

BOTOX® (toxina botulínica A)

ABBVIE FARMACÊUTICA LTDA

Pó liofilizado para solução injetável

Frasco-ampola contendo 50 U, 100 U ou 200 U de toxina botulínica A

BULA PARA O PACIENTE

IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

BOTOX®

toxina botulínica A

APRESENTAÇÕES

Pó liofilizado para solução injetável

Frasco-ampola contendo 50, 100 ou 200 Unidades de toxina botulínica A (*).

VIA INTRAMUSCULAR / INTRADÉRMICA conforme indicação de tratamento.

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 2 ANOS

COMPOSIÇÃO

Cada frasco-ampola contém:

BOTOX® 50U - 50 Unidades (**) de toxina botulínica A (*), albumina humana e cloreto de sódio.

BOTOX® 100U - 100 Unidades (**) de toxina botulínica A (*), albumina humana e cloreto de sódio.

BOTOX® 200U - 200 Unidades (**) de toxina botulínica A(*), albumina humana e cloreto de sódio.

(*) BOTOX® é uma forma congelada a vácuo e estéril da toxina botulínica A, produzida a partir da

cultura da cepa Hall de clostridium botulinum tipo A, desenvolvida em meio contendo hidrolisado de

caseína, glicose e extrato de levedura.

(**) Cada Unidade (U) se refere à dose de toxina botulínica A determinada a partir de um modelo

animal. Os métodos utilizados para realizar a determinação da atividade biológica são específicos do

produto da Abbvie - BOTOX® - e podem ser realizados tanto por meio da determinação da DL50 em

camundongos como por meio de um ensaio de potência alternativo totalmente in vitro, baseado em

células. Estas Unidades são exclusivas para BOTOX® e não são intercambiáveis com outras

marcas comerciais contendo toxina botulínica.

Entendendo, portanto, que os produtos biológicos não são iguais, a agência regulatória norte-americana,

Food and Drug Administration (FDA) atribuiu nomenclaturas diferenciadas às toxina botulínicas A

comercializadas nos Estados Unidos. A toxina botulínica A, fabricada pela empresa Allergan -

BOTOX®, recebeu a nomenclatura "OnabotulinumtoxinA" (Toxina Onabotulínica A, em português –

abbvie.com

+55 11 4573 5600

abbyie

Farmacopeia Brasileira). Desta forma, a nomenclatura OnabotulinumtoxinA / Toxina Onabotulínica A

pode ser encontrada em informações de literatura e material impresso referente ao produto BOTOX®.

A composição do produto segue inalterada, as diferentes nomenclaturas reforçam a existência de

diferenças entre as preparações de toxina botulínica A, principalmente em relação às potências

individuais, e a não intercambialidade melhorando a segurança na prescrição, no uso e na

administração de toxinas botulínicas.

II) INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

BOTOX® é indicado para a melhora da espasticidade (alteração do tônus muscular) dos braços, mãos,

pernas e pés em pacientes acima de 2 anos de idade, estrabismo (desvio de alinhamento entre um olho

e outro) e do blefaroespasmo (contração involuntária) dos músculos das pálpebras, do rosto e dos

membros, associado com distonia, incluindo blefaroespasmo essencial benigno ou distúrbios do VII par

craniano em pacientes com idade acima de 12 anos, distonia cervical, espasmo hemifacial, das linhas

hipercinéticas da face (rugas), da hiperidrose (suor excessivo) focal, das axilas e das palmas das mãos,

incontinência urinária causada por hiperatividade neurogênica do músculo detrusor da bexiga, bexiga

hiperativa com sintomas de incontinência, urgência e aumento da frequência urinária e de migrânea

crônica (enxaqueca crônica) e refratárias com comprometimento importante da qualidade de vida e das

atividades diárias (laborativas, sociais, familiares e de lazer).

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

A toxina botulínica A, princípio ativo do BOTOX®, é uma substância com propriedades relaxantes da

contratura muscular. Dependendo da condição clínica para a qual o produto é injetado a ação da toxina

botulínica resulta em atenuação dos sintomas, incluindo melhora da contração muscular, redução do

suor, suavização das rugas de expressão, correção do desvio dos olhos, eliminação do ato de piscar

excessivo, incontinência urinária, etc. A ação se inicia entre 3 a 5 dias após a aplicação. O resultado do

tratamento com BOTOX® não é permanente. O efeito terapêutico varia de paciente para paciente, sendo

em média de 4 a 6 meses. Gradualmente, os músculos voltam a se contrair, de modo que a reaplicação

de BOTOX® é indicada.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Você não deve usar BOTOX® se tiver hipersensibilidade (alergia) a qualquer um dos componentes do

produto; se possuir uma infecção no local da aplicação.

Não deve ser utilizado para o tratamento de disfunções da bexiga, no caso de:

- infecções do trato urinário no momento do tratamento;

- se você estiver com retenção urinária aguda (a pessoa não consegue urinar, mesmo com a bexiga

cheia) no momento do tratamento e não estiver cateterizado (sonda uretral na uretra para esvaziar a

bexiga).

- se o seu médico indicar que você não pode realizar cateterismo vesical após o tratamento se for

necessário.

Este medicamento é contraindicado para menores de 2 anos.

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

Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre suas recomendações de cuidados após a aplicação

das injeções. Dependendo da indicação, pacientes sedentários devem reassumir suas atividades lenta e

cuidadosamente após a administração de BOTOX®.

Em alguns casos, o efeito da toxina botulínica pode afetar áreas do corpo fora do local da injeção e

causar sintomas de uma doença chamada botulismo. Os sintomas do botulismo incluem: perda de força

e fraqueza muscular em todo o corpo; visão dupla, visão turva e pálpebras caídas; rouquidão, alteração

ou perda da voz; constipação, dificuldade em respirar e dificuldade em engolir. Em caso de qualquer

dificuldade para engolir, falar ou para respirar que o paciente apresente, o médico deve ser contatado

imediatamente. Os pacientes com distonia cervical (torcicolo espasmódico) devem ser informados sobre

a possibilidade de apresentar dificuldade para engolir (disfagia) que pode ser de intensidade muito leve,

mas que também pode ser grave.

No caso do tratamento da espasticidade, este medicamento deverá ser empregado apenas quando os

pacientes ou seus familiares puderem assegurar que o seguimento do tratamento será mantido e que a

monitorização dos efeitos adversos será adequadamente realizada tanto pela família como pelo médico,

e, que o paciente se submeterá aos procedimentos de reabilitação complementares prescritos pelo

médico (cinesioterapia, órteses e outros). A aplicação de BOTOX® para o tratamento da bexiga

hiperativa (neurogênica ou idiopática) é feita no músculo da bexiga com o auxílio de um citoscópio

(aparelho que o médico introduz na uretra do paciente). Em decorrência do procedimento podem ocorrer

lesão na uretra, bexiga e ureter, com possibilidade de ocasionar retenção urinária temporária,

sangramento e infecção. BOTOX® é indicado para a prevenção das enxaquecas crônicas e refratárias

com comprometimento importante da qualidade de vida e das atividades diárias (laborativas, sociais,

familiares e de lazer). BOTOX® não está indicado na enxaqueca e outros tipos de cefaleias crônicas e

diárias como: cefaleias do tipo tensional crônica, cefaleia cervicogênica, hemicraniana contínua e

cefaleia persistente e diária.

Uso pediátrico

BOTOX® pode ser utilizado em crianças com espasticidade acima de 2 anos de idade.

A segurança e a eficácia do BOTOX® não foram estabelecidas em crianças com menos de 2 anos de

idade para espasticidade; para pacientes menores de 12 anos de idade para blefaroespasmo, espasmo

hemifacial, estrabismo e hiperidrose; em menores de 16 anos para distonia cervical; ou em menores de

18 anos para, tratamento da hiperatividade da bexiga por incontinência urinária ou hiperatividade

neurogênica do músculo detrusor da bexiga, linhas faciais hipercinéticas e migrânea crônica.

Uso em idosos

Não há recomendações especiais em relação ao uso em pacientes com idade acima de 65 anos.

Uso durante a gravidez

Não há estudos adequados sobre a administração de toxina botulínica A em mulheres durante a

gravidez. Considerando que os estudos em animais nem sempre são preditivos de resposta humana,

BOTOX® somente deve ser administrado durante a gravidez se os potenciais beneficios justificarem o

potencial risco para o feto. Se este medicamento for utilizado durante a gestação, ou se engravidar

durante o tratamento, seu médico deve alertá-la quanto aos potenciais riscos

Uso durante a amamentação

Não existem dados disponíveis sobre a excreção desta droga pelo leite humano. O uso de BOTOX®

durante o aleitamento não é recomendado.

Uso criterioso no aleitamentou ou na doação de leite humano: O uso deste medicamento no

período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-

dentista.

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

cirurgião dentista. Informe ao seu médico se ocorrer gravidez ou iniciar a amamentação durante

o uso deste medicamento.

Efeitos sobre a habilidade de dirigir automóvel e utilizar máquinas

Astenia, fraqueza muscular, tontura, distúrbios visuais foram reportados após o tratamento com

BOTOX®, podendo tornar perigoso o ato de dirigir ou usar máquinas.

abbyie

Interações medicamentosas

A toxina botulínica A pode interagir com alguns medicamentos e seu médico saberá como proceder.

BOTOX® pode ser associado a outros procedimentos cirúrgicos ou não cirúrgicos, porém é o médico

quem vai determinar a necessidade ou não da associação.

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?

Em sua embalagem intacta, armazenar em freezer (- 5°C ou inferior), ou em geladeira (de 2°C a 8°C).

O prazo de validade de BOTOX® encontra-se impresso na embalagem do produto.

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

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

Após preparo/reconstituição, armazenar em geladeira (de 2°C a 8°C) por até 3 dias.

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?

BOTOX® DEVE SER APLICADO SOMENTE POR PROFISSIONAL DE SAÚDE DEVIDAMENTE

QUALIFICADO PARA USO CORRETO DO PRODUTO E EQUIPAMENTOS NECESSÁRIOS.

Lembre-se que BOTOX® é um medicamento e sua aplicação deve ser exclusivamente realizada por

profissionais de saúde habilitados. O produto deve ser aplicado em injeções intradérmicas (para

tratamento da hiperidrose) ou intramusculares (para as demais indicações).

O profissional de saúde poderá fornecer todas as informações que você desejar a respeito das doses,

pois elas dependem da indicação e do grau de comprometimento da doença.

O intervalo entre as seções de aplicação é variável e o profissional de saúde saberá orientá-lo a respeito

deste assunto. De modo geral não são recomendados intervalos menores que 3 meses entre as

aplicações. Não são recomendados retoques ou reforços após uma aplicação ou no intervalo entre duas

aplicações.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do

tratamento.

Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

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

Caso você se esqueça de comparecer à consulta prevista para aplicação de BOTOX® entre em contato

com o seu médico para agendar nova consulta. Não procure profissionais não capacitados para

aplicarem as injeções de BOTOX®. Lembre se que BOTOX® é um medicamento e sua aplicação deve

ser exclusivamente realizada por profissionais de saúde habilitados.

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

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Reações Adversas Gerais

Com o uso da toxina botulínica A podem ocorrer efeitos indesejáveis, dependendo do local onde o

medicamento foi injetado. Solicite ao seu médico explicação a respeito das reações indesejáveis

possíveis no seu caso. Em geral as reações adversas ocorrem dentro dos primeiros dias após a injeção e

embora geralmente sejam transitórias, podem apresentar duração de vários meses, ou em raros casos,

mais longa.

Conforme esperado para qualquer injeção, pode ocorrer dor no local de aplicação, sensibilidade anormal

à compressão e/ou infecção no local. Durante a aplicação de BOTOX®, uma leve sensação de

desconforto, dolorosa, pode aparecer, porém isto está diretamente ligado à sensibilidade de cada

paciente. Alguns médicos utilizam um anestésico tópico local ou outros procedimentos de anestesia se

o paciente demonstrar intolerância a agulhas e injeções. A fraqueza muscular representa uma ação

farmacológica esperada no tecido muscular.

Reações Adversas – frequência por indicação

Os parâmetros de frequência das reações adversas para cada indicação são definidos como: Muito

comum (ocorre em mais de 10% dos pacientes que utilizam este medicamento), Comum (ocorre entre

1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento), Incomum (ocorre entre 0,1% e 1% dos

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

este medicamento) e Muito rara (ocorre entre menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este

medicamento).



Blefaroespasmo/espasmo hemifacial

Reação Muito comum: Ptose palpebral (pálpebra caída).

Reações Comuns: ceratite (inflamação da córnea) puntiforme, lagoftalmos (paralisia da pálpebra que deixa o olho parcialmente aberto), olho seco, irritação ocular, fotofobia (intolerância à luz), equimoses (manchas arroxeadas na pele) e aumento de lacrimejamento.

Reações Incomuns: ceratite (inflamação da córnea), ectrópio (pálpebra revirada para fora), diplopia (visão dupla), entrópio (pálpebra revirada para dentro), borramento de visão, tontura, erupção cutânea, paralisia facial, cansaço.

Reações Raras: edema (inchaço) palpebral

Reações Muito Raras: ceratite (inflamação da córnea) ulcerativa, defeito epitelial corneal, perfuração da córnea.

Estrabismo

Reações Muito Comuns: ptose palpebral (pálpebra caída), distúrbios do movimento ocular.

Reações Incomuns: hemorragias retrobulbares oculares (atrás do globo ocular), perfuração do olho, pupila de Holmes-Adie.

Reações Raras: hemorragia vítrea (dentro do olho).

Distonia Cervical

Reações Muito Comuns: disfagia (dificuldade para engolir), fraqueza muscular e dor.

Reações Comuns: rinite, infecção das vias aéreas superiores, tontura, hipertonia (aumento da rigidez muscular), hipoestesia (diminuição da sensibilidade), sonolência, cefaléia (dor de cabeça), boca seca, náusea, rigidez musculoesquelética, astenia (cansaço), síndrome gripal, mal-estar geral.

Reações Incomuns: dispnéia (falta de ar), diplopia (visão dupla), febre, ptose palpebral (pálpebra caída).

Espasticidade focal

Espasticidade focal de membros superiores associada ao acidente vascular cerebral em adultos:

Reações Comuns: náuseas, dor nas extremidades, fraqueza muscular, fadiga (cansaço), edema (inchaço) periférico.

Espasticidade focal de membros inferiores associada ao acidente vascular cerebral em adultos:

Reações Comuns: edema (inchaço) periférico, artralgia (dor na articulação).

Não foram observadas mudanças no perfil de segurança após repetição de doses.

Espasticidade focal de membros superiores em pacientes pediátricos:

Reações Muito Comuns: desconforto no local da aplicação.

Reações Comuns: gripe, pneumonia, falta de coordenação motora, hipocinesia (diminuição dos movimentos), fraqueza muscular, espasmos musculares, dedo em gatilho, polaciúria (urinar com

frequência), vômitos, deslocamento articular, quedas, contusão, hematoma no local da injeção, dor no

local da injeção, infecção do trato respiratório superior, náusea.

Espasticidade focal de membros inferiores em pacientes pediátricos

Reações Muito Comuns: infecção viral, infecção no ouvido.

Reações Comuns: sonolência, distúrbio da marcha, parestesia (sensações na pele tais como

formigamento e sensibilidade), erupção cutânea, mialgia (dor muscular), fraqueza muscular, dor nas

extremidades, incontinência urinaria, quedas, mal-estar geral, dor no local da aplicação e astenia

(cansaço).

Hiperidrose (suor excessivo)

Reações Muito Comuns: dor no local da injeção.

Reações Comuns: cefaleia (dor de cabeça), parestesia (sensações na pele tais como formigamento e

sensibilidade), ondas de calor, náusea, hiperidrose (suor excessivo) em outras regiões não tratadas, odor

anormal na pele, prurido (coceira), nódulo subcutâneo, alopecia (redução parcial ou total de pelos), dor

na extremidade, dor, edema (inchaço) no local da aplicação, hemorragia no local da aplicação,

hipersensibilidade no local da injeção, irritação no local da injeção, astenia (cansaço).

Nota: foi relatado aumento na sudorese não axilar em 4,5% dos pacientes dentro de um mês após a

injeção, sem um padrão com relação aos locais anatômicos afetados. Houve desaparecimento em

aproximadamente 30% dos pacientes dentro de quatro meses.

Bexiga hiperativa (incontinência urinária)

Reações Muito Comuns: infecção no trato urinário, disúria (dificuldade para urinar).

Reações Comuns: bacteriúria, retenção urinária, volume de urina residual*, polaciúria (urinar pouca

quantidade muitas vezes ao dia).

* Elevado volume residual pós-miccional, sem necessidade de cateterismo vesical.

Reações adversas relacionadas ao procedimento que ocorreram com relativa frequência foram disúria

(dificuldade para urinar) e hematúria (sangue na urina).

Bexiga hiperativa neurogência (incontinência urinária)

Reações Muito Comuns: infecção do trato urinário, retenção urinária.

Reações Comuns: insônia, constipação (intestino preso), fraqueza muscular, espasmo (contração

involuntária) muscular, hematúria* (sangue na urina), disúria* (dificuldade para urinar), divertículo da

bexiga, fadiga (cansaço), distúrbios da marcha, disreflexia autonômica*, queda.

*reações relacionadas ao procedimento.

Linhas faciais hipercinéticas

Linhas glabelares:

abbyie

Reações Comuns: cefaleia (dor de cabeça), parestesia (sensações na pele tais como formigamento e

sensibilidade), ptose palpebral (pálpebra caída), náusea, eritema, fraqueza muscular, dor facial, edema

(inchaço) no local da aplicação, equimose (manchas arroxeadas na pele), dor no local da aplicação,

irritação no local da aplicação.

Linhas frontais:

Reações Muito Comuns: cefaleia (dor de cabeça), edema (inchaço) palpebral, hematoma no local da

injeção, prurido no local da injeção e dor facial.

Comum: tensão na pele (incluindo sinal de Mefisto)

Rugas periorbitais:

Reações Muito Comuns: hematoma no local da injeção.

Reações Comuns: cefaleia (dor de cabeça), ptose palpebral (pálpebra caída), dor facial.

Reações Raras: diplopia (visão dupla), fraqueza muscular.

Migrânea Crônica (enxaqueca crônica)

Comuns: dor na nuca, cefaleia, migrânea (enxaqueca crônica), ptose palpebral (pálpebra caída), rigidez

musculoesquelética, fraqueza muscular, dor no local da injeção, mialgia (dor muscular), dor

musculoesquelética, paresia facial (paralisia incompleta), prurido (coceira), espasmo (contração

involuntária) muscular, tensão muscular, erupção cutânea.

Incomum: disfagia (dificuldade para engolir), dor na pele, dor no maxilar.

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?

Não foram relatados casos de toxicidade generalizada decorrente da ingestão oral acidental de

BOTOX®. Caso ocorra ingestão indevida do produto, o paciente deve consultar um médico. O seu

médico conhece os procedimentos a serem seguidos na rara possibilidade de superdose por via injetável

ou aplicação no músculo errado.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico

e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você

precisar de mais orientações.



III) DIZERES LEGAIS

Registro: 1.9860.0019

VENDA SOB PRESCRIÇÃO

Uso restrito a estabelecimentos de saúde.

Produzido por: Allergan Pharmaceuticals Ireland

Westport - Irlanda

Importado e Registrado por: AbbVie Farmacêutica Ltda. Av. Guido Caloi, 1935, 1º andar, Bloco C

- São Paulo - SP

CNPJ: 15.800.545/0001-50

© 2025 AbbVie. Todos os direitos reservados.

BOTOX® e seu design são marcas da Allergan, Inc., uma companhia AbbVie.





BU10



ANEXO B HISTÓRICO DE ALTERAÇÃO DA BULA

Dado	s da submissão	eletrônica	Dados	da petição/noti	ficação que alte	ra bula	Dados das	alterações de bulas	
Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data do expediente	N° do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula ²¹	Versões (VP/VPS) ²²	Apresentações relacionadas ²³
25/03/2025	-	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	VPS: 5. Advertências e precauções	VPS	50U 100U 200U
06/02/2025	0169382/25-7	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	VP: 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? III. DIZERES LEGAIS VPS: 5. Advertências e precauções 7. Cuidados de armazenamento do medicamento III. DIZERES LEGAIS	VP/VPS	50U 100U 200U
11/03/2024	0297364/24-3	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC	04/07/2022	4381483222	11967 - PRODUTOS BIOLÓGICOS - 77a. Inclusão ou modificação de indicação terapêutica	19/02/2024	VP: Adequação nos items: 8. quais os males que este medicamento pode me causar? VPS: Adequação nos items: 2. resultados de eficácia 8. posologia e modo de usar 9. reações adversas	VP/VPS	50U 100U 200U

AbbVie Farmacêutica LTDA

+55 11 3598.6651

abbvie.com

AbbVie Farmacêutica LTDA

+55 11 4573.5600

abbvie.com

Av. Guido Caloi, 1935 – 1º andar – Bloco C Santo Amaro

Avenida Jornalista Roberto Marinho, 85 - 7º andar Brooklin



							I		
04/12/2023	1368399/23-1	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC	06/07/23	0693536/23- 3	10303 - PRODUTO BIOLÓGICO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Cisão de Empresa)	04/09/23	Dizeres Legais	VP/VPS	50U 100U 200U
16/01/2023	0046758/23-2	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC	n/a	n/a	n/a	n/a	VPS: Adequação nos items: 2. Resultados de Eficácia 8. Posologia e modo de usar 9. Reações Adversas	VP/VPS	50U 100U 200U
16/01/2023	0046065/23-7	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC	n/a	n/a	n/a	n/a	Dizeres Legais Atualização do número de telefone do Serviço de Atendimento ao Consumidor (SAC) Adequação da numeração do controle interno da empresa para o versionamento de bulas.	VP/VPS	50U 100U 200U
05/08/2022	4514327/22-1	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC	n/a	n/a 55 11 3598.6651	n/a AbbVie Farmacêutica LTD	n/a	VP: 4; 5; 8 VPS: 2. Resultados de Eficácia 5. Advertências e Precauções 7. Cuidados de armazenamento do medicamento	VP/VPS	50U 100U 200U

AbbVie Farmacêutica LTDA

+55 11 3598.6651

abbvie.com

AbbVie Farmacêutica LTDA

+55 11 4573.5600

Av. Guido Caloi, 1935 – 1º andar – Bloco C Santo Amaro

Avenida Jornalista Roberto Marinho, 85 - 7º andar

Brooklin

São Paulo - SP, Brasil, CEP 05802-140

São Paulo – SP, Brasil, CEP 04576-010



							8. Posologia e modo de usar 9. Reações Adversas		
03/03/2022	0818722/22-3	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	8. Quais os Males que esse Medicamento Pode Causar 5. Advertêncas e Precauções 9. Reações Adversas	VP/VPS	50U 100U 200U
21/07/2021	2845516/21-5	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/04/20	1309411/20- 4	Alteração de Posologia	19/07/21	1. Para que esse Medicamento é Indicado 4. O que devo saber antes de usar esse Medicamento 8. Quais os Males que esse Medicamento Pode Causar 2. Resultados de Eficácia 5. Advertências e precauções 8. Posologia e Modo de Usar 9. Reações Adversas - Alterações Editoriais	VP/VPS	50U 100U 200U
27/05/2021	2048570/21-1	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	Adequação da numeração do controle interno da empresa para o versionamento de bulas.	VP/VPS	50U 100U 200U



15/04/2021	1446505/21-1	10456 – PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	Adequação da bula do profissional da saúde, para adequação de frase para o sistema Vigimed (RDC 406/20)	VP/VPS	50U 100U 200U
27/02/2020	0595253/20-1	Notificação de alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	20/02/19	0166840/19- 4	Alteração de posologia	03/02/20	Resultados de eficácia 5. Advertências e precauções 8. Posologia e modo de usar 9. Reações Adversas	VP/VPS	50U 100U 200U
30/08/2018	0853590/18-6	Notificação de alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	9. Reações Adversas Dizeres Legais	VP/VPS	50U 100U 200U
08/01/2016	1143285/16-3	Notificação de alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	Como devo usar este medicamento R. Posologia e modo de usar	VP/VPS	50U 100U 200U
22/12/2015	1109556/15-3	Notificação de alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	Como devo usar este medicamento R. Posologia e modo de usar	VP/VPS	50U 100U 200U
10/04/2015	0315089/15-5	Notificação de alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	24/10/12	0868225/12- 9	Atualização de especificações e método analítico que não constam em compêndio oficial referentes a produtos de	03/02/15	Composição	VP/VPS	50U 100U 200U



					degradação e método biológico de quantificação de teor				
25/08/2014	0701249/14-7	Notificação de alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	31/10/12	0891838/12- 4	Inclusão de Nova Indicação Terapêutica no País	25/08/14	Indicação Resultados de eficácia Posologia Reações Adversas	VP/VPS	50U 100U 200U
15/08/2013	0676770/13-2	Notificação de alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	DCB	VP/VPS	50U 100U 200U
02/05/2013	0342085/13-0	Notificação de alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	Dizeres Legais	VP/VPS	50U 100U 200U
22/03/2013	0219771/13-5	Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	n/a	n/a	n/a	n/a	Contraindicações	VP/VPS	50U 100U 200U

+55 11 3598.6651