

I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

cloridrato de tramadol

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

APRESENTAÇÕES

Cápsula dura de 50 mg. Embalagem contendo 10, 20, 30 ou 60 unidades.

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 12 ANOS DE IDADE

COMPOSIÇÃO

Cada cápsula dura de 50 mg contém:

Componentes da cápsula dura: gelatina, dióxido de titânio, azul brilhante, vermelho allura 129.

II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

O cloridrato de tramadol é indicado para o alívio da dor de intensidade moderada a grave.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

O cloridrato de tramadol é um analgésico que pertence à classe dos opioides que age no sistema nervoso central. Desta forma, alivia a dor agindo nas células nervosas específicas da medula espinhal e cérebro.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Não tome cloridrato de tramadol:

- se você é alérgico ao cloridrato de tramadol ou a qualquer componente do medicamento;
- em intoxicação aguda com álcool, pílulas para dormir, analgésicos ou outras drogas psicotrópicas (medicamentos que afetam o humor e as emoções);
- se você também está tomando inibidores da MAO (certos medicamentos usados para o tratamento da depressão) ou tiver tomado nos últimos 14 dias antes do tratamento com cloridrato de tramadol;
- se você é epilético e suas crises de convulsão não estão controladas adequadamente por tratamento;
- como um substituto na abstinência de narcóticos.

Gravidez

Se você está grávida ou amamentando, pensa que pode estar grávida ou está planejando ter um bebê, peça aconselhamento ao seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

Há muita pouca informação sobre a segurança de tramadol na gravidez. Portanto, você não deve usar cloridrato de tramadol se estiver grávida.

O uso crônico durante a gravidez pode levar à síndrome de abstinência nos recém-nascidos.

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 e Precauções

Converse com o seu médico antes de tomar cloridrato de tramadol:

- se você pensa que é viciado a outros analgésicos (opioides);
- se você sofre de transtornos de consciência (se você sente que vai desmaiar);
- se você está em estado de choque (suor frio pode ser um sinal disto);
- se você sofre de aumento da pressão no cérebro (possivelmente após um dano na cabeça ou doença cerebral);
- se você tiver dificuldade para respirar;
- se você tiver uma tendência à epilepsia ou convulsões, porque o risco de uma convulsão pode aumentar;
- se você sofre de uma doença do fígado ou rim.

Distúrbios de respiração associados ao sono

O cloridrato de tramadol pertence ao grupo de opioides. Os opioides podem causar distúrbios respiratórios associados ao sono como, por exemplo, apneia central do sono (respiração rasa/pausa da respiração durante o sono) e hipoxemia relacionada ao sono (baixo nível de oxigênio no sangue).

O risco de ocorrer apneia central do sono depende da dose de opioides. O seu médico pode considerar diminuir a sua dose total de opioides se você apresentar apneia central do sono.

Convulsões epiléticas foram relatadas em pacientes tomando tramadol no nível de dose recomendado. O risco pode ser aumentado quando as doses de tramadol excedem o limite superior de dose diária recomendada (400 mg).

Por favor, notar que cloridrato de tramadol pode levar à dependência física e psicológica. Quando cloridrato de tramadol é administrado por um longo período, seu efeito pode diminuir, de modo que doses mais altas precisam ser administradas (desenvolvimento de tolerância).

Em pacientes com uma tendência para abuso de medicamentos ou que são dependentes de medicamentos, o tratamento com cloridrato de tramadol deve ser realizado somente por períodos curtos e sob estrita supervisão médica.

Também informe ao seu médico se um destes problemas ocorrer durante o tratamento com cloridrato de tramadol ou se já ocorreram com você no passado.

Atletas devem tomar ciência de que este medicamento pode causar resultado positivo em testes de controle de doping.

Este medicamento pode causar doping.

Outros medicamentos e cloridrato de tramadol

Informe ao seu médico ou farmacêutico se você estiver tomando, tomou recentemente ou poderá tomar qualquer outro medicamento.

O cloridrato de tramadol não deve ser tomado junto com inibidores da MAO (certos medicamentos para o tratamento da depressão).

O efeito analgésico de cloridrato de tramadol pode ser reduzido e o tempo de duração da ação pode ser reduzido, se você tomar medicamentos que contenham:

- carbamazepina (para convulsões epilépticas);
- ondansetrona (prevenir náusea).

Seu médico dirá se você pode tomar cloridrato de tramadol e qual a dose.

O risco de efeitos colaterais aumenta:

- se você estiver tomando tranquilizantes, pílulas para dormir, outros analgésicos tais como morfina e codeína (também um medicamento para tosse), e álcool enquanto você estiver tomando cloridrato de tramadol. Você pode sentir sonolência ou sentir que você pode desmaiar. Se isto acontecer informe ao seu médico.
- se você estiver tomando medicamentos que podem causar convulsão, tais como antidepressivos ou antipsicóticos. O risco de ter uma convulsão pode aumentar se você tomar cloridrato de tramadol ao mesmo tempo. Seu médico dirá se cloridrato de tramadol é adequado para você.
- se você estiver tomando certos antidepressivos. O cloridrato de tramadol pode interagir com estes medicamentos e você pode experimentar sintomas tais como contrações musculares involuntárias, rítmicas, incluindo os músculos que controlam o movimento dos olhos, agitação, suor excessivo, tremor, exageração dos reflexos, tensão muscular aumentada, temperatura do corpo acima de 38°C.
- se você estiver tomando anticoagulantes cumarínicos (medicamentos para "afinar" o sangue), por exemplo, varfarina, junto com cloridrato de tramadol. O efeito destes medicamentos na coagulação do sangue pode ser afetado e pode ocorrer sangramento.

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

cloridrato de tramadol com comida e álcool

Não beba álcool durante o tratamento com cloridrato de tramadol, pois seu efeito pode ser intensificado. O alimento não influencia o efeito de cloridrato de tramadol.

Gravidez, amamentação e fertilidade

Se você está grávida ou amamentando, pensa que pode estar grávida ou está planejando ter um bebê, peça aconselhamento ao seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

Há muita pouca informação sobre a segurança de tramadol na gravidez. Portanto, você não deve usar cloridrato de tramadol se estiver grávida.

O uso crônico durante a gravidez pode levar à síndrome de abstinência nos recém-nascidos.

Geralmente, o uso de tramadol não é recomendado durante a amamentação. Pequenas quantidades de tramadol são excretadas no leite materno. Após uma dose única, usualmente não é necessário interromper a amamentação.

Baseado na experiência humana é sugerido que o tramadol não influencia na fertilidade feminina ou masculina.

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

Direção e uso de máquinas

O cloridrato de tramadol pode causar sonolência, tontura e visão borrada e, portanto pode prejudicar suas reações. Se você sentir que suas reações estão afetadas, não dirija um carro ou outro veículo, não use equipamentos elétricos ou opere máquinas.

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 (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: Cápsula gelatinosa dura com corpo na cor branca e tampa na cor azul, contendo granulado na cor branca.

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?

Sempre tome este medicamento exatamente como orientado pelo seu médico. Se tiver dúvidas, consulte seu médico ou farmacêutico.

A dose deve ser ajustada à intensidade da sua dor e sua sensibilidade individual à dor. Em geral a menor dose analgésica deve ser tomada. Não tome mais que 400 mg de cloridrato de tramadol por dia, exceto se seu médico instruir você a fazer isto.

A menos que prescrito ao contrário pelo seu médico a dose usual é:

Adultos e adolescentes a partir de 12 anos de idade

Uma a duas cápsulas de cloridrato de tramadol (equivalente a 50 ou 100 mg de cloridrato de tramadol). Dependendo da dor o efeito dura cerca de 4 a 8 horas.

Crianças

O cloridrato de tramadol cápsulas não é adequado para crianças abaixo de 12 anos de idade.

Pacientes idosos

Em pacientes idosos (acima de 75 anos) a excreção de tramadol pode ser atrasada. Se isto é aplicável a você, seu médico pode recomendar um intervalo prolongado entre as doses.

Insuficiência hepática ou renal/pacientes em diálise

Se você sofre de insuficiência hepática e/ou renal seu médico pode recomendar um intervalo maior entre as doses.

Quando e como você deve tomar cloridrato de tramadol?

O cloridrato de tramadol cápsulas é para uso oral.

Sempre engula as cápsulas de cloridrato de tramadol 50 mg inteiras, não divididas ou mastigadas, com líquido suficiente. Você pode tomar as cápsulas de estômago vazio ou com refeições.

Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

Por quanto tempo você deve tomar cloridrato de tramadol?

Você não deve tomar cloridrato de tramadol por mais tempo que o necessário.

Se você precisar ser tratado por um período mais longo, seu médico verificará em intervalos curtos regulares (se necessário com interrupções no tratamento) se você deve continuar a tomar cloridrato de tramadol e em qual dose.

Se você tiver a impressão de que o efeito de cloridrato de tramadol é muito forte ou muito fraco, converse com seu médico ou farmacêutico.

Se você parar de tomar cloridrato de tramadol

Se você interromper ou terminar o tratamento com cloridrato de tramadol muito cedo, é provável que a dor volte. Se você desejar parar o tratamento por causa de efeitos desagradáveis, por favor, informe ao seu médico.

Geralmente não haverá pós-efeitos quando o tratamento com cloridrato de tramadol é parado. Entretanto, em raras ocasiões, as pessoas que receberam cápsulas de cloridrato de tramadol por algum tempo podem se sentir mal se elas pararem abruptamente o tratamento. Elas podem se sentir agitadas, ansiosas, nervosas ou trêmulas. Elas podem estar hiperativas, ter dificuldade para dormir e ter transtornos do estômago ou intestino. Muitas poucas pessoas podem ter ataques de pânico, alucinações, percepções não usuais tais como coceira, formigamento e dormência, e ruído nos ouvidos (tinido). Sintomas do sistema nervoso central não usuais adicionais, isto é, confusão, delusões, alteração da percepção da própria personalidade (despersonalização), e alteração na percepção da realidade (desrealização) e delusão de perseguição (paranoia) foram vistos muito raramente. Se você apresentar quaisquer destas reclamações após parar de tomar cloridrato de tramadol, por favor, consulte seu médico.

Se você tiver questões adicionais sobre o uso deste medicamento, pergunte ao seu médico ou farmacêutico.

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 se esquecer de tomar as cápsulas é provável que a dor volte. Não tome uma dose dupla para compensar as doses individuais esquecidas, simplesmente continue tomando as cápsulas como antes.

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?

Como todos os medicamentos, este pode causar efeitos colaterais, embora nem todas as pessoas os tenham. As reações citadas respeitam o seguinte critério de frequência:

Reação muito comum (ocorre em 10% ou mais dos pacientes que utilizam este medicamento).

Reação comum (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento).

Reação incomum (ocorre entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento).

Reação rara (ocorre entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento).

Reação muito rara (ocorre em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento).

Desconhecida: a frequência não pode ser estimada dos dados disponíveis.

Você deve consultar um médico imediatamente se você apresentar sintomas de uma reação alérgica tais como rosto, língua ou garganta inchados, e/ou dificuldade de engolir ou urticária junto com dificuldades para respirar.

Os efeitos colaterais mais comuns durante o tratamento com cloridrato de tramadol são náusea e tontura, que ocorrem em mais de 10% dos pacientes.

Transtornos do sistema imunológico

rara: reações alérgicas (por exemplo, dificuldade em respirar, respiração ruidosa, inchaço da pele) e choque (falha súbita da circulação) ocorreram em casos muito raros.

Transtornos do coração e circulação sanguínea

incomum: efeitos no coração e circulação sanguínea (palpitação, batimento acelerado do coração, sentimento de desmaio oucolapso). Estes efeitos adversos podem particularmente ocorrer em pacientes na posição em pé ou sob estresse físico.

rara: batimento cardíaco lento.

Investigações

rara: aumento na pressão sanguínea.

Transtornos endócrinos

Casos de SIADH (síndrome de secreção inapropriada de hormônio antidiurético) foram relatados na literatura, embora uma relação causal para tramadol não tenha sido estabelecida.

Transtornos do sistema nervoso

muito comum: tontura

comum: dor de cabeça, sonolência

rara: sensações anormais (p. ex. coceira, formigamento, dormência), tremor, convulsões epilépticas, contrações musculares, movimento descoordenado, perda transitória da consciência (síncope), transtorno da fala.

Convulsões epilépticas ocorreram principalmente em altas doses de tramadol ou quando tramadol foi tomado ao mesmo tempo que outros medicamentos que podem induzir convulsão.

Transtornos do metabolismo e nutrição

rara: alterações no apetitedesconhecida: hipoglicemia

Casos de hiponatremia (baixos níveis de sódio no sangue) foram relatados na literatura, embora uma relação causal para tramadol não tenha sido estabelecida.

Transtornos psiquiátricos

rara: alucinação, estado confusional, transtornos do sono, delírio, ansiedade e pesadelos

Queixas psicológicas podem aparecer após o tratamento com cloridrato de tramadol. Sua intensidade e natureza podem variar (de acordo com a personalidade do paciente e duração da terapia). Isto pode aparecer como uma alteração no humor (muitas vezes muito bom humor, ocasionalmente humor irritado), alterações na atividade (usualmente supressão, ocasionalmente aumento) e percepção cognitiva esensorial diminuída (alterações nos sentidos e reconhecimento, que podem levar a erros em julgamento). Pode ocorrer dependência da droga. Se cloridrato de tramadol for tomado por um longo período de tempopode ocorrer dependência, embora o risco seja muito baixo. Quando o tratamento é interrompido abruptamente, podem aparecer sinais de abstinência.

Transtornos do olho

rara: visão borrada, dilatação excessiva das pupilas (midríase), constrição da pupila (miose).

Transtornos respiratórios

rara: respiração lenta, encurtamento da respiração (dispneia)

Se as doses recomendadas são excedidas, ou se outrosmedicamentos que deprimem a função cerebral são tomados ao mesmo tempo, a respiração pode ficar mais lenta.

Piora da asma foi relatada, entretanto não foi estabelecido se foi causada pelo tramadol.

desconhecida: síndrome da apneia central do sono

Transtornos do estômago e intestino

muito comum: náusea

comum: vômito, constipação, boca seca

incomum: urgência para vomitar (tentar vomitar sem conseguir), problema de estômago (p. ex. sentimento

de pressão no estômago, distensão abdominal), diarreia

Transtornos da pele

comum: sudorese (hiperidrose)

incomum: reações da pele (p. ex. coceira, erupção da pele)

Transtornos musculares

rara: músculos fracos

Transtornos hepáticos e biliares

muito rara: enzima hepática aumentada

Transtornos urinários

rara: passagem da urina com dificuldade ou dor, passagem demenos urina que o normal (disúria)

Transtornos gerais e condições do local de administração

comum: fadiga

Se qualquer dos efeitos colaterais se agravar, ou se você notar qualquer efeito colateral não listado nesta bula, por favor, converse com seu médico ou farmacêutico.

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 tiver tomado uma dose adicional por engano, esta geralmente não tem efeitos negativos. Você deve tomar a próxima dose como prescrita.

Após tomar doses muito altas, podem ocorrer pupilas muito contraídas, vômito, queda da pressão sanguínea, batimento cardíaco acelerado, colapso, distúrbios de consciência podendo levar ao coma, convulsões e depressão respiratória até parada respiratória. Em tais casos um médico deve ser chamado imediatamente.

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

MS-1.6773.0257

Farm. Resp.: Dra. Maria Betânia Pereira

CRF-SP nº 37.788

Registrado por: LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA

Rod. Jornalista Francisco Aguirre Proença, KM 08

Bairro Chácara Assay

Hortolândia/SP – CEP: 13186-901 CNPJ: 05.044.984/0001-26 INDÚSTRIA BRASILEIRA

Fabricado e embalado por: EMS S/A

Hortolândia/SP

Ou

Fabricado por: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA

Manaus/AM

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

SÓ PODE SER VENDIDO COM RETENÇÃO DA RECEITA

SAC 0800-050 06 00 www.legrandpharma.com.br



Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 04/08/2023.

bula-pac-673648-LEG-v2

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°. expediente | Assunto | Data da aprovação | Itens de bula | Versões (VP/VPS) | Apresentações relacionadas |
| 12/07/2013 | 0564366/13-0 | 10459 – GENÉRICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula | | | | | Não houve alteração no texto de bula. Submissão eletrônica apenas para disponibilização do texto de bula no Bulário eletrônico da ANVISA. | VP/VPS | 50 mg em embalagens contendo 10, 20, 30, 60 cápsulas. |
| 30/12/2013 | 1085602/13-1 | (10452) – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | | | | | Atualização de texto de bula conforme bula padrão publicada no bulário. Submissão eletrônica para disponibilização do texto de bula no Bulário eletrônico da ANVISA. | VP/VPS | 50 mg em embalagens contendo 10, 20, 30, 60 cápsulas. |
| 28/01/2016 | 1211347/16-6 | 10452 – GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | | | | | - "Identificação do | VP | 50 mg em embalagens contendo 10, 20, 30, 60 cápsulas. |

| 10452 | 24/02/2016 1296499/16-9 GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 22/01/2020 0218625/20-0 GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 22/01/2021 1316241/21-1 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Part Notificaç de Alteraç de Texto Part Notificaç de Alteraç de Texto | | 1 | | | T | 1 | 1 |
|--|--|-----|-------------------------|--------|---------------------------------|---|--------|-------------------------|
| 10452 | 24/02/2016 1296499/16-9 GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/04/2021 1316241/21-1 de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI | | | | | | | |
| 10452 | 24/02/2016 1296499/16-9 GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/04/2021 1316241/21-1 de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI | | | | | indicada deste medicamento?" | | |
| Medicamento"; -"3. Caracteristicas farmacológicas." | 24/02/2016 1296499/16-9 GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/04/2021 1316241/21-1 de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI | | | | | | | |
| 24/02/2016 1296499/16-9 10452 - GENÉRICO - Notificação de Texto de Bula - RDC 10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Alteração de Alteração de Alteração de Sula - RDC 10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Alteraç | 24/02/2016 1296499/16-9 GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/04/2021 1316241/21-1 de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI | | | | | | | |
| 24/02/2016 1296499/16-9 10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração do Capsulas. 10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração do Convencional com prazo de análise 10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração do Convencional com prazo de análise 10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração do Convencional com prazo de análise 10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração do Convencional com prazo de análise 10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração do Convencional com prazo de análise 10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC | 24/02/2016 1296499/16-9 GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/04/2021 1316241/21-1 de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI | | | | | | | |
| 24/02/2016 1296499/16-9 10452 - GENÉRICO - Notificação de Elula - RDC 60/12 10452 - GENÉRICO - Notificação de Bula - RDC 60/12 10452 - GENÉRICO - Notificação de Bula - RDC 60/12 10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC So me embalagens contendo 10, 20, 30, 60 cápsulas. So me embalagens contend | 24/02/2016 1296499/16-9 GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI | | | | | | | |
| 10452 | 24/02/2016 1296499/16-9 GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/04/2021 1316241/21-1 de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI | | | | | | VPS | |
| 24/02/2016 1296499/16-9 1296499/16-9 10452 - GENÉRICO - Notificação de Bula - RDC 22/01/2020 0218625/20-0 06/04/2021 1316241/21-1 1316241/ | 24/02/2016 1296499/16-9 GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/04/2021 1316241/21-1 de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI | | | | | | | |
| 10452 | 24/02/2016 1296499/16-9 GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/04/2021 1316241/21-1 de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI | | | | | | | |
| 24/02/2016 1296499/16-9 1296499/16-9 28/12/2015 120927/15-5 | 24/02/2016 1296499/16-9 GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/04/2021 1316241/21-1 de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI | | | | | - "9. Reações adversas." | | |
| 10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 1296499/16-9 10452 - GENÉRICO - Notificação do medicamento de liberação convencional com prazo de análise 10452 - GENÉRICO - Notificação de Texto de Bula - RDC 60/12 120927/15-5 | 24/02/2016 1296499/16-9 GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI | | | | | | | |
| 24/02/2016 1296499/16-9 GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 120927/15-5 120927/15-5 1 | 24/02/2016 1296499/16-9 GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/04/2021 1316241/21-1 de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI | | | | | | | |
| 24/02/2016 1296499/16-9 Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 120927/15-5 1120927/15- | Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 62/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 62/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 63/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 63/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 63/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 63/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 63/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 63/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 63/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 63/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 63/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 63/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 63/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 63/12 10452 - GENÉRIC NOTIFICA 10452 - GENÉRIC N |) _ | | | | | | |
| 24/02/2016 1296499/16-9 de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 120927/15-5 1120927/ | 24/02/2016 1296499/16-9 de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 – GENÉRIC Notificaç de Texto Bula – RI 60/12 10452 – GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 – GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 – GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI Bula – RI | | | | ção do amento eração 01/02/2016 | Dizeres legais | VP/VPS | contendo 10, 20, 30, 60 |
| de Texto de Bula - RDC de liberação convencional com prazo de análise | de Texto Bula - RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Alteraç de Alteraç de Texto Bula - RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç O6/04/2021 1316241/21-1 de Alteraç de Alteraç de Texto Bula - RI | | 28/12/2015 1120927/15-5 | | | | | |
| Bula - RDC 60/12 convencional comprazo de análise 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VP/VPS 50 mg em embalagens contendo 10, 20, 30, 60 cápsulas. | 22/01/2020 0218625/20-0 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 06/04/2021 1316241/21-1 de Alteraç de Texto Bula – RI GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI Bula – RI GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI | | | | | | | |
| 10452 | 22/01/2020 0218625/20-0 de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 816241/21-1 de Alteraç de Texto Bula – RI | 2 | | | | | | |
| 10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/04/2021 1316241/21-1 1316241/21-1 1316241/21-1 64 Alteração de Texto de Bula - RDC So mg em embalagens contendo 10, 20, 30, 60 Cápsulas. So mg em embala | CENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI Bula – RI Bula – RI | | | | | | | |
| 10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 10452 - GENÉRICO - Notificação de Texto de Bula - RDC 10452 - GENÉRICO - Notificação de Texto de Bula - RDC Some membalagens contendo 10, 20, 30, 60 cápsulas. Some membalagens contendo 10, 20, 30, 60 cápsulas | CENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI Bula – RI Bula – RI | | | | | | | |
| 22/01/2020 0218625/20-0 GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Alteração de Alteração de Bula – RDC 60/12 1316241/21-1 | CENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI Bula – RI Bula – RI | | | ununse | | | | |
| Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 22/01/2020 0218625/20-0 de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI |) - | | | | 4. O que devo saber antes de usar | | |
| 22/01/2020 0218625/20-0 de Alteração de Texto de Bula – RDC 5. Advertências e precauções 9. Reações adversas VP/VPS contendo 10, 20, 30, 60 cápsulas. | 22/01/2020 0218625/20-0 de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI | o | | | _ | | | 50 mg em embalagens |
| Bula - RDC 9. Reações adversas 1 | Bula - RI 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula - RI | | | _ | | | VP/VPS | contendo 10, 20, 30, 60 |
| 60/12 | 60/12 10452 - GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI | e | | | | Advertências e precauções | | |
| 10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC Single Bula - RDC Single | 06/04/2021 1316241/21-1 de Alteraç de Texto Bula – RI | 2 | | | | Reações adversas | | |
| GENÉRICO - Notificação | 06/04/2021 1316241/21-1 GENÉRIC Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI | | | | | | | |
| Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC Notificação S0 mg em embalagens contendo 10, 20, 30, 60 cápsulas. | 06/04/2021 1316241/21-1 Notificaç de Alteraç de Texto Bula – RI | | | | | | | |
| 06/04/2021 1316241/21-1 de Alteração | 06/04/2021 1316241/21-1 de Alteraç de Texto Bula – RI | | | | | | | |
| de Texto de Bula – RDC | de Texto Bula – RI | | | _ | _ | 9. Reações adversas | VPS | contendo 10, 20, 30, 60 |
| Bula – RDC | Bula – RI | | _ _ | | | | | |
| | | | | | | | | cápsulas. |
| · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | 1 00/12 | ~ | | | | | | |
| 10452 - 8. Quais os males que este 50 mg em embalagens | | | | | | 8 Quais os males que este | | 50 mg em embalagens |
| GENÉPICO modissemento pode me causar? contendo 10, 20, 30, 60 | CENÉDIC |) - | | _ | _ | | | |
| 1 77/07/7071 1 7860800/71 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 | 1 77/01/7071 1 7860500/71 0 1 | _ | _ _ | | | Dizeres legais VP/VPS | | |
| | de Alteraç | | | | | | | cápsulas. |

| | | de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12 | | | | | Características farmacológicas Advertências e precauções Reações adversas Dizeres legais | | |
|------------|--------------|--|-----|-----|-----|-----|--|-----------|---|
| 14/09/2022 | 4690721/22-0 | 10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12 | N/A | N/A | N/A | N/A | DIZERES LEGAIS | VP/VPS | Cápsula dura de 50 mg. Embalagem contendo 10, 20, 30 ou 60 unidades. |
| 23/12/2022 | 5091727/22- | 10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12 | N/A | N/A | N/A | N/A | 8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR? 2. RESULTADOS DE EFICÁCIA 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS 4. CONTRAINDICAÇÕES 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES | VP VPS | Cápsula dura de 50 mg. Embalagem contendo 10, 20, 30 ou 60 unidades. |
| 17/10/2023 | - | 10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário 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? 2. RESULTADOS DE EFICÁCIA 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES 9. REAÇÕES ADVERSAS | VP/VPS | Cápsula dura de 50 mg. Embalagem contendo 10, 20, 30 ou 60 unidades. |