

Diovan AMLO[®] FIX
(valsartana/anlodipino)

Novartis Biociências SA
comprimidos revestidos

80/5 mg, 160/5 mg, 160/10 mg, 320/5 mg e
320/10 mg

Bula Paciente

DIOVAN AMLO® FIX

valsartana + besilato de anlodipino

APRESENTAÇÕES

Diovan Amlo® Fix 160/5 mg ou 320/5 mg – embalagens contendo 14 ou 28 comprimidos revestidos.

Diovan Amlo® Fix 80/5 mg, 160/10 mg ou 320/10 mg – embalagens contendo 28 comprimidos revestidos.

VIA ORAL**USO ADULTO****COMPOSIÇÃO**

Cada comprimido revestido de Diovan Amlo® Fix 80/5 mg contém 80 mg de valsartana e 6,94 mg de besilato de anlodipino (equivalente a 5 mg anlodipino). Excipientes: celulose microcristalina, crospovidona, estearato de magnésio, dióxido de silício, hipromelose, dióxido de titânio, óxido de ferro amarelo, macrogol e talco.

Cada comprimido revestido de Diovan Amlo® Fix 160/5 mg contém 160 mg de valsartana e 6,94 mg de besilato de anlodipino (equivalente a 5 mg anlodipino). Excipientes: celulose microcristalina, crospovidona, estearato de magnésio, dióxido de silício, hipromelose, dióxido de titânio, óxido de ferro amarelo, macrogol e talco.

Cada comprimido revestido de Diovan Amlo® Fix 160/10 mg contém 160 mg de valsartana e 13,87 mg de besilato de anlodipino (equivalente a 10 mg anlodipino). Excipientes: celulose microcristalina, crospovidona, estearato de magnésio, dióxido de silício, hipromelose, dióxido de titânio, óxido de ferro amarelo, óxido de ferro vermelho, macrogol e talco.

Cada comprimido revestido de Diovan Amlo® Fix 320/5 mg contém 320 mg de valsartana e 6,94 mg de besilato de anlodipino (equivalente a 5 mg anlodipino). Excipientes: celulose microcristalina, crospovidona, estearato de magnésio, dióxido de silício, amidoglicolato de sódio, hipromelose, óxido de ferro amarelo, óxido de ferro vermelho, macrogol e talco.

Cada comprimido revestido de Diovan Amlo® Fix 320/10 mg contém 320 mg de valsartana e 13,87 mg de besilato de anlodipino (equivalente a 10 mg anlodipino). Excipientes: celulose microcristalina, crospovidona, estearato de magnésio, dióxido de silício, amidoglicolato de sódio, hipromelose, dióxido de titânio, óxido de ferro amarelo, macrogol e talco.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE**1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?**

Diovan Amlo® Fix é utilizado para tratar a pressão arterial alta. Se a pressão arterial alta persistir por muito tempo, ela pode causar danos nos vasos sanguíneos do cérebro, coração e rins, e pode resultar em acidente vascular cerebral, insuficiência cardíaca ou renal. Reduzindo sua pressão arterial a níveis normais, há uma redução nos riscos de desenvolver esses problemas.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Seu medicamento se chama Diovan Amlo® Fix e está disponível em comprimidos revestidos.

O Diovan Amlo® Fix contém o anlodipino, um fármaco que pertence à classe dos antagonistas de cálcio e a valsartana, que pertence à classe dos bloqueadores do receptor de angiotensina II (BRAs). Ambos ajudam a controlar a pressão arterial alta.

O anlodipino bloqueia os canais de cálcio nos vasos sanguíneos. A angiotensina II é uma substância produzida pelo corpo que causa redução do calibre dos vasos sanguíneos, assim aumentando a pressão arterial. A valsartana atua bloqueando o efeito da angiotensina II. Como resultado de ambos os mecanismos, o vaso sanguíneo relaxa e a pressão arterial reduz.

Se você tem qualquer dúvida sobre como Diovan Amlo® Fix funciona ou porque este medicamento foi prescrito para você, converse com o seu médico.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Siga cuidadosamente as orientações do seu médico, que podem ser diferentes das instruções gerais dessa bula.

Não tome Diovan Amlo[®] Fix

- **Se você já teve** uma reação incomum ou alérgica ao besilato de anlodipino, à valsartana ou a qualquer outro componente da fórmula listado no início dessa bula. Se você acha que é alérgico, fale com o seu médico.
- **Se você está** grávida ou se planeja ficar grávida.
- **Se você tem** alto nível de açúcar no sangue e tem diabetes mellitus tipo 2 (também chamado de diabetes mellitus não dependente de insulina) enquanto está tomando alisquireno, um medicamento utilizado para diminuir a pressão arterial.

Se qualquer dessas situações se aplicarem a você, avise o seu médico e não tome Diovan Amlo[®] Fix.

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

Este medicamento é contraindicado para crianças e adolescentes (menores de 18 anos).

Este medicamento é contraindicado durante o aleitamento ou doação de leite, pois é excretado no leite humano e pode causar reações indesejáveis no bebê. Seu médico ou cirurgião-dentista deve apresentar alternativas para o seu tratamento ou para a alimentação do bebê.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**Tome cuidado especial com Diovan Amlo[®] Fix**

- Se você apresenta vários episódios de vômito ou diarreia ou está tomando um diurético (medicamento que aumenta a quantidade de urina).
- Se você está tomando medicamentos ou substâncias que aumentam os níveis de potássio no seu sangue (como alguns tipos de diuréticos, suplementos de potássio, etc.).
- Se você sofre de problemas graves no fígado ou rins.
- Se o seu médico diagnosticou que você sofre de estreitamento das valvas no seu coração (chamada estenose aórtica ou mitral), ou aumento anormal da espessura dos seus músculos cardíacos com estreitamento (chamada cardiomiopatia hipertrófica obstrutiva).
- Se você já teve inchaço, principalmente na face e na garganta, quando tomou outros medicamentos (incluindo inibidores da ECA). Se você apresentou estes sintomas, pare de tomar Diovan Amlo[®] Fix e contate seu médico imediatamente. Você não deve tomar Diovan Amlo[®] Fix novamente.
- Se você apresenta insuficiência cardíaca ou apresentou ataque cardíaco. Siga as instruções do seu médico cuidadosamente para iniciar a dose. Seu médico também deve verificar a sua função renal.
- Se você faz tratamento com inibidor da ECA ou alisquireno.

Se alguma dessas situações se aplica a você, avise o seu médico antes de tomar Diovan Amlo[®] Fix.

Avise o seu médico também, se você recebeu transplante de rim ou se tem diagnosticado estreitamento da artéria renal.

Tomando Diovan Amlo[®] Fix com alimentos ou bebidas

Você pode tomar Diovan Amlo[®] Fix com ou sem alimentos.

Diovan Amlo[®] Fix e idosos (65 anos ou mais)

Não há recomendações especiais para pacientes com 65 anos ou mais. Seu médico irá decidir se Diovan Amlo[®] Fix é recomendado para você.

Crianças e adolescentes (menores de 18 anos)

Não é recomendado o uso de Diovan Amlo[®] Fix para crianças e adolescentes.

Gravidez e amamentação, mulheres em idade fértil

Não tome Diovan Amlo[®] Fix se você estiver grávida ou se planeja ficar grávida. O uso durante a gravidez tem sido associado com danos graves ao seu bebê. Portanto, é importante verificar imediatamente com o seu médico se você acha que está grávida ou se planeja engravidar.

Seu médico discutirá com você sobre os riscos potenciais de tomar Diovan Amlo[®] Fix durante a gravidez.

É relatado que o anlodipino é excretado no leite humano. Avise o seu médico se você está amamentando. O tratamento com Diovan Amlo[®] Fix não é recomendado durante o período de amamentação.

Dirigir ou operar máquinas

Assim como muitos outros medicamentos usados no tratamento da pressão arterial alta, Diovan Amlo[®] Fix pode, em casos raros, causar tonturas e afetar a habilidade de concentração. Então, antes de dirigir um veículo, utilizar máquinas, ou realizar outras atividades que requeiram concentração, tenha certeza de que você sabe quais são as suas reações aos efeitos de Diovan Amlo[®] Fix.

Evite levantar-se rapidamente e dirigir veículos e/ou operar máquinas, durante todo o tratamento.

Tomando outros medicamentos com Diovan Amlo[®] Fix

Avise seu médico ou farmacêutico se você está tomando ou tomou recentemente algum outro medicamento. Pode ser necessário alterar a dose, tomar outras precauções ou, em outros casos, parar de tomar um dos medicamentos. Isso se aplica a medicamentos prescritos ou não por um médico, especialmente:

- Medicamentos usados para diminuir a pressão arterial, principalmente diuréticos, inibidores da ECA ou alisquireno.
- Medicamentos poupadores de potássio, suplementos de potássio, substitutos de sal contendo potássio ou outros medicamentos que possam aumentar os níveis de potássio. Seu médico pode verificar a quantidade de potássio no seu sangue periodicamente.
- Certos tipos de analgésicos chamados anti-inflamatórios não esteroides (AINEs) ou inibidores seletivos da ciclooxigenase-2 (inibidores Cox-2). Seu médico também pode verificar a sua função renal.
- lítio, um medicamento usado para tratar alguns tipos de doenças psiquiátricas.

Fale com seu médico ou farmacêutico se você está tomando ou tomou recentemente qualquer medicamento que pode alterar a quantidade de anlodipino no seu corpo, especialmente:

- Medicamentos usados para prevenir e tratar infecções fúngicas na pele (tais como cetoconazol e itraconazol).
- Medicamentos usados para tratar infecções por HIV/AIDS (tais como ritonavir e indinavir).
- Medicamentos usados para tratar infecções bacterianas (tais como claritromicina, telitromicina e rifampicina).
- Sinvastatina (medicamento usado para controlar o colesterol elevado).
- Medicamentos usados para tratar depressão (tais como Erva de São João, *Hypericum perforatum*).

Fale com seu médico se você está tomando ou tomou recentemente qualquer medicamento que pode alterar a quantidade de valsartana no seu corpo, especialmente: alguns antibióticos (grupo da rifampicina), medicamentos usados para proteger contra rejeição em transplantes (ciclosporina) ou medicamento antirretroviral usado para tratar infecções por HIV/AIDS (ritonavir).

Estes medicamentos podem aumentar o efeito da valsartana.

Excipientes especiais

Diovan Amlo[®] Fix 80/5 mg, 160/5 mg e 320/10 mg

Atenção: Contém os corantes óxido de ferro amarelo e dióxido de titânio que podem, eventualmente, causar reações alérgicas.

Diovan Amlo[®] Fix 160/10 mg

Atenção: Contém os corantes óxido de ferro amarelo, óxido de ferro vermelho e dióxido de titânio que podem, eventualmente, causar reações alérgicas.

Diovan Amlo[®] Fix 320/5 mg

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

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?

Você deve guardar este medicamento em temperatura ambiente (entre 15 e 30 °C).

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.

Aspecto físico

Diovan Amlo[®] Fix 80/5 mg – Comprimido revestido amarelo escuro, redondo com bordas chanfradas, marcado com “NVR” em um lado e “NV” no lado oposto.

Diovan Amlo[®] Fix 160/5 mg – Comprimido revestido amarelo escuro, oval com bordas chanfradas, marcado com “NVR” em um lado e “ECE” no lado oposto.

Diovan Amlo[®] Fix 160/10 mg – Comprimido revestido amarelo claro, oval com bordas chanfradas marcado com “NVR” em um lado e “UIC” no lado oposto.

Diovan Amlo[®] Fix 320/5 mg – Comprimido revestido amarelo muito escuro, oval com bordas chanfradas, marcado com “NVR” em um lado e “CSF” no lado oposto.

Diovan Amlo[®] Fix 320/10 mg – Comprimido revestido amarelo, oval com bordas chanfradas, marcado com “NVR” em um lado e “LUF” no lado oposto.

Características organolépticas

Sabor e odor característicos.

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?

É muito importante que você tome esse medicamento exatamente como seu médico recomendar para obter o melhor resultado e reduzir o risco de reações adversas. Diovan Amlo[®] Fix é apenas para uso por via oral.

Não exceda a dose recomendada.

Quanto tomar de Diovan Amlo[®] Fix

Seu médico recomendará exatamente quantos comprimidos de Diovan Amlo[®] Fix você deve tomar.

Dependendo de como você responder ao tratamento, seu médico pode sugerir uma dose maior ou menor.

A dose recomendada do Diovan Amlo[®] Fix é de um comprimido revestido por dia.

Quando e como tomar Diovan Amlo[®] Fix

Tome Diovan Amlo[®] Fix no mesmo horário todos os dias, pois isso ajudará você a lembrar do medicamento.

Diovan Amlo[®] Fix pode ser tomado com ou sem alimentos. Engula os comprimidos com um copo de água.

Por quanto tempo tomar Diovan Amlo[®] Fix

Continue tomando Diovan Amlo[®] Fix como recomendado pelo seu médico.

Se você tiver qualquer dúvida sobre por quanto tempo tomar Diovan Amlo[®] Fix, converse com seu médico.

Efeitos da interrupção do tratamento com Diovan Amlo[®] Fix

Parar o tratamento com Diovan Amlo[®] Fix pode agravar a sua doença. Não pare de tomar seu medicamento a menos que seja uma orientação do seu 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 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?

É aconselhável tomar seu medicamento no mesmo horário todos os dias, preferencialmente pela manhã. Se você esquecer de tomar Diovan Amlo[®] Fix, tome-o assim que você lembrar e tome a próxima dose no horário habitual. Entretanto, se estiver quase na hora da sua próxima dose, pule a dose que você esqueceu. Não tome uma dose dobrada para compensar a dose perdida.

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?

Como com todos os medicamentos, Diovan Amlo[®] Fix pode causar reações adversas indesejadas, entretanto, nem todas as pessoas as apresentam.

Algumas reações adversas podem ser graves

Raras (afetam menos de 1 em 1.000 pacientes):

Reações alérgicas com sintomas como erupção na pele, coceira, inchaço da face, lábios ou língua, dificuldade de respirar, pressão arterial baixa.

Se você apresentar algum desses sintomas, avise o seu médico imediatamente.

Outras possíveis reações adversas

Comuns (afetam menos de 1 em 10 pacientes):

Sintomas similares aos da gripe; congestão nasal, dor de garganta e desconforto ao engolir; dor de cabeça; inchaço dos braços, mãos, pernas, tornozelos ou pés; cansaço; sensação de calor ou vermelhidão da face e/ou pescoço.

Incomuns (afetam menos de 1 em 100 pacientes):

Tontura; náusea e dor abdominal; boca seca; sonolência, formigamento ou dormência das mãos ou pés; vertigem; batimentos cardíacos acelerados, incluindo palpitações; tontura ao se levantar; tosse; diarreia; constipação; erupção de pele, vermelhidão da pele; inchaço das juntas, dor nas costas; dor nas juntas.

Raras (afetam menos de 1 em 1.000 pacientes):

Ansiedade; zumbido; desmaios; aumento da urina ou da sensação de urgência para urinar; inabilidade de ter ou manter uma ereção; sensação de peso; pressão arterial baixa com sintomas como tontura, vertigem; suor excessivo; erupção de pele generalizada; coceira; espasmo muscular.

Se algum desses sintomas afetarem você gravemente, avise o seu médico.

Efeitos colaterais adicionais com anlodipino ou valsartana em comprimidos separados, que podem ser graves.

anlodipino
Sangramento espontâneo ou equimoses (possíveis sintomas de trombocitopenia), febre, dor de garganta ou ulcerações na boca devido a infecções (possíveis sintomas de leucopenia), sensação de dormência e formigamento nos dedos das mãos e dos pés (possíveis sintomas de neuropatia periférica), batimentos irregulares do coração (possível sintoma de fibrilação atrial), batimento lento do coração (possível sintoma de bradicardia), dor súbita ou repentina no peito (possível sintoma de infarto do miocárdio), febre, rash e coceira (possíveis sintomas de vasculite), dor aguda no abdome superior (possível sintoma de pancreatite), amarelamento da pele e olhos, náusea, perda de apetite e urina de cor escura (possível sintoma de hepatite), inchaço principalmente na face e garganta (possível sintoma de angioedema), rash, vermelhidão na pele, bolhas nos lábios, boca ou olhos e descamação da pele (possíveis sintomas de eritema multiforme), rash, vermelhidão na pele, bolhas nos lábios, boca ou olhos, descamação da pele e febre (possíveis sintomas da Síndrome de Stevens-Johnson).

valsartana

Diminuição do número de células sanguíneas brancas que pode aumentar o risco de infecções, bolhas na pele (sinal de dermatite bolhosa).

Se você apresentar algum desses sinais ou sintomas, avise o seu médico imediatamente.

Se você notar algum outro efeito colateral não mencionado nessa bula, informe seu médico ou farmacêutico.

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 MEDICAMENTOS?

Se você tomar acidentalmente muitos comprimidos de Diovan Amlo[®] Fix, consulte o seu médico imediatamente.

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

Registro 1.0068.1053

Produzido por:

Siegfried Barbera S.L., Barberà del Vallès, Espanha ou Novartis Farma S.p.A., Torre Annunziata, Itália (vide cartucho): comprimidos revestidos de 80/5 mg, 160/5 mg e 160/10 mg.

Novartis Pharmaceutical Manufacturing LLC, Ljubljana, Eslovênia (vide cartucho): comprimidos revestidos de 320/5 mg e 320/10 mg.

Importado e Registrado por:

Novartis Biociências S.A.

Av. Prof. Vicente Rao, 90

São Paulo - SP

CNPJ: 56.994.502/0001-30

Indústria Brasileira

® = Marca registrada de Novartis AG, Basileia, Suíça.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO

Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 16/07/2024.



BPL 01.02.21

VP15

Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
08/08/2013	0653023/13-1	MEDICAMENTO NOVO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	08/08/2013	0653023/13-1	MEDICAMENTO NOVO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	08/08/2013	NA	VP2 / VPS2	- 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
29/11/2013	1011892/13-6	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/11/2013	1011892/13-6	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/11/2013	- Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP3	- 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
							- Reações Adversas	VPS3	- 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28

07/03/2014	0166737/14-8	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	07/03/2014	0166737/14-8	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	07/03/2014	Dizeres Legais	VP4 / VPS4	- 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
16/12/2014	1127671/14-1	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/12/2014	1127671/14-1	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/12/2014	- O que devo saber antes de usar este medicamento?	VP5	- 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
							- Características Farmacológicas - Advertências e precauções - Interações Medicamentosas - Posologia e Modo de usar - Reações Adversas - Superdose	VPS5	- 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
06/02/2015	0114135/15-0	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/11/2014	1041943/14-8	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão de local de fabricação do medicamento de liberação convencional com prazo de análise	12/01/2015	Dizeres legais	VP6 / VPS6	- 80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
27/02/2015	0179649/15-6	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC	27/02/2015	0179649/15-6	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC	27/02/2015	- Composição	VP7 / VPS7	- 80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28

		60/12			60/12				- 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
08/08/18	0784011/18-0	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	08/08/18	0784011/18-0	Alteração de texto de bula – Solicitação Farmacovigilância	08/08/18	- O que devo saber antes de usar este medicamento?	VP8	- 80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
							- Advertências e Precauções	VPS8	- 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
31/10/2018	11543092018	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	31/10/2018	11543092018	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	31/10/2018	- O que devo saber antes de usar este medicamento?	VP9	- 80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
							- Características farmacológicas - Advertências e Precauções	VPS9	- 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
23/04/2021	1560204214	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	23/04/2021	1560204214	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	23/04/2021	- Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP10	- 80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
							- Características farmacológicas - Advertências e precauções - Reações adversas - Superdose	VPS10	- 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
30/09/2021	3860525/21-2	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	31/08/2021	3428085/21-5	11005 - RDC 73/2016 - NOVO - Alteração de razão social do local de fabricação do medicamento	15/09/2021	- O que devo saber antes de usar este medicamento? - Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP11	- 80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
							- Dizeres legais	VPS11	- 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28

									- 320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
29/10/2021	4289651/21-6	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	04/05/2020	1376623/20-6	11023 RDC 73/2016 - NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL	04/10/2021	- Dizeres legais	VP12	- 80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
							- Dizeres legais	VPS12	- 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
30/11/2022	1000947/23-8	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	01/11/2022	4889947/22-0	11132 - RDC 73/2016 - NOVO - Exclusão de local de fabricação do medicamento	01/11/2022	- Dizeres legais	VP13	- 80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
							- Dizeres legais	VPS13	- 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
27/10/2023	1179270/23-1	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	02/10/2023	1043326/23-1	11005 - RDC 73/2016 - NOVO - Alteração de razão social do local de fabricação do medicamento	02/10/2023	- Dizeres legais	VP14	- 80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
							- Dizeres legais	VPS14	- 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
12/08/2024	-	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	16/07/2024	0974615/24-3	11023 - RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão de local de fabricação de medicamento de liberação convencional	16/07/2024	- Quando não devo usar este medicamento? - O que devo saber antes de usar este medicamento? - Dizeres legais	VP15	- 80 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 160 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 160 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
							- Informações administrativas - Contraindicações - Advertências e Precauções - Dizeres legais - Informações administrativas	VPS15	- 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 - 320 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 - 320 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 28