

IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

MALVATRICIN®

Solução Spray

tirotricina 0,1 mg/mL, sulfato de hidroxiquinolina 2 mg/mL, cloridrato de lidocaína 4 mg/mL

APRESENTAÇÃO

Solução spray. Frascos contendo 50 mL.

VIA ORAL – SOLUÇÃO SPRAY

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 2 ANOS

COMPOSIÇÃO

Cada mL contém:

tirotricina 0,1 mg/mL

sulfato de hidroxiquinolina 2 mg/mL

cloridrato de lidocaína 4 mg/mL (equivalente a 3,245 mg/mL de lidocaína)

Excipientes* q.s.p. 1 mL

*ácido cítrico, álcool etílico, cânfora, cloreto de cetilpiridínio, fosfato de sódio dibásico, glicerol, mentol, metabissulfito de sódio, óleo de menta tri-retificado, sacarina sódica, sorbitol, *Malva sylvestris* L. (tintura), óleo de rícino etoxilado, corante amarelo crepúsculo, corante azul brilhante e água purificada.

Este produto contém álcool em sua composição (0,1 mL/mL).

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

1. INDICAÇÕES

Malvatricin® spray é destinado ao tratamento de dor de garganta, afecções da boca, aftas.

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

Foi realizado um estudo com o objetivo de avaliar a atividade antibacteriana de produtos, dentre eles, o Malvatricin®, sendo classificado neste estudo como produto B, frente aos microrganismos cariogênicos: *S. mutans* (ATCC 2575); *S. sobrinus* (ATCC 27607); *S. sanguis* (ATCC 10557) e *L. casei* (ATCC 4646).

Empregou-se a técnica de Concentração Inibitória Mínima (CIM); cada linhagem bacteriana foi reativada em caldo Tryptic Soy Broth, incubada a 37° C por 24 horas em microaerofilia e semeadas em meio de cultura Ágar Mueller Hintön pela técnica de inundação. Os produtos foram empregados em concentrações de 100% à 0,19% e os halos de inibição mensurados. Verificou-se para a linhagem *S. mutans* as CIMs de 0,19%; 12,5%; 1,56%; 3,12% e 0,78% para os produtos B, C, D, E e F respectivamente. Para a linhagem *S. sanguis* as CIMs observadas foram de 0,39%; 25%; 1,56%; 6,25% e 0,78% em B, C, D, E e F respectivamente. Sobre o *S. sobrinus* apenas o produto B mostrou atividade antibacteriana na concentração de 0,19%. Em relação ao *L. casei* os produtos B, D, E e F apresentaram respectivamente CIMs de 0,19%; 0,78%; 0,78% e 6,25%. O produto Malvatricin® apresentou os maiores halos frente a todas as linhagens. Concluiu-se que os produtos tiveram desempenhos variados, tendo o Malvatricin® obtido a melhor CIM frente a todas as linhagens, bem como os maiores espectros de inibição.

REFERÊNCIA BIBLIOGRÁFICA

1. M. Drumond, R. Castro, R. Almeida, M. Pereira, W. Padilha. *Estudo comparativo in vitro da atividade antibacteriana sobre bactérias cariogênicas*. Pesq Bras Odontoped Clin Integr, Jo o Pessoa, v. 4, n. 1, p. 33-38, jan./abr. 2004.

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

Malvatricin® spray é um medicamento com propriedades antissépticas e anestésicas, indicado para o alívio rápido e temporário das dores e inflamações da boca e da garganta.

A tirotricina possui ação antibacteriana, inibindo a ação enzimática e retardando o crescimento das bactérias susceptíveis. Não é absorvida pelo trato gastrointestinal e tem atividade apenas local.

O sulfato de hidroxiquinolina é utilizado como antisséptico das mucosas e no tratamento das afecções da cavidade bucal e da orofaringe.

O cloridrato de lidocaína é um anestésico local que apresenta rápido início de ação e possui uma ampla absorção quando aplicada sobre o local lesionado.

4. CONTRAINDICAÇÕES

Malvatricin® spray não deve ser usado por pacientes que tenham alergia a qualquer um dos componentes de sua formulação.

Malvatricin® spray é contraindicado para menores de 2 anos de idade.

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

Atenção: Contém sorbitol em quantidade que pode causar efeito laxativo.

Contém sorbitol (edulcorante).

Este medicamento contém álcool (etanol) e pode causar intoxicação, especialmente em crianças.

Este medicamento contém metabissulfito de sódio, um sulfito que pode causar reações alérgicas, inclusive sintomas anafiláticos e episódios asmáticos menos severos ou com risco de morte em pessoas susceptíveis. A prevalência da sensibilidade aos sulfitos na população em geral é desconhecida e provavelmente baixa. A sensibilidade aos sulfitos ocorre mais frequentemente em pacientes asmáticos do que em não asmáticos.

Contém sacarina sódica (edulcorante).

Oriente seu paciente quanto à quantidade do medicamento que deve ser utilizada, pois o uso acima do recomendado na bula pode causar nefropatia aguda e insuficiência renal.

Atenção: Contém o(s) corante(s) Azul Brilhante e Amarelo Crepúsculo.

Categoria de risco na gravidez: C

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

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

Categoria de risco na gravidez: C

6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não são conhecidas até o momento interações medicamentosas com o uso deste medicamento.

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Malvatricin® spray é válido por 24 meses a partir da data de sua fabricação.



Número do lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

Malvatricin® spray deve ser utilizada exclusivamente por via tópica. Portanto, não deve ser ingerido.

Adultos: Fazer de 2 a 3 aplicações, 3 a 4 vezes ao dia ou de acordo com as instruções do cirurgião-dentista ou médico. Nos quadros agudos, usar de 2 em 2 horas.

Crianças: Molhar uma haste flexível com ponta de algodão no produto e passar nas áreas afetadas da boca. Para uma melhor ação do produto, é aconselhável não comer ou beber durante 30 minutos após o uso.

Uso em pacientes idosos: não há recomendações especiais sobre o uso de Malvatricin® spray por pacientes idosos.

9. REAÇÕES ADVERSAS

Até o momento, não foram registradas reações adversas graves com o uso de **Malvatricin®** spray.

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

10. SUPERDOSE

Não existem relatos de superdose com o uso de Malvatricin® spray.

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

DIZERES LEGAIS

Registro: 1.0143.0024

Registrado e produzido por: Megalabs Farmacêutica S.A.

Rua Simões da Mota, 57 – Rio de Janeiro – RJ

CNPJ 33.026.055/0001-20

Indústria Brasileira

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

www.megalabsbrasil.com.br

SAC 0800 707 0987

sac@megalabsbrasil.com.br



Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 13/05/2026.

Anexo B

Histórico de Alteração da bula

Dados da submissão eletrônica			Dados das alterações / inclusão do rótulo			Dados das alterações / inclusão do rótulo	
Data do expediente	Nº expediente	Assunto	Data do expediente	Nº expediente	Assunto	Descrição da alteração / inclusão	Apresentações relacionadas
15/07/2010	604959/10-1	10270 - MEDICAMENTO NOVO - Alteração de Texto de Bula - Adequação à RDC 47/2009	N/A	N/A	N/A	BP/BPS Adequação a RDC 47/09	0,3 MG / ML + 10 MG / ML SOL TOP FR VERDE (PET) X 100 ML 0,1 MG / ML + 2 MG / ML + 4 MG / ML SOL TOP FR PLAS SPRAY X 30 ML 0,1 MG / ML + 1 MG / ML SOL TOP FR PLAS VERDE (PET) X 250 ML 0,25 MG/G + 6,2 MG/G + 2,2 MG/G GEL CT TB PLAS OPC X 50 G 1,0 MG/G + 0,7 MG/G + 5,0 MG/G PAS CT 3 STR AL X 4(MENTOL)
01/07/2014	0517159/14-8	10458 - MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	BP/BPS Alteração de responsável técnico	0,25 MG/G + 6,2 MG/G + 2,2 MG/G GEL CT TB PLAS OPC X 50 G 1,0 MG/G + 0,7 MG/G + 5,0 MG/G PAS CT 3 STR AL X 4(MENTOL) 1,0 MG/G + 0,7 MG/G + 5,0 MG/G PAS CT STR AL X 8 (MENTOL)

							0,1 MG / ML + 1 MG / ML SOL TOP FR PLAS VERDE (PET) X 250 ML 0,1 MG / ML + 1 MG/ ML SOL OR FR PET CRISTAL PLAS INC X 250 ML 0,1 MG / ML + 1 MG / ML SOL TOP FR PET CRISTAL PLAS INC X 1,1 L 0,1 MG / ML + 1 MG/ ML SOL TOP CT FR PLAS TRANS X 250 ML 0,1 MG / ML + 1 MG / ML SOL TOP CT FR PLAS OPC X 100 ML 0,3 MG / ML + 10 MG / ML SOL TOP FR VERDE (PET) X 100 ML 0,3 MG / ML + 10 MG / ML SOL TOP CT FR TRANS X 100 ML 1 MG/ML + 2 MG/ML + 4 MG/ML SOL TOP FR PLAS SPRAY X 50 ML 0,1 MG / ML + 2 MG / ML + 4 MG / ML SOL TOP FR PLAS SPRAY X 30 ML 0,1 MG / ML + 2 MG / ML + 4 MG / ML SOL TOP FR PLAS SPRAY X 30 ML 0,1 MG / ML + 2 MG / ML + 4 MG / ML SOL TOP FR PLAS SPRAY X 50 ML
12/08/2014	0656645/14-6	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	BP/BPS Adequação frases advertências RDC 60/10.	das de da 0,25 MG/G + 6,2 MG/G + 2,2 MG/G GEL CT TB PLAS OPC X 50 G 1,0 MG/G + 0,7 MG/G + 5,0 MG/G PAS CT 3 STR AL X 4(MENTOL) 1,0 MG/G + 0,7 MG/G + 5,0 MG/G PAS CT STR AL X 8 (MENTOL)

							0,1 MG / ML + 1 MG / ML SOL TOP FR PLAS VERDE (PET) X 250 ML 0,1 MG / ML + 1 MG / ML SOL OR FR PET CRISTAL PLAS INC X 250 ML 0,1 MG / ML + 1 MG / ML SOL TOP FR PET CRISTAL PLAS INC X 1,1 L 0,1 MG / ML + 1 MG / ML SOL TOP CT FR PLAS TRANS X 250 ML 0,1 MG / ML + 1 MG / ML SOL TOP CT FR PLAS OPC X 100 ML 0,3 MG / ML + 10 MG / ML SOL TOP FR VERDE (PET) X 100 ML 0,3 MG / ML + 10 MG / ML SOL TOP CT FR TRANS X 100 ML 1 MG/ML + 2 MG/ML + 4 MG/ML SOL TOP FR PLAS SPRAY X 50 ML 0,1 MG / ML + 2 MG / ML + 4 MG / ML SOL TOP FR PLAS SPRAY X 30 ML 0,1 MG / ML + 2 MG / ML + 4 MG / ML SOL TOP FR PLAS SPRAY X 30 ML 0,1 MG / ML + 2 MG / ML + 4 MG / ML SOL TOP FR PLAS SPRAY X 50 ML
20/06/2017	1237811/17-9	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	BP/BPS Inclusão da correlação sal/base para o IFA lidocaína.	0,1 MG/ML + 1, 0 MG/ML SOL TOP FR PLAS VERDE (PET) X 250 ML 0,1 MG / ML + 1 MG / ML SOL TOP CT FR PLAS OPC X 100 ML 0,3 MG/ML + 10 MG/ML SOL TOP FR VERDE (PET) X 100 ML

							0,25 MG/G + 6,2 MG/G + 2,2 MG/G GEL CT TB PLAS OPC X 50 G 0,1 MG/ML + 2 MG/ML + 4 MG/ML SOL TOP FR PLAS SPRAY X 50 ML 0,1 MG / ML + 1 MG / ML SOL TOP CT FR PLAS OPC X 100 ML 0,25 MG/G + 6,2 MG/G + 2,2 MG/G GEL CT TB PLAS OPC X 50 G
10/07//2020	2225000/20-0	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	05/05/2020	1409316/20-2	7143 - AFE - Alteração Medicamentos e Insumos Farmacêuticos - Indústria - Razão Social	BP/BPS Alteração da razão social do detentor do registro	0,1 MG/ML + 1, 0 MG/ML SOL TOP FR PLAS VERDE (PET) X 250 ML 0,3 MG/ML + 10 MG/ML SOL TOP FR VERDE (PET) X 100 ML 0,1 MG/ML + 2 MG/ML + 4 MG/ML SOL TOP FR PLAS SPRAY X 50 ML
29/03/2021	1204258/21-7	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	BPS Frase obrigatória item 9. Reações Adversas.	0,1 MG/ML + 1, 0 MG/ML SOL TOP FR PLAS VERDE (PET) X 250 ML 0,3 MG/ML + 10 MG/ML SOL TOP FR VERDE (PET) X 100 ML 0,1 MG/ML + 2 MG/ML + 4 MG/ML SOL TOP FR PLAS SPRAY X 50 ML
30/01/2023	0093887/23-0	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	BP/BPS Dizeres legais: alteração do responsável técnico.	0,1 MG/ML + 1, 0 MG/ML SOL TOP FR PLAS VERDE (PET) X 100 ML 0,1 MG/ML + 1, 0 MG/ML SOL TOP FR PLAS VERDE (PET) X 250 ML 0,3 MG/ML + 10 MG/ML SOL TOP FR VERDE (PET) X 100 ML 0,1 MG/ML + 2 MG/ML + 4 MG/ML SOL TOP FR PLAS SPRAY X 50 ML

13/05/2026	Expediente a ser gerado neste peticionamento	10451 - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	BPS/BP Adequação à RDC 768/2022 (Dizeres Legais) e IN 200 (Inclusão de frases de alerta), atualizadas pela RDC 981/2025 e IN 374/2025 respectivamente.	0,1 MG/ML + 1, 0 MG/ML SOL TOP FR PLAS VERDE (PET) X 100 ML 0,1 MG/ML + 1, 0 MG/ML SOL TOP FR PLAS VERDE (PET) X 250 ML 0,3 MG/ML + 10 MG/ML SOL TOP FR VERDE (PET) X 100 ML 0,1 MG/ML + 2 MG/ML + 4 MG/ML SOL TOP FR PLAS SPRAY X 50 ML
------------	--	--	-----	-----	-----	--	---