

TRANQUINAL®

(alprazolam)

Laboratórios Bagó do Brasil S.A. Comprimido 0,25 mg / 0,50 mg / 1,00 mg / 2,00 mg

TRANQUINAL®

Alprazolam

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA.

APRESENTAÇÕES

TRANQUINAL® comprimidos de 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg ou 2 mg em embalagens contendo 30

comprimidos.

VIA DE ADMINISTRAÇÃO: USO ORAL

USO ADULTO ACIMA DE 18 ANOS DE IDADE

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido de 0,25 mg,0,5 mg, 1 mg ou 2 mg de TRANQUINAL® contém o equivalente a 0,25

mg, 0,5 mg, 1 mg e 2 mg de alprazolam, respectivamente.

Excipientes de TRANQUINAL® comprimido de 0,25 mg, 0,5 mg e 2 mg: celulose microcristalina,

croscarmelose sódica, docusato de sódio, estearato de magnésio, lactose, macrogol e povidona.

Excipientes de TRANQUINAL® comprimido de 1 mg: celulose microcristalina, Punzó 4R,

croscarmelose sódica, docusato de sódio, estearato de magnésio, lactose, macrogol e povidona.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

TRANQUINAL® (alprazolam) é indicado no tratamento de transtornos de ansiedade. Não deve ser

administrado como substituição ao tratamento apropriado de psicose (quadro de delírio e alucinações).

Os sintomas de ansiedade podem incluir de forma variável: tensão, medo, apreensão, intranquilidade,

dificuldades de concentração, irritabilidade, insônia (dificuldade para dormir) e/ou hiperatividade

neurovegetativa (respiração curta e superficial, sufocação, palpitações ou aumento dos batimentos do

coração, mãos frias e suadas, boca seca, tontura, enjoo, diarreia, gases, rubores (vermelhidão no rosto),

calafrios, vontade de urinar frequentemente, dificuldades de engolir, mudanças no tom de voz, etc.),

resultando em manifestações corporais variadas.

TRANQUINAL® também é indicado no tratamento dos transtornos de ansiedade associados a outras

condições, como a abstinência ao álcool, no tratamento do transtorno do pânico, com ou sem agorafobia

(medo de estar em espaços abertos ou no meio da multidão), cuja principal característica é a crise de

ansiedade inesperada com um ataque repentino de apreensão intensa, medo ou terror.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

TRANQUINAL® contém alprazolam, um medicamento da classe dos benzodiazepínicos que atuam no sistema nervoso central. A maneira como TRANQUINAL® age não é totalmente conhecida. De forma geral, todos os benzodiazepínicos causam uma diminuição em várias funções do sistema nervoso central relacionado também à dose, que pode ir desde um comprometimento leve dos reflexos e desempenho diário até o sono provocado ou quadro de sedação.

Após administração oral, alprazolam (princípio ativo de TRANQUINAL®) é rapidamente absorvido. A concentração máxima do medicamento no organismo ocorre 1 ou 2 horas após a administração. No tratamento de transtornos de ansiedade em alguns pacientes, a ação de TRANQUINAL® no alívio dos sintomas foi rápida. Uma dose administrada pela manhã pode trazer o efeito dentro de 1 a 2 horas após a administração em adultos saudáveis.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Se você alguma vez já apresentou reação alérgica ao alprazolam, a outros benzodiazepínicos, ou a qualquer componente da fórmula do produto, não use TRANQUINAL®.

TRANQUINAL® também não deve ser usado caso você tenha miastenia gravis (uma doença de nervos e músculos que resulta em fraqueza muscular) ou glaucoma de ângulo estreito agudo (aumento da pressão dentro dos olhos).

Este medicamento é contraindicado para menores de 18 anos de idade.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.

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

Recomenda-se que a dose de TRANQUINAL® seja limitada à menor dose eficaz. Portanto, não aumente a dose prescrita sem consultar seu médico, mesmo que você ache que o medicamento não está mais fazendo efeito.

A redução da dose do medicamento deve ser feita sob supervisão rigorosa e deve ser gradual. Os sintomas relacionados à interrupção repentina do medicamento incluem desde leve disforia (alterações de ânimo e irritabilidade) e insônia (dificuldade para dormir) até um conjunto de sintomas mais importantes, que inclui cãibras musculares, cólicas abdominais, vômitos, sudorese (suor excessivo), tremores e convulsões (ataques epilépticos). Podem, também, ocorrer crises epilépticas (ataques epilépticos repetidos). Vide item 6 - Como devo usar este medicamento? – Interrupção do Tratamento. Se você tem problemas nos rins ou no figado seu médico deve acompanhar seu tratamento adequadamente tomando os devidos cuidados.

Habituação (condição relacionada ao consumo repetido de um medicamento, observando-se o desejo de continuar seu uso, mas com pouca ou nenhuma tendência a aumentar a dose) e dependência emocional/física podem ocorrer com benzodiazepínicos, inclusive com

TRANQUINAL®. Assim como ocorre com todos benzodiazepínicos, o risco de dependência aumenta com doses maiores e utilização por tempo prolongado e é ainda maior se você tem história de alcoolismo ou abuso de drogas. Há relatos de mortes relacionadas à superdose quando TRANQUINAL® é utilizado com outros depressores do sistema nervoso central (SNC), incluindo opioides, outros benzodiazepínicos e álcool. TRANQUINAL® deve ser adequadamente armazenado e descartado quando não utilizado (vide item 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? E questão 9. Que fazer se alguém usar uma quatidde maior do que a indicada deste medicamento?). Seu médico deve avaliar periodicamente se o tratamento com TRANQUINAL® está sendo adequado para você.

Transtornos do pânico têm sido associados a alguns tipos de transtornos depressivos e a relatos aumentados de suicídio no caso de pacientes que não são tratados. Dessa forma, deve-se ter o mesmo cuidado quando doses mais altas de TRANQUINAL® forem utilizadas no tratamento de transtornos do pânico, assim como se tem com o uso de psicotrópicos (medicamentos com ação sobre o psiquismo) para tratar pessoas com depressão ou pessoas em que há razões para se desconfiar de planos ou pensamentos não revelados de cometer suicídio.

A administração de TRANQUINAL® a pacientes com tendência suicida ou gravemente deprimidos, deve ser realizada com as devidas precauções, utilizando as doses apropriadas prescritas pelo médico. O uso de TRANQUINAL® não foi estabelecido em certos tipos de depressão (vide item 1- Para que este medicamento é indicado?).

Episódios de hipomania e mania (estados anormais de humor expandido onde há excesso de autoconfiança, alegria, grandiosidade, desinibição, excesso de energia, falta de necessidade de sono, impulsividade, entre outros) têm sido relatados em associação com o uso de TRANQUINAL® em pessoas com depressão.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente ao seu médico em caso de suspeita de gravidez.

Este medicamento é contraindicado durante o aleitamento ou doação de leite, pois é excretado no leite humano e pode causar reações indesejáveis no bebê. Seu médico ou cirurgião-dentista deve apresentar alternativas para o seu tratamento ou para a alimentação do bebê.

Este medicamento não deve ser utilizado caso você esteja amamentando.

Você não deve dirigir veículos ou operar máquinas durante todo o tratamento com TRANQUINAL®, pois sua habilidade e capacidade de reação podem estar prejudicas.

O uso desse medicamento pode causar tontura, desmaios ou perda da consciência, expondo o paciente a quedas ou acidentes.

Não consuma bebidas alcoólicas durante o tratamento com TRANQUINAL®.

Não use outros remédios que diminuam o funcionamento do sistema nervoso central (como por ex.: calmantes, remédios ansiolíticos, remédios para insônia, entre outros) durante o tratamento com TRANQUINAL®. Também não utilize TRANQUINAL® caso esteja em uso de remédios para controle de dor da classe chamada de opioides, o uso de TRANQUINAL® com remédios dessa classe (por exemplo, tramadol) pode levar a sedação profunda, diminuição da respiração, coma e morte.

TRANQUINAL® apresenta interações medicamentosas com uma variedade de outros medicamentos, por isso, informe seu médico se estiver tomando outros medicamentos durante o tratamento com TRANQUINAL®, tais como cetoconazol, itraconazol, nefazodona, fluvoxamina, cimetidina, fluoxetina, propoxifeno, anticoncepcionais orais, diltiazem, antibióticos macrolídeos (como eritromicina e troleandomicina), inibidores da protease do HIV (um tipo de medicamento utilizado no tratamento da AIDS) e, especialmente se você for idoso (> 65 anos), digoxina.

TRANQUINAL® possui interações quando administrado com álcool ou medicamentos que produzam depressão do sistema nervoso central por ex: calmantes, ansíoliticos, remédios para insônia, antiepilépticos, antialérgicos, entre outros que atuem sobre o sistema nervoso central, psicótropicos, anticonvulsivos e anti-histamínicos.

Estudos *in vitro* de outros benzodiazepínicos que não TRANQUINAL®, sugerem uma possível interação medicamentosa com os seguintes agentes: ergotamina, ciclosporina, amiodarona, nicardipino e nifenideno.

É muito importante informar ao seu médico caso esteja usando outros medicamentos do ínicio ou durante o tratamento com TRANOUINAL®.

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.

Atenção: Contém Lactose. Para apresentação de 2mg contém 300mg de lactose por comprimido. Este medicamento não deve ser administrado por pessoas com síndrome de má-absorção de glicose-galactose.

Atenção: Contém corante Punzó 4R que pode, eventualmente, causar reações alérgicas.

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

TRANQUINAL® deve ser conservado em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C), protegido da luz. 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.

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.

Características do produto:

TRANQUINAL® 0,25 mg: Comprimidos redondos, biconvexos, na cor branca, gravados com a sigla TRA 0,25 em uma das faces e o logotipo Bagó na outra face.

TRANQUINAL® 0,5 mg: Comprimidos redondos, biconvexos, com ranhuras, na cor branca, gravados com a sigla TRA 0,5 em uma das faces e o logotipo Bagó na outra face.

TRANQUINAL® 1 mg: Comprimidos redondos, biconvexos, com ranhuras, na cor rosa claro, gravados com a sigla TRA 1 em uma das faces e o logotipo Bagó na outra face.

TRANQUINAL® 2 mg: Comprimidos simples retangulares trissulcados, na cor branca, gravados com a sigla TRA 2 em uma das faces.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Uso em Adultos: A dose adequada de TRANQUINAL® deve ser individualizada e será estabelecida pelo seu médico baseada na gravidade dos sintomas e na sua resposta ao tratamento. A dose habitual (vide quadro) é suficiente para as necessidades da maioria dos pacientes. Caso sejam necessárias doses mais elevadas, essas devem ser aumentadas com cuidado, a fim de evitar reações desagradáveis. Recomenda-se usar a menor dose eficaz, especialmente em pacientes idosos ou debilitados, para evitar o desenvolvimento de sedação (sonolência) excessiva ou ataxia (dificuldade para coordenar os movimentos).

Uso em Crianças: A segurança e a eficácia de TRANQUINAL® em indivíduos com menos de 18 anos de idade não foram estabelecidas.

Duração do Tratamento: Conforme os dados de estudos disponíveis, a duração do tratamento pode ser de até 6 meses para transtornos de ansiedade e de até 8 meses no tratamento dos transtornos de pânico.

Interrupção do Tratamento: Para interromper o tratamento com TRANQUINAL®, a dose deve ser reduzida lentamente, conforme prática médica adequada. É sugerido que a dose diária de TRANQUINAL® seja reduzida em não mais que 0,5 mg a cada 3 dias. Alguns pacientes podem necessitar de redução de dose ainda mais lenta (vide item 4 - O que devo saber antes de usar este medicamento?).

Dosagem Recomendada

Indicação	Dose inicial habitual (se ocorrerem efeitos colaterais, a dosagem deve ser diminuída)					Intervalo da dose habitual							
Transtornos	de	0,25	mg	a	0,50	mg,	0,5	mg	a	4,0	mg	ao	dia,
ansiedade		administrados 3 vezes/dia					administrados em doses divididas.						

Transtorno do pânico	0,50 mg a 1,0 mg antes de dormir ou	A dose deve ser ajustada de acordo com
	0,5 mg, administrados 3 vezes/dia.	a resposta do paciente. Os ajustes de
		dose devem ser aumentados no máximo
		1 mg a cada 3 ou 4 dias. Com
		TRANQUINAL®, doses adicionais
		podem ser acrescentadas até que seja
		alcançada uma posologia de 3 ou 4 vezes
		diariamente. A dose média em um
		grande estudo multiclínico foi $5,7 \pm 2,27$
		mg, com pacientes necessitando,
		ocasionalmente, de um máximo de 10
		mg diariamente.
Pacientes geriátricos ou	0,25 mg administrados 2 ou 3	0,5 mg a 0,75 mg ao dia, administrados
na presença de condições	vezes/dia.	em doses divididas; podem ser
debilitantes		gradualmente aumentadas se necessário
		e tolerado.

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?

Caso você se esqueça de tomar TRANQUINAL® no horário estabelecido pelo seu médico, tome-o assim que lembrar. Entretanto, se já estiver perto do horário de tomar a próxima dose, pule a dose esquecida e tome a próxima, continuando normalmente o esquema de doses recomendado pelo seu médico. Neste caso, não tome o medicamento em dobro para compensar doses esquecidas. O esquecimento de dose pode comprometer a eficácia do tratamento.

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?

seguintes:

Os eventos adversos de TRANQUINAL®, se presentes geralmente são observados no inicio do tratamento e habitualmente desaparecem com a continuidade do tratamente ou diminuição da dose. Informe ao seu médico o aparecimento de qualquer reação desagradável durante o tratamento com TRANQUINAL®. Os eventos adversos associados ao tratamento com TRANQUINAL® em pacientes participantes de estudos clínicos controlados e/ou em experiências pós-comercialização são os

Reações muito comuns (ocorrem em 10% ou mais dos pacientes que utilizam este medicamento): depressão, sedação, sonolência, ataxia (dificuldade na coordenação motora), comprometimento da memória, disartria (fala empastada), tontura, cefaleia (dor de cabeça), constipação, boca seca, fadiga (cansaço) e irritabilidade.

Reações comuns (ocorrem entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento): diminuição do apetite, confusão, desorientação (confusão mental), diminuição da libido (desejo sexual), ansiedade, insônia (dificuldade para dormir), nervosismo, aumento da libido (desejo sexual), perturbação do equilíbrio, coordenação anormal, distúrbios de atenção, hipersonia (aumento do sono), letargia (diminuição das funções vitais), tremor, visão turva, náusea, dermatite (inflamação da pele), disfunção sexual, diminuição do peso e aumento do peso.

Reações incomuns (ocorrem entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento): mania (estado de euforia – vide item 4. O que devo saber antes de usar este medicamento), alucinações, raiva, agitação, dependência de substâncias, amnésia, fraqueza muscular (dos músculos), incontinência urinária (dificuldade de controlar a urina) e irregularidades menstruais e síndrome de abstinência a substâncias.

Frequência desconhecida (não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis): hiperprolactinemia (aumento da prolactina no sangue), hipomania, agressividade, hostilidade, pensamento anormal, hiperatividade psicomotora, abuso de substâncias, desequilíbrio autonômico do sistema nervoso (manifestações do sistema nervoso autônomo, como aumento da frequência cardíaca, hipotensão ao ficar em pé, dilatação da pupila, entre outros), distonia (contração involuntária da musculatura, lenta e repetitiva), alterações gastrintestinais (do sistema digestório), hepatite (inflamação do figado), função hepática anormal (problemas no figado), icterícia (pele e mucosas amareladas), angioedema (inchaço das mucosas que pode acometer as vias aéreas), reação de fotossensibilidade (sensibilidade exagerada da pele à luz), retenção urinária, edema periférico (inchaço dos membros), e aumento da pressão intraocular (aumento da pressão dentro do olho).

Foram relatados casos de irritabilidade, hostilidade e pensamentos invasivos durante a interrupção da administração de TRANQUINAL® em pacientes com distúrbio de estresse pós- traumático.

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

No caso de superdose, os seguintes sintomas podem ocorrer: sonolência, fala arrastada, comprometimento da coordenação motora, coma e depressão respiratória (redução da função do sistema respiratório que pode reduzir a quantidade de oxigênio no sangue e em todo corpo). Sequelas graves são

raras, exceto quando há ingestão de TRANQUINAL® junto com outros medicamentos e/ou álcool.

O tratamento de superdose é principalmente de suporte para a função respiratória e cardiovascular. O valor da diálise não foi determinado. Como em todos os casos de superdose intencional de qualquer fármaco, deve-se ter em mente que múltiplos agentes podem ter sido ingeridos.

O flumazenil pode ser usado como um adjuvante para a administração das funções respiratórias e cardiovasculares associadas à superdose.

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: 1.5626.0021

Produzido por:

Laboratórios Bagó S.A.

Calle 4 nº 1429 - (B1904CIA) - La Plata - Pcia. de Buenos Aires - Argentina

Registrado e Importado por:

Laboratórios Bagó do Brasil S.A. Rodovia ES-357, S/N, KM 66, Baunilha – Colatina/ ES CNPJ nº 04.748.181/0009-47

VENDA SOB PRESCRIÇÃO.

O ABUSO DESTE MEDICAMENTO PODE CAUSAR DEPENDÊNCIA.

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 07/08/2024



Serviço de Atendimento ao Consumidor - SAC

sac@bago.com.br
0800-2826569

800-2826569



Anexo B Histórico de Alteração de Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da 1	oetição/notificaç	ão que alte	ra bula	Dados das alterações de bulas			
Data do expediente	Número do expediente	Assunto	Data do expediente	Número do expediente	Data	Número de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas	
18/09/2012	0758448/12-2	10272 - SIMILAR Notificação de Alteração de Texto de Bula – Adequação à RDC 47/2009	N/A	N/A	N/A	N/A	-TODOS OS ITENS (adequação à norma 47/2009)	VP/VPS	0,25 MG COM X 30 0,50 MG COM X 1 MG COM X 30 2 MG COM X 30	
07/08/2013	0646904/13-3	10457 - MEDICAMENTO SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	- DIZERES LEGAIS	VP/VPS	0,25 MG COM X 30 0,50 MG COM X 1 MG COM X 30 2 MG COM X 30	
22/12/2015	1111720/15-6	10756 - SIMILAR-Notificação de alteração de texto de bula para adequação à Intercambialidade	N/A	N/A	N/A	N/A	- IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO (adequação à norma 58/2014)	VP/VPS	0,25 MG COM X 30 0,50 MG COM X 1 MG COM X 30 2 MG COM X 30	
26/04/2016	1625963/16-7	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	- DIZERES LEGAIS	VP/VPS	0,25 MG COM X 30 0,50 MG COM X 1 MG COM X 30 2 MG COM X 30	
13/12/2017	2285560/17-2	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO? 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/VPS	0,25 MG COM X 30 0,50 MG COM X 30 1 MG COM X 30 2 MG COM X 30	

							9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?		
							1. INDICAÇÕES		
							2. RESULTADOS DE EFICÁCIA		
							3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS		
							4. CONTRAINDICAÇÕES		
							5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES		
							6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS		
							8. POSOLOGIA E MODO DE USAR		
							9. REAÇÕES ADVERSAS		
							10. SUPERDOSE		
							- DIZERES LEGAIS		
							3. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?		
		10450 - SIMILAR –		N/A	N/A	N/A	6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?	VP/VPS	
							3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS		0,25 MG COM X 30 0,50 MG COM X 30
08/11/2018	1070063/18-3	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12					5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES		1 MG COM X 30
							6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS		2 MG COM X 30
							8. POSOLOGIA E MODO DE USAR		
							- DIZERES LEGAIS		
12/11/2020 3975688/20-2	2075 (00/20.2	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A		N/A	N/A	9.REAÇÕES ADVERSAS (apenas para VPS) - DIZERES LEGAIS	VP/VPS	0,25 MG COM X 30
				N/A					0,50 MG COM X 30
	3975688/20-2								1 MG COM X 30
									2 MG COM X 30

-	-	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	23/08/ 2024	1161600/24-8	N/A	N/A	APRESENTAÇÕES 1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO? 3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? 5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO? 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? 8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR? 4.CONTRAINDICAÇÕE 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES 7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO 8. POSOLOGIA E MODO DE USAR 9.REAÇÕES ADVERSAS - DIZERES LEGAIS	VP/VPS	0,25 MG COM X 30 0,50 MG COM X 30 1 MG COM X 30 2 MG COM X 30
---	---	---	----------------	--------------	-----	-----	--	--------	--