



Boldine[®]

Peumus boldus - Folhas

APRESENTAÇÃO

Cápsula gelatinosa dura.
- 100 mg em embalagem com 30 cápsulas.

USO ORAL

USO ADULTO, ACIMA DE 12 ANOS

COMPOSIÇÃO

Boldine[®] 100 mg

Cada cápsula gelatinosa dura contém:

Extrato seco a 1% de *Peumus boldus*..... 100 mg [padronizado em 1 mg (1%) de boldina].

Excipientes: Amido, Dióxido de silício coloidal, Talco micronizado.

PARA QUÊ ESTE MEDICAMENTO FOI INDICADO?

Boldine[®] é indicado para o tratamento de distúrbios digestivos leves, atuando na redução de espasmos intestinais e tratamento de distúrbios hepatobiliares, com ação colagoga e colerética.

COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Boldine[®] atua como estimulante digestivo. Apresenta efeito colagogo, no estímulo à liberação da bile, pela vesícula biliar para o duodeno, e colerético, no estímulo à produção de bile pelo fígado, auxiliando a digerir os alimentos gordurosos. Promove diminuição das contrações leves da musculatura intestinal, apresentando atividade antiespasmódica.

QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Você não deve usar **Boldine[®]** se tiver histórico de hipersensibilidade e alergia a qualquer um dos componentes da fórmula.

Boldine[®] é contraindicado para crianças menores de doze anos de idade.

Mulheres grávidas não devem usar este medicamento, visto que este poderá provocar contrações uterinas e acelerar o parto.

Mulheres em amamentação também não devem fazer uso deste medicamento.

Pacientes com obstrução das vias biliares, cálculos biliares, quadros de inflamação ou câncer no ducto biliar e com câncer no pâncreas não deverão fazer uso deste medicamento. Este medicamento não deverá ser usado por pacientes com doenças severas no fígado, como hepatite viral, cirrose ou hepatite tóxica.

Informe ao médico ou cirurgião-dentista o aparecimento de reações indesejáveis.

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

O QUE DEVO SABER ANTES DE UTILIZAR ESTE MEDICAMENTO?

Nas doses recomendadas não são conhecidos efeitos adversos ao **Boldine[®]**. Não fazer uso de doses maiores que as indicadas.

Não utilizar **Boldine[®]** de forma contínua por mais de 4 semanas.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.

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

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

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

Você deve conservar **Boldine[®]** em temperatura ambiente (entre 15 e 30 °C), protegido da luz, calor e umidade.

Este medicamento tem validade de 24 meses, a partir da data de sua fabricação.

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

Não use medicamento com prazo de validade vencido.

Para sua segurança, mantenha o medicamento na embalagem original.

As cápsulas gelatinosas duras de **Boldine[®]** são de cor verde, contendo pó marrom claro.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Caso você observe alguma mudança no aspecto do medicamento que ainda esteja no prazo de validade, consulte o médico ou o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.





COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Você deve tomar as cápsulas gelatinosas duras com líquido, por via oral.

Tomar: 1 cápsula gelatinosa dura de **Boldine**[®] duas a três vezes ao dia.

Não se recomenda o uso contínuo deste medicamento.

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, aberto ou mastigado.

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

Caso haja esquecimento da ingestão de uma dose de **Boldine**[®], retome a posologia prescrita sem a necessidade de suplementação.

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

QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE CAUSAR?

Nas doses recomendadas não são conhecidos efeitos adversos ao **Boldine**[®].

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento.

Informe a empresa sobre o aparecimento de reações indesejáveis e problemas com este medicamento, entrando em contato através do Sistema de Atendimento ao Consumidor (SAC).

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

Se você tomar uma dose muito grande de **Boldine**[®] acidentalmente, deve procurar um médico ou um centro de intoxicação imediatamente. O apoio médico imediato é fundamental para adultos e crianças, mesmo se os sinais e sintomas de intoxicação não estiverem presentes.

Doses superiores às recomendadas poderão provocar transtornos renais, vômitos e diarreia. Em caso de superdosagem, suspender o uso, procurar orientação médica de imediato.

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

Em caso de intoxicação, ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações sobre como proceder.

MS - 1.1557.0065.001-5 **Boldine**[®]

Farmacêutica Responsável: Rosa Lúcia Carneiro da Silva

CRF-PE nº 1938

INFAN - INDÚSTRIA QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A

CNPJ 08.939.548/0001-03

Rodovia BR 232, Km 136 - Bairro Agamenom Magalhães - Caruaru - PE

CEP: 55.034-640

Indústria Brasileira

Boldine[®] e **Hebron**[®] são marcas sob licença da

Hebron Farmacêutica - Pesquisa, Desenvolvimento e Inovação Tecnológica

CNPJ 05.314.980/0001-10

www.hebron.com.br

Atendimento ao consumidor: 0800-724 2022

sac@hebron.com.br

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em (02/05/2011)



Reciclável

