

HEMATIASE B12[®]



citrato férrico amoniacal
cianocobalamina

APRESENTAÇÃO

7,5 mg de citrato férrico amoniacal (correspondendo a 1,3 mg de ferro base) e 0,6 mcg de cianocobalamina por mL.
Xarope.

Frasco de vidro âmbar com 150 mL.

VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO

Cada 1 mL contém:

citrato férrico amoniacal 7,5 mg (correspondente a 1,3 mg de ferro base)

cianocobalamina 0,6 mcg

Excipientes q.s.p. 1 mL

Excipientes: extrato de malte, sacarose, caramelo B, metilparabeno, propilparabeno e água de osmose reversa.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Hematiase B12[®] é utilizado como medicação antianêmica. É um produto constituído pela cianocobalamina (vitamina B12) e pelo citrato férrico amoniacal que, em conjunto, favorecem a regeneração dos glóbulos vermelhos cuja diminuição é habitualmente notada em certos tipos de anemia.

COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Hematiase B12[®] é um medicamento que contém ferro e vitamina B12, necessários ao bom funcionamento do sangue.

QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Você não deve tomar Hematiase B12[®] se você for sensível ao ferro, à vitamina B12 ou ao cobalto.

Este medicamento é contraindicado nas seguintes doenças: hemocromatose, hemosiderose, hipocloridria e anemia hemolítica.

O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

As vitaminas não devem ser usadas como substitutas de dietas variadas e equilibradas.

Não convém usar ferro durante o primeiro trimestre de gravidez.

Deve-se tomar cautela se você tiver problemas de fígado (insuficiência hepática), doenças infecciosas agudas renais, inflamação do trato intestinal, úlcera de estômago e duodeno ou tomar transfusões sanguíneas frequentes.

Bebidas alcoólicas interferem na absorção intestinal de Hematiase B12[®].

Exames de sangue periódicos são importantes para acompanhar o sucesso de seu tratamento. A vitamina C pode interferir na absorção pelo organismo do ferro contido no Hematiase B12. Hematiase pode interferir em exames de dosagem de ferro e vitamina B12 no sangue.

Hematiase B12[®] pode interferir em alguns tipos de exame de sangue.

Pacientes idosos devem ter a dose administrada cuidadosamente, para evitar possível toxicidade.

CATEGORIA DE RISCO DE FÁRMACOS DESTINADOS ÀS MULHERES GRÁVIDAS: C. Não foram realizados estudos em animais e nem em mulheres grávidas; ou então, os estudos em animais revelaram risco, mas não existem estudos disponíveis realizados em mulheres grávidas.

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

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

Atenção diabéticos: contém açúcar (2,29 kcal/mL.)

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

Evitar calor excessivo (temperatura superior a 40°C). Proteger da luz.

Hematiase B12[®] deve ser tomado imediatamente após ser retirado de seu frasco.

Hematiase B12[®] é um líquido viscoso de coloração castanho escuro, odor de caramelo e sabor adocicado.

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.
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.

COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Esquemas posológicos diários sugeridos para Hematiase B12[®] são:

HEMATIASE B12[®]	20 a 25 Kg	25 a 30 Kg	Adultos Mais de 30 Kg
Posologia diária	1 colher de chá (5 mL)	1/2 colher de sopa (7,5 mL)	1 colher de sobremesa (10 mL)
Concentração de citrato de ferro amoniacal	37,5 mg	56,25 mg	75 mg
Concentração de cianocobalamina	3 mcg	4,5 mcg	6 mcg

Hematiase B12[®] deve ser tomado antes das refeições por via oral.

O tratamento com Hematiase B12[®] deverá durar até a melhora dos sintomas; todavia, esta duração poderá ser alterada a critério do médico.

A dosagem máxima é a determinada pela posologia do produto, porém podendo ser alterada a critério do médico prescritor.

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.

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

Consulte o farmacêutico ou o seu médico para orientação de como proceder.

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

QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Mal-estar digestivo, náuseas, vômitos, prisão de ventre e diarreia. Com doses mais altas, são mais comuns náuseas e dor abdominal. Pode haver fezes escuras causadas pelo ferro, sem significar complicação do tratamento.

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.

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

Pode ocorrer intolerância digestiva (náuseas, vômitos e diarreia). Recomenda-se buscar atendimento médico de urgência.

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.

Reg. MS - 1.0444.0034

FARM. RESP.: Marcio Machado CRF-RJ N°. 3045

LABORATÓRIO GROSS S.A.

Rua Padre Ildefonso Peñalba, N°. 389. CEP: 20775-020

Rio de Janeiro – RJ

CNPJ: 33.145.194/0001-72

Indústria Brasileira

www.gross.com.br

Serviço de Atendimento ao Consumidor (SAC): 0800 709 7770 sac@gross.com.br

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

Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 26/07/2010

