

PREVIGRIP®

(Ferrum sidereum D10, Phosphorus D5 e Prunus spinosa D1)

WELEDA DO BRASIL - Laboratório e Farmácia Ltda

Solução Gotas

330,0 mg/mL + 330,0 mg/mL + 340,0 mg/mL

Previgrip®

Ferrum sidereum D10, Phosphorus D5 e Prunus spinosa D1

IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Previgrip® - Ferrum sidereum D10, Phosphorus D5 e Prunus spinosa D1

MEDICAMENTO ANTROPOSÓFICO

APRESENTAÇÃO

Solução gotas de Ferrum sidereum D10, Prunus spinosa D1 e Phosphorus D5.

Embalagem: frasco de vidro âmbar com 50 mL.

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO

Cada 1 mL de solução gotas contém:

Ferrum sidereum D10	330,0 mg
Phosphorus D5	330,0 mg
Prunus spinosa D1	340,0 mg

Graduação alcoólica: 41%.

Cada 1 mL de **Previgrip®** equivale a 35 gotas.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Previgrip® é um medicamento antroposófico que auxilia no fortalecimento do sistema imunológico, atuando na prevenção de gripes, resfriados e infecções leves recorrentes do sistema respiratório, geralmente causadas por vírus. **Previgrip®** também é indicado no tratamento auxiliar dos primeiros sintomas das gripes e resfriados, aliviando tosse, respiração difícil, dor na laringe e inflamações. Possui efeito vitalizante auxiliando na fadiga e debilidade nervosa e reestabelecendo o equilíbrio do corpo. Por **Previgrip®** estimular o metabolismo anabólico, também auxilia no tratamento dos sintomas decorrentes de alergias, laringites, asma, bronquite, pneumonia e tuberculose e dos sintomas de distúrbios do sistema urinário, tais como dor na uretra, dores renais, disúria, cistite e tenesmo na bexiga (espasmo na bexiga associado ao desejo de urinar). Em casos de infecções graves, é obrigatório o acompanhamento médico.

A indicação deste medicamento somente poderá ser alterada a critério do prescritor.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

As indicações terapêuticas deste medicamento foram definidas conforme dados publicados na literatura homeopática, antroposófica ou anti-homotóxica. Este medicamento não foi submetido a estudos clínicos para comprovação de eficácia.

Previgrip®, como um medicamento produzido e indicado de acordo com o conhecimento antroposófico, age em primeira linha por meio do estímulo das forças autocurativas do organismo, e tem como mecanismo de ação estimular no ser humano uma reação que levará à cura ou ao alívio da enfermidade, servindo para a harmonização dos distúrbios de saúde acima relacionados.

Um medicamento antroposófico pode agir, de acordo com sua composição, de três modos: (1) estimulando um processo contrário à doença – esta é a maneira alopática de ação, por exemplo, para uma inflamação, quando pode-se usar uma planta que estimule no organismo suas atividades anti-inflamatórias; (2) agindo de modo igual à doença e provocando uma reação contrária maior do organismo no sentido da cura – este é um princípio homeopático de ação: aquilo que provoca também pode curar; e (3) proporcionando um modelo orientador

para o órgão ou sistema doente, levando à sua atividade sadia – este princípio é exclusivo dos medicamentos antroposóficos.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Previgrip® é contraindicado para pessoas com hipersensibilidade aos componentes da fórmula.

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

O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista.

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

Até o momento, não foi relatada a necessidade de precaução se administrado conforme a posologia sugerida. As orientações e recomendações previstas na bula estão relacionadas à via de administração indicada. O uso por outras vias não sugeridas por esta bula pode envolver risco e deve estar sob a responsabilidade do prescritor. **Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista.

Este medicamento contém 41% de ÁLCOOL (etanol) e pode causar intoxicação, especialmente em crianças.

Interações medicamentosas: até o momento não houve relatos de interações medicamentosas.

Pacientes idosos: não existem advertências ou recomendações especiais sobre o uso do produto por pacientes idosos.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

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

Antes e depois da abertura da embalagem, o produto deve ser armazenado à temperatura ambiente (15-30°C), em local seco, protegido da luz solar, e de fontes de radiação eletromagnética, como por exemplo: forno de micro-ondas, aparelho celular, televisão, computador, raios-X, caixa acústica, etc.

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.

Previgrip® solução gotas é uma solução límpida, transparente e amarelo-alaranjado.

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?

Crianças de 0 a 5 anos:

Para estímulo ao sistema imunológico e prevenção de gripes e resfriados: tomar 5 gotas diluídas em água, 1 vez ao dia, preferencialmente pela manhã.

Para tratamento: tomar 5 gotas diluídas em água, de 2 a 3 vezes ao dia, preferencialmente pela manhã e à tarde, com intervalos regulares entre as doses; ou conforme orientação médica. Para distúrbios do sistema urinário: segundo recomendação médica.

Evitar o uso após as 18h.

Crianças de 5 a 12 anos:

Para estímulo ao sistema imunológico e prevenção de gripes e resfriados: tomar 10 gotas diluídas em água, 1 vez ao dia, preferencialmente pela manhã.

Para tratamento: tomar 10 gotas diluídas em água, de 2 a 3 vezes ao dia, preferencialmente pela manhã e à tarde, com intervalos regulares entre as doses; ou conforme orientação médica. Para distúrbios do sistema urinário: segundo recomendação médica.

Evitar o uso após as 18h.

Adolescentes de 12 a 18 anos:

Para estímulo ao sistema imunológico e prevenção de gripes e resfriados: tomar 15 gotas diluídas em água, 1 vez ao dia, preferencialmente pela manhã.

Para tratamento: tomar 15 gotas diluídas em água, de 2 a 3 vezes ao dia, preferencialmente pela manhã e à tarde, com intervalos regulares entre as doses; ou conforme orientação médica. Para distúrbios do sistema urinário: segundo recomendação médica.

Evitar o uso após as 18h.

Adultos acima de 18 anos:

Para estímulo ao sistema imunológico e prevenção de gripes e resfriados: tomar 15 a 20 gotas diluídas em água, 1 vez ao dia, preferencialmente pela manhã.

Para tratamento: tomar 15 a 20 gotas diluídas em água, 2 a 3 vezes ao dia, preferencialmente pela manhã e à tarde, com intervalos regulares entre as doses; ou conforme orientação médica. Para distúrbios do sistema urinário: segundo recomendação médica.

Evitar o uso após as 18h.

A posologia poderá ser alterada a critério médico.

É indicada a diluição da dose, conforme posologia, em aproximadamente 50 mL de água. Quando a dose é administrada em água, o álcool se dilui, sendo mais bem tolerado. Evite gotejar o medicamento diretamente na boca sob a língua, pois a presença de álcool pode produzir ardência em indivíduos sensíveis.

Para obtenção de resposta terapêutica satisfatória, recomenda-se o uso deste medicamento por pelo menos 7 dias.

Siga corretamente o modo de usar. Em caso de dúvidas sobre este medicamento, procure orientação do farmacêutico. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação de seu médico ou cirurgião-dentista. Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista o aparecimento de sintomas novos, agravamento de sintomas atuais ou retorno de sintomas antigos.

O uso inadequado do medicamento pode mascarar ou agravar sintomas.

Consulte um clínico regularmente. Ele avaliará corretamente a evolução do tratamento. Siga corretamente suas orientações.

Mantenha sempre a dose e a frequência de uso indicadas pelo prescritor ou o modo de usar sugerido nesta bula. Não desaparecendo os sintomas em até 7 dias, consulte um profissional de saúde. No caso de aparecimento de sinais e sintomas de alerta que indiquem gravidade, procure avaliação médica com urgência.

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

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

Caso você esqueça de usar o medicamento, não duplique a quantidade de medicamento na próxima tomada.

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

Em se tratando de pessoas sensíveis ao Phosphorus, poderão se manifestar distúrbios do ritmo taicárdico, estados de ansiedade e distúrbios do sono. Em raros casos de hipersensibilidade individual aos componentes podem ocorrer reações adversas leves, que regredem com a suspensão do tratamento, tais como: náusea, prurido (coceira), urticária, irritação e vermelhidão da pele. Além disso, não são conhecidas a intensidade e a frequência das reações adversas. Caso ocorram, suspenda a administração do produto e procure orientação médica.

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.

Em caso de sintomas que causem mal-estar durante o tratamento, procure seu médico ou farmacêutico.

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

Até o momento, não foram relatados ou verificados sintomas relacionados à superdosagem durante o tratamento com o produto.

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.

Registro n.º: 1.0061.0072.

Registrado e produzido por:

WELEDA DO BRASIL - Laboratório e Farmácia Ltda.

Rua Brig. Henrique Fontenelle, 33

CEP 05125-000 - São Paulo - SP

CNPJ 56.992.217/0001-80

Indústria Brasileira

S.A.C. 0800 055 32 66

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação de um profissional de saúde.



ME4794-02

PREVIGRIP®

(Ferrum sidereum D10, Phosphorus D5 e Prunus spinosa D1)

WELEDA DO BRASIL - Laboratório e Farmácia Ltda

Glóbulos

26,67 mg + 26,67 mg + 26,67 mg

Previgrip®

Ferrum sidereum D10, Phosphorus D5 e Prunus spinosa D1

IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Previgrip® - Ferrum sidereum D10, Phosphorus D5 e Prunus spinosa D1

MEDICAMENTO ANTROPOSÓFICO

APRESENTAÇÃO

Glóbulos de Ferrum sidereum D10, Prunus spinosa D1 e Phosphorus D5.

Embalagem: frasco de vidro âmbar com 20 g.

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO

Cada 1 g de glóbulos contém:

Ferrum sidereum D10	26,67 mg
Phosphorus D5	26,67 mg
Prunus spinosa D1	26,67 mg
Glóbulos inertes nº 5 q.s.p.....	1000,00 mg

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Previgrip® é um medicamento antroposófico que auxilia no fortalecimento do sistema imunológico, atuando na prevenção de gripes, resfriados e infecções leves recorrentes do sistema respiratório, geralmente causadas por vírus. **Previgrip®** também é indicado no tratamento auxiliar dos primeiros sintomas das gripes e resfriados, aliviando tosse, respiração difícil, dor na laringe e inflamações. Possui efeito vitalizante auxiliando na fadiga e debilidade nervosa e reestabelecendo o equilíbrio do corpo. Por **Previgrip®** estimular o metabolismo anabólico, também auxilia no tratamento dos sintomas decorrentes de alergias, laringites, asma, bronquite, pneumonia e tuberculose e dos sintomas de distúrbios do sistema urinário, tais como dor na uretra, dores renais, disúria, cistite e tenesmo na bexiga (espasmo na bexiga associado ao desejo de urinar). Em casos de infecções graves, é obrigatório o acompanhamento médico.

A indicação deste medicamento somente poderá ser alterada a critério do prescritor.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

As indicações terapêuticas deste medicamento foram definidas conforme dados publicados na literatura homeopática, antroposófica ou anti-homotóxica. Este medicamento não foi submetido a estudos clínicos para comprovação de eficácia.

Previgrip®, como um medicamento produzido e indicado de acordo com o conhecimento antroposófico, age em primeira linha por meio do estímulo das forças autocurativas do organismo, e tem como mecanismo de ação estimular no ser humano uma reação que levará à cura ou ao alívio da enfermidade, servindo para a harmonização dos distúrbios de saúde acima relacionados.

Um medicamento antroposófico pode agir, de acordo com sua composição, de três modos: (1) estimulando um processo contrário à doença – esta é a maneira alopática de ação, por exemplo, para uma inflamação, quando pode-se usar uma planta que estimule no organismo suas atividades anti-inflamatórias; (2) agindo de modo igual à doença e provocando uma reação contrária maior do organismo no sentido da cura – este é um princípio homeopático de ação: aquilo que provoca também pode curar; e (3) proporcionando um modelo orientador para o órgão ou sistema doente, levando à sua atividade sadia – este princípio é exclusivo dos medicamentos antroposóficos.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Previgrip® é contraindicado para pessoas com hipersensibilidade aos componentes da fórmula.

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

O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista.

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

Até o momento, não foi relatada a necessidade de precaução se administrado conforme a posologia sugerida. As orientações e recomendações previstas na bula estão relacionadas à via de administração indicada. O uso por outras vias não sugeridas por esta bula pode envolver risco e deve estar sob a responsabilidade do prescritor. **Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista.

Este medicamento não deve ser usado por pessoas com síndrome de má-absorção de glicose-galactose e insuficiência de sacarose-isomaltase.

Atenção: Deve ser usado com cautela por portadores de Diabetes.

Atenção: Contém SACAROSE.

Interações medicamentosas: até o momento não houve relatos de interações medicamentosas.

Pacientes idosos: não existem advertências ou recomendações especiais sobre o uso do produto por pacientes idosos.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

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

Antes e depois da abertura da embalagem, o produto deve ser armazenado à temperatura ambiente (15-30°C), em local seco, protegido da luz solar, e de fontes de radiação eletromagnética, como por exemplo: forno de micro-ondas, aparelho celular, televisão, computador, raios-X, caixa acústica, etc.

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.

Previgrip® glóbulos são grãos brancos a levemente alaranjados, esféricos, homogêneos, regulares e consistentes.

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?

Crianças de 0 a 5 anos:

Para estímulo ao sistema imunológico e prevenção de gripes e resfriados: tomar 3 glóbulos 1 vez ao dia, preferencialmente pela manhã.

Para tratamento: tomar 3 glóbulos de 2 a 3 vezes ao dia, preferencialmente pela manhã e à tarde, com intervalos regulares entre as doses; ou conforme orientação médica. Para distúrbios do sistema urinário: segundo recomendação médica.

Os glóbulos podem ser dissolvidos em uma colher (chá) de água ou leite materno antes de serem administrados. Evitar o uso após as 18h.

Crianças de 5 a 12 anos:

Para estímulo ao sistema imunológico e prevenção de gripes e resfriados: tomar 7 glóbulos 1 vez ao dia, preferencialmente pela manhã.

Para tratamento: tomar 7 glóbulos de 2 a 3 vezes ao dia, preferencialmente pela manhã e à tarde, com

intervalos regulares entre as doses; ou conforme orientação médica. Para distúrbios do sistema urinário: segundo recomendação médica.

Os glóbulos podem ser dissolvidos em uma colher (chá) de água ou leite materno, antes de serem administrados.

Evitar o uso após as 18h.

Adolescentes de 12 a 18 anos:

Para estímulo ao sistema imunológico e prevenção de gripes e resfriados: tomar 10 glóbulos 1 vez ao dia, preferencialmente pela manhã.

Para tratamento: tomar 10 glóbulos de 2 a 3 vezes ao dia, preferencialmente pela manhã e à tarde, com intervalos regulares entre as doses; ou conforme orientação médica. Para distúrbios do sistema urinário: segundo recomendação médica.

Os glóbulos podem ser engolidos com água ou dissolvidos na boca.

Evitar o uso após as 18h.

Adultos acima de 18 anos:

Para estímulo ao sistema imunológico e prevenção de gripes e resfriados: tomar 10 a 14 glóbulos 1 vez ao dia, preferencialmente pela manhã.

Para tratamento: tomar 10 a 14 glóbulos de 2 a 3 vezes ao dia, preferencialmente pela manhã e à tarde, com intervalos regulares entre as doses; ou conforme orientação médica. Para distúrbios do sistema urinário: segundo recomendação médica.

Os glóbulos podem ser engolidos com água ou dissolvidos na boca.

Evitar o uso após as 18h.

A posologia poderá ser alterada a critério médico.

Para obtenção de resposta terapêutica satisfatória, recomenda-se o uso deste medicamento por pelo menos 7 dias.

Siga corretamente o modo de usar. Em caso de dúvidas sobre este medicamento, procure orientação do farmacêutico. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação de seu médico ou cirurgião-dentista. Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista o aparecimento de sintomas novos, agravamento de sintomas atuais ou retorno de sintomas antigos.

O uso inadequado do medicamento pode mascarar ou agravar sintomas.

Consulte um clínico regularmente. Ele avaliará corretamente a evolução do tratamento. Siga corretamente suas orientações.

Mantenha sempre a dose e a frequência de uso indicadas pelo prescritor ou o modo de usar sugerido nesta bula. Não desaparecendo os sintomas em até 7 dias, consulte um profissional de saúde. No caso de aparecimento de sinais e sintomas de alerta que indiquem gravidade, procure avaliação médica com urgência.

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

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

Caso você esqueça de usar o medicamento, não duplique a quantidade de medicamento na próxima tomada.

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

Em se tratando de pessoas sensíveis ao Phosphorus, poderão se manifestar distúrbios do ritmo taquicárdico, estados de ansiedade e distúrbios do sono. Em raros casos de hipersensibilidade individual aos componentes, podem ocorrer reações adversas leves, que regredem com a suspensão do tratamento, tais como: náusea, prurido (coceira), urticária, irritação e vermelhidão da pele. Além disso, não são conhecidas a intensidade e a frequência das reações adversas. Caso ocorram, suspenda o uso do medicamento.

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.

Em caso de sintomas que causem mal-estar durante o tratamento, procure seu médico ou farmacêutico.

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

Até o momento, não foram relatados ou verificados sintomas relacionados à superdosagem durante o tratamento com o produto.

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.

Registro n.º: 1.0061.0072.

Registrado e produzido por:

WELEDA DO BRASIL - Laboratório e Farmácia Ltda.

Rua Brig. Henrique Fontenelle, 33

CEP 05125-000 - São Paulo - SP

CNPJ 56.992.217/0001-80

Indústria Brasileira

S.A.C. 0800 055 32 66

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação de um profissional de saúde.



ME4795-02

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 expediente	Assunto	Data do expediente	Nº expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
31/01/2025	N.A.	10455 DINAMIZADO – Notificação de alteração de texto de bula – Publicação no Bulário RDC 60/2012	10/05/2024 15/05/2024	0643912/24-8 0630041/24-3 0630039/24-1	10275 - DINAMIZADO –Alteração de texto de bula (ou folheto) / 11384 – DINAMIZADO – Alteração de posologia / 11387 – DINAMIZADO – Inclusão de Indicação Terapêutica prevista em literatura	20/01/2025	Para que este medicamento é indicado? Como este medicamento funciona? Como devo usar este medicamento? Quais os males que este medicamento pode me causar? O que fazer se alguém usar uma quantidade maior do que a indicada deste medicamento?	VP	(330,0 + 330,0 + 340,0) MG/ML SOL GOT OR CT FR VD AMB X 50 ML (26,67+26,67+26,67) MG/G GLOB CT FR VD AMB X 20G
02/05/2023	0438076/23-1	10455 DINAMIZADO – Notificação de alteração de texto de bula – Publicação no Bulário RDC 60/2012	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	Dizeres Legais	VP	(330,0 + 330,0 + 340,0) MG/ML SOL GOT OR CT FR VD AMB X 50 ML (26,67+26,67+26,67) MG/G GLOB CT FR VD AMB X 20G
24/03/2022	1361368/22-5	10455 DINAMIZADO – Notificação de alteração de texto de bula – Publicação no	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	Dizeres Legais	VP	(330,0 + 330,0 + 340,0) MG/ML SOL GOT OR CT FR VD AMB X 50 ML (26,67+26,67+26,67) MG/G

		Bulário RDC 60/2012							GLOB CT FR VD AMB X 20G
24/06/2021	2450997/21-1	10455 DINAMIZADO – Notificação de alteração de texto de bula – Publicação no Bulário RDC 60/2012	N.A.	N.A.	N.A.	N.A.	Inclusão inicial de texto de bula	VP	(330,0 + 330,0 + 340,0) MG/ML SOL GOT OR CT FR VD AMB X 50 ML (26,67+26,67+26,67) MG/G GLOB CT FR VD AMB X 20G