

FEMINVIT

Ativus Farmacêutica

Comprimido Revestido

vitamina B6 50,00 mg; ácido fólico 200,00 mcg; vitamina B12 1,50 mcg; vitamina C 90,00 mg; vitamina E 15,00 UI; vitamina D3 200,00 UI; betacaroteno 2400,00 mcg; selênio (aminoácido quelato) 12,50 mcg; zinco (aminoácido quelato) 10,00 mg; cobre (aminoácido quelato) 0,50 mg; ferro (aminoácido quelato) 5,00 mg

BULA PARA O PACIENTE

FEMINVIT

Polivitamínico e Poliminerais

APRESENTAÇÕES

Comprimidos Revestidos: caixa contendo 8 e 30 comprimidos revestidos.

USO ORAL

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido contém:

		IDR*
vitamina B6	50,00 mg	7692%
ácido fólico	200,00 mcg	167%
vitamina B12	1,50 mcg	125%
vitamina C	90,00 mg	400%
vitamina E	15,00 UI	201%
vitamina D3	200,00 UI	200%
betacaroteno	2400,00 mcg	133%
selênio (aminoácido quelato)	12,50 mcg	74%
zinco (aminoácido quelato)	10,00 mg	286%
cobre (aminoácido quelato)	0,50 mg	111%
ferro (aminoácido quelato)	5,00 mg	71%

Outros componentes: magnésio e cálcio.

Excipientes: dióxido de silício, estearato de magnésio, celulose microcristalina, talco, amidoglicolato de sódio, álcool isopropílico, macrogol, dióxido de titânio, corante laca alumínio amarelo nº 06, copolímero ácido metacrílico com metacrilato de etila, copolímero ácido metacrílico e metacrilato de metila, simeticona, polissorbato 80, citrato de trietila e água de osmose.

*Teor percentual dos componentes na dose máxima preconizada, relativa a IDR (Ingestão Diária Recomendada) para Adultos, segundo RDC nº 269/05.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Este medicamento é destinado ao tratamento da deficiência de vitaminas e minerais, ocasionada por dietas restritivas e inadequadas, e como antioxidante.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Este medicamento foi formulado para suprir as necessidades de vitaminas e minerais da mulher, levando em consideração uma vida ativa e as características peculiares da mulher.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

O medicamento é contraindicado em pacientes com alergia a qualquer componente da fórmula. Não deve ser utilizado na gravidez e amamentação, sem supervisão médica.

Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos.

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

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

A ingestão deste medicamento seguida por períodos superiores a 1 hora com o estômago vazio pode provocar dores de estômago e sensação de desconforto abdominal.

Pacientes com perda de sangue podem ter seu quadro mascarado com o uso da fórmula devido à presença de ferro, ácido fólico e vitamina B12.

A ingestão concomitante de cloridrato de piridoxina (vitamina B6) e levodopa pode reduzir a eficácia desta no tratamento da doença de Parkinson.

Pacientes com cálculo renal (pedra no rim) e pacientes que utilizam anticoagulantes, devem ter o uso deste medicamento avaliado pelo médico.

O uso deste medicamento com ácido acetilsalicílico pode levar a distúrbios de coagulação pela interação com vitamina E.

Atenção: este medicamento contém corante que pode, eventualmente, causar reações alérgicas.

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?

O medicamento deve ser conservado em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C) e protegido da luz e umidade.

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

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

O medicamento é um comprimido revestido de cor salmão, com odor característico.

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?

Tomar 2 comprimidos ao dia, meia a uma hora antes do almoço e jantar.

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

Este medicamento não deve ser partido ou mastigado.

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

Caso haja esquecimento da ingestão de uma dose deste medicamento, retome a posologia prescrita sem a necessidade de suplementação.

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?

Este medicamento é bem tolerado, porém, em alguns casos, pode provocar dor de estômago, desconforto abdominal, náuseas, vômitos, diarreia e sensação de formigamento pelo corpo.

Informe ao 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 ingestão de doses elevadas deste medicamento pode provocar efeitos irritantes no tubo digestivo pela presença dos oligoelementos (minerais). Suspender o uso e procurar orientação médica.

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.

M.S. 1.1861.0095

Farm. Resp.: Dra. Lucineia Nascimento N. de S. Machado - CRF-SP nº 31.274

Registrado por: Ativus Farmacêutica Ltda

Rua Emílio Mallet, 317 • Sala 1005 • Tatuapé

CEP: 03320-000 • São Paulo-SP • CNPJ: 64.088.172/0001-41

Fabricado por: Ativus Farmacêutica Ltda

Rua Fonte Mécia, 2.050 • Caixa Postal 489 • CEP: 13273-900 • Valinhos-SP

CNPJ: 64.088.172/0003-03 • Indústria Brasileira

Comercializado por: Arese Pharma Distr. de Med. Ltda-ME.

Rua José Leal Fontoura, 332 • Sala 1 • Centro • CEP: 83414-190 • Colombo-PR

CNPJ: 14.812.380/0001-73 • SAC 0800 770 79 70

Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 05/01/2015.



Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data de expediente	Nº de expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
25/09/2014	0802669/14-6	10461 - ESPECÍFICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	-	-	-	-	Versão Inicial	VP/VPS	COM REV CT BL AL PLAS INC X 8 COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
19/02/2015	N/A	10454 - ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	28/11/2014	1086397/14-4	10606 - ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - Adequação dos medicamentos com princípios ativos (vitaminas, minerais e/ou aminoácidos), abaixo de 25% da IDR	05/01/2015	Composição	VP/VPS	
							Características Farmacológicas	VPS	