

Combodart[®]

GlaxoSmithKline Brasil Ltda.

Cápsulas

0,5 mg + 0,4 mg



Modelo de texto de bula – Paciente

Combodart®

LEIA ESTA BULA ATENTAMENTE ANTES DE INICIAR O TRATAMENTO.

I – IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Combodart®

dutasterida + cloridrato de tansulosina

APRESENTAÇÃO

Combodart® é apresentado sob a forma de cápsulas gelatinosas duras de liberação prolongada, em embalagens contendo 7, 30 ou 90 cápsulas.

USO ORAL

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada cápsula contém:

dutasterida	0,5 mg
tansulosina (equivalente a 0,4 mg de cloridrato de tansulosina).....	0,37 mg
excipientes*	1 cápsula

*Excipientes: monodiglicerídeos de ácido caprílico/cáprico (MDC), butil-hidroxitolueno, cápsula gelatinosa (gelatina, glicerol, dióxido de titânio, óxido de ferro amarelo, água purificada), celulose microcristalina, copolímero de ácido metacrílico e acrilato de etila, talco, citrato de trietila, cápsula de dura (carragenina, cloreto de potássio, dióxido de titânio, hipromelose, óxido de ferro vermelho, amarelo crepúsculo, água purificada, tinta de impressão preta (goma laca (shellac), propilenoglicol, óxido de ferro preto e hidróxido de potássio)).

II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Combodart® é indicado para o tratamento da Hiperplasia Prostática Benigna (HPB) em homens com próstata aumentada, e prevenção da progressão dos sintomas da HPB. Ele se mostrou eficaz para:

- aliviar os sintomas,
- reduzir o volume da próstata,
- melhorar o fluxo urinário e reduzir o risco de retenção urinária (bloqueio completo do fluxo de urina) e,
- reduzir o risco de cirurgia relacionada a HPB.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Combodart® é usado no tratamento de homens com a próstata aumentada (Hiperplasia Prostática Benigna – HPB), um crescimento não canceroso da glândula prostática causado pela ação excessiva de um hormônio chamado DHT (di-hidrotestosterona).

Combodart® cápsulas é uma combinação de dois fármacos chamados dutasterida e tansulosina. A dutasterida pertence ao grupo de medicamentos chamados inibidores da 5-alfa-redutase, a tansulosina pertence ao grupo de medicamentos chamados alfa-bloqueadores.

A dutasterida reduz a quantidade de DHT que seu corpo produz e isto leva à redução do tamanho da próstata e ao alívio dos sintomas. A tansulosina age relaxando a musculatura da glândula prostática, tornando mais fácil a passagem da urina e melhorando os sintomas.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Mulheres, crianças e adolescentes (menores de 18 anos) não devem manusear Combodart® cápsulas, pois o ingrediente ativo pode ser absorvido através da pele. **Lave imediatamente a área afetada com água e sabão** caso haja qualquer contato com a pele.

Este medicamento é contraindicado para uso por mulheres e crianças.

Combodart® é contraindicado em pacientes com hipersensibilidade conhecida a dutasterida, ao cloridrato de tansulosina, outros inibidores de 5-alfa-redutase ou qualquer componente da fórmula.



Modelo de texto de bula – Paciente

Combodart®

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

Em estudos clínicos com a dutasterida, alguns pacientes fizeram uso de dutasterida e um medicamento alfa-bloqueador. Pacientes que fizeram uso desta combinação de dutasterida e um alfa-bloqueador tiveram insuficiência cardíaca com mais frequência do que pacientes que tomaram somente dutasterida ou somente o alfa-bloqueador. Não se estabeleceu relação causal entre o uso de dutasterida (sozinha ou em combinação com um alfa bloqueador (medicamento usado principalmente para tratar pressão arterial elevada)) e falência cardíaca. Em um estudo clínico feito com mais de 8000 homens sob maior risco de câncer de próstata, 0,9% dos pacientes que recebiam dutasterida tiveram formas graves de câncer de próstata e com mais frequência do que os que não recebiam dutasterida (0,6%). Não se estabeleceu relação causal entre dutasterida e câncer de próstata de grau elevado.

Um exame de sangue que mede a quantidade de uma substância chamada de PSA (antígeno específico da próstata) no seu sangue pode ajudar seu médico a avaliar se você tem doença na próstata, incluindo câncer de próstata. Se você tem uma quantidade de PSA maior do que o normal no seu sangue isso pode significar um alto risco de você apresentar câncer de próstata.

Homens recebendo **Combodart®** devem realizar o exame de PSA 6 meses após o início do tratamento e periodicamente depois disso. **Combodart®** reduzirá a quantidade de PSA no seu sangue. Embora seu PSA esteja baixo, você ainda pode estar com risco de desenvolver câncer de próstata. Seu médico ainda poderá utilizar o teste de PSA para ajudar a detectar o câncer de próstata, através da comparação entre os resultados de cada teste de PSA que você fizer. É importante tomar a medicação seguindo as recomendações de seu médico. Caso não seja tomada de forma regular, isso pode interferir na capacidade de seu médico monitorar seu PSA. O exame digital retal, bem como outras avaliações para o câncer da próstata, devem ser conduzidos em pacientes com HPB, antes de iniciar o tratamento com dutasterida e periodicamente, a partir de então.

Foram relatados casos de câncer de mama em homens que tomaram dutasterida em estudos clínicos e durante o período pós-comercialização. Informe imediatamente a seu médico se você identificar alguma alteração na mama, como nódulos ou secreção no mamilo.

Se você vai se submeter a uma cirurgia de catarata, avise seu médico ou oftalmologista antes da cirurgia, que você está ou esteve fazendo uso de **Combodart®**. Ele(a) pode pedir que você interrompa temporariamente o tratamento com **Combodart®**.

Não tome **Combodart®** juntamente com outro alfa-bloqueador (para próstata aumentada ou pressão alta).

Alguns medicamentos interagem com **Combodart®**, tornando você mais propenso a ter reações adversas, eles incluem a cimetidina (para úlcera no estômago) e a varfarina (para coagulação sanguínea).

Informe ao seu médico se você tem problemas hepáticos. **Combodart®** pode não fazer bem a você.

Vazamento do conteúdo das cápsulas

A dutasterida é absorvida pela pele, portanto mulheres e crianças devem evitar o contato com as cápsulas caso estejam vazando. Se ocorrer contato com o conteúdo das cápsulas, a área afetada deve ser lavada imediatamente com água e sabão (ver o item Gravidez e Lactação).

Efeitos sobre a capacidade de dirigir e operar máquinas

A tansulosina pode causar vertigem, portanto os pacientes devem ter cautela ao dirigir veículos ou operar máquinas.

Fertilidade

Não é conhecida a importância clínica do efeito da dutasterida nas características seminais vinculadas à fertilidade do paciente.

Os efeitos do cloridrato de tansulosina sobre a contagem ou a função de espermatozóides não foram avaliados.

Gravidez

A dutasterida não foi estudada em mulheres porque os dados pré-clínicos sugerem que a supressão dos níveis circulantes de di-hidrotestosterona pode inibir o desenvolvimento dos órgãos genitais externos em um feto do sexo masculino, gerado por uma mulher exposta à dutasterida.

Homens tratados com **Combodart®** não devem doar sangue por pelo menos 6 meses após sua última dose. Essa é uma forma de prevenir que mulheres grávidas recebam a dutasterida através de transfusão de sangue.



Modelo de texto de bula – Paciente

Combodart®

A doação de sangue é contraindicada durante o tratamento com dutasterida e até 6 meses após seu término, devido ao dano que ela pode causar à pessoa que receber o sangue.

A administração de cloridrato de tansulosina em doses superiores à terapêutica a ratas e coelhas prenhas não apresentou evidências de dano fetal.

Avise ao médico caso uma mulher grávida entre em contato com o conteúdo das cápsulas de **Combodart®**.

Lactação

Não se sabe se a dutasterida ou a tansulosina são eliminadas no leite materno.

Este medicamento é contraindicado para uso por mulheres.

Alterações de humor e depressão

Humor deprimido, depressão e, menos frequentemente, pensamentos suicidas foram relatados em pacientes tomando outro medicamento da mesma classe terapêutica (inibidor da 5-alfa redutase) por via oral. Se algum desses sintomas ocorrer, entre em contato com seu médico para obter orientação médica o mais rápido possível.

Interações medicamentosas

Informe ao seu médico se você estiver tomando outros medicamentos, incluindo os isentos de prescrição. Não use **Combodart®** se você utiliza outro medicamento alfa bloqueador (utilizados na hiperplasia prostática ou pressão arterial alta). Não é recomendado o uso de cetozolazol (usado para tratar infecções causadas por fungos). Alguns medicamentos podem interagir com **Combodart®** e podem aumentar a possibilidade de efeitos colaterais. Esses medicamentos incluem:

- medicamentos conhecidos como inibidores de PDE5 (usados para ajudar a alcançar ou manter a ereção), tais como vardenafila, citrato de sildenafil e tadalafila;
- cimetidina (para úlceras estomacais);
- varfarina (um anticoagulante);
- eritromicina (um antibiótico usado para tratar infecções),
- paroxetina (um antidepressivo);
- terbinafina (usado para tratar infecções causadas por fungos).

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 dióxido de titânio, óxido de ferro amarelo, óxido de ferro vermelho, amarelo crepúsculo e óxido de ferro preto.

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

Cuidados de armazenamento

Conservar o produto em sua embalagem original e em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C).

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

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

Aspecto físico/características organolépticas

As cápsulas de **Combodart®** são oblongas (ovaladas), duras, com corpo marrom e tampa laranja com a inscrição “GS 7CZ” impressa na cor preta.

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?

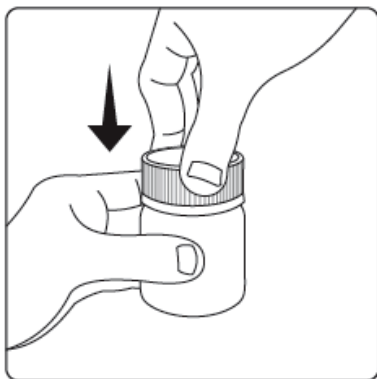
Modelo de texto de bula – Paciente

Combodart®

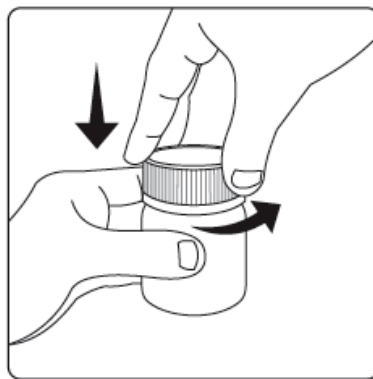
Modo de usar

As cápsulas devem ser ingeridas inteiras por via oral e não podem ser ingeridas mastigadas ou abertas, pois o contato com o conteúdo da cápsula pode resultar em irritação da mucosa orofaríngea.

A tampa do frasco de **Combodart®** possui uma trava de segurança. Para abrir o frasco, basta seguir as instruções abaixo:



Pressione a tampa para baixo



Mantendo a tampa pressionada, gire-a no sentido indicado na figura (anti-horário)

Posologia

- Homens adultos (incluindo idosos)

A dose recomendada é de uma cápsula (0,5 mg de dutasterida e 0,4 mg de cloridrato de tansulosina) administrada por via oral, uma vez ao dia, aproximadamente 30 minutos após a mesma refeição todos os dias.

- Insuficiência renal

O efeito da insuficiência renal sobre a farmacocinética de **Combodart®** não foi estudado. No entanto, nenhum ajuste na dose é previsto para pacientes com insuficiência renal.

- Insuficiência hepática

O efeito da insuficiência hepática sobre a farmacocinética de **Combodart®** não foi estudado.

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?

Se você esquecer uma dose de **Combodart®**, não tome cápsulas extras para compensar o esquecimento. Tome apenas a dose seguinte, no horário habitual.

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?

Combodart® pode causar vertigem (tontura). Tome cuidado quando estiver deitado ou sentado e mudar para a posição sentada ou de pé, particularmente se você tiver acordado no meio da noite, até que você saiba como este medicamento lhe afeta. Se você se sentir tonto durante o tratamento, sente ou deite até que o sintoma passe.

- Reações alérgicas ocorrem entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento, estes sintomas podem incluir: icterícia, inchaço – algumas vezes na face ou na boca (angioedema) causando dificuldade para respirar e colapso.



Modelo de texto de bula – Paciente

Combodart®

- **Reações adversas comuns (ocorrem entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento):** impotência*, diminuição da libido* (baixo desejo sexual), distúrbios da ejaculação*, aumento do volume das mamas (ginecomastia) e tontura (vertigem).

* Em um número pequeno de pessoas alguns desses eventos podem continuar após a interrupção do tratamento com **Combodart®**. O papel da dutasterida nesta persistência é desconhecido.

- **Reações adversas incomuns (ocorrem entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento):** reações alérgicas, incluindo erupções na pele, coceira e urticária, batimento cardíaco acelerado (palpitação), constipação, diarreia, vômito, fraqueza (astenia), pressão baixa ao ficar de pé (hipotensão postural), nariz escorrendo, entupido ou com vontade de espirrar (rinite).

- **Reações adversas raras (ocorrem entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento):** desmaio, alopecia (principalmente a perda de pelos do corpo), hipertricose (excesso de pelos no corpo generalizado ou localizado), síncope (desmaio), angioedema (inchaço sob a pele).

- **Reações adversas muito raras (ocorrem em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento):** ereção persistente e dolorosa do pênis (priapismo), sintomas depressivos, reações graves na pele (tais como Síndrome de Stevens-Johnson) e dor e inchaço nos testículos. Contate imediatamente um médico se isto lhe ocorrer, você pode precisar de um tratamento para evitar complicações ainda mais graves.

Outras reações ocorreram em um número menor de pessoas, mas a sua exata frequência é desconhecida:

- batimentos cardíacos rápidos ou anormais (arritmia ou taquicardia ou fibrilação atrial)
- falta de ar (dispneia)
- sangramentos nasais
- alterações visuais
- boca seca

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 QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

A ingestão de doses elevadas causa os mesmos eventos adversos observados em doses terapêuticas.

Não há antídoto específico para o **Combodart®**, portanto, no caso de você usar uma grande quantidade de **Combodart®** de uma só vez, procure socorro médico para que seja administrado tratamento sintomático e de suporte apropriado.

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: 1.0107.0287

Produzido por: Catalent Germany Schorndorf GmbH
Steinbeisstrasse, 1 e 2, 73614, Schorndorf - Alemanha

Importado e Registrado por: **GlaxoSmithKline Brasil Ltda.**
Estrada dos Bandeirantes, 8.464 - Rio de Janeiro - RJ
CNPJ: 33.247.743/0001-10

VENDA SOB PRESCRIÇÃO

L2023_combodart_cap_dura_lib_prol_GDS15_IPI12



Modelo de texto de bula – Paciente Combodart®



Histórico de Alteração de Bula

Dados da Submissão Eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do Expediente	Nº Expediente	Assunto	Data do Expediente	Nº Expediente	Assunto	Data da Aprovação	Itens de bula	Versões VP/VPS	Apresentações Relacionadas
02/05/2013	0342590/13-8	10458 – MEDICAMENTO NOVO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	02/05/2013	0342590138	10458 – MEDICAMENTO NOVO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	02/05/2013	Dizeres legais – Farmacêutico Responsável “O que devo saber antes de usar este medicamento?” Resultados de Eficácia Advertências e Precauções	VP e VPS	0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 07 0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 30
10/01/2014	0020466/14-8	10451 – MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/01/2014	0020466148	10451 – MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/01/2014	Identificação do medicamento O que devo saber antes de usar este medicamento? Como devo usar este medicamento? Posologia e modo de usar	VP e VPS	0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 07 0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 30
14/11/2014	1027741/14-2	10451 – MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	14/11/2014	1027741/14-2	10451 – MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	14/11/2014	4. Contraindicações 5. Advertências e Precauções 6. Interações medicamentosas 9. Reações Adversas 10. Superdose 3. Quando não devo usar este medicamento? 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP e VPS	0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 07 0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 30 0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 90
06/03/2015	0201513/15-7	10451 – MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/02/2014	0184287/15-1	10210 - MEDICAMENTO NOVO - Redução do Prazo de Validade com Manutenção dos Cuidados de Conservação	27/02/2014	7. Cuidados de armazenamento do medicamento	VPS	0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 07
23/06/2015	0554544/15-7	10451 – MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	23/06/2015	0554544/15-7	10451 – MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	23/06/2015	5. Advertências e Precauções III. Dizeres legais	VPS	0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 07 0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 30 0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 90
15/10/2015	0910346/15-5	10451 – MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	15/10/2015	0910346/15-5	10451 – MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	15/10/2015	3. Quando não devo usar este medicamento ? 4. O que devo saber antes de usar este medicamento ?	VP e VPS	0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 07

							<p>5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento ?</p> <p>7. O que devo fazer quando eu me esquecer de usar este medicamento ?</p> <p>8. Quais os males que este medicamento pode me causar ?</p> <p>I. Identificação do medicamento</p> <p>3. Características Farmacológicas</p> <p>7. Cuidados de Armazenamento do medicamento</p> <p>9. Reações Adversas</p> <p>III. Dizeres Legais</p>		<p>0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 30</p> <p>0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 90</p>
01/07/2016	2014262/16-5	10451 – MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/07/2016	2014262/16-5	10451 – MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/07/2016	<p>1. Identificação do medicamento</p> <p>2. Resultados de eficácia</p> <p>5. Advertências e precauções</p> <p>4. O que devo saber antes de usar este medicamento?</p>	VPS e VP	<p>0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 07</p> <p>0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 30</p> <p>0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 90</p>
31/03/2021	1238945/21-5	10451 – MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	31/03/2021	1238945/21-5	10451 – MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	31/03/2021	<p><u>VPS</u></p> <p>9. Reações Adversas;</p> <p>III. Dizeres legais.</p> <p><u>VP</u></p> <p>8. Quais os Males que este Medicamento Pode me Causar?</p> <p>III. Dizeres legais.</p>	VPS e VP	<p>0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 07</p> <p>0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 30</p> <p>0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 90</p>
15/02/2022	0548344/22-1	10451 – MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	15/02/2022	0548344/22-1	10451 – MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	15/02/2022	<p><u>VPS</u></p> <p>6. Interações medicamentosas</p>	VPS	<p>0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 07</p> <p>0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 30</p> <p>0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 90</p>
15/03/2024	0324812/24-8	10451 – MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	15/03/2024	0324812/24-8	10451 – MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	15/03/2024	<p><u>VPS</u></p> <p>III. Dizeres legais.</p> <p><u>VP</u></p> <p>III. Dizeres legais.</p>	VPS e VP	<p>0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 07</p> <p>0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 30</p> <p>0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 90</p>
18/07/2025	NA	10451 – MEDICAMENTO NOVO – Notificação de	18/07/2025	NA	10451 – MEDICAMENTO NOVO – Notificação de	18/07/2025	<p><u>VPS</u></p> <p>I. Identificação do medicamento</p>	VPS e VP	0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr

		Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12			Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		(Composição) 5. Advertências e precauções III. Dizeres legais <u>VP</u> I. Identificação do medicamento 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? III. Dizeres legais		plas opc x 07 0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 30 0,5 mg + 0,4 mg cap gel dura lib prol ct fr plas opc x 90
--	--	---	--	--	---	--	--	--	---