

Bula Paciente

Natrilix[®]

Comprimidos revestidos
Laboratórios Servier do Brasil
LTDA



IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO:

NATRILIX®

indapamida 2,5mg

APRESENTAÇÕES:

Embalagem contendo 30 comprimidos revestidos de 2,5mg.

USO ORAL

USO ADULTO ACIMA DE 18 ANOS

COMPOSIÇÃO:

Cada comprimido revestido de NATRILIX® (indapamida) contém:

indapamida.....	2,50 mg
excipientes q.s.p	1 comprimido revestido

Excipientes: lactose, amido, goma arábica, talco, estearato de magnésio, dióxido de titânio, corante vermelho de ponceau 124 laca de alumínio, cera branca de abelha, polissorbato 80, dióxido de silício, etilcelulose, oleato de glicerol, povidona, carmelose, sacarose.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE:

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

NATRILIX® (indapamida) é indicado no tratamento da hipertensão arterial essencial.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

NATRILIX® (indapamida) age no controle da pressão arterial, através de um mecanismo vascular, com sua manutenção dentro dos limites fisiológicos. A atividade anti-hipertensiva de NATRILIX® (indapamida) é máxima na primeira hora após a administração de uma dose única e é mantida por no mínimo 24 horas.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

NATRILIX® (indapamida) não deve ser utilizado nos casos de:

- Se você é alérgico a indapamida ou a qualquer outro tipo de sulfonamidas ou a qualquer outro componente da fórmula;
- Se você possui doença renal severa;
- Se você possui doença hepática severa ou sofre de uma condição chamada encefalopatia hepática (doença degenerativa cerebral);
- Se você possui baixos níveis de potássio no sangue (hipocalemia).

Este medicamento é contraindicado para o uso em crianças.

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

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Você deve falar com seu médico ou farmacêutico antes de utilizar NATRILIX® (indapamida), se:

- Você possui problemas no fígado;
- Você é diabético;
- Você sofre de gota;
- Você possui algum problema de ritmo cardíaco ou problemas com seus rins;
- Você sentir uma diminuição da visão ou dor nos olhos. Estes podem ser sintomas de acúmulo de fluido na camada vascular do olho (efusão coroidal) ou aumento da pressão ocular e podem acontecer de horas a



semanas após tomar NATRILIX®. Isso pode levar à perda permanente da visão, se não for tratada. Se você já teve uma alergia à penicilina ou sulfonamida, você pode estar em maior risco de desenvolver isso;

- Você tem distúrbios musculares incluindo dores musculares, sensibilidade, fraqueza ou câimbras;
- Você necessita realizar um exame para verificar a funcionalidade da sua glândula paratireoide.

Você deve informar ao seu médico se teve reações de fotossensibilidade.

Seu médico pode prescrever exames de sangue para verificar se os níveis de sódio ou de potássio estão baixos ou se há elevação dos níveis de cálcio.

Se você acha que alguma dessas situações pode se aplicar ao seu caso ou se possui dúvidas para tomar o medicamento, você deve consultar seu médico ou farmacêutico.

Este medicamento pode aumentar o risco de alteração grave nos batimentos cardíacos, que pode ser potencialmente fatal (morte súbita).

Não tome este medicamento se você tiver uma alteração no coração chamada síndrome congênita de prolongamento do intervalo QT (ou síndrome do QT longo), ou se você já teve algum episódio de ritmo cardíaco anormal, porque pode ser perigoso e provocar alterações do ritmo do coração, inclusive com risco de morte.

Avise seu médico se você tiver bradicardia (diminuição da frequência cardíaca), insuficiência cardíaca ou outras doenças do coração, ou se você souber que tem baixo nível de potássio ou de magnésio no sangue. Avise seu médico se você estiver utilizando outros medicamentos, especialmente medicamentos que causam prolongamento do intervalo QT (alteração do ritmo do coração no eletrocardiograma), medicamentos para arritmia (para corrigir o ritmo do coração) ou medicamentos diuréticos (remédios para eliminar água do corpo).

Atenção: Contém os corantes vermelho de ponceau 124 laca de alumínio e dióxido de titânio.

Atletas devem estar cientes que NATRILIX® contém substância ativa que pode dar reação positiva em testes de doping.

Este medicamento pode causar doping.

Pacientes idosos:

A ampla experiência clínica desde 1977, quando NATRILIX® (indapamida) foi lançado no mercado, confirma que o princípio ativo, indapamida, é muito bem tolerado clínica e metabolicamente. Esta excelente segurança é o maior critério de escolha para pacientes idosos, caracterizados por sua maior suscetibilidade a efeitos adversos. Mas como qualquer outro tratamento com diuréticos utilizados neste tipo de paciente, é essencial adaptar o monitoramento ao estado clínico inicial e a doenças intercorrentes.

Efeitos na capacidade de dirigir veículos e operar máquinas

Este medicamento pode causar efeitos colaterais devido à diminuição da pressão arterial tais como tonturas ou cansaço (veja o item 8). Esses efeitos colaterais são mais comuns de ocorrer no início do tratamento e quando se tem aumento da dose. Se isto ocorrer, você deve abster-se de dirigir ou realizar outras atividades que requerem estado de alerta. No entanto, sob controle adequado, estes efeitos colaterais dificilmente ocorrem.

Evite levantar-se rapidamente e dirigir veículos e/ou operar máquinas, principalmente no início do tratamento e ao aumentar a dose.

Gravidez e Lactação

Se você está grávida ou amamentando, se acha que pode estar grávida ou planejando engravidar, pergunte ao seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

Este medicamento não é recomendado durante a gravidez. Quando a gravidez é planejada ou confirmada, a troca para um tratamento alternativo deve ser iniciada o quanto antes.

Informe ao seu médico se você está grávida ou deseja engravidar.



NATRILIX® (indapamida) não é recomendado durante a amamentação.

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

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

Nível de sódio

NATRILIX® (indapamida) contém menos que 1 mmol de sódio (23 mg) por comprimido, isto é, essencialmente livre de sódio.

Lactose

NATRILIX® contém lactose. Se foi informado pelo seu médico que você tem intolerância a alguns açúcares, contate-o antes de tomar este medicamento.

Atenção: Contém lactose (tipo de açúcar) e sacarose (tipo de açúcar), ambos abaixo de 0,25g/comprimido revestido. Deve ser usado com cautela por portadores de Diabetes. Este medicamento não deve ser usado por pessoas com síndrome de má-absorção de glicose-galactose e insuficiência de sacarose-isomaltase.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS:

Informe ao médico ou farmacêutico se você está tomando, recentemente tomou ou pode vir a tomar algum medicamento.

A administração de NATRILIX® junto com lítio (utilizado para tratar depressão) não é recomendada, devido ao risco de aumento dos níveis de lítio no sangue.

Informe ao seu médico caso você esteja tomando algum dos medicamentos a seguir, uma vez que cuidados especiais talvez sejam necessários:

- Medicamentos utilizados para problemas de ritmo cardíaco (ex. quinidina, hidroquinidina, disopiramida, amiodarona, sotalol, ibutilida, dofetilida, digitálicos, bretílio);
- Medicamentos para tratar transtornos mentais como depressão, ansiedade, esquizofrenia entre outros (ex: antidepressivos tricíclicos, medicamentos antipsicóticos, neurolépticos (ex: amissulprida, sulpirida, sultoprida, tiaprida, haloperidol, droperidol));
- Bepridil (utilizado para o tratamento de angina pectoris, uma condição que provoca dor no peito);
- Cisaprida, difemanil (utilizado para tratar problemas gastrointestinais);
- Antibióticos utilizados para tratar infecções bacterianas (ex: esparfloxacino, moxifloxacino, eritromicina injetável);
- Vincamina injetável (utilizado no tratamento de distúrbios cognitivos sintomáticos em idosos, incluindo perda de memória);
- Halofantrina (medicamento antiparasitário utilizado para tratar certos tipos de malária);
- Pentamidina (utilizado para tratar certos tipos de pneumonia);
- Anti-histamínicos utilizados para tratar reações alérgicas, como febre do feno (ex: mizolastina, astemizol, terfenadina);
- Medicamentos anti-inflamatórios não esteroidais para alívio da dor (ex.: ibuprofeno) ou altas doses de ácido acetilsalicílico;
- Inibidores da enzima conversora de angiotensina (ECA) (utilizados para tratar hipertensão arterial e insuficiência cardíaca);
- Anfotericina B injetável (medicamento antifúngico);
- Corticoides orais utilizados para tratar diversas condições incluindo asma severa e artrite reumatoide;
- Estimulantes laxativos;
- Baclofeno (para tratar rigidez muscular que ocorrem em doenças como esclerose múltipla);
- Alopurinol (para tratamento de gota);
- Diuréticos poupadores de potássio (ex: amilorida, espironolactona, triantereno);
- Metformina (para tratar diabéticos);
- Contrastes iodados (utilizados para testes envolvendo raios-X);



- Comprimidos de cálcio ou outros suplementos de cálcio;
- Ciclosporina, tacrolimo ou outros medicamentos para deprimir o sistema imune após o transplante de órgãos, para tratar doenças autoimunes, ou reumatismo severo ou doenças dermatológicas;
- Tetracosactídeo (para tratar doença de Crohn);
- Metadona (usada para tratar vício).

Informe 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?

NATRILIX® (indapamida) deve ser armazenado na sua embalagem original, em temperatura ambiente (de 15°C a 30°C), protegido da luz e umidade. Nestas condições, este medicamento possui prazo de validade de 36 (trinta e seis) meses, a partir da data de fabricação.

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

Não use medicamento com o prazo de validade vencido.

Para sua segurança, mantenha o medicamento na embalagem original.

CARACTERÍSTICAS FÍSICAS E ORGANOLÉPTICAS:

NATRILIX® (indapamida) é apresentado sob a forma de comprimidos revestidos redondos de cor rosa.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Caso você observe alguma mudança no aspecto do medicamento que ainda esteja no prazo de validade, consulte o médico ou o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Os comprimidos revestidos devem ser ingeridos com copo de água, preferencialmente pela manhã e não devem ser mastigados.

NATRILIX® (indapamida) é administrado sempre em uma dose única diária (1 comprimido revestido por dia).

Hipertensão arterial:

A dose usual não deve exceder 1 comprimido revestido por dia (2,5 mg/dia).

Como o tratamento para hipertensão normalmente é de longa duração, você deve discutir com seu médico antes de parar este tratamento.

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.

Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Caso você esqueça de tomar NATRILIX® (indapamida) no horário receitado pelo seu médico, tome-o assim que se lembrar. Porém, se já estiver próximo ao horário de tomar a dose seguinte, pule a dose esquecida e

tome a próxima, continuando normalmente o esquema de doses receitado pelo seu médico. Neste caso, não tome o medicamento duas vezes para compensar a dose esquecida.

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?

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos colaterais, porém nem todos os pacientes irão apresentá-los.

Pare de tomar o medicamento e procure seu médico imediatamente se você tiver algum dos efeitos adversos abaixo, que podem ser sérios:

- Angioedema e/ou urticária. Angioedema é caracterizada pelo inchaço da pele, nas extremidades ou na face, inchaço nos lábios e na língua, inchaço nas membranas mucosas da garganta ou vias aéreas resultando em encurtamento da respiração ou dificuldade em engolir. Se isto ocorrer contate seu médico imediatamente. (Muito rara: ocorre em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento).
- Reações cutâneas graves incluindo erupções intensas na pele, vermelhidão da pele por todo o corpo, coceira intensa, bolhas, descamação e inchaço da pele, inflamação das membranas mucosas (Síndrome de Stevens Johnson) ou outras reações alérgicas (Muito rara: ocorre em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento).
- Batimento cardíaco irregular com risco de vida. (Desconhecida).
- Inflamação do pâncreas que pode causar severa dor abdominal e nas costas acompanhada de indisposição (Muito rara: ocorre em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento).
- Doença no cérebro causada por doença hepática (encefalopatia hepática). (Desconhecida).
- Inflamação do fígado (Hepatite). (Desconhecida).
- Fraqueza muscular, câimbras, sensibilidade ou dor e particularmente, se ao mesmo tempo, você não se sentir bem ou tiver febre alta, isso pode ser causado por uma ruptura muscular anormal (Desconhecido).

Em ordem decrescente de frequência, outros efeitos colaterais podem incluir:

Reações comuns (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento):

- Erupção cutânea elevada avermelhada;
- Reações alérgicas, principalmente dermatológicas, em pacientes com predisposição a reações alérgicas e asmáticas;
- Potássio baixo no sangue.

Reações incomuns (ocorre entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento):

- Vômito;
- Pontos vermelhos na pele (púrpura);
- Sódio baixo no sangue que pode levar à desidratação e pressão arterial baixa;
- Impotência (incapacidade de obter ou manter uma ereção).

Reações raras (ocorre entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento):

- Sensação de cansaço, dor de cabeça, formigamento (parestesia), vertigens;
- Alterações gastrointestinais (como náuseas, constipação), boca seca;
- Cloreto baixo no sangue;
- Magnésio baixo no sangue.

Reações muito raras (ocorre em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento):

- Alterações nas células sanguíneas, como trombocitopenia (diminuição no número de plaquetas o que causa hematomas facilmente e sangramento nasal), leucopenia (diminuição das células brancas que pode causar febre inexplicável, dor da garganta ou outros sintomas de gripe, se isto ocorrer, entre em contato com seu médico) e anemia (diminuição das células vermelhas);
- Alto nível de cálcio no sangue;
- Irregularidade no ritmo cardíaco, pressão arterial baixa;



- Doença nos rins;
- Alteração da função hepática.

Desconhecida (a frequência não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis):

- Desmaio;
- Se você sofre de lúpus eritematoso sistêmico (um tipo de doença do colágeno), este pode ser agravado;
- Reações de fotossensibilidade (alterações na aparência da pele) após exposição ao sol ou aos raios UVA artificiais também foram reportados;
- Miopia;
- Visão embaçada;
- Disfunção visual;
- Diminuição da visão ou dor nos olhos devido à alta pressão (possíveis sinais de acúmulo de fluido na camada vascular do olho (efusão coroidal) ou glaucoma agudo de ângulo fechado).
- Algumas alterações nos parâmetros laboratoriais (exames de sangue) podem ocorrer e o seu médico pode prescrever alguns testes sanguíneos para avaliar sua condição. As seguintes alterações em testes laboratoriais podem ocorrer:
 - Aumento no ácido úrico, uma substância que pode causar ou piorar o quadro de gota (dores nas articulações especialmente nos pés);
 - Aumento dos níveis de glicose sanguíneos em pacientes diabéticos;
 - Elevação dos níveis de enzimas hepáticas;
 - Traçado eletrocardiográfico anormal.

Se você apresentar algum desses efeitos colaterais, converse com seu médico, farmacêutico. Isso inclui a possibilidade de efeitos colaterais não listados nesta bula.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento.

Informe a empresa sobre o aparecimento de reações indesejáveis e problemas com este medicamento, entrando em contato através do Sistema de Atendimento ao Consumidor (SAC).

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Se você tomou muitos comprimidos, entre em contato com seu médico ou farmacêutico imediatamente. Uma superdosagem de NATRILIX® (indapamida) pode causar náuseas, vômitos, pressão arterial baixa, câimbras, tonturas, sonolência, confusão e alterações na quantidade de urina produzida pelos rins.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível.

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

DIZERES LEGAIS:

Registro: 1.1278.0048

VENDA SOB PRESCRIÇÃO

Registrado e produzido por: Laboratórios Servier do Brasil Ltda

Estrada dos Bandeirantes, n.º 4211 - Jacarepaguá - Rio de Janeiro - RJ - Indústria Brasileira
C.N.P.J. 42.374.207 / 0001 - 76



Serviço de Atendimento ao Consumidor (SAC): 0800-703-3431



SC0001_BU_P_NATRILIX_2,5 MG_COM_OR

Anexo B

Histórico de alteração para a bula Natrilix

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
22/03/2013	0221567/13-5	10458- Medicamento Novo- Inclusão Inicial do Texto de Bula- RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	NA	VP	<p>2,5mg DRG CT LB AL PLAS TRANS X15</p> <p>2,5mg DRG CT LB AL PLAS TRANS X30</p>

Anexo B

Histórico de alteração para a bula Natrilix

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
03/05/2013	0347403/13-8	10451- Medicamento Novo- Notificação de Alteração de Texto de Bula- RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	NA	VP	<p>2,5mg DRG CT LB AL PLAS TRANS X15</p> <p>2,5mg DRG CT LB AL PLAS TRANS X30</p>

Anexo B

Histórico de alteração para a bula Natrilix

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
15/07/2016	2083831/16-0	10451-Medicamento Novo-Notificação de Alteração de Texto de Bula-RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	<ul style="list-style-type: none"> • Composição; • Quando não devo usar este medicamento (item 3); • O que devo saber antes de usar este medicamento? (item 4); • Como devo usar este medicamento ? (Item 6); • O que devo fazer quando eu me esquecer de usar este medicamento? (Item 7); • Quais os males que este medicamento pode me causar? (item 8); • O que fazer se alguém usar uma quantidade maior do que a indicada deste medicamento? (item 9); 	VP	<p>2,5mg DRG CT LB AL PLAS TRANS X15</p> <p>2,5mg DRG CT LB AL PLAS TRANS X30</p>

Anexo B

Histórico de alteração para a bula Natrilix

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
28/05/2018	0430214181	10451- Medicamento Novo- Notificação de Alteração de Texto de Bula- RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	<ul style="list-style-type: none"> O que devo saber antes de usar este medicamento? (item 4); 	VP	<p>2,5mg DRG CT LB AL PLAS TRANS X15</p> <p>2,5mg DRG CT LB AL PLAS TRANS X30</p>

Anexo B

Histórico de alteração para a bula Natrilix

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
18/01/2019	0054674/19-7	10451- Medicamento Novo- Notificação de Alteração de Texto de Bula- RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	<ul style="list-style-type: none"> • Apresentação; • Composição; • Características Físicas e Organolépticas (item 5) • Como devo usar este medicamento? (item 6) 	VP	<p>2,5mg COM REV CT BL AL PLAS TRANS X15</p> <p>2,5mg COM REV CT BL AL PLAS TRANS X30</p>

Anexo B

Histórico de alteração para a bula Natrilix

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
04/08/2021	304317021-1	10451- Medicamento Novo- Notificação de Alteração de Texto de Bula- RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	<ul style="list-style-type: none"> O que devo saber antes de usar este medicamento? (item 4); Quais os males que este medicamento pode me causar? (item 8); 	VP	<p>2,5mg COM REV CT BL AL PLAS TRANS X15</p> <p>2,5mg COM REV CT BL AL PLAS TRANS X30</p>

Anexo B

Histórico de alteração para a bula Natrilix

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
12/04/2022	NA	10451- Medicamento Novo- Notificação de Alteração de Texto de Bula- RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	<ul style="list-style-type: none"> • Apresentações; • O que devo saber antes de usar este medicamento? (item 4); • Quais os males que este medicamento pode me causar? (item 8); 	VP	<p>2,5mg COM REV CT BL AL PLAS TRANS X15</p> <p>2,5mg COM REV CT BL AL PLAS TRANS X30</p>

Anexo B

Histórico de alteração para a bula Natrilix

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
16/01/2024	005575524-1	10451- Medicamento Novo- Notificação de Alteração de Texto de Bula- RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	<ul style="list-style-type: none"> • Características Farmacológicas (item 3); • Contraindicações (item 4); • Advertências e Precauções (item 5); • Interações Medicamentosas (item 6); • Reações Adversas (item 9). 	VP	<p>2,5mg COM REV CT BL AL PLAS TRANS X15</p> <p>2,5mg COM REV CT BL AL PLAS TRANS X30</p>

Anexo B

Histórico de alteração para a bula Natrilix

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
24/01/2024	NA	10451- Medicamento Novo- Notificação de Alteração de Texto de Bula- RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	<ul style="list-style-type: none"> Dizeres legais 	VP	<p>2,5mg COM REV CT BL AL PLAS TRANS X15</p> <p>2,5mg COM REV CT BL AL PLAS TRANS X30</p>

Anexo B

Histórico de alteração para a bula Natrilix

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
03/11/2025	NA	10451-Medicamento Novo-Notificação de Alteração de Texto de Bula-RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	<ul style="list-style-type: none"> • COMPOSIÇÃO; • O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? (item 4); • ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO? (item 5). 	VP	<p>2,5mg COM REV CT BL AL PLAS TRANS X15</p> <p>2,5mg COM REV CT BL AL PLAS TRANS X30</p>

Natrilix[®] SR

**Comprimidos revestidos de
liberação prolongada**

**Laboratórios Servier do Brasil
LTDA**



IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO:

NATRILIX® SR
indapamida 1,5mg

APRESENTAÇÕES:

Embalagem contendo 15, 30 ou 60 comprimidos revestidos de liberação prolongada de 1,5 mg.

USO ORAL

USO ADULTO ACIMA DE 18 ANOS

COMPOSIÇÃO:

Cada comprimido revestido de liberação prolongada de NATRILIX® SR (indapamida) contém:
indapamida 1,50 mg
excipientes q.s.p 1 comprimido revestido

Excipientes: lactose, hipromelose, povidona, dióxido de silício, estearato de magnésio, dióxido de titânio, glicerol, macrogol 6000.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE:

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

NATRILIX® SR (indapamida) é indicado no tratamento da hipertensão arterial essencial.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

NATRILIX® SR é um comprimido de liberação prolongada que contém indapamida como seu princípio ativo. Indapamida é um diurético. A maioria dos diuréticos aumenta a quantidade de urina produzida pelos rins. Entretanto, indapamida é diferente dos outros diuréticos, de maneira que ela causa apenas um sutil aumento na quantidade de urina produzida.

NATRILIX® SR (indapamida) age no controle da pressão arterial, através de um mecanismo vascular, com sua manutenção dentro dos limites fisiológicos. A atividade anti-hipertensiva de NATRILIX® SR (indapamida), é máxima na primeira hora após a administração de uma dose única e é mantida por no mínimo 24 horas.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

NATRILIX® SR (indapamida) não deve ser utilizado nos casos de:

- Se você é alérgico a indapamida ou a qualquer outro tipo de sulfonamidas ou a qualquer componente da fórmula;
- Se você possui doença renal severa;
- Se você tem doença hepática severa ou sofre de uma condição chamada encefalopatia hepática (doença degenerativa cerebral);
- Se você possui baixos níveis de potássio no sangue (hipocalemia).

Este medicamento é contraindicado para uso em crianças.

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

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Você deve falar com seu médico ou farmacêutico antes de utilizar NATRILIX® SR (indapamida) se:

- Você possui problemas no fígado;
- Você é diabético;
- Você sofre de gota;
- Você possui algum problema de ritmo cardíaco ou problemas com seus rins;
- Você sentir uma diminuição da visão ou dor nos olhos. Estes podem ser sintomas de acúmulo de fluido na camada vascular do olho (efusão coroidal) ou aumento da pressão ocular e podem acontecer de horas a semanas após tomar NATRILIX® SR. Isso pode levar à perda permanente da visão, se não for tratada. Se você já teve uma alergia à penicilina ou sulfonamida, você pode estar em maior risco de desenvolver isso;
- Você tem distúrbios musculares incluindo dores musculares, sensibilidade, fraqueza ou câimbras;
- Você necessita realizar um exame para verificar a funcionalidade da sua glândula paratireoide.

Você deve informar ao seu médico se teve reações de fotossensibilidade.

Seu médico pode prescrever exames de sangue para verificar se os níveis de sódio ou de potássio estão baixos ou se há elevação dos níveis de cálcio.

Se você acha que alguma dessas situações pode se aplicar ao seu caso ou se possui dúvidas para tomar o medicamento, você deve consultar seu médico ou farmacêutico.

Atenção: Contém o corante dióxido de titânio que pode, eventualmente, causar reações alérgicas.

Atletas devem estar cientes que NATRILIX® SR contém substância ativa que pode dar reação positiva em testes de doping.

Este medicamento pode causar doping.

Pacientes idosos

A ampla experiência clínica desde 1977, quando a indapamida foi lançada no mercado, confirma que o produto, é muito bem tolerado clínica e metabolicamente. Esta excelente segurança é o maior critério de escolha para pacientes idosos, caracterizados por sua maior suscetibilidade a efeitos adversos. A melhor tolerabilidade com relação a parâmetros hidroeletrólíticos é resultado da baixa dose do princípio ativo no NATRILIX® SR (indapamida).

Como qualquer outro tratamento com diuréticos utilizados neste tipo de paciente, é essencial adaptar o monitoramento ao estado clínico inicial e a doenças intercorrentes.

Efeitos na capacidade de dirigir veículos e operar máquinas

Este medicamento pode causar efeitos colaterais devido à diminuição da pressão arterial tais como tonturas ou cansaço (veja o item 8). Esses efeitos colaterais são mais comuns de ocorrer no início do tratamento e quando se tem aumento da dose. Se isto ocorrer, você deve abster-se de dirigir ou realizar outras atividades que requerem estado de alerta. No entanto, sob controle adequado, estes efeitos colaterais dificilmente ocorrem.

Evite levantar-se rapidamente e dirigir veículos e/ou operar máquinas, principalmente no início do tratamento e ao aumentar a dose.

Gravidez e Lactação

Se você está grávida ou amamentando, se acha que pode estar grávida ou planejando engravidar, pergunte ao seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

Este medicamento não é recomendado durante a gravidez. Quando a gravidez é planejada ou confirmada, a troca para um tratamento alternativo deve ser iniciada o quanto antes.

Informe ao seu médico se você está grávida ou deseja engravidar.

O princípio ativo é excretado no leite. Amamentação não é recomendada se você está tomando este medicamento.

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

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

Lactose

NATRILIX® SR contém lactose. Se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares, contate-o antes de tomar este medicamento.

Atenção: Contém lactose, por isso deve ser usado com cautela por portadores de Diabetes. Este medicamento não deve ser usado por pessoas com síndrome de má-absorção de glicose-galactose e insuficiência de sacarose-isomaltase.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Informe ao médico ou farmacêutico se você está tomando, recentemente tomou ou pode vir a tomar algum medicamento.

Você não deve tomar NATRILIX® SR com lítio (utilizado para tratar depressão) devido ao risco de aumento dos níveis de lítio no sangue.

Informe ao seu médico caso você esteja tomando algum dos medicamentos a seguir, uma vez que cuidados especiais talvez sejam necessários:

- Medicamentos utilizados para problemas de ritmo cardíaco (ex. quinidina, hidroquinidina, disopiramida, amiodarona, sotalol, ibutilida, dofetilida, digitálicos, bretílio);
- Medicamentos para tratar transtornos mentais como depressão, ansiedade, esquizofrenia entre outros (ex: antidepressivos tricíclicos, medicamentos antipsicóticos, neurolépticos (ex: amissulprida, sulpirida, sultoprida, tiaprida, haloperidol, droperidol));
- Bepridil (utilizado para o tratamento de angina pectoris, uma condição que provoca dor no peito);
- Cisaprida, difemanil (utilizado para tratar problemas gastrointestinais);
- Antibióticos utilizados para tratar infecções bacterianas (ex: esparfloxacino, moxifloxacino, eritromicina injetável);
- Halofantrina (medicamento antiparasitário utilizado para tratar certos tipos de malária);
- Vincamina injetável (utilizado no tratamento de distúrbios cognitivos sintomáticos em idosos, incluindo perda de memória);
- Pentamidina (utilizado para tratar certos tipos de pneumonia);
- Anti-histamínicos utilizados para tratar reações alérgicas, como febre do feno (ex: mizolastina, astemizol, terfenadina);
- Medicamentos anti-inflamatórios não esteroidais para alívio da dor (ex.: ibuprofeno) ou altas doses de ácido acetilsalicílico;
- Inibidores da enzima conversora de angiotensina (ECA) (utilizados para tratar hipertensão arterial e falência cardíaca);
- Anfotericina B injetável (medicamento antifúngico);
- Corticoides orais utilizados para tratar diversas condições incluindo asma severa e artrite reumatoide;
- Estimulantes laxativos;
- Baclofeno (para tratar rigidez muscular que ocorrem em doenças como esclerose múltipla);
- Alopurinol (para tratamento de gota);
- Diuréticos poupadores de potássio (ex: amilorida, espironolactona, triantereno);
- Metformina (para tratar diabetes);
- Contrastes iodados (utilizados para testes envolvendo raios-X);
- Comprimidos de cálcio ou outros suplementos de cálcio;
- Ciclosporina, tacrolimo ou outros medicamentos para deprimir o sistema imune após o transplante de órgãos, para tratar doenças autoimunes, ou reumatismo severo ou doenças dermatológicas;
- Tetracosactídeo (para tratar doença de Crohn);
- Metadona (usada para tratar vício).



Informe 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?

NATRILIX® SR (indapamida) deve ser guardado na sua embalagem original, em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), protegido da luz e umidade. Nestas condições, este medicamento possui prazo de validade de 36 (trinta e seis) meses, a partir da data de fabricação.

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

Não use medicamento com o prazo de validade vencido.

Para sua segurança, mantenha o medicamento na embalagem original.

CARACTERÍSTICAS FÍSICAS E ORGANOLÉPTICAS:

NATRILIX® SR (indapamida) é apresentado sob a forma de comprimidos revestidos redondos de cor branca.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Caso você observe alguma mudança no aspecto do medicamento que ainda esteja no prazo de validade, consulte o médico ou o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Os comprimidos devem ser ingeridos com copo de água, preferencialmente pela manhã e não devem ser mastigados.

NATRILIX® SR (indapamida) é administrado sempre em uma dose única diária (1 comprimido por dia).

O tratamento para hipertensão normalmente é de longa duração.

Como o tratamento para hipertensão é de longa duração, você deve discutir com seu médico antes de parar este tratamento.

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.

Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Caso você esqueça de tomar NATRILIX® SR (indapamida) no horário receitado pelo seu médico, tome assim que se lembrar. Porém, se já estiver próximo ao horário de tomar a dose seguinte pule a dose esquecida e tome a próxima, continuando normalmente o esquema de doses receitado pelo seu médico. Neste caso, não tome o medicamento duas vezes para compensar a dose esquecida.

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?

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos colaterais, porém nem todos os pacientes irão apresentá-los.

Pare de tomar o medicamento e procure seu médico imediatamente se você tiver algum dos efeitos adversos abaixo, que podem ser sérios:

- Angioedema e/ou urticária. Angioedema é caracterizada pelo inchaço da pele nas extremidades ou na face, inchaço nos lábios e na língua, inchaço nas membranas mucosas da garganta ou vias aéreas resultando em encurtamento da respiração ou dificuldade em engolir. Se isto ocorrer, contate seu médico imediatamente. (Muito rara: ocorre em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento).
- Reações cutâneas graves incluindo erupções intensas na pele, vermelhidão da pele por todo o corpo, coceira intensa, bolhas, descamação e inchaço da pele, inflamação das membranas mucosas (Síndrome de Stevens Johnson) ou outras reações alérgicas. (Muito rara: ocorre em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento).
- Batimento cardíaco irregular com risco de vida. (Desconhecida).
- Inflamação do pâncreas que pode causar severa dor abdominal e nas costas acompanhada de indisposição. (Muito rara: ocorre em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento).
- Doença no cérebro causada por doença hepática (encefalopatia hepática). (Desconhecida).
- Inflamação do fígado (Hepatite). (Desconhecida).
- Fraqueza muscular, câimbras, sensibilidade ou dor e, particularmente, se ao mesmo tempo, você não se sentir bem ou tiver febre alta, isso pode ser causado por uma ruptura muscular anormal (Desconhecido).

Em ordem decrescente de frequência, outros efeitos colaterais podem incluir:

Reações comuns (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento):

- Erupção cutânea elevada avermelhada;
- Reações alérgicas, principalmente dermatológicas, em pacientes com predisposição a reações alérgicas e asmáticas;
- Potássio baixo no sangue.

Reações incomuns (ocorre entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento):

- Vômito;
- Pontos vermelhos na pele (púrpura);
- Sódio baixo no sangue que pode levar à desidratação e pressão arterial baixa;
- Impotência (incapacidade de obter ou manter uma ereção).

Reações raras (ocorre entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento):

- Sensação de cansaço, dor de cabeça, formigamento (parestesia), vertigens;
- Alterações gastrointestinais (como náuseas, constipação), boca seca;
- Cloreto baixo no sangue;
- Magnésio baixo no sangue.

Reações muito raras (ocorre em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento):

- Alterações nas células sanguíneas, como trombocitopenia (diminuição no número de plaquetas o que causa hematomas facilmente e sangramento nasal), leucopenia (diminuição das células brancas que pode causar febre inexplicável, dor da garganta ou outros sintomas de gripe, se isto ocorrer, entre em contato com seu médico) e anemia (diminuição das células vermelhas);
- Alto nível de cálcio no sangue;
- Irregularidade no ritmo cardíaco, pressão arterial baixa;
- Doença nos rins;
- Alteração da função hepática.

Desconhecidos (a frequência não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis):

- Desmaio;
- Se você sofre de lúpus eritematoso sistêmico (um tipo de doença do colágeno), este pode ser agravado;
- Reações de fotossensibilidade (alterações na aparência da pele) após exposição ao sol ou aos raios UVA

artificiais também foram reportados;

- Miopia;
- Visão embaçada;
- Disfunção visual;
- Diminuição da visão ou dor nos olhos devido à alta pressão (possíveis sinais de acúmulo de fluido na camada vascular do olho (efusão coroidal) ou glaucoma agudo de ângulo fechado).
- Algumas alterações nos parâmetros laboratoriais (exames de sangue) podem ocorrer e o seu médico pode prescrever alguns testes sanguíneos para avaliar sua condição. As seguintes alterações em testes laboratoriais podem ocorrer:
 - Aumento no ácido úrico, uma substância que pode causar ou piorar o quadro de gota (dores nas articulações especialmente nos pés);
 - Aumento dos níveis de glicose sanguíneos em pacientes diabéticos;
 - Elevação dos níveis de enzimas hepáticas;
- Traçado eletrocardiográfico anormal.

Se você apresentar algum desses efeitos colaterais, converse com seu médico, farmacêutico. Isso inclui a possibilidade de efeitos colaterais não listados nesta bula.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento.

Informe a empresa sobre o aparecimento de reações indesejáveis e problemas com este medicamento, entrando em contato através do Sistema de Atendimento ao Consumidor (SAC).

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Se você tomou muitos comprimidos, entre em contato com seu médico ou farmacêutico imediatamente.

Uma superdosagem de NATRILIX® SR (indapamida) pode causar náuseas, vômitos, pressão arterial baixa, câimbras, tonturas, sonolência, confusão e alterações na quantidade de urina produzida pelos rins.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível.

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

DIZERES LEGAIS:

Registro: 1.1278.0048

VENDA SOB PRESCRIÇÃO

Registrado e produzido por: Laboratórios Servier do Brasil Ltda

Estrada dos Bandeirantes, n.º 4211 - Jacarepaguá - Rio de Janeiro - RJ - Indústria Brasileira

C.N.P.J. 42.374.207 / 0001 – 76

Serviço de Atendimento ao Consumidor (SAC): 0800 - 703 - 3431



Anexo B

Histórico de alteração para a bula Natrilix SR

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
22/03/2013	0221567/13-5	10458- Medicamento Novo- Inclusão Inicial do Texto de Bula- RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	<ul style="list-style-type: none"> • Como este medicamento funciona? (item 2); • Quando não devo tomar este medicamento? (item 3); • O que devo saber antes de usar este medicamento? (item 4); • Como devo usar este medicamento? (item 6); • O que devo fazer quando eu me esquecer de usar este medicamento? (item 7); • Quais os males que este medicamento pode me causar? (item 8); • O que fazer se alguém usar uma quantidade maior do que a indicada deste medicamento? (item 9); 	VP	<p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 8</p> <p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 15</p> <p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 30</p> <p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 60</p> <p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 8</p> <p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 15</p> <p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30</p> <p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60</p>

Anexo B

Histórico de alteração para a bula Natrilix SR

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
03/05/2013	0347403/13-8	10451- Medicament o Novo- Notificação de Alteração de Texto de Bula-RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	<ul style="list-style-type: none"> Quando não devo usar este medicamento? (item 3); O que devo saber antes de usar este medicamento? (item 4); Quais os males que este medicamento pode me causar? (item 8); 	VP	<p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 8</p> <p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 15</p> <p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 30</p> <p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 60</p> <p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 8</p> <p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 15</p> <p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30</p> <p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60</p>

Anexo B

Histórico de alteração para a bula Natrilix SR

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
15/07/2016	2083831/16-0	10451-Medicament o Novo-Notificação de Alteração de Texto de Bula-RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	<ul style="list-style-type: none"> • Composição; • Quando não devo usar este medicamento? (item 3); • O que devo saber antes de usar este medicamento? (item 4); • O que devo fazer quando eu me esquecer de usar o este medicamento? (Item 7); • Quais os males que este medicamento pode me causar? (item 8); • O que fazer se alguém usar uma quantidade maior do que a indicada deste medicamento? (item 9); 	VP	<p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 8</p> <p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 15</p> <p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 30</p> <p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 60</p> <p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 8</p> <p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 15</p> <p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30</p> <p>1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60</p>

Anexo B

Histórico de alteração para a bula Natrilix SR

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
28/05/2018	0430214181	10451- Medicament o Novo- Notificação de Alteração de Texto de Bula-RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	<ul style="list-style-type: none"> O que devo saber antes de usar este medicamento? (item 4); 	VP	1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 8 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 15 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 30 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 60 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 8 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 15 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60

Anexo B

Histórico de alteração para a bula Natrilix SR

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
04/08/2021	3043170/21-1	10451-Medicament o Novo-Notificação de Alteração de Texto de Bula-RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	<ul style="list-style-type: none"> O que devo saber antes de usar este medicamento? (item 4); Quais os males que este medicamento pode me causar? (item 8); 	VP	1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 8 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 15 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 30 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 60 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 8 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 15 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60

Anexo B

Histórico de alteração para a bula Natrilix SR

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
12/04/2022	2322298/22-1	10451-Medicament o Novo-Notificação de Alteração de Texto de Bula-RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	<ul style="list-style-type: none"> O que devo saber antes de usar este medicamento? (item 4); Quais os males que este medicamento pode me causar? (item 8); 	VP	1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 8 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 15 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 30 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 60 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 8 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 15 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60

Anexo B

Histórico de alteração para a bula Natrilix SR

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
16/01/2024	005575524-1	10451-Medicament o Novo-Notificação de Alteração de Texto de Bula-RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	<ul style="list-style-type: none"> O que devo saber antes de usar este medicamento? (item 4); Quais os males que este medicamento pode me causar? (item 8); 	VP	1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 8 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 15 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 30 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 60 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 8 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 15 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60

Anexo B

Histórico de alteração para a bula Natrilix SR

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
24/01/2024	NA	10451- Medicament o Novo- Notificação de Alteração de Texto de Bula-RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	<ul style="list-style-type: none"> Dizeres legais 	VP	1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 8 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 15 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 30 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 60 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 8 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 15 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 1,5mg COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60