

CLORIDRATO DE AMBROXOL

CIMED INDÚSTRIA S.A.

XAROPE

15 MG/5 ML E 30 MG/5 ML

Modelo de Bula PACIENTE



cloridrato de ambroxol

Medicamento genérico Lei nº 9.787, de 1999

APRESENTAÇÕES

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

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 12 ANOS

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

USO ORAL

USO PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO

Cada 5 mL de cloridrato de ambroxol adulto contém:

cloridrato de ambroxol..... 30 mg*

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

equivalente a 27,4 mg de ambroxol

**aroma de abacaxi, glicerol, sorbitol, hietelose, ácido benzóico, acessulfamo e água purificada.

Cada 5 mL de cloridrato de ambroxol pediátrico contém:

cloridrato de ambroxol..... 15 mg*

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

equivalente a 13,7 mg de ambroxol

**aroma de cereja, glicerol, sorbitol, hietelose, ácido benzóico, acessulfamo e água purificada.

I. INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Este medicamento é indicado para o tratamento das doenças bronco pulmonares (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?

Este medicamento 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 este medicamento se tiver alergia ao cloridrato de ambroxol (substância ativa) ou a outros componentes da fórmula e se tiver intolerância à frutose.

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

Cloridrato de ambroxol xarope adulto contém 3,68 g de sorbitol e Cloridrato de ambroxol xarope pediátrico contém 3,15g de sorbitol por dose diária máxima recomendada (15mL). Se você tiver intolerância à frutose, não deve usar este medicamento. Cloridrato de ambroxol 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.

Se você tiver insuficiência renal, deverá consultar um médico antes de usar este medicamento.

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.

Modelo de Bula PACIENTE



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

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, este medicamento 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.

Este medicamento é contraindicado durante o aleitamento ou doação de leite, pois é excretado no leite humano e pode causar reações indesejáveis no bebê. Seu médico ou cirurgião-dentista deve apresentar alternativas para o seu tratamento ou para a alimentação do bebê.

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.

Atenção: Contém sorbitol(edulcorante).

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

Cloridrato de ambroxol xaropes adulto e pediátrico devem ser armazenados em temperatura ambiente (de 15 °C a 30 °C), protegidos 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 original.

Características do produto

Xarope adulto:

Xarope límpido, incolor a levemente amarelado com odor de abacaxi.

Xarope pediátrico:

Xarope incolor, límpido, com odor de cereja.

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?

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

Este medicamento somente deve ser administrado a pacientes pediátricos menores de 2 anos de idade sob prescrição médica.

XAROPE ADULTO:

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 cloridrato de ambroxol xarope pediátrico pode ser calculada à razão de 0,5 mg de ambroxol por quilograma de peso corpóreo, 3 vezes ao dia.

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 cloridrato de ambroxol.

Com base em superdose acidental e/ou relatos de erros na medicação, os sintomas observados são os efeitos adversos conhecidos deste medicamento 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.

II- DIZERES LEGAIS

Registro:1.4381.0089

Registrado por: **CIMED INDÚSTRIA S.A.**

Avenida Angélica, 2.248, 6º andar, conjunto 61, Consolação – São Paulo – SP

CEP: 01228-200 - CNPJ: 02.814.497/0001-07

Produzido por: **CIMED INDÚSTRIA S.A.**

Pouso Alegre - MG

Indústria Brasileira

SAC (Serviço de Atendimento ao Consumidor)

0800 704 46 47 cimedremedios.com.br

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



Modelo de Bula PACIENTE



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	Nº do expediente	Assunto	Data do Expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
27/06/2014	0511567/14-1	10459- GENÉRICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	27/06/2014	0511567/14-1	10459- GENÉRICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	27/06/2014	. 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? . 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 usar uma quantidade maior do que a indicada deste medicamento? . Indicações . Resultados de eficácia . Características farmacológicas . Contra – indicações	VP/VPS	. 3 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML . 6 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML

Modelo de Bula PACIENTE



							. Advertências e precauções . Interações medicamentosas . Cuidados de armazenamento do medicamento . Posologia e modo de usar . Reações adversas . Superdose		
27/01/2015	0073781/15-0	10452 – GENÉRICO Notificação de Alteração de Texto de Bula RDC 60/12	27/01/2015	0073781/15-0	10452 – GENÉRICO Notificação de Alteração de Texto de Bula RDC 60/12	27/01/2015	. Apresentações . Composição	VP/VPS	. 3 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 120 ML . 6 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 120 ML
16/08/2016	2187149/16-3	10452 – GENÉRICO Notificação de Alteração de Texto de Bula RDC 60/12	16/08/2016	2187149/16-3	10452 – GENÉRICO Notificação de Alteração de Texto de Bula RDC 60/12	16/08/2016	Restrição de uso por idade	VP/VPS	. 3 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 120 ML . 6 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 120 ML
27/03/2017	0494874/17-2	10452 – GENÉRICO Notificação de Alteração de Texto de Bula RDC 60/12	27/03/2017	0494874/17-2	10452 – GENÉRICO Notificação de Alteração de Texto de Bula RDC 60/12	27/03/2017	. Quando não devo usar este medicamento? . O que devo saber antes de usar este medicamento? . Como devo usar este medicamento?	VP/VPS	. 3 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 120 ML . 6 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 120 ML

Modelo de Bula PACIENTE

CIMED

07/08/2019	1954961/19-0	10452 – GENÉRICO Notificação de Alteração de Texto de Bula RDC 60/12	07/08/2019	1954961/19-0	10452 – GENÉRICO Notificação de Alteração de Texto de Bula RDC 60/12	07/08/2019	I – Identificação do Medicamento III – Dizeres Legais	VP/VPS	3 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 120 ML 6 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 120 ML
10/11/2020	3943278/20-5	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	10/11/2020	3943278/20-5	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	10/11/2020	9 – Reações Adversas	VPS	3 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 120 ML 6 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 120 ML
24/02/2022	0692682/22-8	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	24/02/2024	0692682/22-8	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	24/02/2024	III – DIZERES LEGAIS	VP	3 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 120 ML
						24/02/2024	3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS III – DIZERES LEGAIS	VPS	6 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 120 ML
04/12/2024	1659084/24-5	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	04/12/2024	1659084/24-5	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	04/12/2024	4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? 5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO? 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES	VP/VPS	3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP 6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP

**Modelo de Bula
PACIENTE**

CIMED

							7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO II- DIZERES LEGAIS		
25/08/2025	1137454253	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	25/08/2025	1137454253	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	25/08/2025	5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO? 7. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES	VP/VPS	6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP
04/03/2026	-	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	04/03/2026	-	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	04/03/2026	VP 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? VPS 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES 7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO 8. POSOLOGIA E MODO DE USAR 9. REAÇÕES ADVERSAS	VP/VPS	3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP 6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP

Modelo de Bula

PACIENTE

[illegible]