



Bula Paciente



Procoralan® 5 e 7,5 mg

Comprimidos revestidos

**Fabricante: Les Laboratoires Servier
Industrie (Gidy)**



IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO:

PROCORALAN[®]

ivabradina 5,0 e 7,5 mg

APRESENTAÇÕES:

Embalagem contendo 28 ou 56 comprimidos revestidos.

USO ORAL

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido de 5,0 mg contém:

cloridrato de ivabradina5,39 mg
correspondente a 5,0 mg de ivabradina
excipientes q.s.p.1 comprimido revestido

Cada comprimido revestido de 7,5mg contém:

cloridrato de ivabradina8,085mg
correspondente a 7,5 mg de ivabradina
excipientes q.s.p.1 comprimido revestido

Excipientes: lactose monoidratada, estearato de magnésio, amido, maltodextrina, dióxido de silício, hipromelose, dióxido de titânio, macrogol, glicerol, óxido de ferro amarelo e óxido férrico vermelho.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE:

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

PROCORALAN[®] é destinado ao tratamento dos:

- Sintomas da angina pectoris estável (que causa dor no peito) em adultos cuja frequência cardíaca é maior ou igual a 70 batimentos por minuto. PROCORALAN[®] é utilizado quando o tratamento com betabloqueadores não é tolerado ou recomendado. PROCORALAN[®] também é utilizado em associação com betabloqueadores em pacientes adultos cuja condição não é totalmente controlada com betabloqueadores.

- Insuficiência cardíaca crônica em pacientes adultos cuja frequência cardíaca acima ou igual a 70 batimentos por minuto. PROCORALAN[®] é utilizado em associação com terapia padrão, incluindo betabloqueadores na dose recomendada ou máxima tolerada, ou quando os betabloqueadores não são tolerados.

Sobre a angina pectoris (usualmente conhecida como “angina”):

A angina estável é uma doença do coração que se manifesta sempre que o coração não recebe oxigênio em quantidade suficiente. Ela surge geralmente entre os 40 e os 50 anos de idade. O sintoma mais comum da angina é dor no peito ou desconforto. A angina estável aparece mais frequentemente quando o coração bate mais rápido, em situações de exercício, emoção, exposição ao frio ou após uma refeição. Esse aumento na frequência cardíaca pode causar dor no peito nas pessoas que sofrem de angina.

Sobre a insuficiência cardíaca crônica:

A insuficiência cardíaca crônica é uma doença do coração que acontece quando o coração não consegue bombear sangue suficiente para o resto do corpo. Os sintomas mais comuns da insuficiência cardíaca são: falta de ar, fadiga, cansaço e inchaço no tornozelo.



2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

PROCORALAN[®] age através da redução da frequência cardíaca (ritmo do coração) em alguns batimentos por minuto. Isto diminui a necessidade de oxigênio do coração, especialmente nas situações que uma crise de angina está mais propensa a ocorrer. Desta maneira, PROCORALAN[®] ajuda a controlar e a reduzir o número de crises de angina. Além disso, como a frequência cardíaca (ritmo do coração) elevada afeta negativamente o funcionamento do coração e o prognóstico vital dos pacientes com insuficiência cardíaca crônica, a ação específica da ivabradina na redução da frequência cardíaca (ritmo do coração) contribui para a melhora do funcionamento do coração e o prognóstico vital nesses pacientes.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Você não deve utilizar PROCORALAN[®]:

- Se você é alérgico à ivabradina ou a qualquer um dos componentes deste medicamento;
- Se a sua frequência cardíaca (ritmo do coração) em repouso antes do tratamento for muito baixa (inferior a 70 batimentos por minuto);
- Se você sofre de choque cardiogênico (condição cardíaca tratada em hospital);
- Se você sofre de uma alteração do ritmo cardíaco;
- Se você estiver sofrendo um ataque cardíaco;
- Se a sua pressão arterial é muito baixa;
- Se você sofre de uma angina instável (uma forma grave na qual a dor no peito ocorre muito frequentemente, com ou sem esforço);
- Se você tem insuficiência cardíaca que recentemente apresentou piora;
- Se seu batimento cardíaco é exclusivamente imposto pelo seu marca-passo;
- Se você sofre de problemas de fígado graves;
- Se você já estiver utilizando medicamentos para o tratamento de infecções fúngicas (como cetoconazol e itraconazol), antibióticos da família dos macrolídeos (como josamicina, claritromicina, telitromicina ou eritromicina administrada por via oral), medicamentos para tratar infecções por HIV (como nelfinavir e ritonavir) ou nefazodona (um medicamento para tratar a depressão) ou diltiazem, verapamil (para tratamento da hipertensão arterial ou da angina pectoris);
- Se tiver possibilidade de engravidar e não estiver usando métodos contraceptivos adequados;
- Se você está grávida ou planejando engravidar;
- Se você está amamentando.

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

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

Você deve entrar em contato com seu médico ou farmacêutico antes de tomar PROCORALAN[®]:

- Se você sofre de alterações do ritmo cardíaco (como batimento cardíaco irregular, palpitação e aumento da dor no peito) ou fibrilação atrial sustentada (um tipo de batimento cardíaco irregular) ou uma anormalidade no eletrocardiograma (ECG) denominada “síndrome do QT longo”;
- Se você apresenta sintomas como cansaço, tonturas ou falta de ar (isto pode significar que seu coração está batendo lento demais);
- Se você sofre de sintomas de fibrilação atrial (frequência cardíaca em repouso incomumente alta (mais de 110 batimentos por minuto) ou irregular, sem razão aparente, que dificulta a mensuração);
- Se você teve recentemente um acidente vascular cerebral (derrame cerebral);
- Se você sofre de hipotensão (pressão arterial baixa) leve a moderada;
- Se você sofre de pressão arterial não controlada, especialmente após uma mudança no seu tratamento anti-hipertensivo;
- Se você sofre de insuficiência cardíaca grave ou insuficiência cardíaca com uma anormalidade no ECG denominada como “bloqueio de ramo”;
- Se você sofre de uma doença crônica da retina;
- Se você sofre de problemas moderados do fígado;
- Se você sofre de problemas renais graves.



Se qualquer uma dessas situações se aplicar a você, fale imediatamente com seu médico antes ou durante o tratamento com PROCORALAN®.

Crianças

PROCORALAN® não é destinado para o tratamento de crianças e adolescentes menores que 18 anos.

Efeitos na capacidade de dirigir veículos e operar máquinas:

PROCORALAN® pode provocar temporariamente fenômenos visuais luminosos (luminosidade transitória no campo de visão, ver item 8. Quais os males que este medicamento pode me causar?). Se isto lhe acontecer, tenha cuidado quando conduzir veículos ou utilizar máquinas nas ocasiões em que possam ocorrer alterações súbitas na intensidade da luz, especialmente quando dirigir à noite.

PROCORALAN® contém lactose. Se você foi informado pelo seu médico que você possui intolerância a alguns açúcares, consulte seu médico antes de utilizar esse medicamento.

Atenção: Este medicamento contém açúcar (lactose), portanto deve ser usado com cautela em portadores de Diabetes.

Gravidez e lactação

Não utilize PROCORALAN® se você estiver grávida ou planejando engravidar (ver item 3).

Se você estiver grávida e tiver utilizado PROCORALAN®, entre em contato com o seu médico.

Não utilize PROCORALAN® se tiver a possibilidade de engravidar, a não ser que esteja utilizando métodos contraceptivos adequados. (ver item 3)

Não utilize PROCORALAN® se você estiver amamentando (ver item 3) Fale com seu médico se estiver amamentando ou planejando amamentar, uma vez que a amamentação deve ser descontinuada se estiver usando PROCORALAN®.

Se você está grávida ou amamentando, se pensa que pode estar grávida ou planeja engravidar, consulte seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

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

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Informe o seu médico ou farmacêutico se você está fazendo uso, se utilizou recentemente ou se vier a fazer uso de outros medicamentos.

Informe o seu médico se você utiliza qualquer um dos medicamentos abaixo, uma vez que pode ser necessário um ajuste da dose de PROCORALAN® ou sua monitorização:

- Fluconazol (um antifúngico);
- Rifampicina (um antibiótico);
- Barbitúricos (para tratamento de dificuldades em dormir ou epilepsia);
- Fenitoína (para tratamento da epilepsia);
- *Hypericum perforatum* ou erva de São João (tratamentos fitoterápicos para depressão);
- Medicamentos que prolongam o intervalo QT utilizados para tratamento das alterações do ritmo cardíaco ou outras patologias, tais como:
 - Quinidina, disopiramida, ibutilida, sotalol, amiodarona (para tratamento das alterações do ritmo cardíaco);
 - Bepridil (para tratamento da angina pectoris);
 - Alguns tipos de medicamentos para tratamento da ansiedade, esquizofrenia ou outras psicoses (tais como pimozida, ziprasidona, sertindol);
 - Medicamentos antimaláricos (tais como a mefloquina ou a halofantrina);
 - Eritromicina intravenosa (um antibiótico);
 - Pentamidina (um medicamento antiparasitário);
 - Cisaprida (para tratamento do refluxo gastroesofágico);
- Alguns tipos de diuréticos que podem diminuir o nível de potássio no sangue, tais como a furosemida, hidroclorotiazida, indapamida (utilizados no tratamento de edema e pressão arterial elevada).



Alimentos e bebidas

Evitar o consumo de suco de toranja (grapefruit) durante o tratamento com PROCORALAN®.

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?


PROCORALAN® deve ser guardado na sua embalagem original, em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), protegido da luz e umidade. Nestas condições, este medicamento possui prazo de validade de 36 (trinta e seis) meses, a partir da data de fabricação.

Número do 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:

PROCORALAN® 5mg apresenta-se sob a forma de comprimidos revestidos de coloração salmão, com formato oblongo, apresentando uma barra de divisão e gravados com « 5 » sobre uma face e  sobre a outra.

PROCORALAN® 7,5mg é apresenta-se sob a forma de comprimidos revestidos de coloração salmão, com formato triangular e gravados com « 7,5 » sobre uma face e  sobre a outra.

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?

Tome PROCORALAN® exatamente conforme indicado pelo seu médico ou farmacêutico. Fale com seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

PROCORALAN® deve ser tomado durante as refeições

Se você está em tratamento da angina pectoris estável

A dose inicial não deve exceder um comprimido de PROCORALAN® 5mg duas vezes ao dia. Se você ainda tem sintomas de angina e se você tolerou bem a dose de 5mg duas vezes ao dia, a dose pode ser aumentada. A dose de manutenção não deve exceder 7.5mg duas vezes ao dia. Seu médico irá prescrever a dose correta para você. A dose habitual é de um comprimido pela manhã e outro à noite. Em alguns casos (ex: se você é idoso), seu médico pode prescrever metade de uma dose, isto é, meio comprimido de PROCORALAN® 5mg (correspondente a 2.5mg de ivabradina) na parte da manhã e meio comprimido de 5mg à noite,

Se você está em tratamento da insuficiência cardíaca crônica

A dose inicial habitualmente recomendada é de um comprimido de PROCORALAN® 5mg duas vezes ao dia aumentando, se necessário, para um comprimido de PROCORALAN® 7,5mg duas vezes ao dia. O seu médico irá decidir a correta dose para você. A dose habitual é de um comprimido pela manhã e outro à noite. Em alguns casos (ex: pacientes idosos), seu médico pode prescrever metade da dose, isto é, meio comprimido de PROCORALAN® 5mg (correspondente a 2,5mg de ivabradina) pela manhã e meio comprimido de PROCORALAN® 5mg à noite.

Se você parar de tomar PROCORALAN®

Como o tratamento da angina ou da insuficiência cardíaca crônica normalmente são tratamentos prolongados, você deve falar com seu médico antes de interromper o tratamento com esse medicamento. Se você notar que o efeito de PROCORALAN® está muito forte ou muito fraco, consulte o seu médico ou farmacêutico.



Se você tiver qualquer outra dúvida sobre este medicamento, consulte seu médico ou farmacêutico.

Siga a orientação de 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?

Caso você se esqueça de tomar PROCORALAN[®] no horário receitado pelo seu médico, tome a dose seguinte no horário usual. Não tome o medicamento duas vezes para compensar a dose esquecida.

O calendário impresso sobre o blister permite que você verifique qual foi o último dia da semana que você tomou um comprimido de PROCORALAN[®].

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?

Assim como todos os medicamentos, PROCORALAN[®] pode causar eventos adversos, embora nem todos os pacientes irão apresentá-los.

Os eventos adversos mais comuns com este medicamento são dependentes da dose e relacionados com seu modo de ação:

Reações muito comuns (ocorre em mais de 10% dos pacientes que utilizam este medicamento):

Fenômenos visuais luminosos transitórios (breves momentos de luminosidade aumentada, geralmente provocados por alterações súbitas na intensidade da luz). Também podem ser descritos como uma auréola (círculo dourado), luzes coloridas intermitentes, decomposição de imagens ou imagens múltiplas. Geralmente, estes ocorrem durante os primeiros dois meses de tratamento, após os quais podem ocorrer repetidamente e desaparecer durante ou após o tratamento.

Reações comuns (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento: modificação do funcionamento do coração (os sintomas são redução da frequência cardíaca). Esta situação, em particular, pode ocorrer durante os primeiros 2 a 3 meses de tratamento.

Outros eventos adversos também notificados:

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

Contração rápida irregular do coração, percepção anormal do batimento cardíaco, pressão arterial não controlada, dor de cabeça, tonturas e visão turva (visão nebulosa).

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

Palpitações e batimentos cardíacos extras, sensação de mal estar (náuseas), constipação (prisão de ventre), diarreia, dor abdominal, sensação giratória (vertigem), dificuldade de respirar (dispnéia), câimbras musculares, alterações em parâmetros laboratoriais: elevado nível de ácido úrico no sangue, excesso de eosinófilos (um tipo de glóbulos brancos) e elevado nível de creatinina no sangue (um produto de degradação muscular), erupção cutânea, angioedema (tais como inchaço da face, língua ou garganta, dificuldade em respirar ou deglutir), pressão arterial baixa, desmaios, sensação de cansaço, sensação de fraqueza, traçado anormal do eletrocardiograma (ECG), visão dupla e alteração visual.

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

Urticária, coceira, vermelhidão da pele e mal estar.

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

Batimentos cardíacos irregulares.

Se você tiver qualquer evento adverso, incluindo possíveis eventos adversos não indicados na bula, fale com o seu médico ou farmacêutico.

ATENÇÃO: Este produto é um medicamento que possui nova indicação terapêutica no país e, embora as pesquisas tenham indicado eficácia e segurança aceitáveis, mesmo que indicado e utilizado corretamente, podem ocorrer reações adversas imprevisíveis ou desconhecidas. Neste caso, informe seu médico.



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

Uma dose elevada de PROCORALAN® pode provocar falta de ar ou cansaço porque seu coração bate menos. Nestes casos, entre imediatamente em contato com seu médico.

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:

MS Nº 1.1278.0071

Farm. Responsável: Patrícia Kasesky de Avellar - CRF-RJ nº. 6350

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.



Fabricado por: Les Laboratoires Servier Industrie.
Route de Saran nº 905, 45520 Gidy - França.

Importado por: Laboratórios Servier do Brasil Ltda.
Estrada dos Bandeirantes, nº. 4211 - Jacarepaguá - 22775-113
Rio de Janeiro - RJ - Indústria Brasileira.
C.N.P.J. 42.374.207 / 0001 - 76

Serviço de Atendimento ao Consumidor: 0800 – 7033431

Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 18/03/2015

ANEXO

Anexo B

Histórico de alteração para a bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
10/04/2013	0269417/13 -4	Inclusão inicial de texto de bula						VP e VPS	5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 08 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 14 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 15 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 28 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 30 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 56 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 60 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 08

									7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 14
									7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 15
									7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 28
									7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 30
									7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 56
									7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 60

Anexo B

Histórico de alteração para a bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
11/03/2014	0173696/14-5	Notificação de Alteração de texto de bula – RDC 60					<ul style="list-style-type: none"> • Quando não devo usar este medicamento? (item 3) • O que devo saber antes de usar este medicamento? (item 4) • Quais os males que este medicamento pode me causar? (item 8) • Contraindicação (item 4) • Advertências e Precauções (item 5) • Reações Adversas (item 9) 	VP e VPS	5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 08 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 14 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 15 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 28 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 30 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 56 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 60 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 08

Anexo B

Histórico de alteração para a bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
		Notificação de Alteração de texto de bula – RDC 60							7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 14 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 15 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 28 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 30 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 56 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 60

Anexo B

Histórico de alteração para a bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
26/06/2014	050399914 1	Notificação de Alteração de texto de bula – RDC 60					<ul style="list-style-type: none"> Dizeres Legais 	VP e VPS	5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 08 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 14 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 15 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 28 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 30 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 56 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 60 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 08

Anexo B

Histórico de alteração para a bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
		Notificação de Alteração de texto de bula – RDC 60							7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 14 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 15 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 28 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 30 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 56 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 60

Anexo B

Histórico de alteração para a bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
05/12/2014	1092838143	Notificação de Alteração de texto de bula – RDC 60					<ul style="list-style-type: none"> • Resultados de Eficácia (item 2) • Contraindicações (item 4) • Advertências e Precauções (item 5) • Interações medicamentosas (item 6) • Reações adversas (item 9) • Quando não devo usar este medicamento? (item 3) • O que devo saber antes de usar este medicamento? (item 4) • Quais os males que este medicamento pode me causar? (item 8) 	VP/VPS	5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 08 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 14 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 15 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 28 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 30 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 56 5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 60 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 08

Anexo B

Histórico de alteração para a bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
		Notificação de Alteração de texto de bula – RDC 60						VP/VPS	7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 14 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 15 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 28 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 30 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 56 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 60

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
20/03/2015		Notificação de Alteração de texto de bula – RDC 60	10/12/2014	1116447146	10278-Medicamento Novo- Alteração de texto de bula	18/03/2015	<p>Para que este medicamento é indicado? (item 1);</p> <ul style="list-style-type: none"> Quando não devo usar este medicamento? (item 3); Como devo usar este medicamento? (item 6). 	VP	<p>5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 08</p> <p>5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 14</p> <p>5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 15</p> <p>5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 28</p> <p>5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 30</p> <p>5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 56</p> <p>5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 60</p> <p>7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 08</p>

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
		Notificação de Alteração de texto de bula – RDC 60						VP	7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 14 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 15 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 28 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 30 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 56 7,5 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 60