidades aumentadas de Fenteudini® pode significar que sua doença não está adequadamente controlada. Neste caso, procure seu médico.

O bromidrato de fenoterol solução (gotas) contém o conservante cloreto de benzalcônio e o estabilizante edetato dissódico. Quando inalados, estes componentes podem causar broncoconstrição em pacientes sensíveis com vias aéreas hiper-reativas.

Se você faz dieta de controle de sódio, lembre-se de levar em conta na administração oral que este medicamento contém24 mg de sódio por dose máxima recomendada.

Este medicamento pode causar doping.

Fertilidade, Gravidez e Amamentação

Gravidez: Não há evidências de efeitos adversos deste medicamento durante a gravidez, entretanto as precauções usuais devem ser observadas, principalmente nos três primeiros meses. Fenteudini[®] tem um efeito inibidor sobre as contrações uterinas que deve ser considerado no período pré-parto.

Amamentação: A segurança durante a amamentação ainda não está comprovada. Portanto, devese ter cuidado quando Fenteudini[®] for usado durante a amamentação.

Fertilidade: Não há evidências disponíveis sobre alteração na capacidade de engravidar (fertilidade) com o uso de bromidrato de fenoterol. Estudos em animais não demostraram efeitos sobre a fertilidade.

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

Efeitos na capacidade de dirigir e operar máquinas

Se você sentir tontura evite tarefas potencialmente perigosas, tais como dirigir e operar máquinas.

Interações Medicamentosas

Medicamentos que podem aumentar o efeito de Fenteudini® e suas reações adversas: beta-adrenérgicos (como formoterol, salbutamol); anticolinérgicos (como tiotrópio, ipratrópio); derivados da xantina (como teofilina); inibidores da MAO (como tranilcipromina, moclobemida) e antidepressivos tricíclicos (como amitriptilina, imipramina).

Hipocalemia induzida por beta-2-agonistas pode ser aumentada pelo tratamento concomitante com derivados da xantina, corticosteroides e diuréticos. Isto deve ser levado em consideração, especialmente em pacientes com obstrução aérea grave.

Medicamentos que podem reduzir a broncodilatação de forma grave: betabloqueadores (como propranolol, atenolol).

O uso de medicamentos anestésicos por via inalatória como halotano, tricloroetileno e enflurano pode aumentar o risco de problemas cardiovasculares.

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?

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15 A 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.

Características do medicamento: Solução homogênea límpida, incolor a levemente amarelada, inodora.

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?

Antes de usar o medicamento, leia as instruções a seguir, confirme a dose a ser administrada e o nome do medicamento no frasco. Fenteudini[®] solução (gotas) pode ser administrado por via oral (ingerido) ou diluído para inalação.

As doses podem variar conforme a necessidade de cada paciente. Durante o tratamento você deve estar sob supervisão médica.

O frasco de Fenteudini[®] solução (gotas) vem acompanhado de um moderno gotejador, de fácil manuseio:

Para usar rompa o lacre da tampa, vire o frasco e mantenha-o na posição vertical. Para começar o gotejamento, bata levemente com o dedo no fundo do frasco e deixe gotejar a quantidade desejada.

Posologia:

Para fins de cálculo da dosagem, considerar que 1 gota contém 0,25mg de bromidrato de fenoterol (equivalente 0,05mL).

Uso oral

Modo de uso: Fenteudini[®] solução para uso oral deve ser tomado de preferência antes das refeições.

Faixa etária	Número de gotas para uso oral (ingerido)				
Adultos (incluindo idosos) e adolescentes	10 a 20 gotas, 3 vezes ao dia				
acima de 12 anos					
Crianças de 6 a 12 anos	10 gotas, 3 vezes ao dia				
Crianças de 1 a 6 anos	5 a 10 gotas, 3 vezes ao dia				
Crianças de até 1 ano	3 a 7 gotas, 2 a 3 vezes ao dia				

Uso Inalatório

Faixa etária e número de gotas para uso inalatório	a) Crises agudas de asma e outras condições com constrição reversível das	b) Profilaxia da asma induzida por exercício							
	vias aéreas								
Adultos (incluindo idosos)	Na maioria dos casos, 2 gotas	2 gotas por administração,							
e adolescentes acima de 12	são suficientes para o alívio	antes do exercício.							
anos de idade	imediato dos sintomas. Em								
	casos graves, como em								
	tratamento hospitalar, doses								
	mais altas, de até 5 gotas,								
	podem ser necessárias. Nestes								
	casos, doses totais diárias de								
	até 8 gotas podem ser								
	administradas sob supervisão								
	médica.								
Crianças de 6 a 12 anos	1 a 2 gotas são suficientes, em	2 gotas por administração,							
	muitos casos, para o alívio	antes do exercício.							
	imediato dos sintomas.								
	Em casos particularmente								
	graves, como em tratamento								
	hospitalar, até 4 gotas por								
	dose podem ser necessárias,								
	podendo-se chegar até 6 gotas								
	por dose, até 3 vezes ao dia, a								
	ser administrada sob								
	supervisão médica.								
Crianças menores de 6	Crianças menores de 6 Como a informação existente para este grupo etário é limitad								

anos (pesando até 22 kg)	recomenda-se 0,05 mg de bromidrato de fenoterol por Kg de			
	peso corporal por dose, e não mais que 0,2mL (4 gotas) por			
	dose, até 3 vezes ao dia, a ser administrado unicamente sob			
	supervisão médica. A dose diária de 0,15mg/kg não deve ser			
	excedida.			

Modo de uso: a quantidade de gotas de Fenteudini[®] para uso inalatório deve ser adicionada a 3-4mL de soro fisiológico, conforme orientação do seu médico. Em seguida, realize a inalação até obter suficiente alívio dos sintomas. Não use água destilada para diluição das gotas.

A solução sempre deve ser diluída antes da utilização; as sobras devem ser descartadas.

Fenteudini[®] solução (gotas) pode ser usado com os diversos inaladores disponíveis no mercado. Se necessário, a dose pode ser repetida após intervalos de 4 horas, no mínimo, levando-se em consideração a dosagem máxima descrita acima.

Fenteudini[®] solução (gotas) pode ser inalado em associação com outros medicamentos, prescritos pelo seu médico, como por exemplo: brometo de ipratrópio, cloridrato de ambroxol e cloridrato de bromexina soluções para inalação.

O tratamento sempre deve ser iniciado com a menor dose recomendada.

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?

Continue tomando as próximas doses regularmente no horário habitual. Não duplique a dose na próxima tomada ou inalação.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgiãodentista.

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

Como em toda terapia inalatória, Fenteudini[®] pode provocar sinais de irritação local.

- -Reações comuns: tremor e tosse.
- -Reações incomuns: hipocalemia (diminuição do potássio no sangue), agitação, arritmia (alteração do ritmo do coração), broncoespasmo paradoxal (fechamento ao invés da dilatação dos brônquios), náuseas (enjoo), vômitos, prurido (coceira).
- -Reações com frequência desconhecida: hipersensibilidade (alergia), nervosismo, cefaleia (dor de cabeça), tonturas, isquemia miocárdica (infarto), taquicardia, palpitações, irritação da garganta, hiperidrose (aumento do suor), reações cutâneas (da pele), rash (placas vermelhas e elevadas na pele), urticária (manchas vermelhas e placas elevadas com coceira), cãibras musculares, mialgia (dor muscular), fraqueza muscular, aumento da pressão arterial sistólica (aumento do valor mais alto da pressão sanguínea), diminuição da pressão arterial diastólica (diminuição do valor mais baixo medido da pressão sanguínea).

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 usar uma quantidade maior do que a indicada deste medicamento, o sintoma esperado é o aumento exagerado dos efeitos do medicamento. Os que mais se sobressaem são: taquicardia, palpitações tremores, alargamento da pressão de pulso (o pulso fica mais intenso e perceptível a quem examina), dor tipo angina, aumento da pressão, queda da pressão, arritmias e coloração vermelha na face. Também foram observadas acidose metabólica (acidez excessiva do sangue) e hipocalemia (diminuição da concentração de potássio no sangue). Neste caso, o tratamento com Fenteudini[®] deve ser interrompido e você deve procurar o seu médico imediatamente para tratamento apropriado.

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.

DIZERES LEGAIS

M.S. nº 1.0370.0702 Farm. Resp.: Andreia Cavalcante Silva CRF-GO nº 2.659

LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A. CNPJ – 17.159.229/0001 -76 VP 7-D Módulo 11 Qd. 13 – DAIA

CEP 75132-140 – Anápolis – GO

Indústria Brasileira

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 28/01/2019.





HISTÓRICO DE ALTERAÇÕES DE BULA

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	N°. do expediente	Assunto	Data do expediente	N°. do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
13/04/2018	0287237/18-4	10457 - SIMILAR – Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC – 60/12	13/04/2018	0287237/18-4	10457 - SIMILAR – Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC – 60/12	13/04/2018	Versão inicial	VP	-5mg/mL sol or ct fr x 20mL + cgt5mg/mL sol or cx 25 fr x 20mL + cgt (emb hosp)5mg/mL sol or cx 50 fr x 20mL + cgt (emb hosp)5mg/mL sol or cx 100 fr x 20mL + cgt (emb hosp).
13/04/2018	0287359/18-1	10756 - SIMILAR - Notificação de alteração de texto de bula para adequação à intercambialidade	13/04/2018	0287359/18-1	10756 - SIMILAR - Notificação de alteração de texto de bula para adequação à intercambialidade	13/04/2018	Identificação do Medicamento	VP	-5mg/mL sol or ct fr x 20mL + cgt5mg/mL sol or cx 25 fr x 20mL + cgt (emb hosp)5mg/mL sol or cx 50 fr x 20mL + cgt (emb hosp)5mg/mL sol or cx 100 fr x 20mL + cgt (emb hosp).
11/03/2019	0211494/19-1	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	11/03/2019	0211494/19-1	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	11/03/2019	Composição 4. O que devo saber antes de usar este medicamento?	VP	-5mg/mL sol or ct fr x 20mL + cgt. -5mg/mL sol or cx 25 fr x 20mL + cgt (emb hosp). -5mg/mL sol or cx 50 fr x 20mL + cgt

									(emb hosp)5mg/mL sol or cx 100 fr x 20mL + cgt (emb hosp).
19/07/2021	-	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/07/2021	-	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/07/2021	Dizeres Legais (SAC)	VP	-5mg/mL sol or ct fr x 20mL + cgt. -5mg/mL sol or cx 25 fr x 20mL + cgt (emb hosp). -5mg/mL sol or cx 50 fr x 20mL + cgt (emb hosp). -5mg/mL sol or cx 100 fr x 20mL + cgt (emb hosp).