# paracetamol



# FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES

Comprimido revestido. Embalagem contendo 20 ou 200 comprimidos revestidos de 750 mg.

# **USO ADULTO**

### COMPOSIÇÃO

estearato de magnésio, álcool polivinílico + dióxido de titânio + macrogol + talco, amido glicolato de sódio, povidona, amido pré-gelatinizado, ácido esteárico.

### INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Ação esperada do medicamento: o paracetamol reduz a febre atuando no centro regulador da temperatura no Sistema Nervoso Central (SNC)

Indicações do medicamento: é indicado em adultos para a redução da febre e para o alívio temporário de dores leves a moderadas, tais como: dores associadas a gripes e resfriados comuns, dor de cabeça, dor de dente, dor nas costas, dores musculares, dores associadas a artrites e

niscos do medicamento.

Advertências: você não deve tomar mais do que a dose recomendada (superdose) para provocar maior alívio, pois pode causar sérios

Você não deve usar o medicamento para dor por mais de 10 dias ou para febre por mais de 3 dias, exceto sob orientação médica. Você deve consultar seu médico se a dor ou febre continuarem ou piorarem, se surgirem novos sintomas ou se aparecerem vem edema, pois estes sintomas podem ser sinais de doenças graves.

Se você toma 3 ou mais doses de hebidas alcoólicas todos os dias, deve consultar seu médico se node tomar paracetamol ou qualquer outro de vote torna o unas ocuses de bebidas alcoólicas podem apresentar um risco aumentado de doença do figado se tomarem uma dose maior que a dose recomendada (superdose) de paracetamol. O paracetamol pode causar lesão ao figado.

Gravidez e Amamentação: em casos de uso por mulheres grávidas ou amamentando, a administração deve ser feita por períodos curtos

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

### Não use outro produto que contenha paracetamol.

Precauções: a absorção de paracetamol é mais rápida se você estiver em jejum. Os alimentos podem afetar a velocidade da absorção, mas não a quantidade absorvida do medicamento.

Interações Medicamentosas; a interferência do paracetamol na metabolização de outros medicamentos e a influência destes medicamentos na ação é na toxicidade do paracetamol não são relevantes.

Este medicamento é contra-indicado em crianças menores de 12 anos. Informe ao médico ou cirurgião dentista o aparecimento de reacões indesejá

Aspecto Físico: comprimidos oblongo e biconvexo na cor branca.

Características Organolépticas: não se aplica.

Adultos e crianças de 12 anos ou mais: As doses de paracetamol para adultos e crianças de 12 anos ou mais variam de 500 a 1000 mg/dose com intervalos de 4 a 6 horas entre cada uso. Não exceda o total de 4 g em 24 horas.

- paracetamol 750 mg: 1 comprimido, 3 a 5 vezes ao día. Não exceda 5 comprimidos, em doses fracionadas, em um período de 24 horas

## Este medicamento não pode ser partido ou mastigado.

Siga corretamente o modo de usar. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação médica ou de seu cirurgião-dentista.

Reações adversas: este medicamento pode causar algumas reações desagradáveis inesperadas. Caso você tenha uma reação alérgica, deve

Conduta em caso de superdose: se você tomar uma dose muito grande deste medicamento acidentalmente, deve procurar um médico ou um centro de intoxicação inediatamente. O apoio médico imediato é fundamental para adultos e crianças, mesmo se os sinais e sintomas de intoxicação não estiverem presentes.

Cuidados de conservação: manter à temperatura ambiente (15 °C a 30 °C). Proteger da luz e manter em lugar seco.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

## INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

LAETUS:.....14

Características farmacológicas: o paracetamol, substância ativa do paracetamol é um analgésico e antitérmico clinicamente comprovado, que

Caracteristicas farmacologicas: o paracelamol, substância ativa do paracelamol é um analgésico e antitérmico clinicamente comprovado, que promove analgésia pela elevação o dimiar da dor e antipirese através de ação no centro hopotalâmico que reguia a temperatura. Seu efeito tem inicio 15 a 30 minutos após a administração oral e permanece por um periodo de 4 a 6 horas. Resultados de efficâdei: foi realizado um estudo duplo-cego, controlado com placebo, a fim de avaliar a atividade antipirética do paracetamo e um comparativo em 30 pacientes do sexo masculino. Os pacientes receberam 4 mg/kg de randotivais por via intravenosa, após prémedicação por via oral de 100m gd e ambas as drogas. Os picos de temperatura corporal foram de 38.5 °C = 0.2 °C no grupo placebo, 37.6 °C ± 0.2 °C no grupo do paracetamol (p = .001 versus placebo), e 38.6 °C ± 0.2 °C no grupo com o rámaco comparativo (p = .001 versus paracetamol; p = .570 versus placebo) horas após a intusta de lippopolissacarridoss. Concluiu-se que o paracetamol demonstrou atividade

Código do Material: 088389

Dimensões:.....120 x 162 mm Material: .....Papel sulfite 56 g/m<sup>2</sup> Cor Pantone: ....Process Black U Designer: ..Fabiano Nº da Arte: ......BU-520

paracetamol.gxp Programa: QuarkXpress 8.02 (MAC)

Prova nº: ..04 FINAL 05/02/2009

**GENÉRICOS** 

antipirética superior¹. Um estudo duplo-cego, randomizado, controlado com placebo avaliou a eficácia do efeito analgésico do paracetamol (1000 mg) e um comparativo, em 162 pacientes sofrendo de dor moderada à severa devido uma cirugia dentária. A intensidade e o alívio da dor foram avaliados a 30 minutos, uma hora e a cada hora subsequiente durante 6 horas após a fonare apos paracetamol foi significativamente melhor que o comparativo na diferença máxima de intensidade da dor (p < 0,05), no máximo alívio da dor obtida (p < 0,03) e de acordo com uma avaliação global (p < 0.02)2

Referências:
Ref I. Pemerstorfer T., et al. Acetaminophen has Greater Antipyretic Efficacy than Aspirin in Endotoxemia: A Randomized, Double-Bind, Placebo-Controlled Trial. Cli. Pharmacol. Ther. 1999; 66 (1): 51-7.

Ref2, Mehlisch D.R., Frakes L.A. A Controlled Comparative Evaluation of Acetaminophen and Aspirin in the Treatment of Postoperative Pain.

Indicações: em adultos, para a redução da febre e o alívio temporário de dores leves a moderadas, tais como: dores associadas a gripes e resfriados comuns, dor de cabeça, dor de dente, dor nas costas, dores musculares, dores associadas a artrites e dismenorréia

Contra-indicações: o paracetamol não deve ser administrado a pacientes com hipersensibilidade ao paracetamol ou aos excipientes da

Modo de usar e cuidados de conservação depois de aberto: manter à temperatura ambiente (15 °C a 30 °C). Proteger da luz e manter em

Adultos e crianças de 12 anos ou mais: As doses de paracetamol para adultos e crianças de 12 anos ou mais variam de 500 a 1000 mg/dose com intervalos de 4 a 6 horas entre cada administração. Não exceder o total de 4 g em 24 horas.

paracetamol 750 mg; 1 comprimido, 3 a 5 vezes ao dia. Não exceder 5 comprimidos, em doses fracionadas, em um período de 24 horas

Advertências: o paracetamol não deve ser administrado por mais de 10 dias para dor ou para febre por mais de 3 dias

Usuários crônicos de bebidas alcoólicas podem apresentar um risco aumentado de doenças do fígado caso seja ingerida uma dose maior que a dose recomendada (superdose) de paracetamol. O paracetamol pode causar dano hepático.

Gravidez (Categoria B) e Lactação: em casos de uso por mulheres grávidas ou amamentando, a administração deve ser feita por períodos

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

Não use outro produto que contenha paracetamol. Uso em idosos, crianças e outros grupos de risco: até o momento não são conhecidas restrições específicas ao uso de paracetamol por pacientes idosos.

### Não utilizar em crianças abaixo de 12 anos de idade

Usuários crônicos de bebidas alcoólicas podem apresentar um risco aumentado de doenças do fígado caso seja ingerida uma dose maior que a dose recomendada (superdose) de paracetamol. O paracetamol pode causar dano hepático.

Interações medicamentosas; a interferência do paracetamol na metabolização de outros medicamentos e a influência destes medicamentos

Reacões adversas a medicamentos: podem ocorrer algumas reacões adversas inesperadas. Caso ocorra uma rara reacão de sensibilidade

Superdose: o paracetamol em altas doses pode causar hepatotoxicidade em alguns pacientes. Em adultos e adolescentes, pode ocorrer hepatotoxicidade após a ingestão de mais que 7,5 a 10 g em um periodo de 8 horas ou menos. Fatalidades não são freqüentes (menos que 3-4% de todos os casos não tratados) com superdoses menores que 15 g. Em caso de suspetia de ingestão e altas doses de paracetamol, procure imediatamente um centro médico de urgência. As crianças são mais resistentes que os adultos no que se refere à hepatotoxicidade, uma vez que casos graves são extremamente raros, possivemente devido a diferenças na metabolização drona. Uma superdose aguda de menos que 150 mg/kg em crianças não foi associada à hepatotoxicidade. Apesar disto, da mesma forma que para adultos, devem ser formadas as medidas corretivas descritas a seguir nos casos de superdose em crianças. Os sinais e sintomas incise que se seguema u uma dose potencialmente hepatotóxica de paracetamol são: náusea, vômito, sudorese intensa e mai-estar geral. Os sinais clínicos e laboratoriais de exidicado de contrativa descrita caseados esta día 8 a 27 broses avoiás a prosetio de forea mente. toxicidade hepática podem não estar presentes até 48 a 72 horas após a ingestão da dose maciça

Tratamento da superdose: o estômago deve ser imediatamente esvaziado por lavagem gástrica ou por indução ao vômito com xarope de Tratamiento de superiodes: o escinciago deve se initiadatamente esvizado por avagen gastina, do por induça o a volinto com katologia e ipaca. Tão logo possível, mas não antes que 4 horas após a lingestão, deve-se providenciar, nos Centros de Controle com metodologia e aparelhagem apropriadas, a determinação dos niveis plasmáticos estiver acima da litiha de tratamento mais baixa do nomógrama de superioses do paracetamol, os testes de tunção hepática devem ser realizados inicialmente e repetidos a cada 24 horas até completa normalização. A despeido da dose maciça de paracetamol referida, o antidoto indicado, N-acellicisteina a 20%, deve ser administrado imediatamente, acao não tenham se passado mais que 24 horas da ingestão. A N-acellicisteina a 20%, deve ser administrado imediatamente, acao não tenham se passado mais que 24 horas da ingestão. A N-acellicisteina a caso não tenham se passado mais que 24 horas da ingestão. A N-acellicisteina a caso não tenham se passado mais que 24 horas da ingestão. A N-acellicisteina a caso não tenham se passado mais que 24 horas da ingestão. A N-acellicisteina a caso não tenham se passado mais que 24 horas da ingestão. A N-acellicisteina a caso não tenham se passado mais que 24 horas da ingestão. A N-acellicisteina a caso não tenham se passado mais que 24 horas da ingestão. A N-acellicisteina a caso não tenham se passado mais que 24 horas da ingestão. A N-acellicisteina a caso não tenham se passado mais que 24 horas da ingestão. A N-acellicisteina a caso não tenham se passado mais que 24 horas da ingestão da incidente da incident 20% deve ser administrada oralmente em uma dose de ataque de 140 mg/kg, seguida de uma dose de manutenção de 70 mg/kg de 4 em 4 horas, ate um total de 17 doses, conforme a evolução do caso. A N-acetilisteisina a 20% deve ser dada apolicição a 5% em águe, suco ou bebida leve, preparada no momento da administração. Além da administração da N-acetilicisteina a 20%, o paciente deve ser acompanhado com medidas perais de suporte, incluindo manutenção do equilibrio hidroeletrofiltoc, correção de hipoglicemo outras. Após a recuperação do com medidas perais de suporte, incluindo manutenção do equilibrio hidroeletrofiltoc, correção de hipoglicemo outras. Após a recuperação do paciente, não permanecem següelas hepáticas anatômicas ou funcionais

Cuidados de conservação: manter à temperatura ambiente (15 °C a 30 °C). Proteger da luz e manter em lugar seco.

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

Reg. MS: nº 1.0235.0517 Farm.Resp.: Drª Erika Santos Martins CRF-SP nº 37.386

## EMS S/A.

Rua Com. Carlo Mário Gardano, 450 S. B. do Campo/SP – CEP 09720-470 CNPJ: 57.507.378/0001-01 INDÚSTRIA BRASILEIRA

Fabricado por: EMS S/A. Rodovia SP-101, km 08 Hortolândia/SP – CEP 13186-901

"Lote Fabricação e Validade: vide cartucho"





Depto. Des. Embalagem	
Depto. Marketing	
Desenv. Galênico	
Registro de Produto	/

AETUS