

# mebendazol

Belfar Ltda.

Suspensão

20 mg/mL



## IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

#### mebendazol

Medicamento Genérico, Lei nº. 9.787, de 1999.

Anti-helmíntico de amplo espectro

#### APRESENTAÇÃO

Suspensão oral de 20 mg/mL em embalagens contendo 1, 25 e 50 frascos com 30 mL.

#### USO ORAL

## USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 1 ANO DE IDADE

## COMPOSIÇÃO

Cada mL da suspensão contém:

## INFORMAÇÕES AO PACIENTE

## 1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Mebendazol é um anti-helmíntico polivalente, indicado no tratamento da verminose, especificamente destinado ao tratamento das infestações isoladas ou mistas, causadas por *Ascaris lumbricoides*, *Trichuris trichiura*, *Enterobius vermicularis*, *Ancylostoma duodenale*, *Necator americanus*, *Taenia solium* e *Taenia saginata*.

#### 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Mebendazol atua sobre os principais vermes que parasitam adultos e crianças, provocando a sua desintegração e eliminação nas fezes.

O efeito terapêutico de mebendazol inicia no primeiro dia de tratamento.

Não há evidências de que mebendazol seja efetivo no tratamento da cisticercose.

## 3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Não use mebendazol em crianças com menos de 1 ano de idade.

Não use mebendazol se você for alérgico ao mebendazol ou aos excipientes da formulação.

Este medicamento é contraindicado para menores de 1 ano de idade.

Atenção: contém 400 mg de sacarose/mL.

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

Este medicamento não deve ser usado por pessoas com insuficiência de sacarose-isomaltase.

Atenção: Deve ser usado com cautela por portadores de Diabetes.

Atenção: Contém sacarose.

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

Convulsões em crianças, incluindo aquelas com idade inferior a 1 ano, foram relatadas muito raramente durante a experiência de pós-comercialização com mebendazol.

Mebendazol não foi extensivamente estudado em crianças com menos de 2 anos de idade, portanto, B Mebendazol pode ser usado em crianças entre 1-2 anos de idade apenas se o benefício potencial justificar o risco potencial (por exemplo, se suas infestações por vermes interferirem significativamente em seu estado nutricional e desenvolvimento físico).

Ocorreram relatos raros de distúrbios reversíveis da função hepática, hepatite e neutropenia, descritos em pacientes que foram tratados com mebendazol empregando as doses usualmente recomendadas para determinadas condições (vide "Quais os males que este medicamento pode me causar"). Esses eventos, e ainda glomerulonefrites e agranulocitose, também foram relatados com doses substancialmente superiores às recomendadas e com o tratamento por períodos prolongados.

Resultados obtidos em um estudo de caso controle investigando uma ocorrência de Síndrome de Stevens Johnson/necrólise epidérmica tóxica sugerem uma possível relação entre Síndrome de Stevens-Johnson/necrólise epidérmica tóxica e o uso concomitante de mebendazol e metronidazol. Dados adicionais sugerindo tal interação medicamentosa não estão disponíveis. Portanto, o uso concomitante de mebendazol e metronidazol deve ser evitado.

Bula do Paciente Página 1 de 6

<sup>\*</sup> carboximetile el ulose sódica (carmelose sódica), citrato de sódio di-hidratado, essência de framboesa, ácido cítrico, metilparabeno, polissorbato 80, propilparabeno, sacarose, dióxido de silício, álcool etílico e água purificada.



#### Gravidez e amamentação

Se você está grávida, ou acha que está, deve informar o seu médico, quem decidirá se pode tomar mebendazol. Se estiver amamentando, deve falar primeiro com o seu médico, quem decidirá se pode tomar mebendazol.

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

#### Precauções

Pode ocorrer distúrbio do figado, se for necessário usar grandes quantidades de mebendazol diariamente por vários meses. Por esta razão, deve-se realizar, com cuidado e com orientação do médico, o tratamento prolongado.

As parasitoses intestinais são amplamente difundidas em todas as classes sociais, acometendo tanto adultos como crianças.

Seguem alguns conselhos sobre:



### Efeito sobre a capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas.

Mebendazol não afeta o estado de alerta mental ou habilidade de dirigir.

#### Interações medicamentosas

Informe seu médico se você estiver usando cimetidina (um medicamento contra a acidez do estômago).

Avise seu médico se você estiver tomando metronidazol (um medicamento utilizado para tratar infecções bacterianas e por protozoários) para que ele possa decidir se você deve utilizar mebendazol.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

#### Atenção: contém 400 mg de sacarose/mL.

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

Este medicamento não deve ser usado por pessoas com insuficiência de sacarose-isomaltase.

Atenção: Deve ser usado com cautela por portadores de Diabetes.

Atenção: Contém sacarose.

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

Conserve mebendazol em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C). Proteger da luz.

Prazo de validade: 24 meses a partir da data de fabricação.

Bula do Paciente Página 2 de 6



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 físicas e organolépticas: suspensão homogênea de fácil redispersão, sem grumos aparentes, cor bege e odor de framboesa.

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?

#### **Posologia**

- Infestações por nematódeos: uma colher de chá (5 mL), 2 vezes ao dia durante 3 dias consecutivos, independente do peso corpóreo e idade.
- Infestações por cestódeos: uma colher de sobremesa (10 mL), 2 vezes ao dia durante 3 dias consecutivos. A
  posologia para crianças é uma colher de chá (5 mL), 2 vezes ao dia durante 3 dias consecutivos.

#### Populações especiais

## Pacientes pediátricos < 2 anos de idade

Devido ao risco de convulsões, mebendazol é contraindicado em crianças com menos de 1 ano de idade para o tratamento em massa de infestações gastrintestinais isoladas ou mistas.

Mebendazol não foi extensivamente estudado em crianças com menos de 2 anos de idade. Portanto, Mebendazol deve ser usado em crianças entre 1-2 anos de idade apenas se o benefício potencial justificar o risco potencial.

#### Como usar

Mebendazol apresenta-se sob a forma suspensão sendo administrada por via oral. Não é necessário seguir uma dieta especial ou utilizar produtos que estimulem a evacuação.

Agite bem a suspensão antes de usar.

Siga corretamente o modo de usar. Em caso de dúvidas sobre este medicamento, procure orientação do farmacêutico. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação de seu médico ou cirurgião-dentista.

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

Você pode tomar mebendazol assim que se lembrar (mantendo a dose do horário específico). Não exceda a dose máxima recomendada. Caso tenha decorrido mais de 24 horas sem tomar a dose determinada, consulte seu médico.

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?

Os seguintes efeitos adversos foram relatados e podem ocorrer durante o tratamento com mebendazol:

- Tontura
- Dor de estômago, gases intestinais, diarreia, náusea e vômito.
- Erupções cutâneas.
- Urticária.
- Problemas no sangue e figado.
- Perda de cabelo, que em alguns casos pode ser permanente.
- Doença renal inflamatória e diminuição grave do número de glóbulos brancos podem ocorrer com o uso prolongado de mebendazol em doses substancialmente acima das recomendadas (muito maiores do que é normalmente prescrito). Se algum dos seguintes sintomas ocorrer, entre em contato com seu médico imediatamente.
- Distúrbio grave da pele consistindo de erupções cutâneas, bolhas na pele e feridas na boca, olhos ou na região anogenital, em conjunto com febre.
- Reação que ocorre logo após a administração e é reconhecida por erupções cutâneas, prurido, falta de ar e/ou face inchada.
- Reação de hipersensibilidade grave que ocorre logo após a administração e que pode ser caracterizada por urticária, coceira, rubor, desmaio e dificuldade para respirar, entre outros sintomas possíveis.
- Convulsões foram relatadas, inclusive em bebês. Portanto, mebendazol só deve ser administrado em crianças menores de 1 ano de idade se o médico prescrever especificamente.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do

Bula do Paciente Página 3 de 6



medicamento. Informe também à empresa através do seu sistema de atendimento.

## 9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Se uma quantidade maior que a recomendada for tomada, ou mebendazol for tomado por um longo período de tempo podem ocorrer distúrbios no sangue, rins e figado, sendo que alguns deles podem ser sérios. Também pode ocorrer perda de cabelo, que em alguns casos pode ser permanente.

#### Sinais e sintomas

Se você ingerir uma grande quantidade de mebendazol, você poderá sofrer de cólicas estomacais, náuseas, vômitos e diarreia. Se este for o caso, consulte um médico.

#### Tratamento

O médico pode recomendar que você utilize carvão ativado, que irá absorver o mebendazol que estiver em excesso no seu estômago.

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**

Registro: 1.0571.0141

Registrado e produzido por: Belfar Ltda.

CNPJ: 18.324.343/0001-77

Rua Alair Marques Rodrigues, nº 516, Belo Horizonte (MG) – CEP 31.560-220

SAC: 0800 031 0055

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação de um profissional de saúde.

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 01/04/2022.





Bula do Paciente Página 4 de 6



Anexo B Histórico de Alteração para a Bula

| Dados da submissão eletrônica |               |   | Dados da petição/notificação que altera bula |                     |               |                      | Dados das alterações de bulas  |                     |   |
|-------------------------------|---------------|---|--|---------------------|---------------|----------------------|--|---------------------|---|
| Data do expediente            | N° expediente | Assunto   | Data do expediente                           | N° do<br>expediente | Assunto       | Data de<br>aprovação | Itens de bula  | Versões<br>(VP/VPS) | Apresentações relacionadas  |
| 19/11/2014                    | 1040982/14-3  | 10459 –<br>GENÉRICO –<br>Inclusão Inicial<br>de Texto de<br>Bula – RDC<br>60/12         | Não se aplica                                | Não se aplica       | Não se aplica | Não se aplica        | Inclusão inicial de texto de bula.   | VP                  | 20 MG/ML SUS<br>OR CT FR PLAS<br>AMB X 30 ML  |
| 11/03/2019                    | 0219316/19-7  | 10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12                | Não se aplica                                | Não se aplica       | Não se aplica | Não se aplica        | APRESENTAÇÃO  2. COMO ESTE  MEDICAMENTO FUNCIONA?  4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?  6.COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?  8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR? | VP                  | 20 MG/ML SUS<br>OR CT FR PLAS<br>AMB X 30 ML  |
| 18/10/2021                    | 4116704/21-1  | 10452 –<br>GENÉRICO –<br>Notificação de<br>Alteração de<br>Texto de Bula –<br>RDC 60/12 | Não se aplica                                | Não se aplica       | Não se aplica | Não se aplica        | COMPOSIÇÃO 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? 9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?         | VP                  | -20 MG/ML SUS<br>OR CT FR PLAS<br>AMB X 30 ML<br>-20 MG/ML SUS<br>OR CT 25 FR<br>PLAS AMB X 30<br>ML<br>-20 MG/ML SUS<br>OR CT 50 FR<br>PLAS AMB X 30<br>ML |

Bula do Paciente

Página 5 de 6



| Dados da submissão eletrônica |   |  | Dados da petição/notificação que altera bula |                     |               |                      | Dados das alterações de bulas   |                     |   |
|-------------------------------|---|--|--|---------------------|---------------|----------------------|---|---------------------|---|
| Data do expediente            | Nº expediente                             | Assunto  | Data do expediente                           | N° do<br>expediente | Assunto       | Data de<br>aprovação | Itens de bula   | Versões<br>(VP/VPS) | Apresentações relacionadas  |
| 22/05/2024                    | Gerado no<br>momento do<br>peticionamento | 10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | Não se aplica                                | Não se aplica       | Não se aplica | Não se aplica        | IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO  3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?  4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?  DIZERES LEGAIS  SÍMBOLO DE RECICLAGEM | VP                  | -20 MG/ML SUS<br>OR CT FR PLAS<br>AMB X 30 ML<br>-20 MG/ML SUS<br>OR CT 25 FF<br>PLAS AMB X 30<br>ML<br>-20 MG/ML SUS<br>OR CT 50 FF<br>PLAS AMB X 30<br>ML |

Bula do Paciente Página 6 de 6