

UNIAIR[®]

Geolab Indústria Farmacêutica S/A
Comprimido Mastigável 4mg e 5mg
Comprimido Revestido 10mg

MODELO DE BULA PARA O PACIENTE

Esta bula é continuamente atualizada. Favor proceder a sua leitura antes de utilizar o medicamento.

Uniair[®] montelucaste de sódio

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO REFERÊNCIA

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO:

Comprimido mastigável de 4mg: Embalagem contendo 30 comprimidos.

USO ORAL

USO PEDIÁTRICO DE 2 A 5 ANOS DE IDADE

Comprimido mastigável de 5mg: Embalagem contendo 30 comprimidos.

USO ORAL

USO PEDIÁTRICO DE 6 A 14 ANOS DE IDADE

Comprimido revestido de 10mg: Embalagem contendo 30 comprimidos.

USO ORAL

USO ADULTO ACIMA DE 15 ANOS

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido mastigável contém:

montelucaste de sódio.....4,2mg* e 5,2mg**

*equivalente 4mg de montelucaste.

**equivalente 5mg de montelucaste.

Excipientes: hiprolose, manitol, celulose microcristalina, croscarmelose sódica, essência de cereja, aspartamo, corante óxido de ferro vermelho e estearato de magnésio.

Cada comprimido revestido contém:

montelucaste de sódio.....10,4mg*

*equivalente a 10mg de montelucaste.

Excipientes: croscarmelose sódica, lactose monoidratada, celulose microcristalina, estearato de magnésio, álcool polivinílico, macrogol, talco, corante óxido de ferro amarelo, corante óxido de ferro vermelho, dióxido de titânio e água purificada.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Uniair[®] é indicado para o tratamento de:

- asma, incluindo a prevenção dos sintomas de asma durante o dia e noite. **Uniair[®]** também previne o estreitamento das vias aéreas causado pelo exercício;

- rinite alérgica, incluindo sintomas diurnos e noturnos como congestão nasal, coriza, coceira nasal e espirros; congestão nasal ao despertar, dificuldade de dormir e despertares noturnos; lacrimejamento, coceira, vermelhidão e inchaço dos olhos.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Uniair[®] é um antagonista do receptor de leucotrienos que bloqueia as substâncias chamadas leucotrienos.

Os leucotrienos causam estreitamento e inchaço das vias aéreas dos seus pulmões. Os leucotrienos também causam sintomas alérgicos. O bloqueio da ação dos leucotrienos melhora os sintomas de asma e rinite alérgica e ajuda a evitar as crises de asma.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento é contraindicado em caso de alergia a qualquer um de seus componentes [veja o item **COMPOSIÇÃO**].

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

É importante que você ou sua criança continue tomando **Uniair**[®] diariamente, como prescrito por seu médico, mesmo quando você ou sua criança não apresentar sintomas ou ainda que você ou sua criança tenha uma crise de asma.

Se os sintomas de asma piorarem, você deve entrar em contato com seu médico imediatamente. **Uniair**[®] **não é indicado para o tratamento de crises agudas de asma.** Sempre tenha com você medicamentos inalatórios de resgate para o caso de crises de asma. Se ocorrer uma crise, você ou sua criança devem seguir as instruções de seu médico para essas situações.

Foram relatadas alterações de comportamento e de humor em pacientes que tomam **Uniair**[®]. Informe o seu médico caso você ou seu filho apresente essas alterações enquanto estiver tomando **Uniair**[®] (veja o item **8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?**). **Uniair**[®] não deve ser usado como terapia única antes do exercício para prevenir a asma induzida por exercício. Se seu médico prescreveu um medicamento para ser usado antes do exercício, continue a usá-lo até que seu médico peça para parar.

Se sua asma piora com o uso de ácido acetilsalicílico, continue a evitar o ácido acetilsalicílico ou outros medicamentos denominados anti-inflamatórios não esteroides durante o tratamento com **Uniair**[®].

Uniair[®] não deve substituir abruptamente os corticosteroides inalatórios ou orais.

Gravidez e amamentação: mulheres grávidas ou que pretendem engravidar devem consultar o médico antes de tomar **Uniair**[®].

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

Não se sabe se **Uniair**[®] é excretado no leite materno. Caso você esteja amamentando ou pretenda amamentar, você deve consultar seu médico antes de tomar **Uniair**[®].

Crianças: **Uniair**[®] 5 mg comprimidos mastigáveis estão disponíveis para crianças de 6 a 14 anos de idade. **Uniair**[®] 4 mg comprimidos mastigáveis estão disponíveis para crianças de 2 a 5 anos de idade. Estudos têm mostrado que **Uniair**[®] não afeta a taxa de crescimento das crianças.

Idosos: nos estudos clínicos, não houve diferença relacionada à idade na eficácia ou no perfil de segurança de **Uniair**[®].

Atenção fenilcetonúricos: contém fenilalanina. Os comprimidos mastigáveis de 5mg e de 4mg contêm aspartamo, uma fonte de fenilalanina (3mg de fenilalanina por comprimido mastigável de 5mg e 2,40mg de fenilalanina por comprimido mastigável de 4mg).

Dirigir e operar máquinas: não se espera que o uso de **Uniair®** possa afetar sua capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas.

Interações medicamentosas: em geral, **Uniair®** não interfere com outros medicamentos que você ou sua criança esteja tomando. Entretanto, alguns medicamentos podem afetar a ação de **Uniair®**, ou **Uniair®** pode afetar a ação de outros medicamentos. É importante que você informe ao seu médico sobre todos os medicamentos que você ou sua criança esteja tomando ou planeja tomar, inclusive medicamentos obtidos sem receita médica.

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?

Uniair® deve ser mantido em temperatura ambiente (15°C a 30°C), protegido da umidade.

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

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

Características físicas e organolépticas:

Uniair® 4mg e 5mg apresentam-se na forma de comprimido mastigável circular liso semiabaulado de coloração rosa e odor de cereja.

Uniair® 10mg apresenta-se na forma de comprimido revestido circular semiabaulado liso e coloração levemente alaranjado.

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.

TUDO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Uso oral.

Tome **Uniair®** uma vez ao dia com ou sem alimentos, como prescrito por seu médico.

- A dose para adultos e adolescentes com idade **a partir de 15 anos** para tratamento de asma e/ou rinite alérgica é de um comprimido de 10 mg diariamente.
- A dose para crianças com idade de **6 a 14 anos** para tratamento de asma e/ou rinite alérgica é de um comprimido mastigável de 5 mg diariamente.
- A dose para crianças com idade de **2 a 5 anos** para tratamento de asma e/ou rinite alérgica é de um comprimido mastigável de 4 mg diariamente.

Os pacientes com asma devem tomar **Uniair®** diariamente, ao anoitecer.

Os pacientes com rinite alérgica devem tomar **Uniair®** uma vez ao dia, conforme a prescrição médica.

Sempre tenha com você medicamentos inalatórios de resgate para o caso de crises de asma. Não tome doses adicionais de **Uniair®** com intervalo de menos de 24 horas desde a dose anterior.

É importante continuar tomando **Uniair®** durante o tempo indicado por seu médico, a fim de manter o controle da asma. **Uniair®** pode tratar a asma apenas se você ou sua criança continuar a tomá-lo.

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?

Tente tomar **Uniair**[®] como prescrito. Entretanto se você ou sua criança esquecer de tomar uma dose, apenas retome o esquema habitual de um comprimido uma vez ao dia.

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. O montelucaste de sódio em geral é bem tolerado. Nos estudos, os efeitos adversos mais comuns (entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento) relatados foram dor abdominal, dor de cabeça, sede, diarreia, hiperatividade, asma, descamação, coceira e erupções da pele usualmente leves e que ocorreram com a mesma frequência em pacientes que tomaram montelucaste de sódio ou placebo (comprimido que não contém medicamento).

Além disso, foram relatados:

- infecção nas vias aéreas superiores;
- aumento de tendência a sangramento, número baixo de plaquetas;
- reações alérgicas (incluindo inchaço da face, lábios, língua e/ou garganta [que pode causar dificuldade para respirar ou engolir], urticária, coceira e erupção da pele);
- alterações de comportamento e humor (agitação, inclusive comportamento agressivo ou hostilidade, depressão, desorientação, distúrbio de atenção, anormalidades no sonho, ansiedade, alucinações, insônia, irritabilidade, perda de memória, sintomas obsessivo-compulsivo, inquietação, sonambulismo, gagueira, pensamentos e atos suicidas, tremor, movimentos musculares involuntários);
- tontura, sonolência, formigamento/dormência e, muito raramente, convulsão;
- palpitações;
- sangramento nasal; inflamação dos pulmões;
- diarreia, dispepsia, náuseas, vômitos;
- hepatite;
- hematoma, reações cutâneas graves (eritema multiforme) que podem ocorrer inesperadamente;
- dor articular, dor muscular e câibras musculares;
- incontinência urinária em crianças;
- fraqueza e cansaço;
- inchaço;
- febre.

Informe ao médico se você ou sua criança apresentar qualquer sintoma incomum, ou se algum sintoma conhecido durar muito ou piorar.

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 DESTES MEDICAMENTO?

Procure um médico imediatamente. Na maioria dos casos de superdose, não foram relatados efeitos adversos. Os sintomas mais frequentemente relatados nos casos de superdose em adultos e crianças incluíram dor abdominal, sonolência, sede, dor de cabeça, vômitos e hiperatividade.

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 7226001, se você precisar de mais orientações.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

DIZERES LEGAIS

Registro M.S. nº 1.5423.0223

Farm. Resp.: Ronan Juliano Pires Faleiro - CRF-GO nº 3772

Geolab Indústria Farmacêutica S/A

CNPJ: 03.485.572/0001-04

VP. 1B QD.08-B MÓDULOS 01 A 08 - DAIA - ANÁPOLIS – GO

www.geolab.com.br

Indústria Brasileira

SAC: 0800 701 6080

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 28/07/2022.



Anexo B

Histórico de Alteração para a Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/Notificação que altera a bula			Dados das alterações de bulas			
Data do expediente	Número expediente	Assunto	Data do expediente	Número expediente	Assunto	Data da Aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
05/10/2016	2359382/16-2	10457 - SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	05/10/2016	2359382/16-2	10457 - SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	05/10/2016	Versão Inicial	VP	4MG COM MAST CT BL AL/AL X 30 5MG COMP MAST CT BL AL/AL X 30 10MG COM REV CT BL AL/AL X 30
11/11/2016	2481031/16-2	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	11/11/2016	2481031/16-2	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	11/11/2016	Faixa de restrição 8.Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP	4MG COM MAST CT BL AL/AL X 30 5MG COMP MAST CT BL AL/AL X 30 10MG COM REV CT BL AL/AL X 30
16/11/2016	2495376/16-8	10756 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula Adequação a Intercambialidade	16/11/2016	2495376/16-8	10756 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula Adequação a Intercambialidade	16/11/2016	Adequação a Intercambialidade RDC 58/2014	VP	4MG COM MAST CT BL AL/AL X 30 5MG COMP MAST CT BL AL/AL X 30 10MG COM REV CT BL AL/AL X 30

19/12/2017	2301035/17-5	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/12/2017	2301035/17-5	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/12/2017	2. Como este medicamento funciona?	VP	4MG COM MAST CT BL AL/AL X 30 5MG COMP MAST CT BL AL/AL X 30 10MG COM REV CT BL AL/AL X 30
12/04/2018	0283521/18-5	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	12/04/2018	0283521/18-5	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	12/04/2018	Dizeres Legais	VP	4MG COM MAST CT BL AL/AL X 30 5MG COMP MAST CT BL AL/AL X 30 10MG COM REV CT BL AL/AL X 30
22/11/2018	1105719/18-0	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	22/11/18	1105719/18-0	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	22/11/2018	8. Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP	4MG COM MAST CT BL AL/AL X 30 5MG COMP MAST CT BL AL/AL X 30 10MG COM REV CT BL AL/AL X 30
25/04/2019	0375623/19-8	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/04/2019	0375623/19-8	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/04/2019	8. Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP	4MG COM MAST CT BL AL/AL X 30 5MG COMP MAST CT BL AL/AL X 30 10MG COM REV CT BL AL/AL X 30

26/10/2022	---	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	26/10/2022	---	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	26/10/2022	4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 6. Como devo usar este medicamento?	VP	4MG COM MAST CT BL AL/AL X 30 5MG COMP MAST CT BL AL/AL X 30 10MG COM REV CT BL AL/AL X 30
------------	-----	--	------------	-----	--	------------	---	----	--

UNIAIR®

Geolab Indústria Farmacêutica S/A
Comprimido Mastigável 5mg
Comprimido Revestido 10mg

MODELO DE BULA PARA O PACIENTE

Esta bula é continuamente atualizada. Favor proceder a sua leitura antes de utilizar o medicamento.

Uniair[®] montelucaste de sódio

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO REFERÊNCIA

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO:

Comprimido mastigável de 5mg: Embalagem contendo 500 comprimidos*.

*Embalagem Institucional

USO ORAL

USO PEDIÁTRICO DE 6 A 14 ANOS DE IDADE

Comprimido revestido de 10mg: Embalagem contendo 500 comprimidos*.

*Embalagem Institucional

USO ORAL

USO ADULTO ACIMA DE 15 ANOS

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido mastigável contém:

montelucaste de sódio..... 5,2mg*

*equivalente 5mg de montelucaste.

Excipientes: hiprolose, manitol, celulose microcristalina, croscarmelose sódica, essência de cereja, aspartamo, corante óxido de ferro vermelho e estearato de magnésio.

Cada comprimido revestido contém:

montelucaste de sódio.....10,4mg*

*equivalente a 10mg de montelucaste.

Excipientes: croscarmelose sódica, lactose monoidratada, celulose microcristalina, estearato de magnésio, álcool polivinílico, macrogol, talco, corante óxido de ferro amarelo, corante óxido de ferro vermelho, dióxido de titânio e água purificada.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Uniair[®] é indicado para o tratamento de:

- asma, incluindo a prevenção dos sintomas de asma durante o dia e noite. Uniair[®] também previne o estreitamento das vias aéreas causado pelo exercício;
- rinite alérgica, incluindo sintomas diurnos e noturnos como congestão nasal, coriza, coceira nasal e espirros; congestão nasal ao despertar, dificuldade de dormir e despertares noturnos; lacrimejamento, coceira, vermelhidão e inchaço dos olhos.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Uniair[®] é um antagonista do receptor de leucotrienos que bloqueia as substâncias chamadas leucotrienos.

Os leucotrienos causam estreitamento e inchaço das vias aéreas dos seus pulmões. Os leucotrienos também causam sintomas alérgicos. O bloqueio da ação dos leucotrienos melhora os sintomas de asma e rinite alérgica e ajuda a evitar as crises de asma.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento é contraindicado em caso de alergia a qualquer um de seus componentes [veja o item **COMPOSIÇÃO**].

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

É importante que você ou sua criança continue tomando **Uniair**[®] diariamente, como prescrito por seu médico, mesmo quando você ou sua criança não apresentar sintomas ou ainda que você ou sua criança tenha uma crise de asma.

Se os sintomas de asma piorarem, você deve entrar em contato com seu médico imediatamente. **Uniair**[®] **não é indicado para o tratamento de crises agudas de asma.** Sempre tenha com você medicamentos inalatórios de resgate para o caso de crises de asma. Se ocorrer uma crise, você ou sua criança devem seguir as instruções de seu médico para essas situações.

Foram relatadas alterações de comportamento e de humor em pacientes que tomam **Uniair**[®]. Informe o seu médico caso você ou seu filho apresente essas alterações enquanto estiver tomando **Uniair**[®] (veja o item **8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?**). **Uniair**[®] não deve ser usado como terapia única antes do exercício para prevenir a asma induzida por exercício. Se seu médico prescreveu um medicamento para ser usado antes do exercício, continue a usá-lo até que seu médico peça para parar.

Se sua asma piora com o uso de ácido acetilsalicílico, continue a evitar o ácido acetilsalicílico ou outros medicamentos denominados anti-inflamatórios não esteroides durante o tratamento com **Uniair**[®].

Uniair[®] não deve substituir abruptamente os corticosteroides inalatórios ou orais.

Gravidez e amamentação: mulheres grávidas ou que pretendem engravidar devem consultar o médico antes de tomar **Uniair**[®].

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

Não se sabe se **Uniair**[®] é excretado no leite materno. Caso você esteja amamentando ou pretenda amamentar, você deve consultar seu médico antes de tomar **Uniair**[®].

Crianças: **Uniair**[®] 5 mg comprimidos mastigáveis estão disponíveis para crianças de 6 a 14 anos de idade. **Uniair**[®] 4 mg comprimidos mastigáveis estão disponíveis para crianças de 2 a 5 anos de idade. Estudos têm mostrado que **Uniair**[®] não afeta a taxa de crescimento das crianças.

Idosos: nos estudos clínicos, não houve diferença relacionada à idade na eficácia ou no perfil de segurança de **Uniair**[®].

Atenção fenilcetonúricos: contém fenilalanina. Os comprimidos mastigáveis de 5mg e de 4mg contêm aspartamo, uma fonte de fenilalanina (3mg de fenilalanina por comprimido mastigável de 5mg e 2,40mg de fenilalanina por comprimido mastigável de 4mg).

Dirigir e operar máquinas: não se espera que o uso de **Uniair**[®] possa afetar sua capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas.

Interações medicamentosas: em geral, **Uniair**[®] não interfere com outros medicamentos que você ou sua criança esteja tomando. Entretanto, alguns medicamentos podem afetar a ação de **Uniair**[®], ou **Uniair**[®] pode afetar a ação de outros medicamentos. É importante que você informe ao seu médico sobre todos os medicamentos que você ou sua criança esteja tomando ou planeja tomar, inclusive medicamentos obtidos sem receita médica.

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?

Uniair[®] deve ser mantido em temperatura ambiente (15°C a 30°C), protegido da umidade.

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

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

Características físicas e organolépticas:

Uniair[®] 4mg e 5mg apresentam-se na forma de comprimido mastigável circular liso semiabaulado de coloração rosa e odor de cereja.

Uniair[®] 10mg apresenta-se na forma de comprimido revestido circular semiabaulado liso e coloração levemente alaranjado.

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?

Uso oral.

Tome **Uniair**[®] uma vez ao dia com ou sem alimentos, como prescrito por seu médico.

- A dose para adultos e adolescentes com idade **a partir de 15 anos** para tratamento de asma e/ou rinite alérgica é de um comprimido de 10 mg diariamente.
- A dose para crianças com idade de **6 a 14 anos** para tratamento de asma e/ou rinite alérgica é de um comprimido mastigável de 5 mg diariamente.
- A dose para crianças com idade de **2 a 5 anos** para tratamento de asma e/ou rinite alérgica é de um comprimido mastigável de 4 mg diariamente.

Os pacientes com asma devem tomar **Uniair**[®] diariamente, ao anoitecer.

Os pacientes com rinite alérgica devem tomar **Uniair**[®] uma vez ao dia, conforme a prescrição médica.

Sempre tenha com você medicamentos inalatórios de resgate para o caso de crises de asma. Não tome doses adicionais de **Uniair**[®] com intervalo de menos de 24 horas desde a dose anterior.

É importante continuar tomando **Uniair**[®] durante o tempo indicado por seu médico, a fim de manter o controle da asma. **Uniair**[®] pode tratar a asma apenas se você ou sua criança continuar a tomá-lo.

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?

Tente tomar **Uniair**[®] como prescrito. Entretanto se você ou sua criança esquecer de tomar uma dose, apenas retome o esquema habitual de um comprimido uma vez ao dia.

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. O montelucaste de sódio em geral é bem tolerado. Nos estudos, os efeitos adversos mais comuns (entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento) relatados foram dor abdominal, dor de cabeça, sede, diarreia, hiperatividade, asma, descamação, coceira e erupções da pele usualmente leves e que ocorreram com a mesma frequência em pacientes que tomaram montelucaste de sódio ou placebo (comprimido que não contém medicamento). Além disso, foram relatados:

- infecção nas vias aéreas superiores;
- aumento de tendência a sangramento, número baixo de plaquetas;
- reações alérgicas (incluindo inchaço da face, lábios, língua e/ou garganta [que pode causar dificuldade para respirar ou engolir], urticária, coceira e erupção da pele);
- alterações de comportamento e humor (agitação, inclusive comportamento agressivo ou hostilidade, depressão, desorientação, distúrbio de atenção, anormalidades no sonho, ansiedade, alucinações, insônia, irritabilidade, perda de memória, sintomas obsessivo-compulsivo, inquietação, sonambulismo, gagueira, pensamentos e atos suicidas, tremor, movimentos musculares involuntários);
- tontura, sonolência, formigamento/dormência e, muito raramente, convulsão;
- palpitações;
- sangramento nasal; inflamação dos pulmões;
- diarreia, dispepsia, náuseas, vômitos;
- hepatite;
- hematoma, reações cutâneas graves (eritema multiforme) que podem ocorrer inesperadamente;
- dor articular, dor muscular e câibras musculares;
- incontinência urinária em crianças;
- fraqueza e cansaço;
- inchaço;
- febre.

Informe ao médico se você ou sua criança apresentar qualquer sintoma incomum, ou se algum sintoma conhecido durar muito ou piorar.

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 AINDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Procure um médico imediatamente. Na maioria dos casos de superdose, não foram relatados efeitos adversos. Os sintomas mais frequentemente relatados nos casos de superdose em adultos e crianças incluíram dor abdominal, sonolência, sede, dor de cabeça, vômitos e hiperatividade.

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 7226001, se você precisar de mais orientações.

**USO SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA
PROIBIDA VENDA AO COMÉRCIO**

DIZERES LEGAIS

Registro M.S. nº 1.5423.0223

Farm. Resp.: Ronan Juliano Pires Faleiro - CRF-GO nº 3772

Geolab Indústria Farmacêutica S/A

CNPJ: 03.485.572/0001-04

VP. 1B QD.08-B MÓDULOS 01 A 08 - DAIA - ANÁPOLIS – GO

www.geolab.com.br

Indústria Brasileira

SAC: 0800 701 6080

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 28/07/2022.



Anexo B
Histórico de Alteração para a Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/Notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Número expediente	Assunto	Data do expediente	Número expediente	Assunto	Data da Aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
26/10/2022	2359382/16-2	10457 - SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	26/10/2022	2359382/16-2	10457 - SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	26/10/2022	Versão Inicial	VP	5MG COMP MAST CX BL AL/AL X 500 10MG COM REV CX BL AL/AL X 500