

BULA MENELAT

Contraindicação: hipersensibilidade à mirtazapina. Interação medicamentosa: Álcool

MENELAT é um medicamento. Durante o seu uso não dirija veículos ou opere máquinas, pois sua agilidade e atenção podem estar prejudicadas.

Menelat (mirtazapina). Registro MS: 1.0525.0030. USO ORAL. USO ADULTO. Medicamento Similar Equivalente ao Medicamento de Referência. Composições, Formas farmacêuticas e Apresentações: Menelat 30 mg: cada comprimido revestido contém 30 mg de mirtazapina. Embalagens com 10 e 30 comprimidos. Menelat 45 mg: cada comprimido revestido contém 45 mg de mirtazapina. Embalagens com 30 comprimidos. Indicações: tratamento de episódios de depressão maior. Contraindicações: pacientes com antecedentes de hipersensibilidade à mirtazapina ou a outros componentes da fórmula. Não deve ser usado em crianças e adolescentes com idade menor que 18 anos. Precauções e advertências: depressão da medula óssea, sendo geralmente reversível após a interrupção do tratamento. Deve-se ter mais cautela e monitorar pacientes com epilepsia, doenças cardíacas, distúrbios de condução, angina do peito, infarto do miocárdio recente, hipotensão, insuficiência hepática ou renal, com alterações da micção, hipertrofia prostática, glaucoma, acatais/agitação motora, risco de hiponatremia e diabetes melito. O tratamento deve ser suspenso se o paciente apresentar icterícia. Os seguintes aspectos devem ser considerados: podem-se agravar sintomas psicóticos em pacientes com esquizofrenia ou outros distúrbios psicóticos; na possibilidade de pensamento suicida, deve-se fornecer quantidade limitada do produto; a interrupção abrupta pode causar náuseas, cefaléia e mal-estar; o paciente não deve dirigir veículos ou operar máquinas durante o tratamento; pode haver piora do quadro depressivo e causar pensamentos suicidas. Em crianças, adolescentes e adultos com Transtorno Depressivo Maior deve-se ter mais cautela devido ao aparecimento de ideias suicidas. Gravidez: não deve ser usado por grávidas sem orientação médica. Se for utilizado MENELAT até ou pouco antes do nascimento, recomenda-se o monitoramento pós-natal do recém-nascido devido aos possíveis efeitos da descontinuação. Lactação: deve-se considerar os riscos e benefícios a critério médico. Idosos: pode-se usar a mesma dose dos pacientes mais jovens desde que sejam observadas as precauções e advertências inerentes à idade. Interações medicamentosas: pode potencializar a ação do álcool e dos benzodiazepínicos sobre o SNC. Não deve ser administrada simultaneamente com inibidores da MAO ou nas 2 semanas após a interrupção do seu uso. Cautela no uso simultâneo com outras substâncias ativas serotoninérgicas. Há interação com varfarina, carbamazepina, fenitoína, cetoconazol, cimetidina. Reações adversas: as mais frequentes costumam ser: aumento de apetite e do peso; sonolência/sedação, cefaleia, boca seca, geralmente durante as primeiras semanas de tratamento. Posologia: recomenda-se

preferencialmente dose única e à noite. A dose diária eficaz é, geralmente, 15 a 45 mg/dia, a dose inicial é 15 ou 30 mg/dia. MENELAT começa a exercer seu efeito em 1 a 2 semanas em geral. O tratamento com dose adequada deve resultar em uma resposta positiva dentro de 2 a 4 semanas. Com uma resposta insuficiente, pode-se aumentar até a dose máxima, e se não houver resposta dentro de mais 2 a 4 semanas adicionais, então o tratamento deverá ser interrompido. (Jan 18). **VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. SÓ PODE SER VENDIDO COM RETENÇÃO DA RECEITA. SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.**