

achē

TANDRILAX

cafeína carisoprodol diclofenaco sódico paracetamol

APRESENTAÇÕES

Comprimidos com 30 mg de cafeína + 125 mg de carisoprodol + 50 mg de diclofenaco sódico + 300 mg de paracetamol: embalagens com 4, 15 ou 30 comprimidos.

USO ORAL USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido de Tandrilax contém: cafeína.....30 mg carisoprodol......125 mg diclofenaco sódico50 mg paracetamol......300 mg Excipientes: amido, celulose microcristalina, estearato de magnésio, crospovidona, corante amarelo FDC n°. 6 laca de alumínio, dióxido de silício e fosfato de cálcio dibásico di-hidratado.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É IN-

Tandrilax é um medicamento indicado para o tratamento de reumatismo (conjunto de doenças que pode afetar as articulações, músculos e esqueleto, caracterizado por dor, restrição de movimento e eventual presença de sinais inflamatórios). Como exemplos mais comuns desta doença, temos: lombalgia (dor da coluna lombar), osteoartrites, crise aguda de artrite reumatoide ou outras artropatias reumáticas, crise aguda de gota (doença caracterizada pela deposição de cristais de ácido úrico junto a articulações e em outros órgãos), estados inflamatórios agudos pós-traumáticos e pós-cirúrgicos. Tandrilax é também indicado como coadjuvante em processos inflamatórios graves decorrentes de quadros infecciosos

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIO-

Tandrilax apresenta uma composição relaxante muscular, anti-inflamatória e analgésica (ação contra a dor), indicada no tratamento do reumatismo, o qual, em geral, está associado a queixas como dor e sinais inflamatórios, como inchaço, calor local e eventual limitação de mobilidade. Tandrilax, por ter em sua composição uma associação de medicamentos, irá agir da seguinte forma: o carisoprodol é um relaxante muscular, que reduz indiretamente a tensão da musculatura esquelética em seres humanos. A cafeína é um estimulante do sistema nervoso central, que produz estado de alerta mental, e tende a corrigir a sonolência que o carisoprodol provoca. A cafeína também tem ação contra a dor, atuando sobre a musculatura e tornando-a menos susceptível à fadiga (cansaço) e melhorando seu desempenho. O diclofenaco sódico é um importante anti-inflamatório que atuará também no combate a dor e na diminuição de sintomas, como a febre e inchaços localizados, assim como o paracetamol também possui ação anti-inflamatória, e atua sinergicamente no controle da dor e temperatura.

Tandrilax está contraindicado em pacientes que

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDI-

apresentem hipersensibilidade (alergia) a quaisquer dos componentes de sua fórmula; nos casos de insuficiência cardíaca (função prejudicada do coração), hepática (do fígado) ou renal grave (dos rins) e hipertensão arterial grave (pressão alta). É contraindicado também em pacientes que apresentem hipersensibilidade aos anti-inflamatórios (ex.: ácido acetilsalicílico) com desencadeamento de quadros reativos, como os asmáticos nos quais pode ocasionar acessos de asma, urticária (coceira) ou rinite aguda (inflamação da mucosa do nariz). Tandrilax deverá ser usado somente sob prescrição médica. Informe seu médico sobre qualquer

medicamento que esteja usando, antes do início ou durante o tratamento. Este medicamento é destinado ao uso adulto. Não use outro produto que contenha parace-

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR **ESTE MEDICAMENTO?** Tandrilax deverá ser usado sob prescrição médica.

Não foram estabelecidas a segurança e a eficácia

em pacientes da faixa etária pediátrica, portanto não se recomenda seu uso em crianças e adolescentes. A possibilidade de reativação de úlceras pépticas (lesão na mucosa do esôfago - gastrintestinal) requer análise cuidadosa quando houver história anterior de dispepsia (indigestão), sangramento gastrintestinal ou úlcera péptica. Nas indicações do Tandrilax por períodos superiores a dez dias, deverá ser realizado hemograma (exame de sangue) e provas de função hepática

(do fígado) antes do início do tratamento e, periodicamente, a seguir. A diminuição da contagem de leucócitos e/ou plaquetas, ou do hematócrito requer a suspensão da medicação. O uso prolongado de diclofenaco tem se associado com eventos adversos gastrintestinais graves, como ulceração (lesões), sangramento e perfura-

ção do estômago ou intestinos, em especial em pacientes idosos e debilitados. O uso crônico de diclofenaco sódico aumenta o risco de dano nos rins, com função prejudicada do mesmo. Condições agudas abdominais podem ter seu diagnóstico dificultado pelo uso do carisoprodol. O carisoprodol pode causar uma contração involuntária do esfíncter de Oddi (zona de maior pres-

são que regula a passagem da bile para o duodeno) e reduzir as secreções dos ductos biliar e pancreático (canais da vesícula biliar e pâncreas). Pessoas com hipertensão intracraniana (pressão alta no cérebro) ou trauma cranioencefálico (trauma no cérebro) não devem fazer uso de Tandrilax, da mesma forma que pacientes que possuem a atividade do citocromo CYP2C19

reduzida (enzima do fígado), seja por doença ou por uso de outras medicações. O uso prolongado de Tandrilax pode levar a drogadição e sua descontinuação, a síndrome de abstinência, quando usado em altas doses e por período prolongado. O uso concomitante com

álcool e drogas depressoras do sistema nervoso central não é recomendado. Observando-se reações alérgicas tipo coceira ou eritematosas (vermelhidão), febre, icterícia (amarelamento da pele), cianose (coloração azulada na pele devido à falta de oxigenação) ou sangue nas fezes, a medicação deverá ser imedia-

tamente suspensa. Populações especiais Uso em idosos O uso em pacientes idosos (pacientes geralmente mais sensíveis aos medicamentos) deve ser cuidadosamente observado. Pessoas idosas que fazem uso de Tandrilax devem ser acompanha-

das com cuidado, pois apresentam maior risco

de depressão respiratória e de eventos adversos

Pacientes com doença cardiovascular (doenças do coração)

Tandrilax deve ser usado com cautela em pacientes com doença cardiovascular, pelo risco de eventos trombóticos cardiovasculares (formação de trombos na circulação), como infarto ou acidente vascular cerebral, devido à presença do diclofenaco na fórmula. Em pacientes portadores de doenças cardiovasculares, a possibilidade de ocorrer retenção de sódio e edema (inchaço) deverá ser considerada.

Pacientes desidratados podem apresentar maiores riscos de hipotensão (pressão baixa) com o uso do carisoprodol.

Pacientes com doença no fígado ou rins

Tandrilax deve ser usado com cautela em pacientes com danos no fígado ou nos rins, pois a ação deste medicamento poderá se alterar e trazer maiores riscos durante seu uso. Nestes casos, é importante que se avalie cada situação clínica e a dose a ser tomada seja adequada ao paciente. A meia-vida da cafeína está aumentada em

pacientes com doenças do fígado, como cirrose (destruição do tecido do fígado) e hepatite viral (inflamação do fígado causada por vírus). Por isso, ajustes de dose devem ser feitos para estes pacientes. Em altas doses, a cafeína pode causar dorsalgia crônica (dor nas costas), desencadear doenças psiquiátricas de base e aumentar a frequência e a gravidade de efeitos adversos. Os pacientes que fazem uso de medicações que contêm cafeína devem ser alertados quanto à limitação da ingestão de outras fontes de cafeína como alimentos, bebidas e outros medicamentos

Pacientes com doenças no pulmão obstrutivas ou restritivas

Tandrilax deve ser usado com cautela em pacientes com doenças pulmonares (dos pulmões) obstrutivas ou restritivas crônicas, pelo risco de depressão respiratória.

Capacidade de dirigir veículos e operar máquinas

É recomendável que os pacientes durante o tratamento com Tandrilax evitem dirigir carros, motos e outros veículos, assim como operar máquinas perigosas, pois o carisoprodol pode interferir com essas capacidades. Sensibilidade cruzada

Existem relatos de reação cruzada do diclofenaco com o ácido acetilsalicílico. Pacientes que apresentaram previamente reações alérgicas graves ao ácido acetilsalicílico ou outros anti-inflamatórios não hormonais (exemplos: ibuprofeno, cetoprofeno) devem evitar o uso de Tandrilax, em razão do maior risco de broncoespasmos (doença que causa dificuldades para respirar). Uso na gravidez

Embora os estudos realizados não tenham evidenciado nenhum efeito teratogênico (dano ao feto), desaconselha-se o uso do Tandrilax durante a gravidez e lactação.

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

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS RELA-

CIONADAS AO DICLOFENACO SODICO: - Interação Medicamento-Medicamento:

- Gravidade: maior

Há aumento do risco de sangramento no uso associado de ardeparina, clovoxamina, dalteparina, desirudina, enoxaparina, escitalopram, famoxetina, flesinoxano, fluoxetina, fluvoxamina,

nadroparina, nefazodona, parnaparina, paroxetina, pentoxifilina, reviparina, sertralina, tinzapa-Pode ocorrer aumento da toxicidade de algumas medicações como metotrexato, pemetrexede este

O uso associado ao tacrolimo pode levar a insuficiência renal aguda. - Gravidade: moderada

com risco de mielossupressão, toxicidade renal e

O aumento das concentrações plasmáticas de

gastrintestinal.

diclofenaco pode ocorrer com uso de voriconazol, assim como ciprofloxacino também pode causar aumento de sua própria concentração plasmática. O uso associado de levofloxacino, norfloxacino ou ofloxacino pode causar aumento do risco de

O uso associado de anti-hipertensivos da classe dos betabloqueadores (ex.: atenolol) e da classe

dos inibidores da ECA (Enzima Conversora de Angiotensina, ex.: captopril e enalapril) podem ter seu efeito anti-hipertensivo diminuído. A associação com acetoexamida, clorpropamida, gliclazida, glimepirida, glipizida, gliquidona, gliburida, tolazamida ou tolbutamida, pode levar

ao aumento do risco de hipoglicemia.

O aumento do risco de desenvolvimento de lesões da mucosa gástrica está associado ao uso de desvenlafaxina, dicumarol, duloxetina, acenocumarol, anisindiona, citalopram, clopidogrel, eptifibatida, milnaciprana, fenindiona, femprocumona, ginkgo, prasugrel, venlafaxina, varfarina

e ulmeira. A amilorida, canrenoato, espironolactona, triantereno podem ter redução do efeito diurético, hipercalemia, possível nefrotoxicidade quando associadas ao diclofenaco, assim como clorotiazida, clortalidona, furosemida, hidroclorotiazida, indapamida também terão sua eficácia diurética e anti-hipertensiva prejudicadas. A losartana e valsartana podem ter redução do

insuficiência renal. A associação do diclofenaco com a ciclosporina pode aumentar a toxicidade da mesma, potencial-

efeito anti-hipertensivo e aumento do risco de

mente levando a riscos de disfunção renal, colestase e parestesias, assim como o uso de digoxina também pode ter aumento de toxicidade associada a náuseas, vômitos e arritmias. Há risco de intoxicação por lítio em caso de associação, podendo causar sintomas como fraqueza, tremor, sede excessiva e confusão.

risco de eventos adversos associado aos anti-inflamatórios não hormonais. O uso dos medicamentos colestipol e colestiramina pode causar diminuição da biodisponibili-

O uso da matricária pode causar aumento do

O aumento do risco de hemorragia gastrintestinal e/ou antagonismo de efeito hipotensor pode

dade do diclofenaco.

- Gravidade: menor

ocorrer no uso associado a anlodipino, bepridil, diltiazem, felodipino, flunarizina, galopamil, isradipino, lacidipino, lidoflazina, manidipino, nicardipino, nifedipino, nilvadipino, nimodipino, nisoldipino, nitrendipino, barnidipino e verapamil. Interação Medicamento-Exame Laboratorial:

Quando se faz uso de diclofenaco o teste de sangue oculto nas fezes pode potencialmente dar resultado falso-positivo. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS RE-

LACIONADAS AO CARISOPRODOL: Interação Medicamento-Medicamento: - Gravidade: maior

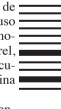
Há risco potencial de depressão respiratória no uso associado a medicações como adinazolam, alprazolam, amobarbital, anileridina, aprobarbital, bromazepam, brotizolam, butalbital, cetazolam, clordiazepóxido, clorzoxazona, clobazam, clonazepam, clorazepato, codeína, dantroleno,

PH 2065 BU 02a VP SAP 4199100 05/19









gastrintestinais.

diazepam, estazolam, etclorvinol, fenobarbital, fentanila, flunitrazepam, flurazepam, halazepam, hidrato de cloral, hidrocodona, hidromorfona, levorfanol, lorazepam, lormetazepam, medazepam, meperidina, mefenesina, mefobarbital, meprobamato, metaxalona, metocarbamol, metoexital, midazolam, morfina, nitrazepam, nordazepam, oxazepam, oxibato sódico, oxicodona, oximorfona, pentobarbital, prazepam, primidona, propoxifeno, quazepam, remifentanila, secobarbital, sufentanila, sulfato lipossomal de morfina, temazepam, tiopental e triazolam. Assim como há risco de depressão do sistema nervoso central com o uso de Kava.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS RELA-CIONADAS À CAFEÍNA:

Interação Medicamento-Medicamento:

- Gravidade: moderada

Medicações como: ciprofloxacino, equinácea, enoxacino, grepafloxacino, norfloxacino e verapamil quando associadas à cafeína podem levar ao seu aumento de concentração plasmática e consequente estímulo ao sistema nervoso central. O uso associado à clozapina pode causar aumento do risco de toxicidade pela mesma com riscos de sedação, convulsões e hipotensão.

O desogestrel em associação à cafeína pode levar ao aumento da estimulação do sistema nervoso central, assim como a fenilpropanolamina, ácido pipemídico e a terbinafina podem causar aumento das concentrações plasmáticas de cafeína levando a sintomas como ansiedade, irritabilidade, insônia ou aumento da diurese.

A associação com teofilina também pode cursar com aumento das concentrações plasmáticas da mesma.

- Gravidade: menor

A cafeína pode causar redução do efeito terapêutico da adenosina.

Pode potencialmente levar a redução do efeito sedativo e ansiolítico de medicamentos como adinazolam, alprazolam, bromazepam, brotizolam, clordiazepóxido, clobazam, clonazepam, clorazepato, diazepam, estazolam, flunitrazepam, flurazepam, halazepam, lorazepam, midazolam, nitrazepam, oxazepam, prazepam, quazepam, quetazolam, temazepam e triazolam.

Eventualmente pode ocorrer aumento do risco de excitação cardiovascular e cerebral associado a altas concentrações de cafeína se associado ao uso de dissulfiram. A metilxantina pode potencializar os efeitos da

cafeína aumentando os riscos de eventos adversos relacionados à mesma. Interação Medicamento-Exame Laboratorial:

- Gravidade: menor A cafeína pode causar uma falsa redução dos

níveis séricos de fenobarbital. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS RE-

LACIONADAS AO PARACETAMOL: Interação Medicamento-Medicamento:

- Gravidade: moderada

Medicamentos como a zidovudina, carbamazepina, diflunisal e isoniazida em associação com o paracetamol apresentam risco de hepatotoxicidade e neutropenia, assim como a fenitoína também pode apresentar risco aumentado de hepatotoxicidade e diminuição de eficácia do paracetamol. A associação com varfarina pode causar risco de sangramento, assim como o acenocumarol pode ter seu efeito anticoagulante potencializado.

- Gravidade: menor A associação com cloranfenicol pode aumentar

sua toxicidade levando a sintomas como vômitos, hipotensão e hipotermia. Interação Medicamento-Alimento: - Gravidade: maior

O consumo de álcool pode aumentar o risco de hepatotoxicidade da medicação.

- Gravidade: moderada O uso de paracetamol pode levar a alterações de exames como falso aumento dos níveis séricos de

Interação Medicamento-Exame Laboratorial:

ácido úrico e resultado falso-positivo do teste do ácido 5-hidroxi-indolacético. Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medica-

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para sua saúde. 5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMEN-

TO? Os comprimidos de Tandrilax são circulares, de cor alaranjada, biconvexo e com vinco em uma das faces e gravação do logo ACHÉ na outra face.

Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Proteger da luz e umidade. 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

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.

DEVE

MEDICAMENTO

original.

TODO

MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANCAS. 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICA-**MENTO?** Como regra geral, a dose mínima diária reco-

mendada é de um comprimido a cada 12 horas

respeitando o máximo de um comprimido tomado a cada 8 horas, portanto, três doses diárias. No entanto, vale ressaltar que cabe ao médico analisar individualmente cada caso clínico adaptando a melhor dosagem de medicação e a duração de tempo de tratamento, de acordo com a idade do paciente e às suas condições gerais. Deverão ser administradas as mais baixas doses eficazes e, sempre que possível, a duração do tratamento não deverá ultrapassar 10 dias. Tratamentos mais prolongados requerem obser-

vações especiais (vide item "4" desta bula). Os comprimidos do Tandrilax devem ser ingeridos inteiros (sem mastigar), junto a refeições, com auxílio de líquido.

sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

Siga a orientação do seu médico, respeitando

Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico. Este medicamento não deve ser partido ou

7. O OUE DEVO FAZER OUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICA-

MENTO? Se uma dose for esquecida, você deve tomar o comprimido logo que possível. Se estiver perto

da próxima dose, pule a dose perdida e espere até o horário do medicamento ser tomado habitualmente. Você não deve tomar duas doses ao

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

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICA-MENTO PODE ME CAUSAR?

Reações Adversas separadas por frequência de

ocorrência: Reações muito comuns (> 1/10): aumento das Reações comuns (> 1/100 e < 1/10): cefaleia, tontura, insônia, tremor, dor, hemorragia gastrintestinal, perfuração gastrintestinal, úlceras gastrintestinais, diarreia, indigestão, náusea, vômitos, constipação, flatulência, dor abdominal, pirose, retenção de fluidos corpóreos, edema (inchaço), rash, prurido, edema facial, anemia, distúrbios da coagulação, broncoespasmo, rinite, zumbido, febre e doença viral.

Reações incomuns (> 1/1.000 e < 1/100): hiperten-

são, insuficiência cardíaca congestiva, vertigem, sonolência, agitação, depressão, irritabilidade, ansiedade, alopécia, urticária, dermatite e eczema. Reações raras (> 1/10.000 e < 1/1.000): meningite asséptica, convulsões, pancreatite, hepatite fulminante, insuficiência hepática, depressão respiratória, pneumonia, perda auditiva, agranulocitose, anemia aplástica, anemia hemolítica, reações anafilactoides, dermatite esfoliativa, eritema multiforme, síndrome Stevens-Johnson e necrólise epidérmica tóxica. Outras reações observadas sem frequência

conhecida:

Efeitos cardiovasculares: arritmia cardíaca, vasodilatação periférica (altas doses), infarto do miocárdio, angina, aumento do risco de eventos cardiovasculares, redução da perfusão esplâncnica (em neonatos prematuros), palpitações, taquiarritmia, alargamento do complexo QRS do eletrocardiograma (doses moderadas a altas), hipotensão ortostática e síncope.

Efeitos dermatológicos: pustulose exantematosa generalizada aguda, dermatite de contato, dermatite liquenoide, dermatose bolhosa linear, necrose de pele e fasciíte necrosante. Efeitos metabólicos-endócrinos: acidose, hipo-

glicemia, hiperglicemia, distúrbios hidroeletrolíticos (hipocalemia, hipercalemia e hiponatremia), redução de testosterona circulante, aumento da estrona, aumento das globulinas carreadoras de hormônios sexuais, rabdomiólise, aumento da perda de massa óssea e hipotermia. Efeitos hepato e gastrintestinais: aumento da

atividade motora do cólon, cirrose hepática, fibrose hepática, hepatotoxicidade, doença inflamatória intestinal, ulceração colônica, constrição dos diafragmas intestinais, perda proteica, esofagite, proctite, enterocolite pseudomembranosa, melena e icterícia. Efeitos genito-reprodutivos: doença fibrocís-

tica das mamas, redução das taxas de concepção e aumento das taxas de gestações múltiplas Efeitos hematológicos: coagulação intravascu-

lar disseminada, meta-hemoglobinemia e porfiria aguda intermitente. Efeitos infecciosos: sepse.

Efeitos imunológicos: anafilaxia, reação de sensi-

bilidade cruzada (meprobamato) e reação de hipersensibilidade imune (quadriplegia, tontura, ataxia, diplopia, confusão mental, desorientação, edema angioneurótico e choque anafilático). Efeitos musculoesqueléticos: dorsalgia crôni-

ca, paralisia muscular, fasciculações e destruição Efeitos neurológicos: aumento da vigília, hemorragia cerebral, síndrome de abstinência,

redução da capacidade cognitiva), alucinações, psicose, drogadição (uso prolongado), amnésia, acidente vascular cerebral, encefalite, mioclonia Efeitos oftalmológicos: retinopatia, infiltrado de córnea, visão borrada e conjuntivite.

Efeitos otorrinolaringológicos: alteração do

timbre de voz. Efeitos renais: insuficiência renal aguda, síndrome nefrótica, nefrotoxicidade, necrose papilar, cistite, disúria, hematúria, nefrite intersticial,

oligúria, poliúria, proteinúria e angioedema.

sejáveis pelo uso do medicamento.

taquipneia, edema agudo de pulmões e pneu-Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações inde-

Informe a empresa sobre o aparecimento de

Efeitos respiratórios: dispneia, hiperventilação,

reações indesejáveis e problemas com este medicamento, entrando em contato através da Central de Atendimento ao Consumidor (CAC). 9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA

CADA DESTE MEDICAMENTO? Os sinais de uma provável superdosagem são: confusão, sonolência, batimentos cardíacos rápidos ou irregulares, falta de apetite, náuseas,

QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDI-

vômitos, dor de estômago, pressão baixa, tremores. Muitos desses efeitos podem ocorrer normalmente e podem não necessitar de atenção médica, porém, em caso de dúvida, consulte seu médico. Esses efeitos indesejáveis podem desaparecer durante o tratamento assim que seu organismo se adequar à medicação. Seu médico pode orientá--lo sobre a natureza dos sintomas. O profissional de saúde também será capaz de dizer quais as maneiras de se prevenir ou reduzir muitos desses efeitos. Converse com seu médico se alguns desses efeitos persistirem. Intoxicações graves podem cursar com sintomas mais intensos ou outros como convulsões, agitação, incapacidade respiratória, desmaio, alterações do fígado e dos rins, na suspeita de intoxicação

te para um hospital para medidas de suporte à vida e monitorização contínua de sinais vitais. Em caso de suspeita de intoxicação medicamentosa procure imediatamente auxílio médico. Em caso de uso em grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro

médico e leve a embalagem ou bula do medi-

Em caso de intoxicação ligue para 0800 722

grave o paciente deve ser conduzido imediatamen-

6001, se você precisar de mais orientações sobre como proceder. **DIZERES LEGAIS** MS 1.0573.0055

Farmacêutica Responsável: Gabriela Mallmann

CRF-SP n° 30.138 Registrado por:

camento, se possível.

Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A.

Av. Brigadeiro Faria Lima, 201 - 20° andar São Paulo - SP

CNPJ 60.659.463/0029-92 Indústria Brasileira

Fabricado por: Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A.

Guarulhos - SP Embalagens com 15 e 30 comprimidos:

Fabricado por:

Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A. Guarulhos - SP

Fabricado por:

Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A. Guarulhos - SP

Embalado por: Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A.

Cabo de Santo Agostinho - PE VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 14/10/2016. CAC Central de Atoniumoto de Citation (Cartina de Atoniumoto de Citation (Cartina de Atoniumoto (Cartina de Atoniumoto

enzimas do fígado.