



SOLUÇÃO DE GLICERINA

EquiPLEX Indústria Farmacêutica LTDA

Solução retal

glicerol 120 mg/mL (12%)



BULA PACIENTE

SOLUÇÃO DE GLICERINA 12%

Glicerol

APRESENTAÇÕES

Solução retal, límpida, estéril e apirogênica.

Sol. ret. de Glicerina 12% – cx. 48 fr. plas. trans. de 250mL + 48 sondas – Sistema Fechado

Sol. ret. de Glicerina 12% – cx. 24 fr. plas. trans. de 500mL + 24 sondas – Sistema Fechado

Sol. ret. de Glicerina 12% – cx. 48 fr. plas. trans. de 250mL – Sistema Fechado

Sol. ret. de Glicerina 12% – cx. 24 fr. plas. trans. de 500mL – Sistema Fechado

USO RETAL E INDIVIDUALIZADO

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO:

Cada mL da solução contém:

Glicerol 120 mg

Água para injetáveis q.s.p. 1 mL

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Este medicamento é utilizado como auxiliar no pré e pós-operatório, na lavagem intestinal e em exames radiológicos.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Quando administrada por via retal, atua como lubrificante e emoliente das fezes impactadas, em colaboração com a água, promovendo peristaltismo. Por sua propriedade desidratante, estimula os nervos da mucosa, produzindo efeito evacuante. Sendo assim, o produto age provocando evacuação para completa limpeza intestinal. A diluição de Glicerina em água para injeção produz uma solução muito eficiente na lavagem intestinal. Esta solução atua, portanto, como enema. Quando necessário o esvaziamento do cólon intestinal, o enema a base de glicerina é indicado, considerando que este produto não provoca cólicas ou irritações sensíveis. O mesmo não ocorre com laxantes e supositórios, que causam incômodos e mal-estar nos pacientes que os absorvem.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento é contraindicado para pacientes portadores de obstrução intestinal.

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

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

Pacientes portadores de apendicite, hemorragia retal não diagnosticada e lesões intestinais não devem fazer uso deste medicamento. A Glicerina deve ser utilizada com precaução por pacientes com risco de hipervolemia (aumento de volume de sangue), insuficiência cardíaca ou distúrbio renal. Pessoas desidratadas devem utilizar o medicamento com precaução, uma vez que existe risco de agravar a situação. Os enemas só devem ser usados quando há clara indicação para isso e não se dispõe de substituto adequado.

Pacientes Idosos: Nos pacientes idosos todo medicamento deve ser administrado com cautela e sob prescrição médica, pois estes normalmente apresentam variações fisiológicas que podem alterar o efeito do medicamento.

Gravidez: Categoria de risco C.

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

Interações Medicamentosas: Não é considerada ideal a associação de laxantes com medicamentos de ações farmacológicas diversas.

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

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a saúde.

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

O produto deve ser armazenado em temperatura ambiente (15° a 30°C), protegido da luz e umidade.

Prazo de validade a partir da data de fabricação: 24 meses.

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.

Após aberto, usar imediatamente.

Não utilizar se detectado partículas ou algum tipo de precipitado. Este medicamento é um líquido límpido, incolor e inodoro. Isento de partículas estranhas.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

O modo correto de aplicação e administração do medicamento é pela via retal.

O volume aplicado da solução varia de acordo com o critério médico e as necessidades individuais do paciente. Antes de serem administradas, as soluções devem ser inspecionadas visualmente para se observar a presença de partículas, turvação na solução, fissuras e quaisquer violações na embalagem primária.

A solução é acondicionada em frascos em **SISTEMA FECHADO** para administração retal usando sonda.

NÃO PERFURAR A EMBALAGEM, POIS HÁ COMPROMETIMENTO DA ESTERILIDADE DO PRODUTO E RISCO DE CONTAMINAÇÃO.

Via de administração: retal e individualizada.

Uso adulto e pediátrico.

Posologia:

A solução é aplicada normalmente à temperatura ambiente.

Para soluções à 12% a dose mínima recomendada é de 250mL/dia e a dose máxima é de 1000mL/dia.

Em caso de constipação crônica com irritação da mucosa intestinal, convém utilizar a solução em menor concentração, intermitentemente, até que o efeito seja alcançado, pois será menos irritante. Duração do tratamento a critério médico.

Modo de usar:

1. Fazer a assepsia da embalagem primária utilizando álcool 70%;
2. Remover o laço de segurança da tampa, através de uma rotação no sentido horário;
3. Conectar a sonda (que acompanha o produto) no sítio de inserção;



4. Introduzir a sonda no reto, comprimindo o frasco suavemente;
5. Administrar a solução conforme prescrição médica;
6. Ao término da aplicação, a sonda deve ser retirada e o material inutilizado.

Atenção: O local de adição de medicação não deve ser utilizado, pois o produto Glicerina 12% não deve ser associado com outros medicamentos.



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.

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

A utilização deste medicamento ocorrerá em ambiente hospitalar, orientado e executado por profissionais especializados e não dependerá da conduta do paciente.

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 este é um produto de ação local, não havendo sua absorção, o mesmo não terá reação adversa além do próprio efeito esperado do medicamento, tais como cólicas intestinais e diarreias.

Informe ao seu médico, cirurgião dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também a empresa através do seu serviço de atendimento.

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

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 n°: 1.1772.0010

Responsável. Técnico.: Juliana Pereira de Castro - CRF/GO n° 19574

Registrado e produzido por:

Equiplex Indústria Farmacêutica LTDA.

Av. Thumbergia, Quadra K, Lote 01 - Bairro Expansul

CEP: 74.986-710 - Aparecida de Goiânia - GO

CNPJ.: 01.784.792/0001-03



Indústria Brasileira

Serviço de Atendimento ao Consumidor da Empresa

SAC: 0800-701-1103

**USO RESTRITO A ESTABELECIMENTOS DE SAÚDE
VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.**

Esta bula foi atualizada em 06/06//2025.

Histórico de Alteração da 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 do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
06/06/2025	Nº do expediente será gerado no momento da notificação.	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	06/06/2025	Nº do expediente será gerado no momento da notificação.	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	06/06/2025	<ul style="list-style-type: none"> - Inclusão da frase de alerta conforme RDC Nº 770, de 12 de dezembro de 2022 - Revisão de conteúdo do texto para melhor entendimento do paciente e modo de uso - Inclusão dos dizeres “Dizeres legais” -Alteração do responsável técnico - Diagramação das informações conforme padrão 	VP	Solução retal - cx. 48 fr. plas. trans. de 250mL + 48 sondas – Sistema Fechado - cx. 24 fr. plas. trans. de 500mL + 24 sondas – Sistema Fechado - cx. 48 fr. plas. trans. de 250mL – Sistema Fechado - cx. 24 fr. plas. trans. de 500mL – Sistema Fechado
25/10/2023	1164364/23-1	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de	25/10/2023	1164364/23-1	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de	25/10/2023	- DIZERES LEGAIS – (Responsável técnico)	VP	Solução Retal - Caixa com 48 frascos com 250 mL + 48 Sondas - Sistema Fechado.

		Texto de Bula – RDC 60/12			Texto de Bula – RDC 60/12				- Caixa com 24 frascos com 500 mL + 24 Sondas - Sistema Fechado. - Caixa com 48 frascos com 250 mL - Sistema Fechado. - Caixa com 24 frascos com 500 mL - Sistema Fechado.
27/07/2023	0784569/23-1	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/07/2023	0784569/23-1	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/07/2023	- Alteração do Responsável Técnico.	VP	Solução Retal - Caixa com 48 frascos com 250 mL + 48 Sondas - Sistema Fechado. - Caixa com 24 frascos com 500 mL + 24 Sondas - Sistema Fechado. - Caixa com 48 frascos com 250 mL - Sistema Fechado. - Caixa com 24 frascos com 500 mL - Sistema Fechado.
11/10/2021	4016399/21-1	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de	11/10/2021	4016399/21-1	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de	11/10/2021	- Revisão ortográfica do texto - DIZERES LEGAIS – Responsável técnico	VP	Solução Retal - Caixa com 48 frascos com 250 mL - Sistema Fechado

		Texto de Bula – RDC 60/12			Texto de Bula – RDC 60/12				- Caixa com 24 frascos com 500 mL - Sistema Fechado
14/12/2016	2599245/16-7	10454 - ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	14/12/2016	2599245/16-7	10454 - ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	14/12/2016	Alteração da nomenclatura da embalagem primária “Frasco de Polietileno” para “Frasco Plástico Transparente” na descrição das apresentações do produto.	VP	Solução Retal - Caixa com 48 frascos com 250 mL - Sistema Fechado - Caixa com 24 frascos com 500 mL - Sistema Fechado
26/07/2016	2118652/16-9	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	26/07/2016	2118652/16-9	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	26/07/2016	Atualização de Endereço do Fabricante	VP	Solução Retal - Caixa com 48 frascos com 250 mL - Sistema Fechado - Caixa com 24 frascos com 500 mL - Sistema Fechado
24/06/2014	0495147/14-6	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	24/06/2014	0495147/14-6	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	24/06/2014	Alteração de texto de Bula em adequação a RDC 60/12	VP	Solução Retal - Caixa com 48 frascos com 250 mL - Sistema Fechado - Caixa com 24 frascos com 500 mL - Sistema Fechado
28/11/2013	1009230/13-7	10461 - ESPECÍFICO -	28/11/2013	1009230/13-7	10461 - ESPECÍFICO -	28/11/2013	Correção do item ‘Reações Adversas’	VP	Solução Retal



		Inclusão Inicial de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12			Inclusão Inicial de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12		relacionada ao número de telefone do Disque - Intoxicação da Anvisa e item 'Dizeres Legais' relacionado ao número de registro do M.S.		- Caixa com 48 frascos com 250 mL - Sistema Fechado - Caixa com 24 frascos com 500 mL - Sistema Fechado
08/11/2013	0942769/13-4	10461 – ESPECÍFICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	08/11/2013	0942769/13-4	10461 - ESPECÍFICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	30/04/2014	Submissão inicial do texto de bula em adequação a RDC 47/2009.	VP	Solução Retal - Caixa com 48 frascos com 250 mL - Sistema Fechado - Caixa com 24 frascos com 500 mL - Sistema Fechado



SOLUÇÃO DE GLICERINA

EquiPLEX Indústria Farmacêutica LTDA

Solução retal

glicerol 120 mg/mL (12%)



BULA PACIENTE

SOLUÇÃO DE GLICERINA 12%

Glicerol

APRESENTAÇÕES

Solução retal, límpida, estéril e apirogênica.

Sol. ret. de Glicerina 12% – cx. 48 fr. plas. trans. de 250mL + 48 sondas – Sistema Fechado

Sol. ret. de Glicerina 12% – cx. 24 fr. plas. trans. de 500mL + 24 sondas – Sistema Fechado

Sol. ret. de Glicerina 12% – cx. 48 fr. plas. trans. de 250mL – Sistema Fechado

Sol. ret. de Glicerina 12% – cx. 24 fr. plas. trans. de 500mL – Sistema Fechado

USO RETAL E INDIVIDUALIZADO

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO:

Cada mL da solução contém:

Glicerol 120 mg

Água para injetáveis q.s.p. 1 mL

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Este medicamento é utilizado como auxiliar no pré e pós-operatório, na lavagem intestinal e em exames radiológicos.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Quando administrada por via retal, atua como lubrificante e emoliente das fezes impactadas, em colaboração com a água, promovendo peristaltismo. Por sua propriedade desidratante, estimula os nervos da mucosa, produzindo efeito evacuante. Sendo assim, o produto age provocando evacuação para completa limpeza intestinal. A diluição de Glicerina em água para injeção produz uma solução muito eficiente na lavagem intestinal. Esta solução atua, portanto, como enema. Quando necessário o esvaziamento do cólon intestinal, o enema a base de glicerina é indicado, considerando que este produto não provoca cólicas ou irritações sensíveis. O mesmo não ocorre com laxantes e supositórios, que causam incômodos e mal-estar nos pacientes que os absorvem.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento é contraindicado para pacientes portadores de obstrução intestinal.

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

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

Pacientes portadores de apendicite, hemorragia retal não diagnosticada e lesões intestinais não devem fazer uso deste medicamento. A Glicerina deve ser utilizada com precaução por pacientes com risco de hipervolemia (aumento de volume de sangue), insuficiência cardíaca ou distúrbio renal. Pessoas desidratadas devem utilizar o medicamento com precaução, uma vez que existe risco de agravar a situação. Os enemas só devem ser usados quando há clara indicação para isso e não se dispõe de substituto adequado.

Pacientes Idosos: Nos pacientes idosos todo medicamento deve ser administrado com cautela e sob prescrição médica, pois estes normalmente apresentam variações fisiológicas que podem alterar o efeito do medicamento.

Gravidez: Categoria de risco C.

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

Interações Medicamentosas: Não é considerada ideal a associação de laxantes com medicamentos de ações farmacológicas diversas.

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

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a saúde.

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

O produto deve ser armazenado em temperatura ambiente (15° a 30°C), protegido da luz e umidade.

Prazo de validade a partir da data de fabricação: 24 meses.

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.

Após aberto, usar imediatamente.

Não utilizar se detectado partículas ou algum tipo de precipitado. Este medicamento é um líquido límpido, incolor e inodoro. Isento de partículas estranhas.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

O modo correto de aplicação e administração do medicamento é pela via retal.

O volume aplicado da solução varia de acordo com o critério médico e as necessidades individuais do paciente. Antes de serem administradas, as soluções devem ser inspecionadas visualmente para se observar a presença de partículas, turvação na solução, fissuras e quaisquer violações na embalagem primária.

A solução é acondicionada em frascos em **SISTEMA FECHADO** para administração retal usando sonda.

NÃO PERFURAR A EMBALAGEM, POIS HÁ COMPROMETIMENTO DA ESTERILIDADE DO PRODUTO E RISCO DE CONTAMINAÇÃO.

Via de administração: retal e individualizada.

Uso adulto e pediátrico.

Posologia:

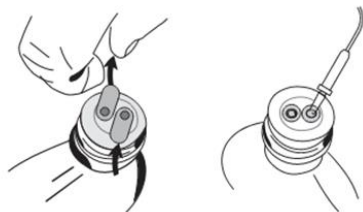
A solução é aplicada normalmente à temperatura ambiente.

Para soluções à 12% a dose mínima recomendada é de 250mL/dia e a dose máxima é de 1000mL/dia.

Em caso de constipação crônica com irritação da mucosa intestinal, convém utilizar a solução em menor concentração, intermitentemente, até que o efeito seja alcançado, pois será menos irritante. Duração do tratamento a critério médico.

Modo de usar:

1. Fazer a assepsia da embalagem primária utilizando álcool 70%;
2. Remover o lacre de segurança da tampa, puxando-o para cima;
3. Conectar a sonda (que acompanha o produto) no sítio de inserção;



4. Introduzir a sonda no reto, comprimindo o frasco suavemente;

5. Administrar a solução conforme prescrição médica;



6. Ao término da aplicação, a sonda deve ser retirada e o material inutilizado.

Atenção: O local de adição de medicação não deve ser utilizado, pois o produto Glicerina 12% não deve ser associado com outros medicamentos.

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.

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

A utilização deste medicamento ocorrerá em ambiente hospitalar, orientado e executado por profissionais especializados e não dependerá da conduta do paciente.

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 este é um produto de ação local, não havendo sua absorção, o mesmo não terá reação adversa além do próprio efeito esperado do medicamento, tais como cólicas intestinais e diarreias.

Informe ao seu médico, cirurgião dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também a empresa através do seu serviço de atendimento.

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

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 n°: 1.1772.0010

Responsável. Técnico.: Juliana Pereira de Castro - CRF/GO n° 19574

Registrado e produzido por:

Equiplex Indústria Farmacêutica LTDA.

Av. Thumbergia, Quadra K, Lote 01 - Bairro Expansul

CEP: 74.986-710 - Aparecida de Goiânia - GO

CNPJ.: 01.784.792/0001-03



Indústria Brasileira

Serviço de Atendimento ao Consumidor da Empresa

SAC: 0800-701-1103

**USO RESTRITO A ESTABELECIMENTOS DE SAÚDE
VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.**

Esta bula foi atualizada em 06/06/2025.

Histórico de Alteração da 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 do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
06/06/2025	Nº do expediente será gerado no momento da notificação.	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	06/06/2025	Nº do expediente será gerado no momento da notificação.	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	06/06/2025	<ul style="list-style-type: none"> - Inclusão da frase de alerta conforme RDC Nº 770, de 12 de dezembro de 2022 - Revisão de conteúdo do texto para melhor entendimento do paciente e modo de uso - Inclusão da imagem de tampa com dois sítios - Inclusão dos dizeres “Dizeres legais” -Alteração do responsável técnico - Diagramação das informações conforme padrão 	VP	Solução retal - cx. 48 fr. plas. trans. de 250mL + 48 sondas – Sistema Fechado - cx. 24 fr. plas. trans. de 500mL + 24 sondas – Sistema Fechado - cx. 48 fr. plas. trans. de 250mL – Sistema Fechado - cx. 24 fr. plas. trans. de 500mL – Sistema Fechado
25/10/2023	1164364/23-1	10454 – ESPECÍFICO –	25/10/2023	1164364/23-1	10454 – ESPECÍFICO –	25/10/2023	- DIZERES LEGAIS –	VP	Solução Retal

		Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12			Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		(Responsável técnico)		- Caixa com 48 frascos com 250 mL + 48 Sondas - Sistema Fechado. - Caixa com 24 frascos com 500 mL + 24 Sondas - Sistema Fechado. - Caixa com 48 frascos com 250 mL - Sistema Fechado. - Caixa com 24 frascos com 500 mL - Sistema Fechado.
27/07/2023	0784569/23-1	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/07/2023	0784569/23-1	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/07/2023	- Alteração do Responsável Técnico.	VP	Solução Retal - Caixa com 48 frascos com 250 mL + 48 Sondas - Sistema Fechado. - Caixa com 24 frascos com 500 mL + 24 Sondas - Sistema Fechado. - Caixa com 48 frascos com 250 mL - Sistema Fechado. - Caixa com 24 frascos com 500 mL - Sistema Fechado.
11/10/2021	4016399/21-1						- Revisão ortográfica do texto	VP	Solução Retal

		10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	11/10/2021	4016399/21-1	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	11/10/2021	- DIZERES LEGAIS – Responsável técnico		- Caixa com 48 frascos com 250 mL - Sistema Fechado - Caixa com 24 frascos com 500 mL - Sistema Fechado
14/12/2016	2599245/16-7	10454 - ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	14/12/2016	2599245/16-7	10454 - ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	14/12/2016	Alteração da nomenclatura da embalagem primária “Frasco de Polietileno” para “Frasco Plástico Transparente” na descrição das apresentações do produto.	VP	Solução Retal - Caixa com 48 frascos com 250 mL - Sistema Fechado - Caixa com 24 frascos com 500 mL - Sistema Fechado
26/07/2016	2118652/16-9	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	26/07/2016	2118652/16-9	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	26/07/2016	Atualização de Endereço do Fabricante	VP	Solução Retal - Caixa com 48 frascos com 250 mL - Sistema Fechado - Caixa com 24 frascos com 500 mL - Sistema Fechado
24/06/2014	0495147/14-6	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de	24/06/2014	0495147/14-6	10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de	24/06/2014	Alteração de texto de Bula em adequação a RDC 60/12	VP	Solução Retal - Caixa com 48 frascos com 250 mL - Sistema Fechado - Caixa com 24 frascos com 500 mL - Sistema Fechado

		Texto de Bula – RDC 60/12			Texto de Bula – RDC 60/12				
28/11/2013	1009230/13-7	10461 - ESPECÍFICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	28/11/2013	1009230/13-7	10461 - ESPECÍFICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	28/11/2013	Correção do item 'Reações Adversas' relacionada ao número de telefone do Disque - Intoxicação da Anvisa e item 'Dizeres Legais' relacionado ao número de registro do M.S.	VP	Solução Retal - Caixa com 48 frascos com 250 mL - Sistema Fechado - Caixa com 24 frascos com 500 mL - Sistema Fechado
08/11/2013	0942769/13-4	10461 – ESPECÍFICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	08/11/2013	0942769/13-4	10461 - ESPECÍFICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	30/04/2014	Submissão inicial do texto de bula em adequação a RDC 47/2009.	VP	Solução Retal - Caixa com 48 frascos com 250 mL - Sistema Fechado - Caixa com 24 frascos com 500 mL - Sistema Fechado