Neutrofer® Fólico

I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Neutrofer® Fólico glicinato férrico e ácido fólico

APRESENTAÇÃO

Comprimido Revestido glicinato férrico 150mg e ácido fólico 5mg Frasco com 30 comprimidos

USO ORAL USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido Neutrofer® Fólico contém:

	Concentração	% IDR* Adulto
glicinato férrico (equivalente a 30 mg de ferro elementar)	150mg	428,56 %
ácido fólico	5mg	4166 %
excipientes**	1 cc	omprimido revestido

*IDR – Ingestão Diária Recomendada

II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE 1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

condições onde seja importante a suplementação e a reposição de ferro e ácido fólico.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

fase pós-parto, no período da amamentação, em crianças, produto por pacientes idosos. adolescentes e idosos).

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

medicamentos a base de ferro e/ou ácido fólico, portadores de visto que pode aumentar o risco de efeitos desejáveis. doenças hepáticas, gastrintestinais ou renais ou com anemias não causadas por deficiência de ferro e ácido fólico, hemocromatose (acúmulo de ferro no organismo) e hemossiderose (deposição de hereditários raros de intolerância à galactose (deficiência Lapp hemossiderina nos tecidos).

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE sua formulação. **MEDICAMENTO?**

Aos pacientes portadores de próteses dentárias, particularmente à base de "Luva Light", recomenda-se lavar a boca e escovar as grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista. próteses imediatamente após o uso do produto, a fim de evitar o seu escurecimento.

A administração de ácido fólico não é uma terapia apropriada para o tratamento da anemia macrocítica (caracterizada pela presença de glóbulos vermelhos maiores que o usual) e outras anemias megaloblásticas (anemia no qual a medula óssea produz glóbulos vermelhos e glóbulos brancos gigantes e imaturos)

devidas a deficiência de vitamina B₁₂. Como todos os preparados contendo ferro, Neutrofer® Fólico deve ser administrado com cuidado na presença de alcoolismo, inflamação do trato intestinal, doenças hepáticas (doenças do figado) e nefropatias (doenças dos rins).

Neutrofer® Fólico é indicado no tratamento e prevenção das A terapia de ferro parenteral (injetável) deve ser justificada pela anemias por deficiência de ferro e ácido fólico e nas diversas existência de uma anemia por deficiência de ferro, comprovada por exames laboratoriais apropriados, excluindo a presença de anemias por outras causas.

Neutrofer® Fólico atua como antianêmico, especialmente Pacientes idosos podem necessitar de doses maiores de ferro para indicado para o tratamento das anemias nutricionais causadas corrigir anemia ferropriva (anemia por deficiência de ferro). Não pela deficiência de ferro e ácido fólico (anemias da gravidez, da existem restrições ou cuidados especiais quanto ao uso do

Doses muito altas de ácido fólico podem causar convulsões em pacientes epilépticos tratados com fenitoína.

Neutrofer® Fólico não deve ser usado por pacientes alérgicos a Deve-se evitar o uso de bebidas alcoólicas durante o tratamento,

Este medicamento contém LACTOSE: Pacientes com problemas de lactase ou má absorção de glicose-galactose), não devem tomar Neutrofer® Fólico Comprimido, pois ele possui lactose em

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres

Interações Medicamento - Medicamento

Fenitoína, fosfenitoínas e outros anticonvulsivantes – quando utilizados concomitantemente a Neutrofer® Fólico, podem sofrer redução de sua ação, aumentando os riscos de convulsão.

Neutrofer® Fólico reduz os efeitos dos seguintes medicamentos: quinolonas, levodopa, tetraciclinas e bloqueadores de canais de cálcio (nifedipina, amlodipina e verapamil, por exemplo).

Interação Medicamento - Substância Química

Álcool - a ingestão excessiva de álcool, causando aumento do depósito de ferro no figado, aumenta a probabilidade de efeitos colaterais, quando em uso prolongado.

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para sua saúde.

Código do Material: 083861		
Dimensões:295 x 150 mm	Programa: QuarkXpress (MAC)	
Material:Papel sulfite 50 g/m²	Prova nº: 04 FINAL	15/10/2014
Cor Pantone:Process Black C N° da Arte:BU-1762	Designer: Fabiano	
LAETUS:60	SIGMA	

APROVAÇÃO DE ARTE FINAL			
ÁREA	VISTO	DATA	
Desenv. Embalagem			
Depto. Marketing			
Desenv. Galênico			
Registro de Produto			
Depto. Médico			

times 10 esp. 12

^{**} celulose microcristalina, lactose monoidratada, óxido férrico. croscarmelose sódica, estearato de magnésio, dióxido de titânio, corante alumínio laca amarelo crepúsculo 6, água purificada, álcool polivinílico, talco e macrogol.



5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO 7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER Quando ocorrer ingestão acidental de doses muito superiores às **GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?**

Manter à temperatura ambiente (15°C a 30°C). Proteger da luz e manter em lugar seco.

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

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou receberá o tratamento adequado. Guarde-o em sua embalagem original.

Características físicas e organolépticas do produto: Comprimido revestido na cor marrom, circular e biconvexo

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele Reações mais comuns (ocorrem em mais de 10% dos pacientes esteja no prazo de validade e você observe alguma mudanca no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá

crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

A fim de garantir um tratamento eficiente, com adequada reposição do estoque orgânico de Ferro, recomenda-se continuar Reações com freqüências desconhecidas: sensação de plenitude, Bairro Chácara Assav meses após o desaparecimento dos sintomas clínicos e a intensa da urina. normalização da taxa hemoglobínica.

Para adultos e adolescentes, a dose pode variar conforme critério

Comprimidos: 1 a 2 comprimidos ao dia, ou a critério médico. Os comprimidos devem ser ingeridos com água.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico. Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

próximo o horário da dose seguinte, salte a dose esquecida e cheio). continue o tratamento conforme prescrito. Não utilize o dobro da dose para compensar uma dose esquecida.

de seu médico, ou cirurgião-dentista.

PODE ME CAUSAR?

que utilizam este medicamento): dor abdominal aguda, fezes III - DIZERES LEGAIS escuras, constipação (prisão de ventre), diarreia e náuseas. Reações raras (ocorrem entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que Farm, Resp.: Dr. Adriano Pinheiro Coelho Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das utilizam este medicamento): reações alérgicas, doença pulmonar CRF-SP 22.883 broncoespástica, eritema (coloração avermelhada da pele), prurido cutâneo (coceira na pele), erupções cutâneas (lesões ou Registrado por: EMS Sigma Pharma Ltda. bolhas na pele).

com a administração de Neutrofer® Fólico durante mais 2 a 3 sensação de calor, rubor, taquicardia e coloração amarela mais Hortolândia/SP – CEP 13186-901

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. medicamento. Informe também à empresa através do seu servico de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE **MEDICAMENTO?**

indicadas, podem ocorrer sintomas como náuseas, diarreias, Tome a dose assim que se lembrar dela. Entretanto, se estiver vômitos, sensação de plenitude gástrica (sensação de estomago

O paciente deve ser encaminhado a um centro médico, onde

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou 8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

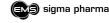
Reg. MS: nº 1.3569.0592

Rod. Jornalista F. A. Proença, km 08

CNPJ: 00.923.140/0001-31 INDÚSTRIA BRASILEIRA

Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 27/06/2014.







Fabricado por: EMS S/A Hortolândia- SP

