

NOVARRUTINA

Aesculus hippocastanum L.

MEDICAMENTO FITOTERÁPICO

Nomenclatura botânica oficial: *Aesculus hippocastanum* L.

Nomenclatura popular: Castanha da Índia

Família: Hippocastanaceae

Parte da planta utilizada: semente

APRESENTAÇÃO

Comprimido simples de 385 mg de *Aesculus hippocastanum* L. em cartucho com 30 ou 42 comprimidos.

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 10 ANOS

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido contém:

Extrato seco de *Aesculus hippocastanum* L. (DCB 09892) padronizado em 6,5% de escina 385 mg (cada comprimido equivale a 25 mg de escina). Excipientes: celulose microcristalina, estearato de magnésio e dióxido de silício.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1- PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Novarrutina é indicado no tratamento da insuficiência venosa crônica e fragilidade capilar (má circulação); como varizes e seus sintomas, tais como: dor, queimação, sensação de peso, cansaço nas pernas e pés, formigamento e câibras noturnas.

2- COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Novarrutina atua tonificando a parede das veias, reduzindo sua permeabilidade e aumentando sua resistência, com isso, melhora o retorno venoso e a microcirculação venosa.

3- QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Novarrutina não deve ser utilizado em caso de hipersensibilidade (alergia) aos componentes da formulação, por pacientes com doença renal ou hepática prévia, pacientes com lesão na mucosa digestiva, pacientes que estejam fazendo uso de anti-coagulantes ou coagulantes.

Este medicamento é contraindicado para menores de 10 anos. De acordo com a categoria de risco de fármacos destinados as mulheres grávidas, este fitoterápico apresenta categoria de risco C. 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?

Baseado em estudos em animais, pode ocorrer interação medicamentosa com medicamentos hipoglicemiantes provocando um efeito aditivo. Teoricamente, a escina pode interferir com drogas que se ligam a proteínas como fenitoína, varfarina e amiodarona, embora não existam casos reportados. Pode ocorrer interação medicamentosa com medicamentos anticoagulantes (varfarina e salicilatos) provocando um efeito aditivo dos medicamentos. **Novarrutina** pode reduzir o efeito de medicamentos coagulantes. O medicamento deve ser somente utilizado por via oral.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista. Atenção diabéticos: este medicamento possui efeito hipoglicêmico.

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?

Você deve conservar o medicamento **Novarrutina** em temperatura ambiente (15 a 30 °C), protegido da luz e da umidade. Este medicamento tem validade de 24 meses a partir da data de sua fabricação.

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.

Os comprimidos de **Novarrutina** são circulares, de cor bege a marrom claro, com odor e sabor característico de planta.

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?

Você deve tomar os comprimidos com líquido, por via oral. Ingerir 1 comprimido, 3 a 4 vezes ao dia: pela manhã, durante as refeições e à noite ao deitar. Não exceda 4 comprimidos, em doses fracionadas, em um período de 24 horas.

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 pode ser partido ou mastigado.

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

Caso haja esquecimento de uma dose, retome a posologia sem necessidade de suplementação da dose. Não tome dose dupla e não exceda a dose recomendada para cada dia.

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?

Raramente e sem maior gravidade, alguns pacientes podem apresentar distúrbios gastrointestinais, náuseas, pruridos, espasmos musculares, tonturas, dor de cabeça e hipoglicemia.

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 DESTA MEDICAMENTAÇÃO?

Em caso de ingestão do medicamento, em doses acima das recomendadas podem ocorrer diarreia, vômito, sede intensa, vermelhidão da face, dilatação da pupila e sonolência. Os primeiros socorros consistem em lavagem gástrica e intestinal, administração de sulfato de sódio ou carvão ativado.

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

Reg. M.S. – 1.0174.0027

Farm. Resp.: Daniela Ziolkowski CRF-SP n.º 29.486

ZURITA Laboratório Farmacêutico Ltda

Rua Domingos Graziano, 104 Araras - SP CEP:13.600-718

CNPJ n 44.211.936/0001-37

Indústria Brasileira

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



02230/A



www.zurita.com.br