

**Eurofarma** Código atual: **237170-00** Substitui: Lançamento  
 Substituir a arte anterior por esta, caso esteja em seu poder.

**Produto:** BL- Bicerto

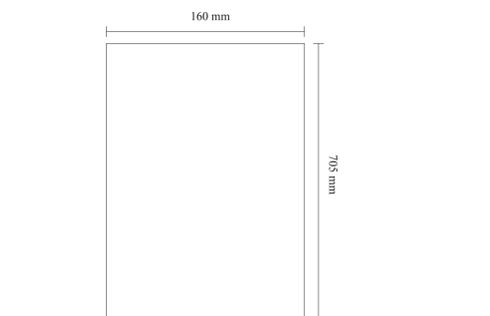
**Dimensional:** 705 x 160mm

**Data:** 08/02/2018

**Cores:** **PRETO**

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

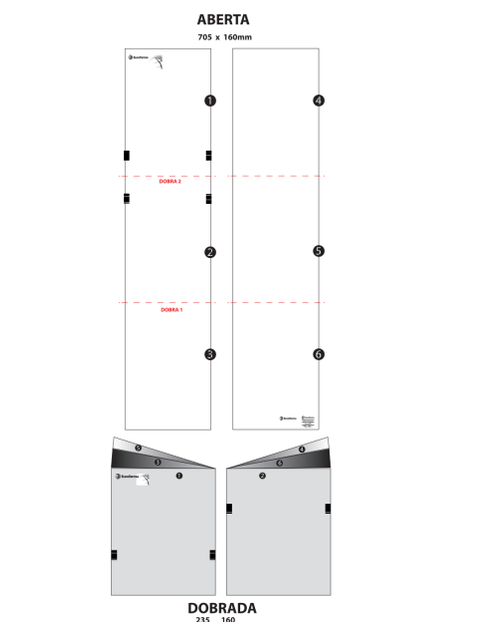
| GED - CONTROLE DE MUDANÇA |              |            |
|---------------------------|--------------|------------|
| Código Anterior           | Código Atual | Alteração  |
|                           | 237170-00    | Lançamento |
|                           |              |            |
|                           |              |            |
|                           |              |            |
|                           |              |            |
|                           |              |            |
|                           |              |            |
|                           |              |            |
|                           |              |            |



**APROVAÇÃO DE DOBRAS - ENGENHARIA**

Bula DOBRADA  Bula ABERTA

**F.34PD**  **235 X 160mm**



APROVAÇÃO

ARTE FINAL

**Eurofarma**

**ARTE APROVADA**

O fornecedor não está autorizado a fazer modificações na arte. Material impresso diferente do arquivo enviado será de total responsabilidade do fornecedor. Havendo qualquer divergência entre Arte X Prova Digital (PRINT), parar e entrar em contato imediatamente com o Departamento de Artes da Eurofarma: artes.colligadas@eurofarma.com.br

**IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO**

**Eurofarma**

**Bicerto**  
cetoprofeno

**MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA**

**APRESENTAÇÕES**  
Embalagens com 4 ou 10 comprimidos de liberação prolongada de 2 camadas, cada uma contendo 75 mg de cetoprofeno, totalizando 150 mg de cetoprofeno.

**USO ORAL / USO ADULTO**

**COMPOSIÇÃO**  
Cada comprimido de liberação prolongada contém: cetoprofeno.....150 mg excipientes\* q.s.p.....1 comprimido \* fosfato de cálcio dibásico di-hidratado, lactose monoidratada, amido, hietcelose, óxido de ferro amarelo, dióxido de silício, estearato de magnésio.

**INFORMAÇÕES AO PACIENTE**

**1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?**  
Bicerto (cetoprofeno) é um medicamento anti-inflamatório, analgésico e antiérmico, sendo indicado para o tratamento de inflamações e dores decorrentes seguintes casos:  
- Processos otorrinolaringológicos: sinusites (inflamação da mucosa nasal), otites (inflamação do ouvido), faringites (inflamação da faringe), laringites (inflamação da laringe), amigdalites (inflamação da garganta);  
- Processos ginecológicos-obstétricos: anexites (processo inflamatório que envolve o trato genital feminino), paramétrites (inflamação do parâmetro péssimo), endometriés (inflamação do endométrio), dismenorreia menstrual;  
- Processos urológicos: cólica nefrética (dor lombar decorrente de obstrução total ou parcial dos rins e ureteres), orquiopidídimites (inflamação do testículo), prostatites (inflamação da próstata);  
- Processos odontológicos: periodontites (inflamação e perda dos tecidos conjuntivos que envolvem e sustentam os dentes), pulpites (inflamação da polpa dentária), abscessos (acúmulo de pus em tecidos, órgãos ou espaços circunscritos, normalmente associado com sinais de infecção), extrações dentárias;  
- Processos reumáticos: artrite reumatoide (inflamação crônica das articulações), espondilite anquilosante (inflamação de uma ou mais vértebras), gota (doença reumática caracterizada pelo acúmulo de cristais de ácido úrico junto a articulações e/ou em outros órgãos), condrocalcinose (depósito de sais de cálcio nas articulações), reumatismo psoriático (tipo de artrite associada à alteração da pele), síndrome de Reiter (um tipo de artrite), pseudo-artrite, lúpus eritematoso sistêmico (doença que apresenta manifestações na pele, coração, rins, articulações, entre outras), esclerodermia (doença auto-imune que pode ter várias manifestações, entre elas o endurecimento da pele), periartrite nodosa (tipo de inflamação que ocorre nas artérias), osteoartrite (doença articular degenerativa e progressiva), periartrite escapulo-umeral (inflamação de tecidos ao redor da articulação do ombro), bursites (inflamação da bursa, pequena bolsa contendo líquido que envolve as articulações), capsulite adesiva (inflamação caracterizada por perda de movimentos do ombro), sinovites (inflamação da membrana que envolve as articulações), tenosinovites (inflamação da bainha de um tendão), tendinites (inflamação dos tendões), epicondilitis (doença resultante de um esforço não usual do braço);  
- Lesões ortopédicas: contusões e esmagamentos (lesão causada por trauma direto ou pressão), fraturas, entorses (lesão de ligamento e músculo, sem deslocamento ou fratura), luxações (deslocamento de qualquer parte do corpo, normalmente uma articulação de sua posição normal);  
- Dores diversas: nevralgia cérvico-braquial (dor associada a lesão de nervos da região do pescoço e axila), cervicalgia (dor na região do pescoço), lombalgia (dor na região lombar), dor ciática (dor causada pela compressão do nervo ciático), pós-operatórios diversos, enxaqueca (dor de cabeça intensa) com ou sem aura (sintomas que precedem a enxaqueca e que variam consideravelmente entre os pacientes afetados principalmente, a visão e a audição).

**2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?**  
Este medicamento tem como princípio ativo o cetoprofeno, de natureza não hormonal, que possui propriedades anti-inflamatória, antiérmica e analgésica. O cetoprofeno inibe a agregação plaquetária (união das plaquetas umas às outras) e a síntese das prostaglandinas (mediador químico relacionado à inflamação), no entanto, seu exato mecanismo de ação não é conhecido. Concentrações plasmáticas máximas já são observadas em 15 – 30 minutos após a administração do comprimido de dupla camada. As concentrações plasmáticas apresentam um platô entre 45 e 90 minutos.

**3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**  
Bicerto (cetoprofeno) não deve ser utilizado nos seguintes casos:  
- Pacientes com histórico de reações de hipersensibilidade (alergia ou intolerância) ao cetoprofeno, como crises asmáticas (doença pulmonar caracterizada pela contração das vias respiratórias ocasionando falta de ar) ou outros tipos de reações alérgicas ao cetoprofeno, ao ácido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios não esteroidais - AINES (ex. diclofenaco, ibuprofeno, indometacina, naproxeno). Nestes pacientes foram relatados casos de reações anafiláticas severas (reação alérgica grave e imediata), raramente fatais (vide item "8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE CAUSAR?");  
- Pacientes que já tiveram ou têm ulcera péptica/hemorragia (lesão localizada no estômago e/ou intestino);  
- Pacientes que já tiveram sangramento ou perfuração gastrointestinal (estômago ou intestino), relacionada ao uso de AINES;  
- Pacientes com insuficiência severa (redução excessiva da função do órgão) do coração, do fígado e dos rins;  
- Mulheres no terceiro trimestre da gravidez.

**Este medicamento é contraindicado para o uso por pacientes com insuficiência do coração, do fígado ou dos rins severas, pacientes com histórico de reações de hipersensibilidade ao cetoprofeno, ao ácido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios não esteroidais - AINES e por pacientes que já tiveram ou têm ulcera péptica/hemorragia.**

**Este medicamento é contraindicado na faixa etária pediátrica.**

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas (3º trimestre gestacional) sem orientação médica ou do cirurgião-dentista. Informe imediatamente seu médico ou cirurgião-dentista em caso de suspeita de gravidez.**

**4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES**  
Embora os AINES possam ser requeridos para o alívio das complicações reumáticas que ocorrem devido ao lúpus eritematoso sistêmico (LES) (doença que apresenta manifestações na pele, coração, rins, articulações, entre outras), recomenda-se extrema cautela na sua utilização, uma vez que pacientes com LES podem apresentar predisposição à toxicidade por AINES no sistema nervoso central e/ou renal. As reações adversas podem ser minimizadas através da administração da dose mínima eficaz e pelo menor tempo necessário para controle dos sintomas.

**Reações gastrointestinais:**  
Converse com seu médico caso você também esteja usando medicamentos que possam aumentar o risco de sangramento ou úlcera, como corticosteróides orais, anticoagulantes como a varfarina, inibidores seletivos da recaptação de serotonina, agentes antiplaquetários como o ácido acetilsalicílico, ou nicorandil (vide "Interações Medicamentosas"). Sangramento, úlcera e perfuração gastrointestinais, que podem ser fatais, foram reportados com todos os AINES durante qualquer período do tratamento, com ou sem sintomas ou histórico de eventos gastrointestinais graves.

**Reações cardiovasculares:**  
Estudos clínicos e dados epidemiológicos sugerem que o uso de AINES (exceto aspirina), particularmente em doses elevadas e em tratamentos de longo prazo, pode ser associado com um aumento do risco de eventos tromboticos arteriais [por exemplo, enfarte do miocárdio ou acidente vascular cerebral (derame)]. Assim como para os demais AINES, deve-se ter cautela no uso de cetoprofeno em pacientes com hipertensão não controlada, insuficiência cardíaca congestiva, doença cardíaca isquêmica estabelecida (doença crônica ocasionada pela redução do fluxo sanguíneo ao coração), doença arterial periférica (doença que acomete as artérias que estão mais longe do coração) e/ou doença cerebrovascular (derame), bem como antes de iniciar um tratamento a longo prazo em pacientes com fatores de risco para doenças cardiovasculares (ex. hipertensão, hiperlipidemia (colesterol elevado), diabetes em fumantes). Um aumento do risco de eventos tromboticos arteriais tem sido relatado em pacientes tratados com AINES (exceto aspirina) para a dor perioperatória decorrente de cirurgia de revascularização do miocárdio (cirurgia para corrigir o fluxo sanguíneo do coração) (CRM).

**Reações na pele:**  
Reações graves na pele, algumas fatais, incluindo dermatite escfoliativa (alteração da pele acompanhada de descamação), síndrome de Stevens-Johnson (forma grave de reação alérgica caracterizada por bolhas em mucosas e em grandes áreas do corpo) e necrólise epidérmica tóxica (quando grave em que uma grande extensão de pele começa a apresentar bolhas e evolui com áreas avermelhadas semelhantes a uma grande queimadura), foram reportadas muito raramente com o uso de AINES. Existe um risco maior da ocorrência destas reações adversas no início do tratamento na maioria dos casos ocorrendo no primeiro mês.  
Assim como para os demais AINES, na presença de doença infecciosa, deve-se notar que as propriedades anti-inflamatória, analgésica e antiérmica do cetoprofeno podem mascarar os sinais habituais de progressão da infecção, como por exemplo, febre.  
Converse com seu médico caso você apresente os testes de função do fígado anormais ou tenha histórico de doenças no fígado. As enzimas do fígado devem ser analisadas periodicamente, principalmente em um tratamento de longo prazo.  
Raros casos de icterícia (cor amarelada da pele e olhos) e hepatite (inflamação do fígado) foram reportados com o uso de cetoprofeno.  
Se ocorrerem distúrbios visuais, tal como visão embaçada, o tratamento com cetoprofeno deve ser descontinuado.

**Gravidez e amamentação**  
O uso de AINES pode prejudicar a fertilidade feminina e não é recomendado em mulheres que estão tentando engravidar.  
Em mulheres com dificuldade de engravidar ou que estejam sob investigação de infertilidade, deve ser considerada a descontinuação do tratamento com AINES.  
**Durante o primeiro e segundo trimestres da gestação:** como a segurança do cetoprofeno em mulheres grávidas não foi avaliada, seu uso deve ser evitado durante o primeiro e segundo trimestres da gravidez.  
**Durante o terceiro trimestre da gestação:** todos os inibidores da síntese de prostaglandinas, inclusive o cetoprofeno, podem induzir toxicidade cardiopulmonar e renal no feto. No final da gravidez, pode ocorrer aumento do tempo de sangramento da mãe e do feto. Portanto, Bicerto (cetoprofeno) é contraindicado durante o último trimestre da gravidez (vide item "3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?").

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas (1º e 2º trimestres gestacionais) sem orientação médica ou do cirurgião-dentista. Amamentação:** não existem dados disponíveis sobre a excreção de cetoprofeno no leite humano. O uso de Bicerto (cetoprofeno) não é recomendado durante a amamentação.

**Populações especiais**  
**Idosos**  
É aconselhável reduzir a dose inicial e manter o tratamento na dose mínima eficaz. Um ajuste posológico individual pode ser considerado somente após o desenvolvimento de boa tolerância individual.

A frequência das reações adversas aos AINES é maior em idosos, especialmente sangramento e perfuração gastrointestinais, os quais podem ser fatais.

**Crianças**  
A segurança e eficácia do uso de cetoprofeno em crianças não foram estabelecidas.

**Outros grupos de risco**  
Converse com seu médico caso você tenha histórico de doença gastrointestinal (coite ulcerativa – inflamação do intestino grosso; doença de Crohn – doença inflamatória crônica que pode afetar qualquer parte do trato gastrointestinal), pois estas condições podem ser exacerbadas.  
No início do tratamento, a função dos rins deve ser cuidadosamente monitorada pelo médico em pacientes com insuficiência cardíaca, cirrose (doença no fígado) e nefrose (doença nos rins), naquelas que fazem uso de diuréticos, ou em pacientes com insuficiência crônica dos rins, principalmente se estes pacientes são idosos. Nesses pacientes, a administração do Bicerto (cetoprofeno) pode induzir a redução do fluxo sanguíneo nos rins e levar à descompensação (mau funcionamento) renal.  
Deve-se ter cautela no uso de cetoprofeno em pacientes com histórico de hipertensão e/ou insuficiência cardíaca congestiva leve a moderada, uma vez que retenção de líquidos e edema (inchaço) foram relatados após a administração de AINES.  
Aumento do risco de fibrilação atrial (tipo de arritmia cardíaca, na qual ritmo cardíaco é geralmente irregular e rápido) foi reportado em associação com o uso de AINES.  
Pode ocorrer hipotensão (nível alto de potássio no sangue), especialmente em pacientes com diabetes de base, insuficiência renal (redução da função dos rins) ou tratamento concomitante com agentes que promovem a hipotensão (vide "Interações Medicamentosas").  
Os níveis de potássio devem ser monitorados sob estas circunstâncias.  
**Alterações na capacidade de dirigir veículos e operar máquinas**  
Pode ocorrer sonolência, tontura ou confusão durante o tratamento com Bicerto (cetoprofeno). Caso estes sintomas ocorram você não deve dirigir veículos ou operar máquinas.

**INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS**  
**Associações medicamentosas não recomendadas**  
- Outros AINES incluindo inibidores seletivos da ciclo-oxigenase 2 (enzima relacionada à inflamação) e altas dosagens de salicilatos (substância relacionada ao ácido acetilsalicílico): aumento do risco de ulceração e sangramentos gastrointestinais.  
- Alcool: risco de efeitos adversos gastrointestinais, incluindo ulceração ou hemorragia; pode aumentar o risco de toxicidade no fígado.  
- Anticoagulantes: aumento do risco de sangramento.  
- Heparinas.  
- Antagonistas da vitamina K (como a varfarina).  
- Inibidores da agregação plaquetária (tais como ticlopidina, clopidogrel).  
- Inibidores da trombina (tais como dabigatran).  
- Inibidores diretos do fator Xa (tais como apixabana, rivaroxabana, edoxabana).  
Se o tratamento concomitante não puder ser evitado, o médico deverá realizar um cuidadoso monitoramento.

- Lítio: risco de aumento dos níveis de lítio no plasma devido a diminuição da sua excreção pelos rins, podendo atingir níveis tóxicos. Se necessário, os níveis de lítio no plasma devem ser cuidadosamente monitorados pelo seu médico e a dosagem de lítio deve ser ajustada durante e após tratamento com AINES.  
- Outros medicamentos fotosensibilizantes (medicamentos que causam sensibilidade à luz) pode causar efeitos fotosensibilizantes adicionais.  
- Metotrexato em doses maiores do que 15 mg/semana: aumento do risco de toxicidade hematológica (no sangue) do metotrexato, especialmente quando administrado em altas doses.  
- Colchicina: aumenta o risco de ulceração ou hemorragia gastrointestinal e pode aumentar o risco de sangramento em outros locais que não sejam o trato gastrointestinal.  
- Categorias terapêuticas e medicamentos que podem promover hipotensão (tais como, sais de potássio, diuréticos poupadores de potássio, inhi-

res da ECA e antagonistas da angiotensina II, AINES, heparinas (de baixo peso molecular ou não fracionada), ciclosporina, tacrolimo e trimetoprima].  
O risco de hipotensão pode aumentar quando os medicamentos mencionados acima são administrados concomitantemente (vide item "4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").

**Associações medicamentosas que requerem precauções**  
- Corticosteróides (ex. prednisona, prednisolona, dexametasona): aumento do risco de ulceração ou sangramento gastrointestinal (vide item "4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").  
- Diuréticos (ex. furosemida, hidroclorotiazida, clortalidona): pacientes utilizando diuréticos, particularmente os desidratados, apresentam maior risco de desenvolvimento de insuficiência renal secundária devido a diminuição do fluxo sanguíneo nos rins. Portanto estes pacientes devem ser reidratados antes do início do tratamento concomitante e a função dos rins deve ser monitorada quando o tratamento for iniciado (vide item "4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").  
- Inibidores da ECA (enzima conversora da angiotensina) (ex. captopril, enalapril, lisinopril) e antagonistas da angiotensina II (ex. irbesartana, losartana, valsartana): em pacientes com comprometimento da função dos rins (ex. pacientes desidratados ou pacientes idosos), a coadministração de um inibidor da ECA ou de um antagonista da angiotensina II de um agente que inibe a ciclo-oxigenase (tipo de enzima) pode promover a deterioração da função dos rins, incluindo a possibilidade de insuficiência renal aguda.  
- Metotrexato em doses menores do que 15 mg/semana: converse com seu médico caso esteja tomando metotrexato devido a possibilidade de ocorrer alteração da função dos rins. Durante as primeiras semanas de tratamento concomitante ao cetoprofeno, a contagem sanguínea completa (hemograma) deve ser monitorada uma vez por semana pelo seu médico. Se houver qualquer alteração da função dos rins ou se for um paciente idoso, o monitoramento deve ser realizado com maior frequência.  
- Pentoxifilina: converse com seu médico caso esteja tomando pentoxifilina, devido ao aumento do risco de sangramento. É necessário realizar monitoramento clínico e do tempo de sangramento com maior frequência.  
- Tenofovir: a administração concomitante de fumarato de tenofovir dispropril e AINES pode aumentar o risco de insuficiência renal.  
- Nicorandil: em pacientes recebendo concomitantemente nicorandil e AINES há um aumento no risco de complicações severas, tais como ulceração gastrointestinal, perfuração e hemorragia (vide item "4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").  
- Glicosídeos cardíacos: a interação farmacocinética entre o cetoprofeno e a digoxina não foi demonstrada. No entanto, recomenda-se cautela, em particular em pacientes com insuficiência renal, uma vez que os AINES podem reduzir a função renal e diminuir o clearance (eliminação) renal dos glicosídeos cardíacos.  
- Ciclosporina: aumento do risco de nefrototoxicidade (toxicidade nos rins).  
- Tacrolimo: aumento do risco de nefrototoxicidade.

**Associações medicamentosas a serem consideradas**  
- Agentes anti-hipertensivos tais como betabloqueadores (ex. propranolol, atenolol, metoprolol), inibidores da ECA, diuréticos, risco de redução do efeito anti-hipertensivo.  
- Trombolíticos: aumento do risco de sangramento.  
- Probenecida: a administração concomitante com probenecida pode reduzir acidentalmente a eliminação do cetoprofeno do plasma (clearance).  
- Inibidores seletivos da recaptação de serotonina (ex. fluoxetina, paroxetina, sertralina): aumento do risco de sangramento gastrointestinal.

O uso concomitante com alimentos pode retardar a absorção do cetoprofeno, entretanto não foram observadas interações clinicamente significativas.

**Exames de laboratório**  
O uso de cetoprofeno pode interferir na determinação de albumina urinária, sais biliares, 17-cetosteróides e 17-hidroxicorticosteróides que se baseiam na precipitação ácida ou em reação colorimétrica dos grupos carbonílicos.

**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?**  
Conservar em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C). O comprimido partido é válido por 72 horas e deve ser acondicionado dentro do blister e cartucho.

**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.**

**Características do medicamento:** Bicerto (cetoprofeno) apresenta-se como um comprimido oblongo, com vinco em uma das faces, dupla camada nas cores branco e amarelo.

**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?**  
Os comprimidos devem ser ingeridos com 1 copo de água durante as refeições.

**Geral:**  
Tratamento de ataque: 300 mg (2 comprimidos) por dia, divididos em 2 administrações.  
O tratamento de ataque deve ser utilizado pelo menor tempo possível, instituindo-se logo a seguir o tratamento de manutenção, a critério médico.  
Tratamento de manutenção: a posologia pode ser diminuída para 150 mg/dia (1 comprimido), em dose única.  
Dose máxima diária recomendada: 300 mg.

**Tratamento da enxaqueca:**  
Tomar 1/2 comprimido de Bicerto (cetoprofeno) (75 mg) logo após o início da crise. Geralmente, uma melhora significativa dos sintomas já é percebida duas horas após a administração.  
Mesmo que o paciente não sinta alívio nos sintomas da enxaqueca após a primeira administração de Bicerto (cetoprofeno), uma segunda dose (75 mg ou 150 mg) não deve ser administrada durante a mesma crise. Nesse caso, deve-se administrar um outro medicamento que não seja um AINE ou ácido acetilsalicílico.  
Se você se sentir aliviado após a primeira dose, mas os sintomas da enxaqueca reaparecerem ou uma nova crise ocorrer no mesmo dia, uma segunda dose (75 mg ou 150 mg) pode ser administrada. Entretanto, o intervalo mínimo para se tomar a segunda dose não deve ser menor que 12 horas.  
Caso a dose de 1/2 comprimido (75 mg) não seja suficiente para o alívio da crise, deve-se administrar 1 comprimido de Bicerto (cetoprofeno) (150 mg) no início da próxima crise.  
Nunca exceda 300 mg/dia (2 comprimidos/dia).

**Populações especiais**  
- Crianças: a segurança e eficácia do uso de cetoprofeno em crianças ainda não foram estabelecidas.  
- Pacientes com insuficiência dos rins e idosos: é aconselhável reduzir a dose inicial e manter estes pacientes com a menor dose eficaz. Um ajuste posológico individual deve ser considerado pelo seu médico somente após ter aparado boa tolerância individual (vide item "4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").  
- Pacientes com insuficiência do fígado: estes pacientes devem ser cuidadosamente monitorados e deve-se manter a menor dose eficaz diária (vide item "4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").  
Não há estudos dos efeitos de cetoprofeno administrado por vias não recomendadas. Portanto, por segurança e para garantir a eficácia deste medicamento, a administração deve ser somente por via oral conforme recomendado pelo médico.

**Signa a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.**

**Não interrompa o tratamento sem o conhecimento de seu médico.**

**7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**  
Caso esqueça de administrar uma dose, administre-a assim que possível. No entanto, se estiver próximo do horário da dose seguinte, espere por este horário, respeitando sempre o intervalo determinado pela posologia. Nunca devem ser administradas duas doses ao mesmo tempo.

**Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico, do seu médico ou cirurgião-dentista.**

**8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE CAUSAR?**  
Reação muito comum (ocorre em mais de 10% dos pacientes que utilizam este medicamento).  
Reação comum (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento).  
Reação incomum (ocorre entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento).  
Reação rara (ocorre entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento).  
Reação muito rara (ocorre em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento).  
Reação desconhecida (não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis).

A lista a seguir de reações adversas está relacionada a eventos apresentados com o uso de cetoprofeno no tratamento de condições agudas ou crônicas:

**Distúrbios no sistema sanguíneo e linfático:**  
-Rara: anemia hemorrágica (anemia devido a sangramento).  
-Desconhecida: agranulocitose (diminuição acidental na contagem de células brancas do sangue), trombocitopenia (diminuição no número de plaquetas sanguíneas), aplasia medular (distúrbio da medula óssea que leva a alteração na formação das células do sangue), anemia hemolítica (diminuição do número de glóbulos vermelhos do sangue em decorrência da destruição prematura dos mesmos), leucopenia (redução dos glóbulos brancos no sangue).

**Distúrbios no sistema imune:**  
-Desconhecida: reações anafiláticas (reação alérgica grave e imediata), incluindo choque.

**Distúrbios psiquiátricos:**  
-Desconhecida: depressão, alucinação, confusão, distúrbios de humor.

**Distúrbios no sistema nervoso:**  
-Incomum: dor de cabeça, vertigem e sonolência.  
-Rara: parestesia (sensação anormal como ardor, formigamento e coceira, percebidos na pele e sem motivo aparente).  
-Desconhecida: meningite asséptica (inflamação nas membranas e tecidos que envolvem o cérebro sem causa infecciosa), convulsões (contrações e relaxamentos musculares involuntários), disgeusia (alteração ou diminuição do paladar), vertigem (tontura).

**Distúrbios visuais:**  
-Rara: visão embaçada, tal como visão borrada (vide item "4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?").  
-Rara: zumbidos.

**Distúrbios auditivos e do labirinto:**  
-Rara: zumbidos.

**Distúrbios cardíacos:**  
-Desconhecida: exacerbação da insuficiência cardíaca, fibrilação atrial (tipo de arritmia cardíaca, na qual ritmo cardíaco é geralmente irregular e rápido).

**Distúrbios vasculares:**  
-Desconhecida: hipertensão (pressão arterial elevada), vasodilatação (aumento do calibre dos vasos sanguíneos), vasculite (inflamação da parede do vaso sanguíneo), incluindo vasculite leucocitoclastica (um tipo específico de inflamação da parede do vaso sanguíneo).

**Distúrbios respiratórios, torácicos e mediastinais:**  
-Rara: asma (doença pulmonar caracterizada pela contração das vias respiratórias ocasionando falta de ar).  
-Desconhecida: broncoespasmo (contração dos brônquios levando a chiado no peito), principalmente em pacientes com hipersensibilidade conhecida ao ácido acetilsalicílico e/ou a outros AINES.

**Distúrbios gastrointestinais:**  
-Comum: dispésia (má digestão), náusea, dor abdominal, vômito.  
-Incomum: constipação (prisão de ventre), diarreia, flatulência (excesso de gases no estômago e intestinos) e gastrite (inflamação do estômago).  
-Rara: esofagite (inflamação da mucosa da boca), ulcera péptica.  
-Desconhecida: exacerbação da colite (inflamação do intestino grosso) e doença de Crohn, hemorragia e perfuração gastrointestinais, pancreatite (inflamação do pâncreas).

**Distúrbios hepatobiliares:**  
-Rara: casos de hepatite (inflamação do fígado), aumento dos níveis das transaminases (enzima presente nas células do fígado).

**Distúrbios cutâneos e subcutâneos:**  
-Incomum: erupção cutânea (rash), prurido (coceira).  
-Desconhecida: reação de fotossensibilidade (sensibilidade exagerada da pele à luz), alopecia (perda de cabelo e pelos), urticária (erupção na pele, geralmente de origem alérgica, que causa coceira), angioedema (inchaço em região subcutânea ou em mucosas, geralmente de origem alérgica), erupções bolhosas incluindo síndrome de Stevens-Johnson, necrólise epidérmica tóxica e pustulose exantematosa aguda generalizada, que são tipos distintos de reações bolhosas na pele.

**Distúrbios dos rins e urinários:**  
-Desconhecida: insuficiência aguda dos rins, nefrite tubulo-intersticial (um tipo de inflamação dos rins), síndrome nefrótica (condição grave caracterizada por presença de proteína na urina) e anormalidades nos testes de função dos rins.

**Distúrbios gerais:**  
-Incomum: edema (inchaço).

**Distúrbios do metabolismo e nutrição:**  
-Desconhecida: hiponatremia (redução dos níveis de sódio no sangue), hipotensão (nível alto de potássio no sangue) (vide item "4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?") e "Interações Medicamentosas").

**Investigações:**  
-Rara: ganho de peso.

**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?**  
Em caso de superdose acidental, procure imediatamente atendimento médico de emergência.

**Sintomas**  
Casos de superdose foram relatados com doses de até 2,5 g de cetoprofeno. A maioria dos sintomas observados foram benignos e limitados à letargia (estado geral de lentidão, desatenção ou desinteresse, com um quadro de cansaço, dificuldade de concentração e realização de simples tarefas), sonolência, náusea, vômito e dor no estômago.

**Tratamento**  
Não existe nenhum antídoto específico para superdose com cetoprofeno. Em caso de suspeita de superdose, lavagem gástrica é recomendada e tratamentos sintomáticos e de suporte devem ser instituídos para compensar a desidratação, monitorar a excreção urinária e corrigir a acidose, se presente. Se ocorrer insuficiência dos rins, hemodialise pode ser útil para remover o fármaco circulante.

**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**  
M.S.: 1.0043.1249  
Farm. Resp. subst.: Dra. Ivaneia A. Dias Assi  
CRF-SP 41.116

**VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.**

**Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela ANVISA em 05/07/2017.**

Fabricado por: EUROFARMA LABORATORIOS S.A.  
Rod. Pres. Castelo Branco, km 35,6  
Itapuí - SP

**Eurofarma**  
Registrado por: EUROFARMA LABORATORIOS S.A.  
Av. Vereador José Diniz, 3.465  
São Paulo - SP  
CNPJ: 61.190.096/0001-92  
Indústria Brasileira