



# AMOXICILINA CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA SUSPENSÃO ORAL 250 MG/5 ML





### I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

### amoxicilina

Medicamento genérico, Lei nº 9.787, de 1999.

### Apresentações:

Pó para suspensão oral:

250 mg/5 mL - Embalagem contendo 1 frasco de 60 mL ou 150 mL acompanhado de copo dosador.

### LISO ORAL

### USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 2 ANOS DE IDADE

### **COMPOSIÇÃO:**

\* sacarose, aroma de baunilha, aroma de cereja, benzoato de sódio, corante vermelho eritrosina, sacarina sódica, ciclamato de sódio, citrato de sódio, dióxido de silício e goma xantana.

### II- INFORMAÇÕES AO PACIENTE

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

Amoxicilina, antibiótico eficaz contra grande variedade de bactérias, é indicado para tratamento de infecções bacterianas causadas por germes sensíveis à ação da amoxicilina. Entretanto, seu médico pode receitar este medicamento para outro uso. Se desejar mais informações, pergunte ao seu médico.

### 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Amoxicilina suspensão oral contém uma penicilina chamada amoxicilina como ingrediente ativo. A amoxicilina pertence ao grupo dos antibióticos penicilânicos. A amoxicilina é usada no tratamento de uma gama de infecções causadas por bactérias, que podem manifestar-se nos pulmões (pneumonia e bronquite), nas amígdalas (amigdalite), nos seios da face (sinusite), no trato urinário e genital, na pele e nas mucosas. amoxicilina atua destruindo as bactérias que causam essas infecções.

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

Este medicamento não pode ser usado por pessoas alérgicas à amoxicilina, a outros antibióticos penicilínicos ou antibióticos similares, chamados cefalosporinas. Se você já teve uma reação alérgica (como erupções da pele) ao tomar um antibiótico, deve conversar com seu médico antes de usar amoxicilina.

Atenção: amoxicilina contém açúcar, portanto deve ser usado com cautela em portadores de diabetes.

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

Amoxicilina em suspensão oral com 250 mg/5 mL contém benzoato de sódio, que é ligeiramente irritante da pele, olhos e mucosas. Isto pode aumentar o risco de icterícia em recém-nascidos.

Antes de iniciar o tratamento com amoxicilina, informe seu médico:

- se você já apresentou reação alérgica a algum antibiótico. Isso pode incluir reações na pele ou inchaço na face ou pescoço;
- se você apresenta febre glandular;
- se você toma medicamentos usados para prevenir coágulos sanguíneos (anticoagulantes), tais como varfarina, o seu médico fará um monitoramento e, se necessário, poderá sugerir ajustes na dose dos anticoagulantes;
- se você apresenta problema nos rins;
- se você não estiver urinando regularmente;
- se você já teve diarreia durante ou após o uso de antibióticos.

O uso prolongado também pode resultar, ocasionalmente, em supercrescimento de microrganismos resistentes à amoxicilina.

### Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos e de operar máquinas

Não se observaram efeitos adversos sobre a capacidade de dirigir veículos e de operar máquinas.

### Gravidez e amamentação





Amoxicilina pode ser usado na gravidez desde que os benefícios potenciais sejam maiores que os riscos potenciais associados ao tratamento. Informe seu médico se você estiver grávida ou suspeitar que está grávida. Você não deve tomar este medicamento se estiver grávida, exceto se seu médico recomendar.

Você pode amamentar seu bebê enquanto estiver tomando amoxicilina, mas há excreção de quantidades mínimas de amoxicilina no leite materno. Se você estiver amamentando, informe ao seu médico antes de iniciar o tratamento com amoxicilina.

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

### Uso em idosos, crianças e outros grupos de risco

As recomendações especiais se referem às dosagens (ver, na seção Como Devo Usar Este Medicamento?, o item Posologia).

### Interações medicamentosas

Alguns medicamentos podem causar efeitos indesejáveis se você os ingerir durante o tratamento com amoxicilina. Não deixe de avisar seu médico caso você esteja tomando:

- medicamentos usados no tratamento de gota (probenecida ou alopurinol);
- outros antibióticos;
- pílulas anticoncepcionais (como acontece com outros antibióticos, talvez sejam necessárias precauções adicionais para evitar a gravidez);
- anticoagulantes.

A alimentação não interfere na ação de amoxicilina, que pode ser ingerido nas refeições.

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?

### Cuidados de armazenamento

### Manter fora do alcance das crianças

O produto deve ser conservado em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C) e protegido da luz e umidade.

O produto tem prazo de validade de 24 meses a partir da data de fabricação, impressa na embalagem.

Após preparo da suspensão, conservar em temperatura ambiente, sendo o produto válido por 14 dias após a reconstituição.

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

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

### Aspecto físico/características organolépticas

Antes da reconstituição: Pó de coloração branca a levemente rosa, com odor característico de cereja e baunilha, homogêneo na cor e isento de material estranho.

Após reconstituição: Suspensão rosa homogênea.

Após 14 dias de reconstituição: Suspensão rosa homogênea.

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

Siga as orientações de seu médico sobre a maneira e a hora correta de tomar o medicamento. Ele vai decidir a quantidade diária que você precisa e o tempo durante o qual você deve usar o medicamento.

Leia esta bula com cautela. Se você tiver alguma dúvida, fale com seu médico.

Recomenda-se ingerir o medicamento nas refeições, embora ele continue eficaz mesmo que você o tome em outros horários.

Continue tomando este medicamento até o fim do tratamento prescrito pelo médico. Não pare somente porque se sente melhor.





### Preparo da suspensão

- 1. Verifique se o lacre da tampa está intacto antes do uso do produto
- 2. Para soltar o pó que fica no fundo do frasco, agite-o antes de abri-lo. Isso facilitará a reconstituição.
- 3. Ponha água filtrada no frasco até a marca indicada e agite-o bem para misturar totalmente o pó com a água.
- 4. Se a mistura não atingir a marca indicada, espere a espuma baixar e complete (lentamente) com água filtrada. Agite de novo o frasco e espere a espuma baixar até que a solução atinja exatamente a marca indicada. Utilize o copo dosador para tomar o medicamento.

A suspensão oral, após reconstituição, ficará estável por 14 dias à temperatura ambiente.

Agite a suspensão oral antes de usá-la.

### **POSOLOGIA**

### Dose para adultos (inclusive pacientes idosos) e crianças acima de 10 anos de idade

Dose padrão para adultos: 250 mg três vezes ao dia (de 8 em 8 horas), com aumento para 500 mg três vezes ao dia (de 8 em 8 horas) nas infecções mais graves.

Dose	250 mg/ 5 mL
250 mg (3x ao dia)	5 mL (3x ao dia)
500 mg (3x ao dia)	10 mL (3x ao dia)

### Tratamento com dosagem alta (máximo recomendável de 6 g ao dia em doses divididas)

Recomenda-se uma dose de 3g duas vezes ao dia (de 12 em 12 horas) nos casos que requerem tratamento de infecção respiratória purulenta (com a presença de pus) grave ou recorrente.

### Tratamento de curta duração

Gonorreia: dose única de 3 g.

### Erradicação de Helicobacter em úlcera péptica (no duodeno ou no estômago)

Para combater o *Helicobacter* (bactéria que ataca o estômago e o duodeno), recomenda-se o uso de Amoxicilina no esquema de duas vezes ao dia, em associação com um inibidor da bomba de prótons (exemplo: omeprazol) e agentes antimicrobianos, conforme se detalha a seguir:

- omeprazol 40 mg diários, amoxicilina 1 g duas vezes ao dia (de 12 em 12 horas) e claritromicina 500 mg duas vezes ao dia (de 12 em 12 horas) durante sete dias; ou
- omeprazol 40 mg diários, amoxicilina 750 mg a 1 g duas vezes ao dia (de 12 em 12 horas) e metronidazol 400 mg três vezes ao dia (de 8 em 8 horas) durante sete dias.

Dose	250 mg/ 5 mL
1 g (2x ao dia)	20 mL (2x ao dia)
750 mg (2x ao dia)	15 mL (2x ao dia)

### Dose para crianças (até 10 anos de idade)

Dose padrão para crianças: 125 mg três vezes ao dia (de 8 em 8 horas) com aumento para 250 mg três vezes ao dia (de 8 em 8 horas) nas infecções mais graves.

Dose	250 mg/ 5 mL
125 mg (3x ao dia)	2,5 mL (3x ao dia)
250 mg (3x ao dia)	5 mL (3x ao dia)
750 mg (2x ao dia)	15 mL (2x ao dia)

### Pacientes com insuficiência renal (dos rins)

Na insuficiência renal, a eliminação do antibiótico é mais lenta. Conforme o grau dessa condição, seu médico pode indicar a redução da dose diária total de acordo com o esquema descrito a seguir.

### Adultos e crianças acima de 40 kg

- insuficiência leve: nenhuma alteração de dose;
- insuficiência moderada: máximo de 500 mg duas vezes ao dia (de 12 em 12 horas);
- insuficiência grave: máximo de 500 mg uma vez ao dia;





Dose	250 mg/ 5 mL
500 mg (2x ao dia)	10 mL (2x ao dia)
500 mg por dia	10 mL por dia

### Crianças abaixo de 40 kg

- insuficiência leve: nenhuma alteração de dose;
- insuficiência moderada: 15 mg/ kg duas vezes ao dia (de 12/12 horas); (no máximo de 500 mg duas vezes ao dia);
- insuficiência grave: 15 mg/ kg uma vez ao dia (no máximo de 500 mg).

### Pacientes que recebem diálise peritoneal

Usa-se a mesma posologia indicada para pacientes com insuficiência renal grave. A diálise peritoneal (processo de limpeza das substâncias tóxicas do organismo através do peritônio, membrana que envolve o abdômen) não remove a amoxicilina do corpo.

### Pacientes que recebem hemodiálise

Usa-se a mesma posologia indicada para pacientes com insuficiência renal grave.

A amoxicilina é removida do sangue por hemodiálise (processo que substitui os rins na filtragem sanguínea). Portanto, uma dose adicional (500 mg para adultos e crianças acima de 40 kg ou 15 mg/ kg para crianças abaixo de 40 kg) pode ser administrada durante e no final de cada diálise.

Seu médico poderá indicar tratamento por via parenteral (feito com aplicação de injeções intravenosas, intramusculares ou subcutâneas) nos casos em que a via oral for considerada inadequada (particularmente nos tratamentos urgentes de infecções graves).

Conforme o grau de insuficiência renal, talvez seu médico ache necessário reduzir a dose diária total.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento de seu médico.

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

Se você esquecer uma dose, tome-a assim que se lembrar, mas continue com o horário normal das demais. Só não tome duas doses com intervalo igual ou menor que 1 hora.

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?

Avise seu médico o mais cedo possível se você não se sentir bem durante o tratamento com amoxicilina.

Assim como todo medicamento, amoxicilina pode provocar reações adversas, porém isso não ocorre com todas as pessoas. Os efeitos colaterais deste medicamento geralmente são leves.

### Reações comuns (ocorrem entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento):

- Diarreia (várias evacuações amolecidas por dia) e enjoo; quando isso acontece, os sintomas normalmente são leves e com frequência podem ser evitados tomando-se o medicamento no início das refeições. Se continuarem ou se tornarem graves, consulte o médico.
- Erupções da pele.

### Reações incomuns (ocorrem entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento):

- Vômito, urticária e coceira.

### Reações muito raras (ocorrem em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento):

- Diminuição de glóbulos brancos (leucopenia reversível), que pode resultar em infecções frequentes, como febre, calafrios, inflamação da garganta ou úlceras na boca.
- Baixa contagem de plaquetas (trombocitopenia reversível), que pode resultar em sangramento ou hematomas (manchas roxas que surgem com mais facilidade que o normal).
- Destruição de glóbulos vermelhos e consequentemente anemia (anemia hemolítica), que pode resultar em cansaço, dores de cabeça e falta de ar causada pela prática de exercícios físicos, vertigem, palidez e amarelamento da pele e/ou dos olhos.
- Sinais repentinos de alergia, tais como erupções da pele, prurido (coceira) ou urticária, inchaço da face, dos lábios, da língua ou de outras partes do corpo, falta de ar, respiração ofegante ou problemas para respirar; se esses sintomas ocorrerem, pare de usar o medicamento e procure socorro médico o mais rápido possível.





- Convulsões podem ocorrer em pacientes com função renal prejudicada ou que estejam recebendo doses altas do medicamento.
- Hipercinesia (presença de movimentos exacerbados e incontroláveis), tontura.
- Candidíase mucocutânea, infecção micótica (causada por fungos) que normalmente afeta as partes íntimas ou a boca; na área genital, pode provocar coceira e queimação (com a presença de uma fina camada de secreção branca), e na boca ou na língua podem surgir pintas brancas dolorosas.
- Colite associada a antibióticos (inflamação no cólon (intestino grosso), causando diarreia grave, que também pode conter sangue e ser acompanhada de cólicas abdominais.
- Sua língua pode mudar de cor, ficando amarela, marrom ou preta, e dar a impressão de ter pelos (língua pilosa negra).
- Houve relatos de descoloração superficial dos dentes em crianças. Uma boa higiene oral ajuda a prevenir esse efeito porque o produto pode, em geral, ser removido com a escovação (apenas **Amoxil** em suspensão oral).
- Efeitos relacionados ao fígado; esses sintomas podem manifestar-se como enjoo, vômito, perda de apetite, sensação geral de mal-estar, febre, coceira, amarelamento da pele e dos olhos e escurecimento da urina e aumento de algumas substâncias (enzimas) produzidas pelo fígado.
- Reações cutâneas graves: erupção cutânea (eritema multiforme), que pode formar bolhas (com pequenas manchas escuras centrais rodeadas por uma área pálida, com um anel escuro ao redor da borda); erupção cutânea generalizada com bolhas e descamação da pele na maior parte da superfície corporal (necrólise epidérmica tóxica); erupções na pele com bolhas e descamação, especialmente ao redor da boca, nariz, olhos e genitais (síndrome de Stevens-Johnson); erupções na pele com bolhas contendo pus (dermatite esfoliativa bolhosa); erupções escamosas na pele, com bolhas e inchaços sob a pele (exantema pustuloso).
- Doença renal (problemas para urinar, possivelmente com dor e presença de sangue ou cristais na urina).
- Sintomas semelhantes aos da gripe com erupção cutânea, febre, glândulas inchadas e resultados anormais de exames de sangue (incluindo o aumento dos glóbulos brancos (eosinofilia) e enzimas hepáticas) (Reações do medicamento com eosinofilia e sintomas sistêmicos (DRESS)).

Se qualquer desconforto incomum se manifestar enquanto você estiver tomando o medicamento, informe seu médico o mais breve possível.

Informe 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 QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

É pouco provável que ocorram problemas graves em caso de superdosagem de amoxicilina. As reações mais comuns são enjoo, vômito e diarreia. Procure seu médico para que os sintomas sejam tratados.

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

### **III- DIZERES LEGAIS**

Reg. MS: 1.4381.0111

Farm. Resp.: Charles Ricardo Mafra

CRF-MG 10.883

### Fabricado por:

### CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.

Av. Cel. Armando Rubens Storino, 2750 - Pouso Alegre/MG

CEP: 37550-000 - CNPJ: 02.814.497/0002-98

### Registrado por:

### CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.

Rua Engenheiro Prudente, 121 – São Paulo/SP CEP: 01550-000 - CNPJ : 02.814/497/0001-07 Indústria Brasileira

Serviço de Atendimento ao Consumidor (SAC) 0800 704 46 47 <a href="www.grupocimed.com.br">www.grupocimed.com.br</a>

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. SÓ PODE SER VENDIDO COM RETENÇÃO DA RECEITA.











# Modelo de texto de bula Profissional de saúde

Histórico de alteração para a bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/ notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do Expediente	N° do expediente	Assunto	Data do Expediente	N° do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
02/12/2013	1017645/13-4	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	02/12/2013	1017645/13-4	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	02/12/2013	. Para quê este medicamento é indicado? . Como este medicamento funciona? . Quando não devo usar este medicamento? . O que devo saber antes de usar este medicamento? . Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? . Como devo usar este medicamento? . O que devo fazer quando eu me esquecer de usar este medicamento? . Quais os males que este medicamento pode me causar? . o que fazer se alguém usar uma quantidade maior do que a indicada deste medicamento? . Indicações . Resultados de eficácia . Características farmacológicas . Contra – indicações . Advertências e precauções . Interações medicamentosas	VP/VPS	50 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 150 ML + CP MED 100 MG/ML PO P/ SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED 100 MG/ML PO P/ SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML + CP MED





# Modelo de texto de bula Profissional de saúde

P							1		
							Cuidados de     armazenamento do     medicamento     Posologia e modo de usar     Reações adversas     Superdose		
05/11/2015	0967041/15-6	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	05/11/2015	0967041/15-6	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	05/11/2015	I- Identificação do medicamento 3. Quando não devo usar este medicamento? 6. Como devo usar este medicamento?	VP/VPS	50 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 150 ML + CP 50 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + CP MED
09/05/2017	0835138/17-4	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	09/05/2017	0835138/17-4	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	. Para quê este medicamento é indicado? .Como este medicamento funciona? .Quando não devo usar este medicamento? .O que devo saber antes de usar este medicamento? .Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? . Como devo usar este medicamento? . O que devo fazer quando eu me esquecer de usar este medicamento? . Quais os males que este medicamento pode me causar? . o que fazer se alguém usar uma quantidade maior do	VP/VPS	50 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 150 ML + CP 50 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + CP MED





# Modelo de texto de bula Profissional de saúde

que a indicada deste medicamento? Indicações Resultados de eficácia Características farmacológicas Contra – indicações Advertências e precauções Interações medicamento do medicamento do medicamento Posologia e modo de usar Reações adversas Superdose  10452 - GENÉRICO Notificação Notificação Notificação Notificação Notificação  VP/VPS  Notificação VP/VPS  Notificação VP/VPS  Notificação VP/VPS  Notificação VP/VPS  Notificação			1		l	l	1			
Indicações Resultados de eficácia Características farmacológicas Contra – indicações Advertências e precauções Interações medicamentosas Cuidados de armazenamento do medicamento Posologia e modo de usar Reações adversas Superdose  I0452 - GENÉRICO — Notificação Notificação Notificação  Indicações Resultados de eficácia Características Indicações Resultados de eficácia Sarmacológicas Contra – indicações Advertências e precauções Superdose  50 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + CP OPC X 60 MC/ML PO SUS								_ =		
Resultados de eficácia Características farmacológicas Contra – indicações Advertências e precauções Interações medicamentosas Cuidados de armazenamento do medicamento Posologia e modo de usar Reações adversas Superdose  10452 - GENÉRICO GENÉRICO Notificação Notificação Notificação  Resultados de eficácia Características farmacológicas Advertências e precauções medicamento do medicamento Posologia e modo de usar Reações adversas Superdose  50 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + CP SO MG/ML PO SUS OPC X 60 ML + CP SO MG/ML PO SUS OPC X 60 ML + CP SO MG/ML PO SUS SO MG/ML PO SUS SO MG/ML PO SUS OPC X 60 ML + CP SO MG/ML PO SUS SO MG/ML PO SUS OPC X 60 ML + CP SO MG/ML PO SUS								medicamento?		
. Características farmacológicas . Contra – indicações . Advertências e precauções . Interações medicamento do medicamento do medicamento o . Posologia e modo de usar . Reações adversas . Superdose  10452 - GENÉRICO — GENÉRICO — Notificação  Notificação  Notificação  OCATACERÍSTICAS   Características farmacológicas . Contra – indicações . Advertências e precauções 8. Quais os males que este VAPAVAS SOMEGAM PO SUS OPC X 60 ML + CP SOMEGAM PO S								. Indicações		
farmacológicas . Contra – indicações . Advertências e precauções . Interações medicamentosas . Cuidados de armazenamento do medicamento . Posologia e modo de usar . Reações adversas . Superdose  10452 - GENÉRICO - Notificação								. Resultados de eficácia		
farmacológicas . Contra – indicações . Advertências e precauções . Interações medicamentosas . Cuidados de armazenamento do medicamento . Posologia e modo de usar . Reações adversas . Superdose  10452 - GENÉRICO - Notificação								. Características		
. Contra – indicações . Advertências e precauções . Interações medicamentosas . Cuidados de armazenamento do medicamento Posologia e modo de usar . Reações adversas . Superdose  10452 - GENÉRICO GENÉRICO Notificação Notificação  10452 - SO MG/ML PO SUS OPC X 60 ML + CP SO MG/ML PO SUS SO MG/ML PO SUS OPC X 60 ML + CP SO MG/ML PO SUS										
. Advertências e precauções . Interações medicamentosas . Cuidados de armazenamento do medicamento . Posologia e modo de usar . Reações adversas . Superdose  10452 - GENÉRICO GENÉRICO ONOTIFICAÇÃO Notificação  Notificação  . Advertências e precauções S. Juperdose  5. Advertências e precauções 8. Quais os males que este VPAVPS  VPAVPS  VPAVPS										
. Interações medicamentosas . Cuidados de armazenamento do medicamento . Posologia e modo de usar . Reações adversas . Superdose  10452 - GENÉRICO — GENÉRICO — Notificação  Notificação  Notificação  . Interações medicamento . Cuidados de armazenamento do medicamento . Posologia e modo de usar . Reações adversas . Superdose  50 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + CP SO MG/ML PO SUS OPC X 60 ML + CP SO MG/ML PO SUS OPC X 60 ML PO SUS OPC X 60 ML PO SUS OPC X 60 MCML PO SUS OPC X 60 MC										
medicamentosas . Cuidados de armazenamento do medicamento . Posologia e modo de usar . Reações adversas . Superdose  10452 - GENÉRICO GENÉRICO - Notificação Notificação  medicamentosas . Cuidados de armazenamento do medicamento . Posologia e modo de usar . Reações adversas . Superdose  5. Advertências e precauções 8. Quais os males que este VPAVES  VPAVES  OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + CP SOM G/M LPO SUS OPC X 60 ML + CP SOM G/M LPO SUS OPC X 60 ML + CP SOM G/M LPO SUS OPC X 60 ML + CP SOM G/M LPO SUS OPC X 60 ML + CP										
. Cuidados de armazenamento do medicamento . Posologia e modo de usar . Reações adversas . Superdose  10452 - GENÉRICO - Notificação Notificação  Notificação  . Cuidados de armazenamento do medicamento . Posologia e modo de usar . Reações adversas . Superdose  5. Advertências e precauções precauções 8. Quais os males que este VP/VPS  OPC X 60 ML + CP SO MG/ML PO SUS										
armazenamento do medicamento . Posologia e modo de usar . Reações adversas . Superdose  10452 - GENÉRICO GENÉRICO Notificação Notificação Notificação  armazenamento do medicamento . Posologia e modo de usar . Reações adversas . Superdose  5. Advertências e precauções 8. Quais os males que este VPAVES  VPAVES  50 MG/ML PO SUS OPC X 60 ML + CP										
medicamento . Posologia e modo de usar . Reações adversas . Superdose  10452 - GENÉRICO GENÉRICO Notificação Notificação  medicamento . Posologia e modo de usar . Reações adversas . Superdose  5. Advertências e precauções precauções 8. Quais os males que este VP/VPS  5. MG/ML PO SUS OPC X 60 ML + CP SO MG/ML PO SUS										
. Posologia e modo de usar . Reações adversas . Superdose  10452 - GENÉRICO - GENÉRICO - Notificação  Notificação  . Posologia e modo de usar . Reações adversas . Superdose  5. Advertências e precauções precauções 8. Quais os males que este VP/VPS 50 MG/ML PO SUS										
. Reações adversas . Superdose  10452 - GENÉRICO GENÉRICO Notificação OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + CP Notificação OPC X 60 ML + CP Notificação OPC X 60 ML + CP Notificação OPC X 60 ML PO SUS OPC X 60 ML PO SUS										
Superdose  10452 - GENÉRICO GENÉRICO Notificação  Superdose  10452 - GENÉRICO GENÉRICO - Notificação Superdose  5. Advertências e precauções precauções Notificação Superdose Su										
10452 - GENÉRICO GENÉRICO Notificação  10452 - GENÉRICO SINCE SINC								. Reações adversas		
GENÉRICO  Notificação  GENÉRICO  Notificação  GENÉRICO  Notificação  GENÉRICO  Notificação  S. Advertências e precauções  Procauções  Notificação  S. Advertências e precauções  Notificação  S. Advertências e precauções  OPC X 60 ML + CP  SOMG/ML PO SUS								. Superdose		
GENERICO  - Notificação  GENERICO  - Notificação  S. Advertencias e precauções precauções 8. Quais os males que este VPAVES  OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + CP 50 MG/ML PO SUS								•		50 MG/ML PO SUS
Notificação  OPC X 60 ML + CP Notificação  Notificação  Notificação  Notificação  Notificação  Notificação			GENÉRICO			GENÉRICO		5. Advertências e		
Notificação Notificação 8. Quais os males que este VDAVES 50 MC/MI PO SUS			_			_		precauções		
			Notificação			Notificação		8. Quais os males que este	MD/MDC	
de Alteração   de Alteração   medicamento pode me   OP CTETE DI A C	-	-	de Alteração	-	-	de Alteração	_	medicamento pode me	VP/ VP3	
de Teyto de de Teyto de causar?										
Rula - RDC   Rula - RDC   Q Reacões adversas   OPC X 150 ML + CP										
60/12   Buta = RDC   7. Reações adversas   MED								21-1-1-3000 44-1-1-040		MED