

## UCICLAV®

## UCI-FARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA.

SUSPENSÃO ORAL

400 MG + 57 MG/ 5ML



## I) IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

#### UCICLAV®

amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA.

Pó para suspensão

## FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO

Pó para suspensão 400 mg+57 mg/5 mL. Embalagem com 1 frasco contendo 70 mL (após reconstituição) + 1 seringa dosadora.

## USO ADULTO E PEDIÁTRICO (A PARTIR DE 2 MESES DE IDADE) USO ORAL

## **COMPOSIÇÃO**

Cada 5 mL de suspensão oral contém:

amoxicilina (sob a forma de amoxicilina tri-hidratada)*	400 mg
ácido clavulânico (sob a forma de clavulanato de potássio)**	57 mg
veículo*** q.s.	p 5 mL

<sup>\*</sup>Cada 1,148 mg de amoxicilina tri-hidratada equivalem a 1 mg de amoxicilina anidra

## II) INFORMAÇÕES AO PACIENTE

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

UCICLAV<sup>®</sup> (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) é um antibiótico usado em adultos e crianças indicado para o tratamento de infecções em diferentes partes do corpo que são causadas por determinados tipos de bactérias.

#### 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

UCICLAV® (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) é um antibiótico que age eliminando as bactérias que causam infecções. O medicamento contém duas diferentes substâncias ativas denominadas amoxicilina e ácido clavulânico.

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

## 3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

UCICLAV<sup>®</sup> (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) não é indicado para pacientes com alergia a betalactâmicos, como penicilinas e cefalosporinas.

UCICLAV<sup>®</sup> (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) não é indicado para pacientes que já tiveram icterícia (acúmulo de bilirrubina que causa coloração amarelada da pele e nos olhos) e/ou problemas de funcionamento do fígado associados ao uso de amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio ou de penicilinas.

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

Antes de iniciar o tratamento com UCICLAV® (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio), seu médico deve fazer uma pesquisa cuidadosa para saber se você tem ou já teve reações alérgicas a penicilinas, cefalosporinas ou outras substâncias causadoras de alergia (alérgenos). Houve casos de reações alérgicas sérias e potencialmente fatais (incluindo reações anafiláticas e reações adversas sérias na pele) em pacientes em tratamento com penicilina. Essas reações ocorrem com mais facilidade em pessoas que já apresentaram alergia à penicilina.

O uso prolongado de UCICLAV<sup>®</sup> (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) pode, ocasionalmente, resultar em crescimento exagerado de microrganismos não sensíveis, ou seja, resistentes à ação do antibiótico.

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

<sup>\*\*</sup>Cada 1,191 mg de clavulanato de potássio equivalem a 1 mg de ácido clavulânico

<sup>\*\*\*</sup>Veículo: dióxido de silício, goma xantana, ácido succínico, aspartamo, aroma de morango, aroma de baunilha, hipromelose, maltodextrina, poloxâmer, butil-hidroxitolueno.



O médico deve fazer monitoramento apropriado caso haja prescrição de anticoagulantes orais ao mesmo tempo que UCICLAV® (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio). Alguns ajustes de dose dos anticoagulantes orais podem ser necessários.

Converse com seu médico caso você esteja usando esses medicamentos.

UCICLAV<sup>®</sup> (amoxicilina + clavulanato de potássio) deve ser prescrito com cautela para pacientes que apresentam problemas de funcionamento do fígado.

Para os que têm problemas nos rins, é necessário ajustar a dosagem de UCICLAV® (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) de acordo com o grau da disfunção. O médico saberá o ajuste correto a ser feito para cada caso.

Durante a administração de altas doses de UCICLAV<sup>®</sup> (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio), é recomendável que você tome grande quantidade de líquidos para evitar cristalúria (formação de cristais na urina), relacionada ao uso da amoxicilina (ver item 9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?).

Seu médico deve considerar a possibilidade de superinfecções por fungos ou bactérias durante o tratamento. Se ocorrer superinfecção, ele poderá recomendar a descontinuação do tratamento com UCICLAV® (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) e prescrever a terapia apropriada.

UCICLAV<sup>®</sup> (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) suspensão oral contém 2,0 mg de aspartamo por dose de 5 mL. Como o aspartamo é fonte de fenilalanina, você deve usar este medicamento com cautela caso tenha fenilcetonúria (doença hereditária que pode causar graves problemas neurológicos e de pele).

Atenção fenilcetonúricos: este medicamento contém fenilalanina.

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

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

#### Gravidez e lactação

Caso você fique grávida durante ou logo após o tratamento com UCICLAV® (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio), suspenda a medicação e avise imediatamente seu médico. Como ocorre com todos os medicamentos, o uso de UCICLAV® (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) deve ser evitado na gravidez, especialmente durante o primeiro trimestre, a menos que o médico o considere essencial. Você pode tomar UCICLAV® (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) durante o período de amamentação. Não há efeitos nocivos conhecidos para o bebê lactente.

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

## Interações medicamentosas

Converse com seu médico antes de iniciar o tratamento com UCICLAV<sup>®</sup> (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) caso você esteja usando algum dos medicamentos a seguir:

Não se recomenda o uso simultâneo de UCICLAV® (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) e de probenecida (utilizada em associação com outros medicamentos no tratamento de infecções).

O uso de alopurinol (utilizado no tratamento da gota) durante o tratamento com amoxicilina, um dos princípios ativos de  $UCICLAV^{@}$  (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio), pode aumentar a probabilidade de reações alérgicas da pele.

Como ocorre com outros antibióticos, UCICLAV<sup>®</sup> (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) pode afetar a flora intestinal, causando menor reabsorção de estrógenos, e reduzir a eficácia de anticoncepcionais orais combinados (medicamentos utilizados para evitar a gravidez).

UCICLAV<sup>®</sup> (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) deve ser usado com cautela em pacientes em tratamento com anticoagulantes orais, como acenocumarol ou varfarina.

UCICLAV® (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) deve ser usado com cautela em pacientes em tratamento com dissulfiram, utilizado no tratamento do alcoolismo e micofenolato de mofetila, utilizado para prevenção da rejeição em transplantes.

O medicamento não deve ser utilizado se apresentar coloração alaranjada ou marrom, o que pode ocorrer se o produto tiver sido exposto à umidade.

Informe seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento. Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

# **5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?** Conservar em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C). Proteger da umidade.



UCICLAV® (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) não deve ser tomado após o fim do prazo de validade descrito na embalagem.

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

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

A suspensão oral, após o preparo, ficará estável por sete dias. Para isso, você deve conservá-la no refrigerador (em temperatura de 2°C a 8°C), não congelar. Se não for mantida na geladeira, a suspensão escurece gradativamente e fica amarelo-escura em 48 horas e marrom-tijolo após 96 horas. Depois de oito dias, mesmo guardada na geladeira, a suspensão se torna amarelo-escura e, em dez dias, passa a marrom-tijolo. Portanto, após sete dias, o produto deve ser descartado.

Após o preparo, manter sob refrigeração em temperatura entre 2ºC e 8ºC por sete dias.

#### Características do produto:

Antes de Reconstituir – Pó de coloração branca à amarelada, homogêneo.

Após Reconstituição – Suspensão de coloração branca à amarela, homogênea.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

O medicamento não deve ser utilizado se apresentar coloração alaranjada ou marrom, o que pode ocorrer se o produto tiver sido exposto à umidade.

#### TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

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

Modo de usar

Uso oral

Para preparar a suspensão, leia atentamente as instruções para reconstituição apresentadas abaixo.

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

UCICLAV<sup>®</sup> (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) é embalado em frascos de vidro com uma tampa de polipropileno com lacre sanfonado e vedante, contendo pó para reconstituição. A marca para reconstituição está indicada no rótulo do frasco. UCICLAV<sup>®</sup> (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) acompanha uma seringa dosadora para medir a dosagem correta.

Verifique se o anel de vedação está intacto antes do uso.

Para o uso, o pó deve ser reconstituído para formação de uma suspensão oral conforme detalhado a seguir. Após reconstituição a suspensão apresenta coloração branca à amarelada, homogênea.

#### Instruções para reconstituição

Importante: Agite bem o frasco antes de adicionar a água.

1. Antes de abrir o frasco agite-o para dispersar o pó, conforme figura 1.



2. UCICLAV<sup>®</sup> (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) possui tampa de plástico de perfeita vedação e segurança. Para abrir gire a tampa no sentido anti-horário conforme a figura 2.

UCICLAV® Junho/2020





3. Adicione água filtrada até a marca indicada no rótulo (seta). Recoloque a tampa e agite o vidro até o pó misturar-se totalmente. Espere a espuma abaixar e verifique se a mistura atingiu a marca indicada no rótulo, conforme mostram as figuras 3 e 4. ISTO É IMPORTANTE! Caso contrário, adicione mais água até a marca e torne a agitar o líquido, para que se forme uma suspensão homogênea. Observação: você poderá utilizar a seringa dosadora para adicionar água no frasco.





4. Abra novamente a tampa de UCICLAV<sup>®</sup> (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio), retire a seringa dosadora da embalagem, pegue o batoque que vem acoplado na ponta da seringa dosadora e encaixe firmemente na boca do vidro, conforme mostra a figura 5. <u>Observação:</u> o batoque deve estar totalmente encaixado no vidro, conforme demonstrado na figura 6, caso contrário o frasco não fechará corretamente quando for necessário.





5. Abra a tampa do frasco, retire a tampa da seringa dosadora e encaixe-a na boca do frasco, conforme indicado na figura7.



- 6. Segure o frasco de cabeça para baixo, com uma das mãos segure o dosador e com a outra puxe o êmbolo da seringa dosadora até a medida indicada no corpo do mesmo, conforme indicado na figura 8.
- 7. **IMPORTANTE:** As doses estão em mL no corpo do êmbolo. Para obter a dose prescrita pelo médico, puxe o êmbolo até que a dose esteja exatamente em linha com a base da seringa (foguete), conforme figura 9.

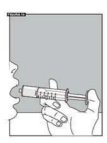
Após reconstituição a suspensão apresenta coloração branca à amarelada, homogênea.



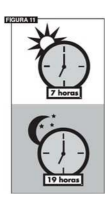
O medicamento não deve ser utilizado se apresentar coloração alaranjada ou marrom.



8. Insira a seringa dosadora na boca da criança e pressione o êmbolo, devagar, para que o líquido não saia com muita força, conforme indicado na figura 10. Lave bem a seringa dosadora após a sua utilização.



9. UCICLAV<sup>®</sup> (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) deve ser tomado em esquema de duas vezes ao dia. Uma sugestão é tomá-lo às 7 da manhã e às 19 horas da noite. Lembre-se de guardá-lo na geladeira pelo período máximo de sete dias.



AGITAR O FRASCO E RETIRAR O AR DO DOSADOR ANTES DE ADMINISTRAR CADA DOSE.

EM CASO DE DÚVIDA NA PREPARAÇÃO/ADMINISTRAÇÃO OU PARA OBTER MAIS INFORMAÇÕES, ENTRE EM CONTATO COM SERVIÇO DE ATENDIMENTO AO CONSUMIDOR DA UCI-FARMA ATRAVÉS DO 0800 191 291.

Agite a suspensão antes de usá-la.

## Posologia

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

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

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

UCICLAV<sup>®</sup> (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) pó para suspensão oral é apresentado em frascos que contêm uma seringa dosadora. Para a preparação das suspensões, ver Modo de Usar, acima.

A dose usual diária recomendada é:

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



Não há dados clínicos disponíveis em doses acima de 45/6,4 mg/kg/dia em crianças menores de 2 anos. Não há dados clínicos com amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio suspensão oral 200 mg + 28,5 mg/5 mL e 400 mg + 57 mg/5mL para recomendar uma posologia para crianças com menos de 2 meses de idade

#### Insuficiência renal (dos rins)

Para pacientes com insuficiência renal leve a moderada (taxa de filtração glomerular (TFG) >30 mL/min), nenhum ajuste de dosagem é necessário. Para pacientes com insuficiência renal grave (TFG <30 mL/min), UCICLAV® (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) não é recomendável.

#### Insuficiência hepática (do fígado)

A esses pacientes, recomenda-se cautela no uso de UCICLAV<sup>®</sup> (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio). O médico deve monitorar a função hepática em intervalos regulares. As evidências atuais são insuficientes para servir de base para uma recomendação de dose.

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

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

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

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico ou cirurgião-dentista.

### 8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

As reações adversas estão listadas abaixo de acordo com a frequência.

#### Reação muito comum (ocorre em 10% dos pacientes que utilizam este medicamento)

- diarreia (em adultos).

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

- candidíase mucocutânea (infecção causada por fungo caracterizada pela presença de lesões esbranquiçadas em boca e mucosas);
- enjoo e vômito (podem ser reduzidos tomando-se amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio no início de uma refeição, em adultos).
- diarreia (em crianças)

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

- tontura;
- dor de cabeca;
- desconforto abdominal;
- aumento moderado de enzimas do fígado (como AST ou ALT);
- erupções na pele, coceira e vermelhidão.

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

- falta de glóbulos brancos, que pode resultar em infecções frequentes, como febre, calafrios, inflamação da garganta ou úlceras na boca;
- baixa contagem de plaquetas, que pode resultar em sangramento ou hematomas (manchas roxas que surgem com mais facilidade que o normal);
- eritema multiforme (lesões das mucosas e da pele).

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

- alteração da coagulação (tempo de sangramento e tempo de protrombina), que pode resultar em sangramento ou hematomas (manchas roxas que surgem com mais facilidade que o normal);
- diminuição ou ausência reversível de granulócitos (células de defesa), que pode resultar em infecções frequentes, como febre, calafrios, inflamação da garganta ou úlceras na boca;
- destruição de glóbulos vermelhos e consequentemente anemia, que pode resultar em cansaço, dores de cabeça e falta de ar causada pela prática de exercícios físicos, vertigem, palidez e amarelamento da pele e/ou dos olhos:
- sinais repentinos de alergia, tais como erupções da pele, prurido (coceira) ou urticária, inchaço da face, dos lábios, da língua ou de outras partes do corpo, falta de ar, respiração ofegante ou problemas para respirar; se esses sintomas ocorrerem, pare de usar o medicamento e procure socorro médico o mais rápido possível;
- convulsões podem ocorrer em pacientes com função renal prejudicada ou que estejam recebendo doses altas



do medicamento:

- hipercinesia (presença de movimentos exacerbados e incontroláveis), tontura;
- efeitos relacionados ao sistema digestivo, como diarreia grave, que também pode conter sangue e ser acompanhada de cólicas abdominais;
- sua língua pode mudar de cor, ficando amarela, marrom ou preta, e dar a impressão de ter pelos;
- efeitos relacionados ao fígado; esses sintomas podem manifestar-se como enjoo, vômito, perda de apetite, sensação geral de mal-estar, febre, coceira, amarelamento da pele e dos olhos e escurecimento da urina. As reações relacionadas ao fígado podem ocorrer até dois meses após o início do tratamento.
- sintomas semelhantes aos da gripe com erupção cutânea, febre, glândulas inchadas e resultados anormais de exames de sangue (incluindo o aumento dos glóbulos brancos (eosinofilia) e enzimas hepáticas) (Reação do medicamento com eosinofilia e sintomas sistêmicos (DRESS)).
- meningite asséptica.

#### Outras reações adversas

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

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

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

É pouco provável que ocorram problemas em caso de superdosagem com UCICLAV<sup>®</sup> (amoxicilina trihidratada + clavulanato de potássio). Se houver efeitos gastrintestinais evidentes, como enjoo, vômito e diarreia, procure seu médico para que os sintomas sejam tratados.

UCICLAV® (amoxicilina tri-hidratada + clavulanato de potássio) pode ser removido da circulação por hemodiálise.

Observou-se a formação de cristais na urina após o uso da amoxicilina.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure imediatamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível.

Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

### III) DIZERES LEGAIS

Registro MS nº 1.0550.0185.001-9

Farmacêutico Responsável: Dr. Claudio Roberto Mataruco CRF-

SP nº 47.156

Fabricado por:

## MOMENTA FARMACÊUTICA LTDA.

Rua Enéas Luiz Carlos Barbanti, 216 - São Paulo - SP

Registrado por:

## UCI-FARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA

Rua do Cruzeiro, 374 - São Bernardo do Campo - SP CNPJ 48.396.378/0001-82

INDÚSTRIA BRASILEIRA

Serviço de Atendimento ao Consumidor: 0800 191 291

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





Anexo B Histórico de alteração para a bula

Dados da submissão eletrônica		Dados da petição/notificação que altera bula			Dados das alterações de bulas			
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Nº do expediente	Assunto	Data de Aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
11/05/2017	0863392/17-4	10457 - SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	Não se aplica (versão inicial)	VP	400 MG + 57 MG/5 ML PÓ SUS RO FR VD AMB X 70 ML + SER DOS
19/09/2017	1998936/17-9	10450 - SIMILAR  – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	6. Como devo usar este medicamento?	VP	400 MG + 57 MG/5 ML PÓ SUS RO FR VD AMB X 70 ML + SER DOS
14/12/2017	2288630/17-3	10450 - SIMILAR  – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	4. O que devo saber antes de usar esse medicamento?  8. Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP	400 MG + 57 MG/5 ML PÓ SUS RO FR VD AMB X 70 ML + SER DOS



25/01/2019	0075832/19-9	10450 - SIMILAR  – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/ A	Identificação do medicamento  1. Para que este medicamento é indicado?  2. Como este medicamento funciona?  4. O que devo saber antes de usar este medicamento?  5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento?  6. Como devo usar este medicamento?	VP	400 MG + 57 MG/5 ML PÓ SUS RO FR VD AMB X 70 ML + SER DOS
06/08/2019	1942050/19-1	10450 - SIMILAR  - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	N/A	N/A	N/ A	6. Como devo usar este medicamento?	VP	400 MG + 57 MG/5 ML PÓ SUS RO FR VD AMB X 70 ML + SER DOS
01/11/2019	2663754/19-5	10450 - SIMILAR  - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	N/A	N/A	N/ A	8. Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP	400 MG + 57 MG/5 ML PÓ SUS RO FR VD AMB X 70 ML + SER DOS
N/A	N/A	10450 - SIMILAR  - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	N/A	N/A	N/ A	<ul><li>4. O que devo saber antes de usar este medicamento?</li><li>5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento?</li><li>6. Como devo usar este medicamento?</li></ul>	VP	400 MG + 57 MG/5 ML PÓ SUS RO FR VD AMB X 70 ML + SER DOS