

Abbott Laboratórios do Brasil Ltda Rua Michigan, 735 São Paulo, Brasil CEP: 04566-905 T: (11) 5536-7000 F: (11) 5536-7345

BULA DO PROFISSIONAL DE SAÚDE

PIASCLEDINE®

(Persea americana Mill. + Glycine max (L.) Merr.)

Abbott Laboratórios do Brasil Ltda. cápsulas 300 mg (100 mg + 200 mg)





Rua Michigan, 735 São Paulo, Brasil CEP: 04566-905 T: (11) 5536-7000

BULA PARA O PROFISSIONAL DE SAÚDE

IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

MEDICAMENTO FITOTERÁPICO

PIASCLEDINE® 300

(Persea americana Mill. + Glycine max (L.) Merr.)

Nomenclatura botânica oficial: Persea Americana Miller

Nomenclatura popular: abacate

Família: Lauraceae

Parte da planta utilizada: fruto

Nomenclatura botânica oficial: Glycine Max (L.) Merr.

Nomenclatura popular: semente de soja Família: Leguminosae (Fabaceae) Parte da planta utilizada: semente

APRESENTAÇÕES:

PIASCLEDINE® 300 cápsula gelatinosa dura (100 mg + 200 mg): embalagem com 10, 30 ou 90 cápsulas.

VIA ORAL USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada cápsula de **PIASCLEDINE**® **300** contém:

Óleo insaponificável da semente de *Glycine max (L.) Merr*. (soja) (padronizado em 36,5% de tocoferóis)200 mg

Excipientes: butil-hidroxitolueno, dióxido de silício, gelatina, polissorbato 80 e água. Componentes da cápsula: polissorbato, gelatina, vermelho de eritrosina dissódica, óxido de ferro amarelo e dióxido de titânio.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

1. INDICAÇÕES

PIASCLEDINE® **300** (*Persea americana Mill.* + *Glycine max (L.) Merr.*) é indicado para o tratamento sintomático de ação lenta para quadros dolorosos de osteoartrite.

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

A eficácia de **PIASCLEDINE® 300** no tratamento da osteoartrite, avaliada pelo alívio da dor (escala visual analógica da dor), redução da incapacidade funcional (Índice Funcional de Lequesne) e diminuição do consumo de analgésicos e anti-inflamatórios foi demonstrada em 3 estudos multicêntricos, randomizados, duplo cego, placebo controlados¹⁻³. Dos estudos citados anteriormente o estudo de Maheu, E et a ¹l avaliou um total de 164



Rua Michigan, 735 São Paulo, Brasil CEP: 04566-905 T: (11) 5536-7000

pacientes com OA dolorosa, foram randomizado para receber PIASCLEDINE® 300 mg (n=85) como uma cápsula por dia ou placebo (n=79) por seis meses , o estudo teve a duração de 8 meses , dos quais 6 meses os pacientes receberam tratamento seguidos de 2 meses de acompanhamento pós-tratamento. Um número significativamente maior de pacientes tratados com PIASCLEDINE® 300 apresentou melhora clinica relevante na incapacidade e na dor, conforme medida da taxa de sucesso definida como melhora ≥30% no Índice Funcional de Lequesne e redução ≥50% na pontuação de dor pela EVA (Escala Visual Analógica de Dor), em comparação ao início do tratamento, relevante notar que os benefícios do uso de PIASCLEDINE® 300 persistiram por pelo menos 2 meses após interrupção do tratamento¹.

O estudo de Appelboom, T et al ², teve por objetivo comparar a eficácia de duas doses de **PIASCLEDINE**® **300** no tratamento sintomático da osteoartrite realizado com 3 grupos paralelos de pacientes avaliados. Um total de 260 pacientes foram randomizados para receber **PIASCLEDINE**® **300** (1 cápsula/dia) (n=86), **PIASCLEDINE**® **300** (2 cápsulas/dia) (n=86) ou placebo (n=88) uma vez ao dia durante 3 meses.

Como principal ponto, este estudo demonstrou que o uso de AINE (anti-inflamatórios não esteroidais) / analgésico (expresso em mg equivalentes de diclofenaco) foi significativamente menor nos grupos **PIASCLEDINE® 300** em relação ao grupo placebo de D30 em diante (p<0,01). No grupo **PIASCLEDINE® 300** (1 cápsula/ dia), as ingestões diminuíram de 143 ± 48 mg equivalentes de diclofenaco (mg dicl eq) em D0 para 45 ± 52 mg dicl eq em D90 vs. 136 ± 55 mg dicl eq em D0 para 81 ± 63 em D90 no grupo placebo e não apresentou diferença significativa entre os grupos de **PIASCLEDINE®300**. Durante o terceiro mês de tratamento, o consumo concomitante de AINEs havia diminuído em pelo menos 50% em 71% dos pacientes de ambos os grupos de **PIASCLEDINE® 300**, em comparação com 36% dos pacientes no grupo placebo (p<0,01).

Além disso, a partir do segundo mês, houve uma redução significativa da dor, medida por meio da escala EVA, em ambos os grupos de PIASCLEDINE® 300, quando comparado ao grupo placebo; ainda, ambos os grupos de PIASCLEDINE® 300mostraram melhores resultados que o placebo no que diz respeito às mudanças no Índice Funcional de Lequesne.

No estudo de Blotman, F et al.³, um total de 164 pacientes foram randomizados para receber **PIASCLEDINE**® **300** mg/dia (n=81) ou placebo (n=83) uma vez ao dia durante 3 meses (D_0 - D_{90}). Todos os pacientes usaram um dos sete AINEs orais autorizados durante a primeira metade do estudo (D_0 - D_0), e foram autorizados a continuar seu uso, se necessário, durante a segunda metade (D_{45} - D_{90}). No D_0 , apenas 35% dos pacientes que receberam **PIASCLEDINE**® **300** retomaram a ingestão de AINE *versus* 64,5% no grupo placebo (p<0,001). No D_0 , apenas 43% dos pacientes que receberam **PIASCLEDINE**® **300** retomaram a ingestão de AINE *versus* 70% no grupo placebo (p<0,001). A dose média cumulativa de AINEs entre D_0 foi significativamente menor no grupo **PIASCLEDINE**® **300** em comparação com o grupo placebo (372 ± 742 mg ys. 814 ± 1.026 mg, p<0,01). O número de dias de uso de AINE foi significativamente menor entre D_0 e D_0 0 no grupo **PIASCLEDINE**® **300** do que no grupo placebo (6,3 dias $\pm 10,7$ ys. 11,0 dias $\pm 10,2$; p<0,01). O estudo também mostrou demonstrou melhora da funcionalidade pelo Índice Funcional de Lequesne para pacientes que utilizaram **PIASCLEDINE**® **300** em comparação com aqueles que tomaram placebo ($-2,3 \pm 2,6$ ys. $-1,0 \pm 2,6$, p<0,01).

No Brasil, um estudo multicêntrico aberto que envolveu 231 pacientes também demonstrou a eficácia de **PIASCLEDINE® 300** no controle sintomático da osteoartrite⁴. Dados de metanálise realizada com estudos de **PIASCLEDINE® 300** confirmam sua eficácia no tratamento sintomático da osteoartrite⁵.



Rua Michigan, 735 São Paulo, Brasil CEP: 04566-905 T: (11) 5536-7000

Referências bibliográficas:

- 1- MAHEU, E.; MAZIÉRES, B.; VALAT, J.P.; ET AL. Symptomatic efficacy of avocado/soybean unsaponifiables in the treatment of osteoarthritis of the knee and hip. A prospective, randomized, double blind, placebo controlled, multicenter clinical trial with a six-month treatment period and a two month follow up demonstrating a persistent effect. *Arthritis Rheumatism* 1998; 41(1):81-91.
- 2- APPELBOOM, T.; SCHUERMANS, J.; VERBRUGGEN, G.; ET AL. Symptoms modifying effect of avocado/soybean unsaponifiables (ASU) in knee osteoarthritis A double blind, prospective, placebo controlled study. *Scand J Rheumatol* 2001; 30:242-247.
- 3- BLOTMAN, F.; MAHEU, E.; WULWIK, A.; ET AL. Efficacy and safety of avocado/soybean unsaponifiables in the treatment of symptomatic osteoarthritis of the knee and hip A prospective, multicenter, three-month, randomized, double blind, placebo-controlled trial. *Rev Rheum Engl Ed* 1997 Dec; 64(12): 825-834.
- 4- CHAHADE, W.H.; SÂMARA, A.M.; SILVA, N.A.; ET AL. Eficácia sintomática dos insaponificáveis de abacate e soja (IAS) no tratamento da osteoartrose (OA) de quadril e joelho. *Rev. Bras. Med* 2004; 61(11):711-718.
- 5- CHRISTENSEN, R.; BARTELS, E.M.; ASTRUP, A.; ET AL. Symptomatic efficacy of avocado-soybean unsaponifiables (ASU) in osteoarthritis patients: a meta-analysis of randomized controlled trials. *Osteoarthritis Cartilage* 2008 Apr; 16(4):399-408.

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

PIASCLEDINE® 300 é um composto de óleos insaponificáveis de abacate (*Persea americana Mill.*) E de soja (*Glycine max (L.) Merr.*), extraídos do fruto e das sementes dessas plantas, respectivamente, através de processamento dessas partes. Essa mistura consiste ainda em constituintes não glicéricos, como triterpenos e álcoois alifáticos, carotenoides, fitosterois e tocoferois.

Esses insaponificáveis comprovaram ser eficientes no tratamento de osteoartrites dolorosas.

PIASCLEDINE® **300** pertence ao grupo das Drogas Sintomáticas de Ação Lenta para o Tratamento das Osteoartrites (*Symptomatic Slow-Acting Drugs for Treatment of Osteoarthritis* – SYSADOA).

O tratamento de osteoartrites busca diminuir o processo de destruição articular e, particularmente, da degradação da cartilagem. O efeito benéfico de **PIASCLEDINE® 300** sobre a cartilagem, demonstrado em estudos *in vitro* e *in vivo*, deve-se à sua ação condroprotetora e condroestimulante.

In vitro, **PIASCLEDINE**® **300** inibe a degradação dos proteoglicanos, componente básico estrutural da cartilagem, no tratamento agudo. O estímulo da síntese e da secreção de proteoglicanos pelos condrócitos osteoartríticos foi observado em tratamentos de longo prazo.

PIASCLEDINE® 300 conduz a um aumento da síntese de colágeno pelos sinoviócitos e pelos condrócitos articulares, respectivamente. Ao mesmo tempo, PIASCLEDINE® 300 diminui a atividade da colagenase, enzima degradativa da cartilagem. Além disso, o produto interfere no efeito deletério da interleucina-1 nos condrócitos. A interleucina-1 exerce um importante papel na destruição da cartilagem articular. A atividade colagenolítica dessa citoquina é reduzida pelo PIASCLEDINE® 300 e, portanto, ao impedir o efeito da interleucina-1, PIASCLEDINE® 300 permite a restauração da produção normal de colágeno e da malha de tecido conjuntivo.



Rua Michigan, 735 São Paulo, Brasil CEP: 04566-905 T: (11) 5536-7000

O tratamento deve ter a duração de 3 a 6 meses e o seu efeito persiste por até 2 meses após o tratamento.

Propriedades farmacodinâmicas

PIASCLEDINE® 300 pertence à classe de medicamentos SYSADOA, que são notavelmente caracterizadas pela sua ação lenta. Por esta razão, pode ser necessário prescrever, no início do tratamento, PIASCLEDINE® 300 combinado com um anti-inflamatório não esteroidal e/ou analgésicos, os quais devem ser reduzidos sob orientação médica, conforme a eficácia de PIASCLEDINE® 300 for aumentando.

O modo de ação dos óleos insaponificáveis de abacate e soja, tem sido pesquisado através de estudos de osteoartrite *in vitro* e *in vivo* os quais sugerem as seguintes principais propriedades farmacológicas:

- aumento da produção de colágeno através de condrócitos articulares e redução da produção de interleucina-11 pelos condrócitos,
- aumento da expressão de PAI-1 (fração inibidora do ativador plasmático relacionado a lesões da cartilagem em osteoartrite),
- aumento da expressão de fator transformador de crescimento β (TGF β) em condrócitos bovinos, mais tarde conhecidos por terem propriedades anabólicas de cartilagem.

Todos esses efeitos representam um potencial efeito benéfico de PIASCLEDINE® 300 no reparo e proteção dos componentes da matriz extracelular da cartilagem

Estudos pré-clínicos de segurança

As propriedades toxicológicas gerais de PIASCLEDINE® 300 foram estudadas em várias espécies de animais, incluindo roedores, coelhos e cachorros, em agudo, subagudo e condições de dosagem crônica.

Estudos de toxicidade aguda e subaguda demonstraram uma toxicidade muito baixa de **PIASCLEDINE**® **300** enquanto a DL_{50} não pode ser calculada, devido à ausência de letalidade em doses acima de 1.000 vezes a dose terapêutica humana expressas em mg/kg (dose máxima testada em ratos 8000 mg/kg, não provocou letalidade).

Em estudos de toxicidade crônica (6 meses) em ratos e cães, a tolerância geral de **PIASCLEDINE® 300** foi satisfatória; no entanto, o fígado e a tireoide deveriam ser considerados órgãos alvo. Anormalidades histopatológicas foram mostrados nos grupos de doses médias e altas, mais pronunciados nos cães do que nos ratos. Em ambas as espécies, a baixa dose de **PIASCLEDINE® 300** (30 - 50 mg/kg, dependendo da espécie) foi associada com mínima toxicidade.

PIASCLEDINE® 300 não é um indutor de metabolismo hepático em ratos.

A dosagem considerada como não relacionada a efeitos adversos foi de 50 mg/kg. Estudos pré-clínicos mostraram que **PIASCLEDINE® 300** pode interferir com o processo de implantação e/ou com a sobrevivência muito precoce dos embriões na dose de 750 mg/Kg em ratos, conforme evidenciado pela redução do número de fêmeas grávidas e um ligeiro aumento na perda de pré-implementação. Não foram verificados efeitos na fertilidade de ratos machos. Estudos de toxicidade mostraram leves modificações esqueléticas em ratos e coelhos para altas doses, 750 mg/kg e 500 mg/kg, respectivamente.

Estudos conduzidos com PIASCLEDINE® 300 não mostraram efeito mutagênico.

4. CONTRAINDICAÇÕES

Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com histórico de hipersensibilidade a qualquer um dos componentes da fórmula presentes no item **COMPOSIÇÃO** e com alergia a amendoim. Contraindicado em pacientes com histórico médico ou que sofram de distúrbios hepáticos ou biliares ou que apresentem qualquer



Rua Michigan, 735 São Paulo, Brasil CEP: 04566-905

T: (11) 5536-7000

condição médica que possa aumentar o risco de colelitíase ou lesão hepática. Não deve ser utilizado em caso de sintomas indicativos de distúrbios de coagulação (por exemplo, petéquias, púrpura).

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUCÕES

Hepatotoxicidade/Disfunção hepática: durante o período pós-comercialização, foram notificadas reações adversas como citólise hepática, colestase, icterícia e aumento das transaminases. Portanto, esta informação deve ser levada em consideração antes de iniciar o tratamento com PIASCLEDINE® 300 em pacientes com histórico médico ou que sofram de distúrbios hepáticos ou biliares ou que apresentem qualquer condição médica que possa aumentar o risco de colelitíase ou lesão hepática. PIASCLEDINE® 300 deve ser descontinuado em caso de sintomas biológicos ou clínicos de lesão hepática ou biliar.

Hipersensibilidade/Alergia: Durante o desenvolvimento clínico do produto foram notificadas reações de hipersensibilidade, bem como erupção cutânea, urticária, dermatite. Os pacientes devem ser alertados sobre sinais e/ou sintomas sugestivos de reação alérgica e devem interromper o tratamento e consultar seu médico na primeira ocorrência de reação cutânea ou sinais de hipersensibilidade.

Trombocitopenia: Poucos casos de trombocitopenia foram relatados com PIASCLEDINE®, incluindo um durante o desenvolvimento clínico. **PIASCLEDINE® 300** deve ser descontinuado em caso de sintomas indicativos de distúrbios de coagulação (por exemplo, petéquias, púrpura).

Insuficiência renal: Não há dados disponíveis em pacientes com insuficiência renal pré-existente. Portanto, nenhuma recomendação pode ser feita.

Gravidez e amamentação: não existem estudos disponíveis sobre o uso de **PIASCLEDINE® 300** em mulheres grávidas. Portanto, não se recomenda a sua utilização durante a gravidez e amamentação

O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista. Uso criterioso no aleitamento ou na doação de leite humano.

Categoria de risco C: Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião dentista.

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

Mulheres em idade fértil: Não há dados clínicos para avaliar o efeito de PIASCLEDINE® na fertilidade humana. O uso de PIASCLEDINE® 300 não é recomendado em mulheres com potencial para engravidar sem métodos contraceptivos.

Uso em crianças: não se recomenda o uso em crianças, pois não há estudos nesta população.

Uso em pacientes idosos: manter os mesmos cuidados recomendados para pacientes adultos.

Efeitos na capacidade de dirigir ou operar máquinas

Não é esperado que PIASCLEDINE® 300 afete a capacidade de dirigir ou operar máquinas.



Rua Michigan, 735 São Paulo, Brasil CEP: 04566-905 T: (11) 5536-7000

Atenção: Contém os corantes vermelho de eritrosina, óxido de ferro amarelo e dióxido de titânio que podem, eventualmente, causar reações alérgicas.

6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

PIASCLEDINE® deve ser tomado com cautela em pacientes tratados concomitantemente com anticoagulantes devido ao risco potencial de distúrbios de coagulação.

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Armazenar PIASCLEDINE® 300 em temperatura ambiente (de 15°C a 30°C). Proteger da umidade.

Prazo de validade:

Se armazenado nas condições recomendadas, o medicamento se manterá próprio para consumo pelo prazo de validade de 36 meses, a partir da data de fabricação impressa na embalagem.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Características físicas e organolépticas:

A cápsula de **PIASCLEDINE® 300** possui tampa laranja e corpo cinza e as inscrições "300" e "P" distribuídas aleatoriamente no corpo e tampa da cápsula. Podem ocorrer pequenas variações na tonalidade da coloração devido ao deslocamento do conteúdo no interior da cápsula.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

Posologia:

A dose recomendada é de 1 cápsula de **PIASCLEDINE**®300 ao dia, durante a refeição. Esta dose diária não deve ser excedida, o aumento da dosagem em ensaios clínicos não resultou em benefício clínico aumentado.

O tratamento deve perdurar por 3 a 6 meses, ou a critério médico, nos casos de osteoartrites. O efeito pode persistir por 1 a 2 meses após a descontinuação do tratamento.

Modo de usar:

A cápsula deve ser ingerida inteira, com um copo cheio de água, durante uma refeição.

Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

9. REAÇÕES ADVERSAS

Experiência pós-comercialização:

Reações comuns (> 1/100 - < 1/10):

-Desordens gastrointestinais: diarreia.

Reações Incomum (≥1/1,000 - <1/100)

- Desordens gastrointestinais: náuseas, dor abdominal, dispepsia, disgeusia e hipocolia fecal;
- Desordens do sistema nervoso: dor de cabeça;
- Desordens do sistema imune: reações de hipersensibilidade como prurido, erupção cutânea, eritema e urticária;



Rua Michigan, 735 São Paulo, Brasil CEP: 04566-905 T: (11) 5536-7000

- **Desordens hepatobiliares:** aumento das transaminases, da fosfatase alcalina, da bilirrubina e da gama glutamiltranspeptidase, citólise hepática, icterícia e colestase;
- Desordens renais: cromatúria;
- Desordens do sistema reprodutor: dor mamária, inchaço mamário, metrorragia;
- Desordens gerais: astenia

Reações raras (≥1/10,000 - <1/1,000)

- Desordens gastrointestinais: enterite, vômito, eructação e boca seca;
- **Desordens do sistema circulatório e linfático:** trombocitopenia, sinais e sintomas sugestivos de aumento da pressão arterial;
- Desordens na pele: erupção cutânea tóxica, eczema;
- Desordens renais: nefrolitíase;

Em casos de eventos adversos, notifique à empresa e ao Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.

10. SUPERDOSE

A superdose (ingestão de mais de 1 cápsula por dia) pode induzir ou exacerbar distúrbios gastrointestinais e/ou distúrbios hepáticos. Tais distúrbios, se ocorrerem, podem ser tratados sintomaticamente e o tratamento com **PIASCLEDINE®300** deve ser reconsiderado.

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

III) DIZERES LEGAIS

Registro: 1.0553.0356

Registrado por:

Abbott Laboratórios do Brasil Ltda. Rua Michigan, 735 São Paulo - SP CNPJ 56.998.701/0001-16

Produzido por:

Laboratoires Expanscience Epernon – França

Importado por:

Abbott Laboratórios do Brasil Ltda. Rua Michigan, 735 São Paulo - SP CNPJ 56.998.701/0001-16

Embalado por:

Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.



Abbott Laboratórios do Brasil Ltda. Rua Michigan, 735 São Paulo, Brasil

CEP: 04566-905 T: (11) 5536-7000

Rio de Janeiro – RJ INDÚSTRIA BRASILEIRA

BU 09

ABBOTT CENTER

Central de Relacionamento com o Cliente 0800 703 1050 www.abbottbrasil.com.br

VENDA SOB PRESCRIÇÃO

Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 04/11/2024.





Abbott Laboratórios do

Brasil Ltda

Rua Michigan, 735

São Paulo, Brasil

CEP: 04566-905

T: (11) 5536-7000

F: (11) 5536-7345

Histórico de alterações dos textos de bula – PIASCLEDINE® (Persea americana Mill. + Glycine max (L.) Merr.)

Dados da Submissão Eletrônica			Dados da Petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Número do expediente	Assunto	Data do expediente	Número do expediente	Assunto	Data de aprovação da petição	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
04/11/2024	Versão atual	10453 - MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	-	1	-	-	COMPOSIÇÃO 4. CONTRAINDICAÇÕES 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES 7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO DIZERES LEGAIS	VP e VPS	10, 30 OU 90 CÁPSULAS
17/08/2023	0864926/23-5	10453 - MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	-	-1	-	-	4. CONTRAINDICAÇÕES 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES 6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS 8. POSOLOGIA E MODO DE USAR 9. REAÇÕES ADVERSAS 10. SUPERDOSE	VP e VPS	10, 30 OU 90 CÁPSULAS
04/11/2021	4357323/21-5	10453 - MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	-	1	-	-	7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO 10. SUPERDOSE III) DIZERES LEGAIS	VPS	10, 30 OU 90 CÁPSULAS
14/04/2021	1426048/21-4	10453 - MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula -	-	-	-	-	9. REAÇÕES ADVERSAS	VPS	10, 30 OU 90 CÁPSULAS

Piascledine_Bula_Profissional_Histórico



Abbott Laboratórios do

Brasil Ltda

Rua Michigan, 735

São Paulo, Brasil

CEP: 04566-905

T: (11) 5536-7000

F: (11) 5536-7345

		RDC 60/12							
31/08/2020	2936524/20-4	10453 - MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	-	-	-	-	APRESENTAÇÕES Inclusão da apresentação de 90 cápsulas	VP e VPS	10, 30 OU 90 CÁPSULAS
29/11/2019	3295644/19-4	10460 - MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	10/01/2019	0598087/19-9	1803 - MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de Nova Indicação Terapêutica	25/11/2019	1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO? 1. INDICAÇÕES	VP e VPS	10 OU 30 CÁPSULAS
26/09/2018	0932041/18-5	10460 - MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12					APRESENTAÇÕES DIZERES LEGAIS	VP e VPS	10 OU 30 CÁPSULAS
09/05/2019	0370705/18-9	10460 - MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	07/04/2017	0559374/17-3	1798 - MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial	27/11/2017	APRESENTAÇÕES 2. RESULTADOS DE EFICÁCIA	VP e VPS	10, 15 OU 30 CÁPSULAS