

RESFRILIV[®]

Geolab Indústria Farmacêutica S/A
Pó para solução
400mg + 4mg + 4mg



MODELO DE BULA PARA O PROFISSIONAL DE SAÚDE

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

Resfriliv[®]

paracetamol + maleato de clorfeniramina + cloridrato de fenilefrina

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO REFERÊNCIA

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES:

Pó para solução de 400mg + 4mg + 4mg: Embalagem contendo 50 envelopes com 5g. Sabor Mel e limão

Pó para solução de 400mg + 4mg + 4mg: Embalagem contendo 50 envelopes com 5g. Sabor Laranja e Acerola

Pó para solução de 400mg + 4mg + 4mg: Embalagem contendo 50 envelopes com 5g. Sabor Hortelã e Gengibre

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 6 ANOS

COMPOSIÇÃO

Sabor Mel e Limão

Cada envelope (5g) contém:

paracetamol.....	400mg
maleato de clorfeniramina	4mg
cloridrato de fenilefrina	4mg

Excipientes: ácido ascórbico, ácido cítrico, sacarina sódica, dióxido de silício, essência de limão pó, essência de mel pó e sacarose.

Sabor Laranja e Acerola

Cada envelope (5g) contém:

paracetamol.....	400mg
maleato de clorfeniramina	4mg
cloridrato de fenilefrina	4mg

Excipientes: ácido ascórbico, ácido cítrico, sacarina sódica, dióxido de silício, essência de laranja pó, essência de acerola pó, amarelo crepúsculo, vermelho allura 129 e sacarose.

Sabor Hortelã e Gengibre

Cada envelope (5g) contém:

paracetamol.....	400mg
maleato de clorfeniramina	4mg

cloridrato de fenilefrina4mg
Excipientes: ácido ascórbico, ácido cítrico, sacarina sódica, dióxido de silício, essência de hortelã pó, essência de gengibre pó e sacarose.

1. INDICAÇÕES

Resfriliv® age contra os sintomas de gripes e resfriados, como: congestão nasal, coriza, febre, dor de cabeça e dores musculares presentes nos estados gripais.

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

As infecções respiratórias agudas são altamente prevalentes na população, sendo a gripe comum e a síndrome gripal (tipo influenza) as mais comumente encontradas na prática médica.¹ Os sintomas alcançam sua intensidade máxima em dois a três dias e têm uma duração média de 7 a 10 dias. Como têm uma etiologia viral, o tratamento sintomático é a recomendação padrão.²

Um metanálise Cochrane avaliando o tratamento sintomático da gripe comum mostrou que existem evidências indicando que a tripla combinação de um analgésico, um anti-histamínico e um descongestionante proporciona benefícios para adultos e crianças mais velhas em comparação com o placebo. O efeito global reportado com o tratamento ativo foi de 52% e com o placebo de 34%; a OR (risco relativo) de insucesso no tratamento foi 0,47 (IC 95%, 0,33 a 0,67) e o NNTB (número necessário a ser tratado para um benefício adicional) foi 5,6 (IC 95%, 3,8 a 10,2).³

A eficácia sintomatológica da combinação paracetamol 400mg, maleato de clorfeniramina 4mg e cloridrato de fenilefrina 4mg no tratamento do resfriado comum ou da síndrome gripal foi confirmada em um estudo randomizado, duplo-cego, controlado com placebo realizado com 146 pacientes. O número médio de dias com sintomas observado no grupo com tratamento ativo foi de 5,9±3,4 dias e de 7,5±5,3 no grupo placebo (p=0,08). A análise de variância (ANOVA) demonstrou que, nos 11 intervalos de dose (correspondendo a 52 horas de tratamento), redução estatisticamente significativa (p<0,049) maior do escore de sintomas no grupo como medicamento em relação ao placebo. A mesma comparação realizada envolvendo 13 intervalos de dose (correspondendo a 66 horas de tratamento) demonstrou ainda significância estatística favorável ao grupo que utilizou o medicamento (p≤0,05). O tratamento ativo também reduziu a frequência do uso de medicamento de resgate em comparação com o placebo e foi tão seguro quanto o placebo.²

A relevância epidemiológica e a intensidade dos sintomas do resfriado comum e da síndrome gripal associadas aos resultados do estudo indicam que a combinação de doses fixas de paracetamol 400mg, maleato de clorfeniramina 4mg e cloridrato de fenilefrina 4mg é um tratamento efetivo e seguro no tratamento destas condições clínicas.²

Referências bibliográficas:

1. Mossad SB. Treatment of the common cold. BMJ 1998;317:33–6.
2. Picon PD, Costa MB, Picon RV, et al. Symptomatic treatment of the common cold with a fixed-dose combination of paracetamol, chlorphenamine and phenylephrine: a randomized, placebo-controlled trial. BMC Infectious Diseases 2013;13:556. Disponível em: <http://www.biomedcentral.com/1471-2334/13/556>. Acesso em 04/05/2016.
3. Sutter AI, Lemiengre M, Kumar AA, Lesslar O, Skrt A: Oral antihistamine-decongestant-analgesic combinations

for the common cold. Cochrane Database Syst Rev 2012, 2, CD004976.

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

As ações farmacológicas das substâncias que formam o produto prestam uma cobertura sintomática ampla no tratamento de gripes e resfriados, cuja ação farmacodinâmica e segurança são perfeitamente conhecidas e bem estabelecidas.

O **paracetamol** possui ação analgésica e antitérmica. Ambas ocorrem devido a inibição da síntese de prostaglandinas no Sistema Nervoso Central. A ação analgésica ocorre, predominantemente, no Sistema Nervoso Central e, a nível menor, através de ação periférica, bloqueando a geração de impulsos dolorosos. A ação antitérmica, ocorre no centro cerebral regulador da temperatura.

O **maleato de clorfeniramina** é um agente anti-histamínico. Tem ação contrária a da histamina, que ocasiona a maioria dos efeitos alérgicos presentes nos estados gripais. Atua na musculatura lisa do aparelho respiratório diminuindo os broncoespasmos. Diminui a permeabilidade dos pequenos vasos sanguíneos e consequentemente os edemas, rubores e pruridos. Tem ação sobre as glândulas exócrinas, diminuindo as secreções salivares e lacrimais.

O cloridrato de fenilefrina atua sobre receptores específicos, causando uma vasoconstrição direta, promovendo o descongestionamento nasal e diminuindo a coriza e a rinite.

4. CONTRAINDICAÇÕES

O produto é contraindicado para pacientes com conhecida hipersensibilidade aos componentes da fórmula. Não deve ser administrado a pacientes com hipertensão, doença cardíaca, diabetes, glaucoma, hipertrofia da próstata, doença renal crônica, insuficiência hepática grave, disfunção tireoidiana, gravidez e lactação sem controle médico.

Pacientes idosos: é recomendado o uso sob orientação médica.

Este medicamento é contraindicado para menores de 6 anos.

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

Atenção: Deve ser usado com cautela por portadores de Diabetes. Este medicamento não deve ser usado por pessoas com síndrome de má-absorção de glicose-galactose ou insuficiência de sacarose-isomaltase.

5. ADVERTÊNCIA E PRECAUÇÕES

Contém sacarina sódica (edulcorante).

- Sabor Mel e Limão

Atenção: contém 746,40 mg de sacarose (tipo de açúcar)/grama.

- Sabor Laranja e Acerola

Atenção: contém 746,90 mg de sacarose (tipo de açúcar)/grama.

Atenção: Contém os corantes amarelo crepúsculo e vermelho allura 129.

- Sabor Hortelã e Gengibre

Atenção: contém 775,40 mg de sacarose (tipo de açúcar)/grama.

Oriente o seu paciente a não ultrapassar o limite máximo diário de paracetamol, a não consumir outro medicamento contendo paracetamol (devido ao risco de superdosagem) e a não consumir álcool durante o uso deste medicamento, pois essas ações aumentam o risco de dano hepático.

Oriente seu paciente a não dirigir veículos ou operar máquinas durante todo o tratamento, pois sua habilidade e capacidade de reação podem estar prejudicadas.

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

O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista. Uso criterioso no aleitamento ou na doação de leite humano.

6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

O medicamento não deve ser administrado concomitantemente com inibidores da MAO (monoaminooxidase), com barbitúricos ou com álcool.

Alterações em exames laboratoriais: os testes da função pancreática utilizando a bentiromida ficam invalidados, a menos que o uso do medicamento seja descontinuado 3 (três) dias antes da realização do exame. Pode produzir falsos valores aumentados quando da determinação do ácido 5-hidroxilindolacético, quando for utilizado o reagente nitrosonaftol.

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Resfriliv® deve ser armazenado em temperatura ambiente (de 15°C a 30°C), protegido da luz e umidade.

Após preparo, consumir imediatamente.

Prazo de Validade: 24 meses apartir da data de fabricação.

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 físicas e organolépticas:

Resfriliv® sabor mel e limão apresenta-se na forma de pó levemente amarelado com odor de mel e limão, isento de partículas estranhas.

Resfriliv® sabor laranja e acerola apresenta-se na forma de pó levemente alaranjado com odor de laranja e acerola, isento de partículas estranhas.

Resfriliv® sabor hortelã e gengibre apresenta-se na forma de pó levemente amarelado com odor de hortelã e gengibre, isento de partículas estranhas.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

USO ORAL

Adultos (de 18 a 60 anos): 1 a 2 envelopes a cada 4 horas.

Crianças (acima de 6 anos): 1 envelope a cada 4 horas.

Modo de administração: Dissolver o conteúdo do envelope em uma xícara de água. Consumir quente ou frio.

Limite máximo diário: Não tomar mais de 5 envelopes ao dia.

Duração do tratamento: conforme orientação médica.

O envelope de Resfriliv® só deve ser aberto no momento da utilização. Uma vez aberto, os envelopes devem ser consumidos imediatamente.

9. REAÇÕES ADVERSAS

Durante o tratamento, embora raramente, podem surgir reações adversas características, tais como: sedação, sonolência, vertigem, hipotensão, sudorese, palpitações, ansiedade, tremor, insônia, desconforto gástrico, irritações cutâneas. O uso prolongado pode provocar discrasias sanguíneas e necrose papilar renal.

Em casos de eventos adversos, notifique pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.

10. SUPERDOSE

Promover esvaziamento gástrico através da indução de êmese ou lavagem gástrica.

A N-acetilcisteína, administrada por via oral, é um antídoto específico para a toxicidade induzida pelo paracetamol, devendo ser instituída nas primeiras 24 horas.

Medidas de manutenção do estado geral devem ser observadas, como hidratação, balanço hidroeletrolítico e correção de hipoglicemia.

A síndrome de abuso do Resfriliv® é caso raro de intoxicação por uso excessivo e prolongado do medicamento associado a sintomas de esquizofrenia, como, por exemplo, alucinações. O uso deste medicamento deve acontecer de forma racional, na posologia indicada na bula e por um curto período de tempo. Por isso, ao persistirem os sintomas, procure um médico.

Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

DIZERES LEGAIS

Registro 1.5423.0181

Registrado e Produzido por:

Geolab Indústria Farmacêutica S/A

VP. 1B QD.08-B Módulos 01 a 08 DAIA - Anápolis - GO

www.geolab.com.br

CNPJ: 03.485.572/0001-04

Indústria Brasileira

SAC: 0800 701 6080

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação de um profissional de saúde.

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 03/02/2026.



Anexo B
Histórico de Alteração para a Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/Notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Número expediente	Assunto	Data do expediente	Número expediente	Assunto	Data da Aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
20/10/2015	0923912/15-0	10457 - SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	20/10/2015	0923912/15-0	10457 - SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	20/10/2015	Versão Inicial	VPS	400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 10 ENV AL/PLAS X 5G – MEL/LIMÃO 400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PLAS X 5G (EMB MULT) – MEL/LIMÃO
02/02/2016	1226675/16-2	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	02/02/2016	1226675/16-2	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	02/02/2016	Forma farmacêutica e apresentação	VPS	400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 10 ENV AL/PLAS X 5G - MEL/LIMÃO 400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PLAS X 5G (EMB MULT) - MEL/LIMÃO 400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PLAS X 5G (EMB MULT) LARANJA/ACEROLA 400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PLAS X 5G (EMB

									MULT) – HORTELÃ/GENGIBRE
02/08/2016	2137204/16-7	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	02/08/2016	2137204/16-7	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	02/08/2016	1. Indicações 2. Resultados de eficácia 3. Características Farmacológicas 4. Contraindicações 5. Advertências e precauções 6. Interações Medicamentosas 7. Cuidados de armazenamento do medicamento 8. Posologia e modo de usar 9. Reações adversas 10. Superdose	VPS	400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 10 ENV AL/PLAS X 5G - MEL/LIMÃO 400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PLAS X 5G (EMB MULT) - MEL/LIMÃO 400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PLAS X 5G (EMB MULT) LARANJA/ACEROLA 400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PLAS X 5G (EMB MULT) – HORTELÃ/GENGIBRE
16/05/2018	0391868/18-8	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/05/2018	0391868/18-8	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/05/2018	Dizeres Legais	VPS	400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 10 ENV AL/PLAS X 5G - MEL/LIMÃO 400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PLAS X 5G (EMB MULT) - MEL/LIMÃO 400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PLAS X 5G (EMB MULT) LARANJA/ACEROLA 400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PLAS X 5G (EMB

									MULT) – HORTELÃ/GENGIBRE
23/08/2022	4597574/22-1	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	23/08/2022	4597574/22-1	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	23/08/2022	Dizeres Legais	VPS	400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PLAS X 5G (EMB MULT) - MEL/LIMÃO 400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PLAS X 5G (EMB MULT) LARANJA/ACEROLA 400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PLAS X 5G (EMB MULT) – HORTELÃ/GENGIBRE
28/11/2022	4984953/22-5	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/11/2022	4984953/22-5	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/11/2022	Melhorias em todo texto de bula conforme medicamento referência	VPS	400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PLAS X 5G (EMB MULT) - MEL/LIMÃO 400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PLAS X 5G (EMB MULT) – LARANJA/ACEROLA 400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PLAS X 5G (EMB MULT) – HORTELÃ/GENGIBRE
25/06/2025	0834969/25-4	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula –	25/06/2025		10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula –	25/06/2025	Dizeres Legais	VPS	400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PAS X 5G (EMB MULT) - –

		RDC 60/12		0834969/25-4	RDC 60/12				MEL/LIMÃO 400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PAS X 5G (EMB MULT) LARANJA/ACEROLA 400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PAS X 5G (EMB MULT) HORTELÃ/GENGIBRE
25/06/2025	0835092/25-9	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/06/2025	0835092/25-9	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/06/2025	Adequações a RDC nº768/22	VPS	400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PAS X 5G (EMB MULT) - – MEL/LIMÃO 400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PAS X 5G (EMB MULT) – LARANJA/ACEROLA 400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PAS X 5G (EMB MULT) – HORTELÃ/GENGIBRE
25/06/2025	0835236/25-1	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/06/2025	0835236/25-1	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/06/2025	4. CONTRAINDICAÇÕES 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES	VPS	400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PAS X 5G (EMB MULT) - – MEL/LIMÃO 400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PAS X 5G (EMB MULT) – LARANJA/ACEROLA 400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PAS X 5G (EMB MULT) – HORTELÃ/GENGIBRE

04/05/2026	---	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	04/05/2026	---	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	04/05/2026	4. CONTRAINDICAÇÕES 5. ADVERTÊNCIA E PRECAUÇÕES 10. SUPERDOSE DIZERES LEGAIS	VPS	400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PAS X 5G (EMB MULT) - -- MEL/LIMÃO 400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PAS X 5G (EMB MULT) – LARANJA/ACEROLA 400MG + 4MG + 4MG PÓ CT 50 ENV AL/PAS X 5G (EMB MULT) – HORTELÃ/GENGIBRE
------------	-----	--	------------	-----	--	------------	--	-----	---