

AMBROXMEL®

cloridrato de ambroxol

CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.

XAROPE

15 MG/5 ML e 30 MG/5 ML



I- IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Ambroxmel®

cloridrato de ambroxol

APRESENTAÇÕES USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 12 ANOS

Xarope adulto de 30 mg/5 mL: frasco com 120 mL + 1 copo-medida graduado.

USO PEDIÁTRICO

Xarope pediátrico de 15 mg/5 mL: frasco com 120 mL + 1 copo-medida graduado.

COMPOSIÇÃO

Cada 5 mL de Ambroxmel® pediátrico contém: cloridrato de ambroxol................................. 15 mg*

Excipientes**q.s.p.:..... 5 mL

II. INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Ambroxmel® é indicado para o tratamento das doenças broncopulmonares (brônquios e pulmões) agudas e crônicas para facilitar a expectoração (soltar o catarro do peito) quando houver acúmulo de secreção.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Ambroxmel® favorece a expectoração, ou seja, ajuda na eliminação do catarro das vias respiratórias, alivia a tosse, desobstrui os brônquios e, devido ao leve efeito anestésico local, alivia a irritação da garganta associada à tosse com catarro. O início de ação ocorre em até 2 horas após o uso.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Você não deve usar Ambroxmel[®] se tiver alergia ao cloridrato de ambroxol (substância ativa) ou a outros componentes da fórmula e se tiver intolerância a frutose.

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

Ambroxmel[®] xarope adulto e pediátrico contém 3,0 g de sorbitol por dose diária máxima recomendada (15 mL). Ambroxmel[®] xarope pediátrico pode causar leve efeito laxativo. Há relatos de muitos poucos casos de lesões cutâneas graves associadas a substâncias expectorantes como o cloridrato de ambroxol, que na maioria das vezes é explicada pela gravidade de outras doenças ou medicação concomitante. Durante a fase inicial dessas lesões, o paciente pode apresentar sintomas inespecíficos semelhantes ao de gripe como febre, dores no corpo, rinite, tosse e dor de garganta e, confundido por estes sintomas, pode ocorrer de iniciar o tratamento com medicação para tosse e resfriado.

Assim, se aparecerem manchas na pele com placas elevadas, coceira e descamação na pele, por precaução, você deve interromper o tratamento e procurar um médico imediatamente.

^{**}ácido cítrico, aroma de mel, aroma de eucalipto, benzoato de sódio, glicerol, propilenoglicol, sacarina sódica, ciclamato de sódio, sorbitol, hietelose, corante caramelo e água purificada.

^{*}equivalente a 13,7 mg de ambroxol

^{**}ácido cítrico, aroma de mel, benzoato de sódio, glicerol, propilenoglicol, sacarina sódica, ciclamato de sódio, sorbitol, hietelose, corante caramelo e água purificada.



Se você tiver insuficiência renal, deverá consultar um médico antes de usar Ambroxmel[®].

Caso os sintomas não melhorem, ou piorem, durante o tratamento de problemas respiratórios agudos, procure orientação médica.

Não foram realizados estudos sobre efeito na capacidade de dirigir e utilizar máquinas.

Não há evidências sobre o efeito na capacidade de dirigir e utilizar máquinas com base em dados da póscomercialização.

Ambroxmel® somente deve ser administrado em pacientes pediátricos menores de 2 anos de idade sob prescrição médica.

Fertilidade, Gravidez e Amamentação

O cloridrato de ambroxol passa para a placenta e pode chegar ao bebê em gestação, mas não há evidências de efeitos prejudiciais ao bebê. O uso de cloridrato de ambroxol não é recomendado principalmente durante os três primeiros meses de gravidez.

O cloridrato de ambroxol passa para o leite materno. Mesmo que não seja esperado nenhum efeito desfavorável para a criança amamentada, Ambroxmel[®] não é recomendado se você estiver amamentando.

Não há evidências de efeitos nocivos sobre a fertilidade.

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

Não se conhecem interações prejudiciais com outras medicações.

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?

Ambroxmel® xarope deve ser conservado em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), protegido da luz.

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.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudanca no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Características do produto

Ambroxmel adulto e pediátrico acima de 12 anos:

Xarope caramelo, límpido, com odor de mel e eucalipto.

Ambroxmel pediátrico:

Xarope caramelo, límpido, com odor de mel.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANCAS.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Meça a quantidade correta utilizando o copo-medida. Ambroxmel® pode ser ingerido com ou sem alimentos.

XAROPE ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 12 ANOS:

Adultos e adolescentes maiores de 12 anos: 5 mL por via oral, 3 vezes ao dia.

Este regime é adequado para o tratamento de doenças agudas do trato respiratório e para o tratamento inicial de condições crônicas até 14 dias.

XAROPE PEDIÁTRICO:

Crianças abaixo de 2 anos: 2,5 mL – 2 vezes ao dia Crianças de 2 a 5 anos: 2,5 mL – 3 vezes ao dia. Crianças de 6 a 12 anos: 5 mL – 3 vezes ao dia.

A dose de Ambroxmel[®] xarope pediátrico pode ser calculada à razão de 0,5 mg de ambroxol por quilograma de peso corpóreo, 3 vezes ao dia.

Ambroxmel® somente deve ser administrado em pacientes pediátricos menores de 2 anos de idade sob prescrição médica.

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.



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

Continue tomando as próximas doses regularmente no horário habitual. Não duplique a dose na próxima tomada. 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?

- Reações comuns: disgeusia (alteração do paladar); hipoestesia da faringe (diminuição da sensibilidade da faringe); náusea (enjoo); hipoestesia oral (diminuição da sensibilidade da boca).
- Reações incomuns: vômitos; diarreia; dispepsia (indigestão); dor abdominal; boca seca.
- Reações raras: garganta seca; erupção cutânea (surgimento de manchas, coceira, placas elevadas, descamação na pele); urticária (placas vermelhas e elevadas na pele e com coceira).
- Reações com frequência desconhecida: reação/choque anafilático; hipersensibilidade (alergia); edema angioneurótico (inchaço dos lábios, língua e garganta); prurido (coceira).

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 DESTE MEDICAMENTO?

Até o momento não se conhecem sintomas específicos de intoxicação por dose excessiva de Ambroxmel®.

Com base em superdose acidental e/ou relatos de erros na medicação, os sintomas observados são os efeitos adversos conhecidos de cloridrato de ambroxol nas doses recomendadas e pode ser necessário tratamento sintomático.

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

Reg. MS 1.4381.0087

Farm. Resp.: Charles Ricardo Mafra

CRF-MG 10.883

Fabricado por:

CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.

Av. Cel. Armando Rubens Storino, 2750 - Pouso Alegre/MG

CEP: 37550-000 - CNPJ: 02.814.497/0002-98

Registrado por:

CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.

Rua Engenheiro Prudente, 121 - São Paulo/SP CEP: 01550-000 - CNPJ: 02.814.497/0001-07

Indústria Brasileira ®Marca Registrada

SAC (Serviço de Atendimento ao Consumidor)

0800 704 46 47 www.grupocimed.com.br

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação médica.





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	N° do expediente	Assunto	Data do Expediente	N° do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
30/05/2014	0430055/14-6	10457- SIMILAR – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	30/05/2014	0430055/14-6	10457- SIMILAR – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	30/05/2014	. Para quê este medicamento é indicado? . Como este medicamento funciona? . Quando não devo usar este medicamento? . O que devo saber antes de usar este medicamento? . Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? . Como devo usar este medicamento? . Como devo usar este medicamento? . O que devo fazer quando eu me esquecer de usar este medicamento? . Quais os males que este medicamento pode me causar? . o que fazer se alguém	VP/VPS	. 3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML . 6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML



							usar uma quantidade maior do que a indicada deste medicamento? . Indicações . Resultados de eficácia . Características farmacológicas . Contra – indicações . Advertências e precauções . Interações medicamentosas . Cuidados de armazenamento do medicamento . Posologia e modo de usar . Reações adversas		
19/12/2014	1140632/14-1	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula RDC 60/12	19/12/2014	1140632/14-1	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula RDC 60/12	19/12/2014	. Superdose . Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento	VP/VPS	. 3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML . 6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML
27/01/2015	0073757/15-7	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula RDC 60/12	27/01/2015	0073757/15-7	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula RDC 60/12	27/01/2015	. Apresentações . Composição	VP/VPS	. 3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML . 6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML



29/04/2015	0374455/15-8	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula RDC 60/12	15/04/2015	0374455/15-8	10451 – MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	15/04/2015	. Composição . Quando não devo usar este medicamento . O que devo saber antes de usar este medicamento	VP/VPS	. 3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML . 6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML
25/05/2016	1820492/16-9	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula RDC 60/12	25/05/2016	1820492/16-9	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula RDC 60/12	25/05/2016	Alteração da restrição de uso por faixa etária	VP/VPS	. 3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML . 6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML
15/05/2017	0895357/17-1	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula RDC 60/12	15/05/2017	0895357/17-1	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula RDC 60/12	15/05/2017	. Quando não devo usar este medicamento . O que devo saber antes de usar este medicamento	VP/VPS	. 3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML . 6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML
11/11/2020		10450 - SIMILAR - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	11/11/2020		10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	11/11/2020	9 – Reações Adversas	VPS	. 3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML . 6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML