

## Circular Informativa

---

N.º 095/CD/8.1.7.

Data: 11/04/2014

Assunto: **Medicamentos contendo codeína - início da revisão**

Para: Divulgação geral

Contacto: Centro de Informação do Medicamento e dos Produtos de Saúde (CIMI); Tel. 21 798 7373; Fax: 21 111 7552; E-mail: [cimi@infarmed.pt](mailto:cimi@infarmed.pt); Linha do Medicamento: 800 222 444

---

A Agência Europeia do Medicamento (EMA) iniciou a revisão da segurança dos medicamentos contendo codeína utilizados para o tratamento da tosse e constipação em crianças (doentes com menos de 18 anos).

Esta revisão surge na sequência da revisão dos medicamentos contendo codeína utilizados no alívio da dor em crianças (divulgada na [circular informativa n.º 149/CD/8.1.7 de 28/06/2013](#)).

O metabolismo humano transforma a codeína em morfina. Alguns doentes transformam a codeína em morfina a um ritmo mais rápido que o normal (são metabolizadores ultra-rápidos da codeína), o que aumenta os níveis de morfina em circulação e, conseqüentemente, os seus efeitos tóxicos, como dificuldade respiratória.

Atendendo a que foram implementadas medidas de minimização do risco nos medicamentos contendo codeína utilizados no alívio da dor em crianças, a EMA irá avaliar a relação benefício-risco dos medicamentos contendo codeína utilizados no tratamento da tosse e constipação em crianças.

Em Portugal estão autorizados dois medicamentos contendo codeína para o tratamento da tosse em crianças: Codipront e Toseína.

A EMA e o Infarmed continuarão a acompanhar e a divulgar toda a informação disponível sobre este assunto.

O Conselho Diretivo



**Paula Dias de Almeida**  
Vogal do  
Conselho Diretivo