

 $\begin{array}{c} \textbf{Secnimax}^{\text{(B)}} \\ \textbf{(secnidazol)} \end{array}$ 

Laboratório Globo S.A.

Comprimido

1000 mg

#### SECNIMAX®

#### secnidazol

# MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA

# **APRESENTAÇÕES**

Comprimidos 1000 mg: embalagem contendo 2 ou 4 comprimidos.

#### **USO ORAL**

**USO ADULTO** 

# **COMPOSIÇÃO**

Cada comprimido contém:	
secnidazol	
excipientes (celulose microcristalina, povidona,	croscarmelose sódica, estearato de magnésio, dióxido de silício e água
purificada) q.s.p	1 comprimido

# INFORMAÇÕES AO PACIENTE

# 1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Este medicamento é destinado ao tratamento de:

- giardíase (doença causada pelo protozoário Giardia lamblia);
- amebíase intestinal sob todas as formas (doença causada pela presença de amebas no intestino);
- amebíase hepática (doença causada pela presença de amebas no fígado);
- tricomoníase (doença sexualmente transmissível, causada pelo protozoário *Trichomonas vaginalis*).

# 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

O secnidazol, princípio ativo do  $SECNIMAX^{\otimes}$  é um medicamento parasiticida (que elimina parasitas), utilizado no tratamento de giardíase, amebíase intestinal sob todas as formas, amebíase no fígado e tricomoníase.

# 3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

SECNIMAX® não deve ser utilizado nos seguintes casos:

- alergia aos derivados imidazólicos ou a qualquer componente do produto (vide "Quais os males que este medicamento pode me causar?");
- suspeita de gravidez, durante a gravidez, durante a amamentação (vide "O que devo saber antes de usar este medicamento?").

Não há contraindicação relativa a faixas etárias.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista. Informe imediatamente seu médico ou cirurgião-dentista em caso de suspeita de gravidez.

Este medicamento é contraindicado durante o aleitamento ou doação de leite, pois é excretado no leite humano e pode causar reações indesejáveis no bebê. Seu médico ou cirurgião-dentista deve apresentar alternativas para o seu tratamento ou para a alimentação do bebê.

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

#### Advertências e precauções

As parasitoses intestinais são amplamente difundidas em crianças e adultos de todas as classes sociais. Para evitá-las deve-se:

- a) lavar as mãos antes de comer e após defecar;
- b) comer de preferência alimentos cozidos;
- c) beber água filtrada ou esfriada após fervura;
- d) manter as unhas cortadas;
- e) conservar os alimentos longe de insetos;
- f) comer de preferência verduras frescas e lavadas em água corrente;
- g) evitar andar descalço e não pisar nem nadar em águas paradas.

Observando estas recomendações, pode-se evitar que as parasitoses intestinais atinjam a sua família.

Deve-se evitar a ingestão de bebidas alcoólicas durante o tratamento com **SECNIMAX**<sup>®</sup> e até, 4 dias após o seu término.

O secnidazol deve ser utilizado com precaução em doentes com doença orgânica ativa do sistema nervoso central.

# Alteração na capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas

Casos de vertigem foram reportados relacionados ao uso de secnidazol.

#### Gravidez

Estudos em animais não revelaram evidências de efeitos teratogênicos. Os resultados deste estudo não podem ser extrapolados para humanos na ausência de dados específicos.

#### Lactação

O secnidazol é excretado no leite materno.

# Gravidez e amamentação

Informe ao seu médico a ocorrência de gravidez durante ou após o tratamento com **SECNIMAX**<sup>®</sup>. Informe ao seu médico se estiver amamentado. **SECNIMAX**<sup>®</sup> não deve ser utilizado em caso de suspeita de gravidez, na gravidez e durante a amamentação, devido à falta de estudos relativos à segurança neste grupo de pacientes. (**Vide 3. Quando não devo usar este medicamento?**)

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.

Este medicamento é contraindicado durante o aleitamento ou doação de leite, pois é excretado no leite humano e pode causar reações indesejáveis no bebê. Seu médico ou cirurgião-dentista deve apresentar alternativas para o seu tratamento ou para a alimentação do bebê.

#### **Fertilidade**

Não foram observados efeitos na fertilidade em humanos em relação ao uso de SECNIMAX.

#### Populações especiais

#### Pacientes idosos

Não há advertências e recomendações especiais sobre o uso adequado desse medicamento em pacientes idosos.

# **Outros grupos**

Recomenda-se evitar a administração de **SECNIMAX**® aos pacientes com antecedentes de discrasia sanguínea (alteração envolvendo os elementos celulares do sangue, glóbulos vermelhos, glóbulos brancos e plaquetas) e distúrbios neurológicos.

# INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

#### **Medicamento-medicamento**

# Associações desaconselháveis:

- dissulfiram: risco de surto delirante, estado confusional; reações psicóticas foram relatadas em pacientes que usavam secnidazol e disulfiram concomitantemente.

Evitar a ingestão de medicamentos contendo álcool durante o tratamento com secnidazol.

# Associações que necessitam precaução de uso:

- anticoagulantes orais (descrito com a varfarina): aumento do efeito anticoagulante (que impede a coagulação do sangue) e do risco de sangramento por diminuição do metabolismo do fígado.

Recomenda-se controles frequentes da taxa de protrombina (substância presente no sangue que participa da coagulação) e o médico deve adaptar a dose dos anticoagulantes orais durante o tratamento com secnidazol e até 8 dias após o seu término.

# Medicamento-substância química, com destaque para o álcool

# Associações desaconselháveis:

Álcool: calor, vermelhidão, vômito, taquicardia.

Deve-se evitar a ingestão de bebidas alcoólicas durante o tratamento com **SECNIMAX**® e, por até 4 dias após o seu término.

# **Medicamento-exame laboratorial**

- discrasias sanguíneas, caracterizadas por anormalidades no sangue podem ser identificadas com o uso de secnidazol;
- secnidazol pode acarretar a elevação de ureias nitrogenadas (produto do metabolismo das proteínas)

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?

Durante o consumo este produto deve ser mantido no cartucho de cartolina e armazenado em temperatura ambiente (15 a 30°C). Proteger da luz e da 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 oblongo, sulcado, levemente amarelado e homogêneo.

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?

**SECNIMAX**<sup>®</sup> deve ser administrado com líquido, por via oral, em uma das refeições, preferencialmente à noite, após o jantar.

INDICAÇÕES	ADULTOS				
Tricomoníase	Dose única de 2 comprimidos de 1000 mg (2000 mg); a mesma				
Treomonase	dose é recomendada para o cônjuge.				
Amebíase intestinal e giardíase	2 comprimidos de 1000 mg (2000 mg), em dose única.				
Amebíase hepática	1,5 g/dia a 2,0 g/dia durante 5 a 7 dias				

Não há estudos dos efeitos de **SECNIMAX**® 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.

Siga 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.

Este medicamento não deve ser partido ou mastigado.

### 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 ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.

#### 8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME 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).

Desconhecido (não pode ser calculado a partir dos dados disponíveis).

#### Distúrbios do sangue e do sistema linfático

Leucopenia moderada (diminuição do número de glóbulos brancos no sangue), reversível com a suspensão do tratamento

## Distúrbios do sistema imunológico

Reações de hipersensibilidade (febre, eritema (vermelhidão), urticária (erupção na pele, geralmente de origem alérgica, que causa coceira), angioedema (inchaço em região subcutânea ou em mucosas, geralmente de origem alérgica) e reação anafilática (alérgica) (vide "Quando não devo usar este medicamento?").

# Distúrbios do sistema nervoso

Vertigens (tontura), parestesias (sensação anormal como ardor, formigamento e coceira, percebidos na pele e sem motivo aparente), fenômenos de incoordenação (ataxia – dificuldade de coordenação dos movimentos), polineurites sensitivomotoras (inflamação de um nervo periférico ou craniano), neuropatia periférica sensório motora (inflamação de um nervo periférico)

# Distúrbios gastrointestinal

Náuseas, vômitos, gastralgia (dor no estômago), dor abdominal superior (dor epigástrica), alteração do paladar (gosto metálico), glossites (inflamação da língua) e estomatites (inflamação da mucosa da boca).

# Distúrbios dos tecidos cutâneos e subcutâneos

Rash (lesão da pele com vermelhidão e saliência).

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?

Neste caso, será realizada lavagem gástrica o mais precocemente possível e tratamento sintomático de acordo com o necessário.

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**

# VENDA SOB PRESCRIÇÃO

Registro: 1.0535.0110

Produzido, Registrado e Comercializado por:

LABORATÓRIO GLOBO S.A.

Rodovia MG 424 - Km 8,8

São José da Lapa / MG

CEP: 33.350-000

www.globopharma.com.br

CNPJ 17.115.437/0001-73

Indústria Brasileira

SIG – 0800 031 21 25 Serviço de Informações Globo sig@laboratorioglobo.com.br



	Histórico de Alteração da Bula										
Dad	los da submissão	eletrônica	Dae	dos da petição/no	otificação que altera a l	Dados das alterações de bulas					
Data do expediente	N° expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas		
25/09/2014	0803334/14-0	10457 - SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	Inclusão de texto de bula conforme bula padrão publicada no bulário.	VP/VPS	1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 2 1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 4		
05/09/2016	2251724/16-3	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto	17/05/2013	0371474/13-8	10186 – SIMILAR – Alteração de Equipamento com Diferente Desenho e Princípio de Funcionamento	23/06/2016	- Alteração dos cuidados de armazenamento: "Durante o consumo, Secnimax deve ser mantido no cartucho de cartolina, conservado em temperatura ambiente (15° a	VP/VPS	1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 2 1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 4		
03/07/2010	2231724/10-3	de Bula – RDC 60/12	17/05/2013	0371477/13-2	10202 – SIMILAR – Alteração Moderada de Excipiente	23/06/2016	30°C);  - Alteração moderada de excipiente (alteração da fórmula): substituição do álcool etílico por água purificada.	VP/VPS			
09/09/2016	2266851/16-9	10756 – SIMILAR – Notificação de alteração de texto de bula para adequação a Intercambialidade	NA	NA	NA	NA	Inclusão da frase de intercambialidade de medicamentos similares com medicamento de referência, conforme preconizado pela Resolução RDC Nº 58, de 10 de Outubro de 2014: "MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO REFERÊNCIA"	VP/VPS	1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 2 1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 4		
01/03/2018	0158616/18-5	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	Atualização de Bula conforme Bula Padrão publicado em 30/11/2017	VP/VPS	1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 2		

SECNIMAX®\_Bula\_Paciente

Página 8 de 11

				Históric	o de Alteração da Bul	a			
Dad	los da submissão	eletrônica	Dad	los da petição/no	otificação que altera a	Dados das alterações de bulas			
Data do expediente	N° expediente	Assunto	Data do expediente	N° do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
									1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 4
25/04/2018	0324352/18-4	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	Correções ortográficas	VP/VPS	1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 2 1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 4
07/12/2018	1155569/18-6	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	Atualização de Bula conforme Bula Padrão publicado em 02/10/2018	VP/VPS	1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 2 1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 4
29/02/2020	0616368/20-8	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	Atualização dos Dizeres Legais.	VP/VPS	1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 2 1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 4
11/02/2021	0558914/21-2	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto	NA	NA	NA	NA	Atualização de bula conforme Bula Padrão publicada no Bulário Eletrônico da ANVISA	VP/VPS	1000 MG COM CT BL AL PLAS

SECNIMAX®\_Bula\_Paciente
Página 9 de 11

	Histórico de Alteração da Bula										
Dad	los da submissão	eletrônica	Dac	dos da petição/n	otificação que altera a	Dados das alterações de bulas					
Data do expediente	N° expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas		
		de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12					em 04/12/2020.		PVC TRANS X 2 1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 4		
18/08/2021	3247137/21-1	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	Atualização de bula conforme Bula Padrão publicada no Bulário Eletrônico da ANVISA em 25/06/2021.	VP/VPS	1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 2 1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 4		
02/06/2022	4248870/22-3	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	Atualização dos Dizeres Legais.	VP/VPS	1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 2 1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 4		
22/02/2024	0212753/24-0	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	Adequação dos itens abaixo para adequação à RDC nº 768/2022:  - Item "5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?" da VP e item "7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO".  - Dizeres Legais.	VP/VPS	1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 2 1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 4		

SECNIMAX®\_Bula\_Paciente

Página 10 de 11

	Histórico de Alteração da Bula											
Dad	Dados da submissão eletrônica			dos da petição/n	otificação que altera a	Dados das alterações de bulas						
Data do expediente	N° expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas			
NA	NA	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	Adequação dos itens abaixo para adequação à RDC nº 768/2022:  - Item "3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?" e "4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?" da VP e item "4.  CONTRAINDICAÇÕES" e "5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES" da VPS.	VP/VPS	1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 2 1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 4			

SECNIMAX®\_Bula\_Paciente

Página 11 de 11