

nerolom[®]

polivitamínico

I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Glicerofosfato de Sódio, Glicerofosfato de Cálcio, Glicerofosfato de Manganês, Vitamina B1 (Cloridrato de Tiamina), Vitamina B6 (Cloridrato de Piridoxina), Vitamina PP (Nicotinamida) e Vitamina B12 (Cianocobalamina).

Forma farmacêutica: Líquido

Apresentação: Frasco âmbar contendo 200 ml e 500 ml.

USO ORAL.

Composição: Cada 10 ml contém:

Glicerofosfato de Sódio	40,0 mg
Glicerofosfato de Cálcio	6,6 mg
Glicerofosfato de Manganês	4,0 mg
Vitamina B ₁ (Cloridrato de Tiamina)	4,6 mg
Vitamina B ₆ (Cloridrato de Piridoxina).....	2,0 mg
Vitamina PP (Nicotinamida).....	13,3 mg
Vitamina B ₁₂ (Cianocobalamina).....	0,01 mg
Veículo q.s.p.	10,00 ml

USO ADULTO e PEDIÁTRICO ACIMA DE 1 ANO DE IDADE.

II - INFORMAÇÃO AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Nerolom é indicado para deficiências de vitaminas do Complexo B.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Suprime deficiências vitamínicas, corrigindo manifestações carenciais que ocorrem nos estados de desnutrição e nas convalescenças. Age no esgotamento físico e mental.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

NEROLOM é contra-indicado para pacientes que apresentem reações de hipersensibilidade a qualquer um dos componentes da formulação, disfunção do fígado, úlcera péptica ativa, pressão alta grave, hemorragia e doença de Leber (somente para Cianocobalamina). A atrofia de nervo óptico é acelerada com o aumento repentino da sua concentração.

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

Em caso de hipersensibilidade ao produto, recomenda-se descontinuar o uso e consultar o médico.

Não ingerir doses maiores do que as recomendadas.

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

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

Atenção Diabéticos: Este medicamento contém açúcar.

Não ingerir doses maiores do que as recomendadas.

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 ESSE MEDICAMENTO?

Conservar o medicamento em temperatura ambiente (15 – 30 °C). Manter os frascos bem fechados após o uso. Nestas condições, o medicamento se manterá próprio para o consumo, respeitando o prazo de validade indicado na embalagem.

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.

Nerolom é apresentado na forma líquida, de cor verde folhas, com odor e sabor agradáveis.

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?

Uso oral.

Crianças acima de 10 anos e adultos: Ingerir 15 ml, 3 vezes ao dia.

Crianças de 4 a 10 anos: Ingerir 7,5 ml, 3 vezes ao dia.

Crianças de 1 a 3 anos: Ingerir 2,5 ml, 3 vezes ao dia.

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

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

Você pode tomar a dose deste medicamento assim que se lembrar. Não exceda a dose recomendada.

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

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE CAUSAR?

Raramente pode ocorrer sensação de calor, falta de ar, enrubescimento da pele, especialmente rosto e pescoço, e dor de cabeça.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também a empresa através do Sistema de Atendimento Kress (SAK).

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

Doses muito elevadas podem levar a diarreia, enjôos ou desmaios, secura de pele, náuseas ou vômitos e dor de estômago.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, provoque vômito e procure rapidamente socorro médico, levando a embalagem ou bula do medicamento, se possível.

DIZERES LEGAIS

Registro MS N°: 1.0657.0011

Farmacêutico Responsável e CRF:

Dra. Marilda de Andrade Kress – CRF/ SC n° 1560.

Local de Fabricação:



Rua Orleans, 638 – Fundos - Joinville
Santa Catarina – Brasil - INDÚSTRIA BRASILEIRA
CNPJ: 84.712.579/0001-05
SAK (Serviço de Atendimento Kress) 90(XX) 47-3435-3166
www.kress.com.br sac@kress.com.br

“VENDA SEM PRESCRIÇÃO MÉDICA”