

# Claxam<sup>®</sup>

## **Bula do Paciente**

Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda

(amoxicilina + clavulanato de potássio)

400 mg/ 5 mL + 57 mg/ 5 mL

Pó para suspensão oral



#### I) IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

## Claxam<sup>®</sup>

amoxicilina + clavulanato de potássio

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA

#### **APRESENTAÇÕES**

**Claxam**<sup>®</sup> (amoxicilina + clavulanato de potássio) pó para suspensão oral 400 mg + 57 mg/ 5 mL. Embalagem contendo 1 frasco de 70 mL + dosador.

#### **USO ORAL**

USO ADULTO E PEDIÁTRICO (ACIMA DE 2 MESES DE IDADE)

## COMPOSIÇÃO

#### Cada 5 mL de Claxam<sup>®</sup> suspensão oral de 400 mg + 57 mg contém:

amoxicilina tri-hidratada	459,2 mg
(equivalente a 400 mg de amoxicilina)	
clavulanato de potássio	67,9 mg
(equivalente a 57 mg de ácido clavulânico)	
veículo q.s.p.	5 mL
(ácido cítrico, citrato de sódio, celulose microcristalina, carmelose sódica, goma xantana, manitol, sacarina sódica, flavorizante cereja e limão)	dióxido de silício,

#### II) INFORMAÇÕES AO PACIENTE

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

**Claxam**® é um antibiótico usado em adultos e crianças indicado para tratamento de infecções em diferentes partes do corpo que são causadas por determinados tipos de bactérias.

#### 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

**Claxam**® é um antibiótico que age eliminando as bactérias que causam infecções. O medicamento contém duas diferentes substâncias ativas denominadas amoxicilina e ácido clavulânico.

A amoxicilina pertence à família das penicilinas. O clavulanato pode ajudar na proteção da amoxicilina.

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

Claxam<sup>®</sup> não é indicado para pacientes com alergia a betalactâmicos, como penicilinas e cefalosporinas.

Claxam<sup>®</sup> não é indicado para pacientes que já tiveram icterícia (acúmulo de bilirrubina, que causa coloração amarelada na pele e nos olhos) e/ou problemas de funcionamento do figado associados ao uso de Claxam<sup>®</sup> ou de penicilinas.

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

Antes de iniciar o tratamento com Claxam®, seu médico deve fazer uma pesquisa cuidadosa para saber se você tem ou já teve reações alérgicas a penicilinas, cefalosporinas ou a outras substâncias causadoras de alergia (alérgenos). Houve casos de reações alérgicas sérias e potencialmente fatais (incluindo reações anafiláticas, reações adversas sérias na pele e dores no peito, vômitos repetitivos dentro de 1 a 4 horas após a administração) em pacientes sob tratamento com penicilina. Essas reações ocorrem com mais facilidade em pessoas que já apresentaram alergia à penicilina.

O uso prolongado de **Claxam**<sup>®</sup> pode, ocasionalmente, resultar em crescimento excessivo de microrganismos não sensíveis, ou seja, resistentes à ação do antibiótico.



Foi relatada colite pseudomembranosa (inflamação no cólon) com o uso de antibióticos, que pode ter gravidade variada entre leve e fatal. Se você apresentar diarreia prolongada ou significativa, ou sentir cólicas abdominais, o tratamento deve ser interrompido imediatamente e seu médico irá avaliar sua condição física.

O médico deve fazer monitoramento apropriado caso haja prescrição de anticoagulantes orais ao mesmo tempo que **Claxam**<sup>®</sup>. Alguns ajustes de dose dos anticoagulantes orais podem ser necessários. Converse com seu médico caso você esteja usando esses medicamentos.

Claxam® deve ser prescrito com cautela para pacientes que apresentam problemas de funcionamento do fígado.

Para os que têm problemas nos rins, é necessário ajustar a dosagem de Claxam<sup>®</sup> de acordo com o grau da disfunção. O médico saberá o ajuste correto a ser feito para cada caso.

Durante a administração de altas doses de **Claxam**®, é recomendável que você tome grande quantidade de líquidos para evitar cristalúria (formação de cristais na urina), relacionada ao uso da amoxicilina (ver O que fazer se alguém usar uma quantidade maior do que a indicada deste medicamento?).

Seu médico deve considerar a possibilidade de superinfecções por fungos ou bactérias durante o tratamento. Se ocorrer superinfecção, ele poderá recomendar a descontinuação do tratamento com **Claxam**<sup>®</sup> e prescrever a terapia apropriada.

#### 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 lactação (amamentação)

#### Gravidez

Caso você fique grávida durante ou logo após o tratamento com **Claxam**<sup>®</sup>, suspenda a medicação e avise imediatamente seu médico. Como ocorre com todos os medicamentos, o uso de **Claxam**<sup>®</sup> deve ser evitado na gravidez, especialmente durante o primeiro trimestre, a menos que o médico o considere essencial.

#### Lactação

Você pode tomar **Claxam**<sup>®</sup> durante o período de amamentação. Não há efeitos nocivos conhecidos para o bebê lactente.

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

#### Interações medicamentosas

Converse com seu médico antes de iniciar o tratamento com Claxam® caso você esteja usando algum dos seguintes medicamentos:

- probenecida, utilizada em associação com outros medicamentos no tratamento de infecções;
- alopurinol, utilizado no tratamento da gota;
- anticoncepcionais orais, medicamentos utilizados para evitar a gravidez;
- dissulfiram, utilizado no tratamento do alcoolismo;
- anticoagulantes, como acenocumarol ou varfarina, devido ao maior risco de sangramento; micofenolato de mofetila, utilizado para prevenção da rejeição em transplantes;
- metotrexato, usado para tratar condições como câncer ou psoríase grave.

Informe 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 conservação

Claxam<sup>®</sup> não deve ser tomado após o fim do prazo de validade descrito na embalagem.



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

A suspensão oral, após o preparo, ficará estável por sete dias. Para isso, você deve conservá-la no refrigerador (em temperatura de 2°C a 8°C). Não congelar (ver Modo de Usar, em Como devo usar este medicamento?). Após sete dias, o produto deve ser descartado.

Após o preparo, manter sob refrigeração em temperatura entre 2°C a 8°C por sete dias.

#### Aspectos físicos/Características organolépticas

Pó para suspensão oral - pó cristalino de coloração branca a branca amarelada. Suspensão reconstituída - suspensão homogênea de coloração quase branca a amarela.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo. Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

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

Modo de usar

Uso oral

Agite a suspensão antes de usá-la.

Instruções para reconstituição

## IMPORTANTE: AGITE O FRASCO ANTES DE ABRI-LO ATÉ DEIXAR O PÓ SOLTO. ISSO FACILITARÁ A RECONSTITUIÇÃO.

- 1. Inicialmente, agite o frasco para dispersar o pó;
- 2. Retire a tampa do frasco;
- 3. Para preparar a suspensão, adicione cuidadosamente água filtrada (em temperatura ambiente) até atingir a marca indicada por uma seta no rótulo do frasco (observe a indicação na localização da linha no desenho ao lado);
- 4. Recoloque a tampa e agite bem até que o pó se misture totalmente com a água;
- 5. Espere a espuma baixar e veja se a suspensão atinge realmente a marca indicada no frasco. Se não atingir exatamente a marca, adicione mais água filtrada (em temperatura ambiente) até chegar ao nível certo. Agite novamente e espere até que o produto (sem espuma) atinja a marca indicada no frasco. Repita essa operação quantas vezes forem necessárias até que o produto atinja o nível correto.
- Rótulo

Seta

Indicativa

- 6. Coloque a suspensão no dosador na quantidade (mL) indicada pelo médico. Caso a quantidade ultrapasse a marca desejada recoloque o excesso no frasco. Lave bem o dosador após a utilização.
- 7. Claxam® deve ser tomado duas vezes ao dia, de 12 em 12 horas. Lembre-se de guardá-lo na geladeira pelo período máximo de sete dias e de AGITAR O FRASCO ANTES DE ADMINISTRAR CADA DOSE. Após sete dias, o produto deve ser descartado.
  - EM CASO DE DÚVIDA NA PREPARAÇÃO/ADMINISTRAÇÃO OU PARA OBTER MAIS INFORMAÇÕES, ENTRE EM CONTATO COM O SERVIÇO DE ATENDIMENTO AO CONSUMIDOR (SAC) ATRAVÉS DO NÚMERO 0800 400 91 92.



#### Agite a suspensão antes de usá-la.

Não use este medicamento se grumos de pó forem visíveis no frasco antes da reconstituição.

Se após reconstituição a suspensão não estiver quase branca, não use.

#### Posologia

A dosagem depende da idade, peso e função renal do paciente e da gravidade da infecção. Seu médico irá decidir qual a dosagem correta para você.

Para reduzir desconfortos no estômago ou no intestino, tome este medicamento no início da refeição.

O tratamento não deve ser estendido por mais de 14 dias sem a revisão do médico.

**Claxam**® pó para suspensão oral é apresentado em frascos que contém um dosador. Para a preparação das suspensões, ver Modo de Usar, acima.

A dose usual diária usualmente recomendada é:

- Dose baixa: 25/3,6 a 45/6,4 mg/kg/dia divididos em duas doses para infecções leves e moderadas.
- Dose alta: 45/6,4 a 70/10 mg/kg/dia divididos em duas doses para tratamento de infecções mais graves.

Não há dados clínicos disponíveis em doses acima de 45/6,4 mg/kg/dia em crianças menores de 2 anos.

Não há dados clínicos com **Claxam**<sup>®</sup> suspensão oral 400 mg + 57 mg/5 mL para recomendar uma posologia para crianças com menos de 2 meses de idade.

#### Insuficiência renal (dos rins)

Para pacientes com insuficiência renal leve a moderada (taxa de filtração glomerular (TFG) >30 mL/min), nenhum ajuste de dosagem é necessário. Para pacientes com insuficiência renal grave (TFG <30 mL/min), Claxam<sup>®</sup> não é recomendável.

#### Insuficiência hepática (do fígado)

A esses pacientes, recomenda-se cautela no uso de **Claxam**<sup>®</sup>. O médico deve monitorar a função hepática em intervalos regulares. As evidências atuais são insuficientes para servir de base para uma recomendação de dosagem.

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

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

Se você esquecer uma dose, tome-a assim que se lembrar, mas continue com o horário normal das demais. Só não tome duas doses com intervalo menor que 4 horas.

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 reações adversas estão listadas abaixo de acordo com a frequência.

Reação muito comum (ocorre em 10% dos pacientes que utilizam este medicamento): diarreia (em adultos).

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

- candidíase mucocutânea (infecção causada por fungo, caracterizada pela presença de lesões esbranquiçadas na vagina, boca ou dobras cutâneas);
- enjoo e vômito (podem ser reduzidos tomando-se **Claxam**® no início de uma refeição, em adultos e em crianças);
- diarreia (em crianças).

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

- tontura:
- dor de cabeça;



- -indigestão;
- aumento de algumas substâncias (enzimas) produzidas pelo figado (como AST e ALT);
- erupções na pele, coceira e vermelhidão.

#### Reações raras (ocorrem entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento):

- diminuição do número de glóbulos brancos, que pode resultar em infecções frequentes, como febre, calafrios, inflamação da garganta ou úlceras na boca;
- -diminuição do número células que ajudam o sangue a coagular , que pode resultar em sangramento ou hematomas (manchas roxas que surgem com mais facilidade que o normal);
- -erupção cutânea, que pode formar bolhas e se parece com pequenos alvos (manchas escuras centrais cercadas por uma área mais pálida, com um anel escuro ao redor da borda);
- eritema multiforme

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

- alteração da coagulação (tempo de sangramento e tempo de protrombina), que pode resultar em sangramento ou hematomas (manchas roxas que surgem com mais facilidade que o normal);
- diminuição ou ausência reversível de granulócitos (células de defesa), que pode resultar em infecções frequentes, como febre, calafrios, inflamação da garganta ou úlceras na boca;
- destruição de glóbulos vermelhos e consequentemente anemia, 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;
- dor no peito, que pode ser um sinal de uma reação alérgica potencialmente grave chamada síndrome de Kounis;
- -vômitos repetitivos (1 a 4 horas após administração de **Claxam**® dores de estômago, sonolência anormal, diarreia e pressão arterial baixa que podem ser um sinal de uma reação alérgica grave denominada síndrome de enterocolite induzida por medicamentos,
- 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;
- efeitos relacionados ao sistema digestivo, como diarreia grave, que também pode conter sangue e ser acompanhada de cólicas abdominais;
- descoloração superficial dos dentes (relatos muito raros em crianças); uma boa higiene oral pode ajudar a prevenir o problema, que normalmente é removido pela escovação;
- sua língua pode mudar de cor, ficando amarela, marrom ou preta, e dar a impressão de ter pelos;
- efeitos relacionados ao figado; 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. As reações relacionadas ao figado podem ocorrer até dois meses após o início do tratamento;
- 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) [Reação do medicamento com eosinofilia e sintomas sistêmicos (DRESS)];
- meningite asséptica.
- -erupção cutânea com bolhas dispostas em círculo com crosta central ou como um colar de pérolas (doença de IgA linear).

### Outras reações adversas

- trombocitopenia púrpura;
- ansiedade, insônia e confusão mental (relatos raros);
- glossite (inflamação e inchaço da língua).

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa, através do Serviço de Atendimento ao Consumidor (SAC) pelo telefone 0800 4009192.



## 9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

É pouco provável que ocorram problemas em caso de superdosagem de Claxam<sup>®</sup>. Se houver efeitos gastrintestinais evidentes, como enjoo, vômito e diarreia, procure seu médico para que os sintomas sejam tratados.

Claxam® pode ser removido da circulação por hemodiálise.

Observou-se a formação de cristais na urina relacionada ao uso de amoxicilina.

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

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

Reg. M.S.: 1.0047.0452

Farm. Resp.: Cláudia Larissa S. Montanher

CRF-PR nº 17.379

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 11/05/2023.

Fabricado por:

LEK Pharmaceuticals D.D.

Prevalje - Eslovênia

Registrado e Importado por:

Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.

Rua. Antônio Rasteiro Filho (Marginal PR 445), 1920 Cambé-PR

CNPJ: 61.286.647/0001-16 Indústria Brasileira









## Histórico de Alteração da Bula - Paciente

## Claxam 400 mg/5mL + 57 mg/ 5 mL Pó para Suspensão Oral

Dados da submissão eletrônica			Dad	os da petição/no	tificação que altera b	Dados das alterações de bulas			
Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data do expediente	N° do expediente	Assunto	Data de aprovação	ltens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
05/08/2013	0640268132	Inclusão inicial de texto de bula – RDC 60/12	05/08/2013	0640268132	Inclusão inicial de texto de bula – RDC 60/12	05/08/2013	Versão Inicial	VP01	400+57mg/ 5 mL (c/ 01 frasco de 70mL)
29/01/2014	0067295145	Notificação da alteração do texto da Bula – RDC 60	29/01/2014	0067295145	Notificação da alteração do texto da Bula – RDC 60	29/01/2014	Adequação ao medicamento referência	VP02	400+57mg/ 5 mL (c/ 01 frasco de 70mL)
13/05/2015	0423319151	Notificação de alteração de texto de bula para adequação a intercambialidade- RDC 58	13/05/2015	0423319151	Notificação de alteração de texto de bula para adequação a intercambialidade	13/05/2015	Inclusão da frase de intercambialidade e alteração do Responsável técnico	VP03	400+57mg/ 5 mL (c/ 01 frasco de 70mL)
11/12/2015	1080805151	Notificação da alteração do texto da Bula – RDC 60	11/12/2015	1080805151	Notificação da alteração do texto da Bula – RDC 60	11/12/2015	Posologia e modo de usar / como devo usar este medicamento?	VP 04	400+57mg/ 5 mL (c/ 01 frasco de 70mL)
07/04/2016	1516424161	Notificação da alteração do texto da Bula – RDC 60	07/04/2016	1516424161	Notificação da alteração do texto da Bula – RDC 60	07/04/2016	Posologia e modo de usar / como devo usar este medicamento?	VP 05	400+57mg/ 5 mL (c/ 01 frasco de 70mL)
25/08/2017	1803746171	Notificação da alteração do texto da Bula – RDC 60	25/08/2017	1803746171	Notificação da alteração do texto da Bula – RDC 60	25/08/2017	O que devo saber antes de usar esse medicamento?	VP 06	400+57mg/ 5 mL (c/ 01 frasco de 70mL)



14/11/2017	2202913173	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	14/11/2017	2202913173	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	14/11/2017	O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?	VP 07	400+57mg/ 5 mL (c/ 01 frasco de 70mL)
23/01/2019	0069642191	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	23/01/2019	0069642191	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	23/01/2019	Informações ao paciente Para que este medicamento é indicado? Como este medicamento funciona? O que devo saber antes de usar este medicamento? Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? Como devo usar este medicamento? Dizeres legais (endereçamento) Layout	VP08	400+57mg/ 5 mL (c/ 01 frasco de 70mL)
25/07/2019	1023128195	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/07/2019	1023128195	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/07/2019	Como devo usar este medicamento?	VP09	400+57mg/ 5 mL (c/ 01 frasco de 70mL)
27/11/2019	3277404194	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/11/2019	3277404194	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/11/2019	QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?	VP10	400+57mg/ 5 mL (c/ 01 frasco de 70mL)
22/01/2021	0287790212	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	22/01/2021	0287790212	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	22/01/2021	6. Como devo usar este medicamento?	VP11	400+57mg/ 5 mL (c/ 01 frasco de 70mL)



	ı					1	T		1
25/02/2021	0752522212	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/02/2021	0752522212	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/02/2021	6. Como devo usar este medicamento?	VP11	400+57mg/ 5 mL (c/ 01 frasco de 70mL)
08/03/2021	0903354218	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	08/03/2021	0903354218	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	08/03/2021	NA	VP11	400+57mg/ 5 mL (c/ 01 frasco de 70mL)
27/05/2021	2051989213	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/05/2021	2051989213	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/05/2021	6. Como devo usar este medicamento? (Correções) Dizeres Legais (Correções)	VP11	400+57mg/ 5 mL (c/ 01 frasco de 70mL)
02/08/2022	4494623229	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	02/08/2022	4494623229	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	02/08/2022	4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?  8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?	VP12	400+57mg/ 5 mL (c/ 01 frasco de 70mL)
22/03/2023	0288830237	Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	22/03/2023	0288830237	Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	22/03/2023	6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? 8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?	VP13	400+57mg/ 5 mL (c/ 01 frasco de 70mL)
11/07/2023	-	Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	11/07/2023	-	Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	11/07/2023	3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? 8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR? 9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?	VP14	400+57mg/ 5 mL (c/ 01 frasco de 70mL)