



Estomanol®

(Bicarbonato de sódio + Carbonato de sódio)

Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda

Granulado Efervescente

5g

Estomanol®

Bicarbonato de sódio 2,31g + Carbonato de sódio 0,45g

APRESENTAÇÕES

Cartucho contendo 50 envelopes com 5g de granulado efervescente.

USO ORAL**USO ADULTO E PEDIÁTRICO****COMPOSIÇÃO**

Cada envelope (5g) de **Estomanol®** contém:

Bicarbonato de Sódio	2,31g
Carbonato de Sódio	0,45g
Ácido Cítrico	2,19g
Aspartamo	0,024g
Aroma sólido de abacaxi	0,025g
Corante amarelo de tartrazina.....	0,001g

INFORMAÇÕES AO PACIENTE:**1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?**

Estomanol® é indicado para o alívio da azia e má digestão.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

O **Estomanol®** é um medicamento antiácido, que quando dissolvido em água os seus componentes produzem um sal capaz de iniciar a redução da acidez do estômago imediatamente. Os antiácidos atuam aumentando o pH gástrico, neutralizando o excesso de ácido clorídrico (HCl) do suco gástrico presente em nosso estômago.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Você não deve tomar **Estomanol®** se tiver história de alergia a quaisquer componentes da fórmula (principalmente fenilalanina), se tiver pressão alta (hipertensão), problemas de coração (insuficiência cardíaca) ou rins (insuficiência renal), ou se seguir uma dieta restrita em sódio.

Atenção fenilcetonúricos: contém fenilalanina.

Este produto contém o corante amarelo de tartrazina que pode causar reações de natureza alérgica, entre as quais asma brônquica, especialmente em pessoas alérgicas ao ácido acetilsalicílico.

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

Informe ao médico ou cirurgião dentista o aparecimento de reações indesejáveis

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

Você não deve tomar mais do que a dose máxima diária recomendada de 2 envelopes **Estomanol®** a cada 24 horas. Se os sintomas persistirem ou piorarem, procure seu médico. É importante atentar para o conteúdo de sódio deste medicamento, que equivale a 0,85g a cada 5g de granulado efervescente. **Estomanol®** reduz a acidez do estômago e pode interferir na absorção de outros medicamentos, que devem ser tomados em horário diferente. O uso crônico pode levar a alcalose sistêmica. Pode haver aumento da absorção de sódio, causando edema. Não é recomendado seu uso com leite. Dar intervalo de 1 a 2 horas antes ou após a administração de salicilatos, tetraciclina, sais de lítio, diuréticos, produtos com cálcio e adrenocorticoides.

Se você está grávida ou amamentando, consulte seu médico antes de fazer uso de **Estomanol®**.

Este medicamento contém FENILALANINA.

Este medicamento contém o CORANTE AMARELO DE TARTRAZINA que pode causar reações de natureza alérgica, entre as quais asma brônquica, especialmente em pessoas alérgicas ao ácido acetilsalicílico.

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

Informe ao seu médico ou cirurgião dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Conservar o produto em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C) protegido da luz e umidade.

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.

O **Estomanol®** apresenta-se na forma de granulado efervescente levemente amarelado com odor de abacaxi, solúvel em água.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Dissolver o conteúdo de 1 envelope de **Estomanol®** em um copo pequeno de água (200 ml), esperar completar a efervescência e beber de uma vez, podendo repetir o uso após 2 horas, se necessário. Você não deve ultrapassar a dose diária máxima recomendada, de 2 envelopes a cada 24 horas.

Adultos: 1 a 2 envelopes dissolvidos em 2/3 de 1 copo de água.

Crianças de 6 a 12 anos: 1 envelope dissolvido em 2/3 de 1 copo d'água.

Crianças de 4 a 6 anos: a critério do médico.

Siga corretamente o modo de usar. Em casos de dúvidas sobre este medicamento, procure orientação do farmacêutico. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação de seu médico ou cirurgião-dentista.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Você deve usar **Estomanol®** apenas quando os sintomas ocorrerem. Não tome doses com intervalo menor do que 2 horas e não exceda a dose máxima diária recomendada.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

O **Estomanol®** pode causar algumas reações indesejáveis, tais como eructação (aroto), flatulência (gases), distensão abdominal e irritação gastrointestinal leve. O uso crônico pode levar a alcalose sistêmica.

Informe seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

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

A superdosagem pode causar eructação (arrotos) e distúrbios gastrointestinais. A alta superdosagem pode levar à sobrecarga de sódio e à alcalose sistêmica, que pode causar agitação, fraqueza, sede, diminuição da salivação, tontura, dor de cabeça e risco de hipotensão e taquicardia. A ingestão de granulado efervescente puro pode causar irritação gástrica, liberação de gás e risco de perfuração estomacal. O tratamento consiste em medidas de suporte sintomático e geral.

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

DIZERES LEGAIS

MS 1.1695.0022

Farm. Resp.: Deisi Christianetti CRF-RS 13789

Fabricado por:

Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda - Indústria Brasileira.

Flávio Francisco Bellini, 459, CEP 95098-170 - Caxias do Sul - RS

CNPJ 29.346.301/0001-53

SAC (54) 4009 3210
sac@vitamed.com.br
www.vitamed.com.br

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação médica.

Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 23/04/2014.

Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
23/04/2014	0307172143	10461- ESPECIFICO – Inclusão inicial de texto de bula – RDC 60/12	23/04/2014	0307172143	10461- ESPECIFICO – Inclusão inicial de texto de bula – RDC 60/12	23/04/2014	-	-	Todas
26/07/2019	1273724191	10276 – ESPECÍFICO – Alteração de Texto de Bula (que não possui bula padrão)	26/07/2019	1273724191	10276 – ESPECÍFICO – Alteração de Texto de Bula (que não possui bula padrão)	N/A	DIZERES LEGAIS -	VP/VPS	Todas
23/04/2021		10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – Publicação no bulário RDC 60/12	23/04/2021		10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – Publicação no bulário RDC 60/12	N/A	COMPOSIÇÃO (DCB) V.1	VP	Todas