

ALBEL[®]

Geolab Indústria Farmacêutica S/A
Suspensão Oral
40mg/mL



MODELO DE BULA PARA O PROFISSIONAL DA SAÚDE

Esta bula é continuamente atualizada. Favor proceder a sua leitura antes de utilizar o medicamento.

Albel[®]

Albendazol

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO:

Suspensão de 40mg/mL: Embalagem contendo 1 frasco com 10mL (dose única de 400mg).

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 2 ANOS

COMPOSIÇÃO

Cada mL da suspensão contém:

albendazol.....40mg

Excipientes: glicerol, goma xantana, silicato de alumínio e magnésio, polissorbato 80, ácido benzoico, ácido sórbico, sacarina sódica, essência de abacaxi líquida, álcool etílico, silicone, hidróxido de sódio, ácido cítrico e água purificada.

1. INDICAÇÕES

Albel[®] é um carbamato benzimidazólico com atividade anti-helmíntica e antiprotozoária indicado para o tratamento contra os seguintes parasitas intestinais e dos tecidos: *Ascaris lumbricoides*, *Enterobius vermicularis*, *Necator americanus*, *Ancylostoma duodenale*, *Trichuris trichiura*, *Strongyloides stercoralis*, *Taenia spp.* e *Hymenolepis nana* (somente nos casos de parasitismo a eles associado). São indicações ainda a opistorquíase (*Opisthorchis viverrini*) e a larva migrans cutânea, bem como a giardíase (*Giardia lamblia*, *G. duodenalis*, *G. intestinalis*) em crianças.

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

O albendazol em dose única diária demonstrou eficácia de 100% no tratamento de ascaridíase e enterobíase, 92% no de ancilostomíase, 90% no de tricuriase e 97% no de giardíase em crianças. No tratamento contra *Necator americanus* a erradicação foi de 75%. A dose única diária, utilizada por três dias consecutivos, teve eficácia de 86% na teníase e de 62% na estrogiloidíase.

1) JAGOTA, SC. *et al.* Albendazole, a broad-spectrum anthelmintic, in the treatment of intestinal nematode and cestode infection: a multicenter study in 480 patients. *Clin Ther*, 8(2): 226-23, 1986.

2) HORTON, J. Albendazole: a broad spectrum anthelmintic for treatment of individuals and populations. *Curr Opin Infect Dis*, 15(6): 599-608, 2002.

3) DUTTA, AK. *et al.* A randomised multicentre study to compare the safety and efficacy of albendazole and metronidazole in the treatment of giardiasis in children. *Indian J Pediatr*, 61(6): 689-693, 1994.

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

Propriedades farmacodinâmicas

Mecanismo de ação

Albel® possui atividade larvícida, ovícida e vermífida. Sua atividade anti-helmíntica ocorre por inibição da polimerização tubulínica, ocasionando alteração no nível de energia do helminto, incluindo esgotamento da mesma, o que imobiliza os helmintos e posteriormente os mata.

Propriedades farmacocinéticas

Absorção

No homem, após uma dose oral, o albendazol tem uma pequena absorção (menos de 5%).

O efeito de albendazol no sistema farmacológico é aumentado se a dose for administrada com uma refeição rica em gorduras, pois aumenta a absorção em cerca de 5 vezes.

Distribuição

Após administração oral de dose única de 400mg do albendazol durante café da manhã, o metabólito ativo, sulfóxido de albendazol, atinge concentrações plasmáticas de 1,6 a 6,0 micromol/L.

Metabolismo

O albendazol sofre rapidamente um extenso metabolismo de primeira passagem no fígado, e geralmente não é detectado no plasma. O sulfóxido de albendazol é o metabólito primário, sendo a parte ativa na eficácia contra infecções dos tecidos sistêmicos.

Eliminação

A meia-vida do albendazol no plasma é de 8,5 horas. O sulfóxido de albendazol e os seus metabolitos são eliminados principalmente na bile, com apenas pequena proporção eliminada pela urina.

Paciente idosos

Apesar de não ter sido estudada a farmacocinética do sulfóxido de albendazol em relação à idade, dados obtidos de 26 pacientes com cisto hidático (pacientes de até 79 anos) sugerem uma farmacocinética similar à de indivíduos adultos saudáveis. O número de pacientes idosos tratados de doença hidática ou neurocisticercose é limitado, mas não se observaram problemas associados a populações mais idosas.

Insuficiência renal/insuficiência hepática

A farmacocinética do albendazol em pacientes com insuficiência renal e/ou hepática não foi estudada.

4. CONTRAINDICAÇÕES

Albel® não deve ser administrado durante a gravidez nem a mulheres que planejam engravidar. **Albel®** é contraindicado para pacientes com conhecida hipersensibilidade a qualquer um dos componentes da fórmula.

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

Categoria C de risco na gravidez

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Deve-se assegurar, antes de utilizar o produto, que não há possibilidade de gravidez para mulheres em idade fértil. Recomenda-se a administração de **Albel®** na primeira semana da menstruação ou após o resultado negativo de um teste de gravidez.

O tratamento com **Albel®** pode revelar casos de neurocisticercose preexistente, principalmente em áreas de alta incidência de teníase. Os pacientes podem apresentar sintomas neurológicos, como convulsões, aumento da pressão intracraniana e sinais focais resultantes de uma reação inflamatória causada por morte do parasita no interior da massa encefálica. Os sintomas podem ocorrer logo após o tratamento; a terapia com esteroides e anticonvulsivantes deve ser iniciada imediatamente.

A suspensão oral de **Albel®** contém ácido benzoico, que é moderadamente irritante para a pele, os olhos e as mucosas. O albendazol pode aumentar o risco de desenvolvimento de icterícia em recém-nascidos.

Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos e de operar máquinas

Não há estudos para investigar os efeitos de albendazol na capacidade de dirigir veículos e de operar máquinas. Entretanto deve-se ter cuidado ao dirigir veículos ou operar máquinas considerando que “vertigem” após uso de albendazol foi reportado como Reação Adversa. (veja em **9. REAÇÕES ADVERSAS**)

Gravidez e lactação

O albendazol não deve ser administrado durante a gravidez nem a mulheres que podem estar grávidas ou pensam em engravidar (ver o item Contraindicações).

Não se sabe se o albendazol ou seus metabólitos são excretados no leite materno. Dessa forma, **Albel®** não deve ser usado durante a amamentação, a não ser que os benefícios potenciais para a mãe justifiquem os possíveis riscos para o filho.

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

Contém sacarina (edulcorante).

Este medicamento contém 1% de álcool (etanol) e pode causar intoxicação, especialmente em crianças.

6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Houve relatos de aumento dos níveis plasmáticos do metabólito ativo do albendazol com o uso de cimetidina, praziquantel e dexametasona. O ritonavir, a fenitoína, a carbamazepina e o fenobarbital podem reduzir as concentrações plasmáticas do metabólito ativo do albendazol; albendazol sulfóxido. A relevância clínica é desconhecida, mas pode resultar em diminuição da eficácia, especialmente no tratamento de infecções por helmintos. Para eficácia do tratamento, os pacientes devem ser monitorados e pode-se exigir regimes de doses alternativas ou terapias alternativas.

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

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

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

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 físicas e organolépticas

Albel® apresenta-se na forma de suspensão branca, homogênea e com odor característico de abacaxi e isenta de partículas estranhas.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

Modo de usar

A suspensão deve ser bem agitada antes do uso.

Nenhum procedimento especial, como jejum ou uso de agente purgante, é necessário.

Posologia

Indicações	Idade	Dose	Período
<i>Ascaris lumbricoides</i> <i>Necator americanus</i> <i>Trichuris trichiura</i>	Adultos e crianças acima de 2 anos de idade	10mL da suspensão a 4%	Dose única
<i>Enterobius vermicularis</i> <i>Ancylostoma duodenale</i>	Adultos e crianças acima de 2 anos de idade	10mL da suspensão a 4%	Dose única
<i>Strongyloides stercoralis</i> <i>Taenia spp</i> <i>Hymenolepis nana</i>	Adultos e crianças acima de 2 anos de idade	10mL da suspensão a 4%	1 dose por dia durante 3 dias
Giardíase (<i>Giardia lamblia</i> , <i>G. duodenalis</i> , <i>G. intestinalis</i>)	Crianças de 2 a 12 anos de idade	10mL da suspensão a 4%	1 dose por dia durante 5 dias
<i>Larva migrans</i> cutânea	Adultos e crianças acima de 2 anos de idade	10mL da suspensão a 4%	1 dose por dia durante 1 a 3 dias
Opistorquíase (<i>Opisthorchis viverrini</i>)	Adultos e crianças acima de 2 anos de idade	10mL da suspensão a 4%	2 doses por dia durante 3 dias

Em casos comprovados de contaminação por *Hymenolepis nana*, recomenda-se um ciclo de tratamento em 10 a 21 dias.

Se o paciente não apresentar melhora após três semanas, um segundo ciclo de tratamento pode ser necessário.

Com o objetivo de obter cura completa no caso de infestação por *Enterobius vermicularis*, deve-se prescrever medidas de higiene tanto para os pacientes quanto para os indivíduos que utilizam a moradia dos pacientes.

Pacientes idosos

A experiência com pacientes de 65 anos ou mais é limitada. Os dados indicam que nenhum ajuste de dosagem é necessário, entretanto o albendazol deve ser usado com precaução em pacientes idosos com evidência de insuficiência hepática (ver, em 3. Características Farmacológicas, os itens Propriedades Farmacocinéticas e Insuficiência hepática).

Insuficiência renal

Como a eliminação renal do albendazol e de seu metabólito primário, o sulfóxido de albendazol, se mostra insignificante, é improvável que o *clearance* desses componentes seja alterado nesses pacientes.

Nenhum ajuste de dose é necessário, entretanto os pacientes com evidência de insuficiência renal devem ser monitorados cuidadosamente.

Insuficiência hepática

Como o albendazol é rapidamente metabolizado pelo fígado em seu metabólito primário farmacologicamente ativo – o sulfóxido de albendazol –, espera-se que, nos casos de insuficiência hepática, haja efeito significativo na farmacocinética do sulfóxido de albendazol. Pacientes que apresentam resultados anormais dos testes de função hepática (transaminases) devem ser cuidadosamente monitorados antes de iniciar terapia com albendazol.

Crianças

Devem ser observadas as mesmas precauções aplicadas aos adultos.

9. REAÇÕES ADVERSAS

Dados de diversos estudos clínicos foram usados para determinar a frequência das reações adversas muito comuns às raras. Todas as outras reações adversas (ou seja, as que ocorreram na proporção de $<1/1.000$) tiveram sua frequência determinada com o uso de dados pós-comercialização e mais relacionada com o número de relatos do que com a frequência real.

Têm-se utilizado os seguintes parâmetros para classificação das reações adversas:

Muito comuns	$\geq 1/10$
Comuns	$\geq 1/100$ e $< 1/10$
Incomuns	$\geq 1/1.000$ e $< 1/100$
Raras	$\geq 1/10.000$ e $< 1/1.000$
Muito raras	$< 1/10.000$

Reações incomuns ($\geq 1/1.000$ e $< 1/100$): sintomas relacionados ao trato gastrointestinal superior (como dor epigástrica ou abdominal, náusea e vômito), diarreia, cefaleia e vertigens.

Reações raras ($\geq 1/10.000$ e $1/1.000$): reações de hipersensibilidade, que incluem *rash*, prurido e urticária; elevações das enzimas hepáticas.

Reações muito raras ($< 1/10.000$): eritema multiforme, síndrome de Stevens-Johnson.

Em casos de eventos adversos, notifique pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.

10. SUPERDOSE

Tratamento

O manejo adicional deve ser feito de acordo com as indicações clínicas ou conforme recomendado pelo centro de controle de intoxicações local, quando disponível.

Em caso de intoxicação, ligue para 0800 722 6001 se você precisar de mais orientações sobre como proceder.

DIZERES LEGAIS

Registro 1.5423.0044

Geolab Indústria Farmacêutica S/A

CNPJ: 03.485.572/0001-04

VP. 1B QD.08-B MÓDULOS 01 A 08 - DAIA - ANÁPOLIS – GO

www.geolab.com.br

Indústria Brasileira

SAC: 0800 701 6080

VENDA SOB PRESCRIÇÃO

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 31/03/2021.



Anexo B
Histórico de Alteração para a Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição / Notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Número expediente	Assunto	Data do expediente	Número expediente	Assunto	Data da Aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
04/11/2013	0927061/13-2	10457 - SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	04/11/2013	0927061/13-2	10457 – SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	04/11/2013	Versão Inicial	VPS	40 MG/ML SUSP ORAL CT FR PET AMB X 10ML
13/12/2013	1051018/13-4	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	13/12/2013	1051018/13-4	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	13/12/2013	Identificação do medicamento	VPS	40 MG/ML SUSP ORAL CT FR PET AMB X 10ML
16/01/2014	0036886/14-5	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/01/2014	0036886/14-5	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/01/2014	7. Cuidados de conservação do medicamento. 8. Posologia e modo de usar	VPS	40 MG/ML SUSP ORAL CT FR PET AMB X 10ML
01/09/2015	0779740/15-1	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/09/2015	0779740/15-1	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/09/2015	3. Características farmacológicas 8. Posologia e modo de usar	VPS	40 MG/ML SUSP ORAL CT FR PET AMB X 10ML
19/10/2015	09197021/15-8	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula –	19/10/2015	09197021/15-8	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula	19/10/2015	8. Posologia e modo de usar	VPS	40 MG/ML SUSP ORAL CT FR PET AMB X 10ML

		RDC 60/12			– RDC 60/12				
15/05/2017	0895316/17-3	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	15/05/2017	0895316/17-3	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	15/05/2017	5. Advertências e Precauções	VPS	40 MG/ML SUSP ORAL CT FR PET AMB X 10ML
11/08/2017	1687075/17-1	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	11/08/2017	1687075/17-1	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	11/08/2017	Forma Farmacêutica e Apresentação	VPS	40 MG/ML SUSP OR CT 60 FR PET AMB X 10 ML
18/01/2018	0042326/18-2	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/01/2018	0042326/18-2	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/01/2018	Dizeres Legais	VPS	40 MG/ML SUSP OR CT 60 FR PET AMB X 10 ML
21/07/2020	2370596/20-5	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	21/07/2020	2370596/20-5	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	21/07/2020	I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO Adição da frase sobre intercambialidade, segundo RDC nº 58/2014.	VPS	40 MG/ML SUSP OR CT 60 FR PET AMB X 10 ML
29/06/2021	2520995/21-1	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/06/2021	2520995/21-1	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/06/2021	5. advertências e precauções; 9. reações adversas.	VPS	40 MG/ML SUSP OR CT 60 FR PET AMB X 10 ML

29/12/2022	5109253/22-6	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/12/2022	5109253/22-6	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/12/2022	Apresentações (retirada da apresentação com 60 frascos)	VPS	40 MG/ML SUSP OR CT FR PET AMB X 10 ML
19/11/2024	1585741/24-8	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/11/2024	1585741/24-8	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/11/2024	Dizeres Legais	VPS	40 MG/ML SUSP OR CT FR PET AMB X 10 ML
16/12/2025	1606263/25-1	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/12/2025	1606263/25-1	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/12/2025	4. Contraindicações 5. Advertências e precauções 7. Cuidados de armazenamento do medicamento -Dizeres Legais	VPS	40 MG/ML SUSP OR CT FR PET AMB X 10 ML
16/12/2025	---	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/12/2025	---	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/12/2025	4. Contraindicações 5. Advertências e precauções 7. Cuidados de armazenamento do medicamento -Dizeres Legais	VPS	40 MG/ML SUSP OR CT FR PET AMB X 10 ML