

**MYRAFER**  
**(ferripolimaltose)**

**MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA.**

**COMPRIMIDO REVESTIDO**

**100 mg**

## I – IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

### MYRAFER

(ferripolimaltose)

### APRESENTAÇÕES

Comprimidos revestidos de 100 mg. Embalagem contendo 30 comprimidos.

### USO ORAL

### USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 12 ANOS

### COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido contém:

ferro elementar.....100 mg\*

\* Equivalente a 400 mg de ferripolimaltose.

Excipientes: celulose microcristalina, manitol, croscarmellose sódica, dióxido de silício, estearato de magnésio, álcool polivinílico, dióxido de titânio, macrogol, talco, óxido de ferro vermelho, óxido de ferro preto.

## II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE

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

**MYRAFER** está indicado em caso de anemia por deficiência de ferro (falta de ferro).

### 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

**MYRAFER** age como antianêmico em caso de anemia por deficiência de ferro, reabastecendo o organismo com este elemento, indispensável para a formação da hemoglobina.

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

**MYRAFER** está contraindicado nos casos de hipersensibilidade aos sais de ferro ou a qualquer um dos componentes do produto, todas as anemias não ferropênicas, particularmente aquelas causadas por acúmulo de ferro ou incapacidade de sua utilização. **MYRAFER** não deve ser utilizado por pacientes com doenças hepáticas agudas, doenças gastrointestinais ou com anemia não causadas por deficiência de ferro ou incapacidade da sua utilização.

Deve ser administrado com cautela na presença de alcoolismo, hepatite, infecções agudas, e estados inflamatórios do trato gastrointestinal, pancreatite e úlcera péptica.

A administração do produto em pacientes submetidos a transfusões repetidas de sangue deve ser realizada sob rigoroso controle médico e observação do quadro sanguíneo, visto que a concomitância da aplicação de sangue com alto nível de ferro eritrocitário e sais de ferro por via oral pode resultar em sobrecarga fêrrica.

**Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos.**

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

**MYRAFER** deve ser ingerido durante ou imediatamente após as refeições. O uso de **MYRAFER** (ferripolimaltose) em estados inflamatórios do trato gastrointestinal deve ser evitado ou somente realizado sob acompanhamento médico

**Gravidez e lactação:** A gravidez aumenta a necessidade materna de ferro para suprir as necessidades do bebê. Apesar do aumento da capacidade de absorção de ferro durante a gravidez, grande parte das mulheres grávidas que não recebem suplemento de ferro desenvolvem anemia. A deficiência de ferro nos dois primeiros trimestres de gravidez, dobra a possibilidade de parto prematuro, triplica o risco de recém-nascido com baixo peso e de recém-nascido com deficiência de ferro. A deficiência de ferro da infância traz prejuízos substanciais para o desenvolvimento intelectual das crianças.

**O uso desse medicamento não interfere no aleitamento do bebê. Uso compatível com o aleitamento ou doação de leite humano.**

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

**Pacientes idosos:** Não existem restrições ou cuidados especiais quanto ao uso do produto por pacientes idosos.

**Ingestão concomitante com outras substâncias:** Desaconselha-se o uso de bebidas alcoólicas durante o tratamento visto que pode aumentar o risco de efeitos indesejáveis.

**Interações Medicamentosas:** Não foram descritos casos de interação medicamentosa com o uso do produto, diferente dos sais ferrosos **MYRAFER** não sofre diminuição da sua absorção por interação com certos medicamentos (por exemplo: tetraciclina, antiácidos, hormônios esteroides e anticoncepcionais, tais como etinilestradiol, norgestrel e

medroxiprogesterona) ou com certos alimentos que contém fitatos, exalatos, taninos, etc. (por exemplo: legumes, grãos, verduras, frutas, chá e chocolate), porventura empregados concomitantemente.

O teste para detecção de sangue oculto nas fezes não é afetado e, portanto, não é necessário interromper a terapia. Informe ao seu médico caso tenha se submetido a transfusões sanguíneas repetidas na vigência do uso do produto.

**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.**

**Atenção: Contém os corantes óxido de ferro vermelho e óxido de ferro preto que podem, eventualmente, causar reações alérgicas.**

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

Conservar o medicamento em sua embalagem original, em temperatura ambiente entre 15 e 30°C, protegido da umidade. Nestas condições, o medicamento se manterá próprio para o consumo, respeitando o prazo de validade indicado 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.**

**MYRAFER** encontra-se na forma de comprimido revestido oblongo de coloração rosa claro.

**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?**

Para fins de cálculo lembre-se que o teor de ferro elementar de **MYRAFER** é o seguinte:

1 comprimido = 100mg de ferro elementar.

A dose e a duração da terapia são dependentes da extensão da deficiência de ferro suficiente para normalizar os valores de hemoglobina.

**MYRAFER** deve ser administrado preferencialmente durante ou imediatamente após as refeições.

Como posologia média sugere-se:

### **Crianças maiores de 12 anos, adultos e lactantes**

#### Deficiência de ferro manifesta (com sintomas):

Ingerir, via oral, 1 a 2 comprimidos revestidos (100 a 200mg de ferro elementar) por dia, preferencialmente próximo às refeições.

A utilização de **MYRAFER** deverá ser realizada por 3 a 5 meses até a normalização dos valores de hemoglobina.

Posteriormente a terapia deve ser continuada com 100mg de ferro elementar por várias semanas (2 a 3 meses) a fim de que se restaure a reserva de ferro.

#### Deficiência de ferro latente (sem sintomas) por um período de 1 a 2 meses:

Ingerir, via oral, 1 comprimido revestido (100mg de ferro elementar) por dia, preferencialmente próximo às refeições.

### **Mulheres grávidas:**

#### Deficiência de ferro manifesta (com sintomas):

Ingerir, via oral, 2 comprimidos revestidos (200mg de ferro elementar) por dia.

Posteriormente, a terapia deve ser continuada com 1 comprimido (100mg de ferro elementar) por dia até o final da gravidez, a fim de que se restaure a reserva de ferro.

#### Deficiência de ferro latente (sem sintomas):

Ingerir, via oral, 1 comprimido revestido (100mg de ferro elementar) por dia, preferencialmente próximo às refeições.

**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.**

**Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.**

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

Caso haja esquecimento da ingestão de uma dose deste medicamento, retome a posologia prescrita sem a necessidade de suplementação.

**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?**

Raramente provoca fenômenos gastrintestinais (dor abdominal, constipação, diarreia, náuseas, dores epigástricas, dispepsia (desconforto na parte superior da barriga após ingestão de alimentos), vômitos, sensação de plenitude) frequentemente observados com o uso de sais ferrosos. A manifestação de reações de hipersensibilidade (urticária, erupções cutâneas, pruridos, sensação de calor, rubor, taquicardia) também é muito rara, ocorrendo quase que exclusivamente em indivíduos reconhecidamente alérgicos aos sais de ferro.

A coloração escura das fezes, quando seu uso, não é característica específica do **MYRAFER**, mas de todos compostos de ferro, não tendo significado clínico.

**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 DESTES MEDICAMENTO?**

Em caso de superdose, não foram observados sinais ou sintomas de intoxicação e tampouco de sobrecarga férrica, pois o ferro de **MYRAFER** apresenta-se sob a forma de complexo de ferripolimaltose, portanto não se encontra na forma de ferro livre no trato gastrintestinal e não é absorvido via difusão passiva.

Quando a ingestão acidental ou proposital de doses muito acima das preconizadas de sais de ferro II, não complexados, sintomas como náuseas e sensação de plenitude gástrica podem ocorrer e, nesses casos, deve-se proceder o esvaziamento gástrico e empregar medidas usuais de apoio.

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

### **III - DIZERES LEGAIS**

Registro: 1.1462.0026

**Registrado por:** Myralis Indústria Farmacêutica Ltda.  
Rua Rogélia Gallardo Alonso, 650 - Caixa Postal 011  
CEP: 13.864-304 - Aguiar/SP  
CNPJ: 17.440.261/0001-25

**Produzido por:** Myralis Indústria Farmacêutica Ltda.  
Valinhos/SP

### **VENDA SOB PRESCRIÇÃO**



## 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 expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
03/06/2024	0733930/24-7	10454 – ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	VP: Item 4 / Dizeres Legais VPS: Item 5 / Dizeres Legais	VP/VPS	400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
01/04/2024	0401384/24-1	10454 – ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	VP: item 4 – O que devo saber antes de usar este medicamento?/ Dizeres Legais VPS: item 5 – Advertências e precauções / Dizeres Legais	VP/VPS	400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
09/05/2023	0466544/23-5	10454 – ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	19/09/2022	4713191/22-8	11362 - ESPECÍFICO - comprovação de segurança e eficácia - RDC 242/2018	29/11/2022	Composição	VP/VPS	400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
10/02/2022	0501243/22-4	10454 – ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	14/12/2020	4422791/20-4	10203 - ESPECÍFICO - Alteração maior de excipiente	31/05/2021	Composição e Dizeres Legais	VP/VPS	400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
23/04/2021	1553717/21-0	10454 – ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	9. Reações Adversas	VPS	400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
22/10/2019	2555164/19-7	10454 -ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	Dizeres Legais	VP/VPS	400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
24/05/2019	0462949/19-3	10454 -ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/08/2018	0843073/18-0	11197 - ESPECÍFICO – Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (operação comercial)	18/02/2019	Dizeres Legais	VP/VPS	400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
05/09/2018	0870290/18-0	10454 -ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	04/07/2017	1371972/17-6	Alteração Maior de Excipiente	25/06/2018	Correção do item Apresentação e Adequação do item Composição e Dizeres Legais	VP	400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60

**MYRAFER**  
**(ferripolimaltose)**

**MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA.**

**SOLUÇÃO GOTAS**

**100 mg/mL**

## I – IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

### MYRAFER

(ferripolimaltose)

### APRESENTAÇÕES

Solução gotas de 100 mg/mL em embalagem contendo frasco gotejador com 10 mL ou 30 mL.

### USO ORAL

### USO ADULTO E PEDIÁTRICO

### COMPOSIÇÃO

Cada 1 mL (20 gotas) da solução gotas contém:

ferro elementar.....100 mg\*

\* Equivalente a 400 mg de ferripolimaltose.

Excipientes: sorbitol, sucralose, metilparabeno, propilparabeno, aroma de doce de leite, hidróxido de sódio e água purificada.

Cada 1 gota contém 5 mg de ferro elementar.

## II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE

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

**MYRAFER** é indicado em casos de anemia por deficiência de ferro (falta de ferro).

### 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

**MYRAFER** age como antianêmico. Atua em caso de anemia por deficiência de ferro, reabastecendo o organismo com este elemento indispensável para a formação da hemoglobina.

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

**MYRAFER** é contraindicado nos casos de hipersensibilidade aos sais de ferro ou a qualquer um dos componentes do produto. **MYRAFER** não deve ser utilizado por pacientes com doenças hepáticas agudas, com doenças gastrointestinais ou com anemia não ferropênicas, particularmente aquelas causadas por acúmulo de ferro ou incapacidade de sua utilização.

Deve ser administrado com cautela nos casos de alcoolismo, hepatite, infecções agudas, e estados inflamatórios do trato gastrointestinal (enterites, colite ulcerativa), pancreatite e úlcera péptica.

A administração do produto, em pacientes submetidos a repetidas transfusões sanguíneas, deve ser realizada sob rigoroso controle médico e observação do quadro sanguíneo, visto que a concomitância da aplicação de sangue com alto nível de ferro eritrocitário e sais de ferro, por via oral, pode resultar em sobrecarga fêrrica.

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

**MYRAFER** deve ser ingerido durante ou imediatamente após as refeições. Ao contrário do ferro iônico, o ferro do **MYRAFER** não mancha o esmalte dos dentes, porém, para pacientes portadores de prótese dentária, particularmente à base de “Luva Light”, recomenda-se lavar a boca e escovar as próteses imediatamente após o uso do produto, a fim de evitar escurecimento das mesmas. O uso de **MYRAFER** (ferripolimaltose) em estados inflamatórios do trato gastrointestinal deve ser evitado ou somente realizado sob acompanhamento médico.

**Gravidez e lactação:** A gravidez aumenta a necessidade materna de ferro para suprir as necessidades do bebê. Apesar do aumento da capacidade de absorção de ferro durante a gravidez, grande parte das mulheres grávidas que não recebem suplemento de ferro desenvolvem anemia. A deficiência de ferro, nos dois primeiros trimestres de gravidez, dobra a possibilidade de parto prematuro, triplica o risco de recém-nascido com baixo peso e de recém-nascido com deficiência de ferro. A deficiência de ferro na infância traz prejuízos substanciais para o desenvolvimento intelectual das crianças.

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista. O uso desse medicamento não interfere no aleitamento do bebê. Uso compatível com o aleitamento ou doação de leite humano.**

**Pacientes idosos:** Não existem restrições ou cuidados especiais quanto ao uso do produto por pacientes idosos.

**Ingestão concomitante com outras substâncias:** Desaconselha-se o uso de bebidas alcoólicas durante o tratamento, visto que pode aumentar o risco de efeitos indesejáveis.

**Interações medicamentosas:** Não foram descritos casos de interação medicamentosa com o uso do produto. Diferente dos sais ferrosos, **MYRAFER** não sofre diminuição da sua absorção por interação com certos medicamentos (por exemplo: tetraciclina, antiácidos, hormônios esteroides e anticoncepcionais, tais como etinilestradiol, norgestrel e

medroxiprogesterona) ou com certos alimentos que contêm fitatos, exalatos, taninos, etc. (por exemplo: legumes, grãos, verduras, frutas, chá e chocolate), porventura empregados concomitantemente.

O teste para detecção de sangue oculto nas fezes não é afetado e, portanto, não é necessário interromper a terapia. Informe ao seu médico caso tenha se submetido a repetidas transfusões sanguíneas durante o uso do produto.

**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.**

**Atenção: contém sorbitol.**

**Sem traços de leite.**

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

Conservar o medicamento em sua embalagem original, em temperatura ambiente entre 15 e 30°C, protegido da umidade. Nestas condições, o medicamento se manterá próprio para o consumo, respeitando o prazo de validade indicado 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.**

**MYRAFER** encontra-se na forma de líquido viscoso pardo escuro.

**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?**

Para fins de cálculo, considerar o seguinte teor de ferro elementar de **MYRAFER**:

1 mL de solução gotas = 100 mg de ferro elementar

A dose e a duração da terapia, suficientes para normalizar os valores de hemoglobina, são dependentes da extensão da deficiência de ferro.

**MYRAFER** deve ser administrado preferencialmente durante ou imediatamente após as refeições.

Sugestões de posologia média:

### **Prematuros, lactentes e crianças até 1 ano (até 12 Kg)**

Para uso pediátrico, a dose diária de ferro a ser aplicada é calculada conforme a gravidade do caso. Ingerir, via oral, 5,0 mg de ferro elementar por Kg, por dia, até 60mg de ferro elementar (12 gotas). Essa dose pode ser aumentada ou diminuída a critério médico.

Deficiência de ferro manifesta (com sintomas):

Ingerir, via oral, 1 gota/Kg/dia para crianças de até 12 Kg. Acima de 12 Kg, ingerir 12 gotas (60 mg) ou a critério médico.

### **Crianças de 1 a 12 anos**

Deficiência de ferro manifesta (com sintomas):

Ingerir, via oral, 1 gota/Kg/dia, para crianças até 12 Kg. Acima de 12 Kg, ingerir 12 gotas (60 mg de ferro elementar) por dia.

Deficiência de ferro latente (sem sintomas):

Ingerir, via oral, 5 a 12 gotas (25 a 60 mg de ferro elementar) por dia, preferencialmente próximo às refeições.

### **Crianças maiores de 12 anos, adultos e lactantes**

Deficiência de ferro manifesta (com sintomas):

Ingerir, via oral, 20 a 40 gotas (100 a 200 mg de ferro elementar) por dia, preferencialmente próximo às refeições.

A utilização de **MYRAFER** deverá ser realizada por 3 a 5 meses até a normalização dos valores de hemoglobina.

Posteriormente, a terapia deve ser continuada com 100 mg de ferro elementar por várias semanas (2 a 3 meses) a fim de que se restaure a reserva de ferro.

Deficiência de ferro latente (sem sintomas) por um período de 1 a 2 meses:

Ingerir, via oral, 20 gotas (100 mg de ferro elementar) por dia, preferencialmente próximo às refeições.

**Mulheres grávidas:**



Deficiência de ferro manifesta (com sintomas):

Ingerir, via oral, 40 gotas (200 mg de ferro elementar) por dia, até a normalização dos valores de hemoglobina. Posteriormente, a terapia deve ser continuada com 20 gotas (100 mg de ferro elementar) por dia até o final da gravidez, a fim de que se restaure a reserva de ferro.

Deficiência de ferro latente (sem sintomas):

Ingerir, via oral, 20 gotas (100mg de ferro elementar) por dia, preferencialmente próximo às refeições.

**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 haja esquecimento da ingestão de uma dose deste medicamento, retome a posologia prescrita sem a necessidade de suplementação.

**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?**

Raramente provoca fenômenos gastrointestinais (dor abdominal, constipação, diarreia, náuseas, dores epigástricas, dispepsia (desconforto na parte superior da barriga após ingestão de alimentos), vômitos, sensação de plenitude) frequentemente observados com o uso de sais ferrosos. A manifestação de reações de hipersensibilidade (urticária, erupções cutâneas, pruridos, sensação de calor, rubor, taquicardia) também é muito rara, ocorrendo quase que exclusivamente em indivíduos reconhecidamente alérgicos aos sais de ferro.

A coloração escura das fezes, durante o uso do medicamento, não é característica específica do **MYRAFER**, mas de todos compostos de ferro. Dessa forma, não apresenta significado clínico.

**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 DESTES MEDICAMENTO?**

Em caso de superdose, não foram observados sinais ou sintomas de intoxicação e tampouco de sobrecarga férrica. Isso ocorre, pois, o ferro do **MYRAFER** apresenta-se sob a forma de complexo de ferripolimaltose e, portanto, não se encontra na forma de ferro livre no trato gastrointestinal e não é absorvido via difusão passiva.

Quando houver ingestão acidental ou proposital de doses muito acima das preconizadas de sais de ferro II, não complexados, sintomas como náuseas e sensação de plenitude gástrica podem ocorrer e, nesses casos, deve-se proceder o esvaziamento gástrico e empregar medidas usuais de apoio.

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

**III - DIZERES LEGAIS**

Registro: 1.1462.0026

**Registrado por:** Myralis Indústria Farmacêutica Ltda.  
Rua Rogélia Gallardo Alonso, 650 - Caixa Postal 011  
CEP: 13864-304 - Aguai/SP  
CNPJ: 17.440.261/0001-25

**Produzido por:** Myralis Indústria Farmacêutica Ltda.  
Valinhos-SP

**VENDA SOB PRESCRIÇÃO**



## 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 expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
02/06/2025	Gerado após peticionamento	Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	VP: Item 4 VPS: Item 5	VP/VPS	100 MG/ML SOL GOT CT FR GOT PLAS PET AMB X 30 ML 100 MG/ML SOL GOT CT FR GOT PLAS PET AMB X 10 ML
03/06/2024	0733930/24-7	10454 – ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	VP: Item 4 / Dizeres Legais VPS: Item 5 / Dizeres Legais	VP/VPS	100 MG/ML SOL GOT CT FR GOT PLAS PET AMB X 30 ML 100 MG/ML SOL GOT CT FR GOT PLAS PET AMB X 10 ML
01/04/2024	0401384/24-1	10454 – ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	VP: Identificação do medicamento / item 4 – O que devo saber antes de usar este medicamento. VPS: Identificação do medicamento / item 5 – Advertências e precauções Dizeres Legais	VP / VPS	100 MG/ML SOL GOT CT FR GOT PLAS PET AMB X 30 ML 100 MG/ML SOL GOT CT FR GOT PLAS PET AMB X 10 ML
09/05/2023	0466544/23-5	10454 – ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	19/09/2022	4713191/22-8	11362 - ESPECÍFICO - comprovação de segurança e eficácia - RDC 242/2018	29/11/2022	Composição	VP/VPS	100 MG/ML SOL GOT FR PLAS AMB X 30 ML + ADAPT 100 MG/MLSOL GOT FR PLAS AMB X 10 ML + ADAPT
10/02/2022	0501243/22-4	10454 – ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	14/05/2020	1507408/20-1	10199 ESPECÍFICO - ALTERAÇÃO MODERADA DE EXCIPIENTE	11/01/2021	- Composição - Dizeres Legais	VP/VPS	100 MG/ML SOL GOT FR PLAS AMB X 30 ML + ADAPT 100 MG/MLSOL GOT FR PLAS AMB X 10 ML + ADAPT
23/04/2021	1553717/21-0	10454 – ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	9. Reações Adversas	VPS	100 MG/ML SOL GOT FR PLAS AMB X 30 ML + ADAPT 100 MG/MLSOL GOT FR PLAS AMB X 10 ML + ADAPT 100 MG/ML SOL GOT FR VD AMB X 30 ML + ADAPT 100 MG/MLSOL GOT FR VD AMB X 10 ML + ADAPT
22/10/2019	2555164/19-7	10454 -ESPECÍFICO - Notificação de Alteração	NA	NA	NA	NA	Dizeres Legais	VP/VPS	100 MG/ML SOL GOT FR PLAS AMB X 30 ML + ADAPT

		de Texto de Bula – RDC 60/12							100 MG/MLSOL GOT FR PLAS AMB X 10 ML + ADAPT 100 MG/ML SOL GOT FR VD AMB X 30 ML + ADAPT 100 MG/MLSOL GOT FR VD AMB X 10 ML + ADAPT
24/05/2019	0462949/19-3	10454 -ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/08/2018	0843073/18-0	11197 - ESPECÍFICO – Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (operação comercial)	18/02/2019	Dizeres Legais	VP/VPS	100 MG/ML SOL GOT FR PLAS AMB X 30 ML + ADAPT 100 MG/MLSOL GOT FR PLAS AMB X 10 ML + ADAPT 100 MG/ML SOL GOT FR VD AMB X 30 ML + ADAPT 100 MG/MLSOL GOT FR VD AMB X 10 ML + ADAPT
05/09/2018	0870290/18-0	10454 -ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	Correção dos itens: Apresentação e Composição, item 4. O que devo saber antes de usar este medicamento?, item 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento?, item 6. Como devo usar este medicamento? e Dizeres Legais	VP	100 MG/ML SOL GOT FR PLAS AMB X 30 ML + ADAPT 100 MG/MLSOL GOT FR PLAS AMB X 10 ML + ADAPT 100 MG/ML SOL GOT FR VD AMB X 30 ML + ADAPT 100 MG/MLSOL GOT FR VD AMB X 10 ML + ADAPT
26/06/2017	1290856/17-8	10454 -ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	Correções ortográficas: Itens Identificação a 9. O que fazer se alguém usar uma quantidade maior do que a indicada deste medicamento?	VP/VPS	100 MG/ML SOL GOT FR PLAS AMB X 30 ML + ADAPT 100 MG/MLSOL GOT FR PLAS AMB X 10 ML + ADAPT 100 MG/ML SOL GOT FR VD AMB X 30 ML + ADAPT 100 MG/MLSOL GOT FR VD AMB X 10 ML + ADAPT
31/05/2016	1847562/16-1	10461 – ESPECÍFICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/2012	NA	NA	N A	NA	Versão Inicial; Inclusão de novo local de embalagem secundária	VP/VPS	100 MG/ML SOL GOT FR PLAS AMB X 30 ML + ADAPT 100 MG/MLSOL GOT FR PLAS AMB X 10 ML + ADAPT 100 MG/ML SOL GOT FR VD AMB X 30 ML + ADAPT 100 MG/MLSOL GOT FR VD AMB X 10 ML + ADAPT