

# Fluimucil<sup>®</sup>

Zambon Laboratórios Farmacêuticos Ltda Solução Nasal 11,50 mg - acetilcisteína





## I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Fluimucil® acetilcisteína

## **APRESENTAÇÃO**

Solução nasal. Frasco de 20 mL + válvula "pump" micronebulizadora.

#### **USO NASAL**

## USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 2 ANOS

## **COMPOSIÇÃO**

Cada 20 jatos (nebulizações) equivalem a 1 mL.

## II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE

## 1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Este medicamento é indicado no tratamento das congestões nasais causadas por muco. Pode ser utilizado nos casos de rinite e após procedimentos cirúrgicos no nariz.

#### 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Fluimucil® é um medicamento que age sobre as secreções (muco) das vias aéreas (nariz) deixando-as menos espessas, ajudando na limpeza. Também possui ação antioxidante nos processos inflamatórios nasais.

## 3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Você não deve utilizar este medicamento se for alérgico a acetilcisteína e/ou a qualquer um dos componentes da formulação.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião dentista. Este medicamento é contraindicado para uso por crianças menores de 2 anos.

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

A presença de odor sulfúreo (enxofre) não indica alteração no medicamento, pois é característico do princípio ativo contido no mesmo.

## Uso em idosos

Devem-se seguir as orientações gerais descritas para o medicamento, salvo em situações especiais.

#### Uso pediátrico

Devem-se seguir as orientações gerais descritas para o medicamento, salvo em situações especiais.

### Este medicamento é contraindicado para uso por crianças menores de 2 anos.

# Pacientes portadores de asma brônquica

Devem ser rigorosamente controlados durante o tratamento; se ocorrer broncoespasmo, suspender o tratamento imediatamente e consultar seu médico.

**Fluimucil**® não interfere no estado de vigília e atenção do paciente, o que permite dirigir e operar máquinas normalmente enquanto estiver fazendo uso do medicamento.

## Gravidez e lactação

Há escassez de dados clínicos sobre mulheres expostas à acetilcisteína durante a gravidez. Estudos com animais não sugerem nenhum efeito nocivo, direto ou indireto, sobre a gravidez, desenvolvimento embriônico-fetal, nascimento ou desenvolvimento pós-natal.

Não há estudos que demonstrem a presença de acetilcisteína no leite materno, por isso não é aconselhável utilizar este medicamento durante a amamentação.

O produto só deve ser usado durante a gravidez e lactação depois da avaliação de risco benefício.





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

#### Interações medicamentosas

**Fluimucil**<sup>®</sup> em geral, pode ser administrado junto com outros medicamentos vasoconstritores comumente utilizados. Houve aumento da absorção de medicamentos peptídicos como a calcitonina por via nasal, quando administrados concomitantemente com acetilcisteína também por via nasal em animais.

## Interações com exames laboratoriais

A acetilcisteína pode interferir no método de ensaio colorimétrico de mensuração do salicilato e interferir também, no teste de cetona na urina.

## Interações com alimentos

Por ser de uso nasal não há interferência entre **Fluimucil**® e alimentos.

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

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

Conservar em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C).

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Após aberto, válido por 20 dias.

Fluimucil® é um líquido incolor, com um leve odor de menta com fundo sulfúreo (enxofre), que é característico da acetilcisteína.

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?

Fluimucil<sup>®</sup> é um medicamento que não necessita de prescrição médica obrigatória. Leia as informações da bula antes de utilizá-lo e, se persistirem os sintomas ao fazer uso deste medicamento, suspenda o uso e procure orientação médica.

#### Como usar

- Antes de usar **Fluimucil**®, assoe o nariz suavemente;
- Abra o frasco e descarte a tampa a ser substituída;
- Rosqueie a válvula "pump" no frasco;
- Remova a tampa de proteção da válvula "pump" para administrar o medicamento;
- Na primeira vez em que usar **Fluimucil®** ou quando houver interrupção do uso por mais de uma semana, pressione a válvula 2 ou 3 vezes até notar uma névoa fina sendo liberada. Isto promove o preenchimento interno da válvula "pump" para maior precisão da dose;
- Tape uma narina com os dedos e posicione a extremidade da válvula "pump" próxima da outra narina, mantendo o frasco sempre em posição vertical. A válvula "pump" não deve ser introduzida no interior da narina para evitar contaminação;
- Pressione o frasco firme e rapidamente. Aplique o número de jatos conforme a dose recomendada. Respire através da boca e repita o procedimento na outra narina;
- Terminada a administração, limpe a válvula "pump" com papel absorvente. Não use água para limpá-la porque acelera a degradação do medicamento;
- Recoloque a tampa de proteção para guardar o medicamento.

#### Dosagem

- Adultos: 2 a 3 jatos (nebulizações) em cada narina de 3 a 4 vezes ao dia;
- Crianças acima de 2 anos: 1 a 2 jatos (nebulizações) em cada narina de 3 a 4 vezes ao dia.

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?

Se você deixou de administrar uma dose, deverá fazê-la o quanto antes, e administrar a dose seguinte como de costume, isto é, na hora regular e sem dobrar a dose.

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?

Qualquer medicamento pode apresentar efeitos inesperados ou indesejáveis, denominados efeitos adversos. **Fluimucil**<sup>®</sup> geralmente é bem tolerado. Até o momento, ainda não são conhecidas a intensidade e a frequência das reações adversas de **Fluimucil**<sup>®</sup> **Nasal**.

Informe ao seu médico imediatamente a ocorrência de qualquer sintoma pouco comum.

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?

Não foram relatados casos de superdose até o momento.

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. Informe-se também com o SAC Zambon (0800 017 70 11 ou www.zambon.com.br) em casos de dúvidas.

#### III- DIZERES LEGAIS

Registro MS-1.0084.0075

Farmacêutica Responsável: Juliana Paes de O. Rodrigues - CRF-SP 56.769

Fabricado por:

SANOFI MEDLEY Farmacêutica Ltda Rua Conde Domingos Papaiz, 413 Jardim Natal – Suzano/SP CNPJ n°. 10.588.595/0010-92

Indústria Brasileira **Embalado por:** 

## ZAMBON Laboratórios Farmacêuticos Ltda

Rua São Paulo, nº 252 Alphaville – Barueri/SP CNPJ nº. 61.100.004/0020-07 Indústria Brasileira

Registrado por:

## ZAMBON Laboratórios Farmacêuticos Ltda.

Av. Presidente Juscelino Kubitschek, 2041 – Bloco E – 5° Andar

Vila Olímpia – São Paulo – SP

CEP: 04543-011

CNPJ nº. 61.100.004/0001-36

Indústria Brasileira

<sup>®</sup>Marca Registrada

# SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR, NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA.

Zambon LINE 0800 0177011

www.zambon.com.br

Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 09/04/2021



**BPFLUNASV8** 





# Histórico de Alteração da Bula

| Ι          | Dados da Submissão Eletrônica |   |            | ados da Petição/I | Notificação que altera bu  | la         | Dados das Alterações de bulas     |         |   |
|------------|-------------------------------|---|------------|-------------------|--|------------|-----------------------------------|---------|---|
| Data do    | Nº de                         | Assunto   | Data do    | Nº de             | Assunto  | Data de    | Itens de Bula                     | Versões | Apresentações   |
| Expedient  | Expediente                    |   | Expediente | Expediente        |  | Aprovação  |                                   | (VP/VPS | relacionadas  |
| e          |                               |   |            |                   |  |            |                                   | )       |   |
| 12/04/2013 | 0278565/13-0                  | Inclusão Inicial de Texto<br>de Bula – RDC 60/12            | -          | -                 | -  | -          | Não se aplica<br>(Versão Inicial) | VP1     | Fluimucil® Solução<br>Nasal em frasco de<br>20 mL + válvula                               |
|            |                               |   |            |                   |  |            |                                   |         | "pump"<br>micronebulizador  |
| 06/03/2014 | 0160696/14-4                  | Notificação de Alteração<br>de Texto de Bula – RDC          | 31/01/2014 | 0085387/14-9      | Inclusão de local de embalagem secundária  | -          | Dizeres Legais                    | VP2     | Fluimucil® Solução<br>Nasal em frasco de<br>20 mL + válvula                               |
|            |                               | 60/12   |            |                   | (Fluimucil <sup>®</sup> Nasal)   |            |                                   |         | "pump"<br>micronebulizador  |
| 17/06/2015 | 0534857/15-9                  | Notificação de Alteração<br>de Texto de Bula – RDC<br>60/12 | -          | -                 | -  | -          | Dizeres Legais                    | VP3     | Fluimucil® Solução<br>Nasal em frasco de<br>20 mL + válvula<br>"pump"<br>micronebulizador |
| 12/01/2017 | 0060610/17-3                  | Notificação de Alteração<br>de Texto de Bula – RDC<br>60/12 | 11/10/2016 | 2385335/16-2      | Inclusão de Local de Fabricação do Medicamento de Liberação Convencional com Prazo de Análise (Fluimucil® Nasal) | 12/12/2016 | Dizeres Legais                    | VP4     | Fluimucil® Solução<br>Nasal em frasco de<br>20 mL + válvula<br>"pump"<br>micronebulizador |





| 19/09/2018 | 0911492/18-1 | Notificação de Alteração<br>de Texto de Bula – RDC<br>60/12 | 25/05/2018 | 0431425/18- 5 | Medicamentos e Insumos Farmacêuticos - (Alteração na AFE) de INDÚSTRIA do produto - ENDEREÇO DA SEDE | 20/08/2018 | Dizeres Legais   | VP5 | Fluimucil® Solução<br>Nasal em frasco de<br>20 mL + válvula<br>"pump"<br>micronebulizador |
|------------|--------------|---|------------|---------------|--|------------|--|-----|---|
| 15/03/2019 | 0231926/19-8 | Notificação de Alteração<br>de Texto de Bula – RDC<br>60/12 | 11/10/2016 | 2385335/16-2  | -<br>Inclusão de Local de  | 12/12/2016 | Quais os males que este medicamento pode me causar? Dizeres Legais | VP6 | Fluimucil® Solução<br>Nasal em frasco de<br>20 mL + válvula<br>"pump"<br>micronebulizador |
|            |              |   |            |               | Fabricação do  Medicamento de  Liberação  Convencional com  Prazo de Análise  (Fluimucil® Nasal)     |            |  |     |   |
| 31/10/2019 | 2657090/19-4 | Notificação de Alteração<br>de Texto de Bula – RDC<br>60/12 | 26/02/2020 | 0582761/20-2  | RDC 73/2016 – NOVO  – Alteração de Razão  Social do Local de  Fabricação.                            | -          | Dizeres Legais   | VP7 | Fluimucil® Solução<br>Nasal em frasco de<br>20 mL + válvula<br>"pump"<br>micronebulizador |
| 09/04/2021 | 1363077/21-6 | Notificação de Alteração                                    | 07/04/2021 | 1326578/21-4  | RDC 73/2016 - NOVO   | 29/04/2021 | Dizeres Legais   | VP8 | Fluimucil® Solução<br>Nasal em frasco de  |





| de Texto de Bula – RDC | - Inclusão de Local de | 20 mL + válvula            |
|------------------------|------------------------|----------------------------|
| 60/12                  | Embalagem Secundária   | "pump"<br>micronebulizador |
|                        | do                     |                            |
|                        | Medicamento.           |                            |





# Fluimucil<sup>®</sup>

Zambon Laboratórios Farmacêuticos Ltda Solução Injetável 100 mg/mL - acetilcisteína





## I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Fluimucil® acetilcisteína

## **APRESENTAÇÃO**

Solução injetável. Embalagem com 5 ampolas de 3 mL.

## USO INJETÁVEL INTRAVENOSO E USO INALATÓRIO USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 2 ANOS (EXCETO USO INTRAVENOSO)

## **COMPOSIÇÃO**

| Cada I mL da solução contém:  |             |
|---|-------------|
| acetilcisteína.   | 100 mg      |
| Excipientes: edetato dissódico, hidróxido de sódio, água para injeção | q.s.p. 1 mL |

# II- INFORMAÇÕES AO PACIENTE

## 1. PARA QUÊ ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Este é um medicamento indicado quando se tem dificuldade para expectorar e há muita secreção densa e viscosa, tais como bronquite aguda, bronquite crônica e suas exacerbações (piora do quadro clínico e complicações), enfisema pulmonar (doença crônica caracterizada pelo comprometimento dos pulmões), pneumonia (inflamação nos pulmões e brônquios), atelectasias pulmonares (fechamento dos brônquios), mucoviscidose (doença hereditária que produz muco espesso, também conhecida por fibrose cística). Também é indicado para intoxicação acidental ou voluntária por paracetamol.

## 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Fluimucil® é um medicamento que ajuda a eliminar as secreções produzidas nos pulmões, facilitando a respiração. Fluimucil® modifica as características da secreção respiratória (muco) reduzindo sua consistência e elasticidade, tornando-a mais fluida ou mais liquefeita, o que facilita a sua eliminação das vias respiratórias. Fluimucil® funciona ainda como antídoto de danos hepáticos provocados pelo paracetamol, regenerando os estoques de uma substância vital para a função normal do fígado (a glutationa).

## 3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Fluimucil® é contraindicado para pacientes alérgicos a acetilcisteína e/ou demais componentes de sua formulação. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião dentista. Este medicamento é contraindicado para uso por crianças menores de 2 anos exceto para uso intravenoso.

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

A presença de odor sulfúreo (enxofre) não indica alteração no medicamento, pois é característico do princípio ativo contido no mesmo.

É recomendada precaução quando utilizado por pacientes com úlcera péptica ou histórico de úlcera, especialmente no caso de administração concomitante à outros medicamentos com conhecido efeito irritativo à mucosa gástrica.

A administração da acetilcisteína, principalmente no início do tratamento, pode fluidificar a secreção brônquica e aumentar seu volume. Se efetivamente o paciente não conseguir expectorar pode ser realizada a drenagem postural e/ou outras medidas para drenagem de secreção.

Pacientes que sofrem de asma brônquica devem ser monitorados durante o tratamento. A acetilcisteína deve ser interrompida imediatamente se o paciente apresentar broncoespasmo e um tratamento apropriado deve ser iniciado.

Acetilcisteína deve ser administrada por via endovenosa somente sob supervisão médica. Os efeitos indesejáveis de perfusão de acetilcisteína aparecem mais comumente se o medicamento é administrado muito rápido ou em quantidade excessiva. Portanto as indicações de posologia devem ser rigorosamente seguidas.

**Fluimucil**<sup>®</sup> usado durante a inalação pode ser administrado concomitantemente com vasoconstritores e broncodilatadores comumente utilizados.





Recomenda-se que, no caso de administração concomitante para inalação com outros medicamentos a solução seja preparada na hora e seja utilizada uma vez só para garantir que não haverá comprometimento da estabilidade química da mistura.

Deve-se ter cautela na administração de doses como antídoto em intoxicações por paracetamol em pacientes com peso corporal abaixo dos 40 Kg por causa de possível risco de sobrecarga de líquido com consequente hiponatremia (alteração na concentração de sódio no sangue), convulsão e óbito. Portanto, recomenda-se seguir estritamente as orientações referentes à dosagem do produto.

A administração da acetilcisteína em doses como antídoto em intoxicações por paracetamol pode prolongar o tempo de protrombina (queda do índice de protrombina, elevação de INR ou RNI: relação normatizada internacional).

**Fluimucil**® contém 43 mg (1.9 mmol) de sódio por ampola. Essa informação deve ser considerada em pacientes submetidos à dieta controlada de sódio.

Em casos muito raros, reações anafilactóides foram fatais. Após a administração parenteral, as reações de hipersensibilidade anafilactóide à acetilcisteína geralmente ocorrem entre 15 e 60 minutos após o início da infusão e, em muitos casos, os sintomas são aliviados com a interrupção da infusão. Um medicamento anti-histamínico pode ser necessário, e ocasionalmente podem ser necessários corticosteróides.

A maioria das reações anafilactóides pode ser controlada suspendendo-se temporariamente a infusão de acetilcisteína, administrando-se os cuidados de suporte apropriados e reiniciando-se a uma menor taxa de infusão. Uma vez que uma reação anafilactóide está sob controle, a infusão pode ser reiniciada normalmente a uma taxa de infusão de 50 mg / kg durante 4 horas, seguida pela infusão final de 16 horas (100 mg / kg durante 16 horas).

#### Uso em idosos

Devem-se seguir as orientações gerais descritas para o medicamento, salvo em situações especiais.

#### Uso pediátrico

Devem-se seguir as orientações gerais descritas para o medicamento, salvo em situações especiais.

Este medicamento é contraindicado para uso por crianças menores de 2 anos exceto para uso intravenoso.

#### Pacientes portadores de asma brônquica

Devem ser rigorosamente controlados durante o tratamento; se ocorrer broncoespasmo (contração dos brônquios causando dificuldade para respirar ou chiado no peito), suspender o tratamento imediatamente e consultar seu médico. Na administração por via aerossólica, como pode ocorrer em qualquer aplicação aerossólica e independente do fármaco utilizado, em pacientes predispostos e/ou asmáticos é aconselhável associar um broncodilatador, de modo a prevenir

eventuais reações broncoespásticas. **Fluimucil**® não interfere na habilidade de dirigir e operar máquinas enquanto estiver fazendo uso do medicamento.

**Fertilidade**Não há informação disponível sobre o efeito da acetilcisteína na fertilidade humana.

Estudos em animais não indicam efeitos nocivos com relação à fertilidade para humanos nas doses recomendadas.

#### Gravidez e lactação

Há escassez de dados clínicos sobre mulheres expostas à acetilcisteína durante a gravidez. Estudos com animais não sugerem nenhum efeito nocivo, direto ou indireto, sobre a gravidez, desenvolvimento embriônico-fetal, nascimento ou desenvolvimento pós-natal.

Não há informações disponíveis sobre a excreção pelo leite materno, por isso não se recomenda utilizar este medicamento durante esta fase.

O produto só deve ser usado durante a gravidez e lactação depois de cuidadosa avaliação de risco-benefício.

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

### Interações medicamentosas

Os estudos de interação foram realizados apenas em adultos.

Acetilcisteína não deve ser administrada concomitantemente com fármacos antitussígenos, pois a redução do reflexo da tosse pode levar ao acúmulo de secreções brônquicas.

A administração concomitante de nitroglicerina e acetilcisteína tem mostrado hipotensão significante e, aumento da dilatação da artéria temporal. Se houver necessidade de tratamento concomitante com nitroglicerina e acetilcisteína, os pacientes devem ser monitorados, pois pode ocorrer hipotensão, inclusive grave, devendo-se ter atenção para a possibilidade de cefaleias.

Avise seu médico ou farmacêutico se você usar medicamentos a base de nitrato, em conjunto com o uso de **Fluimucil**<sup>®</sup>. Relatos de inativação de antibióticos com acetilcisteína foram encontrados apenas em estudos "*in vitro*" onde as substâncias foram misturadas diretamente. Portanto, dissolução (mistura) de formulações de acetilcisteína com outros medicamentos não é recomendada.





#### Interações com exames laboratoriais

A acetilcisteína pode interferir no método de ensaio colorimétrico de mensuração do salicilato e interferir também, no teste de cetona na urina.

#### Interações com alimentos

Por ser de uso injetável ou inalatório, não são conhecidas interferências entre o medicamento e alimentos.

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 (entre 15°C e 30°C).

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Após aberto, para usos injetável e inalatório, o conteúdo total da ampola deste medicamento deve ser utilizado imediatamente.

Fluimucil® é uma solução incolor e límpida de odor sulfúreo (enxofre), que é característico da acetilcisteína.

Fluimucil® excepcionalmente, tanto conservado na ampola aberta ou no nebulizador, pode adquirir uma coloração rosada, fato este que não significa que o medicamento perdeu sua atividade.

Como a acetilcisteína pode reagir com materiais como, borracha, ferro, cobre é conveniente utilizar dispositivos nebulizadores feitos de vidro ou plástico, lavando-os com água após o uso.

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

## Uso intravenoso

A administração de **Fluimucil**® por via intravenosa deve ser realizada por profissional da saúde especializado, com os materiais necessários e suporte médico.

## Uso inalatório

A administração para inalação deve proceder da seguinte forma:

- Romper a ampola no local indicado, protegendo os dedos para não cortá-los, conforme Instruções para abertura da ampola;

#### Instruções para a abertura da ampola:





- Segure a ampola como indicado na figura 1;
- Pressione para baixo com os polegares posicionados local indicado pelo ponto, conforme figura 2.
- Depositar a dose de **Fluimucil**® no copo do inalador, podendo utilizar uma seringa para retirar o medicamento da ampola e transportar para o copo. Se for o caso, adicionar outros medicamentos conforme a prescrição médica e adicionar solução fisiológica para completar o volume;
- Realizar a inalação pelo tempo determinado pelo médico.

#### Dosagem

O médico determinará a duração do tratamento de acordo com a evolução clínica; a grande tolerabilidade geral e local do medicamento permite tratamentos prolongados.

As doses abaixo descritas poderão ser aumentadas a critério médico.

## Uso intravenoso não como antídoto

Fluimucil® deve ser administrado através da infusão lenta em solução salina ou solução glicosada 5%.





- Adultos: 1 ampola, 1 ou 2 vezes por dia;
- Crianças acima de 2 anos: meia ampola, 1 ou 2 vezes por dia.

#### Uso intravenoso como antídoto

Na intoxicação acidental ou voluntária por paracetamol, a terapia com acetilcisteína deve ser iniciada o quanto antes. O tratamento deve ser iniciado dentro de 0 a 8 horas da ingestão do paracetamol. Para uma administração de acetilcisteína durante 15 horas após a superdosagem de paracetamol, o tratamento é praticamente ineficaz, mas há evidência na literatura de um tratamento bem sucedido 16 - 24 horas após a ingestão de paracetamol.

A injeção é administrada por infusão intravenosa.

A infusão deve ser realizada lentamente para reduzir o risco de efeitos indesejáveis.

Para o tratamento como antídoto são recomendados os seguintes esquemas de tratamento:

#### Pacientes com peso corporal ≥ 40 kg

- Dose de ataque: 150 mg/kg em 200 mL de solução por 60 min;
- Segunda dose: 50 mg/kg em 500 mL por 4 horas;
- Terceira dose: 100 mg/kg em 1000 mL por 16 horas.

#### Pacientes com peso corporal ≥ 20 a 40 kg

- Dose de ataque: 150 mg/kg em 100 mL de solução por 60 min;
- Segunda dose: 50 mg/kg em 250 mL por 4 horas;
- Terceira dose: 100 mg/kg em 500 mL por 16 horas.

#### Pacientes com peso corporal abaixo de 20 kg

A solução deve ser compatível (5% dextrose em água, 0,45% cloreto de sódio ou água para injeção).

- Dose de ataque: 150 mg/kg em 3 mL/kg de solução por 60 min;
- Segunda dose: 50 mg/kg em 7 mL/kg por 4 horas;
- Terceira dose: 100 mg/kg em 14 mL/kg por 16 horas.

#### Uso inalatório

- Tratamento por inalação (adultos e crianças acima de 2 anos): Utiliza-se 1 ampola em cada sessão, diluída em igual quantidade de soro fisiológico, efetuando-se 1 a 2 sessões por dia, durante 5 a 10 dias, de acordo com a necessidade.

Devido à elevada tolerabilidade do medicamento, a frequência das sessões, as doses e a duração do tratamento podem ser modificadas a critério médico, em limites bastante amplos, sem necessidade de diferenciar as doses para adultos das usadas na pediatria;

- Instilações endotraqueal ou endobrônquicas (**adultos e crianças acima de 2 anos**): Administra-se através da cânula de traqueostomia do tubo endotraqueal ou do broncoscópio, 1 ampola por vez, 1 ou 2 vezes por dia, de acordo com a necessidade.

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 deixou de fazer uma inalação ou aplicação, deverá fazê-la o quanto antes, e fazer a inalação ou aplicação seguinte como de costume, isto é, na hora regular e sem dobrar a dose.

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?

As seguintes reações adversas foram relatadas pós-comercialização. Sua frequência não é conhecida (não pode ser estimada através dos dados disponíveis).

**Uso inalatório**: hipersensibilidade, broncoespasmo (chiado no peito), rinorreia, estomatite (inflamação da cavidade bucal), vômito, náusea, urticária (placas avermelhadas na pele), *rash* (erupção cutânea) e prurido (coceira).

Uso intravenoso: choque anafilático, reação anafilática, reação anafilactóide, hipersensibilidade, taquicardia, broncoespasmo (chiado no peito), dispneia (falta de ar), vômito, náusea, angioedema (inchaço nas mucosas), urticária (placas avermelhadas na pele), rubor, erupção cutânea, prurido (coceira), edema facial, hipotensão e tempo prolongado de protrombina.

Em casos raríssimos houve relato de reações severas da pele, como síndrome de *Stevens-Johnson* e síndrome de *Lyell*, com relação temporal com a administração da acetilcisteína. Na maioria dos casos havia envolvimento provável de, pelo menos uma droga co-suspeita na provocação da síndrome muco-cutânea relatada.

Por isso, é preciso consultar o médico assim que ocorrer alguma nova alteração na pele ou em membranas mucosas, onde nesse caso a acetilcisteína deve ser interrompida imediatamente.

Alguns estudos relatam uma diminuição da taxa de agregação plaquetária na presença de acetilcisteína. A significância





clínica dessa reação ainda não foi definida.

Se for observada qualquer outra reação não descrita nesta bula, informe seu médico.

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?

#### Uso intravenoso

Os sintomas da superdosagem são semelhantes, mas são mais graves do que os observados em caso de ocorrência de reações adversas.

O tratamento da superdosagem baseia-se na descontinuação imediata da administração da infusão e tratamento sintomático e ressuscitação. Não há antídoto específico. A acetilcisteína é dialisável.

#### Uso inalatório

Não há relato de casos de superdosagem por via inalatória.

Teoricamente, quando a acetilcisteína é administrada em altas doses, pode ocorrer um alto grau de liquefação de secreções mucopurulentas, especialmente em pacientes com reflexo da tosse ou expectoração inadequados.

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. Informe-se também com o SAC Zambon (0800 017 70 11 ou www.zambon.com.br) em casos de dúvidas.

#### **III- DIZERES LEGAIS**

Registro MS -1.0084.0075

Farmacêutica Responsável: Juliana Paes de O. Rodrigues - CRF-SP 56.769

Fabricado por: ZAMBON S.p.A

Via della Chimica, 9, Vicenza - Itália

Importado por:

ZAMBON Laboratórios Farmacêuticos Ltda.

Av. Presidente Juscelino Kubitschek, 2041 – Bloco E – 5° Andar

Vila Olímpia – São Paulo – SP

CEP: 04543-011

CNPJ nº. 61.100.004/0001-36

Indústria Brasileira

®Marca Registrada

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Zambon LINE

**0800 017 7011** www.zambon.com.br

Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 08/11/2021



**BPFLUINJV7** 





## Histórico de Alteração da Bula

|            | Dados da Submi | ssão Eletrônica   | Ι          | Dados da Petição | Notificação que altera bula  | a          | Dados das Alterações de bulas  |          |   |
|------------|----------------|---|------------|------------------|--|------------|--------------------------------|----------|---|
| Data do    | Nº de          | Assunto   | Data do    | Nº de            | Assunto  | Data de    | Itens de Bula                  | Versões  | Apresentações   |
| Expediente | Expediente     |   | Expediente | Expediente       |  | Aprovação  |                                | (VP/VPS) | relacionadas  |
| 12/04/2013 | 0278565/13-0   | Inclusão Inicial de Texto de<br>Bula – RDC 60/12            | -          | -                | -  | -          | Não se aplica (Versão Inicial) | VP1      | Fluimucil® Solução Injetável Embalagem com 5 ampolas de 3 mL. |
| 17/06/2015 | 0534857/15-9   | Notificação de Alteração de<br>Texto de Bula – RDC<br>60/12 | -          | -                | -  | -          | Dizeres Legais                 | VP2      | Fluimucil® Solução Injetável Embalagem com 5 ampolas de 3 mL. |
| 12/01/2017 | 0060610/17-3   | Notificação de Alteração de<br>Texto de Bula – RDC<br>60/12 | -          | -                | -  | -          | Dizeres Legais                 | VP3      | Fluimucil® Solução Injetável Embalagem com 5 ampolas de 3 mL. |
| 19/09/2018 | 0911492/18-1   | Notificação de Alteração de<br>Texto de Bula – RDC<br>60/12 | 25/05/2018 | 0431425/18- 5    | Medicamentos e Insumos Farmacêuticos - (Alteração na AFE) de INDÚSTRIA do produto - ENDEREÇO DA SEDE | 20/08/2018 | Dizeres Legais                 | VP4      | Fluimucil® Solução Injetável Embalagem com 5 ampolas de 3 mL. |





| 09/11/2018 | 1072505/18-9 | Notificação de Alteração de<br>Texto de Bula – RDC<br>60/12 | -          | -            | -   | -          | Item 04 | VP5 | Fluimucil® Solução Injetável Embalagem com 5 ampolas de 3 mL. |
|------------|--------------|---|------------|--------------|---|------------|---------|-----|---|
| 12/03/2019 | 0219283/19-7 | Notificação de Alteração de<br>Texto de Bula – RDC<br>60/12 | -          | -            | RDC 73/2016 – Novo –  Mudança de Parte de Embalagem Primária sem Contato com o  Medicamento (Implementação Imediata). | 24/01/2019 | Item 06 | VP6 | Fluimucil® Solução Injetável Embalagem com 5 ampolas de 3 mL. |
| 10/12/2021 | 5220939/21-1 | Notificação de Alteração de<br>Texto de Bula – RDC<br>60/12 | 08/11/2021 | 4410740/21-4 | 11113 - RDC 73/2016 - NOVO - Mudança de condição de armazenamento adicional do medicamento (Implementação Imediata).  | -          | Item 05 | VP7 | Fluimucil® Solução Injetável Embalagem com 5 ampolas de 3 mL. |





# Fluimucil<sup>®</sup>

Zambon Laboratórios Farmacêuticos Ltda Granulado 600 mg – acetilcisteína





# I – IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Fluimucil® acetilcisteína

# **APRESENTAÇÕES**

#### **USO ADULTO**

Granulado sabor laranja para solução oral D 600 mg. Embalagem com 16 envelopes de 5 g.

## **USO ORAL**

## **COMPOSIÇÃO**

## II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE

## 1. PARA QUÊ ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Este é um medicamento expectorante indicado quando se tem dificuldade para expectorar e há muita secreção densa e viscosa, tais como bronquite aguda, bronquite crônica e suas exacerbações (piora do quadro clínico e complicações), enfisema pulmonar (doença crônica caracterizada pelo comprometimento dos pulmões), pneumonia (inflamação nos pulmões e brônquios), colapso/atelectasias pulmonares (fechamento dos brônquios) e mucoviscidose (doença hereditária que produz muco espesso, também conhecida por fibrose cística). Também é indicado para intoxicação acidental ou voluntária por paracetamol.

#### 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

**Fluimucil**<sup>®</sup> é um medicamento expectorante que ajuda a eliminar as secreções produzidas nos pulmões, facilitando a respiração.

Fluimucil® modifica as características da secreção respiratória (muco) reduzindo sua consistência e elasticidade, tornando-a mais fluida ou mais liquefeita, o que facilita a sua eliminação das vias respiratórias. Fluimucil® funciona ainda como antídoto de danos hepáticos provocados pelo paracetamol, regenerando os estoques de uma substância vital para a função normal do fígado (a glutationa). Fluimucil® é rapidamente absorvido no trato gastrintestinal. O início de sua ação ocorre dentro de uma hora após sua administração, quando alcança concentrações máximas nas secreções brônquicas.

#### 3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Fluimucil® é contraindicado para pacientes alérgicos a acetilcisteína e/ou demais componentes de suas formulações. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião dentista. Este medicamento é contraindicado para crianças menores de 2 anos.

Não há contra-indicações para o tratamento de overdose de paracetamol com acetilcisteína.

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

A presença de odor sulfúreo (enxofre) não indica alteração no medicamento, pois é característico do princípio ativo contido no mesmo.

É recomendada precaução quando utilizado por pacientes com úlcera péptica ou histórico de úlcera, especialmente no caso de administração concomitante a outros medicamentos com conhecido efeito irritativo à mucosa gástrica.

A administração da acetilcisteína, principalmente no início do tratamento, pode fluidificar a secreção brônquica e aumentar seu volume. Se efetivamente o paciente não conseguir expectorar, deve ser realizada a drenagem postural, aspiração brônquica e/ou outras medidas para drenagem de secreção.

Uso em idosos





Devem-se seguir as orientações gerais descritas para o medicamento, salvo em situações especiais.

#### Uso pediátrico

Agentes mucolíticos podem induzir obstrução respiratória em crianças abaixo de 2 anos. Devido às características fisiológicas das vias aéreas nessa faixa etária, a habilidade de expectorar pode ser limitada. Portanto agentes mucolíticos não devem ser utilizados em crianças com menos de 2 anos de idade.

## Este medicamento é contraindicado para crianças menores de 2 anos.

Pacientes portadores de asma brônquica devem ser rigorosamente monitorados durante o tratamento se ocorrer broncoespasmo (contração dos brônquios causando dificuldade para respirar ou chiado no peito), suspender a acetilcisteína imediatamente e iniciar tratamento adequado.

Acetilcisteína pode afetar moderadamente o metabolismo da histamina, portanto deve-se ter cautela ao administrar o produto para tratamento ao longo prazo em pacientes com intolerância à histamina, uma vez que sintomas de intolerância podem ocorrer (dor de cabeça, rinite vasomotora e prurido).

O paciente que utiliza **Fluimucil**® pode dirigir e operar máquinas, pois o medicamento não diminui a atenção e o estado de vigília do paciente.

## Gravidez e lactação

Há escassez de dados clínicos sobre mulheres expostas à acetilcisteína durante a gravidez. Estudos com animais não sugerem nenhum efeito nocivo, direto ou indireto na toxicidade reprodutiva.

Como medida de precaução é preferível evitar o uso de Fluimucil na gravidez.

Não há informações disponíveis sobre o efeito da acetilcisteína na fertilidade humana. Estudos em animais não indicaram efeitos nocivos com relação à fertilidade humana nas dosagens recomendadas.

Não há informações disponíveis sobre a excreção de acetilcisteína e seus metabólitos pelo leite materno. O produto só deve ser usado durante a gravidez e lactação depois de cuidadosa avaliação de risco-benefício.

O risco para criança amamentada não poder ser excluído.

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

Atenção pacientes sob dietas restritivas de sódio: **Fluimucil**® em todas as apresentações de uso oral adulto e pediátrico contém sódio.

**Fluimucil**<sup>®</sup> granulado D 600 mg: contém frutose e não deve ser utilizado em pacientes com intolerância hereditária à frutose. Esta apresentação deve ser utilizada com cautela por pacientes diabéticos.

### Interações medicamentosas

Os estudos de interação foram realizados apenas em adultos.

**Fluimucil**® não deve ser administrado concomitantemente com fármacos antitussígenos, pois a redução do reflexo tussígeno pode levar ao acúmulo de secreções brônquicas.

O uso de carvão ativado pode reduzir o efeito de Fluimucil®.

Dissolução de formulações de acetilcisteína com outros medicamentos não é recomendada.

Relatos de inativação de antibióticos com acetilcisteína foram encontrados apenas em estudos "in vitro" onde as substâncias foram misturadas diretamente. Portanto quando o tratamento com antibiótico oral for necessário, é recomendado o uso de acetilcisteína oral 2 horas antes ou depois da administração do antibiótico.

A administração concomitante de nitroglicerina e acetilcisteína causam hipotensão significante e aumento da dilatação da artéria temporal. Se houver necessidade de tratamento concomitante com nitroglicerina e acetilcisteína, os pacientes devem ser monitorados, pois pode ocorrer hipotensão, inclusive grave, devendo-se ter atenção para a possibilidade de cefaleias (dor de cabeça).

Avise seu médico ou farmacêutico se você usar medicamentos a base de nitrato em conjunto com o uso de Fluimucil®.

O uso concomitante de acetilcisteína e carbamazepina podem resultar em níveis subterapêuticos de carbamazepina.

## Alterações de exames laboratoriais

A acetilcisteína pode interferir no método de ensaio colorimétrico de mensuração do salicilato e interferir também no teste de cetona na urina.

# Interações com alimentos

Até o momento não foi relatada interação entre **Fluimucil**® e alimentos. Não há nenhuma indicação sobre a administração do produto antes ou após as refeições.

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

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

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

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.





Fluimucil<sup>®</sup> apresenta-se sob a forma de pó cristalino de coloração alaranjada e sabor cítrico 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?

**Fluimucil**® é um medicamento que não necessita de prescrição médica obrigatória. Leia as informações da bula antes de utilizá-lo e, se persistirem os sintomas ao fazer uso deste medicamento, suspenda o uso e procure orientação médica. **Fluimucil**® deve ser administrado somente por via oral.

**Fluimucil**® deve ser dissolvido com o auxílio de uma colher, em meio copo d'água em temperatura ambiente e ingerido em seguida. Não se deve guardar a solução.

#### Dosagem

Adultos

Fluimucil® granulados 600 mg ao dia, deve ser tomado 1 vez ao dia, de preferência à noite.

A duração do tratamento é de 5 a 10 dias, não desaparecendo os sintomas procure um médico.

- Intoxicação acidental ou voluntária por paracetamol

Por via oral, dose inicial de 140 mg/kg de peso corpóreo o mais rápido possível, dentro de 10 horas da ingestão do agente tóxico, seguidas de doses únicas de 70 mg/kg de peso corpóreo a cada 4 horas, por 1-3 dias.

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?

Caso você esqueça de tomar uma dose, deve tomá-la o quanto antes e tomar a dose seguinte como de costume, isto é, na hora regular e sem dobrar a dose.

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 eventos adversos mais frequentemente associados com a administração oral de acetilcisteína são gastrointestinais. Reações de hipersensibilidade incluindo choque anafilático, reação anafilática/anafilactóide, broncoespasmo, angioedema, rash e prurido tem sido reportado com menor frequência.

Reações incomuns (ocorrem entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento): hipersensibilidade, cefaleia (dor de cabeça), zumbido nos ouvidos, taquicardia, vômito, diarreia, estomatite, dor abdominal, náusea, urticária, rash, angioedema (alergia), prurido (coceira), febre e pressão arterial baixa.

Reações raras (ocorrem entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento): broncoespasmo (chiado no peito), dispneia (falta de ar) e dispepsia (indigestão).

Reações muito raras (ocorrem em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento): choque anafilático, reação anafilática/anafilactóide e hemorragia.

Reação com frequência desconhecida: edema (inchaço) de face.

Em casos raríssimos houve relato de reações severas da pele, como síndrome de *Stevens-Johnson* e síndrome de *Lyell*, com relação temporal com a administração da acetilcisteína. Na maioria dos casos havia envolvimento provável de pelo menos uma droga co-suspeita na provocação da síndrome muco-cutânea relatada. Por isso, é preciso consultar o médico assim que ocorrer alguma nova alteração na pele ou em membranas mucosas, a acetilcisteína deve ser interrompida imediatamente.

Também já foi descrita redução da agregação plaquetária com o uso da acetilcisteína. O significado clínico desta alteração ainda não está estabelecido.

Se for observada qualquer outra reação não descrita nesta bula, informe seu médico.

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?

Até o momento não houve relato de nenhum caso de superdosagem para formas farmacêuticas orais de acetilcisteína. Voluntários saudáveis receberam 11,2 g de acetilcisteína diariamente por três meses sem ocorrência de qualquer evento adverso sério. Doses acima de 500 mg de acetilcisteína/kg de peso foram bem toleradas sem nenhum sintoma de envenenamento.

A superdosagem pode levar a sintomas gastrintestinais como náusea, vômito e diarreia.





Não há antídoto específico para a acetilcisteína e o tratamento é sintomático.

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. Informe-se também com o SAC Zambon (0800 017 70 11 ou <a href="www.zambon.com.br">www.zambon.com.br</a>) em casos de dúvidas.

# III - DIZERES LEGAIS

Registro MS-1.0084.0075

Farmacêutica Responsável: Juliana Paes de O. Rodrigues - CRF-SP 56.769

## Fluimucil Granulado D600mg

### Fabricado por:

ZAMBON Switzerland Ltd.

Via Industria, 13 - 6814 Cadempino - Suíça

#### Registrado por:

#### ZAMBON Laboratórios Farmacêuticos Ltda.

Av. Presidente Juscelino Kubitschek, 2041 – Bloco E –  $5^{\circ}$  Andar Vila Olímpia – São Paulo – SP CEP: 04543-011 CNPJ n°. 61.100.004/0001-36 Indústria Brasileira  $^{\odot}$ Marca Registrada

SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR, NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA.

Zambon LINE 0800-0177011

www.zambon.com.br

Esta bula foi aprovada pela Anvisa 09/07/2020



BMRPFLUGRAV10





# Histórico de Alteração da Bula

| Ι                 | Dados da Submissão Eletrônica |                           | I                  | Dados da Petição    | /Notificação que altera bul | Dados das Alterações de bulas |                  |                     |                                     |
|-------------------|-------------------------------|---------------------------|--------------------|---------------------|-----------------------------|-------------------------------|------------------|---------------------|-------------------------------------|
| Data do Expedient | Nº de<br>Expediente           | Assunto                   | Data do Expediente | Nº de<br>Expediente | Assunto                     | Data de<br>Aprovação          | Itens de Bula    | Versões<br>(VP/VPS) | Apresentações relacionadas          |
| e                 | Expediente                    |                           | Expediente         | Expediente          |                             | Aprovação                     |                  | (17,113)            | relacionadas                        |
| 12/04/2013        | 0278565/13-0                  | Inclusão Inicial de Texto | -                  | -                   | -                           | -                             | Não se aplica    | VP1                 | Fluimucil <sup>®</sup>              |
|                   |                               | de Bula – RDC 60/12       |                    |                     |                             |                               | (Versão Inicial) |                     | Granulado p/<br>solução oral 100    |
| 22/05/2015        | 0451408/15-4                  | Notificação de Alteração  | 19/05/2015         | 0436893/15-2        | Alteração de Local de       | -                             | Dizeres Legais   | VP2                 | <b>mg,</b> c/ 16                    |
|                   |                               | de Texto de Bula – RDC    |                    |                     | Embalagem Secundária        |                               |                  |                     | envelopes de 5 g                    |
|                   |                               | 60/12                     |                    |                     | e Alteração de              |                               |                  |                     | Granulado p/<br>solução oral 200    |
|                   |                               | <b>***</b>                |                    |                     | Responsável Técnico         |                               |                  |                     | <b>mg</b> , c/ 6 e16                |
|                   |                               |                           |                    |                     | •                           |                               |                  |                     | envelopes de 5 g                    |
|                   |                               |                           |                    |                     | (Fluimucil® Granulado)      |                               |                  |                     | Granulado p/<br>solução oral 600    |
|                   |                               |                           |                    |                     |                             |                               |                  |                     | mg, c/ 16                           |
|                   |                               |                           |                    |                     |                             |                               |                  |                     | envelopes de 5 g                    |
| 14/07/2015        | 0620584/15-4                  | Notificação de Alteração  | 14/07/2015         | 0619568/15-7        | Inclusão de Local de        | -                             | Dizeres Legais   | VP3                 | Fluimucil <sup>®</sup>              |
|                   |                               | de Texto de Bula – RDC    |                    |                     | Embalagem                   |                               |                  |                     | Granulado p/                        |
|                   |                               |                           |                    |                     |                             |                               |                  |                     | solução oral 100                    |
|                   |                               | 60/12                     |                    |                     | Secundária                  |                               |                  |                     | <b>mg,</b> c/ 16 envelopes de 5 g   |
|                   |                               |                           |                    |                     | (Fluimucil® Granulado)      |                               |                  |                     | Granulado p/                        |
|                   |                               |                           |                    |                     |                             |                               |                  |                     | solução oral 200                    |
|                   |                               |                           |                    |                     |                             |                               |                  |                     | <b>mg</b> , c/ 6 e16                |
|                   |                               |                           |                    |                     |                             |                               |                  |                     | envelopes de 5 g                    |
|                   |                               |                           |                    |                     |                             |                               |                  |                     | Granulado p/                        |
|                   |                               |                           |                    |                     |                             |                               |                  |                     | solução oral 600                    |
|                   |                               |                           |                    |                     |                             |                               |                  |                     | <b>mg</b> , c/ 16 envelopes de 5 g. |





| 04/09/2015 | 0790687/15-1 | Notificação de Alteração<br>de Texto de Bula – RDC<br>60/12 | -  | -   | -  | -          | Itens 3, 4, 8 e 9.   | VP4 | Fluimucil® Granulado p/ solução oral 100 mg, c/ 16 envelopes de 5 g. Granulado p/ solução oral 200 mg, c/ 6 e16 envelopes de 5 g. Granulado p/ solução oral 600 mg, c/ 16 |
|------------|--------------|---|--|---|--|------------|----------------------|-----|---|
| 02/12/2015 | 1051044/15-3 | Notificação de Alteração<br>de Texto de Bula – RDC<br>60/12 | -  | -   | -  | -          | Correção Ortográfica | VP5 | Fluimucil® Granulado p/ solução oral 100 mg, c/ 16 envelopes de 5 g. Granulado p/ solução oral 200 mg, c/ 6 e16 envelopes de 5 g. Granulado p/ solução oral 600 mg, c/ 16 |
| 20/03/2017 | 0447927/17-1 | Notificação de Alteração<br>de Texto de Bula – RDC<br>60/12 | 02/08/2016 (Fluimucil® Gran. 200mg) 04/08/2016 (Fluimucil® | 2145377/16-2 (Fluimucil® Gran. 200mg) 2155664/16-4 (Fluimucil® Gran. 600mg) | Inclusão de Local de Fabricação do Medicamento de Liberação Convencional (Fluimucil® Granulado 200mg e D600mg) | 20/02/2017 | Dizeres Legais       | VP6 | Granulado p/<br>solução oral 200<br>mg, c/ 6 e16<br>envelopes de 5 g.<br>Granulado p/<br>solução oral 600<br>mg, c/ 16  |





|            |              |   | Gran.<br>D600mg) |               |  |            |                |     |   |
|------------|--------------|---|------------------|---------------|--|------------|----------------|-----|---|
| 19/09/2018 | 0911492/18-1 | Notificação de Alteração<br>de Texto de Bula – RDC<br>60/12 | 25/05/2018       | 0431425/18- 5 | Medicamentos e Insumos Farmacêuticos - (Alteração na AFE) de INDÚSTRIA do produto - ENDEREÇO DA SEDE | 20/08/2018 | Dizeres Legais | VP7 | Fluimucil® Granulado p/ solução oral 100 mg, c/ 16 envelopes de 5 g. Granulado p/ solução oral 200 mg, c/ 6 e16 envelopes de 5 g. Granulado p/ solução oral 600 mg, c/ 16 |
| 15/03/2019 | 0231926/19-8 | Notificação de Alteração<br>de Texto de Bula – RDC<br>60/12 | -                | -             | Notificação de Exigência<br>Nº 0161548/19-3<br>recebida em 21/02/2019.                               | -          | Apresentações  | VP8 | Fluimucil® Granulado p/ solução oral 100 mg, c/ 16 envelopes de 5 g. Granulado p/ solução oral 200 mg, c/ 6 e16 envelopes de 5 g. Granulado p/ solução oral 600 mg, c/ 16 |





| 23/04/2020 | 1267423/20-1 | Notificação de Alteração<br>de Texto de Bula – RDC<br>60/12 | 18/04/2019<br>(Fluimucil®<br>Gran.<br>100mg)                                      | 0352627/19-5                      | Cancelamento de<br>Registro da<br>Apresentação do<br>Medicamento  | 13/05/2019   | Apresentações<br>Composição<br>Itens 4 e 6<br>Dizeres Legais | VP9  | Fluimucil® Granulado p/ solução oral 100 mg, c/ 16 envelopes de 5 g.   |
|------------|--------------|---|---|-----------------------------------|---|--|--|------|--|
| 09/07/2020 | 2214082/20-4 | Notificação de Alteração<br>de Texto de Bula – RDC<br>60/12 | 19/10/2017 (Fluimucil® Gran. 200mg) e 20/09/2019 (Fluimucil® Gran. 200mg e 600mg) | 2128081/17-9<br>e<br>2218650/19-6 | Notificação de Descontinuação Definitiva de Fabricação (Fluimucil® Gran. 200mg) e Exclusão de Local de Fabricação do Medicamento (Fluimucil® Gran. 200mg e 600mg) | - (Fluimucil ® Gran. 200mg) e 06/12/2019 (Fluimucil ® Gran. 200mg e 600mg) | Apresentações Composição Itens 4 e 6 Dizeres Legais          | VP10 | Fluimucil® Granulado p/ solução oral 200 mg, c/ 16 envelopes de 5 g. Granulado p/ solução oral 600 mg, c/ 16 envelopes de 5 g. |





# Fluimucil<sup>®</sup>

Zambon Laboratórios Farmacêuticos Ltda Xarope 20 mg/mL e 40 mg/mL – acetilcisteína





# I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Fluimucil® acetilcisteína

## **APRESENTAÇÕES**

## USO PEDIÁTRICO ACIMA DE 2 ANOS.

Xarope sabor framboesa para uso oral 20 mg/mL. Embalagem com 120 mL + copo dosador.

#### USO ADULTO

Xarope sabor morango com romã para uso oral 40 mg/mL. Embalagem com 120 mL + copo dosador.

#### USO ORAL

#### **COMPOSICÃO**

| Cada 1 mL de xarope pediátrico contém: acetilcisteína  |
|--|
| Excipiente: metilparabeno, benzoato de sódio, edetato dissódico, carmelose sódica, sacarina sódica, aroma de |
| framboesa, hidróxido de sódio, ácido clorídrico, água purificada   |
| 1-1  |
| Cada 1 mL de xarope adulto contém:   |
|  |
| acetilcisteína   |
| •  |
| acetilcisteína   |

Conteúdo de sorbitol e sacarina sódica por apresentação:

| USO                           | A mussamta são  | Quantidade por mL de xarope: |                 |  |  |
|-------------------------------|-----------------|------------------------------|-----------------|--|--|
| USU                           | Apresentação    | Sorbitol                     | Sacarina sódica |  |  |
| PEDIÁTRICO<br>(Crianças acima | Xarope 20 mg/mL | -                            | 0,40 mg         |  |  |
| de 2 anos)                    |                 |                              |                 |  |  |
| Adulto                        | Xarope 40 mg/mL | 120,00 mg                    | 0,40 mg         |  |  |

## II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE

## 1. PARA QUÊ ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Este é um medicamento expectorante indicado quando se tem dificuldade para expectorar e há muita secreção densa e viscosa, tais como bronquite aguda, bronquite crônica e suas exacerbações (piora do quadro clínico e complicações), enfisema pulmonar (doença crônica caracterizada pelo comprometimento dos pulmões), pneumonia (inflamação nos pulmões e brônquios), colapso/atelectasias pulmonares (fechamento dos brônquios) e mucoviscidose (doença hereditária que produz muco espesso, também conhecida por fibrose cística). Também é indicado para intoxicação acidental ou voluntária por paracetamol.

## 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

**Fluimucil**<sup>®</sup> é um medicamento expectorante que ajuda a eliminar as secreções produzidas nos pulmões, facilitando a respiração.

Fluimucil® modifica as características da secreção respiratória (muco) reduzindo sua consistência e elasticidade, tornando-a mais fluida ou mais liquefeita, o que facilita a sua eliminação das vias respiratórias. Fluimucil® funciona ainda como antídoto de danos hepáticos provocados pelo paracetamol, regenerando os estoques de uma substância vital para a função normal do fígado (a glutationa). Fluimucil® é rapidamente absorvido no trato gastrintestinal. O início de





sua ação ocorre dentro de uma hora após sua administração, quando alcança concentrações máximas nas secreções brônquicas.

## 3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Fluimucil® é contraindicado para pacientes alérgicos a acetilcisteína e/ou demais componentes de sua formulação.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião dentista. Este medicamento é contraindicado para crianças menores de 2 anos.

Não há contraindicações para o tratamento de overdose de paracetamol com acetilcisteína.

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

A presença de odor sulfúreo (enxofre) não indica alteração no medicamento, pois é característico do princípio ativo contido no mesmo.

É recomendada precaução quando utilizado por pacientes com úlcera péptica ou histórico de úlcera, especialmente no caso de administração concomitante aoutros medicamentos com conhecido efeito irritativo à mucosa gástrica.

A administração da acetilcisteína, principalmente no início do tratamento, pode fluidificar a secreção brônquica e aumentar seu volume. Se efetivamente o paciente não conseguir expectorar, deve ser realizada a drenagem postural, aspiração brônquica e/ou outras medidas para drenagem de secreção.

#### Uso em idosos

Devem-se seguir as orientações gerais descritas para o medicamento, salvo em situações especiais.

#### Uso pediátrico

Agentes mucolíticos podem induzir obstrução respiratória em crianças abaixo de 2 anos. Devido às características fisiológicas das vias aéreas nessa faixa etária, a habilidade de expectorar pode ser limitada. Portanto agentes mucolíticos não devem ser utilizados em crianças com menos de 2 anos de idade.

## Este medicamento é contraindicado para crianças menores de 2 anos.

Pacientes portadores de asma brônquica devem ser rigorosamente monitorados durante o tratamento; se ocorrer broncoespasmo (contração dos brônquios causando dificuldade para respirar ou chiado no peito), suspender a acetilcisteína imediatamente e iniciar tratamento adequado.

Acetilcisteína pode afetar moderadamente o metabolismo da histamina, portanto deve-se ter cautela quando administrar o produto para o tratamento ao longo prazo em pacientes com intolerância à histamina, uma vez que sintomas de intolerância podem ocorrer (dor de cabeça, rinite vasomotora e prurido).

O paciente que utiliza **Fluimucil**® pode dirigir e operar máquinas, pois o medicamento não diminui a atenção e o estado de vigília do paciente

#### Gravidez e lactação

Há escassez de dados clínicos sobre mulheres expostas à acetilcisteína durante a gravidez. Estudos com animais não sugerem nenhum efeito nocivo, direto ou indireto na toxicidade reprodutiva. Como medida de precaução é preferível evitar o uso de Fluimucil na gravidez.

Não há informações disponíveis sobre o efeito da acetilcisteína na fertilidade humana. Estudos em animais não indicaram efeitos nocivos com relação à fertilidade humana nas dosagens recomendadas.

Não há informações disponíveis sobre a excreção de acetilcisteína e seus metabólitos pelo leite materno. O produto só deve ser usado durante a gravidez e lactação depois de cuidadosa avaliação de risco-benefício.

O risco para a criança amamentada não pode ser excluído.

Atenção pacientes sob dietas restritivas de sódio: **Fluimucil**® em todas as apresentações de uso oral adulto e pediátrico contém sódio.

**Fluimucil**® xarope 40 mg/mL contém sorbitol. Esta apresentação não deve ser utilizada em pacientes com intolerância hereditária à frutose. Esta apresentação deve ser utilizada com cautela por pacientes diabéticos.

**Fluimucil**<sup>®</sup> xarope 20 mg/mL e 40 mg/mL contém p-hidroxibenzoato (metilparabeno e propilparabeno). Estas substâncias podem causar reações alérgicas (possivelmente tardias).

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

#### Interações medicamentosas

Os estudos de interação foram realizados apenas em adultos.

Fluimucil® não deve ser administrado concomitantemente com fármacos antitussígenos, pois a redução do reflexo tussígeno pode levar ao acúmulo de secreções brônquicas.

O uso de carvão ativado pode reduzir o efeito de **Fluimucil**<sup>®</sup>.

Dissolução de formulações de acetilcisteína com outros medicamentos não é recomendada.





Relatos de inativação de antibióticos com acetilcisteína foram encontrados apenas em estudos "in vitro" onde as substâncias foram misturadas diretamente. Portanto quando o tratamento com antibiótico oral for necessário, é recomendado o uso de acetilcisteína oral 2 horas antes ou depois da administração do antibiótico.

A administração concomitante de nitroglicerina e acetilcisteína causam hipotensão significante e aumentam a dilatação da artéria temporal. Se houver necessidade de tratamento concomitante com nitroglicerina e acetilcisteína, os pacientes devem ser monitorados, pois pode ocorrer hipotensão, inclusive grave, devendo-se ter atenção para a possibilidade de cefaleias (dor de cabeça).

Avise seu médico ou farmacêutico se você usar medicamentos a base de nitrato em conjunto com o uso de **Fluimucil**<sup>®</sup>. O uso concomitante de acetilcisteína e carbamazepina podem resultar em níveis subterapêuticos de carbamazepina.

## Alterações de exames laboratoriais

A acetilcisteína pode interferir no método de ensaio colorimétrico de mensuração do salicilato e interferir também no teste de cetona na urina.

## Interações com alimentos

Até o momento não foi relatada interação entre **Fluimucil®** e alimentos. Não há nenhuma indicação sobre a administração do produto antes ou após as refeições.

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

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

Conservar em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C).

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Após aberto, válido por 14 dias.

**Fluimucil**<sup>®</sup> apresenta-se através de uma solução incolor de leve odor sulfúreo, aroma de framboesa (xarope pediátrico) e morango com romã (xarope adulto).

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?

Fluimucil® é um medicamento que não necessita de prescrição médica obrigatória. Leia as informações da bula antes de utilizá-lo e, se persistirem os sintomas ao fazer uso deste medicamento, suspenda o uso e procure orientação médica. Fluimucil® deve ser administrado somente por via oral e não deve ser diluído.

## Dosagem

Pediátrico (crianças acima de 2 anos)

Fluimucil® pediátrico 20 mg/mL:

| Idade           | Dose          | Frequência                              |
|-----------------|---------------|---|
| 2 a 4 anos      | 100 mg (5 mL) | 2 a 3 vezes ao dia ou a critério médico |
| Acima de 4 anos | 100 mg (5 mL) | 3 a 4 vezes ao dia ou a critério médico |

#### Adultos

**Fluimucil**<sup>®</sup> adulto 40 mg/mL:

Dose de 600 mg (15 mL), 1 vez ao dia, de preferência à noite.

A duração do tratamento é de 5 a 10 dias, não desaparecendo os sintomas procure um médico.

## Indicações específicas para uso adulto e pediátrico

- Complicação Pulmonar da Fibrose Cística

A posologia recomendada para este caso é a seguinte:

- Crianças acima de 2 anos de idade: 200 mg (10 mL de xarope pediátrico) a cada 8 horas;
- Adultos: 200 mg (5 mL de xarope adulto) a 400 mg (10 mL de xarope adulto) a cada 8 horas.

A critério médico, as doses acima podem ser aumentadas até o dobro.

- Intoxicação acidental ou voluntária por paracetamol.

Por via oral, dose inicial de 140 mg/kg de peso corpóreo o mais rápido possível, dentro de 10 horas da ingestão do agente tóxico, seguidas de doses únicas de 70 mg/kg de peso corpóreo a cada 4 horas, por 1-3 dias.





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?

Caso você esqueça de tomar uma dose, deve tomá-la o quanto antes e tomar a dose seguinte como de costume, isto é, na hora regular e sem dobrar a dose.

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 eventos adversos mais frequentemente associados com a administração oral de acetilcisteína são gastrointestinais. Reações de hipersensibilidade incluindo choque anafilático, reação anafilática/anafilactóide, broncoespasmo, angioedema, rash e prurido tem sido reportados com menor frequência.

Reações incomuns (ocorrem entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento): hipersensibilidade, cefaleia (dor de cabeça), zumbido no ouvido, taquicardia, vômito, diarreia, estomatite, dor abdominal, náusea, urticária, rash, angioedema (alergia), prurido (coceira), febre e pressão arterial baixa.

Reações raras (ocorrem entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento): broncoespasmo (chiado no peito), dispneia (falta de ar) e dispepsia (indigestão).

Reações muito raras (ocorrem em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento): choque anafilático, reação anafilática/anafilactóide e hemorragia.

Reação com frequência desconhecida: edema (inchaço) de face.

Em casos raríssimos houve relato de reações severas da pele, como síndrome de *Stevens-Johnson* e síndrome de *Lyell*, com relação temporal com a administração da acetilcisteína. Na maioria dos casos havia envolvimento provável de pelo menos uma droga co-suspeita na provocação da síndrome muco-cutânea relatada. Por isso, é preciso consultar o médico assim que ocorrer alguma nova alteração na pele ou em membranas mucosas, a acetilcisteína deve ser interrompida imediatamente.

Também já foi descrita redução da agregação plaquetária com o uso da acetilcisteína. O significado clínico desta alteração ainda não está estabelecido.

Se for observada qualquer outra reação não descrita nesta bula, informe seu médico.

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?

Voluntários saudáveis receberam 11,2 g de acetilcisteína diariamente por três meses sem ocorrência de qualquer evento adverso sério. Doses acima de 500 mg de acetilcisteína/kg de peso foram bem toleradas sem nenhum sintoma de envenenamento.

A superdosagem pode levar a sintomas gastrintestinais como náusea, vômito e diarreia.

Não há antídoto específico para a acetilcisteína e o tratamento é sintomático.

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. Informe-se também com o SAC Zambon (0800 017 70 11 ou <a href="www.zambon.com.br">www.zambon.com.br</a>) em casos de dúvidas.

### **III - DIZERES LEGAIS**

Registro MS-1.0084.0075

Farmacêutica Responsável: Juliana Paes de O. Rodrigues - CRF-SP 56.769

Fabricado por:

SANOFI MEDLEY Farmacêutica Ltda Rua Conde Domingos Papaiz, 413 Jardim Natal – Suzano/SP CNPJ n°. 10.588.595/0010-92 Indústria Brasileira

## Registrado por:

ZAMBON Laboratórios Farmacêuticos Ltda.

Av. Presidente Juscelino Kubitschek, 2041 – Bloco E – 5° Andar





Vila Olímpia – São Paulo – SP CEP: 04543-011 CNPJ n°. 61.100.004/0001-36 Indústria Brasileira ®Marca Registrada

SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR, NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA. Zambon LINE 0800-0177011

www.zambon.com.br

Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 31/10/2019



**BPFLUXARV8** 





# Histórico de Alteração da Bula

| Dados da Submissão Eletrônica |                     |   | D                  | ados da Petição     | Notificação que altera | Dados das Alterações de bulas |                                   |                     |  |
|-------------------------------|---------------------|---|--------------------|---------------------|------------------------|-------------------------------|-----------------------------------|---------------------|--|
| Data do Expediente            | Nº de<br>Expediente | Assunto   | Data do Expediente | N° de<br>Expediente | Assunto                | Data de<br>Aprovação          | Itens de Bula                     | Versões<br>(VP/VPS) | Apresentações relacionadas   |
| 12/04/2013                    | 0278565/13-0        | Inclusão Inicial de Texto<br>de Bula – RDC 60/12            | -                  | -                   | -                      | -                             | Não se aplica<br>(Versão Inicial) | VP1                 | Fluimucil® Xarope 20 mg/mL sabor framboesa para uso oral. Embalagem com 120 mL + copo dosador. Xarope 40 mg/mL sabor morango com romã para uso oral 40 mg/mL. Embalagem com 120 mL + copo dosador. |
| 17/06/2015                    | 0534857/15-9        | Notificação de<br>Alteração de Texto de<br>Bula – RDC 60/12 | -                  | -                   | -                      | -                             | Dizeres Legais                    | VP2                 |  |
| 04/09/2015                    | 0790687/15-1        | Notificação de<br>Alteração de Texto de<br>Bula – RDC 60/12 | -                  | -                   | -                      | -                             | Itens 3, 4, 8 e 9.                | VP3                 |  |
| 02/12/2015                    | 1051044/15-3        | Notificação de<br>Alteração de Texto de<br>Bula – RDC 60/12 | -                  | -                   | -                      | -                             | Correção<br>Ortográfica           | VP4                 |  |





| 12/01/2017 | 0060610/17-3 |                          | 11/10/2016 | 2383126/16-1  | Inclusão de Local de                   | 12/12/2016 | Dizeres Legais | VP5 | Fluimucil <sup>®</sup>         |
|------------|--------------|--------------------------|------------|---------------|--|------------|----------------|-----|--------------------------------|
|            |              |                          |            | (Fluimucil®   | Fabricação do                          |            |                |     | Xarope 20<br>mg/mL sabor       |
|            |              | Notificação de Alteração |            | Xarope 2%)    | Medicamento de                         |            |                |     | framboesa para                 |
|            |              | de Texto de Bula – RDC   |            | 2383101/16-6  | Liberação Convencional                 |            |                |     | uso oral.<br>Embalagem com     |
|            |              | 60/12                    |            | (Fluimucil®   | com Prazo de Análise                   |            |                |     | 120 mL + copo                  |
|            |              |                          |            | Xarope 4%)    | (Fluimucil® Xarope 2%                  |            |                |     | dosador.<br><b>Xarope 40</b>   |
|            |              |                          |            |               | e Xarope 4%)                           |            |                |     | mg/mL sabor                    |
| 19/09/2018 | 0911492/18-1 | Notificação de Alteração | 25/05/2018 | 0431425/18- 5 | Medicamentos e                         | 20/08/2018 | Dizeres Legais | VP6 | morango com<br>romã para uso   |
|            |              | de Texto de Bula – RDC   |            |               | Insumos Farmacêuticos -                |            |                |     | oral 40 mg/mL.                 |
|            |              | 60/12                    |            |               | (Alteração na AFE)                     |            |                |     | Embalagem com<br>120 mL + copo |
|            |              |                          |            |               | de INDÚSTRIA do                        |            |                |     | dosador.                       |
|            |              |                          |            |               | produto - ENDEREÇO                     |            |                |     |                                |
|            |              |                          |            |               | DA SEDE                                |            |                |     |                                |
| 12/03/2019 | 0219283/19-7 | Notificação de Alteração | -          | -             | Notificação de Exigência               | -          | Apresentações  | VP7 |                                |
|            |              | de Texto de Bula – RDC   |            |               | N° 0161548/19-3                        |            |                |     |                                |
|            |              | 60/12                    |            |               | recebida em 21/02/2019.                |            |                |     |                                |
| 31/10/2019 | 2657090/19-4 | Notificação de Alteração | 26/02/2020 | 0582761/20-2  | RDC 73/2016 – NOVO                     | -          | Dizeres Legais | VP8 | Fluimucil <sup>®</sup>         |
|            |              | de Texto de Bula – RDC   |            |               | <ul> <li>Alteração de Razão</li> </ul> |            |                |     | Xarope 20<br>mg/mL sabor       |
|            |              | 60/12                    |            |               | Social do Local de                     |            |                |     | framboesa para                 |
|            |              |                          |            |               | Fabricação.                            |            |                |     | uso oral.<br>Embalagem com     |
|            |              |                          |            |               |  |            |                |     | 120 mL + copo                  |
|            |              |                          |            |               |  |            |                |     | dosador.                       |
|            |              |                          |            |               |  |            |                |     | Xarope 40                      |



|        |  |  |  | mg/mL sabor    |
|--------|--|--|--|----------------|
|        |  |  |  | morango com    |
|        |  |  |  | romã para uso  |
|        |  |  |  | oral 40 mg/mL. |
|        |  |  |  | Embalagem com  |
| 1906   |  |  |  | 120 mL + copo  |
| BAAC . |  |  |  | dosador.       |





# Fluimucil<sup>®</sup>

Zambon Laboratórios Farmacêuticos Ltda Comprimido Efervescente 200 mg e 600 mg- acetilcisteína





# I – IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Fluimucil® acetilcisteína

## **APRESENTAÇÃO**

Comprimido efervescente 200 mg sabor limão para uso oral. Embalagem com 16 comprimidos efervescentes. Comprimido efervescente 600 mg sabor limão para uso oral. Embalagem com 16 comprimidos efervescentes.

## USO ORAL USO ADULTO

## COMPOSICÃO

| Cada comprimido efervescente de 200 mg contém: acetilcisteína                                | ıg            |
|--|---------------|
| Excipientes: bicarbonato de sódio, ácido cítrico, aspartame, aroma de limãoq.s.p.1comprimide | _             |
| Cada comprimido efervescente de 600 mg contém: acetilcisteína                                | $\mathcal{C}$ |

Conteúdo de aspartame da apresentação:

| Apresentação                   | Quantidade por comprimido (600 mg) |  |  |  |  |  |
|--------------------------------|------------------------------------|--|--|--|--|--|
| Apresentação                   | Aspartame                          |  |  |  |  |  |
| Comprimido efervescente 200 mg | 20,00 mg                           |  |  |  |  |  |
| Comprimido efervescente 600 mg | 20,00 mg                           |  |  |  |  |  |

## II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE

### 1. PARA QUÊ ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Este é um medicamento expectorante indicado quando se tem dificuldade para expectorar e há muita secreção densa e viscosa, tais como bronquite aguda, bronquite crônica e suas exacerbações (piora do quadro clínico e complicações), enfisema pulmonar (doença crônica caracterizada pelo comprometimento dos pulmões), pneumonia (inflamação nos pulmões e brônquios), colapso/atelectasias pulmonares (fechamento dos brônquios) e mucoviscidose (doença hereditária que produz muco espesso, também conhecida por fibrose cística). Também é indicado para intoxicação acidental ou voluntária por paracetamol.

## 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

**Fluimucil**® é um medicamento expectorante que ajuda a eliminar as secreções produzidas nos pulmões, facilitando a respiração.

Fluimucil® modifica as características da secreção respiratória (muco) reduzindo sua consistência e elasticidade, tornando-a mais fluida ou mais liquefeita, o que facilita a sua eliminação das vias respiratórias. Fluimucil® funciona ainda como antídoto de danos hepáticos provocados pelo paracetamol, regenerando os estoques de uma substância vital para a função normal do fígado (a glutationa). Fluimucil® é rapidamente absorvido no trato gastrintestinal. O início de sua ação ocorre dentro de uma hora após sua administração, quando alcança concentrações máximas nas secreções brônquicas.

#### 3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Fluimucil® é contraindicado para pacientes alérgicos a acetilcisteína e/ou demais componentes de sua formulação. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião dentista. Este medicamento é contraindicado para crianças menores de 2 anos.

Não há contraindicações para o tratamento de overdose de paracetamol com acetilcisteína.

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





A presença de odor sulfúreo (enxofre) não indica alteração no medicamento, pois é característico do princípio ativo contido no mesmo.

É recomendada precaução quando utilizado por pacientes com úlcera péptica ou histórico de úlcera, especialmente no caso de administração concomitante a outros medicamentos com conhecido efeito irritativo à mucosa gástrica.

A administração da acetilcisteína, principalmente no início do tratamento, pode fluidificar a secreção brônquica e aumentar seu volume. Se efetivamente o paciente não conseguir expectorar, deve ser realizada a drenagem postural, aspiração brônquica e/ou outras medidas de drenagem de secreção.

#### Uso em idosos

Devem-se seguir as orientações gerais descritas para o medicamento, salvo em situações especiais.

#### Uso pediátrico

Agentes mucolíticos podem induzir obstrução respiratória em crianças abaixo de 2 anos. Devido as características fisiológicas das vias aéreas nessa faixa etária, a habilidade de expectorar pode ser limitada. Portanto agentes mucolíticos não devem ser utilizados em crianças com menos de 2 anos de idade.

## Este medicamento é contraindicado para crianças menores de 2 anos.

Pacientes portadores de asma brônquica devem ser rigorosamente monitorados durante o tratamento se ocorrer broncoespasmo (contração dos brônquios causando dificuldade para respirar ou chiado no peito), suspender a acetilcisteína imediatamente e iniciar tratamento adequado.

Acetilcisteína pode afetar moderadamente o metabolismo da histamina, portanto deve-se ter cautela quando administrar o produto para o tratamento ao longo prazo em pacientes com intolerância à histamina, uma vez que sintomas de intolerância podem ocorrer (dor de cabeça, rinite vasomotora e prurido).

O paciente que utiliza **Fluimucil**® pode dirigir e operar máquinas, pois o medicamento não diminui a atenção e o estado de vigília do paciente.

Fluimucil® comprimido efervescente 200 mg e 600 mg: contém aspartame (fonte de fenilalanina): Atençãofenilcetonúricos: contém fenilalanina.

Atenção pacientes sob dietas restritivas de sódio: **Fluimucil**® em todas as apresentações de uso oral adulto e pediátrico contém sódio.

#### Gravidez e lactação

Há escassez de dados clínicos sobre mulheres expostas à acetilcisteína durante a gravidez. Estudos com animais não sugerem nenhum efeito nocivo, direto ou indireto, na toxicidade reprodutiva. Como medida de precaução é preferível evitar o uso de Fluimucil na gravidez.

Não há informações disponíveis sobre o efeito da acetilcisteína na fertilidade humana. Estudos em animais não indicaram efeitos nocivos com relação à fertilidade humana nas dosagens recomendadas.

Não há informações disponíveis sobre a excreção de acetilcisteína e seus metabólitos pelo leite materno.

O produto só deve ser usado durante a gravidez e lactação depois de cuidadosa avaliação de risco-benefício.

O risco para a criança amamentada não pode ser excluído.

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

Os estudos de interação foram realizados apenas em adultos.

**Fluimucil**® não deve ser administrado concomitantemente com fármacos antitussígenos, pois a redução do reflexo tussígeno pode levar ao acúmulo de secreções brônquicas.

O uso de carvão ativado pode reduzir o efeito de Fluimucil®.

Dissolução de formulações de acetilcisteína com outros medicamentos não é recomendada.

Relatos de inativação de antibióticos com acetilcisteína foram encontrados apenas em estudos "in vitro" onde as substâncias foram misturadas diretamente. Portanto quando o tratamento com antibiótico oral for necessário, é recomendado o uso de acetilcisteína oral 2 horas antes ou depois da administração do antibiótico.

A administração concomitante de nitroglicerina e acetilcisteína causam hipotensão significante e aumento da dilatação da artéria temporal. Se houver necessidade de tratamento concomitante com nitroglicerina e acetilcisteína, os pacientes devem ser monitorados, pois pode ocorrer hipotensão, inclusive grave, devendo-se ter atenção para a possibilidade de cefaleias (dor de cabeça).

Avise seu médico ou farmacêutico se você usar medicamentos a base de nitrato em conjunto com o uso de Fluimucil®.

O uso concomitante de acetilcisteína e carbamazepina podem resultar em níveis subterapêuticos de carbamazepina.

## Alterações de exames laboratoriais

A acetilcisteína pode interferir no método de ensaio colorimétrico de mensuração do salicilato e interferir também no teste de cetona na urina.

### Interações com alimentos





Até o momento não foi relatada interação entre **Fluimucil**® e alimentos. Não há nenhuma indicação sobre a administração do produto antes ou após as refeições.

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

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

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

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

**Fluimucil**® apresenta-se sob a forma de comprimido branco, circular e efervescente, de odor sulfúreo (enxofre) e sabor cítrico de limão.

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 criancas.

#### 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

**Fluimucil**<sup>®</sup> é um medicamento que não necessita de prescrição médica obrigatória. Leia as informações da bula antes de utilizá-lo e, se persistirem os sintomas ao fazer uso deste medicamento, suspenda o uso e procure orientação médica. **Fluimucil**<sup>®</sup> deve ser administrado somente por via oral.

Fluimucil® deve ser dissolvido em meio copo d'água em temperatura ambiente e ingerido em seguida. Não se deve guardar a solução obtida. O comprimido causa pouca efervescência ao ser dissolvido.

#### Dosagem

Adultos

Fluimucil<sup>®</sup> 200 mg, 2 a 3 vezes ao dia.

Fluimucil<sup>®</sup> 600 mg, 1 vez ao dia, de preferência à noite.

A duração do tratamento é de 5 a 10 dias, não desaparecendo os sintomas procure um médico.

## Indicações específicas

- Complicação Pulmonar da Fibrose Cística

Adultos: 200 mg (1 comprimido efervescente de 200 mg) a 400 mg (2 comprimidos efervescentes de 200 mg) a cada 8 horas

- Intoxicação acidental ou voluntária por paracetamol

Por via oral, dose inicial de 140 mg/kg de peso corpóreo o mais rápido possível, dentro de 10 horas da ingestão do agente tóxico, seguidas de doses únicas de 70 mg/kg de peso corpóreo a cada 4 horas, por 1-3 dias.

Siga corretamente o modo de usar. Em caso de dúvidas sobre este medicamento, procure orientação do farmacêutico. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação médica ou de seu cirurgião dentista. Este medicamento não deve ser partido ou mastigado.

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

Caso você esqueça de tomar uma dose, deve tomá-la o quanto antes e tomar a dose seguinte como de costume, isto é, na hora regular e sem dobrar a dose.

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 eventos adversos mais frequentemente associados com a administração oral de acetilcisteína são gastrointestinais. Reações de hipersensibilidade incluindo choque anafilático, reação anafilática/anafilactóide, broncoespasmo, angioedema, rash e prurido tem sido reportados com menor frequência.

Reações incomuns (ocorrem entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento): hipersensibilidade, cefaleia (dor de cabeça), zumbido nos ouvidos, taquicardia, vômito, diarreia, estomatite, dor abdominal, náusea, urticária, rash, angioedema (alergia), prurido (coceira), febre e pressão arterial baixa.

Reações raras (ocorrem entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento): broncoespasmo (chiado no peito), dispneia (falta de ar) e dispepsia (indigestão).

Reações muito raras (ocorrem em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento): choque anafilático, reação anafilática/anafilactóide e hemorragia.

Reação com frequência desconhecida: edema (inchaço) de face.

Em casos raríssimos houve relato de reações severas da pele, como síndrome de Stevens-Johnson e síndrome de Lyell,





com relação temporal com a administração da acetilcisteína. Na maioria dos casos havia envolvimento provável de pelo menos uma droga co-suspeita na provocação da síndrome muco-cutânea relatada. Por isso, é preciso consultar o médico assim que ocorrer alguma nova alteração na pele ou em membranas mucosas, a acetilcisteína deve ser interrompida imediatamente.

Também já foi descrita redução da agregação plaquetária com o uso da acetilcisteína. O significado clínico desta alteração ainda não está estabelecido.

Se for observada qualquer outra reação não descrita nesta bula, informe seu médico.

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?

Até o momento não houve relato de nenhum caso de superdosagem para formas farmacêuticas orais de acetilcisteína. Voluntários saudáveis receberam 11,2 g de acetilcisteína diariamente por três meses sem ocorrência de qualquer evento adverso sério. Doses acima de 500 mg de acetilcisteína/kg de peso foram bem toleradas sem nenhum sintoma de envenenamento.

A superdosagem pode levar a sintomas gastrintestinais como náusea, vômito e diarreia.

Não há antídoto específico para a acetilcisteína e o tratamento é sintomático.

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. Informe-se também com o SAC Zambon (0800 017 70 11 ou <a href="www.zambon.com.br">www.zambon.com.br</a>) em casos de dúvidas.

#### **III - DIZERES LEGAIS**

Registro MS-1.0084.0075

Farmacêutica Responsável: Juliana Paes de O. Rodrigues - CRF-SP 56.769

Fluimucil® comprimido efervescente 200 mg:

Fabricado por:

ZAMBON Switzerland Ltd.

Via Industrial, 13 - 6814 Cadempino - Suíça

Fluimucil® comprimido efervescente 600 mg:

Fabricado por:

Zambon S.p.A.

Via della Chimica, 9, Vicenza – Itália

Importado por:

### ZAMBON Laboratórios Farmacêuticos Ltda.

Av. Presidente Juscelino Kubitschek, 2041 – Bloco E – 5° Andar

Vila Olímpia – São Paulo – SP

CEP: 04543-011

CNPJ nº. 61.100.004/0001-36

Indústria Brasileira

®Marca Registrada

SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR, NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA.

Zambon LINE 0800-0177011

www.zambon.com.br

Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 20/08/2018



BMRPFLUCOMV6





# Histórico de Alteração da Bula

| Dados da Submissão Eletrônica |              |   | Dados da Petição/Notificação que altera bula |            |         |           | Dados das Alterações de bulas  |          |   |  |
|-------------------------------|--------------|---|--|------------|---------|-----------|--------------------------------|----------|---|--|
| Data do                       | Nº de        | Assunto   | Data do                                      | Nº de      | Assunto | Data de   | Itens de Bula                  | Versões  | Apresentações   |  |
| Expediente                    | Expediente   |   | Expediente                                   | Expediente |         | Aprovação |                                | (VP/VPS) | relacionadas  |  |
| 12/04/2013                    | 0278565/13-0 | Inclusão Inicial de Texto de  Bula – RDC 60/12              | -  | -          | -       | -         | Não se aplica (Versão Inicial) | VP1      | Fluimucil® Comprimido efervescente 200 mg sabor limão para uso oral. Embalagem c/ 16. Fluimucil® Comprimido efervescente 600 mg sabor limão para uso oral. Embalagem c/ 16. |  |
| 17/06/2015                    | 0534857/15-9 | Notificação de Alteração de<br>Texto de Bula – RDC<br>60/12 | -  | •          | -       | -         | Dizeres Legais                 | VP2      | Fluimucil® Comprimido efervescente 200 mg sabor limão para uso oral. Embalagem c/ 16. Fluimucil® Comprimido efervescente 600 mg sabor limão para uso oral. Embalagem c/     |  |





|            |              |   |   |   |   |   |                      |     | 16.  |
|------------|--------------|---|---|---|---|---|----------------------|-----|--|
| 04/09/2015 | 0790687/15-1 | Notificação de Alteração de<br>Texto de Bula – RDC<br>60/12 | - | - | - | - | Itens 3, 4, 8 e 9.   | VP3 | Fluimucil® Comprimido efervescente 200 mg sabor limão para uso oral. Embalagem c/ 16. Fluimucil® Comprimido efervescente 600 mg sabor limão para uso oral. Embalagem c/          |
| 02/12/2015 | 1051044/15-3 | Notificação de Alteração de<br>Texto de Bula – RDC<br>60/12 | - | - | - | - | Correção Ortográfica | VP4 | 16.  Fluimucil® Comprimido efervescente 200 mg sabor limão para uso oral. Embalagem c/ 16. Fluimucil® Comprimido efervescente 600 mg sabor limão para uso oral. Embalagem c/ 16. |
| 12/01/2017 | 0060610/17-3 | Notificação de Alteração de<br>Texto de Bula – RDC<br>60/12 | - | - | - | - | Dizeres Legais       | VP5 | Fluimucil® Comprimido efervescente 200 mg sabor limão  |





|            |              |                             |            |               |                        |            |                |     | para uso oral. Embalagem c/ 16. Fluimucil® Comprimido efervescente 600 mg sabor limão para uso oral. Embalagem c/ 16. |
|------------|--------------|-----------------------------|------------|---------------|------------------------|------------|----------------|-----|---|
| 19/09/2018 | 0911492/18-1 | Notificação de Alteração de | 25/05/2018 | 0431425/18- 5 | Medicamentos e Insumos | 20/08/2018 | Dizeres Legais | VP6 | Fluimucil®<br>Comprimido  |
|            |              | Texto de Bula – RDC         |            |               | Farmacêuticos -        |            |                |     | efervescente 200  |
|            |              | 60/12                       |            |               | (Alteração na AFE)     |            |                |     | mg sabor limão  |
|            |              |                             |            |               | de INDÚSTRIA do        |            |                |     | para uso oral.  |
|            |              |                             |            |               |                        |            |                |     | Embalagem c/  |
|            |              |                             |            |               | produto - ENDEREÇO     |            |                |     | 16.<br><b>Fluimucil</b> ®   |
|            |              |                             |            |               | DA SEDE                |            |                |     | Comprimido  |
|            |              |                             |            |               |                        |            |                |     | efervescente 600  |
|            |              |                             |            |               |                        |            |                |     | mg sabor limão  |
|            |              |                             |            |               |                        |            |                |     | para uso oral.  |
|            |              |                             |            |               |                        |            |                |     | Embalagem c/<br>16.   |

