

dentista.

Categoria D (no terceiro trimestre)

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

Uso em idosos, crianças e outros grupos de risco:

Idosos: Utilizar com cautela em pacientes idosos, iniciando o tratamento com doses reduzidas. A idade avançada exerce mínima influência na farmacocinética do ibuprofeno. Alterações, relacionadas à idade, na fisiologia renal, hepática e do sistema nervoso central, assim como comorbidades e medicações concomitantes devem ser consideradas antes do início da terapia com ibuprofeno. Em todas as indicações, a dose deve ser ajustada individualmente e a menor dose administrada. Monitoração cuidadosa e educação do paciente idoso são essenciais.

Interações medicamentosas: O uso do ibuprofeno e de outros analgésicos e antitérmicos concomitantemente com medicamentos à base de cortisona aumenta o risco de úlceras gástricas. O uso concomitante com medicamentos à base de furosemida e tiazídicos diminui o efeito diurético dessas drogas. O uso do produto concomitantemente com medicamentos à base de probenecida aumentará o efeito terapêutico do ibuprofeno. Durante a terapia com ibuprofeno, deve-se evitar a administração de hormônios tireoidianos. O ibuprofeno pode aumentar o efeito dos anticoagulantes orais (da heparina) a concentração sanguínea de lítio e a atividade antiagregante plaquetária, desaconselhando-se, portanto, a administração simultânea de ibuprofeno e tais substâncias.

O uso concomitante de qualquer AINE com os seguintes fármacos deve ser evitado, especialmente nos casos de administração crônica: ácido acetilsalicílico, paracetamol, colchicina, iodetos, medicamentos fotossensibilizantes, outros anti-inflamatórios não esteroides, corticosteroides, glicocorticoides, corticotrofina, urouinase, hipoglicemiantes orais ou insulina, anti-hipertensivos e diuréticos, ácido valproico, plicamicina, compostos de ouro, ciclosporina, lítio, probenecida, inibidores da ECA (enzima conversora da angiotensina), agentes anticoagulantes ou trombolíticos, inibidores de agregação plaquetária, cardiotônicos digitálicos, digoxina e metotrexato.

REAÇÕES ADVERSAS A MEDICAMENTOS: AS REAÇÕES ADVERSAS MAIS COMUNS SÃO DE ORIGEM GASTROINTESTINAL (NÁUSEA, VÔMITO, DOR EPIGÁSTRICA, DESCONFORTO ABDOMINAL, DIARREIA, CONSTIPAÇÃO INTESTINAL). PODEM OCORRER TAMBÉM REAÇÕES DE HIPERSENSIBILIDADE, AMBLOPIA TÓXICA, ELEVAÇÃO SIGNIFICATIVA DA TRANSAMINASE NO SORO, RETENÇÃO DE LÍQUIDOS, EDEMA, INIBIÇÃO DA AGREGAÇÃO PLAQUETÁRIA, LINFOPENIA, ANEMIA HEMOLÍTICA, GRANULOCITOSE, TROMBOCITOPENIA, TONTURA, RASH CUTÂNEO, DEPRESSÃO, INSÔNIA E INSUFICIÊNCIA RENAL EM PACIENTES DESIDRATADOS.

Alterações em exames laboratoriais: Poderá ocorrer diminuição dos níveis de hemoglobina e do hematócrito. Se houver sangramento gastrointestinal devido ao uso do ibuprofeno, haverá positividade na pesquisa de sangue oculto nas fezes. Poderá causar diminuição dos níveis de glicose sanguínea. Não existe interferência conhecida com outros exames.

Superdose: O tratamento de superdose pelo ibuprofeno é de suporte, uma vez que não existem antídotos a este fármaco. Os sintomas incluem vertigem, nistagmo, apneia, inconsciência, hipotensão e insuficiência respiratória. Nos casos de intoxicação aguda com comprometimento hemodinâmico e/ou respiratório, devem-se administrar líquidos, mantendo-se uma boa diurese. Como o fármaco é ácido e é excretado pela urina, teoricamente é benéfica a administração de alcali, além do volume. O esvaziamento gástrico deve ser realizado pela indução de vômito ou lavagem gástrica e a administração de carvão ativado deve ser instituída. Medidas de suporte auxiliarão no procedimento terapêutico específico de superdose.

Armazenagem: DURANTE O CONSUMO ESTE PRODUTO DEVE SER MANTIDO NO CARTUCHO DE CARTOLINA, CONSERVADO EM TEMPERATURA AMBIENTE (15 A 30°C). PROTEGER DA LUZ E UMIDADE.

Nº do lote e data de fabricação: VIDE CARTUCHO

Farm. Resp.: Andreia Cavalcante Silva
CRF-GO nº 2.659
M. S. Nº 1.0370.0539

LABORATÓRIO
TEUTO BRASILEIRO S/A.

CNPJ - 17.159.229/0001-76
VP 7-D Módulo 11 Qd. 13 - DAIA
CEP 75132-140 - Anápolis - GO
Indústria Brasileira



ibuprofeno

Medicamento genérico Lei nº 9.787, de 1999.

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES

Suspensão oral gotas 50mg/mL

Embalagens contendo 1, 25 e 50 frascos com 30mL.



USO ADULTO E PEDIÁTRICO (crianças acima de 6 meses)
USO ORAL

COMPOSIÇÃO

Cada mL (10 gotas) da suspensão oral contém:

Ibuprofeno50mg

Veículo q.s.p.....1mL

Excipientes: dióxido de titânio, aroma de tutti-frutti, sucralose, polissorbato 80, sorbitol, ácido cítrico, goma xantana, benzoato de sódio, glicerol e água de osmose reversa.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Ação do medicamento: O início de ação ocorre cerca de 15 a 30 minutos após sua administração oral e permanece por 4 a 6 horas.

Indicações do medicamento: O ibuprofeno é indicado para redução da febre (antitérmico) e para alívio de dores (analgésico), tais como dores decorrentes de gripes e resfriados, dor de garganta, dor de cabeça, dor de dente, dor nas costas, cólicas menstruais, dores musculares e outras.

Riscos do medicamento:

CONTRAINDICAÇÕES: ESTE MEDICAMENTO É CONTRAINDICADO A PACIENTES COM ÚLCERA GASTRODUODENAL OU SANGRAMENTO GASTROINTESTINAL.

ADVERTÊNCIAS: O IBUPROFENO PODE SER UTILIZADO EM CRIANÇAS A PARTIR DE 6 MESES DE IDADE. O USO DE IBUPROFENO EM CRIANÇAS COM MENOS DE 2 ANOS DEVE SER FEITO SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. NÃO UTILIZAR IBUPROFENO CONCOMITANTEMENTE COM BEBIDAS ALCOÓLICAS. NÃO UTILIZAR ESTE MEDICAMENTO CASO TENHA APRESENTADO ALGUMA REAÇÃO ALÉRGICA AO IBUPROFENO, AOS DEMAIS COMPONENTES DA FÓRMULA DO PRODUTO, AO ÁCIDO ACETILSALICÍLICO, A OUTROS ANTI-INFLAMATÓRIOS, ANALGÉSICOS E ANTITÉRMICOS. NÃO UTILIZE ESTE PRODUTO CONTRA DOR POR MAIS DE 10 DIAS OU CONTRA FEBRE POR MAIS DE 3 DIAS, A MENOS QUE SEJA PRESCRITO PELO MÉDICO. NÃO EXCEDA A DOSE RECOMENDADA. NÃO TOMAR ESTE PRODUTO COM OUTROS MEDICAMENTOS CONTENDO IBUPROFENO OU OUTROS ANALGÉSICOS, EXCETO SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA.

PRECAUÇÕES: CONSULTE UM MÉDICO CASO:

- NÃO ESTEJA INGERINDO LÍQUIDOS.
- TENHA PERDA CONTÍNUA DE LÍQUIDOS POR DIARREIA OU POR VÔMITO.
- TENHA DOR DE ESTÔMAGO.
- APRESENTE DOR DE GARGANTA GRAVE OU PERSISTENTE OU DOR DE GARGANTA ACOMPANHADA DE FEBRE ELEVADA, DOR DE CABEÇA, ENJOOS E VÔMITOS.
- TENHA OU TENHA TIDO PROBLEMAS OU EFEITOS COLATERAIS COM ESTE OU QUALQUER OUTRO ANALGÉSICO OU ANTITÉRMICO.
- CONSULTE UM MÉDICO ANTES DE UTILIZAR ESTE MEDICAMENTO SE:
- ESTIVER SOB TRATAMENTO DE ALGUMA DOENÇA GRAVE.
- ESTIVER TOMANDO OUTRO(S) MEDICAMENTO(S).
- ESTIVER TOMANDO OUTRO PRODUTO QUE CONTENHA IBUPROFENO OU OUTRO ANALGÉSICO E ANTITÉRMICO.

PARE DE UTILIZAR ESTE MEDICAMENTO E CONSULTE O MÉDICO CASO:

- OCORRA UMA REAÇÃO ALÉRGICA.
- A DOR OU A FEBRE PIOREM OU DUREM MAIS DE 3 DIAS.
- NÃO OBTENHA MELHORIA APÓS 24 HORAS DE TRATAMENTO.
- OCORRA VERMELHIDÃO OU INCHAÇO NA ÁREA DOLOROSA.
- SURJAM NOVOS SINTOMAS.
- INFORME SEU MÉDICO SOBRE QUALQUER MEDICAMENTO QUE ESTEJA USANDO, ANTES DO INÍCIO OU DURANTE O TRATAMENTO.

Interações medicamentosas: O uso do ibuprofeno e de outros analgésicos e antitérmicos concomitantemente com medicamentos à base de cortisona aumenta o risco de úlceras gástricas. O uso concomitante com medicamentos à base de furosemida e tiazídicos diminui o efeito diurético dessas drogas. O uso do produto concomitantemente com medicamentos à base de probenecida aumentará o efeito terapêutico do ibuprofeno. Durante a terapia com ibuprofeno, deve-se evitar a administração de hormônios tireoidianos. O ibuprofeno pode aumentar o efeito dos anticoagulantes orais (da heparina) a concentração sanguínea de lítio e a atividade antiagregante plaquetária, desaconselhando-se, portanto, a administração simultânea de ibuprofeno e tais substâncias.

O uso concomitante de qualquer AINE com os seguintes fármacos deve ser evitado, especialmente nos casos de administração crônica: ácido acetilsalicílico, paracetamol, colchicina, iodetos, medicamentos fotossensibilizantes, outros anti-inflamatórios não esteroides, corticosteroides, glicocorticoides, corticotrofina, uroquinase, hipoglicemiantes orais ou insulina, anti-hipertensivos e diuréticos, ácido valproico, plicamicina, compostos de ouro, ciclosporina, lítio, probenecida, inibidores da ECA (enzima conversora da angiotensina), agentes anticoagulantes ou trombolíticos, inibidores de agregação plaquetária, cardiotônicos digitálicos, digoxina e metotrexato.

Uso durante a Gravidez e Amamentação: A administração de ibuprofeno não é recomendada durante a gravidez ou lactação.

Não deve ser utilizado durante a gravidez e a amamentação, exceto sob orientação médica.

Informe a seu médico ou cirurgião-dentista se ocorrer gravidez ou iniciar amamentação durante o uso deste medicamento.

Este medicamento é contraindicado na faixa etária de 0 a 6 meses.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista o aparecimento de reações indesejáveis.

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

Modo de uso: Este medicamento deve ser administrado por via oral. Não precisa diluir.

Aspecto físico: Suspensão homogênea de cor branca.

Características Organolépticas: Suspensão homogênea de cor branca com aroma de tutti-frutti.

Posologia: A posologia recomendada de ibuprofeno é de 1 a 2 gotas por kg de peso até o máximo de 40 gotas por dose. A dose pode ser repetida a cada 6 a 8 horas. Não utilizar mais de 4 vezes por dia. Utilizar as doses corretamente. O uso de doses maiores do que as recomendadas pode causar prejuízos à saúde.

SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR. NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS, PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA OU DE SEU CIRURGIÃO- DENTISTA.

Prazo de validade: 24 meses a partir da data de fabricação (VIDE CARTUCHO).

Não use o medicamento com prazo de validade vencido. Antes de usar observe o aspecto do medicamento.

REAÇÕES ADVERSAS: INFORME SEU MÉDICO O APARECIMENTO DE REAÇÕES DESAGRADÁVEIS. PODEM OCORRER: ERUPÇÃO CUTÂNEA, VISÃO EMBAÇADA, INCHAÇO, AUMENTO DE PESO, DISPEPSIA, ÚLCERA DO ESTÔMAGO, PERFURAÇÃO DE ÚLCERA, NÁUSEA, VÔMITO, HEMORRAGIAS GASTRINTestinais, AZIA, PROBLEMAS DIGESTIVOS, MANCHAS VERMELHAS PELO CORPO (URTICÁRIA), ASMA (CHIADO NO PEITO), CHOQUE ALÉRGICO. CASO APAREÇAM SINTOMAS DE ALERGIA COMO ASMA BRÔNQUICA E OUTRAS MANIFESTAÇÕES IMPORTANTES, DEVE-SE PROCURAR ATENDIMENTO MÉDICO IMEDIATAMENTE.

Conduta em caso de superdose: O tratamento de superdose pelo ibuprofeno é de suporte, uma vez que não existem antídotos a este fármaco. Os sintomas incluem vertigem, nistagmo, apneia, inconsciência, hipotensão e insuficiência respiratória. Nos casos de intoxicação aguda com comprometimento hemodinâmico e/ou respiratório, devem-se administrar líquidos, mantendo-se uma boa diurese. Como o fármaco é ácido e é excretado pela urina, teoricamente é benéfica a administração de alcali, além do volume. O esvaziamento gástrico deve ser realizado pela indução de vômito ou lavagem gástrica e a administração de carvão ativado deve ser instituída. Medidas de suporte auxiliarão no procedimento terapêutico específico de superdose.

Cuidados de conservação e uso: DURANTE O CONSUMO ESTE PRODUTO DEVE SER MANTIDO NO CARTUCHO DE CARTOLINA, CONSERVADO EM TEMPERATURA AMBIENTE (15 A 30°C). PROTEGER DA LUZ E UMIDADE.

TUDO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

Características farmacológicas:

Propriedades Farmacodinâmicas: O ibuprofeno é um derivado do ácido fenilpropionico, inibidor da síntese das prostaglandinas, tendo propriedades analgésicas e antipiréticas. Os analgésicos anti-inflamatórios não esteroides inibem a enzima ciclo-oxigenase, diminuindo a formação de precursores das prostaglandinas e dos tromboxanos a partir do ácido araquidônico, diminuindo a ação destes mediadores no termostato hipotalâmico e nos receptores de dor (nociceptores).

Propriedades Farmacocinéticas: O ibuprofeno apresenta boa absorção oral, com aproximadamente 80% da dose absorvida no trato gastrointestinal, havendo diferença quando da administração em jejum ou após refeição, pois a presença de alimentos diminui a absorção. O início de ação ocorre em cerca de 15 a 30 minutos. A taxa de ligação proteica é alta (99%) e a concentração plasmática máxima é atingida em 1,2 a 2,1 horas, tendo duração de 4 a 6 horas, com meia-vida de eliminação de 1,8 a 2 horas. A biotransformação é hepática e a excreção praticamente se completa em 24 horas após a última dose, sendo menos de 1% excretado na forma inalterada. Da experiência clínica com ibuprofeno, ficou demonstrado que este fármaco é dotado de baixa incidência de reações adversas.

Indicações: Febre e dores leves e moderadas, associadas a gripes e resfriados, dor de garganta, dor de cabeça, dor de dente, dor nas costas, cólicas menstruais, dores musculares e outras.

CONTRAINDICAÇÕES: HIPERSENSIBILIDADE PRÉVIA AO IBUPROFENO OU QUALQUER COMPONENTE DA FORMULAÇÃO.

NÃO UTILIZAR EM INDIVÍDUOS COM ÚLCERA PÉPTICA ATIVA, SANGRAMENTO GASTRINTestinal OU EM CASOS EM QUE O ÁCIDO ACETILSALICÍLICO, IODETO E OUTROS ANTI-INFLAMATÓRIOS NÃO ESTEROIDES TENHAM INDUZIDO ASMA, RINITE, URTICÁRIA, PÓLIPO NASAL, ANGIOEDEMA, BRONCOESPASMO E OUTROS SINTOMAS DE REAÇÃO ALÉRGICA OU ANAFILÁTICA. EVITAR O USO DURANTE O PERÍODO DE GRAVIDEZ OU

LACTAÇÃO, EXCETO POR ORIENTAÇÃO MÉDICA.

ESTE MEDICAMENTO É CONTRAINDICADO PARA USO EM CRIANÇAS MENORES DE 6 MESES DE IDADE.

Modo de usar e cuidados de conservação depois de aberto: DURANTE O CONSUMO ESTE PRODUTO DEVE SER MANTIDO NO CARTUCHO DE CARTOLINA, CONSERVADO EM TEMPERATURA AMBIENTE (15 A 30°C). PROTEGER DA LUZ E UMIDADE.

Posologia: Agite antes de usar. Não precisa diluir.

Cada mL deste medicamento contém 50mg de ibuprofeno, correspondendo cada gota a 5mg de ibuprofeno.

O uso de ibuprofeno em crianças com menos de 2 anos deve ser feito sob orientação médica.

A posologia recomendada para crianças a partir de 6 meses pode variar de 1 a 2 gotas/kg peso, em intervalos de 6 a 8 horas, ou seja, de 3 a 4 vezes ao dia, não excedendo o máximo de 40 gotas por dose.

Pacientes pediátricos com mais de 30kg não devem exceder a dose máxima de 40 gotas (200mg).

Em adultos, a posologia habitual do ibuprofeno como antitérmico é de 40 gotas (200mg), podendo ser repetida por, no máximo, 4 vezes em um período de 24 horas.

Em adultos, a posologia habitual do ibuprofeno como antipirético é de 40 gotas (200mg), podendo ser repetida por, no máximo, 4 vezes em um período de 24 horas.

Posologia recomendada (administração de, no máximo, 4 vezes ao dia):

| Peso (kg) | Febre baixa (< 39°C) | Febre alta (≥ 39°C) |
|-----------|----------------------|---------------------|
| 5kg | 5 gotas | 10 gotas |
| 6kg | 6 gotas | 12 gotas |
| 7kg | 7 gotas | 14 gotas |
| 8kg | 8 gotas | 16 gotas |
| 9kg | 9 gotas | 18 gotas |
| 10kg | 10 gotas | 20 gotas |
| 11kg | 11 gotas | 22 gotas |
| 12kg | 12 gotas | 24 gotas |
| 13kg | 13 gotas | 26 gotas |
| 14kg | 14 gotas | 28 gotas |
| 15kg | 15 gotas | 30 gotas |
| 16kg | 16 gotas | 32 gotas |
| 17kg | 17 gotas | 34 gotas |
| 18kg | 18 gotas | 36 gotas |
| 19kg | 19 gotas | 38 gotas |
| 20kg | 20 gotas | 40 gotas |
| 21kg | 21 gotas | 40 gotas |
| 22kg | 22 gotas | 40 gotas |
| 23kg | 23 gotas | 40 gotas |
| 24kg | 24 gotas | 40 gotas |
| 25kg | 25 gotas | 40 gotas |
| 26kg | 26 gotas | 40 gotas |
| 27kg | 27 gotas | 40 gotas |
| 28kg | 28 gotas | 40 gotas |
| 29kg | 29 gotas | 40 gotas |
| 30kg | 30 gotas | 40 gotas |
| 31kg | 31 gotas | 40 gotas |
| 32kg | 32 gotas | 40 gotas |
| 33kg | 33 gotas | 40 gotas |
| 34kg | 34 gotas | 40 gotas |
| 35kg | 35 gotas | 40 gotas |
| 36kg | 36 gotas | 40 gotas |
| 37kg | 37 gotas | 40 gotas |
| 38kg | 38 gotas | 40 gotas |
| 39kg | 39 gotas | 40 gotas |
| 40kg | 40 gotas | 40 gotas |

ADVERTÊNCIAS: DEVE-SE TER CUIDADO NA ADMINISTRAÇÃO DO IBUPROFENO OU DE QUALQUER OUTRO AGENTE ANALGÉSICO E ANTITÉRMICO EM PACIENTES DESIDRATADOS OU SOB RISCO DE DESIDRATAÇÃO (COM DIARREIA, VÔMITO OU BAIXA INGESTÃO DE LÍQUIDO), EM PACIENTES COM HISTÓRIA ATUAL OU PRÉVIA DE ÚLCERA PÉPTICA, GASTRITES OU DESCONFORTO GÁSTRICO E EM PACIENTES QUE APRESENTARAM OU APRESENTAM REAÇÕES ALÉRGICAS, INDEPENDENTE DA GRAVIDADE, COM AGENTES ANALGÉSICOS E ANTITÉRMICOS.

NÃO UTILIZAR IBUPROFENO CONCOMITANTEMENTE COM BEBIDAS ALCOÓLICAS.

Uso durante a Gravidez e Amamentação: A administração de ibuprofeno não é recomendada durante a gravidez ou lactação.

Categoria de risco na gravidez: Categoria B (no primeiro e segundo trimestres)

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