



**Multiler<sup>®</sup>**

**Comprimido revestido 10mg**

---

## MODELO DE BULA COM INFORMAÇÕES AO PACIENTE



# Multiler<sup>®</sup>

montelucaste de sódio

### MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA

---

#### APRESENTAÇÕES

##### Comprimido revestido 10mg

Embalagens contendo 7, 10, 14, 30, 70, 100, 140 e 300 comprimidos.

#### USO ORAL

##### USO ADULTO ACIMA DE 15 ANOS

#### COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido contém:

montelucaste de sódio (equivalente a 10mg de montelucaste).....10,375mg

Excipiente q.s.p.....1 comprimido

Excipientes: celulose microcristalina, lactose monoidratada, hiprolose, croscarmelose sódica, dióxido de silício, estearato de magnésio, hipromelose/hiprolose/macrogol, dióxido de titânio, corante óxido de ferro vermelho, corante óxido de ferro amarelo, álcool etílico e água de osmose reversa.

#### INFORMAÇÕES AO PACIENTE

##### 1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Multiler<sup>®</sup> é indicado para o tratamento de:

-asma, incluindo a prevenção dos sintomas de asma durante o dia e noite. Multiler<sup>®</sup> também previne o estreitamento das vias aéreas causado pelo exercício;

-rinite alérgica, incluindo sintomas diurnos e noturnos como congestão nasal, coriza, coceira nasal e espirros; congestão nasal ao despertar, dificuldade de dormir e despertares noturnos; lacrimejamento, coceira, vermelhidão e inchaço dos olhos.

##### 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Multiler<sup>®</sup> é um antagonista do receptor de leucotrienos que bloqueia as substâncias chamadas leucotrienos. Os leucotrienos causam estreitamento e inchaço das vias aéreas dos seus pulmões. Os leucotrienos também causam sintomas alérgicos. O bloqueio da ação dos leucotrienos melhora os sintomas de asma e rinite alérgica e ajuda a evitar as crises de asma.

### **3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Multiler<sup>®</sup> é contraindicado em caso de alergia a qualquer um de seus componentes (veja o item “Composição”).

**Este medicamento é contraindicado para menores de 15 anos.**

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

Informe ao seu médico sobre qualquer problema médico ou alergia que você tenha ou teve.

É importante que você continue tomando o montelucaste de sódio diariamente, como prescrito por seu médico, mesmo quando você não apresentar sintomas ou ainda que você tenha uma crise de asma.

Se os sintomas de asma piorarem, você deve entrar em contato com seu médico imediatamente.

**Este medicamento não é indicado para o tratamento de crises agudas de asma.** Sempre tenha com você medicamentos inalatórios de resgate para o caso de crises de asma. Se ocorrer uma crise, você deve seguir as instruções de seu médico para essas situações.

Foram relatadas alterações de comportamento e de humor em pacientes que tomam montelucaste de sódio. Informe o seu médico caso você apresente essas alterações enquanto estiver tomando este medicamento (veja o item 8 “Quais os males que este medicamento pode me causar?”).

Multiler<sup>®</sup> não deve ser usado como terapia única antes do exercício para prevenir a asma induzida por exercício. Se seu médico prescreveu um medicamento para ser usado antes do exercício, continue a usá-lo até que seu médico peça para parar.

Se sua asma piora com o uso de ácido acetilsalicílico, continue a evitar o ácido acetilsalicílico ou outros medicamentos denominados anti-inflamatórios não esteroides durante o tratamento com Multiler<sup>®</sup>.

Multiler<sup>®</sup> não deve substituir abruptamente os corticosteroides inalatórios ou orais.

**Gravidez e Amamentação:** mulheres grávidas ou que pretendem engravidar devem consultar o médico antes de tomar Multiler<sup>®</sup>.

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

Não se sabe se montelucaste de sódio é excretado no leite materno. Caso você esteja amamentando ou pretenda amamentar, você deve consultar seu médico antes de tomar Multiler<sup>®</sup>.

**Idosos:** nos estudos clínicos, não houve diferença relacionada à idade na eficácia ou no perfil de segurança de montelucaste de sódio.

**Dirigir e operar máquinas:** não se espera que o uso de Multiler<sup>®</sup> possa afetar sua capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas.

**Interações medicamentosas:** em geral, Multiler<sup>®</sup> não interfere com outros medicamentos que você esteja tomando. Entretanto, alguns medicamentos podem afetar a ação do Multiler<sup>®</sup>, ou Multiler<sup>®</sup> pode afetar a ação de outros medicamentos. É importante que você informe ao seu médico sobre todos os medicamentos que você esteja tomando ou planeja tomar, inclusive medicamentos obtidos sem receita médica.

**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 (15 A 30°C). PROTEGER DA LUZ E UMIDADE.

**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:** Comprimido circular biconvexo sem vinco de cor branca a levemente amarelada e revestimento de cor bege claro a bege.

**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?**

**Uso oral.**

Tome Multiler<sup>®</sup> uma vez ao dia com ou sem alimentos, como prescrito por seu médico.

A dose para adultos e adolescentes com idade **a partir de 15 anos** para tratamento de asma e/ou rinite alérgica é de um comprimido de 10mg diariamente.

Os pacientes com asma devem tomar Multiler<sup>®</sup> diariamente, ao anoitecer.

Os pacientes com rinite alérgica devem tomar Multiler<sup>®</sup> uma vez ao dia, conforme a prescrição médica.

Sempre tenha com você medicamentos inalatórios de resgate para o caso de crises de asma. Não tome doses adicionais de Multiler<sup>®</sup> com intervalo de menos de 24 horas desde a dose anterior.

É importante continuar tomando Multiler<sup>®</sup> durante o tempo indicado por seu médico, a fim de manter o controle da asma. Multiler<sup>®</sup> pode tratar a asma apenas se você continuar a tomá-lo.

**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?**

Tente tomar Multiler<sup>®</sup> como prescrito. Entretanto se você esquecer de tomar uma dose, apenas retome o esquema habitual de um comprimido uma vez ao dia.

**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?**

Qualquer medicamento pode apresentar efeitos inesperados ou indesejáveis, denominados efeitos adversos.

Multiler<sup>®</sup> em geral é bem tolerado. Nos estudos, os efeitos adversos mais comuns (entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento) relatados foram dor abdominal, dor de cabeça, sede, diarreia, hiperatividade, asma, descamação, coceira e erupções da pele usualmente leves e que ocorreram com a mesma frequência em pacientes que tomaram montelucaste de sódio ou placebo (comprimido que não contém medicamento).

Além disso, foram relatados:

-infecção nas vias aéreas superiores;

- aumento de tendência a sangramento, número baixo de plaquetas;
- reações alérgicas (incluindo inchaço da face, lábios, língua e/ou garganta [que pode causar dificuldade para respirar ou engolir], urticária, coceira e erupção da pele);
- alterações de comportamento e humor (agitação, inclusive comportamento agressivo ou hostilidade, depressão, desorientação, distúrbio de atenção, anormalidades no sonho, ansiedade, alucinações, insônia, irritabilidade, perda de memória, sintomas obsessivo-compulsivos, inquietação, sonambulismo, gagueira, pensamentos e atos suicidas, tremor, movimentos musculares involuntários);
- tontura, sonolência, formigamento/dormência e, muito raramente, convulsão;
- palpitações;
- sangramento nasal; inflamação dos pulmões;
- diarreia, dispepsia, náuseas, vômitos;
- hepatite;
- hematoma, reações cutâneas graves (eritema multiforme) que podem ocorrer inesperadamente;
- dor articular, dor muscular e câibras musculares;
- incontinência urinária em crianças;
- fraqueza e cansaço;
- inchaço;
- febre.

Informe ao médico se você apresentar qualquer sintoma incomum, ou se algum sintoma conhecido durar muito ou piorar.

**Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.**

## **9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTES MEDICAMENTOS?**

Procure um médico imediatamente. Na maioria dos casos de superdose, não foram relatados efeitos adversos. Os sintomas mais frequentemente relatados nos casos de superdose em adultos incluíam dor abdominal, sonolência, sede, dor de cabeça, vômitos e hiperatividade.

**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. nº 1.0370.0607

Farm. Resp.: Andreia Cavalcante Silva

CRF-GO nº 2.659

### **LABORATÓRIO TEUTO**

**BRASILEIRO S/A.**

CNPJ – 17.159.229/0001 -76

VP 7-D Módulo 11 Qd. 13 – DAIA

CEP 75132-140 – Anápolis – GO

Indústria Brasileira



**VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA**

## HISTÓRICO DE ALTERAÇÕES DE BULA

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº. do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº. do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
07/10/2014	0890513/14-4	10457 - SIMILAR – Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC – 60/12	07/10/2014	0890513/14-4	10457 - SIMILAR – Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC – 60/12	07/10/2014	Versão inicial	VP	- 10mg com rev ct bl x 7. - 10mg com rev ct bl x 10. - 10mg com rev ct bl x 14. - 10mg com rev ct bl x 30. - 10mg com rev ct bl x 70 (emb hosp). - 10mg com rev ct bl x 100 (emb hosp). - 10mg com rev ct bl x 140 (emb hosp). - 10mg com rev ct bl x 300 (emb hosp).
30/11/2015	1037920/15-7	10756 – SIMILAR – Notificação de alteração de texto de bula para adequação à intercambialidade	30/11/2015	1037920/15-7	10756 – SIMILAR – Notificação de alteração de texto de bula para adequação à intercambialidade	30/11/2015	Identificação do Medicamento	VP	- 10mg com rev ct bl x 7. - 10mg com rev ct bl x 10. - 10mg com rev ct bl x 14. - 10mg com rev ct bl x 30. - 10mg com rev ct bl x 70 (emb hosp). - 10mg com rev ct bl x 100 (emb hosp). - 10mg com rev ct bl x 140 (emb hosp). - 10mg com rev ct bl x 300 (emb hosp).
30/11/2015	1038096/15-5	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	30/11/2015	1038096/15-5	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	30/11/2015	8. Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP	- 10mg com rev ct bl x 7. - 10mg com rev ct bl x 10. - 10mg com rev ct bl x 14. - 10mg com rev ct bl x 30. - 10mg com rev ct bl x 70 (emb hosp). - 10mg com rev ct bl x 100 (emb hosp). - 10mg com rev ct bl x 140 (emb hosp). - 10mg com rev ct bl x 300

									(emb hosp).
15/08/2016	2188054/16-9	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	15/08/2016	2188054/16-9	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	15/08/2016	5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP	- 10mg com rev ct bl x 7. - 10mg com rev ct bl x 10. - 10mg com rev ct bl x 14. - 10mg com rev ct bl x 30. - 10mg com rev ct bl x 70 (emb hosp). - 10mg com rev ct bl x 100 (emb hosp). - 10mg com rev ct bl x 140 (emb hosp). - 10mg com rev ct bl x 300 (emb hosp).
17/08/2017	1735128/17-6	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/08/2017	1735128/17-6	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/08/2017	Apresentação	VP	-10mg com rev ct bl x 10.
07/12/2017	2266023/17-2	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	07/12/2017	2266023/17-2	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	07/12/2017	2. Como este medicamento funciona? 4. O que devo saber antes de usar este medicamento?	VP	-10mg com rev ct bl x 10.
20/11/2018	1098717/18-7	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	20/11/2018	1098717/18-7	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	20/11/2018	Identificação do Medicamento 8. Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP	-10mg com rev ct bl x 10.
18/07/2021	2796644/21-9	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/07/2021	2796644/21-9	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/07/2021	8. Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP	-10mg com rev ct bl al/al x 7 -10mg com rev ct bl al/al x 10 -10mg com rev ct bl al/al x 14 -10mg com rev ct bl al/al x 30 -10mg com rev ct bl al/al x 70 (emb hosp) -10mg com rev ct bl al/al x 100 (emb hosp) -10mg com rev ct bl al/al x 140 (emb hosp)

									-10mg com rev ct bl al/al x 300 (emb hosp)
24/01/2022	0311000/22-3	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	24/01/2022	0311000/22-3	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	24/01/2022	5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento?	VP	-10mg com rev ct bl al/al x 7 -10mg com rev ct bl al/al x 10 -10mg com rev ct bl al/al x 14 -10mg com rev ct bl al/al x 30 -10mg com rev ct bl al/al x 70 (emb hosp) -10mg com rev ct bl al/al x 100 (emb hosp) -10mg com rev ct bl al/al x 140 (emb hosp) -10mg com rev ct bl al/al x 300 (emb hosp)
27/01/2022	0347963/22-6	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/01/2022	0347963/22-6	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/01/2022	N/A	VP	-10mg com rev ct bl al/al x 7 -10mg com rev ct bl al/al x 10 -10mg com rev ct bl al/al x 14 -10mg com rev ct bl al/al x 30 -10mg com rev ct bl al/al x 70 (emb hosp) -10mg com rev ct bl al/al x 100 (emb hosp) -10mg com rev ct bl al/al x 140 (emb hosp) -10mg com rev ct bl al/al x 300 (emb hosp)
09/03/2022	-	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	09/03/2022	-	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	09/03/2022	Dizeres legais (SAC)	VP	-10mg com rev ct bl al/al x 7 -10mg com rev ct bl al/al x 10 -10mg com rev ct bl al/al x 14 -10mg com rev ct bl al/al x 30 -10mg com rev ct bl al/al x 70 (emb hosp) -10mg com rev ct bl al/al x 100 (emb hosp) -10mg com rev ct bl al/al x 140 (emb hosp) -10mg com rev ct bl al/al x 300 (emb hosp)