

MODELO DE BULA

Esta bula é continuamente atualizada. Favor proceder a sua leitura antes de utilizar o medicamento.

BUCLINA[®]
dicloridrato de buclizina

sanofi aventis

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO

Cartucho contendo 20 comprimidos

USO ORAL. USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 6 ANOS

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido contém:

dicloridrato de buclizina	25mg
excipientes q.s.p.	1 comprimido

(amido de milho, amido pré-gelatinizado, celulose microcristalina, lactose mono-hidratada, povidona K30, estearato de magnésio)

INFORMAÇÃO AO PACIENTE

Ação esperada do medicamento

BUCLINA é um medicamento que possui em sua fórmula uma substância chamada dicloridrato de buclizina. Esta substância age no organismo promovendo o estímulo do apetite.

Cuidados de conservação

BUCLINA deve ser guardado em sua embalagem original, em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Protegido da luz e umidade.

Prazo de validade

Impresso na embalagem

Ao comprar qualquer medicamento verifique o prazo de validade. Não use remédio com prazo de validade vencido. Além de não obter o efeito desejado, você poderá prejudicar sua saúde.

Gravidez e lactação

O uso de BUCLINA durante a gravidez e lactação está contraindicado. Informe imediatamente ao médico se houver suspeita de gravidez durante ou após o uso da medicação. Informe ao médico se estiver amamentando.

Cuidados de administração

O comprimido de BUCLINA deve ser ingerido com água antes das refeições. Siga a orientação de seu médico respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

Interrupção do tratamento

Não interrompa o tratamento nem troque de medicação sem o conhecimento de seu médico, pois isto poderá prejudicar o tratamento de sua doença.

Reações adversas

Informe seu médico sobre o aparecimento de reações desagradáveis com o uso de BUCLINA, em especial sintomas como sonolência diurna, principalmente no início do tratamento. Informe seu médico sobre quaisquer outras reações desagradáveis atribuíveis à medicação.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

Ingestão concomitante com outras substâncias

BUCLINA não deve ser ingerido juntamente com bebidas alcoólicas. Informe seu médico caso esteja fazendo uso de outros medicamentos, principalmente antidepressivos, anti-histamínicos, hipnóticos, antiespasmódicos e outros.

Contraindicações

BUCLINA está contraindicado durante o período de gestação e amamentação.

Precauções

Em pessoas mais sensíveis, BUCLINA pode provocar sonolência. Assim, estes pacientes devem evitar dirigir veículos ou operar máquinas perigosas, pois sua habilidade e atenção podem estar prejudicadas.

NÃO TOME REMÉDIO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO. PODE SER PERIGOSO PARA SUA SAÚDE.

INFORMAÇÃO TÉCNICA

Características

BUCLINA contém em sua fórmula o dicloridrato de buclizina, um derivado piperazínico com ações orexígena, anti-histamínica e antiemética. A buclizina possui acentuado efeito orexígeno, à semelhança de alguns outros anti-histamínicos. O mecanismo dessa ação estimulante do apetite não está ainda bem determinado, mas parece ser devido a um efeito hipoglicemiante e conseqüente estimulação do centro do apetite, no hipotálamo. Sua leve ação sedativa contribuiria também para reforçar o efeito orexígeno. A buclizina possui ainda um discreto efeito antimuscarínico central.

INDICAÇÕES

BUCLINA é indicado como estimulante do apetite.

CONTRAINDICAÇÕES

Na posologia recomendada, não existem contraindicações específicas. Tendo em vista a inexistência de dados referentes ao efeito sobre a gestação, o uso de BUCLINA é desaconselhado em mulheres grávidas e lactantes.

PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS

Em pacientes especialmente sensíveis, o leve efeito sedativo do dicloridrato de buclizina pode potencializar a ação de substâncias depressoras do sistema nervoso central, inclusive bebidas alcoólicas. Nessa eventualidade, o paciente deve evitar dirigir veículos e operar máquinas perigosas.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

- **Possibilidade de potencialização dos depressores do sistema nervoso central (hipnóticos, anestésicos, álcool etc.).**

- Possibilidade de mascarar testes diagnósticos cutâneos com extratos alergênicos.
- Levar em conta os riscos de adição do efeito atropínico, em caso de associação com outras substâncias anticolinérgicas (anti-histamínicos, neurolépticos, antiparkinsonianos, anticolinérgicos, antiespasmódicos, atropínicos, disopiramida, antidepressivos tricíclicos).

REAÇÕES ADVERSAS

Às vezes pode ocorrer sonolência diurna, geralmente no início do tratamento.

POSOLOGIA E MODO DE USAR

Via oral

Adultos: 1 comprimido meia hora antes do almoço e 1 comprimido meia hora antes do jantar.

Crianças de 6 a 12 anos: meio comprimido meia hora antes do almoço e meio comprimido meia hora antes do jantar.

SUPERDOSAGEM

Não foram descritos casos de intoxicação com dicloridrato de buclizina até o presente. A superdosagem acidental ou voluntária pode teoricamente provocar sinais e sintomas de intoxicação atropínica, cuja gravidade depende da dose e das condições do paciente.

A conduta terapêutica na intoxicação por anticolinérgicos inclui emese provocada, lavagem gástrica com solução a 4% de ácido tânico, administração de carvão ativado, e eventual uso de fisostigmina (ou neostigmina), benzodiazepinas, noradrenalina, respiração assistida e hidratação, na dependência dos sintomas.

DIZERES LEGAIS

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Número do lote, data de fabricação e vencimento: vide embalagem

MS. 1.1300.0985

Farm.Resp.: Antonia A. Oliveira

CRF-SP nº 5.854

Registrado e fabricado por:

Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.

Rua Conde Domingos Papais, 413 – Suzano – SP

CEP 08613-010 - CNPJ 02.685.377/0008-23

Indústria Brasileira

® Marca Registrada

IB 260906 D

Atendimento ao Consumidor

 **0800-703-0014**

www.sanofi-aventis.com.br

