Patanol® (cloridrato de olopatadina)

Novartis Biociências S.A. Solução Oftálmica 1,11 mg/mL

Bula Paciente



PATANOL®

cloridrato de olopatadina

APRESENTAÇÕES

PATANOL® 1,11 mg/mL – embalagem contendo 1 frasco com 5 mL de solução oftálmica.

VIA OFTÁLMICA

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 3 ANOS DE IDADE

COMPOSIÇÃO

Cada mL (32 gotas) contém:

1,11 mg de cloridrato de olopatadina (equivalente a 1 mg de olopatadina base), ou seja, contém 0,04 mg cloridrato de olopatadina (0,03 mg de olopatadina base) por gota.

Veículo constituído por: fosfato de sódio dibásico, cloreto de sódio, ácido clorídrico e/ou hidróxido de sódio, cloreto de benzalcônio e água purificada.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

PATANOL® solução oftálmica é um medicamento indicado para o tratamento dos sinais e sintomas da conjuntivite alérgica.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

PATANOL® solução oftálmica é um medicamento que age inibindo a liberação da substância mediadora das respostas alérgicas, impedindo, desta forma, os sintomas de alergia de ação oftálmica. O tempo médio estimado para o medicamento começar a agir é de 3 minutos.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento é contraindicado caso você tenha hipersensibilidade (alergia) ao princípio ativo ou a qualquer excipiente.

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

PATANOL® solução oftálmica contém cloreto de benzalcônio que pode causar irritação ocular e pode alterar a coloração das lentes de contato gelatinosas. Evitar o contato com lentes de contato gelatinosas. Você será instruído a remover as lentes de contato antes da aplicação de PATANOL® solução oftálmica e esperar por pelo menos 15 minutos antes de recolocá-las.

Efeitos sobre a habilidade de dirigir veículos e/ou operar máquinas

A olopatadina é um anti-histamínico não sedativo. Turvação transitória da visão após o uso do colírio, ou outros distúrbios visuais podem afetar a capacidade de dirigir ou operar máquinas. Se a visão turvar após a administração, você deve esperar até que a visão normalize antes de dirigir ou operar máquinas.

Fertilidade, gravidez e lactação

Fertilidade

Não foram realizados estudos para avaliar os efeitos da administração de olopatadina sobre a fertilidade humana. Foram observados efeitos em animais machos e fêmeas em estudos pré-clínicos de fertilidade apenas em doses consideradas suficientemente em excesso em relação à exposição máxima humana, indicando relevância baixa ao uso clínico. Não se pode prever nenhum efeito sobre a fertilidade humana uma vez que a exposição sistêmica da olopatadina é desprezível pela via oftálmica. A olopatadina pode ser utilizada por mulheres com potencial de engravidar.

Gravidez

Há quantidade limitada de dados sobre a utilização de olopatadina em mulheres grávidas. Estudos em animais com administração por via oral e doses elevadas não mostraram toxicidade ao feto.

Não se pode prever nenhum efeito sobre a gravidez uma vez que a exposição sistêmica da olopatadina é desprezível pela via oftálmica. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Lactantes



Como não há dados disponíveis sobre a concentração de olopatadina/metabólitos no leite materno após a administraçãooftálmica, não se pode excluir risco à criança amamentada.

Você será informado que anti-histamínicos podem afetar a produção de leite em mulheres que estão amamentando. Antes de prescrever olopatadina a uma mulher que esteja amamentando, seu médico deve levar em conta os benefícios da administração à mulher e os riscos à criança amamentada.

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

Polulações especiais

Pacientes com doença nos rins ou fígado:

Não foram realizados estudos com estes pacientes, no entanto, nenhum ajuste de dose é necessário.

Crianças e adolescentes:

PATANOL® solução oftálmica pode ser usado em crianças e adolescentes entre idades de 3 a 18 anos nas mesmas doses recomendadas para adultos.

Idosos (65 anos ou mais):

PATANOL® solução oftálmica pode ser utilizado por pacientes de 65 anos ou mais nas mesmas doses recomendadas para outros adultos.

Interações medicamentosas

Não foram descritas interações medicamentosas clinicamente relevantes.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento. Não use este medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

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

Armazenar o frasco de PATANOL® solução oftálmica em temperatura ambiente entre 15 e 30°C.

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, válido por 30 dias.

PATANOL® solução oftálmica é uma solução de coloração incolor a amarelo pálido.

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?

Para evitar possível contaminação do frasco, mantenha a ponta do frasco longe do contato com qualquer superfície. A dose recomendada é uma gota em cada olho afetado, duas vezes ao dia, num intervalo de 6 a 8 horas. A duração do tratamento é de 6 semanas.

Você deve usar este medicamento exclusivamente nos olhos.

- 1- Um espaço entre o frasco e a tampa é normal para o frasco não aberto.
- 2- Para abrir o frasco, desenrosque a tampa girando-a.
- 3- Incline sua cabeça para trás e puxe levemente sua pálpebra inferior para formar uma bolsa entre a sua pálpebra e o seu olho.
- 4- Inverta o frasco de forma que fique posicionado à 45º e pressione levemente com o dedão ou com o dedo indicador até que uma única gota seja dispensada no olho, conforme prescrição médica. **Não toque a ponta do frasco nos olhos ou pálpebras**.
- 5- Repita os passos 3 e 4 no outro olho, se o seu médico assim o instruiu.
- 6- Recoloque a tampa, rosqueando até que esteja tocando firmemente o frasco.
- 7- A ponta gotejadora foi desenhada para fornecer uma gota pré-medida, portanto não aumente o furo da ponta gotejadora.

Mantenha a pálpebra fechada e ao mesmo tempo pressiona o canto interno do olho gentilmente como a ponta do dedo por cerca de 2 minutos ou feche as pálpebras durante 2 minutos para reduzir a absorção sistêmica. Isso pode resultar em uma diminuição das reações adversas sistêmicas e um aumento na atividade local.



Caso esteja utilizando mais de um medicamento oftálmico tópico, eles devem ser administrados com intervalo de 5 minutos. As pomadas oftálmicas devem ser aplicadas por último.

Não utilize lentes de contato se seus olhos estiverem vermelhos. PATANOL® solução oftálmica não deve ser utilizado para tratar irritação ocular causada por lentes de contato.

O limite máximo diário de administração do medicamento são 4 gotas/dia x 0,04 mg cloridrato de olopatadina/gota = 0,16 mg de cloridrato de olopatadina por dia.

Em caso de ingestão acidental, mesmo com o conteúdo de um frasco, nenhum efeito tóxico é esperado. Embora não existam dados disponíveis em humanos sobre superdose por ingestão acidental ou deliberada, a olopatadina tem um baixo nível de toxicidade aguda em animais.

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 DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Se esquecer uma dose, aplique o medicamento o quanto antes. No entanto, se estiver perto do horário da próxima dose, ignore a dose esquecida e volte ao esquema regular.

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?

Lista tabulada das reações adversas (estudos clínicos)

As seguintes reações adversas foram reportadas durante estudos clínicos com PATANOL® solução oftálmica e são classificadas de acordo com a seguinte convenção: muito comum (ocorre em mais de 10% dos pacientes que utilizam este medicamento), comum (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento), incomum (ocorre entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento), rara (ocorre entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento), ou muito rara (ocorre em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento). Dentro de cada grupo de frequência, as reações adversas são apresentadas por ordem decrescente de gravidade.

Classe de Sistema de Órgãos	Reações adversas				
Distúrbios do sistema nervoso	Incomum: dor de cabeça, disgeusia (diminuição do senso do paladar) Raro: tontura				
Distúrbios oculares	Comum: desconforto nos olhos Incomum: ceratite ponteada (úlcera de córnea), ceratite (inflamação da córnea), dor nos olhos, olho seco, visão turva, edema palpebral (inchaço nas pálpebras), prurido (coceira) nos olhos, secreção ocular, hiperemia (vermelhidão) nos olhos, crosta na margem dos olhos, Raro: fotofobia (sensibilidade à luz), eritema (vermelhidão) na pálpebra				
Distúrbios respiratórios, torácicos e do mediastino	Incomum: ressecamento nasal				
Distúrbios gastrointestinais	Raro: boca seca				
Distúrbios dos tecidos cutâneos e subcutâneos	Raro: dermatite de contato (inflamação na pele)				
Distúrbios gerais e alterações no local de administração	Incomum: fadiga (cansaço)				

Lista tabulada das reações adversas (vigilância pós-comercialização)

Reações adversas adicionais identificadas a partir da vigilância pós-comercialização, incluem o seguinte (as frequências não puderam ser estimadas a partir dos dados disponíveis). Dentro de cada classe de sistema de órgãos as reações adversas são apresentadas em ordem decrescente de gravidade.

Classe de Sistema de Órgãos	Reações adversas					
Distúrbio do sistema imunológico	Hipersensibilidade (alergia)					



Distúrbio ocular	Aumento da produção de lágrimas
Distúrbios gastrointestinais	Náusea

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?

Devido às características da presente preparação, nenhum efeito tóxico é previsto com uma superdose ocular deste produto, nem em caso de ingestão acidental do conteúdo de um frasco. Se você usar uma quantidade de PATANOL® solução oftálmica maior do que deveria, enxágue bem com água morna. Não administre mais gotas até a hora da próxima dose regular.

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

VENDA SOB PRESCRIÇÃO.

Registro: 1.0068.1110

Produzido por:

Neolab Soluções Farmacêuticas Estéreis do Brasil Ltda., São Paulo – SP

Registrado por:

Novartis Biociências S.A. Av. Prof. Vicente Rao, 90 São Paulo – SP CNPJ: 56.994.502/0001-30 Indústria Brasileira

® = Marca registrada de Novartis AG, Basileia, Suíça



BPL 17.07.20 VP7

Patanol® S (cloridrato de olopatadina)

Novartis Biociências S.A. Solução Oftálmica 2,22 mg/mL

Bula Paciente



PATANOL® S

cloridrato de olopatadina

APRESENTAÇÕES

PATANOL® S 2,22 mg/mL – embalagem contendo 1 frasco com 2,5 mL de solução oftálmica.

VIA OFTÁLMICA

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 3 ANOS DE IDADE

COMPOSIÇÃO

Cada mL (33 gotas) contém:

2,22 mg de cloridrato de olopatadina (equivalente a 2 mg de olopatadina base), ou seja, contém 0,07 mg cloridrato de olopatadina (0,06 mg de olopatadina base) por gota.

Veículo constituído por: fosfato de sódio dibásico, cloreto de sódio, povidona, ácido clorídrico e/ou hidróxido de sódio, edetato dissódico, cloreto de benzalcônio e água purificada.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

PATANOL® S solução oftálmica está indicado para o tratamento da coceira ocular associada a conjuntivite alérgica.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

PATANOL® S solução oftálmica é um medicamento que age inibindo a liberação da substância mediadora das respostas alérgicas, impedindo, desta forma, os sintomas de alergia de ação oftálmica. O tempo médio estimado para o medicamento começar a agir é de 3 minutos.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento é contraindicado caso você tenha hipersensibilidade (alergia) ao princípio ativo ou a qualquer excipiente.

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

PATANOL® S solução oftálmica contém cloreto de benzalcônio que pode causar irritação ocular e pode alterar a coloração das lentes de contato gelatinosas. Evitar o contato com lentes de contato gelatinosas. Você será instruído a remover as lentes de contato antes da aplicação de PATANOL®S solução oftálmica e esperar por pelo menos 15 minutos antes de recolocá-las.

Efeitos sobre a habilidade de dirigir veículos e/ou operar máquinas

A olopatadina é um anti-histamínico não sedativo. Turvação transitória da visão após o uso do colírio, ou outros distúrbios visuais podem afetar a capacidade de dirigir ou operar máquinas. Se a visão turvar após a administração, você deve esperar até que a visão normalize antes de dirigir ou operar máquinas.

Fertilidade, gravidez e lactação

Fertilidade

Não foram realizados estudos para avaliar os efeitos da administração de olopatadina sobre a fertilidade humana. Foram observados efeitos em animais machos e fêmeas em estudos pré-clínicos de fertilidade apenas em doses consideradas suficientemente em excesso em relação à exposição máxima humana, indicando relevância baixa ao uso clínico. Não se pode prever nenhum efeito sobre a fertilidade humana uma vez que a exposição sistêmica da olopatadina é desprezível pela via oftálmica. A olopatadina pode ser utilizada por mulheres com potencial de engravidar.

Gravidez

Há quantidade limitada de dados sobre a utilização de olopatadina em mulheres grávidas. Estudos em animais com administração por via oral e doses elevadas não mostraram toxicidade ao feto.

Não se pode prever nenhum efeito sobre a gravidez uma vez que a exposição sistêmica da olopatadina é desprezível pela via oftálmica. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Lactantes



Como não há dados disponíveis sobre a concentração de olopatadina/metabólitos no leite materno após a administração oftálmica, não se pode excluir risco à criança amamentada.

Você será informado que anti-histamínicos podem afetar a produção de leite em mulheres que estão amamentando. Antes de prescrever olopatadina a uma mulher que esteja amamentando, seu médico deve levar em conta os benefícios da administração à mulher e os riscos à criança amamentada.

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

Populações especiais

Pacientes com doença nos rins ou fígado:

Não foram realizados estudos com estes pacientes, no entanto, nenhum ajuste de dose é necessário.

Crianças e adolescentes:

PATANOL® S solução oftálmica pode ser usado em crianças e adolescentes entre idades de 3 a 18 anos nas mesmas doses recomendadas para adultos.

Idosos (65 anos ou mais):

PATANOL® S solução oftálmica pode ser utilizado por pacientes de 65 anos ou mais nas mesmas doses recomendadas para outros adultos.

Interações medicamentosas

Não foram descritas interações medicamentosas clinicamente relevantes.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento. Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

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

Armazenar o frasco de PATANOL® S solução oftálmica em temperatura ambiente entre 15 e 30°C.

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, a validade do produto é de 30 dias.

PATANOL® S solução oftálmica é uma solução de coloração incolor a amarelo claro.

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?

Para evitar possível contaminação do frasco, mantenha a ponta do frasco longe do contato com qualquer superfície. A dose recomendada é uma gota em cada olho afetado, uma vez ao dia. A duração do tratamento é de 6 semanas.

Você deve usar este medicamento exclusivamente nos olhos.

- 1- Um espaço entre o frasco e a tampa é normal para o frasco não aberto.
- 2- Para abrir o frasco, desenrosque a tampa girando-a.
- 3- Incline sua cabeça para trás e puxe levemente sua pálpebra inferior para formar uma bolsa entre a sua pálpebra e o seu olho.
- 4- Inverta o frasco de forma que fique posicionado à 45º e pressione levemente com o dedão ou com o dedo indicador até que uma única gota seja dispensada no olho, conforme prescrição médica. Não toque a ponta do frasco nos olhos ou pálpebras.
- 5- Repita os passos 3 e 4 no outro olho, se o seu médico assim o instruiu.
- 6- Recoloque a tampa, rosqueando até que esteja tocando firmemente o frasco.
- 7- A ponta gotejadora foi desenhada para fornecer uma gota pré-medida, portanto não aumente o furo da ponta gotejadora.

Mantenha a pálpebra fechada e ao mesmo tempo pressiona o canto interno do olho gentilmente como a ponta do dedo por cerca de 2 minutos ou feche as pálpebras durante 2 minutos para reduzir a absorção sistêmica. Isso pode resultar em uma diminuição das reações adversas sistêmicas e um aumento na atividade local.

Caso esteja utilizando mais de um medicamento oftálmico tópico, eles devem ser administrados com intervalo de 5 minutos. As pomadas oftálmicas devem ser aplicadas por último.



Não utilize lentes de contato se seus olhos estiverem vermelhos. PATANOL® S solução oftálmica não deve ser utilizado para tratar irritação ocular causada por lentes de contato.

O limite máximo diário de administração do medicamento são 2 gotas/dia x 0,07 mg cloridrato de olopatadina/gota = 0,14 mg de cloridrato de olopatadina por dia.

Em caso de ingestão acidental, mesmo com o conteúdo de um frasco, nenhum efeito tóxico é esperado. Embora não existam dados disponíveis em humanos sobre superdose por ingestão acidental ou deliberada, a olopatadina tem um baixo nível de toxicidade aguda em animais.

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 OUE DEVO FAZER OUANDO EU ME ESOUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Se esquecer uma dose, aplique o medicamento o quanto antes. No entanto, se estiver perto do horário da próxima dose, ignore a dose esquecida e volte ao esquema regular.

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?

Lista tabulada das reações adversas (estudos clínicos)

As seguintes reações adversas foram reportadas durante estudos clínicos com PATANOL® S solução oftálmica e são classificadas de acordo com a seguinte convenção: muito comum (ocorre em mais de 10% dos pacientes que utilizam este medicamento), comum (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento), incomum (ocorre entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento), rara (ocorre entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento), ou muito rara (ocorre em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento). Dentro de cada grupo de frequência, as reações adversas são apresentadas por ordem decrescente de gravidade.

Classe de Sistema de Órgãos	Reações adversas						
Distúrbios do sistema nervoso	Incomum: dor de cabeça, disgeusia (diminuição do senso do paladar) Raro: tontura						
Distúrbios oculares	Comum: desconforto nos olhos Incomum: ceratite ponteada (úlcera de córnea), ceratite (inflamação da córnea), dor nos olhos, olho seco, visão turva, edema palpebral (inchaço nas pálpebras), prurido (coceira) nos olhos, secreção ocular, hiperemia (vermelhidão) nos olhos, crosta na margem dos olhos, Raro: fotofobia (sensibilidade à luz), eritema (vermelhidão) na pálpebra						
Distúrbios respiratórios, torácicos e do mediastino	Incomum: ressecamento nasal						
Distúrbios gastrointestinais	Raro: boca seca						
Distúrbios dos tecidos cutâneos e subcutâneos	Raro: dermatite de contato (inflamação da pele)						
Distúrbios gerais e alterações no local de administração	Incomum: fadiga (cansaço)						

Lista tabulada das reações adversas (vigilância pós-comercialização)

Reações adversas adicionais identificadas a partir da vigilância pós-comercialização, incluem o seguinte (as frequências não puderam ser estimadas a partir dos dados disponíveis). Dentro de cada classe de sistema de órgãos as reações adversas são apresentadas em ordem decrescente de gravidade.

Classe de Sistema de Órgãos	Reações adversas				
Distúrbio do sistema imunológico	Hipersensibilidade (alergia)				
Distúrbio ocular	Aumento da produção de lágrimas				
Distúrbios gastrointestinais	Náusea				



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?

Devido às características deste medicamento, nenhum efeito tóxico é previsto com uma superdose ocular deste produto, nem em caso de ingestão acidental do conteúdo de um frasco. Se você usar uma quantidade de PATANOL® S solução oftálmica maior do que deveria, enxágue bem com água morna. Não administre mais gotas até a hora da próxima dose regular.

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

VENDA SOB PRESCRIÇÃO

Registro: 1.0068.1110

Produzido por:

Neolab Soluções Farmacêuticas Estéreis do Brasil Ltda., São Paulo – SP

Registrado por:

Novartis Biociências S.A. Av. Prof. Vicente Rao, 90 São Paulo - SP CNPJ: 56.994.502/0001-30 Indústria Brasileira

® = Marca registrada de Novartis AG, Basileia, Suíça



BPL 17.07.20 VP7

Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica			Dado	s da petição/	notificação que altera	bula	Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	N° do expediente	Assunto	Data do expediente	N° do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
40/00/0044	0750000/447	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de	40/00/0044	0750000/4.4.7	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de	40/00/0044	-Dizeres legais	VP	1,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5,0 ML
12/09/2014	0758308/14-7	Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	12/09/2014	0758308/14-7	Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	12/09/2014		VPS	01 0 001 X 0,0 IME
21/08/2015	0747162/15-9	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de	21/08/2015	0747162/15-9	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de	21/08/2015	-Todos	VP	1,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS
	07 17 102/10 0	Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		07 17 102/10 0	Alteração de Texto de Bula- RDC 60/12			VPS	OPC GOT X 5,0 ML
		MEDICAMENTO NOVO - Notificação de			MEDICAMENTO			VP	2.0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS
24/08/2015	0752835/15-3	Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	24/08/2015	0752835/15-3	NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	24/08/2015	-Todos	VPS	OPC GOT X 2.5 ML
		MEDICAMENTO NOVO - Notificação de			MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de			VP	1,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5,0 ML
22/09/2015	0845402/15-7	Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		0845402/15-7	Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	22/09/2015	NA 	VPS	2,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 2,5 ML
		MEDICAMENTO NOVO - Notificação de			MEDICAMENTO NOVO - Notificação de			VP	1,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5,0 ML
16/11/2015	0998724/15-0	Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/11/2015	0998724/15-0	Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/11/2015	NA	VPS	2,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 2,5 ML
		MEDICAMENTO NOVO - Notificação de			MEDICAMENTO NOVO - Notificação de		-Dizeres legais	VP2	1,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5,0 ML
28/09/2017	2031947/17-9	Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/09/2017	2031947/17-9	NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/09/2017	-Dizeres legais	VPS2	2,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 2,5 ML
		MEDICAMENTO			MEDICAMENTO		- Apresentações		1,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS
07/03/2019	0204191/19-0	NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	07/03/2019	0204191/19-0	NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		- Composição - Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento	VP3	OPC GOT X 5,0 ML 2,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 2,5 ML

Patanol e Patanol S (cloridrato de olopatadina) / Solução Oftálmica Estéril / 1,11 mg/mL e 2,22 mg/mL

							- Dizeres legais		
							- Apresentações		
							- Composição		
							- Cuidados de armazenamento do medicamento	VPS3	
							- Reações Adversas		
							- Dizeres legais		
		MEDICAMENTO NOVO - Notificação de			MEDICAMENTO NOVO - Notificação de		- Dizeres legais	VP4	1,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5,0 ML
16/03/2020	0788440/20-1	Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/03/2020	0788440/20-1	Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/03/2020	- Dizeres legais	VPS4	2,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 2,5 ML
							- NA	VP4	1,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5,0 ML
45/04/0000	44.44.000/00.5	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de	40/00/0000	0700440/00 4	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de	40/00/0000	- NA	VPS4	
15/04/2020	5/04/2020 1141289/20-5 Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 16/03/2020	16/03/2020	0788440/20-1	Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/03/2020	- NA	VP4	2,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS	
							- Dizeres legais (retificação)	VPS4	OPC GOT X 2,5 ML
16/11/20	4033801/20- 1	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	16/11/20	NA	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	16/11/20	- Para que este medicamento é indicado - Como este medicamento funciona - O que devo saber antes de usar este medicamento - Como devo 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 - Dizeres Legais	VP5	1,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5,0 ML
							 Resultados de eficácia Características farmacológicas Advertências e Precauções Posologia e Modo de Usar Reações adversas Dizeres Legais 	VPS5	

							- Para que este medicamento é indicado - Como este medicamento funciona - O que devo saber antes de usar este medicamento - Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento - Como devo 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 - Dizeres Legais	VP5	2,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 2,5 ML
							 Resultados de eficácia Características farmacológicas Advertências e Precauções Posologia e Modo de Usar Reações adversas Dizeres Legais 	VPS5	
15/12/22	5056699/22- 5	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	17/11/20 22	4945923/2 2-6	11005 - RDC 73/2016 - NOVO - Alteração de razão social do local de fabricação do medicamento	17/11/20 22	- Dizeres legais	VP6 VPS6	1,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5,0 ML 2,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 2,5 ML
06/03/25	NA	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	06/03/25	NA	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	06/03/25	- Adequações administrativas -O que devo saber antes de usar este medicamento? -Dizeres Legais - Adequações administrativas -Advertências e precauções -Dizeres Legais	VP7 VPS7	1,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5,0 ML 2,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 2,5 ML