

PROFENID® (cetoprofeno)

Sanofi Medley Farmacêutica Ltda. Cápsula 50 mg



PROFENID®

cetoprofeno

APRESENTAÇÃO

Cápsulas gelatinosas duras 50 mg: embalagem com 24.

USO ORAL. USO ADULTO.

COMPOSIÇÃO

Cada cápsula contém 50 mg de cetoprofeno.

Excipientes: la ctose monoidratada e estearato de magnésio.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

PROFENID é um medicamento anti-inflamatório, analgésico e antitérmico, sendo indicado para o tratamento de inflamações e dores decorrentes de processos reumáticos (doenças que podem afetar músculos, articulações e esqueleto), traumatismos (lesão interna ou externa resultante de um agente externo) e de dores em gera l.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

PROFENID tem como princípio a tivo o cetoprofeno, de natureza não hormonal, que possui propriedades anti-inflamatória, a ntitérmica e a nalgésica.

O cetoprofeno inibe a agregação plaquetária (união das plaquetas umas às outras) e a síntese das prostaglandinas (mediador químico relacionado à inflamação), no entanto, seu exato mecanismo de ação não é conhecido.

O cetoprofeno é rápida e completamente a bsorvido pelo trato ga strintestinal. Os níveis pla smáticos máximos são obtidos dentro de 60 a 90 minutos a pós a dministração oral.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

PROFENID Cápsulas não deve ser utiliza do nos seguintes casos:

- Pacientes com histórico de reações de hipersensibilidade (alergia ou intolerância) ao cetoprofeno, como crises a smáticas (doença pulmonar caracterizada pela contração das vias respiratórias ocasionando falta de ar) ou outros tipos de reações a lérgica s ao cetoprofeno, ao á cido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios não esteroidais AINEs (ex: diclofenaco, ibuprofeno, indometacina, naproxeno). Nestes pacientes foram relatados casos de reações anafiláticas severas (reação a lérgica grave e imediata), raramente fatais (vide "QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?").
- Pa cientes que já tiveram ou têm úlcera péptica/hemorrágica (lesão localizada no estômago e/ou intestino).
- Pacientes que já tiveram sa ngramento ou perfuração ga strintestinal (estômago e/ou intestino), relacionada ao uso de AINEs.
- Pa cientes com insuficiência severa (redução a centuada da função do órgão) do coração, do fígado e/ou dos rins.
- Mulheres no terceiro trimestre da gravidez.

Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com insuficiência severa do coração, do fígado e/ou dos rins, pacientes com histórico de reações de hipersensibilidade ao cetoprofeno, ao ácido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios não esteroidais - AINEs e por pacientes que já tiveram ou têm úlcera péptica/hemorrágica.

Este medicamento é contraindicado na faixa etária pediátrica.

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

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Embora os AINEs possam ser requeridos para o a lívio das complicações reumáticas que ocorrem devido ao lúpus eritematoso sistêmico (LES) (doença que apresenta manifestações na pele, coração, rins, articulações, entre outras), recomenda-se extrema cautela na sua utilização, uma vez que pacientes com LES podem a presentar predisposição à toxicidade por AINEs no sistema nervoso central e/ou renal.

As reações adversas podem ser minimizadas através da administração da dose mínima eficaz e pelo menor tempo necessário para controle dos sintomas.

Reações gastrintestinais:



Converse com seu médico caso você também esteja usando medicamentos que possama umentar o risco de sangramento ou úlcera como corticosteroides orais, anticoagulantes como a varfarina, inibidores seletivos da recaptação de serotonina, a gentes antiplaquetários como o ácido a cetilsa licílico, ou nicorandil (vide "Interações Medicamentosas").

Sa ngramento, úlcera e perfuração ga strintestinais, que podem ser fatais, foram reportados com todos os AINEs durante qua lquer período do tratamento, com ou sem sintomas ou histórico de eventos ga strintestinais gra ves.

Reações cardiovasculares:

Estudos clínicos e dados epidemiológicos sugerem que o uso de AINEs (exceto ácido acetilsalicílico), particularmente em doses elevadas e em tratamentos de longa duração, pode ser a ssociado a um risco a umentado de eventos trombóticos arteria is (por exemplo, enfarte do miocárdio ou a cidente vascular cerebral (derrame)).

Assim como para os demais AINEs, deve-se ter cautela no uso de cetoprofeno em pacientes com hipertensão não controlada, insuficiência cardíaca congestiva, doença cardíaca isquêmica estabelecida (doença crônica ocasionada pela redução do fluxo sanguíneo ao coração), doença arterial periférica (doença que acomete as artérias que estão mais longe do coração) e/ou doença cerebro vascular (derrame), bem como antes de iniciar um tra tamento a longo prazo em pacientes com fatores de risco para doenças cardio vasculares (ex. hipertensão, hiperlipidemia (colesterol elevado), diabetes e em fumantes).

Um aumento do risco de eventos trombóticos arteriais tem sido relatado em pacientes tratados com AINEs (exceto ácido a cetilsalicílico), para a dor perioperatória decorrente de cirurgia de revascularização do miocárdio (cirurgia para corrigir o fluxo sa nguíneo do coração) (CRM).

Reações na pele:

Rea ções gra ves na pele, a lgumas fatais, incluindo dermatite esfoliativa (a lteração da pele acompanhada de descamação), síndrome de Stevens-Johnson (forma gra ve de reação a lérgica caracterizada por bolhas em mucosas e em gra ndes á reas do corpo) e necrólise epidérmica tóxica (quadro gra ve, em que uma gra nde extensão de pele começa a a presentar bolhas e evolui com á reas avermelhadas semelhante a uma gra nde que imadura), foram reportadas muito ra ramente com o uso de AINEs. Existe um risco maior da ocorrência destas reações a dversas no início do tratamento, a maioria dos casos ocorrendo no primeiro mês.

Pare de tomar PROFENID e fale com seu médico ou farmacêutico se desenvolver sintomas ou sinais da Síndrome de hipersensibilidade à Drogas com Eosinofilia e Sintomas Sistêmicos (DRESS), que podem incluir sintomas semelhantes aos da gripe e erupção cutânea com febre, aumento dos linfonodos e aumento de um tipo de glóbulos brancos (eosinofilia). Outros resultados a normais de exames de sa ngue podem incluir (mas não estão limita dos a) níveis a umentados de enzimas hepáticas.

Infecções:

PROFENID pode ocultar sina is e sintomas de infecções, como febre e dor. Portanto, é possível que PROFENID possa a tra sar o tra tamento a propriado da infecção, o que pode levar a um risco a umentado de complicações. Isso foi observado na pneumonia causada por bactérias e infecções bacterianas da pele rela cionadas à varicela. Se você tomar este medicamento enquanto estiver com uma infecção e os sintomas desta infecção persistirem ou se a gravarem, consulte um médico imedia tamente.

Converse com seu médico, caso você apresente os testes de função do fígado a normais ou tenha histórico de doença no fígado. As enzimas do fígado devem ser analisa das periodicamente, principalmente durante tratamento de longo prazo. Raros casos de icterícia (cor amarelada da pele e olhos) e hepatite (inflamação do fígado) foram reportados com o uso de cetoprofeno.

Se ocorrerem distúrbios visuais, tal como visão embaçada, o tratamento com cetopro feno deve ser descontinuado.

Gravideze amamentação

O uso de AINEs pode prejudicar a fertilidade feminina e não é recomendado em mulheres que estão tentando engravidar. Em mulheres com dificuldade de engravidar ou que estejam sob investigação de infertilidade, deve ser considerada a descontinuação do tratamento com AINEs.

Tomar PROFENID por volta da 13^a semana de gestação ou mais tarde pode prejudicar o feto. Se você precisar tomar PROFENID por mais de 2 dias quando estiver entre a 13^a e 30^a semanas de gestação, seu médico pode precisar monitorar a



qua ntidade de líquido no útero ao redor do bebê. Você não deve tomar PROFENID após 6 meses de gra videz sem consultar seu médico.

O uso de AINEs, incluindo PROFENID, por volta da 13ª semana de gestação ou mais tarde na gravidez pode causar disfunção renal (mal funcionamento dos rins) no feto, levando a oligoidrâmnio (diminuição na quantidade de líquido a mniótico) e, em a lguns casos, insuficiência renal (perda de capacidade dos rins) neonatal. Esses eventos adversos são observados, em média, a pós dias a semanas de tratamento, embora oligoidrâmnios tenham sido pouco frequentemente relatados com 48 horas após o início dos AINEs.

O oligoidrâ mnio é frequentemente, mas nem sempre, reversível a o suspender o tratamento. As complicações do oligoidrâ mnio prolongado podem, por exemplo, incluir contração dos membros e a traso no desenvolvimento pulmonar. Em a lguns casos pós-comercialização de insuficiência renal neonatal, foram necessários procedimentos invasivos, como exsa nguineotransfusão (procedimento de substituição do sa ngue do recém-nascido) ou diálise (procedimento de remoção de substâncias retidas quando os rins deixam de funcionar a dequadamente).

Se o tratamento com AINEs for necessário entre a 13ª semana e 30ª semana de gestação, ele deve ser controlado sob supervisão médica e o uso de PROFENID limita do à menor dose eficaz e duração mais curta possível. Interrompa PROFENID se ocorrer oligoidrâmnio e faça o acompanhamento com seu médico.

A restrição da fabricação de prostaglandina realizada pelo PROFENID pode afetar negativamente a gra videz e/ou o desenvolvimento do bebê. Estudos mostraram preocupações sobre o a umento do risco de a borto espontâneo e de ma lformação do coração e/ou os vasos sa nguíneos e pa rede a bdominal do bebê (ga strosquise) a pós o uso de um inibidor da fabricação de prostaglandina no início da gra videz. O risco a bsoluto de malformação cardiovascular foi a umentado de menos de 1% para a prox imadamente 1,5%. Acredita-se que o risco a umente com a dose e a duração da terapia. Em a nimais, a administração de um inibidor da fabricação de prostagla ndina demonstrou resultar em aumento da perda antes e depois da implantação do embrião e da letalidade do embrião/feto.

Além disso, foi relata do um a umento na frequência de várias malformações, inclusive no coração e/ou vasos sanguíneos, em a nimais que receberam um inibidor da fabricação de prostaglandina durante o período de formação dos órgãos do bebê. No entanto, não há evidência de desenvolvimento a normal pré-natal (tera togênicos) ou perturbação no desenvolvimento embrionário ou fetal (embriotoxicidade) observada com o PROFENID em camundongos e ratos, embora tenha sido relata da uma leve perturbação no desenvolvimento embrionário ou fetal (embriotoxicidade) pro vavelmente rela cionada à toxicidade materna após o uso do PROFENID em coelhos.

Durante o primeiro e segundo trimestres da gestação:

O uso de PROFENID não deve ser feito durante os primeiros 6 meses de gravidez, a não ser que seja absolutamente necessário e que o seu médico recomende. Se precisar de tra tamento durante esse período ou enquanto estiver tentando engra vidar, deve ser usa da a menor dose pelo menor tempo possível. Se tomado por mais de alguns dias a partir da 13ª semana de gravidez, PROFENID pode ca usar problemas renais no feto, o que pode levar a baixos níveis de líquido a mniótico que envolve o bebê (oligoidrâmnio) ou estreitamento de um vaso sa nguíneo (ca nal a rterial) no coração do bebê.

Durante o segundo e o terceiro trimestres da gestação:

Não tome PROFENID se estiver nos últimos 3 meses de gravidez, pois pode prejudicar o feto ou causar problemas no parto. Pode causar problemas renais e cardíacos no feto. Pode afetar tendência de sangramento da mãe a do feto e fazer com que o trabalho de parto seja mais tardio ou mais longo do que o esperado.

Amamentação: não existem dados disponíveis sobre a excreção de PROFENID no leite humano. O uso de PROFENID não é recomendado durante a amamentação.

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



Idosos

É aconselhável reduzir a dose inicial e manter o tratamento na dose mínima eficaz. Um ajuste posológico individual pode ser considerado somente a pós o desenvolvimento de boa tolerância individual.

A frequência das reações a dversas aos AINEs é maior em idosos, especialmente sangramento e perfuração ga strintestinais, os qua is podem ser fatais.

Criancas

A segurança e eficácia do uso de cetoprofeno cápsulas em crianças não foram estabelecidas.

Outros grupos de risco

Converse com seu médico caso você tenha histórico de doença ga strintestinal (colite ulcerativa – inflamação do intestino grosso; doença de Crohn – doença inflamatória crônica que pode afetar qualquer parte do trato ga strintestinal), pois estas condições podem ser exacerbadas.

No início do tratamento, a função dos rins deve ser cuidadosamente monitorada pelo médico em pacientes com insuficiência cardíaca, cirrose (doença no fígado) e nefrose (doença nos rins), na queles que fazem uso de diuréticos, ou em pacientes com insuficiência crônica dos rins, principalmente se estes pacientes são idosos. Nesses pacientes, a administração do cetoprofeno pode induzir a redução do fluxo sa nguíneo nos rins e levar à descompensação (mal funcionamento) renal.

Deve-se ter cautela no uso de cetoprofeno em pacientes com histórico de hipertensão e/ou insuficiência cardíaca congestiva leve a moderada, uma vez que retenção de líquidos e edema (inchaço) foram relatados a pós a administração de AINEs.

Aumento do risco de fibrilação atrial (tipo de arritmia cardíaca, na qual ritmo cardíaco é geralmente irregular e rápido) foi reportado em a ssociação com o uso de AINEs.

Pode ocorrer hipercalemia (nível alto de potássio no sangue), especialmente em pacientes com diabetes de base, insuficiência renal (redução da função dos rins) e/ou tratamento concomitante com agentes que promovem a hipercalemia (vide "Interações Medicamentosas").

Os níveis de potássio devem ser monitorados sob estas circunstâncias.

Alterações na capacidade de dirigir veículos e operar máquinas

Pode ocorrer sonolência, tontura ou convulsão durante o tratamento com cetoprofeno. Caso estes sintomas ocorram você não deve dirigir veículos ou operar máquinas.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Associações medicamentosas não recomendadas

- Outros AINEs (incluindo inibidores seletivos da ciclo-oxigenase 2 (enzima relacionada à inflamação)) e altas dosagens de sa licila tos (substância relacionada a o á cido a cetilsa licílico): a umento do risco de ulceração e sa ngramento ga strintestinais.
- Álcool: risco de efeitos adversos gastrintestinais, incluindo ulceração ou hemorragia; pode aumentar o risco de toxicidade no fígado.
- Anticoa gulantes: a umento do risco de sa ngramento.
 - Heparina;
 - Antagonistas da vitamina K (como a varfarina);
 - Inibidores da a gregação plaquetária (tais como ticlopidina, clopidogrel);
 - Inibidores da trombina (tais como dabigatrana);
 - Inibidores diretos do fator Xa (tais como apixabana, riva roxabana, edoxabana).

Se o tratamento concomitante não puder ser evitado, o médico deverá realizar um cuidadoso monitoramento.

- Lítio: risco de aumento dos níveis de lítio no plasma devido a diminuição da sua excreção pelos rins, podendo atingir níveis tóxicos. Se necessário, os níveis de lítio no plasma devem ser cuidadosamente monitorados pelo seu médico e a dosa gem de lítio deve ser a justada durante e a pós o tratamento com AINEs.
- Outros medicamentos fotossensibilizantes (medicamentos que causam sensibilidade à luz): podem causar efeitos fotossensibilizantes a dicionais.



- Metotrexato em doses maiores do que 15 mg/semana: aumento do risco de toxicidade hematológica (no sangue) do metotrexato, especialmente quando administrado em altas doses.
- Colchicina: a umenta o risco de ulceração ou hemorragia ga strintestinal e pode a umentar o risco de sa ngramento em outros loca is que não seja o tra to gastrintestinal.

Associações medicamentosas que requerem precauções

- Categorias terapêuticas e medicamentos que podem promover hipercalemia (tais como, sais de potássio, diuréticos poupadores de potássio, inibidores da ECA e antagonistas da angiotensina II, AINEs, heparinas (de baixo peso molecular ou não fracionada), ciclosporina, tacrolimo e trimetoprima):
- O risco de hipercalemia pode aumentar quando os medicamentos mencionados acima são administrados concomitantemente (vide "ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES").
- Corticosteroides (ex. prednisona, prednisolona, dexametasona): a umento do risco de ulceração ou sangramento gastrintestinal (vide "ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES").
- Diuréticos (ex. furosemida, hidroclorotiazida, clortalidona): pacientes utilizando diuréticos, particularmente os desidra tados, a presentam maior risco de desenvolvimento de insuficiência renal devido a diminuição do fluxo sa nguíneo nos rins. Portanto, estes pacientes devem ser reidratados antes do início do tratamento concomitante e a função dos rins deve ser monitorada quando o tra tamento for inicia do (vide "ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES").
- Inibidores da ECA (enzima conversora da angiotensina (ex. captopril, ena lapril, lisinopril) e antagonistas da angiotensina II (ex. irbesartana, losartana, valsartana): em pacientes com comprometimento da função dos rins (ex. pacientes desidratados ou pacientes idosos), a coadministração de um inibidor da ECA ou de um antagonista da angiotensina II e de um a gente que inibe a ciclo-oxigenase (tipo de enzima) pode promover a deterioração da função dos rins, incluindo a possibilida de de insuficiência renal a guda.
- Metotrexato em doses menores do que 15 mg/semana: converse com seu médico caso esteja tomando metotrexato devido a possibilida de de ocorrer alteração da função dos rins. Dura nte a s primeiras semanas do tratamento concomitante a o cetoprofeno, a contagem sa nguínea completa (hemograma) deve ser monitorada uma vezpor semana pelo seu médico. Se houver qualquer a lteração na função dos rins ou se for um paciente idoso, o monitoramento deve ser rea lizado com maior frequência.
- Pentoxifilina: converse com seu médico caso esteja tomando pentoxifilina, devido a o aumento do risco de sangramento. É necessário realizar um monitoramento clínico e do tempo de sangramento com maior frequência.
- Tenofovir: a administração concomitante de fumarato de tenofovir disoproxile AINEs pode a umentar o risco de insuficiência renal.
- Nicorandil: em pacientes recebendo concomitantemente nicorandil e AINEs há um a umento no risco de complicações severas, tais como ulceração ga strintestinal, perfuração e hemorragia (vide "ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES").
- Glicosídeos cardíacos: a interação farmacocinética entre o cetoprofeno e a digoxina não foi demonstrada. No entanto, recomenda-se cautela, em particular em pacientes com insuficiência renal, uma vez que os AINEs podem reduzir a função renal e diminuir o "clearance" (eliminação) renal dos glicosídeos cardíacos.
- Ciclosporina: aumento do risco de nefrotoxicidade (toxicidade nos rins).
- Ta crolimo: aumento do risco de nefrotoxicidade.

Associações medicamentosas a serem consideradas

- Agentes anti-hipertensivos tais como betabloqueadores (ex. propranolol, a tenolol, metropolol), inibidores da ECA, diuréticos: risco de redução do efeito anti-hipertensivo.
- Trombolíticos: aumento do risco de sangramento.
- Probenecida: a a dministração concomitante com probenecida pode reduzir a centuadamente a eliminação do cetoprofeno do pla sma ("clearance").



- Inibidores seletivos da recaptação de serotonina (ex. fluoxetina, paroxetina, sertralina): a umento do risco de sa ngramento ga strintestinal.

Alimentos

O uso concomitante com alimentos pode retardar a absorção do cetoprofeno, entretanto não foram observadas interações clinica mente significativas.

Exames de laboratório

O uso de cetoprofeno pode interferir na determinação de albumina urinária, sa is biliares, 17-cetosteroides e 17-hidroxicorticosteroides que se baseiam na precipitação ácida ou em reação colorimétrica dos grupos carbonil.

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?

PROFENID Cá psula s deve ser mantido em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), proteger da luz e umidade.

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

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

Características do medicamento

Cápsula de coloração verde escuro opaco e verde claro opaco, contendo um pó branco.

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 criancas.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

As cápsulas devem ser ingeridas sem mastigar, com quantidade suficiente de líquido (a proximadamente ½ a 1 copo), de preferência durante ou logo após as refeições.

Profenid Cápsulas 50 mg: 2 cápsulas, 2 vezes a o dia; ou 1 cápsula, 3 vezes a o dia. Dose máxima diária recomendada: 300 mg.

Populações especiais

- Crianças: a segurança e eficácia do uso de cetoprofeno cápsulas em crianças ainda não foram estabelecidas.
- Pacientes com insuficiência dos rins e idosos: é a conselhável reduzir a dose inicial e manter estes pacientes com a menor dose eficaz. Um a juste posológico individual deve ser considerado pelo seu médico, somente a pós ter a purado boa tolerância individual (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").
- Pacientes com insuficiência do fígado: estes pacientes devem ser cuidadosamente monitorados e deve-se manter a menor dose eficaz diária (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").

Não há estudos dos efeitos de PROFENID Cápsulas administrado por vias não recomendadas. Portanto, por segurança e para garantir a eficácia deste medicamento, a administração deve ser somente por via oral conforme recomendado pelo médico.

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.

Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

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

Ca so esqueça de administrar uma dose, a dministre-a a ssim que possível. No entanto, se estiver próximo do horário da dose seguinte, espere por este horário, respeitando sempre o intervalo determinado pela posologia. Nunca devem ser a dministradas duas doses a o mesmo tempo.



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?

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).

Rea ção 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).

Se você a presentar quaisquer eventos adversos, fale com o seu médico ou farmacêutico ou enfermeiro. Isso inclui quaisquer possíveis efeitos a dversos não lista dos nesta bula.

A lista a seguir de reações a dversas está relacionada a eventos a presentados com o uso de cetoprofeno no tratamento de condições a gudas ou crônicas:

Distúrbios no sistema sanguíneo e linfático:

- -Rara: anemia hemorrágica (anemia devido a sangramento).
- -Desconhecida: agranulocitose (diminuição a centuada na contagem de células brancas do sangue), trombocitopenia (diminuição no número de pla quetas sanguíneas), a plasia medular (disfunção da medula óssea que a ltera a produção de células do sangue), a nemia hemolítica (diminuição do número de glóbulos vermelhos do sangue em decorrência da destruição prematura dos mesmos), leucopenia (redução dos glóbulos brancos no sangue).

Distúrbios no sistema imune:

-Desconhecida: reações a nafiláticas (reação a lérgica gra ve e imediata), incluindo choque.

Distúrbios psiquiátricos:

-Desconhecida: depressão, a lucinação, confusão, distúrbios de humor.

Distúrbios no sistema nervoso:

- -Incomum: dor de cabeca, vertigem e sonolência.
- -Rara: parestesia (sensação a normal como ardor, formigamento e coceira, percebidos na pele e sem motivo aparente).
- -Desconhecida: meningite a sséptica (inflamação nas membranas e tecidos que envolvem o cérebro sem causa infecciosa), convulsões (contrações e rela xamentos musculares involuntários), disgeusia (a lteração ou diminuição do paladar), vertigem (tontura).

Distúrbios visuais:

-Rara: visão embaçada, tal como visão borrada (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").

Distúrbios auditivos e do labirinto:

-Rara: zumbidos.

Distúrbios cardíacos:

-Desconhecida: exacerbação da insuficiência cardíaca, fibrilação atrial (tipo de arritmia cardíaca, na qual ritmo cardíaco é gera lmente irregular e rápido).

Distúrbios vasculares:

-Desconhecida: hipertensão (pressão arterial elevada), vasodilatação (aumento do calibre dos vasos sanguíneos), vasculite (infla mação da parede dos vasos sanguíneos), incluindo vasculite leucocitoclástica (um tipo específico de inflamação da parede do vaso sanguíneo).

Distúrbios respiratórios, torácicos e mediastinais:

- -Rara: a sma (doença pulmonar caracterizada pela contração das vias respiratórias ocasionando falta de ar).
- -Desconhecida: broncoespasmo (contração dos brônquios levando a chiado no peito), principalmente em pacientes com hipersensibilidade (a lergia ou intolerância) conhecida a o ácido a cetilsa licílico e/ou a AINEs.

Distúrbios gastrintestinais:

-Comum: dispepsia (má digestão), náusea, dor a bdominal, vômito.



- -Incomum: constipação (prisão de ventre), diarreia, flatulência (excesso de gases no estômago ou intestinos) e gastrite (inflamação do estômago).
- -Rara: estomatite (inflamação da mucosa da boca), úlcera péptica.
- -Desconhecida: exacerbação da colite (inflamação do intestino grosso) e doença de Crohn, hemorragia e perfuração ga strintestinais, pancreatite (inflamação do pâncreas).

Distúrbios hepatobiliares:

-Rara: casos de hepatite (inflamação do fígado), aumento dos níveis das transaminases (enzima presente nas células do fígado).

Distúrbios cutâneos e subcutâneos:

- -Incomum: erupção cutânea ("rash"), prurido (coceira).
- -Desconhecida: reação de fotossensibilidade (sensibilida de exagenda da pele à luz), a lopecia (perda de cabelo e pelos), urticária (erupção na pele, gera lmente de origem alérgica, que causa coceira), a ngio edema (inchaço em região subcutânea ou em mucosas, gera lmente de origem a lérgica), erupções bolhosas incluindo síndrome de Stevens-Johnson, necrólise epidérmica tóxica, pustulose exantematosa aguda generalizada, que são tipos distintos de reações bolhosas na pele e uma reação grave que afeta a pele, o sangue e os órgãos internos (DRESS).

Distúrbios dos rins e urinário:

-Desconhecida: insuficiência aguda nos rins, nefrite túbulo-intersticial (um tipo de inflamação nos rins), síndrome nefrótica (condição gra ve caracterizada por presença de proteína na urina) e a normalidade nos testes de função renal.

Distúrbios gerais:

-Incomum: edema (inchaço).

Distúrbios do metabolismo e nutrição

-Desconhecida: hiponatremia (redução dos níveis de sódio no sangue), hipercalemia (nível alto de potássio no sangue) (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").

Investigações:

-Rara: ganho de peso.

Infecções e infestações:

-Desconhecida: ocultação de sinais e sintomas de infecções ou agravamento destas infecções, como febre e dor. Se você tomar este medicamento enquanto estiver com uma infecção e os sintomas persistirem ou se a gravarem, consulte um médico imediatamente.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

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

Em ca so de superdose acidental, procure imediatamente a tendimento médico de emergência.

Sintomas

Ca sos de superdose foram relatados com doses de até 2,5 g de cetoprofeno. A maioria dos sintomas observados foram benignos e limitados à letargia (estado geral de lentidão, desatenção ou desinteresse com quadro de cansaço, dificuldade de concentração e rea lização de simples tarefas), sonolência, náusea, vômito e dor epigástrica (dor no estômago).

Tratamento

Não existe nenhum antídoto específico para superdose com cetoprofeno. Em caso de suspeita de superdose, a la vagem gá strica é recomendada e tra tamento sintomático e de suporte devem ser instituídos para compensar a desidratação, monitorar a excreção urinária e corrigir a acidose, se presente.

Se ocorrer insuficiência dos rins, hemodiálise pode ser útil para remover o fármaco circulante.

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

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

MS 1.8326.0360 Farm. Resp.: Ricardo Jonsson CRF-SP: 40.796

Sanofi Medley Farmacêutica Ltda. Rua Conde Domingos Papaiz, 413 - Suzano–SP CNPJ 10.588.595/0010-92 Indústria Brasileira

®Marca Registrada

IB270423



Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 30/05/2023.



Anexo B Histórico de Alteração para a Bula

Dados	s da submissão el	etrônica	Dados d	la petição/notif	icação que alter	a bula	Dados das a	alterações de	bulas
Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
25/06/2014	0501649/14-5	10451 - MEDICAMENT O NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	25/06/2014	0501649/14-5	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/06/2014	Dizeres Legais	VP/VPS	50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 24
10/02/2015	0124562/15-7	10451 - MEDICAMENT O NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	10/02/2015	0124562/15-7	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/02/2015	VP 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 9. Reações adversas	VP/VPS	50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 24
17/09/2015	0831608/15-2	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/09/2015	0831608/15-2	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/09/2015	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 4. Contraindicações 5. Advertências e precauções 6. Interações medicamentosas 9. Reações Adversas	VP/VPS	50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 24
18/12/2015	1103772/15-5	10451 -	18/12/2015	1103772/15-5	10451 -	18/12/2015	VP	VP/VPS	50 MG CAP GEL

		MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12			MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		4. O que devo saberantes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 5. Advertências e precauções 6. Interações medicamentosas 9. Reações Adversas		DURA CT BL AL PLAS INC X 24
01/04/2016	1444938/16-2	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/04/2016	1444938/16-2	10451 - MEDICAMENT O NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	01/04/2016	VP 4. O que devo saberantes de usar este medicamento? VPS 5. Advertências e precauções	VP/VPS	50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 24
28/07/2016	2128520/16-9	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/07/2016	2128520/16-9	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/07/2016	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 5. Advertências e precauções 6. Interações Medicamentosas 9. Reações Adversas	VP/VPS	50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 24
09/12/2016	2582008/16-7	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de	09/12/2016	2582008/16-7	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de	09/12/2016	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento?	VP/VPS	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 24

		Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12			Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		VPS 5. Advertências e precauções		
11/10/2019	2442531/19-1	10451 - MEDICAMENT O NOVO - Notificação de	29/03/2019	de Titularidade de Registro		VP/VPS	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS		
		Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	03/10/2019	2324427/19-5	11005 - RDC 73/2016 - NOVO - Alteração de razão social do local de fabricação do medicamento	03/10/2019			TRANS X 24
16/09/2020	3153842/20-8	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/09/2020	3153842/20-8	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/09/2020	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? Dizeres Legais VPS 5. Advertências e precauções 9. Reações Adversas Dizeres Legais	VP/VPS	50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 24

03/03/2022	0817474/22-6	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	-	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS 5. Advertências e precauções	VP/VPS	50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 24
02/09/2022	4642781/22-6	10451 - MEDICAMENT O NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	-	-		-	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 5. Advertências e precauções 9. Reações Adversas	VP/VPS	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 24
-	-	10451 - MEDICAMENT O NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	-	-	-	-	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS 5. Advertências e precauções	VP/VPS	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 24



PROFENID® Entérico (cetoprofeno)

Sanofi Medley Farmacêutica Ltda.

Comprimido revestido de liberação retardada

100 mg



PROFENID® Entérico

cetoprofeno

APRESENTAÇÃO

Comprimidos revestidos de liberação retardada de 100 mg: embalagem com 20.

USO ORAL. USO ADULTO.

COMPOSICÃO

Cada comprimido revestido de liberação retardada contém 100 mg de cetoprofeno.

Excipientes: la ctose monoidratada, a mido de milho, dextrina, sa carose, polacrilina potássica, estearato de magnésio, a cetato fta lato de polivinila, á cido esteárico, talco, dióxido de titânio, trietilcitrato, la ca a marela 10, la ca amarela 6 crepúsculo.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

PROFENID é um medicamento anti-inflamatório, a nalgésico e antitérmico, sendo indicado para o tratamento de inflamações e dores decorrentes de processos reumáticos (doenças que podem afetar músculos, articulações e esqueleto), tra umatismos (lesão interna ou externa resultante de um agente externo) e de dores em gera l.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

PROFENID Entérico tem como princípio ativo o cetoprofeno, de natureza não hormonal, que possui propriedades antiinfla matória, a ntitérmica e a nalgésica.

O cetoprofeno inibe a agregação plaquetária (união das plaquetas umas às outras) e a síntese das prostaglandinas (mediador químico relacionado à inflamação), no entanto, seu exato mecanismo de ação não é completamente conhecido.

O comprimido de PROFENID Entérico possui um revestimento ga strorresistente que evita o contato do medicamento com a mucosa do estômago, possibilitando uma melhor tolerabilidade.

O cetoprofeno é rápida e completamente a bsorvido pelo trato ga strintestinal. Os níveis pla smáticos máximos são obtidos dentro de 60 a 90 minutos a pós a dministração oral.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

PROFENID Entérico não deve ser utiliza do nos seguintes casos:

- Pacientes com histórico de reações de hipersensibilidade (alergia ou intolerância) ao cetoprofeno, como crises a smáticas (doença pulmonar ca racterizada pela contração das vias respiratórias ocasionando falta de ar) ou outros tipos de reações a lérgicas ao cetoprofeno, ao ácido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios não-esteroidais AINEs (ex: diclofenaco, ibuprofeno, indometacina, naproxeno). Nestes pacientes foram relatados casos de reações anafiláticas severas (reação a lérgica grave e imediata), ra ramente fatais (vide "QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?").
- Pacientes que já tiveram ou têm úlcera péptica/hemorrágica (lesão localizada no estômago e/ou intestino).
- Pacientes que já tiveram sa ngramento ou perfuração gastrintestinal (estômago e/ou intestino), relacionada ao uso de AINEs.
- Pa cientes com insuficiência severa (redução a centuada da função do órgão) do coração, do fígado e/ou dos rins.
- Mulheres no terceiro trimestre da gravidez.

Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com insuficiência severa do coração, fígado e/ou dos rins, pacientes com histórico de reações de hipersensibilidade ao cetoprofeno, ao ácido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios não esteroidais - AINEs e por pacientes que já tiveram ou têm úlcera péptica/hemorrágica.

Este medicamento é contraindicado na faixa etária pediátrica.

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

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Embora os AINEs possamser requeridos para o a lívio das complicações reumáticas que ocorrem devido ao lúpus eritematoso sistêmico (LES) (doença que apresenta manifestações na pele, coração, rins, articulações, entre outras), recomenda-se extrema cautela na sua utilização, uma vez que pacientes com LES podem a presentar predisposição à toxicidade por AINEs no sistema nervoso central e/ou renal.



As reações adversas podem ser minimizadas através da administração da dose mínima eficaz e pelo menor tempo necessário para controle dos sintomas.

Reações gastrintestinais:

Converse com seu médico caso você também esteja usando medicamentos que possama umentar o risco de sa ngramento ou úlcera como corticosteroides orais, a nticoagulantes como a varfarina, inibidores seletivos da recaptação de serotonina, a gentes antiplaquetários como o ácido a cetilsa licílico, ou nicorandil (vide "Interações Medicamentosas").

Sangramento, úlcera e perfuração gastrintestinais, que podem ser fatais, foram reportados com todos os AINEs durante qua lquer período do tratamento, com ou sem sintomas ou histórico de eventos gastrintestinais gra ves.

Reações cardiovasculares:

Estudos clínicos e dados epidemiológicos sugerem que o uso de AINEs (exceto ácido acetilsalicílico), particularmente em doses elevadas e em tratamentos de longa duração, pode ser a ssociado a um risco a umentado de eventos trombóticos a rteria is (por exemplo, enfarte do miocárdio ou a cidente vascular cerebral (derrame).

Assim como para os demais AINEs, deve-se ter cautela no uso de cetoprofeno em pacientes com hipertensão não controlada, insuficiência cardíaca congestiva, doença cardíaca isquêmica estabelecida (doença crônica ocasionada pela redução do fluxo sanguíneo ao coração), doença arterial periférica (doença que acomete as artérias que estão mais longe do coração) e/ou doença cerebrovascular (derrame), bem como antes de iniciar um tra tamento a longo prazo em pacientes com fatores de risco para doenças cardio vasculares (ex. hipertensão, hiperlipidemia (colesterol elevado), diabetes e em fumantes).

Um aumento do risco de eventos trombóticos a rteriais tem sido relatado em pacientes tratados com AINEs (exceto ácido acetilsalicílico), para a dor perioperatória decorrente de cirurgia de revascularização do miocárdio (cirurgia para corrigir o fluxo sa nguíneo do coração) (CRM).

Reações na pele:

Reações graves na pele, a lgumas fatais, incluindo dermatite esfoliativa (a lteração da pele acompanhada de descamação), síndrome de Stevens-Johnson (forma grave de reação a lérgica caracterizada por bolhas em mucosas e em grandes á reas do corpo) e necrólise epidérmica tóxica (quadro grave, em que uma grande extensão de pele começa a a presentar bolhas e evolui com á reas avermelhadas semelhante a uma grande que imadura), foram reportadas muito ra ramente com o uso de AINEs. Existe um risco maior da ocorrência destas reações a dversas no início do tratamento, a maioria dos casos ocorrendo no primeiro mês.

Pare de tomar PROFENID Entérico e fa le com seu médico ou farmacêutico se desenvolver sintomas ou sina is da Síndrome de hipersensibilidade à Drogas com Eosinofilia e Sintomas Sistêmicos (DRESS), que podem incluir sintomas semelhantes aos da gripe e erupção cutânea com febre, a umento dos linfonodos e a umento de um tipo de glóbulos brancos (eosinofilia). Outros resultados a normais de exames de sangue podem incluir (mas não estão limitados a) níveis a umentados de enzimas hepáticas.

Infecções:

PROFENID Entérico pode ocultar sinais e sintomas de infecções, como febre e dor. Portanto, é possível que PROFENID Entérico possa a trasar o tratamento apropriado da infecção, o que pode levar a um risco a umentado de complicações. Isso foi observado na pneumonia causada por bactérias e infecções bacteria nas da pele rela cionadas à varicela. Se você tomar este medicamento enquanto estiver com uma infecção e os sintomas desta infecção persistirem ou se a gravarem, consulte um médico imediatamente.

Converse com seu médico, caso você apresente os testes de função do fígado a normais ou tenha histórico de doença no fígado. As enzimas do fígado devem ser a nalisa das periodicamente, principalmente durante tratamento a longo prazo. Raros casos de icterícia (cor amarelada da pele e olhos) e hepatite (inflamação do fígado) foram reportados com o uso de cetoprofeno.

Se ocorrerem distúrbios visuais, tal como visão embaçada, o tratamento com cetoprofeno deve ser descontinuado.

Gravidez e amamentação



O uso de AINEs pode prejudicar a fertilidade feminina e não é recomendado em mulheres que estão tentando engravidar. Em mulheres com dificuldade de engravidar ou que estejam sob investigação de infertilidade, deve ser considerada a descontinuação do tratamento com AINEs.

Tomar PROFENID Entérico por volta da 13ª semana de gestação ou mais tarde pode prejudicar o feto. Se você precisar tomar PROFENID Entérico por mais de 2 dia s quando estiver entre a 13ª e 30ª semanas de gestação, seu médico pode precisar monitorar a quantidade de líquido no útero ao redor do bebê. Você não deve tomar PROFENID Entérico após 6 meses de gravidez sem consultar o seu médico.

O uso de AINEs, incluindo PROFENID Entérico, por volta da 13ª semana de gestação ou mais tarde na gravidez pode causar disfunção renal (mal funcionamento dos rins) no feto, levando a oligoidrâmnio (diminuição na quantidade de líquido a mniótico) e, em alguns casos, insuficiência renal (perda de capacidade dos rins) neonatal. Esses eventos adversos são observados, em média, a pós dias a semanas de tratamento, embora oligoidrâmnios tenham sido pouco frequentemente relatados com 48 horas após o início dos AINEs.

O oligoidrâmnio é frequentemente, mas nem sempre, reversível ao suspender o tratamento. As complicações do oligoidrâmnio prolongado podem, por exemplo, incluir contração dos membros e a traso no desenvolvimento pulmonar. Em a lguns casos pós-comercialização de insuficiência renal neonatal, foramnecessários procedimentos invasivos, como exsa nguineotransfusão (procedimento de substituição do sa ngue do recém-nascido) ou diálise (procedimento de remoção de substâncias retidas quando os rins deixam de funcionar a dequadamente).

Se o tratamento com AINEs for necessário entre a 13ª semanas e 30ª semana de gestação, ele deve ser controlado sob supervisão médica e o uso de PROFENID Entérico limitado à menor dose eficaze duração mais curta possível. Interrompa PROFENID Entérico se ocorrer oligo idrâmnio e faça o a companhamento com seu médico.

A restrição da fabricação de prostaglandina realizada pelo PROFENID Entérico pode a fetar negativamente a gra videz e/ou o desenvolvimento do bebê. Estudos mostraram preocupações sobre o aumento do risco de aborto espontâneo e de ma lformação do coração e/ou os vasos sanguíneos e pa rede abdominal do bebê (ga strosquise) a pós o uso de um inibidor da fabricação de prostaglandina no início da gra videz. O risco absoluto de malformação cardiovascular foi a umentado de menos de 1% para a proximadamente 1,5%. Acredita-se que o risco a umente com a dose e a duração da terapia. Em a nimais, a administração de um inibidor da fabricação de prostaglandina demonstrou resultar em aumento da perda antes e depois da implantação do embrião e da letalidade do embrião/feto.

Além disso, foi relata do um a umento na frequência de várias malformações, inclusive no coração e/ou vasos sanguíneos, em a nimais que receberam um inibidor da fabricação de prostaglandina durante o período de formação dos órgãos do bebê. No entanto, não há evidência de desenvolvimento a normal pré-natal (tera togênicos) ou perturbação no desenvolvimento embrionário ou fetal (embriotoxicidade) observada com o PROFENID Entérico em camundongos e ra tos, embora tenha sido relata da uma leve perturbação no desenvolvimento embrionário ou fetal (embriotoxicidade) provavelmente rela cionada à toxicidade materna a pós o uso do PROFENID Entérico em coelhos

Durante o primeiro e segundo trimestres da gestação:

O uso de PROFENID Entérico não deve ser feito durante os primeiros 6 meses de gravidez, a não ser que seja absolutamente necessário e que o seu médico recomende. Se precisar de tratamento durante esse período ou enquanto estiver tentando engravidar, deve ser usada a menor dose pelo menor tempo possível. Se tomado por mais de alguns dias a partir da 13ª semana de gravidez, PROFENID Entérico pode causar problemas renais no feto, o que pode levar a baixos níveis de líquido a mniótico que envolve o bebê (oligoidrâmnio) ou estreitamento de um vaso sanguíneo (canal arterial) no coração do bebê.

Durante o segundo e o terceiro trimestres da gestação:

Não tome PROFENID Entérico se estiver nos últimos 3 meses de gravidez, pois pode prejudicar o feto ou causar problemas no parto. Pode causar problemas renais e cardíacos no feto. Pode a fetar tendência de sangramento da mãe a do feto e fazer com que o trabalho de parto seja mais tardio ou mais longo do que o esperado.



Ama mentação: Não existem dados disponíveis sobre a excreção de PROFENID Entérico no leite humano. O uso de PROFENID Entérico não é recomendado durante a a mamentação.

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

Populações especiais

Idosos

É a conselhável reduzir a dose inicial e manter o tratamento na dose mínima eficaz. Um ajuste posológico individual pode ser considerado somente a pós o desenvolvimento de boa tolerância individual.

A frequência das reações a dversas aos AINEs é maior em idosos, especialmente sangramento e perfuração ga strintestinais, os qua is podem ser fatais.

Crianças

A segurança e eficácia do uso de cetoprofeno comprimidos em crianças não foram estabelecidas.

Outros grupos de risco

Converse com seu médico caso você tenha histórico de doença ga strintestinal (colite ulcerativa – inflamação do intestino grosso; doença de Crohn – doença inflamatória crônica que pode a fetar qualquer parte do trato ga strintestinal), pois estas condições podem ser exacerbadas.

No início do tra tamento, a função dos rins deve ser cuidadosamente monitorada pelo médico em pacientes com insuficiência cardíaca, cirrose (doença no fígado) e nefrose (doença dos rins), na queles que fazem uso de diuréticos, ou em pacientes com insuficiência crônica dos rins, principalmente se estes pacientes são idosos. Nesses pacientes, a administração do cetoprofeno pode induzir a redução do fluxo sa nguíneo nos rins e levar à descompensação (mal funcionamento) renal.

Deve-se ter cautela no uso de cetoprofeno em pacientes com histórico de hipertensão e/ou insuficiência cardíaca congestiva leve a moderada, uma vez que retenção de líquidos e edema (inchaço) foram relatados a pós a administração de AINEs.

Aumento do risco de fibrilação atrial (tipo de arritmia cardíaca, na qual ritmo cardíaco é gera lmente irregular e rápido) foi reportado em a ssociação com o uso de AINEs.

Pode ocorrer hipercalemia (nível a lto de potássio no sangue), especialmente em pacientes com diabetes de base, insuficiência renal (redução da função dos rins) e/ou tratamento concomitante com agentes que promovem a hipercalemia (vide "INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS").

Os níveis de potássio devem ser monitorados sob estas circunstâncias.

Atenção diabéticos: contém açúcar (42 mg/comprimido de sacarose e 20 mg/comprimido de dextrina).

Alterações na capacidade de dirigir veículos e operar máquinas

Pode ocorrer sonolência, tontura ou convulsão durante o tratamento com cetoprofeno. Caso estes sintomas ocorram você não deve dirigir veículos ou operar máquinas.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Associações medicamentosas não recomendadas

- Outros AINEs, incluindo inibidores seletivos da ciclo-oxigenase 2 (enzima relacionada à inflamação) e a ltas dosagens de sa licila tos (substância relacionada a o ácido a cetilsa licílico): a umento do risco de ulceração e sa ngramento gastrintestinais.
- Álcool: risco de efeitos adversos gastrintestinais, incluindo ulceração ou hemorragia; pode aumentar o risco de toxicidade no fígado.
- Anticoa gulantes: a umento do risco de sa ngramento.
 - Heparina;
 - Antagonistas da vitamina K (como a varfarina);



- Inibidores da a gregação plaquetária (tais como ticlopidina, clopidogrel);
- Inibidores da trombina (tais como dabigatrana);
- Inibidores diretos do fator Xa (tais como apixabana, riva roxabana, edoxabana).

Se o tratamento concomitante não puder ser evitado, o médico deverá rea lizar cuidadoso monitoramento.

- Lítio: risco de aumento dos níveis de lítio no plasma, devido a diminuição da sua excreção pelos rins, podendo atingir níveis tóxicos. Se necessário, os níveis de lítio do plasma devem ser cuidadosamente monitorados pelo seu médico e a dosa gem de lítio deveser a justada durante e a pós o tratamento com AINEs.
- Outros medicamentos fotossensibilizantes (medicamentos que causam sensibilidade à luz): podem causar efeitos fotossensibilizantes a dicionais.
- Metotrexato em doses maiores do que 15 mg/semana: a umento do risco de toxicidade hematológica (no sangue) do metotrexato, especialmente quando administrado em altas doses.
- Colchicina: a umenta o risco de ulceração ou hemorragia ga strintestinal e pode a umentar o risco de sa ngramento em outros loca is que não seja o trato gastrintestinal.

Associações medicamentosas que requerem precauções

- Categorias terapêuticas e medicamentos que podem promover hipercalemia (tais como, sais de potássio, diuréticos poupadores de potássio, inibidores da ECA e antagonistas da angiotensina II, AINEs, heparinas (de baixo peso molecular ou não fracionada), ciclosporina, tacrolimo e trimetoprima):
- O risco de hipercalemia pode aumentar quando os medicamentos mencionados acima são administrados concomitantemente (vide "ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES").
- Corticosteroides: aumento do risco de ulceração ou sangramento gastrintestinal (vide "ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES").
- Diuréticos (ex. furosemida, hidroclorotiazida, clortalidona): pacientes utilizando diuréticos, particularmente os desidratados, a presentam maior risco de desenvolvimento de insuficiência renal devido a diminuição do fluxo sa nguíneo nos rins. Portanto, estes pacientes desidratados devem ser reidratados antes do início do tratamento concomitante e a função dos rins deve ser monitorada quando o tratamento for inicia do (vide "ADVERTÊNCIAS E PRECAUCÕES").
- Inibidores da ECA (enzima conversora da angiotensina) (ex. captopril, ena lapril, lisinopril) e antagonistas da angiotensina II (ex. irbesartana, losartana, valsartana): em pacientes com comprometimento da função dos rins (ex. pacientes desidra tados ou pacientes idosos), a coadministração de um inibidor da ECA ou de um antagonista da angiotensina II e de um a gente que inibe a ciclo-oxigenase (tipo de enzima) pode promover a deterioração da função dos rins, incluindo a possibilida de de insuficiência renal a guda.
- Metotrexato em doses menores do que 15 mg/semana: converse com seu médico caso esteja tomando metotrexato devido a possibilida de de ocorrer alteração da função dos rins. Durante as primeiras semanas do tratamento concomitante a o cetoprofeno, a contagem sa nguínea completa (hemograma) deve ser monitorada uma vezpor semana pelo seu médico. Se houver qualquer a lteração na função dos rins ou se for um paciente idoso, o monitoramento deve ser rea lizado com maior frequência.
- Pentoxifilina: converse com seu médico caso esteja tomando pentoxifilina, devido a o a umento do risco de sa ngramento. É necessário realizar um monitoramento clínico e do tempo de sa ngramento com maior frequência.
- Tenofovir: a administração concomitante de fumarato de tenofovir disoproxil e AINEs pode a umentar o risco de insuficiência renal.
- Nicorandil: em pacientes recebendo concomitantemente nicorandil e AINEs há um aumento no risco de complicações severas, tais como ulceração ga strintestinal, perfuração e hemorragia (vide "ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES").
- Glicosídeos cardíacos: a interação farmacocinética entre o cetoprofeno e a digoxina não foi demonstrada. No entanto, recomenda-se cautela, em particular em pacientes com insuficiência renal, uma vez que os AINEs podem reduzir a função renal e diminuir o "clearance" (eliminação) renal dos glicosídeos cardíacos.



- Ciclosporina: aumento do risco de nefrotoxicidade (toxicidade nos rins).
- Ta crolimo: Aumento do risco de nefrotoxicidade.

Associações medicamentosas a serem consideradas

- Agentes a nti-hipertensivos tais como betabloqueadores (ex. propranolol, a tenolol, metropolol), inibidores da ECA, diuréticos: risco de redução do efeito a nti-hipertensivo.
- Trombolíticos: aumento do risco de sangramento.
- Probenecida: a administração concomitante com probenecida pode reduzir a centuadamente a eliminação do cetoprofeno do plasma ("clearance").
- Inibidores seletivos da recaptação de serotonina (ex. fluoxetina, paroxetina, sertralina): a umento do risco de sa ngramento ga strintestinal.

Alimentos

O uso concomitante com alimentos pode retardar a absorção do cetoprofeno, entretanto não foram observadas interações clinica mente significativas.

Exames de laboratório

O uso de cetoprofeno pode interferir na determinação de albumina urinária, sa is biliares, 17-cetosteroides e 17-hidroxicorticosteroides que se baseiam na precipitação á cida ou em reação colorimétrica dos grupos carbonil.

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?

PROFENID Entérico deve ser mantido em temperatura a mbiente (entre 15 e 30°C), proteger da luz e umidade.

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

Não use medicamento como prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagemo riginal.

Características do medicamento

Comprimido revestido redondo, de coloração amarela, com impressão "PE 100" em uma das faces e a outra se a presenta lisa.

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?

Os comprimidos devem ser ingeridos sem mastigar, com quantidade suficiente de líquido (a proximadamente ½ a 1 copo), de preferência durante ou logo a pós as refeições.

Profenid Entérico 100 mg: a dose usual é de 200 mg por dia, dividida em 2 doses. Assim que se a tingir o efeito tera pêutico desejado, o tra tamento deve ser mantido com a menor dose eficaz possível.

Em casos severos ou se uma resposta sa tisfatória não pode ser obtida com doses menores, pode-se a umentar a posologia, desde que **não** se ultra passe o máximo de 300 mg por dia.

Populações especiais

- Crianças: a segurança e eficácia do uso de cetoprofeno comprimidos em crianças a inda não foram estabelecidas.
- Pacientes com insuficiência dos rins e idosos: é a conselhável reduzir a dose inicial e manter estes pacientes com a menor dose eficaz. Um a juste posológico individual deve ser considerado pelo seu médico, somente a pós ter a purado boa tolerância individual (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").



- Pacientes com insuficiência do fígado: estes pacientes devem ser cuidadosamente monitorados e deve-se manter a menor dose eficaz diária (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").

Não há estudos dos efeitos de PROFENID Entérico (comprimido revestido de libera ção retardada) a dministrado por vias não recomendadas. Portanto, por segurança e para garantir a eficácia deste medicamento, a administração deve ser somente por via oral conforme recomendado pelo médico.

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.

Este medicamento não deve ser partido ou mastigado.

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

Ca so esqueça de administrar uma dose, a dministre-a a ssim que possível. No entanto, se estiver próximo do horário da dose seguinte, espere por este horário, respeitando sempre o intervalo determinado pela posologia. Nunca devem ser a dministradas duas doses a o mesmo tempo.

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?

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).

Se você a presentar quaisquer eventos adversos, fale com o seu médico ou farmacêutico ou enfermeiro. Isso inclui quaisquer possíveis efeitos a dversos não lista dos nesta bula.

A lista a seguir de reações a dversas está relacionada a eventos a presentados com o uso de cetoprofeno no tratamento de condições a gudas ou crônicas:

Distúrbios no sistema sanguíneo e linfático:

- -Rara: a nemia hemorrágica (a nemia devido a sa ngramento).
- -Desconhecida: agranulocitose (diminuição a centuada na contagem de células brancas do sangue), trombocitopenia (diminuição no número de pla quetas sanguíneas), a plasia medular (disfunção da medula óssea que a ltera a produção de células do sangue), a nemia hemolítica (diminuição do número de glóbulos vermelhos do sangue em decorrência da destruição prematura dos mesmos), leucopenia (redução dos glóbulos brancos no sangue).

Distúrbios no sistema imune:

-Desconhecida: reações a nafiláticas (reação a lérgica gra ve e imediata), incluindo choque.

Distúrbios psiquiátricos:

-Desconhecida: depressão, a lucinação, confusão, distúrbios de humor.

Distúrbios no sistema nervoso:

- -Incomum: dor de cabeça, vertigem e sonolência.
- -Rara: parestesia (sensação a normal como ardor, formigamento e coceira, percebidos na pele e sem motivo aparente).
- -Desconhecida: meningite a sséptica (in flamação nas membranas e tecidos que envolvem o cérebro sem causa infecciosa), convulsões (contrações e rela xamentos musculares involuntários), disgeusia (a lteração ou diminuição do paladar), vertigem (tontura).

Distúrbios visuais:

-Rara: visão embaçada, tal como visão borrada (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").

Distúrbios auditivos e do labirinto:



-Rara: zumbidos.

Distúrbios cardíacos:

-Desconhecida: exacerbação da insuficiência cardíaca, fibrilação atrial (tipo de a rritmia cardíaca, na qual ritmo cardíaco é gera lmente irregular e rápido).

Distúrbios vasculares:

-Desconhecida: hipertensão (pressão arterial elevada), vasodilatação (aumento do calibre dos vasos sanguíneos), vasculite (infla mação da parede dos vasos sanguíneos), incluindo vasculite leucocitoclástica (um tipo específico de inflamação da parede do vaso sanguíneo).

Distúrbios respiratórios, torácicos e mediastinais:

- -Rara: a sma (doença pulmonar caracterizada pela contração das vias respira tórias ocasionando falta de ar).
- -Desconhecida: broncoespasmo (contração dos brônquios levando a chiado no peito), principalmente em pacientes com hipersensibilidade (a lergia ou intolerância) conhecida a o ácido a cetilsa licílico e/ou a outros AINEs.

Distúrbios gastrintestinais:

- -Comum: dispepsia (má digestão), náusea, dor a bdominal, vômito.
- -Incomum: constipação (prisão de ventre), diarreia, flatulência (excesso de gases no estômago ou intestinos) e ga strite (inflamação do estômago).
- -Rara: estomatite (inflamação da mucosa da boca), úlcera péptica.
- -Desconhecida: exacerbação da colite (inflamação do intestino grosso) e doença de Crohn, hemorragia e perfuração ga strintestinais, pancreatite (inflamação do pâncreas).

Distúrbios hepatobiliares:

-Rara: casos de hepatite (inflamação do fígado), aumento dos níveis das transaminases (enzima presente nas células do fígado).

Distúrbios cutâneos e subcutâneos:

- -Incomum: erupção cutânea ("rash"), prurido (coceira).
- -Desconhecida: reação de fotossensibilidade (sensibilidade exagerada da pele à luz), a lopecia (perda de cabelo e pelos), urticária (erupção na pele, gera lmente de origem alérgica, que causa coceira), a ngio edema (inchaço em região subcutânea ou em mucosas, gera lmente de origem a lérgica), erupções bolhosas incluindo síndrome de Stevens-Johnson, necrólise epidérmica tóxica, pustulose exantematosa aguda generalizada, que são tipos distintos de reações bolhosas na pele e uma reação grave que afeta a pele, o sangue e os órgãos internos (DRESS).

Distúrbios dos rins e urinário:

-Desconhecida: insuficiência aguda dos rins, nefrite túbulo-intersticial (um tipo de inflamação nos rins) e síndrome nefrótica (condição gra ve caracterizada por presença de proteína na urina) e a normalidade nos testes de função renal.

Distúrbios gerais:

-Incomum: edema (inchaço).

Distúrbios do metabolismo e nutrição

-Desconhecida: hiponatremia (redução dos níveis de sódio no sangue), hipercalemia (nível a lto de potássio no sangue) (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").

Investigações:

-Rara: ganho de peso.

Infecções e infestações:

-Desconhecida: ocultação de sinais e sintomas de infecções ou agravamento destas infecções, como febre e dor. Se você tomar este medicamento enquanto estiver com uma infecção e os sintomas persistirem ou se a gravarem, consulte um médico imediatamente.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.



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

Em ca so de superdose acidental, procure imediatamente a tendimento médico de emergência.

Sintomas

Ca sos de superdose foram relatados com doses de até 2,5 g de cetoprofeno. A maioria dos sintomas observados foram benignos e limitados à letargia (estado gera l de lentidão, desatenção ou desinteresse com quadro de cansaço, dificuldade de concentração e rea lização de simples tarefas), sonolência, náusea, vômito e dor epigástrica (dor no estômago).

Tratamento

Não existe nenhum antídoto específico para superdose com cetoprofeno. Em caso de suspeita de superdose, recomenda-se la va gem gá strica, devendo-se instituir tra tamento sintomático e de suporte visando compensar a desidratação, monitorar a excreção urinária e corrigir a a cidose, se presente.

Se ocorrer insuficiência dos rins, hemodiálise pode ser útil para remover o fármaco circulante.

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

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

MS 1.8326.0360

Farm. Resp.: Ricardo Jonsson

CRF-SP: 40.796

Sanofi Medley Farmacêutica Ltda.

Rua Conde Domingos Papaiz, 413 - Suzano—SP CNPJ 10.588.595/0010-92 Indústria Brasileira ®Marca Registrada

IB270423



Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 30/05/2023.



Anexo B Histórico de Alteração para a Bula

Dados	s da submissão	eletrônica	Dados	da petição/not	ificação que altera	a bula	Dados das alte	erações de l	oulas
Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
14/06/2013	0476664/13-4	10458 - MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	14/06/2013	0476664/13-4	10458 - MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	14/06/2013	NA	VP/VPS	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
15/04/2014	0289567/14-6	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	15/04/2014	0289567/14-6	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	15/04/2014	Dizeres Legais	VP/VPS	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
10/02/2015	0124562/15-7	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/02/2015	0124562/15-7	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/02/2015	VP 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 9. Reações adversas	VP/VPS	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
17/09/2015	0831608/15-2	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de	17/09/2015	0831608/15-2	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de	17/09/2015	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me	VP/VPS	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20

		Texto de Bula – RDC 60/12			Texto de Bula – RDC 60/12		causar? VPS 4. Contraindicações 5. Advertências e precauções 6. Interações medicamentosas 9. Reações Adversas		
18/12/2015	1103772/15-5	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/12/2015	1103772/15-5	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/12/2015	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 5. Advertências e precauções 6. Interações medicamentosas 9. Reações Adversas	VP/VPS	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
01/04/2016	1444938/16-2	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/04/2016	1444938/16-2	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	01/04/2016	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS 5. Advertências e precauções	VP/VPS	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
28/07/2016	2128520/16-9	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/07/2016	2128520/16-9	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/07/2016	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 5. Advertências e	VP/VPS	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20

							precauções 6. Interações Medicamentosas 9. Reações Adversas		
09/12/2016	2582008/16-7	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	09/12/2016	2582008/16-7	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	09/12/2016	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento VPS 5. Advertências e precauções	VP/VPS	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
05/07/2017	1376298/17-2	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	26/08/2016	2223911/16-1	1337- MEDICAMENTO NOVO – Solicitação de Correção de Dados na Base - ANVISA	16/01/2017	VP Apresentação e composição 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? 6. Como devo usar este medicamento? VPS Apresentação e composição 7. Cuidados e armazenamento do medicamento 8. Posologia e Modo de Usar	VP/VPS	100 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 20
11/10/2019	2442531/19-1	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/03/2019	0291524/19-3	1440 - MEDICAMENTO NOVO – Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Incorporação de Empresa)	24/06/2019	Dizeres Legais	VP/VPS	100 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 20

			03/10/2019	2324427/19-5	11005 - RDC 73/2016 - NOVO - Alteração de razão social do local de fabricação do medicamento	03/10/2019			
16/09/2020	3153842/20-8	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/09/2020	3153842/20-8	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/09/2020	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? Dizeres Legais VPS 5. Advertências e precauções 9. Reações Adversas Dizeres Legais	VP/VPS	100 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 20
03/03/2022	0817474/22-6	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	-	-	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	-	VP 4. O que devo saberantes de usar este medicamento? VPS 5. Advertências e precauções	VP/VPS	100 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 20
02/09/2022	4642781/22-6	10451 - MEDICAMENT O NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	-	-	-	-	VP 4. O que devo saberantes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 5. Advertências e precauções 9. Reações Adversas	VP/VPS	100 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 20

	10451 - MEDICAMENT O NOVO - Notificação de - Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	-	,	-	-	VP 4. O que devo saberantes de usar este medicamento? VPS 5. Advertências e precauções		100 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 20	
--	---	---	---	---	---	---	--	---	--



PROFENID® Retard (cetoprofeno)

Sanofi Medley Farmacêutica Ltda.

Comprimido revestido de liberação retardada

200 mg



PROFENID® Retard

cetoprofeno

APRESENTAÇÃO

Comprimidos revestidos de liberação retardada 200 mg: embalagem com 10.

USO ORAL. USO ADULTO.

COMPOSICÃO

Ca da comprimido revestido de liberação retardada contém 200 mg de cetoprofeno.

Excipientes: fosfato de cálcio dibásico di-hidratado, hietelose, estearato de magnésio, dietilftalato, celacefato, dióxido de titânio.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

PROFENID Retard é um medicamento anti-inflamatório, analgésico e antitérmico, sendo indicado para o tratamento de inflamações e dores decorrentes de processos reumáticos (doenças que podem afetar músculos, articulações e esqueleto), tra umatismos (lesão interna ou externa resultante de um agente externo) e de dores em gera l.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

PROFENID Retard tem como princípio ativo o cetopro feno, de natureza não hormonal, que possui propriedades antiinfla matória, a ntitérmica e a nalgésica.

O cetoprofeno inibe a agregação plaquetária (união das plaquetas umas às outras) e a síntese das prostaglandinas (mediador químico relacionado à inflamação), no entanto, seu exato mecanismo de ação para o efeito anti-inflamatório não é conhecido.

O comprimido de PROFENID Retard possui um revestimento ga strorresistente, que evita o contato do medicamento com a mucosa do estômago, possibilitando uma melhor tolerabilidade.

O cetoprofeno é rápida e completamente a bsorvido pelo trato ga strintestinal. Os níveis pla smáticos máximos são obtidos dentro de 60 a 90 minutos após a dministração oral.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

PROFENID Retard não deve ser utiliza do nos seguintes casos:

- Pacientes com histórico de reações de hipersensibilidade (alergia ou intolerância) ao cetoprofeno, como crises a smáticas (doença pulmonar caracterizada pela contração das vias respiratórias ocasionando falta de ar) ou outros tipos de reações a lérgica s ao cetoprofeno, ao á cido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios não esteroidais AINEs (ex: diclofenaco, ibuprofeno, indometacina, naproxeno). Nestes pacientes foram relatados casos de reações anafiláticas severas (reação a lérgica grave e imediata), raramente fatais (vide "QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?").
- Pa cientes que já tiveram ou têm úlcera péptica/hemorrágica (lesão localizada no estômago e/ou intestino).
- Pa cientes que já tiveram sa ngramento ou perfuração ga strintestinal (estômago e/ou intestino), relacionada ao uso de AINEs.
- Pa cientes com insuficiência severa (redução a centuada da função do órgão) do coração, do fígado e/ou dos rins.
- Mulheres no terceiro trimestre da gravidez.

Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com insuficiência severa do coração, do fígado e/ou dos rins, pacientes com histórico de reações de hipersensibilidade ao cetoprofeno, ao ácido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios não esteroidais - AINEs e por pacientes que já tiveram ou têm úlcera péptica/hemorrágica.

Este medicamento é contraindicado na faixa etária pediátrica.

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

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Embora os AINEs possam ser requeridos para o a lívio das complicações reumáticas que ocorrem devido ao lúpus eritem atoso sistêmico (LES) (do ença que a presenta manifestações na pele, coração, rins, articulações, entre outras),



recomenda-se extrema cautela na sua utilização, uma vez que pacientes com LES podem a presentar predisposição à toxicidade por AINEs no sistema nervoso central e/ou renal.

As reações adversas podem ser minimizadas através da administração da dose mínima eficaz e pelo menor tempo necessário para controle dos sintomas.

Reações gastrintestinais:

Converse com seu médico caso você também esteja usando medicamentos que possama umentar o risco de sa ngramento ou úlcera), como corticostero ides orais, a nticoagulantes como a varfarina, inibidores seletivos da recaptação de serotonina, a gentes antiplaquetários como o ácido a cetilsa licílico, ou nicorandil (vide "Interações Medicamentosas").

Sangramento, úlcera e perfuração ga strintestinais, que podem ser fatais, foram reportados com todos os AINEs durante qua lquer período do tratamento, com ou sem sintomas ou histórico de eventos ga strintestinais gra ves.

Reações cardiovasculares:

Estudos clínicos e dados epidemiológicos sugerem que o uso de AINEs (exceto ácido acetilsalicílico), particularmente em doses elevadas e em tratamentos de longa duração, pode ser a ssociado a um risco a umentado de eventos trombóticos a rteria is (por exemplo, en farte do miocárdio ou a cidente vascular cerebral (derrame)).

Assim como para os demais AINEs, deve-se ter cautela no uso de cetoprofeno em pacientes com hipertensão não controlada, insuficiência cardíaca congestiva, doença cardíaca isquêmica estabelecida (doença crônica ocasionada pela redução do fluxo sanguíneo ao coração), doença arterial periférica (doença que acomete as artérias que estão mais longe do coração) e/ou doença cerebrovascular (derrame), bem como antes de iniciar um tra tamento a longo prazo em pacientes com fatores de risco para doenças cardio vasculares (ex. hipertensão, hiperlipidemia (colesterol elevado), diabetes e em fumantes).

Um aumento do risco de eventos trombóticos a rteriais tem sido relatado em pacientes tratados com AINEs (exceto ácido a cetilsalicílico), para a dor perioperatória decorrente de cirurgia de revascularização do miocárdio (cirurgia para corrigir o fluxo sanguíneo do coração) (CRM).

Reações na pele:

Reações graves na pele, a lgumas fatais, incluindo dermatite esfoliativa (a lteração da pele acompanhada de descamação), síndrome de Stevens-Johnson (forma grave de reação a lérgica caracterizada por bolhas em mucosas e em grandes á reas do corpo) e necrólise epidérmica tóxica (quadro grave, em que uma grande extensão de pele começa a a presentar bolhas e evolui com áreas avermelhadas semelhante a uma grande que imadura), foram reportadas muito raramente com o uso de AINEs. Existe um risco maior da ocorrência destas reações a dversas no início do tratamento, a maioria dos casos ocorrendo no primeiro mês.

Pare de tomar PROFENID Retarde fa le com seu médico ou farmacêutico se desenvolver sintomas ou sinais da Síndrome de hipersensibilidade à Drogas com Eosinofilia e Sintomas Sistêmicos (DRESS), que podem incluir sintomas semelhantes aos da gripe e erupção cutânea com febre, a umento dos linfonodos e a umento de um tipo de glóbulos brancos (eosinofilia). Outros resultados a normais de exames de sa ngue podem incluir (mas não estão limita dos a) níveis a umentados de enzimas hepáticas.

Infecções:

PROFENID Retard pode ocultar sinais e sintomas de infecções, como febre e dor. Portanto, é possível que PROFENID Retard possa a trasar o tra tamento apropriado da infecção, o que pode levar a um risco a umentado de complicações. Isso foi observado na pneumonia causada por bactérias e infecções bacteria nas da pele relacionadas à varicela. Se você tomar este medicamento enquanto estiver com uma infecção e os sintomas desta infecção persistirem ou se a gravarem, consulte um médico imediatamente.

Converse com seu médico, caso você apresente os testes de função do fígado a normais ou tenha um histórico de doença no fígado. As enzimas do fígado devem ser a nalisa das periodicamente, principalmente durante tratamento a longo prazo. Raros casos de icterícia (cor amarelada da pele e olhos) e hepatite (inflamação do fígado) foram reportados com o uso de cetoprofeno.

Se ocorrerem distúrbios visuais, tal como visão embacada, o tratamento com cetopro feno deve ser descontinuado.



Gravideze amamentação

O uso de AINEs pode prejudicar a fertilidade feminina e não é recomendado em mulheres que estão tentando engravidar. Em mulheres com dificuldade de engravidar ou que estejam sob investigação de infertilidade, deve ser considerada a descontinuação do tratamento com AINEs.

Tomar PROFENID Retard por volta da 13ª semana de gestação ou mais tarde pode prejudicar o feto. Se você precisar tomar PROFENID Retard por mais de 2 dias quando estiver entre a 13ª e 30ª semanas de gestação, seu médico pode precisar monitorar a quantidade de líquido no útero ao redor do bebê. Você não deve tomar PROFENID Retard a pós 6 meses de gravidez sem a orientação do seu médico.

O uso de AINEs, incluindo PROFENID Retard, por volta da 13ª semana de gestação ou mais tarde na gravidez pode causar disfunção renal (mal funcionamento dos rins) no feto, levando a oligoidrâmnio (diminuição na quantidade de líquido a mniótico) e, em a lguns casos, insuficiência renal (perda de capacidade dos rins) neonatal. Esses eventos adversos são observados, em média, a pós dias a semanas de tratamento, embora oligoidrâmnios tenham sido pouco frequentemente relata dos com 48 horas após o início dos AINEs.

O oligoidrâmnio é frequentemente, mas nem sempre, reversível a o suspender o tratamento. As complicações do oligoidrâmnio prolongado podem, por exemplo, incluir contração dos membros e a traso no desenvolvimento pulmonar. Em a lguns casos pós-comercialização de insuficiência renal neonatal, foram necessários procedimentos invasivos, como exsanguineotransfusão (procedimento de substituição do sangue do recém-nascido) ou diálise (procedimento de remoção de substâncias retidas quando os rins deixam de funcionar a dequadamente).

Se o tratamento com AINEs for necessário entre a 13ª semana e 30ª semana de gestação, ele deve ser controlado sob supervisão médica e o uso de PROFENID Retard limitado à menor dose eficaze duração mais curta possível. Interrompa PROFENID Retard se ocorrer o ligo idrâmnio e faça o a companhamento com seu médico.

A restrição da fabricação de prostaglandina realizada pelo PROFENID Retard pode a fetar negativamente a gravidez e/ou o desenvolvimento do bebê. Estudos mostraram preocupações sobre o aumento do risco de a borto espontâneo e de malformação do coração e/ou os vasos sanguíneos e parede a bdominal do bebê (gastrosquise) a pós o uso de um inibidor da fabricação de prostaglandina no início da gravidez. O risco a bsoluto de malformação cardiovascular foi aumentado de menos de 1% para a proximadamente 1,5%. Acredita-se que o risco a umente com a dose e a duração da terapia. Em a nimais, a administração de um inibidor da fabricação de prostaglandina demonstrou resultar em aumento da perda antes e depois da implantação do embrião e da letalidade do embrião/feto.

Além disso, foi relata do um a umento na frequência de várias malformações, inclusive no coração e/ou os vasos sanguíneos, em a nimais que receberam um inibidor da fabricação de prostaglandina durante o período de formação dos órgãos do bebê. No entanto, não há evidência de desenvolvimento a normal pré-natal (teratogênicos) ou perturbação no desenvolvimento embrionário ou fetal (embriotoxicidade) observada com o PROFENID Retard em camundongos e ratos, embora tenha sido relata da uma leve perturbação no desenvolvimento embrionário ou fetal (embriotoxicidade) provavelmente rela cionada à toxicidade materna após o uso do PROFENID Retard em coelhos.

Durante o primeiro e segundo trimestres da gestação:

O uso de PROFENID Retard não deve ser feito durante os primeiros 6 meses de gra videz, a não ser que seja a bsolutamente necessário e que o seu médico recomende. Se precisar de tra tamento durante esse período ou enquanto estiver tentando engra vidar, deve ser usa da a menor dose pelo menor tempo possível. Se tomado por mais de a lguns dias a partir da 13^a sema na de gravidez, PROFENID Retard pode causar problemas renais no feto, o que pode levar a baixos níveis de líquido a mniótico que envolve o bebê (oligoidrâmnio) ou estreitamento de um vaso sa nguíneo (ca nal a rterial) no coração do bebê.

Durante o segundo e o terceiro trimestres da gestação:

Não tome PROFENID Retard se estiver nos últimos 3 meses de gravidez, pois pode prejudicar o feto ou causar problemas no parto. Pode causar problemas renais e cardíacos no feto. Pode a fetar tendência de sangramento da mãe a do feto e fazer com que o trabalho de parto seja mais tardio ou mais longo do que o esperado.



Amamentação: não existem dados disponíveis sobre a excreção de PROFENID Retard no leite humano. O uso de PROFENID Retard não é recomendado durante a a mamentação.

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

Populações especiais

Idosos

É a conselhável reduzir a dose inicial e manter o tratamento na dose mínima eficaz. Um ajuste posológico individual pode ser considerado somente a pós o desenvolvimento de boa tolerância individual.

A frequência das reações a dversas aos AINEs é maior em idosos, especialmente sangramento e perfuração ga strintestinais, os qua is podem ser fatais.

Crianças

A segura nça e eficácia do uso de cetoprofeno comprimidos em cria nças não foram estabelecidas.

Outros grupos de risco

Converse com seu médico caso você tenha histórico de doença ga strintestinal (colite ulcerativa – inflamação do intestino grosso; doença de Crohn – doença inflamatória crônica que pode afetar qualquer parte do trato ga strintestinal), pois estas condições podem ser exacerbadas.

No início do tra tamento, a função dos rins deve ser cuidadosamente monitorada pelo médico em pacientes com insuficiência cardíaca, cirrose (doença no fígado) e nefrose (doença nos rins), na queles que fazem uso de diuréticos, ou em pacientes com insuficiência crônica dos rins, principalmente se estes pacientes são idosos. Nesses pacientes, a administração do cetoprofeno pode induzir a redução do fluxo sa nguíneo nos rins e levar à descompensação (mal funcionamento) renal.

Deve-se ter cautela no uso de cetoprofeno em pacientes com histórico de hipertensão e/ou insuficiência cardíaca congestiva leve a moderada, uma vez que retenção de líquidos e edema (inchaço) foram relatados a pós a administração de AINEs.

Aumento do risco de fibrilação atrial (tipo de arritmia cardíaca, na qual ritmo cardíaco é gera lmente irregular e rápido) foi reportado em a ssociação com o uso de AINEs.

Pode ocorrer hipercalemia (nível alto de potássio no sangue), especialmente em pacientes com diabetes de base, insuficiência renal (redução da função dos rins) e/ou tratamento concomitante com agentes que promovem a hipercalemia (vide "INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS").

Os níveis de potássio devem ser monitorados sob estas circunstâncias.

Alterações na capacidade de dirigir veículos e operar máquinas

Pode ocorrer sonolência, tontum ou convulsão durante o tratamento com cetoprofeno. Caso estes sintomas ocorram você não deve dirigir veículos ou operar máquinas.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Associações medicamentosas não recomendadas

- Outros AINEs, incluindo inibidores seletivos da ciclo-oxigenase 2 (enzima relacionada à inflamação), e altas dosagens de sa licila tos (substância relacionada a o ácido a cetilsa licílico): a umento do risco de ulceração e sa ngramento ga strintestinais.
- Álcool: risco de efeitos adversos gastrintestinais, incluindo ulceração ou hemorragia; pode aumentar o risco de toxicidade no fígado.
- Anticoa gulantes: a umento do risco de sa ngramento.
 - Heparina;
 - Antagonistas da vitamina K (como a varfarina);
 - Inibidores da a gregação plaquetária (tais como ticlopidina, clopidogrel);
 - Inibidores da trombina (tais como dabigatrana);



- Inibidores diretos do fator Xa (tais como apixabana, riva roxabana, edoxabana). Se o tratamento concomitante não puder ser evitado, o médico deverá rea lizar cuidadoso monitoramento.
- Lítio: risco de aumento dos níveis de lítio no plasma devido a diminuição da sua excreção pelos rins, podendo atingir níveis tóxicos. Se necessário, os níveis de lítio no plasma devem ser cuidadosamente monitorados pelo seu médico e a dosa gem de lítio deve ser a justada durante e a pós tratamento com AINEs.
- Outros medicamentos fotossensibilizantes (medicamentos que causam sensibilidade à luz): podem causar efeitos fotossensibilizantes a dicionais.
- Metotrexato em doses maiores do que 15 mg/semana: a umento do risco de toxicidade hematológica (no sangue) do metotrexato, especialmente quando administrado em altas doses.
- Colchicina: a umenta o risco de ulceração ou hemorragia ga strintestinal e pode a umentar o risco de sa ngramento em outros loca is que não seja no trato ga strintestinal.

Associações medicamentosas que requerem precauções

- Ca tegorias terapêuticas e medicamentos que podem promover hipercalemia (tais como, sais de potássio, diuréticos poupadores de potássio, inibidores da ECA e antagonistas da angiotensina II, AINEs, heparinas (de baixo peso molecular ou não fracionada), ciclosporina, tacrolimo e trimetoprima):
- O risco de hipercalemia pode aumentar quando os medicamentos mencionados acima são administrados concomitantemente (vide "ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES").
- Corticosteroides: aumento do risco de ulceração ou sangramento gastrintestinal (vide "ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES?").
- Diuréticos (ex. furosemida, hidroclorotiazida, clortalidona): pacientes utilizando diuréticos, particularmente os desidra tados, a presentam maior risco de desenvolvimento de insuficiência renal devido a diminuição do fluxo sa nguíneo nos rins. Portanto, estes pacientes devem ser reidratados antes do início do tratamento concomitante e a função dos rins deve ser monitorada quando o tra tamento foi inicia do (vide "ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES").
- Inibidores da ECA (enzima conversora da angiotensina) (ex. captopril, ena lapril, lisinopril) e antagonistas da angiotensina II (ex. irbesa rtana, losa rtana, valsartana): em pacientes com comprometimento da função dos rins (ex. pacientes desidra tados ou pacientes idosos), a coadministração de um inibidor da ECA ou de um antagonista da angiotensina II e de um a gente que inibe a ciclo-oxigenase (tipo de enzima) pode promover a deterioração da função dos rins, incluindo a possibilida de de insuficiência renal a guda.
- Metotrexato em doses menores do que 15 mg/semana: converse com seu médico caso esteja tomando metotrexato devido a possibilida de de ocorrer alteração da função dos rins. Dura nte as primeiras semanas do tratamento concomitante a o cetoprofeno, a contagem sa nguínea completa (hemograma) deve ser monitorada uma vez por semana pelo seu médico. Se houver qualquer a lteração na função dos rins ou se for um paciente idoso, o monitoramento deve ser rea lizado com maior frequência.
- Pentoxifilina: converse com seu médico caso esteja tomando pentoxifilina, devido a o a umento do risco de sa ngramento. É necessário realizar um monitoramento clínico e do tempo de sa ngramento com maior frequência.
- Tenofovir: a administração concomitante de fumarato de tenofovir disoproxil e AINEs pode a umentar o risco de insuficiência renal.
- Nicorandil: em pacientes recebendo concomitantemente nicorandil e AINEs há um a umento no risco de complicações severas, tais como ulceração gastrintestinal, perfuração e hemorragia (vide "ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES?").
- Glicosídeos cardíacos: a interação farmacocinética entre o cetoprofeno e a digoxina não foi demonstrada. No entanto, recomenda-se cautela, em particular em pacientes com insuficiência renal, uma vez que os AINEs podem reduzir a função renal e diminuir o "clearance" (eliminação) renal dos glicosídeos cardíacos.
- Ciclosporina: aumento do risco de nefrotoxicidade (toxicidade nos rins).



- Ta crolimo: aumento do risco de nefrotoxicidade.

Associações medicamentosas a serem consideradas

- Agentes anti-hipertensivos tais como betabloqueadores (ex. propranolol, a tenolol, metropolol), inibidores da ECA, diuréticos: risco de redução do efeito anti-hipertensivo.
- Trombolíticos: aumento do risco de sangramento.
- Probenecida: a administração concomitante com probenecida pode reduzir a centuadamente a eliminação do cetoprofeno do plasma ("clearance").
- Inibidores seletivos da recaptação de serotonina (ex. fluoxetina, paroxetina, sertralina): a umento do risco de sa ngramento ga strintestinal.

Alimentos

O uso concomitante com alimentos pode retardar a absorção do cetoprofeno, entretanto não foram observadas interações clinica mente significativas.

Exames de laboratório

O uso de cetoprofeno pode interferir na determinação de albumina urinária, sa is biliares, 17-cetosteroides e 17-hidrox icorticosteroides que se baseiam na precipitação ácida ou em reação colorimétrica dos grupos carbonil.

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?

PROFENID Retard deve ser mantido em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C).

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

Não use medicamento como prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagemo riginal.

Características do medicamento

Comprimido revestido redondo, biconvexo, de coloração branca com a impressão "RPR 110" em uma das faces, a outra se a presenta lisa.

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 saberse poderá utilizá-lo. Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Os comprimidos devem ser ingeridos sem mastigar, com quantidade suficiente de líquido (a proximadamente ½ a 1 copo), de preferência durante ou logo a pós as refeições.

1 comprimido de 200 mg, pela manhã ou à noite (conforme horário dos sintomas).

Não deve ser ingerido mais do que 1 comprimido por dia.

Populações especiais

- Crianças: a segurança e eficácia do uso de cetoprofeno comprimidos em crianças a inda não foram estabelecidas.
- Pacientes com insuficiência dos rins e idosos: é a conselhável reduzir a dose inicial e manter estes pacientes com a menor dose eficaz. Um a juste posológico individual deve ser considerado pelo seu médico somente a pós ter a purado uma boa tolerância individual (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").
- Pacientes com insuficiência do fígado: estes pacientes devem ser cuidadosamente monitorados e deve-se manter a menor dose eficaz diária (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").



Não há estudos dos efeitos de PROFENID Retard a dministrado por vias não recomendadas. Portanto, por segurança e para garantir a eficácia deste medicamento, a administração deve ser somente por via oral conforme recomendado pelo médico.

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.

Este medicamento não deve ser partido ou mastigado.

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

Ca so esqueça de administrar uma dose, a dministre-a a ssim que possível. No entanto, se estiver próximo do horário da dose seguinte, espere por este horário, respeitando sempre o intervalo determinado pela posologia. Nunca devem ser a dministradas duas doses a o mesmo tempo.

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?

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 ra ma (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 utilizam este medicamento).

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

Se você a presentar quaisquer eventos adversos, fale com o seu médico ou farmacêutico ou enfermeiro. Isso inclui quaisquer possíveis efeitos a dversos não lista dos nesta bula.

A lista a seguir de reações a dversas está relacionada a eventos a presentados com o uso de cetoprofeno no tratamento de condições a gudas ou crônicas:

Distúrbios no sistema sanguíneo e linfático:

- -Rara: anemia hemorrágica (anemia devido a sangramento).
- -Desconhecida: agranulocitose (diminuição a centuada na contagem de células brancas do sangue), trombocitopenia (diminuição no número de pla quetas sanguíneas), a plasia medular (disfunção da medula óssea que a ltera a produção de células do sangue), a nemia hemolítica (diminuição do número de glóbulos vermelhos do sangue em decorrência da destruição prematura dos mesmos), leucopenia (redução dos glóbulos brancos no sangue).

Distúrbios no sistema imune:

-Desconhecida: reações a nafiláticas (reação a lérgica gra ve e imediata), incluindo choque.

Distúrbios psiquiátricos:

-Desconhecida: depressão, a lucinação, confusão, distúrbios de humor.

Distúrbios no sistema nervoso:

- -Incomum: dor de cabeça, vertigem, sonolência.
- -Rara: parestesia (sensação a normal como ardor, formigamento e coceira, percebidos na pele e sem motivo aparente).
- -Desconhecida: meningite a sséptica (inflamação nas membranas e tecidos que envolvem o cérebro sem causa infecciosa), convulsões (contrações e rela xamentos musculares involuntários), disgeusia (a lteração ou diminuição do paladar), vertigem (tontura).

Distúrbios visuais:

-Rara: visão embaçada, tal como visão borrada (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").

Distúrbios auditivos e do labirinto:

-Rara: zumbidos.

Distúrbios cardíacos:



-Desconhecida: exacerbação da insuficiência cardíaca, fibrilação atrial (tipo de arritmia cardíaca, na qual ritmo cardíaco é gera lmente irregular e rápido).

Distúrbios vasculares:

-Desconhecida: hipertensão (pressão arterial elevada), vasodilatação (aumento do calibre dos vasos sanguíneos), vasculite (inflamação da parede do vaso sanguíneo), incluindo vasculite leucocitoclástica (um tipo específico de inflamação da parede do vaso sanguíneo).

Distúrbios respiratórios, torácicos e mediastinais:

- -Rara: a sma (doença pulmonar caracterizada pela contração das vias respiratórias ocasionando falta de ar).
- -Desconhecida: broncoespasmo (contração dos brônquios levando a chiado no peito), principalmente em pacientes com hipersensibilidade (a lergia ou intolerância) conhecida a o á cido a cetilsa licílico e/ou a outros AINEs.

Distúrbios gastrintestinais:

- -Comum: dispepsia (má digestão), náusea, dor abdominal, vômito.
- -Incomum: constipação (prisão de ventre), diarreia, flatulência (excesso de gases no estômago ou intestinos) e ga strite (inflamação do estômago).
- -Rara: estomatite (inflamação da mucosa da boca), úlcera péptica.
- -Desconhecida: exacerbação da colite (inflamação do intestino grosso) e doença de Crohn, hemorragia e perfuração ga strintestinais, pancreatite (inflamação do pâncreas).

Distúrbios hepatobiliares:

-Rara: hepatite (inflamação do figado), a umento dos níveis das transaminases (enzima presente nas células do figado).

Distúrbios cutâneos e subcutâneos:

- -Incomum: erupção cutânea ("rash"), prurido (coceira).
- -Desconhecida: reação de fotossensibilidade (sensibilida de exagenda da pele à luz), a lopecia (perda de cabelo e pelos), urticária (erupção na pele, gera lmente de origem alérgica, que causa coceira), a ngio edema (inchaço em região subcutânea ou em mucosas, gera lmente de origem a lérgica), erupções bolhosas incluindo síndrome de Stevens-Johnson, necró lise epidérmica tóxica, pustulose exantematosa aguda generalizada, que são tipos distintos de reações bolhosas na pele e uma reação grave que afeta a pele, o sangue e os órgãos internos (DRESS).

Distúrbios dos rins e urinário:

-Desconhecida: insuficiência aguda nos rins, nefrite túbulo-intersticial (um tipo de inflamação nos rins), síndrome nefrótica (condição grave caracterizada por presença de proteína na urina) e a normalidade nos testes de função renal.

Distúrbios gerais:

-Incomum: edema (inchaço).

Distúrbios do metabolismo e nutrição

-Desconhecida: hiponatremia (redução dos níveis de sódio no sangue), hipercalemia (nível a lto de potássio no sangue) (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").

Investigações:

-Rara: ganho de peso.

Infecções e infestações:

-Desconhecida: ocultação de sinais e sintomas de infecções ou agravamento destas infecções, como febre e dor. Se você tomar este medicamento enquanto estiver com uma infecção e os sintomas persistirem ou se a gravarem, consulte um médico imediatamente.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

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

Em ca so de superdose acidental, procure imediatamente a tendimento médico de emergência.



Sintomas

Ca sos de superdose foram relatados com doses de até 2,5 g de cetoprofeno. A maioria dos sintomas observados foram benignos e limitados à letargia (estado gera l de lentidão, desatenção ou desinteresse com quadro de cansaço, dificuldade de concentração e rea lização de simples tarefas), sonolência, náusea, vômito e dor epigástrica (dor no estômago).

Tratamento

Não existe nenhum antídoto específico para superdose com cetoprofeno. Em caso de suspeita de superdose, a la vagem gástrica é recomendada e tra tamento sintomático e de suporte devem ser instituídos para compensar a desidratação, monitorar a excreção urinária e corrigir a acidose, se presente.

Se ocorrer insuficiência dos rins, hemodiálise pode ser útil para remover o fármaco circulante.

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

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

MS 1.8326.0360 Farm. Resp.: Ricardo Jonsson CRF-SP: 40.796

Sanofi Medley Farmacêutica Ltda.

Rua Conde Domingos Papaiz, 413 - Suzano—SP CNPJ 10.588.595/0010-92 Indústria Brasileira ®Marca Registrada

IB0270423



Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 30/05/2023.



Anexo B

Histórico de Alteração para a Bula

Dados	da submissão e	eletrônica	Dados d	a petição/notif	icação que alter	a bula	Dados das alterações de bulas			
Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas	
14/06/2013	0476664/13-4	10458 - MEDICAMENT O NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	14/06/2013	0476664/13-4	10458 - MEDICAMENT O NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	14/06/2013	NA	VP/VPS	200 MG COM DES LENTA CT BL AL PLAS INC X 10	
15/04/2014	0289567/14-6	10451 - MEDICAMENT O NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	15/04/2014	0289567/14-6	10451 - MEDICAMENT O NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	15/04/2014	Dizeres Legais	VP/VPS	200 MG COMDES LENTA CT BL AL PLAS INC X 10	
10/02/2015	0124562/15-7	10451 - MEDICAMENT O NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	10/02/2015	0124562/15-7	10451 - MEDICAMENT O NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	10/02/2015	VP 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 9. Reações adversas	VP/VPS	200 MG COMDES LENTA CT BL AL PLAS INC X 10	
17/09/2015	0831608/15-2	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula	17/09/2015	0831608/15-2	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula	17/09/2015	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP/VPS	200 MG COM DES LENTA CT BL AL PLAS INC X 10	

		- RDC 60/12			- RDC 60/12		VPS 4. Contraindicações 5. Advertências e precauções 6. Interações medicamentosas		
18/12/2015	1103772/15-5	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/12/2015	1103772/15-5	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/12/2015	9. Reações Adversas VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 5. Advertências e precauções 6. Interações medicamentosas 9. Reações Adversas	VP/VPS	200 MG COM DES LENTA CT BL AL PLAS INC X 10
01/04/2016	1444938/16-2	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/04/2016	1444938/16-2	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/04/2016	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS 5. Advertências e precauções	VP/VPS	200 MG COM DES LENTA CT BL AL PLAS INC X 10
28/07/2016	2128520/16-9	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/07/2016	2128520/16-9	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/07/2016	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 5. Advertências e precauções 6. Interações Medicamentosas 9. Reações Adversas	VP/VPS	200 MG COM DES LENTA CT BL AL PLAS INC X 10
09/12/2016	2582008/16-7	10451 - MEDICAMENT	09/12/2016	2582008/16-7	10451 - MEDICAMENT	09/12/2016	VP 4. O que devo saber antes de	VP/VPS	200 MG COM DES LENTA CT BL AL

		O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12			O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		usar este medicamento VPS 5. Advertências e precauções		PLAS INC X 10
05/07/2017	1376298/17-2	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	26/08/2016	2223911/16-1	1337- MEDICAMENT O NOVO – Solicitação de Correção de Dados na Base - ANVISA	16/01/2017	VP Apresentação e composição 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? VPS Apresentação e composição 7. Cuidados e armazenamento do medicamento 8. Posologia e Modo de Usar.	VP/VPS	200 MG COMREV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 10
11/10/2019	2442531/19-1	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de	29/03/2019	0291524/19-3	1440 - MEDICAMENT O NOVO – Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Incorporação de Empresa)	24/06/2019	Dizeres Legais	VP/VPS	200 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X
		Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	03/10/2019	2324427/19-5	11005 - RDC 73/2016 - NOVO - Alteração de razão social do local de fabricação do medicamento	03/10/2019			10

16/09/2020	3153842/20-8	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/09/2020	3153842/20-8	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/09/2020	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? Dizeres Legais VPS 5. Advertências e precauções 9. Reações Adversas Dizeres Legais	VP/VPS	200 MG COMREV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 10
03/03/2022	0817474/22-6	10451 - MEDICAMENT O NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	-	-	10451 - MEDICAMENT O NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	-	 VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS 5. Advertências e precauções 	VP/VPS	200 MG COMREV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 10
02/09/2022	4642781/22-6	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	-	-	-	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 5. Advertências e precauções 9. Reações Adversas	VP/VPS	200 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL/AL X 10
-	-	10451 - MEDICAMENT O NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	-	-	-	-	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS 5. Advertências e precauções	VP/VPS	200 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL/AL X 10



PROFENID® (cetoprofeno)

Sanofi Medley Farmacêutica Ltda.
Supositório
100 mg



PROFENID®

cetoprofeno

APRESENTAÇÃO

Supositório 100 mg: embalagem com 10.

USO RETAL (ANAL). USO ADULTO.

COMPOSIÇÃO

Ca da supositório contém 100 mg de cetopro feno.

Excipientes: dióxido de silício, mistura de mono, di e triglicerídeos de ácidos graxos.

1. PARA OUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

PROFENID é um medicamento anti-inflamatório, a nalgésico e antitérmico, sendo indicado para o tra tamento de inflamações e dores decorrentes de processos reumáticos (doenças que podem afetar músculos, articulações e esqueleto), tra umatismos (lesão interna ou externa resultante de um agente externo) e de dores em geral.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

PROFENID Supositório tem como princípio a tivo o cetoprofeno, de natureza não hormonal, que possui propriedades a ntiinfla matória, a ntitérmica e a nalgésica.

O cetoprofeno inibe a agregação plaquetária (união das plaquetas umas às outras) e a síntese das prostaglandinas (mediador químico relacionado à inflamação), no entanto, seu exato mecanismo de ação para o efeito anti-inflamatório não é conhecido.

O cetoprofeno é rápida e completamente a bsorvido pelo trato ga strintestinal. Os níveis pla smáticos máximos são obtidos dentro de 45 a 60 minutos a pós a dministração retal.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

PROFENID Supositório não deve ser utiliza do nos seguintes casos:

- Pacientes com histórico de reações de hipersensibilidade (alergia ou intolerância) ao cetoprofeno, como crises a smáticas (doença pulmonar caracterizada pela contração das vias respiratórias ocasionando falta de ar) ou outros tipos de reações a lérgicas ao cetoprofeno, ao á cido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios não-esteroidais AINEs (ex: diclofenaco, ibuprofeno, indometacina, naproxeno). Nestes pacientes foram relatados casos de reações anafiláticas severas (reação a lérgica grave e imediata), raramente fatais (vide "QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?").
- Pa cientes que já tiveram ou têm úlcera péptica/hemorrágica (lesão localizada no estômago e/ou intestino).
- Pacientes com retite (in flamação da membrana mucosa do reto, fim do intestino grosso) ou antecedentes de proctorragia (sa ngra mento retal).
- Pa cientes que já tiveram sa ngramento ou perfuração ga strintestinal (estômago e/ou intestino), relacionada ao uso de AINEs.
- Pacientes com insuficiência severa (redução a centuada da função do órgão) do coração, do fígado e dos rins.
- Mulheres no terceiro trimestre da gravidez.

Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com insuficiência severa do coração, do fígado e/ou dos rins, pacientes com histórico de reações de hipersensibilidade ao cetoprofeno, ao ácido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios não esteroidais - AINEs e por pacientes que já tiveram ou têm úlcera péptica/hemorrágica.

Este medicamento é contraindicado na faixa etária pediátrica.

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

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Embora os AINEs possam ser requeridos para o a lívio das complicações reumáticas que ocorrem devido ao lúpus eritematoso sistêmico (LES) (doença que a presenta manifestações na pele, coração, rins, articulações, entre outras), recomenda-se extrema cautela na sua utilização, uma vez que pacientes com LES podem a presentar predisposição à toxicidade por AINEs no sistema nervoso central e/ou renal.



As reações adversas podem ser minimizadas através da administração da dose mínima eficaz e pelo menor tempo necessário para controle dos sintomas.

Reações gastrintestinais:

Converse com seu médico caso você também esteja usando medicamentos que possama umentar o risco de sa ngramento ou úlcera, como corticosteroides orais, a nticoagulantes como a varfarina, inibidores seletivos da recaptação de serotonina, a gentes antiplaquetários como o á cido a cetilsa licílico ou nicorandil (vide "Interações Medicamentosas").

Sangramento, úlcera e perfuração gastrintestinais, que podem ser fatais, foram reportados com todos os AINEs durante qua lquer período do tratamento, com ou sem sintomas ou histórico de eventos gastrintestinais gra ves.

Reações cardiovasculares:

Estudos clínicos e dados epidemiológicos sugerem que o uso de AINEs (exceto ácido acetilsalicílico), particularmente em doses elevadas e em tratamentos de longa duração, pode ser a ssociado a um risco a umentado de eventos trombóticos a rteria is (por exemplo, en farte do miocárdio ou a cidente vascular cerebral (derrame)).

Assim como para os demais AINEs, deve-se ter cautela no uso de cetoprofeno em pacientes com hipertensão não controlada, insuficiência cardíaca congestiva, doença cardíaca isquêmica estabelecida (doença crônica ocasionada pela redução do fluxo sanguíneo ao coração), doença arterial periférica (doença que acomete as artérias que estão mais longe do coração) e/ou doença cerebro vascular (derrame), bem como antes de iniciar um tra tamento a longo prazo em pacientes com fatores de risco para doenças cardio vasculares (ex. hipertensão, hiperlipidemia (colesterol elevado), diabetes e em fumantes).

Um aumento do risco de eventos trombóticos arteriais tem sido relatado em pacientes tratados com AINEs (exceto ácido acetilsalicílico) para a dor perioperatória decorrente de cirurgia de revascularização do miocárdio (cirurgia para corrigir o fluxo sa nguíneo do coração) (CRM).

Reações na pele:

Reações graves na pele, a lgumas fatais, incluindo dermatite esfoliativa (a lteração da pele acompanhada de descamação), síndrome de Stevens-Johnson (forma grave de reação a lérgica caracterizada por bolhas em mucosas e em grandes á reas do corpo) e necrólise epidérmica tóxica (quadro grave, em que uma grande extensão de pele começa a a presentar bolhas e evolui com á reas avermelhadas semelhante a uma grande que imadura), foram reportadas muito ra ramente com o uso de AINEs. Existe um risco maior da ocorrência destas reações a dversas no início do tratamento, a maioria dos casos ocorrendo no primeiro mês.

Pare de usar PROFENID Supositório e fale com seu médico ou farmacêutico se desenvolver sintomas ou sina is da Síndrome de hipersensibilida de à Drogas com Eosinofilia e Sintomas Sistêmicos (DRESS), que podem incluir sintomas semelhantes aos da gripe e erupção cutânea com febre, a umento dos linfonodos e a umento de um tipo de glóbulos brancos (eosinofilia). Outros resulta dos a normais de exa mes de sa ngue podem incluir (mas não estão limitados a) níveis a umentados de enzimas hepáticas.

Infecções:

PROFENID Supositório pode ocultar sinais e sintomas de infecções, como febre e dor. Portanto, é possível que PROFENID Supositório possa atrasar o tratamento a propriado da infecção, o que pode levar a um risco a umentado de complicações. Isso foi observado na pneumonia causada por bactéria s e infecções bacterianas da pele relacionadas à varicela. Se você tomar este medicamento enquanto estiver com uma infecção e os sintomas desta infecção persistirem ou se a gra varem, consulte um médico imediatamente.

Converse com seu médico, caso você apresente os testes de função do fígado a normais ou tenha histórico de doença no fígado. As enzimas do fígado devem ser analisa das periodicamente, principalmente durante tratamento a longo prazo. Raros casos de icterícia (cor amarelada da pele e olhos) e hepatite (inflamação do fígado) foram reportados com o uso de cetoprofeno.

Se ocorrerem distúrbios visuais, tal como visão embaçada, o tratamento com cetoprofeno deve ser descontinuado.

Gravidez e amamentação



O uso de AINEs pode prejudicar a fertilidade feminina e não é recomendado em mulheres que estão tentando engravidar. Em mulheres com dificuldade de engravidar ou que estejam sob investigação de infertilidade, deve ser considerada a descontinuação do tratamento com AINEs.

Usar PROFENID Supositório por volta da 13ª semana de gestação ou mais tarde pode prejudicar o feto. Se você precisar usar PROFENID Supositório por mais de 2 dias quando estiver entre a 13ª e 30ª semanas de gestação, seu médico pode precisar monitorar a quantidade de líquido no útero ao redor do bebê. Você não deve usar PROFENID Supositório após 6 meses de gravidez sem consultar o seu médico.

O uso de AINEs, incluindo PROFENID Supositório, por volta da 13ª semana de gestação ou mais tarde na gravidez pode ca usar disfunção renal (mal funcionamento dos rins) no feto, levando a oligoidrâmnio (diminuição na quantidade de líquido a mniótico) e, em a lguns casos, insuficiência renal (perda de capacidade dos rins) neonatal. Esses eventos adversos são observados, em média, a pós dias a semanas de tratamento, em bora oligoidrâmnios tenham sido pouco frequentemente relata dos com 48 horas após o início dos AINEs.

O oligoidrâm nio é frequentemente, mas nem sempre, reversível a o suspender o tratamento. As complicações do oligoidrâm nio prolongado podem, por exemplo, incluir contração dos membros e a traso no desenvolvimento pulmonar. Em alguns casos pós-comercialização de insuficiência renal neonatal, foram necessários procedimentos invasivos, como exsa nguineotransfusão (procedimento de substituição do sa ngue do recém-nascido) ou diálise (procedimento de remoção de substâncias retidas quando os rins deixam de funcionar a dequadamente).

Se o tra tamento com AINEs for necessário entre cerca de 13 semanas e 30 semanas de gestação, ele deve ser controlado sob supervisão médica e o uso de PROFENID Supositório limitado à menor dose eficaz e duração mais curta possível. Interrompa PROFENID Supositório se ocorrer oligoidrâmnio e faça o a companhamento com seu médico.

A restrição da fabricação de prostaglandina realizada pelo PROFENID Supositório pode a fetar negativamente a gra videz e/ou o desenvolvimento do bebê. Estudos mostraram preocupações sobre o aumento do risco de aborto espontâneo e de ma lformação do coração e/ou os vasos sa nguíneos e pa rede a bdominal do bebê (ga strosquise) a pós o uso de um inibidor da fabricação de prostaglandina no início da gra videz. O risco a bsoluto de malformação cardiovascular foi a umentado de menos de 1% para a prox imadamente 1,5%. Acredita-se que o risco a umente com a dose e a duração da terapia. Em a nimais, a administração de um inibidor da fabricação de prostagla ndina demonstrou resultar em aumento da perda antes e depois da implantação do embrião e da letalidade do embrião/feto.

Além disso, foi relata do um a umento na frequência de várias malformações, inclusive no coração e/ou os vasos sanguíneos, em a nimais que receberam um inibidor da fabricação de prostaglandina durante o período de formação dos órgãos do bebê. No entanto, não há evidência de desenvolvimento a normal pré-natal (tera togênicos) ou perturbação no desenvolvimento embrionário ou fetal (embriotoxicidade) observada com o PROFENID Supositório em camundongos e ra tos, embora tenha sido relata da uma leve perturbação no desenvolvimento embrionário ou fetal (embriotoxicidade) provavelmente rela cionada à toxicidade materna a pós o uso do PROFENID Supositório em coelhos.

Durante o primeiro e segundo trimestres da gestação:

O uso de PROFENID Supositório não deve ser feito durante os primeiros 6 meses de gravidez, a não ser que seja absolutamente necessário e que o seu médico recomende. Se precisar de tratamento durante esse período ou enquanto estiver tentando engravidar, deve ser usada a menor dose pelo menor tempo possível. Se tomado por mais de alguns dias a partir da 13ª semana de gravidez, PROFENID Supositório pode causar problemas renais no feto, o que pode levar a baixos níveis de líquido amniótico que envolve o bebê (oligoidrâmnio) ou estreitamento de um vaso sanguíneo (canal arterial) no coração do bebê.

Durante o segundo e o terceiro trimestres da gestação:

Não tome PROFENID Supositório se estiver nos últimos 3 meses de gravidez, pois pode prejudicar o feto ou causar problemas no parto. Pode causar problemas renais e cardíacos no feto. Pode afetar tendência de sangramento da mãe a do feto e fazer com que o trabalho de parto se ja mais tardio ou mais longo do que o esperado.



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

Amamentação: não existem dados disponíveis sobre a excreção de PROFENID Supositório no leite humano. O uso de PROFENID Supositório não é recomendado durante a amamentação.

Populações especiais

Idosos

É a conselhável reduzir a dose inicial e manter o tratamento na dose mínima eficaz. Um ajuste posológico individual pode ser considerado somente a pós o desenvolvimento de boa tolerância individual.

A frequência das reações a dversas aos AINEs é maior em idosos, especialmente sangramento e perfuração ga strintestinais, os qua is podem ser fatais.

Crianças

A segurança e eficácia do uso de cetoprofeno cápsulas em crianças não foram estabelecidas.

Outros grupos de risco

Converse com seu médico caso você tenha histórico de doença ga strintestinal (colite ulcerativa – inflamação do intestino grosso; doença de Crohn – doença inflamatória crônica que pode afetar qualquer parte do trato ga strintestinal), pois estas condições podem ser exacerbadas.

No início do tra tamento, a função dos rins deve ser cuidadosamente monitorada pelo médico em pacientes com insuficiência cardíaca, cirrose (doença no fígado) e nefrose (doença nos rins), na queles que fazem uso de diuréticos, ou em pacientes com insuficiência crônica dos rins, principalmente se estes pacientes são idosos. Nesses pacientes, a administração do cetoprofeno pode induzir a redução do fluxo sa nguíneo nos rins e levar à descompensação (mal funcionamento) renal.

Deve-se ter cautela em pacientes com histórico de hipertensão e/ou insuficiência cardíaca congestiva leve a moderada, uma vez que retenção de líquidos e edema (inchaço) foram relatados a pós a a dministração de AINEs.

Aumento do risco de fibrilação atrial (tipo de arritmia cardíaca, na qual ritmo cardíaco é geralmente irregular e rápido) foi reportado em a ssociação com o uso de AINEs.

Pode ocorrer hipercalemia (nível alto de potássio no sangue), especialmente em pacientes com diabetes de base, insuficiência renal (redução da função dos rins) e/ou tratamento concomitante com agentes que promovem a hipercalemia (vide "INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS").

Os níveis de potássio devem ser monitorados sob estas circunstâncias.

Alterações na capacidade de dirigir veículos e operar máquinas

Pode ocorrer sonolência, tontura ou convulsão durante o tratamento com cetoprofeno. Caso estes sintomas ocorram você não deve dirigir veículos ou operar máquinas.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Associações medicamentosas não recomendadas

- Outros AINEs, incluindo inibidores seletivos da ciclo-oxigenase 2 (enzima relacionada à inflamação) e a ltas dosagens de sa licila tos (substância relacionada a o á cido a cetilsa licílico): a umento do risco de ulceração e sa ngramento ga strintestinais.
- Álcool: risco de efeitos a dversos gastrintestinais, incluindo ulceração ou hemorragia; pode aumentar o risco de toxicidade no fígado.
- Anticoa gulantes: a umento do risco de sa ngramento.
 - Heparina;
 - Antagonistas da vitamina K (como a varfarina);
 - Inibidores da a gregação plaquetária (tais como ticlopidina, clopidogrel);
 - Inibidores da trombina (tais como dabigatrana);
 - Inibidores diretos do fator Xa (tais como apixabana, rivaroxabana, edoxabana).



Se o tratamento concomitante não puder ser evitado, o médico deverá rea lizar cuidadoso monitoramento.

- Lítio: risco de aumento dos níveis de lítio no plasma, devido a diminuição da sua excreção pelos rins, podendo atingir níveis tóxicos. Se necessário, os níveis de lítio no plasma devem ser cuidadosamente monitorados pelo seu médico e a dosa gem de lítio deve ser a justada durante e a pós tratamento com AINEs.
- Outros medicamentos fotossensibilizantes (medicamentos que causam sensibilidade à luz): podem causar efeitos fotossensibilizantes a dicionais.
- Metotrexato em doses maiores do que 15 mg/semana: a umento do risco de toxicidade hematológica (no sangue) do metotrexato, especialmente quando administrado em altas doses.
- Colchicina: a umenta o risco de ulceração ou hemorragia ga strintestinal e pode a umentar o risco de sa ngramento em outros locais que não seja no trato ga strintestinal.

Associações medicamentosas que requerem precauções

- Categorias terapêuticas e medicamentos que podem promover hipercalemia (tais como, sais de potássio, diuréticos poupadores de potássio, inibidores da ECA e antagonistas da angiotensina II, AINEs, heparinas (de baixo peso molecular ou não fracionada), ciclosporina, tacrolimo e trimetoprima):
- O risco de hipercalemia pode aumentar quando os medicamentos mencionados acima são administrados concomitantemente (vide "ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES").
- Corticosteroides: aumento do risco de ulceração ou sangramento gastrintestinal (vide "ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES").
- Diuréticos (ex. furosemida, hidroclorotiazida, clortalidona): pacientes utilizando diuréticos, particularmente os desidra tados, a presentam maior risco de desenvolvimento de insuficiência renal devido a diminuição do fluxo sa nguíneo nos rins. Portanto, estes pacientes devem ser reidratados antes do início do tratamento concomitante e a função dos rins deve ser monitorada quando o tra tamento foi inicia do (vide "ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES")
- Inibidores da ECA (enzima conversora da angiotensina) (ex. captopril, ena lapril, lisinopril) e antagonistas da angiotensina II (ex. irbesartana, losartana, valsartana): em pacientes com comprometimento da função dos rins (ex. pacientes desidratados ou pacientes idosos), a coadministração de um inibidor da ECA ou de um antagonista da angiotensina II e de um a gente que inibe a ciclo-oxigenase (tipo de enzima) pode promover a deterioração da função dos rins, incluindo a possibilidade de insuficiência renal a guda.
- Metotrexato em doses menores do que 15 mg/semana: converse com seu médico caso esteja tomando metotrexato devido a possibilida de de ocorrer alteração da função dos rins. Durante a s primeiras semanas do tratamento concomitante a o cetoprofeno, a contagem sa nguínea completa (hemograma) deve ser monitorada uma vez por semana pelo seu médico. Se houver qualquer a lteração na função dos rins ou se for um paciente idoso, o monitoramento deve ser rea lizado com maior frequência.
- Pentoxifilina: converse com seu médico caso esteja tomando pentoxifilina, devido a o a umento do risco de sa ngramento. É necessário realizar um monitoramento clínico e do tempo de sangramento com maior frequência.
- Tenofovir: a administração concomitante de fumarato de tenofovir disoproxil e AINEs pode a umentar o risco de insuficiência renal.
- Nicorandil: em pacientes recebendo concomitantemente nicorandil e AINEs há um aumento no risco de complicações severas, tais como ulceração gastrintestinal, perfuração e hemorragia (vide "ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES").
- Glicosídeos cardíacos: a interação farmacocinética entre o cetoprofeno e a digoxina não foi demonstrada. No entanto, recomenda-se cautela, em particular em pacientes com insuficiência renal, uma vez que os AINEs podem reduzir a função renal e diminuir o "clearance" (eliminação) renal dos glicosídeos cardíacos.
- Ciclosporina: aumento do risco de nefrotoxicidade (toxicidade nos rins).
- Ta crolimo: aumento do risco de nefrotoxicidade.



Associações medicamentosas a serem consideradas

- Agentes anti-hipertensivos tais como betabloqueadores (ex. propranolol, a tenolol, metropolol), inibidores da ECA, diuréticos: risco de redução do efeito a nti-hipertensivo.
- Trombolíticos: aumento do risco de sangramento.
- Probenecida: a a dministração concomitante com probenecida pode reduzir a centuadamente a eliminação do cetoprofeno do pla sma ("clearance").
- Inibidores seletivos da recaptação de serotonina (ex. fluoxetina, paroxetina, sertralina): a umento do risco de sa ngramento ga strintestinal.

Exames de laboratório

O uso de cetoprofeno pode interferir na determinação de albumina urinária, sa is bilia res, 17-cetosteroides e 17-hidroxicorticosteroides que se baseiam na precipitação ácida ou em reação colorimétrica dos grupos carbonil.

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?

PROFENID deve ser mantido em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Em dias quentes é recomendado colocar os supositórios em gela deira ou á gua fria alguns minutos antes de retirá-los da embalagem.

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

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

Características do medicamento

Supositório de coloração branca a ligeira mente translúcida, livre de materia l estranho.

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?

PROFENID Supositórios:

- 1. Em dias quentes é recomendado colocar os supositórios em gela deira ou á gua fria alguns minutos antes de retirá-los da embalagem.
- 2. Antes de aplicar o supositório, la ve bem às mãos e, se possível, desinfete-as com álcool.
- 3. Com o dedo polegar e o indica dor a faste a s nádegas e introduza o supositório na cavidade a nal.
- 4. Comprima suavemente uma nádega contra a outra, durante a lguns segundos, para evitar que o supositório volte.

PROFENID Supositórios 100 mg: 1 supositório à noite e outro pela manhã.

Dose máxima diária recomendada: 300 mg.

Populações especiais

- Crianças: a segurança e eficácia do uso de cetoprofeno supositórios em crianças ainda não foram estabelecidas.
- Pacientes com insuficiência dos rins e idosos: é a conselhável reduzir a dose inicia le manter estes pacientes com a menor dose eficaz. Um a juste posológico individual deve ser considerado pelo seu médico somente a pós ter a purado boa tolerância individual (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").
- Pacientes com insuficiência do fígado: estes pacientes devem ser cuidadosamente monitorados e deve-se manter a menor dose eficaz diária (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").



Não há estudos dos efeitos de PROFENID a dministrado por via s não recomendadas. Portanto, por segurança e para garantir a eficácia deste medicamento, a administração deve ser somente por via retal (a nal) conforme recomendado pelo médico.

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.

Este medicamento não deve ser partido.

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

Ca so esqueça de administrar uma dose, a dministre-a a ssim que possível. No entanto, se estiver próximo do horário da dose seguinte, espere por este horário, respeitando sempre o intervalo determinado pela posologia. Nunca devem ser a dministradas duas doses a o mesmo tempo.

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?

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).

Se você a presentar quaisquer eventos adversos, fale com o seu médico ou farmacêutico ou enfermeiro. Isso inclui quaisquer possíveis efeitos adversos não lista dos nesta bula.

A lista a seguir de reações a dversas está relacionada a eventos a presentados com o uso de cetoprofeno no tratamento de condições a gudas ou crônicas:

Distúrbios no sistema sanguíneo e linfático:

- -Rara: anemia hemorrágica (anemia devido a sangramento).
- -Desconhecida: agranulocitose (diminuição a centuada na contagem de células brancas do sangue), trombocitopenia (diminuição no número de pla quetas sanguíneas), a plasia medular (disfunção da medula óssea que a ltera a produção das células de sangue), a nemia hemolítica (diminuição do número de glóbulos vermelhos do sangue em decorrência da destruição prematura dos mesmos), leucopenia (redução dos glóbulos brancos no sangue).

Distúrbios no sistema imune:

-Desconhecida: reações a nafiláticas (reação a lérgica grave e imediata), incluindo choque.

Distúrbios psiquiátricos:

-Desconhecida: depressão, a lucinação, confusão, distúrbios de humor.

Distúrbios no sistema nervoso:

- -Incomum: dor de cabeça, vertigem, sonolência.
- -Rara: parestesia (sensação a normal como ardor, formigamento e coceira, percebidos na pele e sem motivo aparente).
- -Desconhecida: meningite a sséptica (inflamação nas membranas e tecidos que envolvem o cérebro sem causa infecciosa), convulsões (contrações e rela xamentos musculares involuntários), disgeusia (a Iteração ou diminuição do paladar), vertigem (tontura).

Distúrbios visuais:

-Rara: visão embaçada, tal como visão borrada (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").

Distúrbios auditivos e do labirinto:

-Rara: zumbidos.

Distúrbios cardíacos:



-Desconhecida: exacerbação da insuficiência cardíaca, fibrilação atrial (tipo de arritmia cardíaca, na qual ritmo cardíaco é gera lmente irregular e rápido).

Distúrbios vasculares:

-Desconhecida: hipertensão (pressão arterial elevada), vasodilatação (aumento do calibre dos vasos sanguíneos), vasculite (infla mação da parede do vaso sanguíneo), incluindo vasculite leucocitoclástica (um tipo específico de inflamação da parede do vaso sanguíneo).

Distúrbios respiratórios, torácicos e mediastinais:

- -Rara: a sma (doença pulmonar caracterizada pela contração das vias respira tórias ocasionando falta de ar).
- -Desconhecida: broncoespasmo (contração dos brônquios levando a chiado no peito), principalmente em pacientes com hipersensibilidade (a lergia ou intolerância) conhecida a o ácido a cetilsa licílico e/ou a outros AINEs.

Distúrbios gastrintestinais:

- -Comum: dispepsia (má digestão), náusea, dor a bdominal, vômito.
- -Incomum: constipação (prisão de ventre), diarreia, flatulência (excesso de gases no estômago ou intestinos) e ga strite (infla mação do estômago).
- -Rara: estomatite (inflamação da mucosa da boca), úlcera péptica.
- -Desconhecida: exacerbação da colite (inflamação do intestino grosso) e doença de Crohn, hemorragia e perfuração ga strintestinais, pancreatite (inflamação do pâncreas).

Distúrbios hepatobiliares:

-Rara: hepatite (inflamação do fígado), aumento das transaminases (enzima presente nas células do fígado).

Distúrbios cutâneos e subcutâneos:

- -Incomum: erupção cutânea ("rash"), prurido (coceira).
- -Desconhecida: reação de fotossensibilidade (sensibilida de exagerada da pele à luz), a lopecia (perda de cabelo e pelos), urticária (erupção na pele, gera lmente de origem alérgica, que causa coceira), a ngio edema (inchaço em região subcutânea ou em mucosas, gera lmente de origem a lérgica), erupções bolhosas incluindo síndrome de Stevens-Johnson, necrólise epidérmica tóxica, pustulose exantematosa aguda generalizada, que são tipos distintos de reações bolhosas na pele e uma reação grave que afeta a pele, o sangue e os órgãos internos (DRESS).

Distúrbios dos rins e urinário:

-Desconhecida: insuficiência aguda nos rins, nefrite túbulo-intersticial (um tipo de inflamação nos rins), síndrome nefrótica (condição grave caracterizada por presença de proteína na urina) e a normalidade nos testes de função renal.

Distúrbios gerais

-Incomum: edema (inchaço).

Distúrbios do metabolismo e nutrição

-Desconhecida: hiponatremia (redução dos níveis de sódio no sangue), hipercalemia (nível a lto de potássio no sangue) (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").

Investigações:

-Rara: ganho de peso.

Infecções e infestações:

-Desconhecida: ocultação de sinais e sintomas de infecções ou agravamento destas infecções, como febre e dor. Se você tomar este medicamento enquanto estiver com uma infecção e os sintomas persistirem ou se a gravarem, consulte um médico imediatamente.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

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

Em caso de superdose acidental, procure imediatamente a tendimento médico de emergência.



Sintomas

Casos de superdose foram relatados com doses de até 2,5 g de cetoprofeno. A grande maioria dos sintomas observados foram benignos e limitados à letargia (estado geral de lentidão, desatenção ou desinteresse com quadro de cansaço, dificuldade de concentração e rea lização de simples tarefas), sonolência, náusea, vômito e dor epigá strica (dor no estômago).

Tratamento

Não existe nenhum antídoto específico para superdose com cetoprofeno.

Em caso de suspeita de superdose com supositório, recomenda a rea lização de clister para tentar remover os supositórios que porventura a inda não tenham sido absorvidos, devendo-se instituir tra tamento sintomático e de suporte visando compensar a desidratação, monitorar a excreção urinária e corrigir a a cidose, se presente.

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

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

MS 1.8326.0360

Farm. Resp.: Ricardo Jonsson

CRF-SP: 40.796

Registra do e importado por:

Sanofi Medley Farmacêutica Ltda. Rua Conde Domingos Papaiz, 413 - Suzano–SP CNPJ 10.588.595/0010-92 ®Marca registrada Indústria Brasileira

Fabricado por:

Sanofi-Aventis de Mexico S.A. de C.V. Accueducto Del Alto Lerma n° 2, C.P. 52740 Zona Industrial Ocoyoacac - Esta do de México

IB270423



Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 30/05/2023.



Anexo B Histórico de Alteração para a Bula

Dados	da submissão e	eletrônica	Dados d	a petição/notif	icação que alter	a bula	Dados das alterações de bulas			
Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas	
25/06/2014	0501649/14-5	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/06/2014	0501649/14-5	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/06/2014	Dizeres Legais	VP/VPS	100 MG SUP RETAL CT STRIP AL/AL X 10	
10/02/2015	0124562/15-7	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/02/2015	0124562/15-7	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/02/2015	VP 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 9. Reações adversas	VP/VPS	100 MG SUP RETAL CT STRIP AL/AL X 10	
17/09/2015	0831608/15-2	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/09/2015	0831608/15-2	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/09/2015	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 4. Contraindicações 5. Advertências e precauções 6. Interações medicamentosas 9. Reações Adversas	VP/VPS	100 MG SUP RETAL CT STRIP AL/AL X 10	

18/12/2015	1103772/15-5	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/12/2015	1103772/15-5	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/12/2015	VP 4. O que devo saberantes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 5. Advertências e precauções 6. Interações medicamentosas 9. Reações Adversas	VP/VPS	100 MG SUP RETAL CT STRIP AL/AL X 10
01/04/2016	1444938/16-2	10451 - MEDICAMENT O NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	01/04/2016	1444938/16-2	10451 - MEDICAMENT O NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	01/04/2016	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS 5. Advertências e precauções	VP/VPS	100 MG SUP RETAL CT STRIP AL/AL X 10
28/07/2016	2128520/16-9	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/07/2016	2128520/16-9	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/07/2016	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 5. Advertências e precauções 6. Interações Medicamentosas 9. Reações Adversas	VP/VPS	100 MG SUP RETAL CT STRIP AL/AL X 10
09/12/2016	2582008/16-7	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de	09/12/2016	2582008/16-7	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de	09/12/2016	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS	VP/VPS	100 MG SUP RETAL CT STR AL/AL X 10

		Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12			Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		5. Advertências e precauções		
11/10/2019	2442531/19-1	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/03/2019	0291524/19-3	1440 - MEDICAMENT O NOVO – Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Incorporação de Empresa)	24/06/2019	Dizeres Legais	VP/VPS	100 MG SUP RETAL CT STR AL/AL X 10
16/09/2020	3153842/20-8	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/09/2020	3153842/20-8	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/09/2020	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? Dizeres Legais VPS 5. Advertências e precauções 9. Reações Adversas Dizeres Legais	VP/VPS	100 MG SUP RETAL CT STR AL/AL X 10
03/03/2022	0817474/22-6	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	-	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS 5. Advertências e precauções	VP/VPS	100 MG SUP RETAL CT STR AL/AL X 10
02/09/2022	4642781/22-6	10451 - MEDICAMENT O NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	-	-	-	-	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 5. Advertências e	VP/VPS	100 MG SUP RETAL CT STR AL/AL X 10

							precauções 9. Reações Adversas		
-	-	10451 - MEDICAMENT O NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	-	-	-	-	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS 5. Advertências e precauções	VP/VPS	100 MG SUP RETAL CT STR AL/AL X 10



PROFENID® (cetoprofeno)

Sanofi Medley Farmacêutica Ltda.
Pó Liófilo
100 mg



PROFENID® IV

cetoprofeno

APRESENTAÇÃO

Pó liófilo 100 mg: embalagem com 50 frascos-ampola.

USO INTRAVENOSO. USO ADULTO.

COMPOSIÇÃO

Cada frasco-ampola contém 100 mg de cetoprofeno.

Excipientes: hidróxido de sódio, glicina e ácido cítrico monoidratado.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

PROFENID IV é um medicamento anti-inflamatório, analgésico e antitérmico, sendo indicado para o tratamento de inflamações e dores decorrentes de processos reumáticos (doenças que podem afetar músculos, articulações e esqueleto), traumatismos (lesão interna ou externa resultante de um agente externo) e de dores em geral.

Desta forma, PROFENID IV pode ser utilizado no tratamento da dor no pré e pós-operatório e outras patologias dolorosas.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

PROFENID IV tem como princípio ativo o cetoprofeno, de natureza não hormonal, que possui propriedades anti-inflamatória, antitérmica e analgésica.

O cetoprofeno inibe a agregação plaquetária (união das plaquetas umas às outras) e a síntese das prostaglandinas (mediador químico relacionado à inflamação), no entanto, seu exato mecanismo de ação não é completamente conhecido.

O início da ação é verificado 5 minutos após a administração de PROFENID IV.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

PROFENID IV não deve ser utilizado nos seguintes casos:

- Pacientes com histórico de reações de hipersensibilidade (alergia ou intolerância) ao cetoprofeno, como crises asmáticas (doença pulmonar caracterizada pela contração das vias respiratórias ocasionando falta de ar) ou outros tipos de reações alérgicas ao cetoprofeno, ao ácido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios não esteroidais -AINEs (como diclofenaco, ibuprofeno, indometacina, naproxeno). Nestes pacientes foram relatados casos de reações anafiláticas severas (reação alérgica grave e imediata), raramente fatais (vide "QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?").
- Pacientes que já tiveram ou têm úlcera péptica/hemorrágica (lesão localizada no estômago e/ou intestino).
- Pacientes que já tiveram sangramento ou perfuração gastrintestinal (estômago e/ou intestino), relacionada ao uso de AINEs.
- Paciente com hemorragia gastrintestinal, cerebrovascular ou qualquer outro sangramento ativo.
- Pacientes com insuficiência severa (redução acentuada da função do órgão) do coração, do figado e/ou dos rins.
- Mulheres no terceiro trimestre da gravidez.

Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com insuficiência severa do coração, fígado ou rins, pacientes com histórico de reações de hipersensibilidade ao cetoprofeno, ao ácido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios não esteroidais - AINEs e por pacientes que já tiveram ou têm úlcera péptica/hemorrágica.

Este medicamento é contraindicado na faixa etária pediátrica.

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

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Embora os AINEs possam ser requeridos para o alívio das complicações reumáticas que ocorrem devido ao lúpus eritematoso sistêmico (LES) (doença que apresenta manifestações na pele, coração, rins,



articulações, entre outras), recomenda-se extrema cautela na sua utilização, uma vez que pacientes com LES podem apresentar predisposição à toxicidade por AINEs no sistema nervoso central (SNC) e/ou renal.

As reações adversas podem ser minimizadas através da administração da dose mínima eficaz e pelo menor tempo necessário para controle dos sintomas.

Reações gastrintestinais:

Converse com seu médico caso você também esteja usando medicamentos que possam aumentar o risco de sangramento ou úlcera, como corticosteroides orais, anticoagulantes como a varfarina, inibidores seletivos da recaptação de serotonina, agentes antiplaquetários como o ácido acetilsalicílico ou nicorandil (vide "Interações Medicamentosas").

Sangramento, úlcera e perfuração gastrintestinais, que podem ser fatais, foram reportados com todos os AINEs durante qualquer período do tratamento, com ou sem sintomas ou histórico de eventos gastrintestinais graves.

Reações cardiovasculares:

Estudos clínicos e dados epidemiológicos sugerem que o uso de AINEs (exceto aspirina), particularmente em doses elevadas e em tratamentos de longo prazo, pode ser associado a um risco aumentado de eventos trombóticos arteriais (por exemplo, enfarte do miocárdio ou acidente vascular cerebral (derrame)).

Assim como para os demais AINEs, deve-se ter cautela no uso de cetoprofeno em pacientes com hipertensão não controlada, insuficiência cardíaca congestiva, doença cardíaca isquêmica estabelecida (doença crônica ocasionada pela redução do fluxo sanguíneo ao coração), doença arterial periférica (doença que acomete as artérias que estão mais longe do coração) e/ou doença cerebrovascular (derrame), bem como antes de iniciar um tratamento a longo prazo em pacientes com fatores de risco para doenças cardiovasculares (ex. hipertensão, hiperlipidemia (colesterol elevado), diabetes e em fumantes).

Um aumento do risco de eventos trombóticos arteriais tem sido relatado em pacientes tratados com AINEs (exceto aspirina) para a dor perioperatória decorrente de cirurgia de revascularização do miocárdio (cirurgia para corrigir o fluxo sanguíneo do coração) (CRM).

Reações na pele:

Reações graves na pele, algumas fatais, incluindo dermatite esfoliativa (alteração da pele acompanhada de descamação), síndrome de Stevens-Johnson (forma grave de reação alérgica caracterizada por bolhas em mucosas e grandes áreas do corpo) e necrólise epidérmica tóxica (quadro grave, onde uma grande extensão de pele começa a apresentar bolhas e evolui com áreas avermelhadas semelhante a uma grande queimadura), foram reportadas muito raramente com o uso de AINEs. Existe um risco maior da ocorrência destas reações adversas no início do tratamento, na maioria dos casos ocorrendo no primeiro mês).

Infecções:

PROFENID IV pode ocultar sinais e sintomas de infecções, como febre e dor. Portanto, é possível que PROFENID IV possa atrasar o tratamento apropriado da infecção, o que pode levar a um risco aumentado de complicações. Isso foi observado na pneumonia causada por bactérias e infecções bacterianas da pele relacionadas à varicela. Se você tomar este medicamento enquanto estiver com uma infecção e os sintomas desta infecção persistirem ou se agravarem, consulte um médico imediatamente.

Converse com seu médico caso você apresente os testes de função do figado anormais ou você tenha histórico de doenças no figado. As enzimas do figado devem ser analisadas periodicamente, principalmente, durante o tratamento a longo prazo. Raros casos de icterícia (cor amarelada da pele e olhos) e hepatite (inflamação do figado) foram reportados com o uso de cetoprofeno. Se ocorrerem distúrbios visuais, tal como visão embaçada, o tratamento com cetoprofeno deve ser descontinuado.

Gravidez e amamentação



O uso de AINEs pode prejudicar a fertilidade feminina e não é recomendado em mulheres que estão tentando engravidar. Em mulheres com dificuldade de engravidar ou que estejam sob investigação de infertilidade, deve ser considerada a descontinuação do tratamento com AINEs.

Usar PROFENID IV por volta da 20ª semana de gestação ou mais tarde pode prejudicar o feto. Se você precisar usar PROFENID IV por mais de 2 dias quando estiver entre a 20ª e 30ª semanas de gestação, seu médico pode precisar monitorar a quantidade de líquido no útero ao redor do bebê. Você não deve usar PROFENID IV após 6 meses de gravidez sem consultar o seu médico.

O uso de AINEs, incluindo PROFENID IV, por volta da 20ª semana de gestação ou mais tarde na gravidez pode causar disfunção renal (mal funcionamento dos rins) no feto, levando a oligoidrâmnio (diminuição na quantidade de líquido amniótico) e, em alguns casos, insuficiência renal (perda de capacidade dos rins) neonatal. Esses eventos adversos são observados, em média, após dias a semanas de tratamento, embora oligoidrâmnios tenham sido pouco frequentemente relatados com 48 horas após o início dos AINEs.

O oligoidrâmnio é frequentemente, mas nem sempre, reversível ao suspender o tratamento. As complicações do oligoidrâmnio prolongado podem, por exemplo, incluir contração dos membros e atraso no desenvolvimento pulmonar. Em alguns casos pós-comercialização de insuficiência renal neonatal, foram necessários procedimentos invasivos, como exsanguineotransfusão (procedimento de substituição do sangue do recém-nascido) ou diálise (procedimento de remoção de substâncias retidas quando os rins deixam de funcionar adequadamente).

Se o tratamento com AINEs for necessário entre a 20^a e 30^a semana de gestação, ele deve ser controlado sob supervisão médica e o uso de PROFENID IV limitado à menor dose eficaz e duração mais curta possível. Interrompa PROFENID IV se ocorrer oligoidrâmnio e faça o acompanhamento com seu médico.

Durante o primeiro e segundo trimestres da gestação: como a segurança do cetoprofeno em mulheres gestantes não foi avaliada, seu uso deve ser evitado durante o primeiro e segundo trimestres da gravidez.

Durante o terceiro trimestre da gestação: todos os inibidores da síntese de prostaglandinas, inclusive o cetoprofeno, podem induzir toxicidade cardiopulmonar e renal no feto. No final da gravidez, pode ocorrer aumento do tempo de sangramento da mãe e do feto. Portanto, cetoprofeno é contraindicado durante o último trimestre da gravidez (vide "QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?").

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

Amamentação: não existem dados disponíveis sobre a excreção de cetoprofeno no leite humano. O uso de cetoprofeno não é recomendado durante a amamentação.

Populações especiais

Idosos

É aconselhável reduzir a dose inicial e manter o tratamento na dose mínima eficaz. Um ajuste posológico individual pode ser considerado somente após o desenvolvimento de boa tolerância individual. A frequência das reações adversas aos AINEs é maior em idosos, especialmente sangramento e perfuração gastrintestinais, os quais podem ser fatais.

Crianças

A segurança e eficácia do uso de PROFENID IV em crianças não foram estabelecidas.

Outros grupos de risco

Converse com seu médico caso você tenha histórico de doença gastrintestinal (colite ulcerativa – inflamação do intestino grosso; doença de Crohn – doença inflamatória crônica que pode afetar qualquer parte do trato gastrintestinal), pois estas condições podem ser exacerbadas.



No início do tratamento, a função dos rins deve ser cuidadosamente monitorada pelo médico em pacientes com insuficiência cardíaca, cirrose (doença no figado) e nefrose (doença nos rins), naqueles que fazem uso de diuréticos, ou em pacientes com insuficiência crônica dos rins, principalmente se estes pacientes são idosos. Nesses pacientes, a administração do cetoprofeno pode induzir a redução do fluxo sanguíneo dos rins e levar à descompensação (mal funcionamento) dos rins.

Deve-se ter cautela em pacientes com histórico de hipertensão e/ou insuficiência cardíaca congestiva leve a moderada, uma vez que retenção de líquidos e edema (inchaço) foram relatados após a administração de AINEs.

Aumento do risco de fibrilação atrial (tipo de arritmia cardíaca, na qual ritmo cardíaco é geralmente irregular e rápido) foi reportado em associação com o uso de AINEs.

Pode ocorrer hipercalemia (nível alto de potássio no sangue), especialmente em pacientes com diabetes de base, insuficiência renal (redução da função dos rins) e/ou tratamento concomitante com agentes que promovem a hipercalemia (vide "Interações Medicamentosas").

Os níveis de potássio devem ser monitorados sob estas circunstâncias.

Alterações na capacidade de dirigir veículos e operar máquinas

Pode ocorrer sonolência, tontura ou convulsão durante o tratamento com cetoprofeno. Caso estes sintomas ocorram você não deve dirigir veículos ou operar máquinas.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Associações medicamentosas não recomendadas

- Outros AINEs, incluindo inibidores seletivos da ciclo-oxigenase 2 (enzima relacionada à inflamação) e altas dosagens de salicilatos (substância relacionada ao ácido acetilsalicílico): aumento do risco de ulceração e sangramento gastrintestinais.
- Álcool: risco de efeitos adversos gastrintestinais, incluindo ulceração ou hemorragia; pode aumentar o risco de toxicidade no figado.
- Anticoagulantes: aumento do risco de sangramento.
 - Heparina;
 - Antagonistas da vitamina K (como a varfarina);
 - Inibidores da agregação plaquetária (tais como ticlopidina, clopidogrel);
 - Inibidores da trombina (tais como dabigatrana);
 - Inibidores diretos do fator Xa (tais como apixabana, rivaroxabana, edoxabana).

Se o tratamento concomitante não puder ser evitado, o médico deverá realizar cuidadoso monitoramento.

- Lítio: risco de aumento dos níveis de lítio no plasma, devido a diminuição da sua excreção pelos rins, podendo atingir níveis tóxicos. Se necessário, realizados níveis de lítio no plasma devem ser cuidadosamente monitorados pelo seu médico e a dosagem de lítio deve ser ajustada durante e após tratamento com AINEs.
- Outros medicamentos fotossensibilizantes (medicamentos que causam sensibilidade à luz): pode causar efeitos fotossensibilizantes adicionais.
- Metotrexato em doses maiores do que 15 mg/semana: aumento do risco de toxicidade hematológica (no sangue) do metotrexato, especialmente quando administrado em altas doses.
- Colchicina: aumenta o risco de ulceração ou hemorragia gastrintestinal e pode aumentar o risco de sangramento em outros locais que não seja o trato gastrintestinal;

Associações medicamentosas que requerem precauções

- Categorias terapêuticas e medicamentos que podem promover hipercalemia (tais como, sais de potássio, diuréticos poupadores de potássio, inibidores da ECA e antagonistas da angiotensina II, AINEs, heparinas (de baixo peso molecular ou não fracionada), ciclosporina, tacrolimo e trimetoprima):



O risco de hipercalemia pode aumentar quando os medicamentos mencionados acima são administrados concomitantemente (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").

- Corticosteroides (prednisona, prednisolona, dexametasona): aumento do risco de ulceração ou sangramento gastrintestinal (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").
- Diuréticos (furosemida, hidroclorotiazida, clortalidona): pacientes utilizando diuréticos, particularmente os desidratados, apresentam maior risco de desenvolvimento de insuficiência renal devido a diminuição do fluxo sanguíneo nos rins. Portanto, estes pacientes devem ser reidratados antes do início do tratamento concomitante e a função dos rins deve ser monitorada quando o tratamento for iniciado (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").
- Inibidores da ECA enzima conversora da angiotensina (ex: captopril, enalapril, lisinopril) e antagonistas da angiotensina II (ex: irbesartana, losartana, valsartana): em pacientes com comprometimento da função dos rins (ex. pacientes desidratados ou pacientes idosos), a coadministração de um inibidor da ECA ou de um antagonista da angiotensina II e de um agente que inibe a ciclo-oxigenase (tipo de enzima) pode promover a deterioração da função dos rins, incluindo a possibilidade de insuficiência dos rins aguda.
- Metotrexato em doses menores do que 15 mg/semana: converse com seu médico caso esteja tomando metotrexato devido a possibilidade de ocorrer alteração da função dos rins. Durante as primeiras semanas do tratamento concomitante, a contagem sanguínea completa (hemograma) deve ser monitorada uma vez por semana pelo seu médico. Se houver qualquer alteração na função dos rins ou se for um paciente idoso, o monitoramento deve ser realizado com maior frequência.
- Pentoxifilina: converse com seu médico caso esteja tomando pentoxifilina, devido ao aumento do risco de sangramento. É necessário realizar o monitoramento clínico e do tempo de sangramento com maior frequência.
- Tenofovir: a administração concomitante de fumarato de tenofovir disoproxil e AINEs pode aumentar o risco de insuficiência renal.
- Nicorandil: em pacientes recebendo concomitantemente nicorandil e AINEs há um aumento no risco de complicações severas, tais como ulceração gastrintestinal, perfuração e hemorragia (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").
- Glicosídeos cardíacos: a interação farmacocinética entre o cetoprofeno e a digoxina não foi demonstrada. No entanto, recomenda-se cautela, em particular em pacientes com insuficiência renal, uma vez que os AINEs podem reduzir a função renal e diminuir o "clearance" (eliminação) renal dos glicosídeos cardíacos.
- Ciclosporina: aumento do risco de nefrotoxicidade (toxicidade nos rins).
- Tacrolimo: aumento do risco de nefrotoxicidade.

Associações medicamentosas a serem consideradas

- Agentes anti-hipertensivos tais como betabloqueadores (propranolol, atenolol, metoprolol), inibidores da enzima conversora de angiotensina, diuréticos: risco de redução do efeito anti-hipertensivo.
- Trombolíticos: aumento do risco de sangramento.
- Probenecida: a administração concomitante com probenecida pode reduzir acentuadamente o a eliminação do cetoprofeno do plasma ("clearance").
- Inibidores seletivos da recaptação de serotonina (ex. fluoxetina, paroxetina, sertralina): aumento do risco de sangramento gastrintestinal.



Exames de laboratório

O uso de cetoprofeno pode interferir na determinação de albumina urinária, sais biliares, 17-cetosteroides e 17-hidroxicorticosteroides que se baseiam na precipitação ácida ou em reação colorimétrica dos grupos carbonil.

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? PROFENID IV deve ser mantido em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C) e protegido da luz.

Depois de aberto e reconstituído, PROFENID IV deve ser utilizado imediatamente. A solução deve estar límpida. Se a solução estiver turva, o medicamento não deve ser administrado. Se houver solução remanescente após o uso, descartar.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem. Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Características do medicamento

Massa esponjosa, quase branca.

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?

PROFENID IV deve ser administrado somente por via intravenosa.

Dissolver o conteúdo do frasco contendo 100 mg em 100 a 150 mL de solução isotônica de glicose ou de cloreto de sódio, imediatamente antes do uso. O produto deve ser administrado por infusão intravenosa lenta, aproximadamente por 20 minutos.

Administrar o PROFENID IV separadamente de outros medicamentos.

PROFENID IV: 100 mg a 300 mg ao dia.

A duração do tratamento em casos de crises de cólica renal deve ser de, no máximo, 48 horas.

Dose máxima diária recomendada: 300 mg.

Populações especiais

- Crianças: a segurança e eficácia do uso de PROFENID IV em crianças ainda não foram estabelecidas.
- Pacientes com insuficiência dos rins e idosos: é aconselhável reduzir a dose inicial e manter estes pacientes com a menor dose eficaz. Um ajuste posológico na dose individual deve ser considerado pelo seu médico somente após ter apurado boa tolerância individual.
- Pacientes com insuficiência do figado: estes pacientes devem ser cuidadosamente monitorados e devese manter a menor dose eficaz diária.

Não há estudos dos efeitos de PROFENID IV administrado por vias não recomendadas. Portanto, por segurança e para garantir a eficácia deste medicamento, a administração deve ser somente por via intravenosa conforme recomendado pelo médico.

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?

Caso haja o esquecimento da administração de uma dose, ela deverá ser administrada assim que possível. No entanto, se estiver próximo do horário da dose seguinte, deve-se esperar por este horário, respeitando



sempre o intervalo determinado pela posologia. Nunca devem ser administradas duas doses ao mesmo tempo.

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?

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 utilizam este medicamento).

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

A lista a seguir de reações adversas está relacionada a eventos apresentados com o uso de cetoprofeno no tratamento de condições agudas ou crônicas:

Distúrbios no sistema sanguíneo e linfático:

- -Rara: anemia hemorrágica (anemia devido a sangramento).
- -Desconhecida: agranulocitose (diminuição acentuada na contagem de células brancas do sangue), trombocitopenia (diminuição no número de plaquetas sanguíneas), aplasia medular (disfunção da medula óssea que altera a produção de células do sangue), anemia hemolítica (diminuição do número de glóbulos vermelhos do sangue em decorrência da destruição prematura dos mesmos), leucopenia (redução dos glóbulos brancos no sangue), insuficiência (redução da função) da medula óssea.

Distúrbios no sistema imune:

-Desconhecida: reações anafiláticas, incluindo choque.

Distúrbios psiquiátricos:

-Desconhecida: depressão, alucinação, confusão, distúrbios de humor

Distúrbios no sistema nervoso:

- -Incomum: dor de cabeça, vertigem, sonolência.
- -Rara: parestesia (sensação anormal como ardor, formigamento e coceira, percebidos na pele e sem motivo aparente).
- -Desconhecida: meningite asséptica (inflamação nas membranas e tecidos que envolvem o cérebro sem causa infecciosa), convulsões (contrações e relaxamentos musculares involuntários), e disgeusia (alteração ou diminuição do paladar), vertigem (tontura).

Distúrbios visuais:

-Rara: visão embaçada, tal como visão borrada (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").

Distúrbios auditivos e do labirinto:

-Rara: zumbidos.

Distúrbios cardíacos:

-Desconhecida: exacerbação da insuficiência cardíaca, fibrilação atrial (tipo de arritmia cardíaca, na qual ritmo cardíaco é geralmente irregular e rápido).

Distúrbios vasculares:

-Desconhecida: hipertensão (pressão arterial elevada), vasodilatação (aumento do calibre dos vasos sanguíneos), vasculite (inflamação da parede do vaso sanguíneo), incluindo vasculite leucocitoclástica (um tipo específico de inflamação da parede do vaso sanguíneo).

Distúrbios respiratórios, torácicos e mediastinais:

-Rara: asma (doença pulmonar caracterizada pela contração das vias respiratórias ocasionando falta de ar).



-Desconhecida: broncoespasmo (contração dos brônquios levando a chiado no peito), principalmente em pacientes com hipersensibilidade conhecida ao ácido acetilsalicílico e/ou a outros AINEs.

Distúrbios gastrintestinais:

- -Comum: dispepsia (má digestão), náusea, dor abdominal, vômito.
- -Incomum: constipação (prisão de ventre), diarreia, flatulência (excesso de gases no estômago ou intestinos) e gastrite (inflamação do estômago).
- -Rara: estomatite (inflamação da mucosa da boca), úlcera péptica.
- -Desconhecida: exacerbação da colite e doença de Crohn, hemorragia e perfuração gastrintestinais, pancreatite (inflamação do pâncreas).

Distúrbios hepatobiliares:

-Rara: hepatite (inflamação do figado), aumento dos níveis das transaminases (enzimas presentes nas células do figado).

Distúrbios cutâneos e subcutâneos:

- -Incomum: erupção cutânea ("rash"), prurido (coceira).
- -Desconhecida: reação de fotossensibilidade (sensibilidade exagerada da pele à luz), alopecia (perda de cabelo e pelos), urticária (erupção na pele, geralmente de origem alérgica, que causa coceira), angioedema (inchaço em região subcutânea ou em mucosas, geralmente de origem alérgica), erupções bolhosas incluindo síndrome de Stevens-Johnson, necrólise epidérmica tóxica e pustulose exantematosa aguda generalizada, que são tipos distintos de reações bolhosas na pele.

Distúrbios dos rins e urinário:

-Desconhecida: insuficiência aguda dos rins, anormalidade nos testes de função dos rins, nefrite túbulointersticial (um tipo de inflamação nos rins) e síndrome nefrótica (condição grave caracterizada por presença de proteína na urina).

Distúrbios gerais e condições no local da administração:

- -Incomum: edema (inchaço).
- -Desconhecida: reações no local da injeção incluindo Embolia Cútis Medicamentosa [Síndrome de Nicolau (grave reação no local de aplicação do medicamento)].

Distúrbios do metabolismo e nutrição:

-Desconhecido: hiponatremia (redução dos níveis de sódio no sangue), hipercalemia (nível alto de potássio no sangue) (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?" e "INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS").

Investigações:

-Rara: ganho de peso.

Infecções e infestações:

-Desconhecida: ocultação de sinais e sintomas de infecções ou agravamento destas infecções, como febre e dor. Se você tomar este medicamento enquanto estiver com uma infecção e os sintomas persistirem ou se agravarem, consulte um médico imediatamente.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

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

Em caso de superdose acidental, procure imediatamente atendimento médico de emergência.

Sintomas

Casos de superdose foram relatados com doses de até 2,5 g de cetoprofeno. A maioria dos sintomas observados foram benignos e limitados à letargia (estado geral de lentidão, desatenção ou desinteresse com um quadro de cansaço, dificuldade de concentração e realização de simples tarefas), sonolência, náusea, vômito e dor no estômago.



Tratamento

Não existe nenhum antídoto específico para superdose com cetoprofeno. Em caso suspeito de superdose, recomenda-se iniciar um tratamento sintomático adequado e de suporte visando compensar a desidratação, monitorar a excreção urinária e corrigir a acidose, se presente.

Se ocorrer insuficiência renal, hemodiálise pode ser útil para remover o fármaco circulante.

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

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

MS 1.8326.0360 Farm. Resp.: Ricardo Jonsson CRF-SP: 40.796

Registrado e importado por: **Sanofi Medley Farmacêutica Ltda.** Rua Conde Domingos Papaiz, 413 - Suzano— SP CNPJ 10.588.595/0010-92 Indústria Brasileira ® Marca Registrada

Fabricado por:

Famar Health Care Services Madrid, S.A.U. Avda. Leganés, 62 28923 Alcorcón – Madrid - Espanha

IB200122





Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 14/03/2022.

Anexo B Histórico de Alteração para a Bula

Dados	da submissão e	eletrônica	Dados	da petição/notif	icação que altera	bula	Dados das alterações de bulas			
Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas	
18/02/2014	0123437/14-4	10458 - MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	18/02/2014	0123437/14-4	10458 - MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	18/02/2014	Dizeres Legais	VP/VPS	100 MG PÓ LIOF IV CX 50 FA VD INC (EMB HOSP)	
10/02/2015	0124562/15-7	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/02/2015	0124562/15-7	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/02/2015	VP 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 9. Reações adversas	VP/VPS	100 MG PÓ LIOF IV CX 50 FA VD INC (EMB HOSP)	
17/09/2015	0831608/15-2	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	17/09/2015	0831608/15-2	10451 - MEDICAMENTO NOVO — Notificação de Alteração de Texto de Bula — RDC 60/12	17/09/2015	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 4. Contraindicações 5. Advertências e precauções 6. Interações medicamentosas 9. Reações Adversas	VP/VPS	100 MG PÓ LIOF IV CX 50 FA VD INC (EMB HOSP)	
18/12/2015	1103772/15-5	10451 -	18/12/2015	1103772/15-5	10451 -	18/12/2015	VP	VP/VPS	100 MG PÓ LIOF	

		MEDICAMENTO NOVO –			MEDICAMENTO NOVO –		8. Quais os males que este medicamento		IV CX 50 FA VD INC (EMB HOSP)
		Notificação de			Notificação de		pode me causar?		(22
		Alteração de Texto de Bula –			Alteração de Texto de Bula –		VPS 9. Reações Adversas		
		RDC 60/12			RDC 60/12		9. Reações Auversas		
01/04/2016	1444938/16-2	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	01/04/2016	1444938/16-2	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	01/04/2016	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS 4. Contraindicações 5. Advertências e precauções	VP/VPS	100 MG PÓ LIOF IV CX 50 FA VD INC (EMB HOSP)
28/07/2016	2128520/16-9	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/07/2016	2128520/16-9	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/07/2016	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 5. Advertências e precauções 6. Interações Medicamentosas 9. Reações Adversas	VP/VPS	100 MG PÓ LIOF IV CX 50 FA VD INC (EMB HOSP)
09/12/2016	2582008/16-7	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	09/12/2016	2582008/16-7	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	09/12/2016	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS 5. Advertências e precauções	VP/VPS	100 MG PÓ LIOF IV CX 50 FA VD TRANS (EMB HOSP)

11/10/2019	2442531/19-1	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/03/2019	0291524/19-3	1440 - MEDICAMENTO NOVO – Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Incorporação de Empresa)	24/06/2019	Dizeres Legais	VP/VPS	100 MG PÓ LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS
16/09/2020	3153842/20-8	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/09/2020	3153842/20-8	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/09/2020	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? Dizeres Legais VPS 5. Advertências e precauções 9. Reações Adversas Dizeres Legais	VP/VPS	100 MG PÓ LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS
14/03/2022	1083213/22-9	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	-	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento?	VP/VPS	100 MG PÓ LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS



PROFENID® (cetoprofeno)

Sanofi Medley Farmacêutica Ltda.

Solução Injetável

50 mg/mL



PROFENID®

cetoprofeno

APRESENTAÇÃO

Solução injetável 100 mg/2mL: embalagem com 6 a mpolas com 2 mL.

USO INTRAMUSCULAR, USO ADULTO.

COMPOSIÇÃO

Ca da ampola (2 mL) contém 100 mg de cetoprofeno.

Excipientes: arginina, álcool benzílico, ácido cítrico anidro e á gua para injetáveis.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

PROFENID IM é um medicamento anti-inflamatório, analgésico e antitérmico, sendo indicado para o tratamento de inflamações e dores decorrentes de processos reumáticos (doenças que podem afetar músculos, articulações e esqueleto), traumatismos (lesão interna ou externa resultante de um agente externo) e de dores em gera l.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

PROFENID IM tem como princípio ativo o cetoprofeno, de natureza não hormonal, que possui propriedades antiinfla matória, a ntitérmica e a nalgésica.

O cetoprofeno inibe a agregação plaquetária (união das plaquetas umas às outras) e a síntese das prostaglandinas (mediador químico relacionado à inflamação), no entanto, seu exato mecanismo de ação não é completamente conhecido. O cetoprofeno é ra pidamente absorvido. A concentração pla smática máxima é obtida 20 a 30 minutos após administração de injecão intramuscular.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

PROFENID IM não deve ser utilizado nos seguintes casos:

- Pacientes com histórico de reações de hipersensibilidade (alergia ou intolerância) ao cetoprofeno, como crises a smáticas (doença pulmonar caracterizada pela contração das vias respiratórias ocasionando falta de ar) ou outros tipos de reações a lérgica s ao cetoprofeno, ao á cido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios não esteroidais AINEs (como diclofenaco, ibuprofeno, indometacina, naproxeno). Nestes pacientes foram relatados casos de reações anafiláticas severas (reação a lérgica grave e imediata), raramente fatais (vide "QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?").
- Pa cientes que já tiveram ou têm úlcera péptica/hemorrágica (lesão localizada no estômago e/ou intestino).
- Pa cientes que já tiveram sa ngramento ou perfuração ga strintestinal (estômago e/ou intestino), rela cionada ao uso de AINEs).
- Paciente com hemorragia ga strintestinal, cerebrovascular ou qualquer outro sangramento a tivo.
- Hemostasia ou terapia anticoagulante em curso (contraindicação rela cionada com a via intramuscular).
- Pa cientes com insuficiência severa (redução a centuada da função do órgão) do coração, do fígado e/ou dos rins.
- Mulheres no terceiro trimestre da gravidez.

Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com insuficiência severa do coração, do fígado e/ou dos rins, pacientes com histórico de reações de hipersensibilidade ao cetoprofeno, ao ácido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios não esteroidais - AINEs e por pacientes que já tiveram ou têm úlcera péptica/hemorrágica.

Este medicamento é contraindicado na faixa etária pediátrica.

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

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Embora AINEs possam ser requeridos para o a lívio das complicações reumáticas que ocorrem devido ao lúpus eritematoso sistêmico (LES) (doença que apresenta manifestações na pele, coração, rins, articulações, entre outras), recomenda-se extrema cautela na sua utilização, uma vez que pacientes com LES podem a presentar predisposição à toxicidade por AINEs no sistema nervoso central e/ou renal.

As reações adversas podem ser minimizadas através da administração da dose mínima eficaz e pelo menor tempo necessário para controle dos sintomas.



Reações gastrintestinais:

Converse com seu médico caso você também esteja usando medicamentos que possama umentar o risco de sangramento ou úlcera como corticostero ides orais, anticoagulantes como a varfarina, inibidores seletivos da recaptação de serotonina, a gentes antiplaquetários como o ácido a cetilsa licílico, ou nicorandil (vide "Interações Medicamentosas").

Sa ngramento, úlcera e perfuração ga strintestinais, que podem ser fatais, foram reportados com todos os AINEs durante qua lquer período do tratamento, com ou sem sintomas ou histórico de eventos ga strintestinais gra ves.

Reações cardiovasculares:

Estudos clínicos e dados epidemiológicos sugerem que o uso de AINEs (exceto ácido acetilsalicílico), particularmente em doses elevadas e em tratamentos de longa duração, pode ser a ssociado a um risco a umentado de eventos trombóticos arteria is (por exemplo, enfarte do miocárdio ou a cidente vascular cerebral (derrame).

Assim como para os demais AINEs, deve-se ter cautela no uso de cetoprofeno em pacientes com hipertensão não controlada, insuficiência cardíaca congestiva, doença cardíaca isquêmica estabelecida (doença crônica ocasionada pela redução do fluxo sanguíneo ao coração), doença arterial periférica (doença que acomete as artérias que estão mais longe do coração) e/ou doença cerebro vascular (derrame), bem como antes de iniciar um tra tamento a longo prazo em pacientes com fatores de risco para doenças cardio vasculares (ex. hipertensão, hiperlipidemia (colesterol elevado), diabetes e em fumantes).

Um aumento do risco de eventos trombóticos arteriais tem sido relatado em pacientes tratados com AINEs (exceto ácido a cetilsalicílico), para a dor perioperatória decorrente de cirurgia de revascularização do miocárdio (cirurgia para corrigir o fluxo sanguíneo do coração) (CRM).

Reações na pele:

Rea ções gra ves na pele, a lgumas fatais, incluindo dermatite esfoliativa (a lteração da pele acompanhada de descamação), síndrome de Stevens-Johnson (forma gra ve de reação a lérgica caracterizada por bolhas em mucosas e grandes áreas do corpo) e necrólise epidérmica tóxica (quadro gra ve, onde uma grande extensão de pele começa a apresentar bolhas e evolui com áreas a vermelhadas semelhante a uma grande queimadura), foram reportadas muito ra mamente com o uso de AINEs. Existe um risco maior da ocorrência destas reações a dversas no início do tratamento, a maioria dos casos ocorrendo no primeiro mês.

Pare de usar PROFENID IM e fale com seu médico ou farmacêutico se desenvolver sintomas ou sinais da Síndrome de hipersensibilidade à Drogas com Eosinofilia e Sintomas Sistêmicos (DRESS), que podem incluir sintomas semelhantes aos da gripe e erupção cutânea com febre, aumento dos linfonodos e aumento de um tipo de glóbulos brancos (eosinofilia). Outros resultados a normais de exames de sangue podem incluir (mas não estão limita dos a) níveis a umentados de enzimas hepáticas.

Infecções:

PROFENID IM pode ocultar sinais e sintomas de infecções, como febre e dor. Portanto, é possível que PROFENID IM possa atrasar o tra tamento a propriado da infecção, o que pode levar a um risco a umentado de complicações. Isso foi observado na pneumonia causada por bactérias e infecções bacteria nas da pele rela cionadas à varicela. Se você tomar este medicamento enquanto estiver com uma infecção e os sintomas desta infecção persistirem ou se a gravarem, consulte um médico imediatamente.

Converse com seu médico, caso você apresente os testes de função do fígado a normais ou tenha histórico de doenças no fígado. As enzimas do fígado devem ser a nalisa das periodicamente, principalmente, durante o tratamento de longo prazo. Ra ros casos de icterícia (cor amarelada da pele e olhos) e hepatite (inflamação do fígado) foram reportados com o uso de cetoprofeno.

Se ocorrerem distúrbios visuais, tal como visão embaçada, o tratamento com cetopro feno deve ser descontinuado.

Gravideze amamentação

O uso de AINEs pode prejudicar a fertilidade feminina e não é recomendado em mulheres que estão tentando en gravidar. Em mulheres com dificuldade de engravidar ou que estejam sob investigação de infertilidade, deve ser considerada a descontinuação do tratamento com AINEs.

Usar PROFENID IM por volta da 13ª semana de gestação ou mais tarde pode prejudicar o feto. Se você precisar usar PROFENID IM por mais de 2 dias quando estiver entre a 13ª e 30ª semanas de gestação, seu médico pode precisar



monitorar a quantidade de líquido no útero ao redor do bebê. Você não deve usar PROFENID IM após 6 meses de gra videz sem consultar o seu médico.

O uso de AINEs, incluindo PROFENID IM, por volta da 13ª semana de gestação ou mais tarde na gravidez pode causar disfunção renal (mal funcionamento dos rins) no feto, levando a oligoidrâmnio (diminuição na quantidade de líquido a mniótico) e, em alguns casos, insuficiência renal (perda de capacidade dos rins) neonatal. Esses eventos adversos são observados, em média, a pós dias a semanas de tratamento, embora oligoidrâmnios tenham sido pouco frequentemente relatados com 48 horas após o início dos AINEs.

O oligoidrâ mnio é frequentemente, mas nem sempre, reversível a o suspender o tratamento. As complicações do oligoidrâ mnio prolongado podem, por exemplo, incluir contração dos membros e a traso no desenvolvimento pulmonar. Em a lguns ca sos pós-comercialização de insuficiência renal neonatal, foram necessários procedimentos invasivos, como exsa nguineotransfusão (procedimento de substituição do sa ngue do recém-nascido) ou diálise (procedimento de remoção de substâncias retidas quando os rins deixam de funcionar a dequadamente).

Se o tra tamento com AINEs for necessário entre a 13ª e 30ª semana de gestação, ele deve ser controlado sob supervisão médica e o uso de PROFENID IM limitado à menor dose eficaz e duração mais curta possível. Interrompa PROFENID IM se ocorrer oligoidrâ mnio e faça o a companhamento com seu médico.

A restrição da fabricação de prostaglandina realizada pelo PROFENID IM pode a fetar negativamente a gravidez e/ou o desenvolvimento do bebê. Estudos mostraram preocupações sobre o aumento do risco de aborto espontâneo e de malformação do coração e/ou os vasos sanguíneos e parede abdominal do bebê (gastrosquise) a pós o uso de um inibidor da fabricação de prostaglandina no início da gravidez. O risco absoluto de malformação cardiovascular foi a umentado de menos de 1% para a proximadamente 1,5%. Acredita-se que o risco a umente com a dose e a duração da terapia. Em a nimais, a administração de um inibidor da fabricação de prostaglandina demonstrou resultar em aumento da perda antes e depois da implantação do embrião e da letalidade do embrião/feto.

Além disso, foi relata do um a umento na frequência de várias malformações, inclusive no coração e/ou os vasos sanguíneos, em a nimais que receberam um inibidor da fabricação de prostaglandina durante o período de formação dos órgãos do bebê. No entanto, não há evidência de desenvolvimento a normal pré-natal (tera togênicos) ou perturbação no desenvolvimento embrionário ou fetal (embriotoxicidade) observada com o PROFENID IM em camundongos e ratos, embora tenha sido relata da uma leve perturbação no desenvolvimento embrionário ou fetal (embriotoxicidade) provavelmente rela cionada à toxicidade materna após o uso do PROFENID IM em coelhos.

Durante o primeiro e segundo trimestres da gestação:

PROFENID IM não deve ser usado durante os primeiros 6 meses de gravidez, a menos que seja absolutamente necessário e a conselhado pelo seu médico. Se precisar de tra tamento durante esse período ou enquanto estiver tentando engravidar, deve ser usada a menor dose pelo menor tempo possível. Se usa do por mais de a lguns dias a partir da 13ª semana de gravidez, PROFENID IM pode causar problemas renais no feto, o que pode levar a baixos níveis de líquido amniótico que envolve o bebê (oligoidrâ mnio) ou estreitamento de um vaso sanguíneo (canal arteria l) no coração do bebê

Durante o segundo e o terceiro trimestres da gestação:

Não use PROFENID IM se estiver nos últimos 3 meses de gravidez, pois pode prejudicar o feto ou causar problemas no parto. Pode causar problemas renais e cardíacos no feto. Pode afetar a sua tendência de sangramento e a do bebê e fa zer com que o trabalho de parto seja mais tardio ou mais longo do que o esperado.

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

Amamentação: não existem dados disponíveis sobre a excreção de PROFENID IM no leite humano. O uso de PROFENID IM não é recomendado durante a amamentação.

Populações especiais

Idosos



É a conselhável reduzir a dose inicial e manter o tratamento na dose mínima eficaz. Um ajuste posológico individual pode ser considerado somente a pós o desenvolvimento de boa tolerância individual.

A frequência das reações a dversas aos AINEs é maior em idosos, especialmente sangramento e perfuração ga strintestinais, os qua is podem ser fatais.

Crianças

A segurança e eficácia do uso de PROFENID IM em crianças não foram estabelecidas.

Outros grupos de risco

Converse com seu médico caso você tenha histórico de doença ga strintestinal (colite ulcerativa – inflamação do intestino grosso; doença de Crohn – doença inflamatória crônica que pode a fetar qualquer parte do trato ga strintestinal), pois estas condições podem ser exacerbadas.

No início do tra tamento, a função dos rins deve ser cuidadosamente monitorada pelo médico em pacientes com insuficiência cardíaca, cirrose (doença no fígado) e nefrose (doença nos rins), na queles que fazem uso de diuréticos, ou em pacientes com insuficiência crônica dos rins, principalmente se estes pacientes são idosos. Nesses pacientes, a administração do cetoprofeno pode induzir a redução do fluxo sa nguíneo nos rins e levar à descompensação (mal funcionamento) renal.

Deve-se ter cautela em pacientes com histórico de hipertensão e/ou insuficiência cardíaca congestiva leve a moderada, uma vez que retenção de líquidos e edema (inchaço) foram relatados a pós a a dministração de AINEs.

Aumento do risco de fibrilação atrial (tipo de arritmia cardíaca, na qual ritmo cardíaco é gera lmente irregular e rápido) foi reportado em a ssociação com o uso de AINEs.

Pode ocorrer hipercalemia (nível a lto de potássio no sangue), especialmente em pacientes com diabetes de base, insuficiência renal (redução da função dos rins) e/ou tratamento concomitante com agentes que promovem a hipercalemia (vide "Interações Medicamentosas").

Os níveis de potássio devem ser monitorados sob estas circunstâncias.

Alterações na capacidade de dirigir veículos e operar máquinas

Pode ocorrer sonolência, tontum ou convulsão durante o tratamento com cetoprofeno. Caso estes sintomas ocorram você não deve dirigir veículos ou operar máquinas.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Associações medicamentosas não recomendadas

- Outros AINEs (incluindo inibidores seletivos da ciclo-oxigenase 2 (enzima relacionada à inflamação)) e altas dosagens de sa licila tos (substância relacionada a o ácido a cetilsa licílico): a umento do risco de ulceração e sa ngramento ga strintestinais.
- Álcool: risco de efeitos adversos gastrintestinais, incluindo ulceração ou hemorragia; pode aumentar o risco de toxicidade no fígado.
- Anticoa gulantes: a umento do risco de sa ngramento.
 - Heparina;
 - Antagonistas da vitamina K (como a varfarina);
 - Inibidores da a gregação plaquetária (tais como ticlopidina, clopidogrel);
 - Inibidores da trombina (tais como dabigatrana);
 - Inibidores diretos do fator Xa (tais como apixabana, rivaroxabana, edoxabana).

Se o tratamento concomitante não puder ser evitado, o médico deverá realizar um cuidadoso monitoramento.

- Lítio: risco de aumento dos níveis de lítio no plasma, devido a diminuição da sua excreção pelos rins, podendo atingir níveis tóxicos. Se necessário, os níveis de lítio no plasma devem ser cuidadosamente monitorados pelo seu médico e a dosa gem de lítio deve ser a justada durante e a pós o tratamento com AINEs.
- Outros medicamentos fotossensibilizantes (medicamentos que causam sensibilidade à luz): podem causar efeitos fotossensibilizantes a dicionais.
- Metotrexato em doses maiores do que 15 mg/semana: a umento do risco de toxicidade hematológica (no sangue) do metotrexato, especialmente quando administrado em altas doses.



- Colchicina: a umenta o risco de ulceração ou hemorragia gastrintestinal e pode a umentar o risco de sa ngramento em outros loca is que não seja o trato gastrintestinal;

Associações medicamentosas que requerem precauções

- Categorias terapêuticas e medicamentos que podem promover hipercalemia (tais como, sais de potássio, diuréticos poupadores de potássio, inibidores da ECA e antagonistas da angiotensina II, AINEs, heparinas (de baixo peso molecular ou não fracionada), ciclosporina, tacrolimo e trimetoprima).
- O risco de hipercalemia pode aumentar quando os medicamentos mencionados acima são administrados concomitantemente (vide "ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES").
- Corticosteroides (prednisona, prednisolona, dexametasona): a umento do risco de ulceração ou sangramento gastrintestinal (vide "ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES").
- Diuréticos (furosemida, hidroclorotiazida, clortalidona): pacientes utilizando diuréticos, particularmente os desidratados, a presentam maior risco de desenvolvimento de insuficiência renal devido a secundária à diminuição do fluxo sanguíneo nos rins. Portanto, estes pacientes devem ser reidratados antes do início do tratamento concomitante e a função dos rins deve ser monitorada quando o tratamento for inicia do (vide "ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES").
- Inibidores da ECA enzima conversora da angiotensina (captopril, ena lapril, lisinopril) e antagonistas da angiotensina II (irbesartana, losartana, valsartana): em pacientes com comprometimento da função dos rins (ex. pacientes desidratados ou pacientes idosos), a coadministração de um inibidor da ECA ou de um antagonista da angiotensina II e de um agente que inibe a ciclo-oxigenase (tipo de enzima) pode promover a deterioração da função dos rins, incluindo a possibilidade de insuficiência renal a guda.
- Metotrexato em doses menores do que 15 mg/semana: converse com seu médico caso esteja tomando metotrexato devido a possibilida de de ocorrer alteração da função dos rins. Dura nte as primeiras semanas do tratamento concomitante, a contagem sanguínea completa (hemograma) deve ser monitorada uma vez por semana pelo seu médico. Se houver qualquer a lteração na função dos rins ou se for um paciente idoso, o monitoramento deve ser rea lizado com maior frequência.
- Pentoxifilina: converse com seu médico caso esteja tomando pentoxifilina, devido a o a umento do risco de sa ngramento. É necessário realizar o monitoramento clínico e do tempo de sa ngramento com maior frequência.
- Tenofovir: a administração concomitante de fumarato de tenofovir disoproxil e AINEs pode a umentar o risco de insuficiência renal.
- Nicorandil: em pacientes recebendo concomitantemente nicorandil e AINEs há um a umento no risco de complicações severas, tais como ulceração gastrintestinal, perfuração e hemorragia (vide "ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES").
- Glicosídeos cardíacos: a interação farmacocinética entre o cetoprofeno e a digoxina não foi demonstrada. No entanto, recomenda-se cautela, em particular em pacientes com insuficiência renal, uma vez que os AINEs podem reduzir a função renal e diminuir o "clearance" (eliminação) renal dos glicosídeos cardíacos.
- Ciclosporina: aumento do risco de nefrotoxicidade (toxicidade nos rins).
- Ta crolimo: aumento do risco de nefrotoxicidade.

Associações medicamentosas a serem consideradas

- Agentes anti-hipertensivos tais como betabloqueadores (propranolol, atenolol, metoprolol), inibidores da enzima conversora de angiotensina, diuréticos: risco de redução do efeito anti-hipertensivo.
- Trombolíticos: aumento do risco de sangramento.
- Probenecida: a a dministração concomitante com probenecida pode reduzir a centuadamente o a eliminação do cetoprofeno do pla sma ("clearance").



- Inibidores seletivos da recaptação de serotonina (fluoxetina, paroxetina, sertralina): aumento do risco de sangramento gastrintestinal.

Exames de laboratório

O uso de cetoprofeno pode interferir na determinação de albumina urinária, sa is bilia res, 17-cetosteroides e 17-hidroxicorticosteroides que se baseiam na precipitação ácida ou em reação colorimétrica dos grupos carbonil.

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?

PROFENID IM (solução injetável) deve ser mantido em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C) e protegido da luz.

Depois de aberto, este medicamento deve ser utiliza do imediatamente. Se houver solução remanescente a pós o uso, descartar.

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

Solução límpida, incolor a levemente amarelada com ligeiro odor característico.

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?

PROFENID IM (solução injetável) deve ser a dministrado somente por via intramuscular.

PROFENID IM deve ser a plicado lentamente e profundamente no quadrante superior externo da nádega e não deve ser misturado com outros medicamentos na mesma seringa. É importante a spirar a ntes de injetar para assegurar que a ponta da a gulha não esteja em um vaso sanguíneo.

Não deve ser administrado em altas doses, ou por períodos prolongados, sem controle médico.

Administração de 1 ampola por via intramuscular, 2 ou 3 vezes a o dia, a critério médico. Dose máxima diária recomendada: 300 mg

Populações especiais

- Crianças: a segurança e eficácia do uso de PROFENID IM em crianças a inda não foramestabelecidas.
- Pacientes com insuficiência dos rins e idosos: é a conselhável reduzir a dose inicia le manter estes pacientes com a menor dose eficaz. Um a juste posológico na dose individual deve ser considerado pelo seu médico somente a pós ter a purado boa tolerância individual.
- Pacientes com insuficiência do fígado: estes pacientes devem ser cuidadosamente monitorados e deve-se manter a menor dose eficaz diária.

Não há estudos dos efeitos de PROFENID IM a dministrado por vias não recomendadas. Portanto, por segurança e para garantir a eficácia deste medicamento, a administração deve ser somente por via intramuscular conforme recomendado pelo médico.

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?



Caso haja o esquecimento da administração de uma dose, ela deverá ser administrada assim que possível. No entanto, se estiver próximo do horário da dose seguinte, deve-se esperar por este horário, respeitando sempre o intervalo determinado pela posologia. Nunca devem ser administradas duas doses ao mesmo tempo.

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?

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).

Rea ção muito ra ra (ocorre em menos de 0,01% dos pacientes que utiliza m este medicamento).

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

Se você a presentar quaisquer eventos adversos, fale com o seu médico ou farmacêutico ou enfermeiro. Isso inclui quaisquer possíveis efeitos a dversos não lista dos nesta bula.

A lista a seguir de reações a dversas está relacionada a eventos a presentados com o uso de cetoprofeno no tratamento de condições a gudas ou crônicas.

Distúrbios no sistema sanguíneo e linfático:

- -Raro: a nemia hemorrágica (a nemia devido a sangramento).
- -Desconhecida: agranulocitose (diminuição a centuada na contagem de células brancas do sangue), trombocitopenia (diminuição no número de pla quetas sanguíneas), a plasia medular (disfunção da medula óssea que a ltera a produção de células do sangue), a nemia hemolítica (diminuição do número de glóbulos vermelhos do sangue em decorrência da destruição prematura dos mesmos), leucopenia (redução dos glóbulos brancos no sangue), insuficiência (redução da função) da medula óssea.

Distúrbios no sistema imune:

-Desconhecida: reações a nafiláticas, incluindo choque.

Distúrbios psiquiátricos:

-Desconhecida: depressão, a lucinação, confusão, distúrbios de humor.

Distúrbios no sistema nervoso:

- -Incomum: dor de cabeça, vertigem e sonolência.
- -Raro: parestesia (sensação a normal como ardor, formigamento e coceira, percebidos na pele e sem motivo a parente).
- -Desconhecida: meningite asséptica (inflamação nas membranas e tecidos que envolvem o cérebro sem causa infecciosa), convulsões (contrações e rela xamentos musculares involuntários), disgeusia (alteração ou diminuição do paladar), vertigem (tontura).

Distúrbios visuais:

-Raro: visão embaçada, tal como visão borrada (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").

Distúrbios auditivos e do labirinto:

-Raro: zumbidos.

Distúrbios cardíacos:

-Desconhecida: exacerbação da insuficiência cardíaca, fibrilação atrial (tipo de arritmia cardíaca, na qual ritmo cardíaco é gera lmente irregular e rápido).

Distúrbios vasculares:

-Desconhecida: hipertensão (pressão arterial elevada), vasodilatação (aumento do calibre dos vasos sanguíneos), vasculite (inflamação da parede do vaso sanguíneo), incluindo vasculite leucocito clástica (um tipo específico de inflamação da parede do vaso sanguíneo).

Distúrbios respiratórios, torácicos e mediastinais:

-Raro: a sma (doença pulmonar caracterizada pela contração das vias respiratórias ocasionando falta de ar).



-Desconhecida: broncoespasmo (contração dos brônquios levando a chiado no peito), principalmente em pacientes com hipersensibilidade (a lergia ou intolerância) conhecida a o á cido a cetilsa licílico e/ou a outros AINEs.

Distúrbios gastrintestinais:

- -Comum: dispepsia (má digestão), náusea, dor a bdominal, vômito.
- -Incomum: constipação (prisão de ventre), diarreia, fla tulência (excesso de gases no estômago ou intestinos) e ga strite (inflamação do estômago).
- -Raro: estomatite (inflamação da mucosa da boca), úlcera péptica.
- -Desconhecida: exacerbação da colite e doença de Crohn, hemorragia e perfuração gastrintestinais, pancreatite (inflamação no pâncreas).

Distúrbios hepatobiliares:

-Raro: casos de hepatite (inflamação do fígado), a umento dos níveis das transaminases (enzimas presentes nas células do fígado).

Distúrbios cutâneos e subcutâneos:

- -Incomum: erupção cutânea ("rash"), prurido (coceira).
- -Desconhecida: reação de fotossensibilidade (sensibilida de exagenada da pele à luz), a lopecia (perda de cabelo e pelos), urticária (erupção na pele, gera lmente de origem alérgica, que causa coceira), a ngio edema (inchaço em região subcutânea ou em mucosas, gera lmente de origem a lérgica), erupções bolhosas incluindo síndrome de Stevens-Johnson, necró lise epidérmica tóxica, pustulose exantematosa aguda generalizada, que são tipos distintos de reações bolhosas na pele e uma reação grave que afeta a pele, o sangue e os órgãos internos (DRESS).

Distúrbios dos rins e urinário:

-Desconhecida: insuficiência aguda dos rins, a normalidade nos testes de função dos rins, nefrite túbulo-intersticia l (um tipo de infla mação nos rins) e síndrome nefrótica (condição grave caracterizada por presença de proteína na urina).

Distúrbios gerais e condições no local da administração:

- -Incomum: edema (inchaço).
- -Desconhecida: reações no local da injeção incluindo Embolia Cútis Medicamentosa [Síndrome de Nicolau (gra ve reação no local de a plicação do medicamento)].

Distúrbios do metabolismo e nutrição:

-Desconhecida: hiponatremia (redução dos níveis de sódio no sangue), hipercalemia (nível a lto de potássio no sangue) (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").

Investigações:

-Raro: ganho de peso.

Infecções e infestações:

-Desconhecida: ocultação de sinais e sintomas de infecções ou agravamento destas infecções, como febre e dor. Se você tomar este medicamento enquanto estiver com uma infecção e os sintomas persistirem ou se a gravarem, consulte um médico imediatamente.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

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

Em ca so de superdose acidental, procure imediatamente a tendimento médico de emergência.

Sintomas

Casos de superdose foram relatados com doses de até 2,5 g de cetoprofeno. A maioria dos sintomas observados foram benignos e limita dos à letargia (estado geral de lentidão, desatenção ou desinteresse com um quadro de cansaço, dificuldade de concentração e rea lização de simples tarefas), sonolência, náusea, vômito e dor no estômago.

Tratamento



Não existe nenhum antídoto específico para superdose com cetoprofeno. Em casos de suspeita de superdose, recomenda-se tra tamentos sintomáticos e de suporte visando compensar a desidratação, monitorar a excreção urinária e corrigir a acidose, se presente.

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

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

MS 1.8326.0360 Farm. Resp.: Ricardo Jonsson CRF-SP: 40.796

Sanofi Medley Farmacêutica Ltda.

Rua Conde Domingos Papaiz, 413 - Suzano–SP CNPJ 10.588.595/0010-92 ®Marca registrada Indústria Brasileira

IB270423



Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 30/05/2023.



Anexo B Histórico de Alteração para a Bula

Dados	da submissão e	letrônica	Dados d	a petição/notif	icação que alter	a bula	Dados das alt	erações de b	ulas
Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
26/03/2013	0230585/13-2	10458 - MEDICAMENT O NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	26/03/2013	0230585/13-2	10458 - MEDICAMENT O NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	26/03/2013	NA	VP/VPS	50 MG/ML SOL INJ IM CX 6 AMP VD AMB X 2 ML
25/06/2014	0501649/14-5	10451 - MEDICAMENT O NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	25/06/2014	0501649/14-5	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/06/2014	Dizeres Legais	VP/VPS	50 MG/ML SOL INJ IM CX 6 AMP VD AMB X 2 ML
10/02/2015	0124562/15-7	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/02/2015	0124562/15-7	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/02/2015	VP 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 9. Reações adversas	VP/VPS	50 MG/ML SOL INJ IM CX 6 AMP VD AMB X 2 ML
17/09/2015	0831608/15-2	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/09/2015	0831608/15-2	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/09/2015	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS	VP/VPS	50 MG/ML SOL INJ IM CX 6 AMP VD AMB X 2 ML

							4. Contraindicações 5. Advertências e precauções 6. Interações medicamentosas 9. Reações Adversas		
18/12/2015	1103772/15-5	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/12/2015	1103772/15-5	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/12/2015	VP 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 9. Reações Adversas	VP/VPS	50 MG/ML SOL INJ IM CX 6 AMP VD AMB X 2 ML
01/04/2016	1444938/16-2	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/04/2016	1444938/16-2	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/04/2016	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS 4. Contraindicações 5. Advertências e precauções	VP/VPS	50 MG/ML SOL INJ IM CX 6 AMP VD AMB X 2 ML
28/07/2016	2128520/16-9	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/07/2016	2128520/16-9	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/07/2016	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 5. Advertências e precauções 6. Interações Medicamentosas 9. Reações Adversas	VP/VPS	50 MG/ML SOL INJ IM CX 6 AMP VD AMB X 2 ML
09/12/2016	2582008/16-7	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	09/12/2016	2582008/16-7	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	09/12/2016	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS 5. Advertências e precauções	VP/VPS	50 MG/ML SOL INJ IM CX 6 AMP VD AMB X 2 ML

11/10/2019	2442531/19-1	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de	29/03/2019	0291524/19-3	1440 - MEDICAMENT O NOVO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Incorporação de Empresa)	24/06/2019	Dizeres Legais	VP/VPS	50 MG/ML SOL INJ IM CX 6 AMP VD AMB X 2 ML
		Texto de Bula – RDC 60/12	03/10/2019	2324427/19-5	11005 - RDC 73/2016 - NOVO - Alteração de razão social do local de fabricação do medicamento	03/10/2019			VD AINIBX 2 IVIL
16/09/2020	3153842/20-8	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/09/2020	3153842/20-8	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/09/2020	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? Dizeres Legais VPS 5. Advertências e precauções 9. Reações Adversas Dizeres Legais	VP/VPS	50 MG/ML SOL INJ IM CX 6 AMP VD AMB X 2 ML
03/03/2022	0817474/22-6	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	-	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	VP 3. Quando não devo usar este medicamento? 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? VPS 4. Contraindicações 5. Advertências e precauções	VP/VPS	50 MG/ML SOL INJ IM CX 6 AMP VD AMB X 2 ML

							7. Cuidados de armazenamento do medicamento		
02/09/2022	4642781/22-6	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	-	-	-	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 5. Advertências e precauções 9. Reações Adversas	VP/VPS	50 MG/ML SOL INJ IM CX 6 AMP VD AMB X 2 ML
-	-	10451 - MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	•	-	-	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS 5. Advertências e precauções	VP/VPS	50 MG/ML SOL INJ IM CX 6 AMP VD AMB X 2 ML



PROFENID® (cetoprofeno)

Sanofi Medley Farmacêutica Ltda.
Solução Oral
20 mg/mL



PROFENID®

cetoprofeno

APRESENTAÇÃO

Solução oral 20 mg/mL: frasco com 20 mL.

USO ORAL. USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 1 ANO.

COMPOSIÇÃO

Cada mL de PROFENID Gotas contém 20 mg de cetoprofeno.

Excipientes: polissorbato 80, arginina, metilparabeno, aroma de morango, ácido cítrico a nidro, sa carina sódica di-hidratada, cicla mato de sódio, propilenoglicol, hidróxido de sódio e á gua purificada.

Cada 1 mL de PROFENID Gotas equivale a 20 gotas e 1 gota equivale a 1 mg de cetoprofeno.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

PROFENID Gotas é um medicamento anti-inflamatório, a nalgésico e antitérmico, sendo indicado para o tratamento de inflamações e dores decorrentes de processos reumáticos (doenças que podem afetar músculos, articulações e esqueleto), tra umatismos (lesão interna ou externa resultante de um agente externo) e de dores em geral.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

PROFENID Gotas tem como princípio ativo o cetoprofeno, de natureza não hormonal, que possui propriedades antiinfla matória, a ntitérmica e a nalgésica.

O cetoprofeno inibe a agregação plaquetária (união das plaquetas umas às outras) e a formação de uma substância rela cionada à inflamação chamada prostaglandinas, no entanto, seu exato mecanismo de ação para o efeito anti-infla matório não é conhecido.

PROFENID Gotas é rápida e completamente absorvido pelo trato gastrintestinal. Os níveis máximos no plasma são obtidos dentro de 60 a 90 minutos a pós a dministração oral.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

PROFENID Gotas não deve ser utiliza do nos seguintes casos:

- Pacientes com histórico de reações de hipersensibilidade (alergia ou intolerância) ao cetoprofeno, como crises a smáticas (doença pulmonar caracterizada pela contração das vias respiratórias ocasionando falta de ar) ou outros tipos de reações a lérgica s ao cetoprofeno, ao ácido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios não esteroidais AINEs (ex: diclofenaco, ibuprofeno, indometacina, naproxeno). Nestes pacientes foram relatados casos de reações anafiláticas severas (reação a lérgica grave e imediata), raramente fatais.
- Pa cientes que já tiveram ou tem úlcera péptica/hemorrágica (lesão localizada no estômago e/ou intestino).
- Pacientes que já tiveram sa ngramento ou perfuração ga strintestinal (estômago e/ou intestino) relacionada ao uso de AINEs.
- Pa cientes com insuficiência severa (redução a centuada da função do órgão) do coração, do fígado e/ou dos rins.
- Mulheres no terceiro trimestre da gravidez.

Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com insuficiência severa do coração, do fígado e/ou dos rins, pacientes com histórico de reações de hipersensibilidade ao cetoprofeno, ao ácido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios não esteroidais - AINEs e por pacientes que já tiveram ou têm úlcera péptica/hemorrágica.

Este medicamento é contraindicado para menores de 1 ano.

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

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Embora os AINEs possamser requeridos para o a lívio das complicações reumáticas que ocorrem devido ao lúpus eritematoso sistêmico (LES) (doença que a presenta manifestações na pele, coração, rins, a rticulações, entre outras), recomenda-se extrema cautela na sua utilização, uma vez que pacientes com LES podem a presentar predisposição à toxicidade por AINEs no sistema nervoso central e/ou renal.

As reações adversas podem ser minimizadas através da administração da dose mínima eficaz e pelo menor tempo necessário para controle dos sintomas.



Reações gastrintestinais:

Converse com seu médico caso você também esteja usando medicamentos que possama umentar o risco de sa ngramento ou úlcera, como corticostero ides orais, a nticoagulantes como a varfarina, inibidores seletivos da recaptação de serotonina, a gentes antiplaquetários como o á cido a cetilsa licílico ou nicorandil (vide "Interações Medicamentosas").

Sa ngramento, úlcera e perfuração ga strintestinais, que podem ser fatais, foram reportados com todos os AINEs durante qua lquer período do tratamento, com ou sem sintomas ou histórico de eventos ga strintestinais gra ves.

Reações cardiovasculares:

Estudos clínicos e dados epidemiológicos sugerem que o uso de AINEs (exceto ácido acetilsalicílico), particularmente em doses elevadas e em tratamentos de longa duração, pode ser a ssociado a um risco a umentado de eventos trombóticos arteria is (por exemplo, enfarte do miocárdio ou a cidente vascular cerebral (derrame)).

Assim como para os demais AINEs, deve-se ter cautela no uso de cetoprofeno em pacientes com hipertensão não controlada, insuficiência cardíaca congestiva, doença cardíaca isquêmica estabelecida (doença crônica ocasionada pela redução do fluxo sanguíneo ao coração), doença arterial periférica (doença que acomete as artérias que estão mais longe do coração) e/ou doença cerebrovascular (derrame), bem como antes de iniciar um tra tamento a longo prazo em pacientes com fatores de risco para doenças cardiovasculares (ex. hipertensão, hiperlipidemia (colesterol elevado), diabetes e em fumantes).

Um aumento do risco de eventos trombóticos arteriais tem sido relatado em pacientes tratados com AINEs (exceto ácido a cetilsalicílico), para a dor perioperatória decorrente de cirurgia de revascularização do miocárdio (cirurgia para corrigir o fluxo sanguíneo do coração) (CRM).

Reações na pele:

Reações graves na pele, a lgumas fatais, incluindo dermatite esfoliativa (a lteração da pele acompanhada de descamação), síndrome de Stevens-Johnson (forma grave de reação a lérgica caracterizada por bolhas em mucosas e em grandes á reas do corpo) e necrólise epidérmica tóxica (quadro grave, em que uma grande extensão de pele começa a a presentar bolhas e evolui com á reas avermelhadas semelhante a uma grande que imadura), foram reportadas muito ra ramente com o uso de AINEs. Existe um risco maior da ocorrência destas reações a dversas no início do tratamento, a maioria dos casos ocorrendo no primeiro mês.

Pare de tomar PROFENID Gotas e fale com seu médico ou farmacêutico se desenvolver sintomas ou sinais da Síndrome de hipersensibilidade à Drogas com Eosinofilia e Sintomas Sistêmicos (DRESS), que podem incluir sintomas semelhantes aos da gripe e erupção cutânea com febre, aumento dos linfonodos e aumento de um tipo de glóbulos brancos (eosinofilia). Outros resultados a normais de exames de sangue podem incluir (mas não estão limitados a) níveis a umentados de enzimas hepáticas.

Infecções:

PROFENID Gotas pode ocultar sina is e sintomas de infecções, como febre e dor. Portanto, é possível que PROFENID Gotas possa a trasar o tra tamento apropriado da infecção, o que pode levar a um risco a umentado de complicações. Isso foi observado na pneumonia causada por bactérias e infecções bacteria nas da pele rela cionadas à varicela. Se você tomar este medicamento enquanto estiver com uma infecção e os sintomas desta infecção persistirem ou se a gravarem, consulte um médico imediatamente.

Converse com seu médico caso você apresente os testes de função do fígado anormais ou tenha histórico de doenças no fígado. As enzimas do fígado devem ser a nalisa das periodicamente, principalmente em um tra tamento a longo prazo. Raros casos de icterícia (cor a marelada da pele e olhos) e hepatite foram reportados com o uso de cetoprofeno.

Se ocorrerem distúrbios visuais, tal como visão embaçada, o tratamento com cetopro feno deve ser descontinuado.

Gravideze amamentação

O uso de AINEs pode prejudicar a fertilidade feminina e não é recomendado em mulheres que estão tentando engravidar. Em mulheres com dificuldade de engravidar ou que estejam sob investigação de infertilidade, deve ser considerada a descontinuação do tratamento com AINEs.

Tomar PROFENID Gotas por volta da 13^a semana de gestação ou mais tarde pode prejudicar o feto. Se você precisar tomar PROFENID Gotas por mais de 2 dias quando estiver entre a 13^a e 30^a semanas de gestação, seu médico pode precisar



monitorar a quantidade de líquido no útero ao redor do bebê. Você não deve tomar PROFENID Gotas a pós 6 meses de gra videz sem consultar o seu médico.

O uso de AINEs, incluindo PROFENID Gotas, por volta da 13ª semana de gestação ou mais tarde na gravidez pode causar disfunção renal (mal funcionamento dos rins) no feto, levando a oligoidrâmnio (diminuição na quantidade de líquido a mniótico) e, em alguns casos, insuficiência renal (perda de capacidade dos rins) neonatal. Esses eventos adversos são observados, em média, a pós dias a semanas de tratamento, embora oligoidrâmnios tenham sido pouco frequentemente relatados com 48 horas após o início dos AINEs.

O oligoidrâ mnio é frequentemente, mas nem sempre, reversível a o suspender o tratamento. As complicações do oligoidrâ mnio prolongado podem, por exemplo, incluir contração dos membros e a traso no desenvolvimento pulmonar. Em a lguns casos pós-comercialização de insuficiência renal neonatal, foramnecessários procedimentos invasivos, como exsa nguineotransfusão (procedimento de substituição do sa ngue do recém-nascido) ou diálise (procedimento de remoção de substâncias retidas quando os rins deixam de funcionar a dequadamente).

Se o tratamento com AINEs for necessário entre a 13ª e 30ª semana de gestação, ele deve ser controlado sob supervisão médica e o uso de PROFENID Gotas limitado à menor dose eficaz e duração mais curta possível. Interrompa PROFENID Gotas se ocorrer o ligoidrâmnio e faça o a companhamento com seu médico.

A restrição da fabricação de prostaglandina realizada pelo PROFENID Gotas pode a fetar negativamente a gra videz e/ou o desenvolvimento do bebê. Estudos mostraram preocupações sobre o a umento do risco de a borto espontâneo e de ma lformação do coração e/ou os vasos sanguíneos e pa rede a bdominal do bebê (ga strosquise) a pós o uso de um inibidor da fabricação de prostaglandina no início da gra videz. O risco a bsoluto de malformação cardiovascular foi a umentado de menos de 1% para a prox imadamente 1,5%. Acredita-se que o risco a umente com a dose e a duração da terapia. Em animais, a administração de um inibidor da fabricação de prostaglandina demonstrou resultar em aumento da perda antes e depois da implantação do embrião e da letalidade do embrião/feto.

Além disso, foi relata do um a umento na frequência de várias malformações, inclusive no coração e/ou os vasos sanguíneos, em a nimais que receberam um inibidor da fabricação de prostaglandina durante o período de formação dos órgãos do bebê. No entanto, não há evidência de desenvolvimento a normal pré-natal (tera togênicos) ou perturbação no desenvolvimento embrionário ou fetal (embriotoxicidade) observada com o PROFENID Gotas em camundongos e ratos, embora tenha sido relata da uma leve perturbação no desenvolvimento embrionário ou fetal (embriotoxicidade) provavelmente rela cionada à toxicidade materna após o uso do PROFENID Gotas em coelhos.

Durante o primeiro e segundo trimestres da gestação:

Não tome PROFENID Gotas durante os primeiros 6 meses de gra videz, a menos que seja absolutamente necessário e a conselhado pelo seu médico. Se precisar de tra tamento durante esse período ou enquanto estiver tentando engravidar, deve ser usa da a menor dose pelo menor tempo possível. Se tomado por mais de alguns dias a partir da 13ª semana de gra videz, PROFENID Gotas pode causar problemas renais no feto, o que pode levar a baixos níveis de líquido a mniótico que envolve o bebê (oligoidrâmnio) ou estreitamento de um vaso sanguíneo (ca nal a rterial) no coração do bebê.

Durante o terceiro trimestre da gestação:

Não tome PROFENID Gotas se estiver nos últimos 3 meses de gravidez, pois pode prejudicar o feto ou causar problemas no parto. Pode causar problemas renais e cardíacos no feto. Pode a fetar a sua tendência de sangramento e a do bebê e fazer com que o trabalho de parto seja mais tardio ou mais longo do que o esperado.

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

Ama mentação: não existem dados disponíveis sobre a excreção de PROFENID Gotas no leite humano. O uso de PROFENID Gotas não é recomendado durante a amamentação.

Populações especiais



Pacientes Idosos

É a conselhável reduzir a dose inicial e manter o tra tamento na dose mínima eficaz. Um ajuste posológico individual pode ser considerado somente a pós o desenvolvimento de boa tolerância individual.

A frequência das reações a dversas aos AINEs é maior em idosos, especialmente sangramento e perfuração ga strintestinais, os quais podem ser fatais.

Crianças

A segura nça e eficácia do uso de PROFENID Gotas em cria nças abaixo de 1 a no ainda não foram estabelecidas.

Outros grupos de risco

Converse com seu médico caso você tenha histórico de doença ga strintestinal (colite ulcerativa – inflamação do intestino grosso; doença de Crohn – doença inflamatória crônica que pode afetar qualquer parte do trato ga strintestinal), pois estas condições podem ser exacerbadas.

No início do tratamento, a função dos rins deve ser cuidadosamente monitorada pelo médico em pacientes com insuficiência cardíaca, cirrose (doença no fígado) e nefrose (doença dos rins), na queles que fazem uso de diuréticos, ou em pacientes com insuficiência crônica dos rins, principalmente se estes pacientes são idosos. Nesses pacientes, a administração do cetoprofeno pode induzir a redução do fluxo sa nguíneo nos rins e levar à descompensação (mal funcionamento) renal.

Deve-se ter cautela no uso de cetoprofeno em pacientes com histórico de hipertensão e/ou insuficiência cardíaca congestiva leve a moderada, uma vez que retenção de líquidos e edema (inchaço) foram relatados a pós a administração de AINEs.

Aumento do risco de fibrilação atrial (tipo de arritmia cardíaca, na qual ritmo cardíaco é geralmente irregular e rápido) foi reportado em a ssociação com o uso de AINEs.

Pode ocorrer hipercalemia (nível alto de potássio no sangue), especialmente em pacientes com diabetes de base, insuficiência renal (redução da função dos rins) e/ou tratamento concomitante com agentes que promovem a hipercalemia (vide "Interações Medicamentosas").

Os níveis de potássio devem ser monitorados sob estas circunstâncias.

Alterações na capacidade de dirigir veículos e operar máquinas

Pode ocorrer sonolência, tontura ou convulsão durante o tratamento com cetoprofeno. Caso estes sintomas ocorram você não deve dirigir veículos ou operar máquinas.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Associações medicamentosas não recomendadas

- Outros AINEs incluindo inibidores seletivos da ciclo-oxigenase 2 (enzima relacionada à inflamação) e altas dosagens de sa licila tos (substância relacionada a o ácido a cetilsa licílico): a umento do risco de ulceração e sa ngramentos ga strintestinais.
- Álcool: risco de efeitos adversos gastrintestinais, incluindo ulceração ou hemorragia; pode aumentar o risco de toxicidade no figado.
- Anticoa gulantes: a umento do risco de sa ngramento.
 - Heparina;
 - Anta gonistas da vitamina K (como a varfarina);
 - Inibidores da a gregação plaquetária (tais como ticlopidina, clopidogrel);
 - Inibidores da trombina (tais como dabigatrana);
 - Inibidores diretos do fator Xa (tais como apixabana, riva roxabana, edoxabana).

Se o tratamento concomitante não puder ser evitado, o médico deverá realizar um cuidadoso monitoramento.

- Lítio: risco de aumento dos níveis de lítio no plasma, devido à diminuição da sua excreção pelos rins, podendo atingir níveis tóxicos. Se necessário, os níveis de lítio no plasma devem ser cuidadosamente monitorados pelo seu médico e a dosa gem de lítio deveser a justada durante e a pós tratamento com AINEs.
- Outros medicamentos fotossensibilizantes (medicamentos que causam sensibilidade à luz): pode causar efeitos fotossensibilizantes adicionais.



- Metotrexato em doses maiores do que 15 mg/semana: a umento do risco de toxicidade hematológica (no sangue) do metotrexato, especialmente quando administrado em altas doses.
- Colchicina: aumenta o risco de ulceração ou hemorragia gastrintestinal e pode aumentar o risco de sangramento em outros loca is que não seja no trato gastrintestinal.

Associações medicamentosas que requerem precauções

- Ca tegorias terapêuticas e medicamentos que podem promover hipercalemia (ta is como, sais de potássio, diuréticos poupadores de potássio, inibidores da ECA e antagonistas da angiotensina II, AINEs, heparinas (de baixo peso molecular ou não fracionada), ciclosporina, tacrolimo e trimetoprima):
- O risco de hipercalemia pode aumentar quando os medicamentos mencionados acima são administrados concomitantemente (vide "Advertências e Precauções").
- Corticosteroides (ex. prednisona, prednisolona, dexametasona): a umento do risco de ulceração ou sangramento ga strintestinal.
- Diuréticos (ex. furosemida, hidroclorotiazida, clortalidona): pacientes utilizando diuréticos, particularmente os desidratados, a presentam maior risco de desenvolvimento de insuficiência renal devido a diminuição do fluxo sa nguíneo nos rins. Portanto estes pacientes devem ser reidratados antes do início do tratamento concomitante e a função dos rins deve ser monitorada quando o tratamento for inicia do.
- Inibidores da ECA (enzima conversora da angiotensina (ex. captopril, ena lapril, lisinopril)) e antagonistas da angiotensina II (ex. irbesartana, losartana, valsartana): em pacientes com comprometimento da função dos rins (ex. pacientes desidra tados ou pacientes idosos), a coadministração de um inibidor da ECA ou de um antagonista da angiotensina II e de um a gente que inibe a ciclo-oxigenase (tipo de enzima) pode promover a deterioração da função dos rins, incluindo a possibilida de de insuficiência renal a guda.
- Metotrexato em doses menores do que 15 mg/semana: converse com seu médico caso esteja tomando metotrexato devido a possibilida de de ocorrer alteração da função dos rins. Durante as primeiras semanas de tratamento concomitante, a contagem sanguínea completa (hemograma) deve ser monitorada uma vez por semana pelo seu médico. Se houver qualquer a lteração na função dos rins ou se for um paciente idoso, o monitoramento deve ser rea lizado com maior frequência.
- Pentoxifilina: converse com seu médico caso esteja tomando pentoxifilina, devido a o a umento do risco de sa ngramento. É necessário realizar monitoramento clínico e do tempo de sangramento com maior frequência.
- Tenofovir: a administração concomitante de fumarato de tenofovir disoproxil e AINES pode a umentar o risco de insuficiência renal.
- Nicorandil: em pacientes recebendo concomitantemente nicorandil e AINEs há um aumento no risco de complicações severas, tais como ulceração ga strintestinal, perfuração e hemorragia (vide "Advertências e Precauções").
- Glicosídeos cardíacos: a interação farmacocinética entre o cetoprofeno e a digoxina não foi demonstrada. No entanto, recomenda-se cautela, em particular em pacientes com insuficiência renal, uma vez que os AINEs podem reduzir a função renal e diminuir o "clearance" renal dos glicosídeos cardíacos.
- Ciclosporina: aumento do risco de nefrotoxicidade (toxicidade nos rins).
- Ta crolimo: aumento do risco de nefrotoxicidade.

Associações medicamentosas a serem consideradas

- Agentes anti-hipertensivos tais como betabloqueadores (ex. propanolol, a tenolol, metoprolol), inibidores da ECA, diuréticos: risco de redução do efeito anti-hipertensivo.
- Trombolíticos: aumento do risco de sangramento.
- Probenecida: a a dministração concomitante com probenecida pode reduzir a centuadamente a eliminação do cetoprofeno do pla sma ("clearance").



- Inibidores seletivos da recaptação de serotonina (ex. fluoxetina, paroxetina, sertralina): a umento do risco de sa ngramento ga strintestinal.

Alimentos

O uso concomitante com alimentos pode retardar a absorção do cetoprofeno, entretanto não foram observadas interações clinicamente significativas.

Exames de laboratório

O uso de cetoprofeno pode interferir na determinação de albumina urinária, sa is biliares, 17-cetosteroides e 17-hidroxicorticosteroides que se baseiam na precipitação ácida ou em reação colorimétrica dos grupos carbonil.

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.

Este medicamento não deve ser administrado diretamente na boca. Ele deve ser sempre diluído em um pouco de água.



5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

PROFENID Gotas deve ser mantido em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C) e protegido da luz.

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 o riginal.

Características do medicamento:

Líquido límpido incolor e com odor característico de morango.

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.

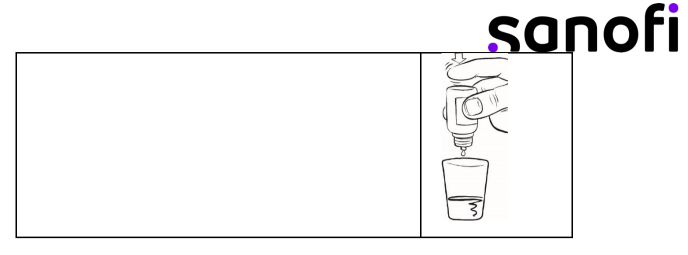
Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das criancas.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

As gotas deverão ser dissolvidas em quantidade suficiente de água filtrada e tomadas por via oral.

Passo 1: Coloque o frasco na posição vertical com a tampa para o lado de cima, gire-a até romper o la cre.

Passo 2: Vire o frasco com o conta-gotas para o lado de baixo e bata levemente com o dedo no fundo do frasco (1 gota = 1 mg de cetoprofeno / 20 gotas = 1 mL).	
Passo 3: Profenid Gotas deve ser sempre administrado diluído em um pouco de água.	



Uso em criancas:

Acima de 1 ano: 1 gota por kg de peso, a cada 6 ou 8 horas. 7 a 11 anos: 25 gotas, a cada 6 ou 8 horas.

Uso adulto:

50 gotas a cada 6 ou 8 horas.

Dose máxima diária recomendada: 300 mg (300 gotas).

Populações especiais:

Crianças: a segurança e eficácia do uso de PROFENID Gotas em crianças abaixo de 1 ano ainda não foram estabelecidas.

Pacientes com insuficiência dos rins e idosos: é a conselhável reduzir a dose inicial e manter estes pacientes com a menor dose eficaz. Um a juste posológico individual deve ser considerado pelo seu médico somente a pós ter a purado boa tolerância individual (vide "Advertências e Precauções").

Pacientes com insuficiência do fígado: estes pacientes devem ser cuidadosamente monitorados e deve-se manter a menor dose eficaz diária (vide "Advertências e Precauções").

Não há estudos dos efeitos de PROFENID Gotas administrado por vias não recomendadas. Portanto, por segurança e para garantir a eficácia deste medicamento, a administração deve ser somente por via oral, conforme recomendado pelo médico.

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?

Ca so esqueça de administrar uma dose, a dministre-a a ssim que possível. No entanto, se estiver próximo do horário da dose seguinte, ele deverá esperar por este horário, respeitando sempre o intervalo determinado pela posologia. Nunca devem ser a dministradas duas doses a o mesmo tempo.

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?

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 utilizam este medicamento).

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

Se você a presentar quaisquer eventos adversos, fale com o seu médico ou farmacêutico ou enfermeiro. Isso inclui quaisquer possíveis efeitos adversos não lista dos nesta bula.

A lista a seguir de reações a dversas está relacionada a eventos a presentados com o uso de cetoprofeno no tratamento de condições a gudas ou crônicas:

Foram relatadas reações de hipersensibilidade, diarreia e vômitos em estudos clínicos rea lizados com bebês e crianças.



Distúrbios no sistema sanguíneo e linfático:

Rara: a nemia hemorrágica (a nemia devido a sa ngramento).

Desconhecida: agranulocitose (diminuição a centuada na contagem de células brancas do sangue), trombocitopenia (diminuição no número de pla quetas sanguíneas), a plasia medular (disfunção da medula óssea que leva a alteração na formação de células sanguíneas), a nemia hemolítica (diminuição do número de glóbulos vermelhos do sangue em decorrência da destruição prematura dos mesmos), leucopenia (redução dos glóbulos brancos no sangue).

Distúrbios no sistema imune:

Desconhecida: reações anafiláticas, incluindo choque.

Distúrbios psiquiátricos:

Desconhecida: depressão, a lucinação, confusão, distúrbios de humor.

Distúrbios no sistema nervoso:

Incomum: dor de cabeça, vertigem e sonolência.

Rara: parestesia (sensação a normal como ardor, formigamento e coceira, percebidos na pele e sem motivo aparente). Desconhecida: meningite asséptica (inflamação nas membranas e tecidos que envolvem o cérebro sem ca usa infecciosa), convulsões (contrações e rela xamentos musculares involuntários), disgeusia (a lteração ou diminuição do paladar), vertigem (tontura).

Distúrbios visuais:

Rara: visão embaçada, tal como visão borrada (vide "Advertências e Precauções").

Distúrbios auditivos e do labirinto:

Rara: zumbidos.

Distúrbios cardíacos:

Desconhecida: exacerbação da insuficiência cardíaca, fibrilação atrial (tipo de arritmia cardíaca, na qual ritmo cardíaco é geralmente irregular e rápido).

Distúrbios vasculares:

Desconhecida: hipertensão, vasodilatação (aumento do calibre dos vasos sanguíneos), vasculite (inflamação da parede do vaso sanguíneo), incluindo vasculite leucocitoclástica (um tipo específico de inflamação da parede do vaso sanguíneo).

Distúrbios respiratórios, torácicos e mediastinais:

Ra ra: a sma (doença pulmonar caracterizada pela contração das vias respiratórias ocasionando falta de ar).

Desconhecida: broncoespasmo (contração dos brônquios levando a chiado no peito), principalmente em pacientes com hipersensibilidade conhecida ao ácido a cetilsalicílico e/ou a outros AINEs.

Distúrbios gastrintestinais:

Comum: dispepsia (má digestão), náusea, dor a bdominal, vômito.

Incomum: constipação (prisão de ventre), diarreia, fla tulência (excesso de gases no estômago ou intestinos) e gastrite (infla mação do estômago).

Rara: estomatite (inflamação da mucosa da boca), úlcera péptica.

Desconhecida: exacerbação da colite e doença de Crohn, hemorragia e perfuração ga strintestinais, pancreatite (inflamação do pâncreas).

Distúrbios hepatobiliares:

Rara: hepatite, a umento das transaminases (enzima presente nas células do fígado).

Distúrbios cutâneos e subcutâneos:

Incomum: erupção cutânea ("rash"), prurido (coceira).

Desconhecida: reação de fotossensibilidade (sensibilidade exagerada da pele à luz), a lopecia (perda de cabelo e pelos), urticária (erupção na pele, gera lmente de origem alérgica, que causa coceira), a ngio edema (inchaço em região subcutânea ou em mucosas, gera lmente de origem a lérgica), erupções bolhosas incluindo síndrome de Stevens-Johnson, necrólise epidérmica tóxica, pustulose exantematosa aguda generalizada, que são tipos distintos de reações bolhosas na pele e uma reação grave que afeta a pele, o sangue e os órgãos internos (DRESS).



Distúrbios renais e urinários:

Desconhecida: insuficiência aguda dos rins, nefrite túbulo-intersticial (um tipo de inflamação nos rins), síndrome nefrótica (condição gra ve caracterizada por presença de proteína na urina) e a normalidade nos testes de função renal.

Distúrbios gerais:

Incomum: edema(inchaço).

Distúrbios do metabolismo e nutrição

Desconhecida: hiponatremia (redução dos níveis de sódio no sangue), hipercalemia (nível a lto de potássio no sangue) (vide "Advertências e Precauções" e "Interações Medicamentosas").

Investigações:

Rara: ganho de peso.

Infecções e infestações:

Desconhecida: ocultação de sinais e sintomas de infecções ou a gravamento destas infecções, como febre e dor. Se você tomar este medicamento enquanto estiver com uma infecção e os sintomas persistirem ou se a gravarem, consulte um médico imediatamente.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

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

Ca sos de superdose foram relatados com doses de até 2,5 g de cetoprofeno. A grande maioria dos sintomas observados foram benignos e limita dos à letargia (estado gera l de lentidão, desatenção ou desinteresse, com um quadro de cansaço, dificuldade de concentração e rea lização de simples tarefas), sonolência, náusea, vômito e dor no estômago. Não existe nenhum antídoto específico para superdose com cetoprofeno. Em caso de suspeita de superdose, la vagem gástrica é recomendada e tra tamentos sintomáticos e de suporte devem ser instituídos para compensar a desidratação, monitorar a excreção urinária e corrigir a acidose, se presente.

Se ocorrer insuficiência renal, hemodiálise pode ser útil para remover o fármaco circulante.

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

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.

MS 1.8326.0360 Farm. Resp.: Ricardo Jonsson CRF-SP: 40.796

Sanofi Medlev Farmacêutica Ltda.

Rua Conde Domingos Papaiz, 413 - Suzano—SP CNPJ 10.588.595/0010-92 Indústria Brasileira ® Marca Registrada

IB270423







Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 30/05/2023.

Anexo B Histórico de Alteração para a Bula

Dado	s da submissão	eletrônica	Dado	os da petição/no	otificação que altera	bula	Dados das al	erações de k	oulas
Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
26/03/2013	0230585/13-2	10458 - MEDICAMENTO NOVO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	26/03/2013	0230585/13-2	10458 - MEDICAMENTO NOVO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	26/03/2013	NA	VP/VPS	20 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB CGT X 20 ML
25/06/2014	0501649/14-5	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/06/2014	0501649/14-5	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/06/2014	VP 3. Quando não devo usar este medicamento? 4. O que devo saber antes de usa r este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? 9. O que fazer se alguém usar uma quantidade maior do que a indicada deste medicamento? Dizeres Legais VPS 4. Contraindicações 5. Advertências e Precauções 9. Reações adversas 10. Superdose Dizeres Legais	VP/VPS	20 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB CGT X 20 ML
10/02/2015	0124562/15-7	10451 -	10/02/2015	0124562/15-7	10451 -	10/02/2015	VP	VP/VPS	20 MG/ML SOL

		MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12			MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		8. Quais os males que este medicamento pode me causar ? VPS 9. Reações adversas		OR CT FR VD AMB CGT X 20 ML
17/09/2015	0831608/15-2	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/09/2015	0831608/15-2	10451 - MEDICAMENTO NOVO — Notificação de Alteração de Texto de Bula — RDC 60/12	17/09/2015	VP 4. O que devo saberantes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 4. Contraindicações 5. Advertências e precauções 6. Interações medicamentosas 9. Reações Adversas	VP/VPS	20 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB CGT X 20 ML
14/10/2015	0906087/15-1	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	06/07/2009	501322/09-4	1488 - MEDICAMENTO NOVO – Inclusão de novo acondicionamento	02/08/2010	VP Apresentação 6. Como devo usar este medicamento? VPS Apresentação 8. Posologia e Modo de Usar	VP/VPS	20 MG/ML SOL OR CT BG PLAS OPC GOT X 20 ML

11/11/2015	0983071/15-5	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	11/11/2015	0983071/15-5	10451 - MEDICAMENTO NOVO — Notificação de Alteração de Texto de Bula — RDC 60/12	11/11/2015	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 4. Contraindicações 5. Advertências e precauções 6. Interações medicamentosas 9. Reações Adversas	VP/VPS	20 MG/ML SOL OR CT BG PLAS OPC GOT X 20 ML
18/12/2015	1103772/15-5	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/12/2015	1103772/15-5	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/12/2015	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 5. Advertências e precauções 6. Interações medicamentosas 9. Reações Adversas	VP/VPS	20 MG/ML SOL OR CT BG PLAS OPC GOT X 20 ML 20 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB CGT X 20 ML
01/04/2016	1444938/16-2	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/04/2016	1444938/16-2	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/04/2016	VP 4. O que devo saberantes de usar este medicamento? VPS 5. Advertências e precauções	VP/VPS	20 MG/ML SOL OR CT BG PLAS OPC GOT X 20 ML 20 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB CGT X 20 ML

28/07/2016	2128520/16-9	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/07/2016	2128520/16-9	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/07/2016	VP 4. O que devo saberantes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 5. Advertências e precauções 6. Interações Medicamentosas 9. Reações Adversas	VP/VPS	20 MG/ML SOL OR CT BG PLAS OPC GOT X 20 ML 20 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB CGT X 20 ML
09/12/2016	2582008/16-7	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	09/12/2016	2582008/16-7	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	09/12/2016	VP 4. O que devo saberantes de usar este medicamento? VPS 5. Advertências e precauções	VP/VPS	20 MG/ML SOL OR CT BG PLAS OPC GOT X 20 ML 20 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB CGT X 20 ML
11/10/2019	2442531/19-1	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de	29/03/2019	0291524/19-3	1440 - MEDICAMENTO NOVO — Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Incorporação de Empresa)	24/06/2019	Dizeres Legais	VP/VPS	20 MG/ML SOL OR CT BG PLAS OPC GOT X 20 ML 20 MG/ML SOL
		Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	03/10/2019	2324427/19-5	11005 - RDC 73/2016 - NOVO - Alteração de razão social do local de fabricação do medicamento	03/10/2019			OR CT FR VD AMB CGT X 20 ML

16/09/2020	3153842/20-8	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/09/2020	3153842/20-8	10451 - MEDICAMENTO NOVO — Notificação de Alteração de Texto de Bula — RDC 60/12	16/09/2020	VP 4. O que devo saberantes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? Dizeres Legais VPS 5. Advertências e precauções 9. Reações Adversas Dizeres Legais	VP/VPS	20 MG/ML SOL OR CT BG PLAS OPC GOT X 20 ML
03/03/2022	0817474/22-6	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	-	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	VP 3. Quando não devo usar este medicamento? 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? VPS 4. Contraindicações 5. Advertências e precauções 7. Cuidados de armazenamento do medicamento		20 MG/ML SOL OR CT BG PLAS OPC GOT X 20 ML

02/09/2022	4642781/22-6	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	-	-	-	VP Apresentação 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 6. Como devo usar esse medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS Apresentação 5. Advertências e precauções 8. Posologia e modo de usar 9. Reações Adversas	VP/VPS	20 MG/ML SOL OR CT FR CGT VD AMB X 20 ML
-		10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	-	-	-	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS 5. Advertências e precauções	VP/VPS	20 MG/ML SOL OR CT FR CGT VD AMB X 20 ML



PROFENID® (cetoprofeno)

Sanofi Medley Farmacêutica Ltda.

Xarope

1 mg/mL



PROFENID® Pediátrico

cetoprofeno

APRESENTAÇÃO

Xarope 1 mg/mL: frasco com 150 mL + seringa dosadora graduada.

USO ORAL. USO PEDIÁTRICO A PARTIR DE 6 MESES ATÉ 11 ANOS DE IDADE OU 35 KG

COMPOSIÇÃO

PROFENID Pediátrico contém 1 mg/mL de cetoprofeno.

Excipientes: propilenoglicol, glicerol, sacarose líquida, citrato de sódio di-hidratado, caramelo, aroma de tutti-frutti, hidróxido de sódio e água purificada.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

PROFENID Pediátrico é um medicamento anti-inflamatório, que apresenta propriedades analgésicas e antitérmicas (diminui a temperatura do corpo) em doses baixas, e propriedades anti-inflamatórias em doses maiores. PROFENID Pediátrico é indicado para o alívio sintomático da febre e/ou dor em crianças a partir de 6 meses de idade até 11 anos de idade ou 35 kg.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

PROFENID Pediátrico tem como princípio ativo o cetoprofeno, de natureza não hormonal, que possui propriedades antiinflamatória, antitérmica e analgésica.

O cetoprofeno inibe a agregação plaquetária (união das plaquetas umas às outras) e a formação de uma substância relacionada à inflamação chamada prostaglandina, no entanto, seu exato mecanismo de ação para o efeito anti-inflamatório não é conhecido. Quando administrado em baixas dosagens, PROFENID Pediátrico possui propriedades analgésica e antitérmica. As propriedades anti-inflamatórias aparecem com a administração de altas doses.

O cetoprofeno é rapidamente absorvido. Os níveis plasmáticos máximos são obtidos em 30 minutos após administração oral.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

PROFENID Pediátrico não deve ser utilizado nos seguintes casos:

- Pacientes com histórico de reações de hipersensibilidade (alergia ou intolerância) ao cetoprofeno como crises asmáticas (doença pulmonar caracterizada pela contração das vias respiratórias ocasionando falta de ar) ou outros tipos de reações alérgicas ao cetoprofeno, ao ácido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios não esteroidais AINEs (como diclofenaco, ibuprofeno, indometacina e naproxeno). Nestes pacientes foram relatados casos de reações anafiláticas severas (reação alérgica grave e imediata), raramente fatais (vide "QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?").
- Pacientes que já tiveram ou tem úlcera péptica/hemorrágica (lesão localizada no estômago e/ou intestino).
- Pacientes que já tiveram sangramento ou perfuração gastrintestinal (estômago e/ou intestino), relacionada ao uso de AINEs.
- Pacientes com insuficiência severa (redução acentuada da função do órgão) do coração, do figado ou dos rins.
- Mulheres no terceiro trimestre da gravidez.

Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com insuficiência severa do coração, do fígado ou dos rins, pacientes com histórico de reações de hipersensibilidade ao cetoprofeno, ao ácido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios não esteroidais - AINEs ou por pacientes que já tiveram ou têm úlcera péptica/hemorrágica.

Este medicamento é contraindicado para menores de 6 meses de idade.

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

Embora os AINEs possam ser requeridos para o alívio das complicações reumáticas que ocorrem devido ao lúpus eritematoso sistêmico (LES) (doença que apresenta manifestações na pele, coração, rins, articulações, entre outras), recomenda-se extrema cautela na sua utilização, uma vez que pacientes com LES podem apresentar predisposição à toxicidade por AINEs no sistema nervoso central e/ou nos rins.

As reações adversas podem ser minimizadas através da administração da dose mínima eficaz e pelo menor tempo necessário para controle dos sintomas.

Reações gastrintestinais:



Converse com seu médico caso você também esteja usando medicamentos que possam aumentar o risco de sangramento ou úlcera, como corticosteroides orais, anticoagulantes como a varfarina, inibidores seletivos da recaptação de serotonina (mediador químico), agentes antiplaquetários (que inibe a agregação das plaquetas) como o ácido acetilsalicílico ou nicorandil (vide "Interações Medicamentosas").

Sangramento, úlcera e perfuração gastrintestinais, que podem ser fatais, foram reportados com todos os AINEs durante qualquer período do tratamento, com ou sem sintomas ou histórico de eventos gastrintestinais graves.

Reações cardiovasculares:

Estudos clínicos e dados epidemiológicos sugerem que o uso de AINEs (exceto ácido acetilsalicílico), particularmente em doses elevadas e em tratamentos de longo prazo, pode ser associado a um risco aumentado de eventos trombóticos arteriais (por exemplo, enfarte do miocárdio ou acidente vascular cerebral (derrame)).

Assim como para os demais AINEs, deve-se ter cautela no uso de cetoprofeno em pacientes com hipertensão não controlada, insuficiência cardíaca congestiva, doença cardíaca isquêmica estabelecida (doença crônica ocasionada pela redução do fluxo sanguíneo ao coração), doença arterial periférica (doença que acomete as artérias que estão mais longe do coração) e/ou doença cerebrovascular (derrame), bem como antes de iniciar um tratamento a longo prazo em pacientes com fatores de risco para doenças cardiovasculares (ex. hipertensão, hiperlipidemia (colesterol elevado), diabetes e em fumantes).

Um aumento do risco de eventos trombóticos arteriais tem sido relatado em pacientes tratados com AINEs (exceto ácido acetilsalicílico) para a dor perioperatória decorrente de cirurgia de revascularização do miocárdio (cirurgia para corrigir o fluxo sanguíneo do coração) (CRM).

Reações na pele:

Reações graves na pele, algumas fatais, incluindo dermatite esfoliativa (alteração da pele acompanhada de descamação), síndrome de Stevens-Johnson (forma grave de reação alérgica caracterizada por bolhas em mucosas e em grandes áreas do corpo) e necrólise epidérmica tóxica (quadro grave, em que uma grande extensão de pele começa a apresentar bolhas e evolui com áreas avermelhadas semelhante a uma grande queimadura), foram reportadas muito raramente com o uso de AINEs. Existe um risco maior da ocorrência destas reações adversas no início do tratamento, na maioria dos casos ocorrendo no primeiro mês.

Pare de tomar PROFENID Pediátrico e fale com seu médico ou farmacêutico se desenvolver sintomas ou sinais da Síndrome de hipersensibilidade à Drogas com Eosinofilia e Sintomas Sistêmicos (DRESS), que podem incluir sintomas semelhantes aos da gripe e erupção cutânea com febre, aumento dos linfonodos e aumento de um tipo de glóbulos brancos (eosinofilia). Outros resultados anormais de exames de sangue podem incluir (mas não estão limitados a) níveis aumentados de enzimas hepáticas.

Infecções:

PROFENID Pediátrico pode ocultar sinais e sintomas de infecções, como febre e dor. Portanto, é possível que PROFENID Pediátrico possa atrasar o tratamento apropriado da infecção, o que pode levar a um risco aumentado de complicações. Isso foi observado na pneumonia causada por bactérias e infecções bacterianas da pele relacionadas à varicela. Se você tomar este medicamento enquanto estiver com uma infecção e os sintomas desta infecção persistirem ou se agravarem, consulte um médico imediatamente.

Converse com seu médico caso você apresente os testes de função do figado anormais ou tenha histórico de doenças no figado. As enzimas do figado devem ser analisadas periodicamente, principalmente em um tratamento de longo prazo. Raros casos de icterícia (cor amarelada da pele e olhos) e hepatite (inflamação do figado) foram relatados com o uso de cetoprofeno.

Se ocorrerem distúrbios visuais, tal como visão embaçada, o tratamento com cetoprofeno deve ser descontinuado.

Gravidez e amamentação

O uso de AINEs pode prejudicar a fertilidade feminina e não é recomendado em mulheres que estão tentando engravidar. Em mulheres com dificuldade de engravidar ou que estejam sob investigação de infertilidade, deve ser considerada a descontinuação do tratamento com AINEs.

Tomar PROFENID Pediátrico por volta da 20^a semana de gestação ou mais tarde pode prejudicar o feto. Se você precisar tomar PROFENID Pediátrico por mais de 2 dias quando estiver entre a 20^a e 30^a semanas de gestação, seu médico pode



precisar monitorar a quantidade de líquido no útero ao redor do bebê. Você não deve tomar PROFENID Pediátrico após 6 meses de gravidez sem consultar o seu médico.

O uso de AINEs, incluindo PROFENID Pediátrico, por volta da 20ª semana de gestação ou mais tarde na gravidez pode causar disfunção renal (mal funcionamento dos rins) no feto, levando a oligoidrâmnio (diminuição na quantidade de líquido amniótico) e, em alguns casos, insuficiência renal (perda de capacidade dos rins) neonatal. Esses eventos adversos são observados, em média, após dias a semanas de tratamento, embora oligoidrâmnios tenham sido pouco frequentemente relatados com 48 horas após o início dos AINEs.

O oligoidrâmnio é frequentemente, mas nem sempre, reversível ao suspender o tratamento. As complicações do oligoidrâmnio prolongado podem, por exemplo, incluir contração dos membros e atraso no desenvolvimento pulmonar. Em alguns casos pós-comercialização de insuficiência renal neonatal, foram necessários procedimentos invasivos, como exsanguineotransfusão (procedimento de substituição do sangue do recém-nascido) ou diálise (procedimento de remoção de substâncias retidas quando os rins deixam de funcionar adequadamente).

Se o tratamento com AINEs for necessário entre a 20^a e 30^a semana de gestação, ele deve ser controlado sob supervisão médica e o uso de PROFENID Pediátrico deve ser limitado à menor dose eficaz e duração mais curta possível. Interrompa PROFENID Pediátrico se ocorrer oligoidrâmnio e faça o acompanhamento com seu médico.

Durante o primeiro e segundo trimestres de gestação: como a segurança do cetoprofeno em mulheres grávidas não foi avaliada, o seu uso deve ser evitado durante o primeiro e segundo trimestres da gravidez.

Durante o terceiro trimestre da gestação: todos os inibidores da síntese de prostaglandinas, inclusive o cetoprofeno, podem induzir toxicidade cardiopulmonar e renal no feto. No final da gravidez, pode ocorrer aumento do tempo de sangramento da mãe e do feto. Portanto, cetoprofeno é contraindicado durante o último trimestre da gravidez (vide "QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?").

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

Amamentação: não existem dados disponíveis sobre a excreção de cetoprofeno no leite materno. O uso de cetoprofeno não é recomendado durante a amamentação.

Populações especiais

Idosos

É aconselhável reduzir a dose inicial e manter o tratamento na dose mínima eficaz. Um ajuste posológico individual pode ser considerado somente após o desenvolvimento de boa tolerância individual. A frequência das reações adversas aos AINEs é maior em idosos, especialmente sangramento e perfuração gastrintestinais, os quais podem ser fatais.

Crianças

A segurança e eficácia do uso de cetoprofeno em crianças abaixo de 6 meses ainda não foram estabelecidas.

Outros grupos de risco

Converse com seu médico caso você tenha histórico de doença gastrintestinal (colite ulcerativa – inflamação do intestino grosso, doença de Crohn – doença inflamatória crônica que pode afetar qualquer parte do trato gastrintestinal), pois estas condições podem ser exacerbadas.

No início do tratamento, a função dos rins deve ser cuidadosamente monitorada pelo médico em pacientes com insuficiência cardíaca, cirrose (doença no figado) e nefrose (doença nos rins), naqueles que fazem uso de diuréticos, ou em pacientes com insuficiência crônica dos rins, principalmente se estes pacientes são idosos. Nesses pacientes, a administração do cetoprofeno pode induzir a redução do fluxo sanguíneo nos rins e levar à descompensação (mal funcionamento) renal.

Deve-se ter cautela no uso de cetoprofeno em pacientes com histórico de hipertensão e/ou insuficiência cardíaca congestiva leve a moderada, uma vez que retenção de líquidos e edema (inchaço) foram relatados após a administração de AINEs.

Aumento do risco de fibrilação atrial (tipo de arritmia cardíaca, na qual ritmo cardíaco é geralmente irregular e rápido) foi reportado em associação com o uso de AINEs.



Pode ocorrer hipercalemia (nível alto de potássio no sangue), especialmente em pacientes com diabetes de base, insuficiência renal e/ou tratamento concomitante com agentes que promovem a hipercalemia (vide "INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS"). Os níveis de potássio devem ser monitorados sob estas circunstâncias.

Atenção diabéticos: Profenid Pediátrico contém açúcar (895,5 mg/mL de sacarose líquida e 3 mg/mL de caramelo).

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Associações medicamentosas não recomendadas:

- Outros AINEs incluindo inibidores seletivos da ciclo-oxigenase 2 (enzima relacionada à inflamação) e altas dosagens de salicilatos (substância relacionada ao ácido acetilsalicílico): aumento do risco de ulceração e sangramentos gastrintestinais.
- Álcool: risco de efeitos adversos gastrintestinais, incluindo ulceração ou hemorragia; pode aumentar o risco de toxicidade hepática.
- Anticoagulantes: aumento do risco de sangramento.
 - Heparina;
 - Antagonistas da vitamina K (como a varfarina);
 - Inibidores da agregação plaquetária (tais como ticlopidina, clopidogrel);
 - Inibidores da trombina (tais como dabigatrana);
 - Inibidores diretos do fator Xa (tais como apixabana, rivaroxabana, edoxabana).

Se o tratamento concomitante não puder ser evitado, o médico deve realizar um cuidadoso monitoramento.

- Lítio: risco de aumento dos níveis de lítio no plasma, devido à diminuição da sua excreção pelos rins, podendo atingir níveis tóxicos. Se necessário, os níveis de lítio no plasma devem ser cuidadosamente monitorados pelo seu médico e a dosagem do lítio deve ser ajustada durante e após tratamento com AINEs.
- Outros medicamentos fotossensibilizantes (medicamentos que causam sensibilidade à luz): pode causar efeitos fotossensibilizantes adicionais.
- Metotrexato em doses maiores do que 15 mg/semana: aumento do risco de toxicidade hematológica (no sangue) do metotrexato, especialmente quando administrado em altas doses.
- Colchicina: aumenta o risco de ulceração ou hemorragia gastrintestinal e pode aumentar o risco de sangramento em outros locais que não sejam o trato gastrintestinal.

Associações medicamentosas que requerem precauções

- Corticosteroides (prednisona, prednisolona, dexametasona): aumento do risco de ulceração ou sangramento gastrintestinal (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").
- Categorias terapêuticas e medicamentos que podem promover hipercalemia (tais como, sais de potássio, diuréticos poupadores de potássio, inibidores da ECA e antagonistas da angiotensina II, AINEs, heparinas (de baixo peso molecular ou não fracionada), ciclosporina, tacrolimo e trimetoprima):
- O risco de hipercalemia pode aumentar quando os medicamentos mencionados acima são administrados concomitantemente (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").
- Diuréticos (furosemida, hidroclorotiazida, clortalidona): pacientes utilizando diuréticos particularmente os desidratados, apresentam maior risco de desenvolvimento de insuficiência renal devido a diminuição do fluxo sanguíneo nos rins. Portanto estes pacientes devem ser reidratados antes do início do tratamento concomitante e a função dos rins deve ser monitorada quando o tratamento for iniciado (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").
- Inibidores da ECA enzima conversora da angiotensina (captopril, enalapril, lisinopril) e antagonistas da angiotensina II (irbesartana, losartana, valsartana): em pacientes com comprometimento da função dos rins (ex. pacientes desidratados ou pacientes idosos), a coadministração de um inibidor da ECA ou de um antagonista da angiotensina II e de um agente que inibe a ciclo-oxigenase (tipo de enzima) pode promover a deterioração da função dos rins, incluindo a possibilidade de insuficiência renal aguda.



- Metotrexato em doses menores do que 15 mg/semana: converse com seu médico caso esteja tomando metotrexato devido a possibilidade de ocorrer alteração da função dos rins. Durante as primeiras semanas de tratamento concomitante, a contagem sanguínea completa (hemograma) deve ser monitorada uma vez por semana pelo seu médico. Se houver qualquer alteração da função dos rins ou se for um paciente idoso, o monitoramento deve ser realizado com maior frequência.
- Pentoxifilina: converse com seu médico caso esteja tomando pentoxifilina, devido ao aumento do risco de sangramento. É necessário realizar monitoramento clínico e do tempo de sangramento com maior frequência.
- Tenofovir: a administração concomitante de fumarato de tenofovir disoproxil e AINEs pode aumentar o risco de insuficiência renal.
- Nicorandil: em pacientes recebendo concomitantemente nicorandil e AINEs há um aumento no risco de complicações severas, tais como ulceração gastrintestinal, perfuração e hemorragia (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").
- Glicosídeos cardíacos: a interação farmacocinética entre o cetoprofeno e a digoxina não foi demonstrada. No entanto, recomenda-se cautela, em particular em pacientes com insuficiência renal, uma vez que os AINEs podem reduzir a função renal e diminuir o "clearance" (eliminação) renal dos glicosídeos cardíacos.
- Ciclosporina: aumento do risco de nefrotoxicidade (toxicidade nos rins).
- Tacrolimo: aumento do risco de nefrotoxicidade.

Associações medicamentosas a serem consideradas

- Agentes anti-hipertensivos tais como betabloqueadores (propanolol, atenolol, metoprolol), inibidores da ECA, diuréticos: risco de redução do efeito anti-hipertensivo.
- Trombolíticos: aumento do risco de sangramento.
- Probenecida: a administração concomitante com probenecida pode reduzir acentuadamente a eliminação do cetoprofeno do plasma ("clearance").
- Inibidores seletivos da recaptação de serotonina (fluoxetina, paroxetina, sertralina): aumento do risco de sangramento gastrintestinal.

Alimentos

O uso concomitante com alimentos pode retardar a absorção do cetoprofeno, entretanto não foram observadas interações clinicamente significativas.

Exames de laboratório

O uso de cetoprofeno pode interferir na determinação de albumina urinária, sais biliares, 17-cetosteroides e 17-hidroxicorticosteroides.

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?

PROFENID Pediátrico deve ser mantido em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C) e protegido da luz, mesmo depois de aberto.

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

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

Características físicas e organolépticas

Líquido límpido de cor amarelo claro a marrom. Sabor tutti-frutti.

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?

1º passo: Coloque a tampa interna que acompanha a seringa dosadora no frasco de PROFENID Pediátrico.						
2º passo: Encaixe a seringa dosadora no orifício da tampa interna do frasco, vire o frasco de cabeça para baixo e puxe o êmbolo até a marca correspondente ao peso da criança.						
3º passo: Administre o conteúdo da seringa diretamente na boca da criança.						
4º passo: Após a administração, lave a seringa com água e guarde-a na respectiva caixa para que possa ser utilizada novamente.						

Administrar o medicamento por via oral.

Não é necessário agitar o produto.

A seringa foi desenvolvida exclusivamente para a administração de PROFENID Pediátrico e não deve ser utilizada para administração de outros medicamentos.

PROFENID Pediátrico 1 mg/mL: 0,5 mg/kg/dose, administrada 3 a 4 vezes ao dia. Deve-se manter um intervalo de, no mínimo, 4 horas entre as doses. A dose máxima diária não deve exceder 2 mg/kg. O período de tratamento é geralmente de 2 a 5 dias.

A dose unitária é obtida enchendo-se a seringa graduada em quilogramas de acordo com o peso correspondente do bebê ou da criança a receber o tratamento.

Populações especiais

Crianças: a segurança e eficácia do uso de cetoprofeno em crianças abaixo de 6 meses ainda não foram estabelecidas.

Pacientes com insuficiência dos rins e idosos: é aconselhável reduzir a dose inicial e manter estes pacientes com a menor dose eficaz. Um ajuste posológico individual deve ser considerado pelo seu médico somente após ter apurado boa tolerância individual (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").

Pacientes com insuficiência do fígado: estes pacientes devem ser cuidadosamente monitorados e deve-se manter a menor dose eficaz diária (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").

Não há estudos dos efeitos de PROFENID Pediátrico administrado por vias não recomendadas. Portanto, por segurança e para garantir a eficácia deste medicamento, a administração deve ser somente por via oral, conforme recomendado pelo médico.

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?

Caso esqueça de administrar uma dose, administre-a assim que possível. No entanto, se estiver próximo do horário da dose seguinte, espere por este horário, respeitando sempre o intervalo determinado pela posologia. Nunca devem ser administradas duas doses ao mesmo tempo.

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?

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 utilizam este medicamento).

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

Se você apresentar quaisquer eventos adversos, fale com o seu médico ou farmacêutico ou enfermeiro. Isso inclui quaisquer possíveis efeitos adversos não listados nesta bula.

A lista a seguir de reações adversas está relacionada a eventos apresentados com o uso de cetoprofeno no tratamento de condições agudas ou crônicas:

Foram relatadas reações de hipersensibilidade, diarreia e vômitos em estudos clínicos realizados com bebês e crianças.

Distúrbios no sistema sanguíneo e linfático:

- -Rara: anemia hemorrágica (anemia devido a sangramento)
- -Desconhecida: agranulocitose (diminuição acentuada na contagem de células brancas do sangue), trombocitopenia (diminuição no número de plaquetas sanguíneas), aplasia medular (disfunção da medula óssea que leva a alteração na formação das células do sangue), anemia hemolítica (diminuição do número de glóbulos vermelhos do sangue em decorrência da destruição prematura dos mesmos), leucopenia (redução dos glóbulos brancos no sangue).

Distúrbios no sistema imune:

-Desconhecida: reações anafiláticas, incluindo choque.

Distúrbios psiquiátricos:

-Desconhecida: depressão, alucinação, confusão, distúrbios de humor.

Distúrbios no sistema nervoso:

- -Incomum: dor de cabeça, vertigem e sonolência.
- -Rara: parestesia (sensação anormal como ardor, formigamento e coceira, percebidos na pele e sem motivo aparente).
- -Desconhecida: meningite asséptica (inflamação nas membranas e tecidos que envolvem o cérebro sem causa infecciosa), convulsões (contrações e relaxamentos musculares involuntários), disgeusia (alteração ou diminuição do paladar), vertigem (tontura).

Distúrbios visuais:

-Rara: visão embaçada, tal como visão borrada (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").

Distúrbios auditivos e do labirinto:

-Rara: zumbidos.

Distúrbios cardíacos

-Desconhecida: exacerbação da insuficiência cardíaca, fibrilação atrial (tipo de arritmia cardíaca, na qual ritmo cardíaco é geralmente irregular e rápido).

Distúrbios vasculares:

-Desconhecida: hipertensão (pressão arterial elevada), vasodilatação (aumento do calibre dos vasos sanguíneos), vasculite (inflamação da parede do vaso sanguíneo), incluindo vasculite leucocitoclástica (um tipo específico de inflamação da parede do vaso sanguíneo).



Distúrbios respiratórios, torácicos e mediastinais:

- -Rara: asma (doença pulmonar caracterizada pela contração das vias respiratórias ocasionando falta de ar)
- -Desconhecida: broncoespasmo (contração dos brônquios levando a chiado no peito), principalmente em pacientes com hipersensibilidade conhecida ao ácido acetilsalicílico e/ou a outros AINEs.

Distúrbios gastrintestinais:

- -Comum: dispepsia (má digestão), náusea, dor abdominal, vômito.
- -Incomum: constipação (prisão de ventre), diarreia, flatulência (excesso de gases no estômago ou intestinos) e gastrite (inflamação do estômago).
- -Rara: estomatite (inflamação da mucosa da boca), úlcera péptica.
- -Desconhecida: exacerbação da colite e doença de Crohn, hemorragia e perfuração gastrintestinais, pancreatite (inflamação do pâncreas).

Distúrbios hepatobiliares:

-Rara: hepatite, aumento dos níveis das transaminases (enzima presente nas células do figado).

Distúrbios cutâneos e subcutâneos:

- -Incomum: erupção cutânea ("rash"), prurido (coceira).
- -Desconhecida: reação de fotossensibilidade (sensibilidade exagerada da pele à luz), alopecia (perda de cabelo e pelos), urticária (erupção na pele, geralmente de origem alérgica, que causa coceira), angioedema (inchaço em região subcutânea ou em mucosas, geralmente de origem alérgica), erupções bolhosas incluindo síndrome de Stevens-Johnson, necrólise epidérmica tóxica, pustulose exantematosa aguda generalizada, que são tipos distintos de reações bolhosas na pele e uma reação grave que afeta a pele, o sangue e os órgãos internos (DRESS).

Distúrbios renais e urinários:

-Desconhecida: insuficiência aguda dos rins, nefrite túbulo-intersticial (um tipo de inflamação nos rins), síndrome nefrótica (condição grave caracterizada por presença de proteína na urina) e anormalidade nos testes de função renal.

Distúrbios gerais:

-Incomum: edema (inchaço).

Distúrbios do metabolismo e nutrição

-Desconhecida: hiponatremia (redução dos níveis de sódio no sangue), hipercalemia (nível alto de potássio no sangue) (vide "O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").

Investigações

-Rara: ganho de peso.

Infecções e infestações:

-Desconhecida: ocultação de sinais e sintomas de infecções ou agravamento destas infecções, como febre e dor. Se você tomar este medicamento enquanto estiver com uma infecção e os sintomas persistirem ou se agravarem, consulte um médico imediatamente.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

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

Em caso de superdose acidental, procure imediatamente atendimento médico de emergência.

Sintomas

Em caso de superdose o paciente deve ser encaminhado imediatamente ao hospital. O conteúdo gástrico deve ser rapidamente esvaziado.

Tratamento

O tratamento sintomático deve ser instituído.



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

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.

MS 1.8326.0360

Farm. Resp.: Ricardo Jonsson

CRF-SP: 40.796

Sanofi Medley Farmacêutica Ltda.

Rua Conde Domingos Papaiz, 413 - Suzano— SP CNPJ 10.588.595/0010-92 ®Marca registrada Indústria Brasileira

IB040822





Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 02/09/2022.

Anexo B

Histórico de Alteração para a Bula

Dados o	da submissão ele	etrônica	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 de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
26/03/2013	0230585/13-2	10458 - MEDICAME NTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12	26/03/2013	0230585/13-2	10458 - MEDICAME NTO NOVO— Inclusão Inicial de Texto de Bula — RDC 60/12	26/03/2013	NA	VP/VPS	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 150 ML + SER DOSAD
25/06/2014	0501649/14-5	10451 - MEDICAME NTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/06/2014	0501649/14-5	10451 - MEDICAME NTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/06/2014	VP 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 doque a indicada deste medicamento? Dizeres Legais VPS 4. Contraindicações 5. Advertências e Precauções 9. Reações adversas 10. Superdose Dizeres Legais	VP/VPS	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 150 ML + SER DOSAD

10/02/2015	0124562/15-7	10451 - MEDICAME NTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	10/02/2015	0124562/15-7	10451 - MEDICAME NTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	10/02/2015	VP 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 9. Reações adversas	VP/VPS	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 150 ML + SER DOSAD
17/09/2015	0831608152	10451 - MEDICAME NTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/09/2015	0831608152	10451 - MEDICAME NTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/09/2015	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 4. Contraindicações 5. Advertências e precauções medicamentosas 9. Reações Adversas	VP/VPS	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 150 ML + SER DOSAD
18/12/2015	1103772/15-5	10451 - MEDICAME NTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/12/2015	1103772/15-5	10451 - MEDICAME NTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/12/2015	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 5. Advertências e precauções 6. Interações medicamentosas 9. Reações Adversas	VP/VPS	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 150 ML + SER DOSAD
01/04/2016	1444938/16-2	10451 - MEDICAME NTO NOVO- Notificação	01/04/2016	1444938/16-2	10451 - MEDICAME NTO NOVO- Notificação	01/04/2016	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS	VP/VPS	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 150 ML + SER DOSAD

		de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12			de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		5. Advertências e precauções		
28/07/2016	2128520/16-9	10451 - MEDICAME NTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/07/2016	2128520/16-9	10451 - MEDICAME NTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/07/2016	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 5. Advertências e precauções 6. Interações Medicamentosas 9. Reações Adversas	VP/VPS	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 150 ML + SER DOSAD
09/12/2016	2582008/16-7	10451 - MEDICAME NTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	09/12/2016	2582008/16-7	10451 - MEDICAME NTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	09/12/2016	 VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS 5. Advertências e precauções 6. Interações Medicamentosas 	VP/VPS	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X150 ML + SER DOS
11/10/2019	2442531/19-1	10451 - MEDICAME NTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/03/2019	0291524/19-3	1440 - MEDICAME NTO NOVO - Solicitação de Transferênci a de Titularidade de Registro (Incorporaçã o de Empresa)	24/06/2019	Dizeres Legais	VP/VPS	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X150 ML + SER DOS

			03/10/2019	2324427/19-5	11005 - RDC 73/2016 - NOVO - Alteração de razão social do local de fabricação do medicament o	03/10/2019			
16/09/2020	3153842/20-8	10451 - MEDICAME NTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/09/2020	3153842/20-8	10451 - MEDICAME NTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/09/2020	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? Dizeres Legais VPS 5. Advertências e precauções 9. Reações Adversas Dizeres Legais	VP/VPS	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X150 ML + SER DOS
13/09/2021	3620431/21-3	10451 - MEDICAME NTO NOVO – Notificação de Alteraçãode Texto de Bula – RDC 60/12	13/09/2021	3620431/21-3	10451 - MEDICAME NTO NOVO – Notificação de Alteraçãode Texto de Bula – RDC 60/12	13/09/2021	VP Apresentação (restrição de idade) VPS Apresentação (restrição de idade)	VP/VPS	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 150ML + SER DOS

03/03/2022	0817474/22-6	10451 - MEDICAME NTO NOVO – Notificação de Alteraçãode Texto de Bula – RDC 60/12	-	-	10451 - MEDICAME NTO NOVO – Notificação de Alteraçãode Texto de Bula – RDC 60/12	VP 3. Quando não devo usar e medicamento? 4. O que devo saber antes usar este medicamento VPS 4. Contraindicações 5. Advertências e precauç	de VP/VPS	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 150ML + SER DOS
02/09/2022	4642781/22-6	10451 - MEDICAME NTO NOVO – Notificação de Alteraçãode Texto de Bula – RDC 60/12	-	-	-	VP 4. O que devo saber antes usar este medicamento 8. Quais os males que es medicamento pode me cau VPS 5. Advertências e precaus 9. Reações Adversas	e sar? VP/VPS	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 150 ML + SER DOS