

## **Folheto informativo: Informação para o utilizador**

### **Haldol Decanoato 50 mg/ml solução injetável** **Haldol Decanoato 100 mg/ml solução injetável**

haloperidol

**Leia com atenção todo este folheto antes de começar a utilizar este medicamento, pois contém informação importante para si.**

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Ver secção 4.

#### **O que contém este folheto:**

1. O que é Haldol Decanoato e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de utilizar Haldol Decanoato
3. Como utilizar Haldol Decanoato
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar Haldol Decanoato
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

#### **1. O que é Haldol Decanoato e para que é utilizado**

O nome do seu medicamento é Haldol Decanoato.

Haldol Decanoato contém a substância ativa haloperidol (na forma de decanoato de haloperidol). Este pertence a um grupo de medicamentos chamados “antipsicóticos”.

Haldol Decanoato é utilizado em adultos cuja doença tenha sido previamente tratada com haloperidol por via oral. É utilizado para doenças que afetam a sua maneira de pensar, sentir ou comportar-se. Estas incluem problemas de saúde mental (tais como esquizofrenia). Estas doenças podem fazer com que:

- Se sinta confuso (delirium)
- Veja, ouça, sinta ou cheire coisas que não existem (alucinações)
- Acredite em coisas que não são verdadeiras (delírios)
- Se sinta especialmente desconfiado (paranoia)
- Se sinta muito excitado, agitado, entusiástico, impulsivo ou hiperativo
- Se sinta muito agressivo, hostil ou violento.

#### **2. O que precisa de saber antes de utilizar Haldol Decanoato**

**Não utilize Haldol Decanoato se:**

- Tem alergia ao haloperidol ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6)

- Fica menos alerta para as coisas à sua volta ou as suas reações tornam-se involuntariamente lentas
- Tem doença de Parkinson
- Tem um tipo de demência chamado “Demência de corpos de Lewy”
- Tem paralisia supranuclear progressiva (PSP)
- Tem uma doença cardíaca chamada “prolongamento do intervalo QT” ou qualquer outro problema com o seu ritmo cardíaco, exibido por um traçado anormal no ECG (electrocardiograma)
- Tem insuficiência cardíaca ou teve recentemente um ataque cardíaco
- Tem um nível baixo de potássio no seu sangue, que não tenha sido tratado
- Toma qualquer um dos medicamentos listados em "Outros medicamentos e Haldol Decanoato – Não utilize Haldol Decanoato se estiver a tomar determinados medicamentos para".

Não tome este medicamento se alguma das situações acima se aplica a si. Se ainda tiver dúvidas, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro antes de utilizar Haldol Decanoato.

### **Advertências e precauções**

#### **Efeitos indesejáveis graves**

Haldol Decanoato pode provocar problemas no coração, problemas no controlo dos movimentos do corpo ou dos membros e um efeito secundário grave chamado “síndrome neurolética maligna”. Pode também causar reações alérgicas graves e formação de coágulos sanguíneos. Deve estar atento aos efeitos indesejáveis graves enquanto estiver a utilizar Haldol Decanoato, uma vez que pode necessitar de tratamento médico urgente. Ver “Atenção aos efeitos indesejáveis graves” na secção 4.

#### **Idosos e pessoas com demência**

Foi notificado um ligeiro aumento de mortes e acidentes vasculares cerebrais em idosos com demência a tomar medicamentos antipsicóticos. Se é idoso, fale com o seu médico antes de utilizar Haldol Decanoato, especialmente se tem demência.

#### **Fale com o seu médico se tem:**

- A frequência cardíaca baixa, doença cardíaca ou se algum familiar próximo morreu subitamente de problemas cardíacos
- Tensão arterial baixa ou sentir tonturas quando se senta ou se levanta
- Um nível baixo de potássio ou magnésio (ou outros “eletrólitos”) no seu sangue. O seu médico irá decidir como tratá-lo
- Se alguma vez teve uma hemorragia no cérebro ou o seu médico lhe disse que tem maior probabilidade do que outras pessoas de sofrer um acidente vascular cerebral
- Epilepsia ou alguma vez teve crises epiléticas (convulsões)
- Problemas de rins, fígado ou glândula tiroide
- Um elevado nível da hormona “prolactina” no seu sangue, ou cancro que pode ser causado pelos elevados níveis de prolactina (tal como cancro da mama)
- Antecedentes de coágulos sanguíneos ou se alguém na sua família tem antecedentes de coágulos sanguíneos
- Depressão.

Pode precisar de ser acompanhado mais de perto e a quantidade de Haldol Decanoato a utilizar pode ter de ser alterada.

Se tiver dúvidas se alguma das situações acima se aplica a si, fale com o seu médico ou enfermeiro antes de utilizar Haldol Decanoato.

### **Check ups médicos**

O seu médico poderá pedir-lhe para fazer um electrocardiograma (ECG) antes ou durante o seu tratamento com Haldol Decanoato. O ECG mede a atividade elétrica do seu coração.

### **Análises ao sangue**

O seu médico poderá querer verificar os níveis de potássio ou magnésio (ou outros “eletrólitos”) no seu sangue, antes ou durante o tratamento com Haldol Decanoato.

### **Crianças e adolescentes**

Haldol Decanoato não deve ser utilizado em crianças e adolescentes com idade inferior a 18 anos, uma vez que não foi estudado nestes grupos etários.

### **Outros medicamentos e Haldol Decanoato**

Informe o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro se estiver a tomar, tiver tomado recentemente ou se vier a tomar outros medicamentos.

### **Não utilize Haldol Decanoato se estiver a tomar determinados medicamentos para:**

- Problemas com a sua frequência cardíaca (tais como amiodarona, dofetilida, disopiramida, dronedarona, ibutilida, quinidina e sotalol)
- Depressão (tais como citalopram e escitalopram)
- Psicoses (tais como flufenazina, levomepromazina, perfenazina, pimozida, procloroperazina, promazina, sertindol, tiorizadina, trifluoperazina, triflupromazina e ziprasidona)
- Infecções bacterianas (tais como azitromicina, claritromicina, eritromicina, levofloxacina, moxifloxacina e telitromicina)
- Infecções fúngicas (tal como pentamidina)
- Malária (tal como halofantrina)
- Náuseas e vômitos (tal como dolasetron)
- Cancro (tais como toremifeno e vandetanib).

Informe também o seu médico se estiver a tomar bepridilo (para a dor no peito ou para baixar a tensão arterial) ou metadona (um medicamento para a dor ou para tratar a dependência de drogas). Estes medicamentos podem aumentar a probabilidade de sofrer de problemas cardíacos, portanto fale com o seu médico se estiver a tomar algum destes medicamentos e não tome Haldol Decanoato (ver “Não utilize Haldol Decanoato se”).

### **Pode ser necessária monitorização especial se estiver a tomar lítio e Haldol Decanoato ao mesmo tempo.** Informe o seu médico imediatamente e pare de tomar ambos os medicamentos se:

- Tiver febre inexplicável ou movimentos que não consegue controlar
- Estiver confuso, desorientado, com dor de cabeça, problemas de equilíbrio e sentir sonolência.

Estes são sinais de uma doença grave.

### **Determinados medicamentos podem afetar a forma como Haldol Decanoato atua ou podem tornar os problemas cardíacos mais prováveis**

Informe o seu médico se estiver a tomar:

- Alprazolam ou buspirona (para a ansiedade)

- Duloxetina, fluoxetina, fluvoxamina, nefazodona, paroxetina, sertralina, hipericão (*Hypericum perforatum*) ou venlafaxina (para a depressão)
- Bupropion (para a depressão ou para o ajudar a parar de fumar)
- Carbamazepina, fenobarbital ou fenitoína (para a epilepsia)
- Rifampicina (para infeções bacterianas)
- Itraconazol, posaconazol ou voriconazol (para infeções fúngicas)
- Cetoconazol em comprimidos (para tratar a síndrome de Cushing)
- Indinavir, ritonavir ou saquinavir (para o vírus da imunodeficiência humana ou VIH)
- Clorpromazina ou prometazina (para náuseas e vômitos)
- Verapamilo (para a tensão arterial ou problemas cardíacos).

Informe também o seu médico se estiver a tomar quaisquer outros medicamentos para diminuir a tensão arterial, tais como diuréticos.

O seu médico poderá ter que alterar a sua dose de Haldol Decanoato se estiver a tomar algum destes medicamentos.

### **Haldol Decanoato pode afetar a forma como os seguintes tipos de medicamentos atuam**

Informe o seu médico se estiver a tomar medicamentos para:

- Acalmá-lo ou ajudá-lo a dormir (tranquilizantes)
- Dor (medicamentos potentes para a dor)
- Depressão (“antidepressivos tricíclicos”)
- Diminuição da tensão arterial (tais como guanetidina e metildopa)
- Reações alérgicas graves (adrenalina)
- Perturbação da Hiperatividade e Défice de Atenção (PHDA) ou narcolepsia (conhecidos como “estimulantes”)
- Doença de Parkinson (tal como levodopa)
- Fluidificar o sangue (fenindiona).

Fale com o seu médico ou enfermeiro antes de utilizar Haldol Decanoato se estiver a tomar algum destes medicamentos.

### **Haldol Decanoato e álcool**

Beber álcool enquanto estiver a utilizar Haldol Decanoato pode fazê-lo sentir-se sonolento e menos alerta. Isto significa que deve ter cuidado com a quantidade de álcool que ingere. Fale com o seu médico sobre o consumo de álcool enquanto utiliza Haldol Decanoato e informe o seu médico sobre a quantidade que bebe.

### **Gravidez, amamentação e fertilidade**

**Gravidez** - se está grávida, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico. O seu médico poderá aconselhá-la a não utilizar Haldol Decanoato enquanto estiver grávida.

Os seguintes problemas podem ocorrer em recém-nascidos, cujas mães utilizaram Haldol Decanoato nos últimos 3 meses da sua gravidez (último trimestre):

- Tremor, rigidez ou fraqueza muscular
- Sonolência ou agitação
- Problemas respiratórios ou alimentares.

A frequência exata destes problemas é desconhecida. Se utilizou Haldol Decanoato enquanto estava grávida e o seu bebé desenvolver algum destes efeitos indesejáveis, contacte o seu médico.

**Amamentação** - fale com o seu médico se estiver a amamentar ou se planeia vir a amamentar. Isto porque, pequenas quantidades do medicamento podem passar no leite materno para o bebé. O seu médico irá discutir os riscos e benefícios da amamentação enquanto estiver a utilizar Haldol Decanoato.

**Fertilidade** - Haldol Decanoato pode aumentar os seus níveis de uma hormona chamada “prolactina”, que pode afetar a fertilidade em homens e mulheres. Fale com o seu médico se tiver quaisquer dúvidas sobre este assunto.

### **Condução de veículos e utilização de máquinas**

Este medicamento pode afetar a sua capacidade de conduzir. Haldol Decanoato pode afetar a sua capacidade de conduzir e utilizar ferramentas ou máquinas. Efeitos indesejáveis, tal como sentir-se sonolento, podem afetar o seu estado de alerta, especialmente no início do tratamento ou após uma dose alta. Não conduza nem utilize quaisquer ferramentas ou máquinas sem falar primeiro com o seu médico.

### **Haldol Decanoato contém álcool benzílico e óleo de sésamo**

Este medicamento contém 15 mg de álcool benzílico em cada ml de solução. O álcool benzílico pode causar reações alérgicas. Consulte o seu médico ou farmacêutico se tiver uma doença de fígado ou rins, ou se está grávida ou a amamentar. Isto porque podem acumular-se grandes quantidades de álcool benzílico no seu corpo e pode causar efeitos indesejáveis ("acidose metabólica").

Este medicamento também contém óleo de sésamo, que raramente pode causar reações alérgicas graves.

## **3. Como utilizar Haldol Decanoato**

### **Qual a quantidade que deve ser administrada**

O seu médico irá decidir qual a quantidade de Haldol Decanoato de que necessita e por quanto tempo. O seu médico irá ajustar a dose que mais se adequa a si e também poderá receitar-lhe um tipo de haloperidol que é tomado por via oral. A sua dose de decanoato de haloperidol irá depender:

- Da sua idade
- Se tem problemas de rins ou fígado
- De como reagiu ao haloperidol no passado
- De outros medicamentos que estiver a tomar.

### **Adultos**

- A sua dose inicial será, normalmente, entre 25 mg e 150 mg.
- O seu médico poderá ajustar a dose até 50 mg a cada 4 semanas para encontrar a que melhor se adequa a si (normalmente entre 50 mg e 200 mg a cada 4 semanas).
- Não serão administradas mais do que 300 mg a cada 4 semanas.

### **Idosos**

- Os doentes idosos irão normalmente iniciar o tratamento com uma dose mais baixa, geralmente 12,5 mg a 25 mg a cada 4 semanas.
- A dose poderá ser ajustada até o seu médico encontrar a dose que melhor se adequa a si (normalmente entre 25 mg e 75 mg a cada 4 semanas).
- Apenas receberá uma dose superior a 75 mg a cada 4 semanas se o seu médico decidir que é seguro fazê-lo.

### **Como Haldol Decanoato é administrado**

Haldol Decanoato será administrado por um médico ou enfermeiro. Este medicamento é para administração por via intramuscular e é administrado através de uma injeção profunda no músculo. Uma dose única de Haldol Decanoato dura, normalmente, 4 semanas. Haldol Decanoato não pode ser injetado numa veia.

### **Se tomar mais Haldol Decanoato do que deveria**

Este medicamento ser-lhe-á administrado por um médico ou um enfermeiro, por isso é improvável que lhe seja administrado mais do que deveria. Se está preocupado, fale com o seu médico ou enfermeiro.

### **Caso se tenha esquecido de tomar ou se parar de tomar Haldol Decanoato**

Não deve interromper a toma deste medicamento, a não ser que seja indicado pelo seu médico, uma vez que os seus sintomas podem reaparecer. Se faltar a uma consulta, entre imediatamente em contacto com o seu médico para marcar uma nova consulta.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

## **4. Efeitos indesejáveis possíveis**

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

### **Atenção aos efeitos indesejáveis graves**

Informe imediatamente o seu médico ou enfermeiro se notar ou suspeitar de qualquer um dos seguintes efeitos. Pode necessitar de tratamento médico urgente.

#### **Problemas de coração:**

- Ritmo cardíaco anormal – faz com que o coração pare de funcionar normalmente e pode causar perda de consciência
- Batimento cardíaco anormalmente rápido
- Batimentos cardíacos extra.

Os problemas cardíacos são pouco frequentes em pessoas a tomar Haldol Decanoato (podem afetar até 1 em 100 pessoas). Ocorreram mortes súbitas em doentes a utilizar este medicamento, mas a frequência exata destas mortes é desconhecida. Também ocorreu paragem cardíaca (o coração parar de bater) em pessoas a tomar medicamentos antipsicóticos.

**Um problema grave chamado “síndrome neurolética maligna”.** Esta síndrome provoca febre alta, rigidez muscular intensa, confusão e perda de consciência. A frequência exata deste efeito secundário em doentes a utilizar Haldol Decanoato é desconhecida.

**Problemas no controlo dos movimentos do corpo ou dos membros (doença extrapiramidal),** tais como:

- Movimentos da boca, língua, maxilar e, por vezes, dos membros (discinesia tardia)
- Sentir-se inquieto ou com dificuldade em permanecer sentado, aumento dos movimentos corporais
- Movimentos corporais lentos ou reduzidos, espasmos ou movimentos de contorção

- Tremores ou rigidez muscular, andar arrastado
- Ser incapaz de se mover
- Ausência de expressão facial normal, que por vezes parece uma máscara.

Estes são muito frequentes em pessoas a utilizar Haldol Decanoato (podem afetar mais do que 1 em 10 pessoas). Se tiver algum destes efeitos, pode ter que tomar um medicamento adicional.

**Reação alérgica grave**, que pode incluir:

- Inchaço da face, lábios, boca, língua ou garganta
- Dificuldade em engolir ou respirar
- Erupção da pele com comichão (urticária).

A frequência exata de uma reação alérgica em pessoas a utilizar Haldol Decanoato é desconhecida.

**Coágulos sanguíneos nas veias, geralmente nas pernas** (trombose venosa profunda ou TVP). Estes têm sido notificados em pessoas a tomar medicamentos antipsicóticos. Os sinais de uma TVP na perna incluem inchaço, dor e vermelhidão na perna, mas o coágulo pode mover-se para os pulmões, provocando dor no peito e dificuldade em respirar. Os coágulos sanguíneos podem ser muito graves, portanto informe imediatamente o seu médico se notar algum destes problemas.

Informe o seu médico imediatamente se notar qualquer um dos efeitos indesejáveis graves acima mencionados.

### **Outros efeitos indesejáveis**

Informe o seu médico se notar ou suspeitar de qualquer um dos seguintes efeitos indesejáveis.

**Frequentes** (podem afetar até 1 em 10 pessoas):

- Depressão
- Dificuldade em dormir ou sentir-se sonolento
- Prisão de ventre
- Boca seca ou aumento da produção de saliva
- Problemas nas relações sexuais
- Irritação, dor ou acumulação de pus (abcesso) no local onde a injeção é administrada
- Aumento de peso.

**Pouco frequentes** (podem afetar até 1 em 100 pessoas):

- Tensão muscular anormal
- Dor de cabeça
- Movimento ascendente dos olhos ou movimentos oculares rápidos que não consegue controlar
- Problemas de visão, tais como visão turva.

**Os seguintes efeitos indesejáveis também têm sido notificados, embora a sua frequência exata seja desconhecida:**

- Problema de saúde mental grave, tal como acreditar em coisas que não são verdadeiras (delírios) ou ver, sentir, ouvir ou cheirar coisas que não existem (alucinações)
- Sentir-se agitado ou confuso
- Crises epiléticas (convulsões)
- Sentir-se tonto, incluindo quando se senta ou levanta
- Tensão arterial baixa

- Problemas que podem provocar dificuldade em respirar, tais como:
  - Inchaço das zonas adjacentes da laringe ou breves espasmos das cordas vocais, que afeta a fala
  - Estreitamento das vias aéreas nos pulmões
  - Falta de ar
- Náuseas, vômitos
- Alterações no sangue, tais como:
  - Efeitos nas células sanguíneas – número reduzido de todos os tipos de células sanguíneas, incluindo uma diminuição acentuada no número de glóbulos brancos e número reduzido de “plaquetas” (células que ajudam o sangue a coagular)
  - Elevados níveis de certas hormonas no sangue – “prolactina” e “hormona antidiurética” (síndrome de secreção inapropriada da hormona antidiurética)
  - Nível baixo de açúcar no sangue
- Alterações nas análises sanguíneas do fígado e outros problemas de fígado, tais como:
  - Coloração amarela da pele ou da parte branca dos olhos (icterícia)
  - Inflamação do fígado
  - Insuficiência hepática súbita
- Diminuição do fluxo de bÍlis no ducto biliar
- Problemas de pele, tais como:
  - Erupção da pele ou comichão
  - Aumento da sensibilidade ao sol
  - Descamação da pele
  - Inflamação de pequenos vasos sanguíneos, que conduz a erupção da pele com pequenas marcas vermelhas ou roxas
- Sudação excessiva
- Degradação do tecido muscular (rabdomiólise)
- Espasmos, tremores ou contrações musculares que não consegue controlar, incluindo um espasmo no pescoço que faz com que a cabeça se vire para um lado
- Dificuldade ou incapacidade de abrir a boca
- Rigidez nos músculos e articulações
- Incapacidade de urinar ou esvaziar a bexiga completamente
- Ereção persistente e dolorosa do pÉnis
- Dificuldade em atingir e manter uma ereção (impotÉncia)
- Falta ou diminuição do desejo sexual
- Alterações no ciclo menstrual (perÍodo), tais como perda dos perÍodos menstruais ou perÍodos menstruais longos, intensos e dolorosos
- Problemas na mama, tais como:
  - Dor ou desconforto
  - Produção inesperada de leite materno
  - Aumento da mama nos homens
- Inchaço provocado pela acumulação de líquidos no corpo
- Elevada ou baixa temperatura corporal
- Problemas da marcha
- Perda de peso.

### **Comunicação de efeitos indesejáveis**

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Também poderá comunicar efeitos

indesejáveis diretamente ao INFARMED, I.P. através dos contactos abaixo. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

Sítio da internet:

<http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram>  
(preferencialmente)

ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

E-mail: [farmacovigilancia@infarmed.pt](mailto:farmacovigilancia@infarmed.pt)

## 5. Como conservar Haldol Decanoato

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Haldol Decanoato não deve ser utilizado após o prazo de validade impresso no rótulo e na embalagem exterior após VAL. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Conservar na embalagem de origem para proteger da luz.

## 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

### Qual a composição de Haldol Decanoato

#### Solução a 50 mg/ml:

A substância ativa é o haloperidol. Cada ml de solução injetável contém 70,52 mg de decanoato de haloperidol, equivalente a 50 mg de haloperidol. Os outros componentes são álcool benzílico e óleo de sésamo.

#### Solução a 100 mg/ml:

A substância ativa é o haloperidol. Cada ml de solução injetável contém 141,04 mg de decanoato de haloperidol, equivalente a 100 mg de haloperidol. Os outros componentes são álcool benzílico e óleo de sésamo.

### Qual o aspeto de Haldol Decanoato e conteúdo da embalagem

#### Solução a 50 mg/ml:

Haldol Decanoato é uma solução ligeiramente âmbar, ligeiramente viscosa, isenta de qualquer partícula visível. É fornecido em ampolas de vidro âmbar com 1 ml de solução, em embalagens de 1, 3 ou 5 ampolas, ou em ampolas com 3 ml de solução, em embalagens de 1, 5 ou 50 (10 embalagens de 5) ampolas.

#### Solução a 100 mg/ml

Haldol Decanoato é uma solução ligeiramente âmbar, ligeiramente viscosa, isenta de qualquer partícula visível. É fornecida em ampolas de vidro âmbar com 1 ml de solução, em embalagens de 1 ou 5 ampolas

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

### **Titular da Autorização de Introdução no Mercado**

Janssen Farmacêutica Portugal, Lda.  
Lagoas Park, Edifício 9  
2740-262 Porto Salvo  
Portugal  
Tel: 214 368 600

### **Fabricante**

Janssen Pharmaceutica N.V, Turnhoutseweg 30, B-2340 - Beerse, Bélgica.

GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A. Strada Provinciale Asolana N. 90 (loc. San Polo), 43056  
Torrile, Parma, Itália

**Este medicamento encontra-se autorizado nos Estados-Membros do Espaço Económico Europeu (EEE) com os seguintes nomes:**

Áustria:	Haldol Decanoat
Bélgica, Chipre, França, Itália, Luxemburgo, Países Baixos:	Haldol Decanoas
Irlanda, Malta, Reino Unido:	Haldol Decanoate
Dinamarca:	Serenase Dekanoat
Finlândia:	Seranase Depot
Alemanha:	Haldol-Janssen Decanoat Depot
Grécia:	Aloperidin Decanoas
Islândia, Noruega, Suécia:	Haldol Depot
Portugal:	Haldol Decanoato

**Este folheto foi revisto pela última vez em 08/2020.**

### **Outras fontes de informação**

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet do INFARMED, I.P. ([www.infarmed.pt](http://www.infarmed.pt)).