



**NEOSSOLVAN<sup>®</sup>**  
**(cloridrato de ambroxol)**

**Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S.A.**

**Xarope**

**15mg/5mL e 30mg/5mL**

**I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO:**

**Neossolvan®**  
**cloridrato de ambroxol**

**APRESENTAÇÕES**

Xarope adulto de 30mg/5mL.

Embalagem contendo 1 frasco com 120mL acompanhado com copo dosador.

**USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 12 ANOS.**

Xarope pediátrico de 15mg/5mL.

Embalagem contendo 1 frasco com 120mL acompanhado com copo dosador.

**USO PEDIÁTRICO**

**VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL**

**COMPOSIÇÕES****Xarope adulto:**

Cada 5mL de xarope contém:

cloridrato de ambroxol (equivalente a 27,4mg de ambroxol) ..... 30mg

veículo q.s.p. .... 5mL

(hietelose, sorbitol, glicerol, benzoato de sódio, ácido cítrico, propilenoglicol, sacarina sódica, essência de banana, essência de menta e água).

**Xarope pediátrico:**

Cada 5mL de xarope contém:

cloridrato de ambroxol (equivalente a 13,7mg de ambroxol) ..... 15mg

veículo q.s.p. .... 5mL

(hietelose, sorbitol, glicerol, benzoato de sódio, ácido cítrico, propilenoglicol, essência de framboesa e água).

## II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE:

### 1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Neossolvan® é indicado para o tratamento das doenças broncopulmonares (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?

Neossolvan® 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 Neossolvan® 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?

Neossolvan® xarope adulto e pediátrico contém sorbitol. Se você tiver intolerância à frutose, não deve usar este medicamento. Neossolvan® 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 Neossolvan®.

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.

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

**Neossolvan® somente deve ser administrado a pacientes pediátricos menores de 2 anos sob prescrição médica.**

#### **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, Neossolvan® 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.**

#### **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.**

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

Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Proteger da luz.

**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.**

Neossolvan® xarope pediátrico apresenta-se como solução límpida incolor a amarelada e odor framboesa.

Neossolvan® xarope adulto apresenta-se como solução límpida incolor a amarelada e odor banana mentolada.

**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 dosador. Neossolvan<sup>®</sup> pode ser ingerido com ou sem alimentos.

**Neossolvan<sup>®</sup> somente deve ser administrado a pacientes pediátricos menores de 2 anos sob prescrição médica.**

### **Xarope adulto:**

Adultos e adolescentes maiores de 12 anos: 5mL 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: 2,5mL – 2 vezes ao dia.

Crianças de 2 a 5 anos: 2,5mL – 3 vezes ao dia.

Crianças de 6 a 12 anos: 5mL – 3 vezes ao dia.

A dose de Neossolvan<sup>®</sup> xarope pediátrico pode ser calculada à razão de 0,5mg 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 DESTES MEDICAMENTO?**

Até o momento não se conhecem sintomas específicos de intoxicação por dose excessiva de Neossolvan<sup>®</sup>. Com base em superdose acidental e/ou relatos de erros na medicação, os sintomas observados são os efeitos adversos conhecidos de Neossolvan<sup>®</sup> 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.**



### III – DIZERES LEGAIS:

Reg. M.S. nº 1.5584.0349

Farm. Resp.: Raquel Letícia Correia Borges - CRF-GO nº 6.248

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



**Registrado por: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S.A.**

VPR 3 - Quadra 2-C - Módulo 01-B - DAIA - Anápolis - GO - CEP 75132-015

C.N.P.J.: 05.161.069/0001-10 - Indústria Brasileira

**Fabricado por: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S.A.**

VPR 1 - Quadra 2-A - Módulo 4 - DAIA - Anápolis - GO - CEP 75132-020



**Anexo B**  
**Histórico de Alteração da 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 de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
10/07/2013	0555541/13-8	10457 - SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	10/07/2013	0555541/13-8	10457 - SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	10/07/2013	VERSÃO INICIAL	VP/VPS	Xarope 15mg/5mL e 30mg/5mL
17/12/2014	1129967/14-3	10450- SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/12/2014	1129967/14-3	10450- SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/12/2014	5-ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?	VP	Xarope 15mg/5mL e 30mg/5mL
							7-CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO 9-REAÇÕES ADVERSAS	VPS	
10/05/2018	0374195/18-8	10450- SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/05/2018	0374195/18-8	10450- SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	10/05/2018	I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO (APRESENTAÇÕES) 4.O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? III- DIZERES LEGAIS	VP	Xarope 15mg/5mL e 30mg/5mL
							I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO (APRESENTAÇÕES) 5.ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES III- DIZERES LEGAIS	VPS	
05/11/2020	3880992/20-3	10450- SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	05/11/2020	3880992/20-3	10450- SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	05/11/2020	5-ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO? III-DIZERES LEGAIS	VP	Xarope 15mg/5mL e 30mg/5mL
							7-CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO III-DIZERES LEGAIS	VPS	
		10450- SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12			10450- SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		2. RESULTADOS DE EFICÁCIA 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS	VPS	Xarope 15mg/5mL e 30mg/5mL

