

dipirona monoidratada

Sanofi Medley Farmacêutica Ltda. Solução oral 50 mg/mL



dipirona monoidratada Medicamento Genérico, Lei nº 9.787, de 1999

APRESENTAÇÃO

Solução oral 50 mg/mL: frasco com 100 mL + copo medida.

USO ORAL. USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 3 MESES.

COMPOSIÇÃO

(ácido cítrico, aroma de framboesa, benzoato de sódio, eritrosina dissódica, edetato de sódio, fo sfato de sódio dibásico heptaidratado, metabissulfito de sódio, sa carose, sorbito le água purificada).

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Este medicamento é indicado como analgésico (para dor) e antitérmico (para febre).

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

É um medicamento à base de dipirona, utilizado no tratamento da dor e febre. Tempo médio de início de ação: 30 a 60 minutos após a administração e gera lmente duram aproximadamente 4 horas.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento não deve ser utilizado caso você tenha:

- a lergia ou intolerância à dipirona ou a qualquer um dos componentes da formulação ou a outras pira zolonas ou a pira zolidinas (ex.: fenazona, propifenazona, isopropilam in ofenazona, fenilbuta zona, oxifembuta zona) incluindo, por exemplo, experiência prévia de agranulocitose (diminuição a centuada na contagem de glóbulos brancos do sangue) com uma destas substâncias;
- função da medula óssea prejudicada (ex.: após tratamento citostático) ou doenças do sistema he mat opoiético (responsável pela produção das células sa nguíneas);
- desenvolvido broncoespasmo (contração dos brônquios levando a chiado no peito) ou outras reações anafilactoides, como urticária (erupção na pele que causa coceira), rinite (irritação e inflamação da mucosa do nariz), angioedema (inchaço em região subcutânea ou em mucosas) depois do uso de medicamentos para dor (ex.: salicilatos, paracetamol, diclofenaco, ibuprofeno, indometacina, naproxeno);
- porfiria hepática aguda intermitente (doença metabólica que se manifesta através de problemas na pele e/ou com complicações neurológicas) pelo risco de indução de crises de porfiria;
- deficiência congênita da glicose-6-fosfato-desidrogenase (G6PD), pelo risco de hemólise (destruição dos glóbulos vermelhos, o que pode levar à a nemia);
- gra videz e a mamentação (vide "O que devo saber antes de usar este medicamento?").

Este medicamento é contraindicado para menores de 3 meses de idade ou pesando menos de 5 kg.

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

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

Agranulocitose (diminuição do número de granulócitos, que são tipos de glóbulos brancos, em consequência de um distúrbio na medula óssea) induzida pela dipirona é uma ocorrência de origem imunoalérgica que pode durar pelo menos 1 semana. Essas reações são raras e podem ser graves, com risco à vida e, em alguns casos, fatais. Interrompa o uso da medicação e consulte seu médico imediatamente se alguns dos seguintes sinais ou sintomas ocorrerem: febre, calafrios, dor de garganta, lesão na boca.

Pancitopenia [diminuição global de células do sangue (glóbulos brancos, vermelhos e plaquetas)]: interrompa o tratamento imediatamente e procure o seu médico se ocorrerem a lguns dos seguintes sinais o u sintomas: malestar geral, infecção, febre persistente, equimoses (manchas roxas), sangramento, palidez.



Choque ana filático (reação a lérgica grave): ocorre principalmente em pacientes sensíveis. Portanto, a dipiro na deve ser usada com cautela em pacientes que a presentem a lergia atópica ou a sma (vide "Quando não de vo u sar este medicamento?").

Reações cutâneas graves: foram relatadas reações cutâneas graves com o uso de dipirona, como síndrome de Stevens-Johnson (forma grave de reação alérgica caracterizada por bolhas em mucosas e em grandes áreas do corpo) e Necrólise Epidérmica Tóxica ou síndrome de Lyell (quadro grave, onde uma grande extensão de pele começa a apresentar bolhas e evolui com áreas avermelhadas semelhante a uma grande queima dura). Se você desenvolver a lgum desses sinais ou sintomas erupções cutâneas muitas vezes com bolhas ou lesões da mucosa, o tratamento deve ser interrompido imediatamente e não deve ser retomado.

Alterações na capacidade de dirigir veículos e operar máquinas.

Para as doses recomendadas, nenhum efeito a dverso na habilida de de se concentrar e rea gir é con hecido. Entretanto, pelo menos com doses elevadas, deve-se levar em consideração que as habilida des para se concentrar e rea gir podem estar prejudicadas, constituindo risco em situações onde estas habilidades são de importância especial (por exemplo, operar carros ou máquinas), especialmente quando á lcool foi consumido.

Reações ana filáticas/anafilactoides (reação alérgica grave e imediata que pode levar à morte)

Ca so você esteja em alguma das situações a baixo, converse com seu médico, pois estas situações a presentam risco especial para possíveis reações a nafiláticas gra ves relacionadas à dipirona (vide "Quando não devo usar este medicamento?"):

- síndrome da asma analgésica ou intolerância analgésica do tipo urticária-angioedema;
- a sma brônquica, particularmente aqueles com rinossinusite poliposa (processo inflamatório no nariz e seio s da face com formação de pólipos) concomitante;
- urticária crônica;
- intolerância a o á lcool, por exemplo, pessoas que reagem até m esmo a pequenas quantidades de bebidas a lcoó licas, a presentando sintomas como espirros, la crimejamento e vermelhidão acentuada da face;
- intolerância a corantes ou a conservantes (ex.: tartrazina e/ou benzoatos).

Se você tem alguma alergia, informe seu médico e use dipirona monoidratada solução oral somente sob orientação.

Caso você já tenha apresentado uma reação anafilática ou outra reação imunológica a outras pirazolidas, pirazolidinas e outros analgésicos não narcóticos, também corre a lto risco de responder de forma semelhante a dipirona monoidratada.

Reações hipotensivas (de pressão baixa) isoladas

O uso de dipirona pode causar reações hipotensivas isoladas (vide "Quais os males que este medicamento pode me causar?"). Essas reações são possivelmente dose-dependentes e ocorrem com maior probabilidade após administração injetável.

A dipirona monoidratada deve ser utilizada sob orientação médica, caso vocêtenha insuficiência dos rins ou do fígado, uma vez que a taxa de eliminação é reduzida nestes casos (vide "Como devo usar este medicamento?").

Lesão hepática induzida por drogas

Casos de hepatite (inflamação do fígado) a guda de padrão predominantemente hepatocelular (células do fígado) foram relatados em pacientes tratados com dipirona com início de alguns dias a alguns meses após o início do tratamento. Os sina is e sintomas incluem enzimas hepáticas séricas (enzimas do fígado) elevadas com ou sem icterícia (cor amarelada da pele e olhos), frequentemente no contexto de outras reações de hipersensibilidade (alergia ou intolerância) a drogas (por exemplo, erupção cutânea (alteração na pele), discrasias sanguíneas (alterações no sangue), febre e eosinofilia (aumento de um tipo de células no sangue chamado eo sinófilo)) ou acompanhadas por características de hepatite (inflamação do fígado) autoimune. A maioria dos pacientes se recuperou com a descontinuação do tratamento com dipirona; entretanto, em casos isolados, foi relatada progressão para insuficiência hepática (redução da função do fígado) a guda com necessidade de transplante hepático (transplante de fígado).

O mecanismo de lesão hepática (lesão do fígado) induzida por dipirona não está claramente elucidado, mas os dados indicam um mecanismo imunoalérgico.



Os pacientes devem ser instruídos a entrar em contato com seu médico caso ocorram sintomas su gestivos de lesão hepática (lesão do fígado). Nesses pacientes, a dipirona deve ser interrompida e a função hepática (atividade do fígado) avaliada.

À dipirona não deve ser reintroduzida em pacientes com um episódio de lesão hepática (lesão do fígado) durante o tra tamento com dipirona para o qual nenhuma outra causa de lesão hepática (lesão do fígado) foi determinada. Este medicamento não deve ser toma do se você já tomou algum medicamento contendo dipirona e teve problemas de fígado. Se você não tiver certeza, converse com seu médico.

Foi notificada inflamação do fígado em pacientes tomando dipirona, com sintomas que se desenvolveram alguns dia s a alguns meses a pós o início do tratamento.

Pare de usar este medicamento e contacte um médico se tiver sintomas de problemas hepáticos (do fígado) (vide "Qua is os males que este medicamento pode me causar?").

Outros medicamentos e produtos

Informe o seu médico se estiver a tomar um dos seguintes:

- bupropiona, um medicamento usado para tratar a depressão ou como um a uxilia r para parar de fumar;
- efa virenz, um medicamento usado para tratar HIV/AIDS;
- metadona, um medicamento usado para tratar a dependência de drogas ilícitas (os chamados opioides);
- valproato, um medicamento usado para tratar a epilepsia ou doença bipolar;
- ta crolimus, um medicamento usado para prevenir a rejeição de órgãos em pacientes transplantados;
- sertra lina, um medicamento usado no tratamento da depressão.

Gravideze amamentação

Recomenda-se não utilizar dipirona monoidratada solução oral durante os primeiros 3 meses da gravidez. O u so durante o segundo trimestre da gravidez só deve ocorrer a pós cuidadosa avaliação do potencial risco/b ene fício pelo médico. Este medicamento não deve ser utiliza do durante os 3 últimos meses da gravidez.

A a mamentação deve ser evitada durante e por até 48 horas a pós o uso de dipirona monoidratada solução oral. A dipirona é eliminada no leite materno.

Pacientes idosos: deve-se considerar a possibilidade das funções do fígado e dos rins estarem prejudicadas.

Crianças: menores de 3 meses de idade ou pesando menos de 5 kg não devem ser tra tadas com dipirona. É recomendada supervisão médica quando se a dministra dipirona a crianças pequenas.

Restrições a grupos de risco: vide itens "Quando não devo usar este medicamento?" e "O que devo sa ber a ntes de usar este medicamento?".

Sensibilidade cruzada

Pacientes que apresentam reações a nafilactoides à dipirona podem a presentar um risco especial para reações semelhantes a outros a nalgésicos não narcóticos.

Pacientes que apresentam reações anafiláticas ou outras imunologicamente-mediadas, ou seja, reações a lérgicas (ex: agranulocitose) à dipirona podem apresentar um risco especial para reações semelhantes a outras pirazolonas ou pirazolidinas.

Atenção diabéticos: contém açúcar (sacarose líquida 3,75 g/5 mL). Portanto, para pacientes diabéticos, recomenda-se a administração de comprimidos ou gotas ao invés de solução oral.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Indução farmacocinética de enzimas metabolizadoras:

A dipirona pode induzir enzimas metabolizadoras, incluindo CYP2B6 e CYP3A4.

A coadministração de dipirona com substratos do CYP2B6 e/ou CYP3A4, como bupropiona, efavirenz, metadona, ciclosporina, tacrolimus ou sertralina, pode causar uma redução nas concentrações plasmáticas destes medicamentos.



Portanto, recomenda-se cautela quando dipirona e substrato de CYP2B6 e/o u CYP3A4 são administrados concomitantemente; a resposta clínica e/ou os níveis do medicamento devem ser seguidos de monitoramento terapêutico do medicamento.

valproato: a dipirona pode diminuir os níveis séricos de valproato quando coadministrado, o que pode resultar em eficácia potencialmente diminuída do valproato. Os prescritores devem monitorar a resposta clínica (controle das convulsões ou controle do humor) e considerar o monitoramento dos níveis séricos de valproato, conforme a propria do.

Adicionar dipirona ao metotrexato pode a umentar a hematotoxicidade (toxicidade do sangue) do metotrexato, particularmente em pacientes idosos. Portanto, esta combinação deve ser evitada.

A dipirona pode reduzir o efeito do ácido acetilsalicílico na agregação plaquetária, quando tomado concomitantemente. Portanto, esta combinação deve ser usada com cautela em pacientes que tomam ácido a cetilsalicílico em baixas doses para proteção cardiovascular.

Medica mento-alimentos: não há dados disponíveis até o momento sobre a interação entre alimentos e dipirona.

Medicamento-exames laboratoriais: foram reportadas interferências em testes la boratoriais que utilizam reações de Trinder (por exemplo: testes para medir níveis séricos de creatinina, triglicérides, colesterol HDL e ácido úrico) em pacientes utilizando dipirona.

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?

Este medicamento deve ser mantido em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Proteger da luz.

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

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

Características do medicamento

Este medicamento se a presenta na forma de solução límpida rosa, viscosa, com sa bor a docica do e a roma de framboesa.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de valida de 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

Recomendamos que seja utilizado o copo medida gra duado que a companha o frasco na embala gem (gra duado para 2,5 mL - 5 mL - 7,5 mL e 10 mL), a o usar a solução oral. Não é necessário agitar o produto.

POSOLOGIA

O tra tamento pode ser interrompido a qualquer instante sem provocar danos ao paciente, inerentes à retira da da medicação.

Adultos e a dolescentes acima de 15 anos: 10 a 20 mL em administração única ou até o máximo de 20 mL, 4

As crianças devem receber dipirona monoidratada solução oral conforme seu peso seguindo a orientação de ste esquema:



Peso (média de idade)	Dose	Solução oral (em mL)*	mg
5 a 8 kg (3 a 11	Dose única	1,25 a 2,5	62,5 a 125
meses)	Dose má xima diária 10 (4 tomadas x 2,5 mL)		500
9 a 15 kg(1 a 3	Dose única	2,5 a 5	125 a 250
anos)	Dose máxima diária	20 (4 tomadas x 5 mL)	1000
16 a 23 kg (4 a 6 anos)	Dose única	3,75 a 7,5	187,5 a 375
	Dose má xima diária	30 (4 tomadas x 7,5 mL)	1500
24 a 30 kg(7 a 9 anos)	Dose única	5 a 10	250 a 500
	Dose má xima diária	40 (4 tomadas x 10 mL)	2000
31 a 45 kg(10 a 12 anos)	Dose única	7,5 a 15	375 a 750
	Dose má xima diária	60 (4 tomadas x 15 mL)	3000
46 a 53 kg(13 a	Dose única	8,75 a 17,5	437,5 a 875
14 anos)	Dose máxima diária	3500	

^{*} utilizar copo medida

Crianças menores de 3 meses de idade ou pesando menos de 5 kg não devem ser tratadas com este medicamento. Se o efeito de uma única dose for insuficiente ou a pós o efeito a nalgésico ter diminuído, a dose pode ser repetida respeita ndo-se o modo de usar e a dose máxima diária, conforme descrito a cima.

Não há estudos dos efeitos de dipirona monoidratada solução oral administrada por via s não recomendadas. Portanto, por segurança e para garantir a eficácia deste medicamento, a administração deve ser somente por via oral.

Em pacientes com insuficiência nos rins ou no fígado recomenda-se que o uso de altas doses de dipirona se ja evitado, uma vez que a taxa de eliminação é reduzida nestes pacientes. Entretanto, para tratamento em curto prazo não é necessária redução da dose. Não existe experiência com o uso de dipirona em longo prazo em pacientes com insuficiência nos rins ou no fígado.

Em pacientes idosos e pacientes debilitados deve-se considerar a possibilidade das funções do fígado e dos rins estarem prejudicadas.

Para pacientes diabéticos recomenda-se a administração de comprimidos ou gotas ao invés de solução oral. Os carboidratos contidos em 5 mL de solução oral correspondem a 3,75 g de glicose.

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

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

Ca so se esqueça de tomar uma dose, tome-a assim que possível. No entanto, se estiver próximo do horário da próxima dose, espere por este horário, respeitando sempre o intervalo determinado pelo modo de usar. Não u sar o medicamento em dobro para compensar doses esquecidas.

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 frequências das reações adversas estão lista das a seguir de acordo com a seguinte convenção:

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

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

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

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

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

Reação desconhecida (não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis).



Distúrbios cardíacos

Síndrome de Kounis (aparecimento simultâneo de eventos coronarianos agudos e reações alérgicas ou anafilactoides. Engloba conceitos como infarto alérgico e angina alérgica).

Distúrbios do sistema imunológico

A dipirona pode causar choque anafilático, reações a nafiláticas/anafilactoides que podem se tornar gra ves com risco à vida e, em alguns casos, serem fatais. Estas reações podem ocorrer mesmo a pós dipirona monoid rata da solução oral ter sido utiliza da previamente em muitas ocasiões sem complicações.

Estas reações medicamentosas podem desenvolver-se imediatamente após a administração de dipirona ou horas mais tarde; contudo, a tendência normal é que estes eventos ocorramna primeira hora a pós a administração.

Normalmente, reações anafiláticas/anafilactoides leves manifestam-se na forma de sintomas cutâneos ou nas mucosas (tais como: coceira, ardor, vermelhidão, urticária, inchaço), falta de ar e, menos frequentemente, doenças/queixas gastrintestinais.

Estas reações leves podem progredir para formas graves com coceira generalizada, angioedema grave (in chaço em região subcutânea ou em mucosas, geralmente de origem alérgica até mesmo envolvendo a laringe), broncoespasmo grave, arritmias cardíacas (descompasso dos batimentos do coração), queda da pressão sanguínea (algumas vezes precedida por aumento da pressão sanguínea) e choque circulatório (colapso circulatório em que existe um fluxo sanguíneo inadequado para os tecidos e células do corpo).

Em pacientes com síndrome da a sma a nalgésica, reações de intolerância a pare cem tipicamente na forma de crises a smáticas (falta de ar).

Distúrbios da pele e tecido subcutâneo

Além das manifestações da pele e mucosas, de reações a nafiláticas/anafilactoides mencionadas a cima, po dem ocorrer ocasionalmente erupções medicamentosas fixas; raramente exantema [rash (erupções na pele)], e, em casos isolados, síndrome de Stevens-Johnson (forma grave de reação alérgica ca racterizada por bolhas em mucosas e em grandes á reas do corpo) ou síndrome de Lyell (doença bolhosa grave que causa morte da camada superficial da pele e mucosas, deixando um aspecto de queimaduras de grande extensão) (vide "O que devo saber antes de usar este medicamento?"). Deve-se interromper imediatamente o uso de medicamentos suspeitos.

Distúrbios do sangue e sistema linfático

Anemia aplástica (doença onde a medula óssea produzem quantidade in suficiente os glóbulos vermelhos, glóbulos brancos e plaquetas), a granulocitose (diminuição do número de granulócitos — tipos de glóbulos brancos - no sangue, em consequência de um distúrbio na medula óssea) e pancitopenia (redução de glóbulos vermelhos, brancos e plaquetas), incluindo casos fatais, leucopenia (redução dos glóbulos brancos) e trombocitopenia (diminuição no número de plaquetas).

Estas reações podem ocorrer mesmo após este medicamento ter sido utilizado previamente em muitas ocasiões, sem complicações.

Os sinais típicos de a granulocitose incluem lesões inflamatórias na mucosa (ex.: orofaríngea, anorretal, genital), inflamação na garganta, febre (mesmo inesperadamente persistente ou recorrente). Entretanto, em pacientes recebendo tratamento com antibiótico, os sinais típicos de a granulocitose podem ser mínimos. A taxa de sedimentação eritrocitária é extensivamente a umentada, enquanto que o a umento de nódulos linfáticos é tipica mente leve ou a usente.

Os sina is típicos de trombocitopenia incluem uma maior tendência para sangramento e a parecimento de pontos vermelhos na pele e membranas mucosas.

Distúrbios vasculares

Reações hipotensivas isoladas.

Podem ocorrer ocasionalmente após a administração, reações hipotensivas transitórias isoladas; em casos ra ros, estas reações a presentam-se sob a forma de queda crítica da pressão sanguínea.

Distúrbios renais e urinários

Em casos muito raros, especialmente em pacientes com histórico de doença nos rins, pode ocorrer piora súbita ou recente da função dos rins (insuficiência renal a guda), em alguns casos com diminuição da produção de urina, redução muito a centuada da produção de urina ou perda aumentada de proteínas a través da urina. Em casos isolados, pode ocorrer nefrite intersticial a guda (um tipo de inflamação nos rins).

Um a coloração a vermelhada pode ser observada a lgumas vezes na urina.

Distúrbios gastrintestinais



Foram reportados casos de sangramento ga strintestinal.

Distúrbios hepatobiliares

Lesão hepática (lesão do fígado) induzida por medicamentos, incluindo hepatite a guda (inflamação do fígado), icterícia (cor a marelada da pele e olhos), a umento das enzimas hepáticas (enzimas do fígado) podem ocorrer com frequência desconhecida (vide "O que devo sa ber antes de usar este medicamento?").

Pare de usar este medicamento e imediatamente contacte um médico se você vivenciar a lguns dos sintomas abaixo:

Náusea ou vômito, febre, sensação de cansaço, perda de apetite, urina de cor escura, fezes de cor clara, aparecimento de cor a marelada na pele ou na parte branca dos olhos, coceira, erupção na pele ou dor na parte superior do estômago. Esses sintomas podem ser sina is de lesão hepática (do fígado) (vide "O que devo sa ber antes de usar este medicamento?").

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indese jáveis 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?

Sintomas: enjoo, vômito, dor a bdominal, deficiência da função dos rins/insuficiência aguda dos rins (ex.: devido à nefrite intersticial), mais raramente, sintomas do sistema nervoso central (tontura, sonolência, coma, convulsões) e queda da pressão sanguínea (algumas vezes progredindo para choque) bem como arritmias cardíacas (taquicardia). Após o uso de doses muito elevadas, a excreção de um metabó lito in o fensivo (á cido rubazônico) pode provocar coloração a vermelhada na urina.

Tratamento: não existe antídoto específico conhecido para dipirona. Se a ingestão foi feita por apenas um loc al de administração, poderão ser rea lizadas medidas para diminuir a absorção sistêmica dos in gredientes ativos através de desintoxicação primária (ex.: la vagem gástrica) ou diminuir a absorção (carvão ativado). O principal metabólito da dipirona (4-N-metilaminoantipirina) pode ser eliminado por hemodiálise, hemofiltração, hemoperfusão ou filtração pla smática.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

DIZERES LEGAIS

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas, procure orientação médica.

MS – 1.8326.0244 Farm. Resp.: Ricardo Jonsson CRF-SP nº 40.796

Registra do e Fabricado por: **Sanofi Medley Farmacêutica Ltda.** Rua Conde Domingos Papaiz, 413 - Suzano - SP CNPJ 10.588.595/0010-92 Indústria Brasileira

ou

Fabricado por: **Sanofi Medley Farmacêutica Ltda.** Rua Estácio de Sá, 1144 – Campinas – SP Indústria Brasileira



IB080321







Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 08/03/2021.

Anexo B Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica		Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas			
Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens da bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
-	,	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	08/03/2021	0907720/21-1 NOVALGINA®	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	08/03/2021	VP: 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? / 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? / 8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR? VPS: 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES / 6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS / 8. POSOLOGIA E MODO DE USAR / 9. REAÇÕES ADVERSAS	VP/VPS	50 mg/mL solução oral
05/02/2021	0480739/21-1	10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	-	-	-	VPS 9. REAÇÕES ADVERSAS	VPS	50 mg/mL solução oral
28/07/2020	2474449/20-2	10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	08/07/2020	2192926/20-2 NOVALGINA®	10451 – MEDICAM ENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	08/07/2020	VP 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? VPS 6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS	VP/VPS	50 mg/mL solução oral
24/10/2020	2580856/19-7	10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	26/09/2019	2266071/19-2	11004 - RDC 73/2016 - GENÉRICO - Alteração de razão social do local de fabricação do medicamento	26/09/2019	Dizeres legais	VP/VPS	50 mg/mL solução oral
30/08/2018	0853524/18-8	10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/08/2018	0761290/18-7 NOVALGINA	10451 – MEDICAM ENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/08/2018	VP: 3. QUANDO NÃO DEVO USARESTE MEDICAMENTO? / 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? VPS: 4. CONTRAINDICAÇÕES / 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES	VP/VPS	50 mg/mL solução oral

05/06/2017	1109889/17-9	10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/03/2017	0488164/17-8 NOVALGINA	10451 – MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/03/2017	VP: 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA? / 3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? / 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? / 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? / 7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO? / 8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR? / 9. O QUE FAZER SEALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO? VPS: 1. INDICAÇÕES / 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS / 4. CONTRAINDICAÇÕES / 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES / 6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS / 9. REAÇÕES ADVERSAS	VP/VPS	50 mg/mL solução oral
03/03/2016	1325022/16-1	10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Dizeres legais	VP/VPS	50 mg/mL solução oral
21/10/2015	0928337/15-4	10459 – GENÉRICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula –	05/11/2014	1020544/14-6	1959 – GENERICO – Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Incorporação de Empresa) – 1959 – ANVISA	22/06/2015	Dizeres legais	VP/VPS	50 mg/mL solução oral
		RDC 60/12	17/08/2015	0729397/15-6	(10451) - MEDICAME NTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/08/2015	2. Resultados de Eficácia		
28/07/2014	0605434/14-0	10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/06/2014	0485547/14-7	(10451) - MEDICAME NTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/06/2014	VP: 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? / 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS: 6. Interações Medicamentosas / 9. Reações Adversas	VP/VPS	50 mg/mL solução oral
01/07/2014	0515689/14-1	10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		0515689/14-1	10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/07/2014	DIZERES LEGAIS	VP/VPS	50 mg/mL solução oral
26/06/2013	0512961/13-3	10459 – GENÉRICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	28/03/2013	0238633/13-0	(10451) – MEDICAME NTO NOVO Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	28/03/2013	VERSÃO INICIAL	VP/VPS	50 mg/mL solução oral