

Nome do medicamento: ABFOR GERIN

Forma farmacêutica: Comprimido revestido

Concentração: 45 mg de acetato de racealfatocoferol (equivalente a 30,195 mg de d-alfatocoferol) + 30 mg de nitrato de tiamina (equivalente a 24,317 mg de tiamina) + 10 mg de riboflavina + 100 mg de nicotinamida + 25 mg de pantotenato de cálcio (equivalente a 22,975 mg de ácido pantotênico) + 10 mg de cloridrato de piridoxina (equivalente a 8,227 mg de piridoxina) + 0,5 mg de ácido fólico + 25 mcg de cianocobalamina + 600 mg de ácido ascórbico + 3 mg de óxido cúprico (equivalente a 2,397 mg de cobre) + 23,9 mg de sulfato de zinco (equivalente a 9,681 mg de zinco)

ABFOR GERIN

acetato de racealfatocoferol + nitrato de tiamina + riboflavina + nicotinamida + pantotenato de cálcio + cloridrato de piridoxina + ácido fólico + cianocobalamina + ácido ascórbico + óxido cúprico + sulfato de zinco

APRESENTAÇÕES

Forma farmacêutica: comprimido revestido

Concentração: 45 mg de acetato de racealfatocoferol (equivalente a 30,195 mg de d-alfatocoferol) + 30 mg de nitrato de tiamina (equivalente a 24,317 mg de tiamina) + 10 mg de riboflavina + 100 mg de nicotinamida + 25 mg de pantotenato de cálcio (equivalente a 22,975 mg de ácido pantotênico) + 10 mg de cloridrato de piridoxina (equivalente a 8,227 mg de piridoxina) + 0,5 mg de ácido fólico + 25 mcg de cianocobalamina + 600 mg de ácido ascórbico + 3 mg de óxido cúprico (equivalente a 2,397 mg de cobre) + 23,9 mg de sulfato de zinco (equivalente a 9,681 mg de zinco) / comprimido revestido

Apresentação: cartucho contendo frasco de plástico opaco com 30, 45 e 60 comprimidos revestidos.

USO ORAL

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido contém:

acetato de racealfatocoferol (equivalente a 30,195 mg de d-alfatocoferol)	45 mg
nitrato de tiamina (equivalente a 24,317 mg de tiamina)	30 mg
riboflavina	10 mg
nicotinamida	100 mg
pantotenato de cálcio (equivalente a 22,975 mg de ácido pantotênico)	25 mg
cloridrato de piridoxina (equivalente a 8,227 mg de piridoxina)	10 mg
ácido fólico	0,5 mg
cianocobalamina	25 mcg
ácido ascórbico	600 mg
óxido cúprico (equivalente a 2,397 mg de cobre)	3 mg
sulfato de zinco (equivalente a 9,681 mg de zinco)	23,9 mg
excipientes* q.s.p.	1 comprimido revestido

* lactose, amido, estearato de magnésio, álcool etílico, Eudragit L 30%, silicato de magnésio, dióxido de titânio, corante amarelo laca nº 6, corante amarelo de tartrazina, polissorbato 80, trietilcitrato, macrogol, simeticona e água purificada.

Componentes do ABFOR GERIN	Posologia	% Ingestão Diária Recomendada (IDR) – Resolução RDC nº 269/2005		
	1 comprimido revestido	Adultos	Gestantes	Lactantes
alfatocoferol (vitamina E)	30,195 mg	301,95%		
tiamina (vitamina B1)	24,317 mg	2026,42%	1736,93%	1621,13%
riboflavina (vitamina B2)	10 mg	769,23%	714,28%	625,00%
nicotinamida (vitamina B3)	100 mg	625,00%	555,56%	588,24%
ácido pantotênico (vitamina B5)	22,975 mg	459,50%	382,92%	328,21%
piridoxina (vitamina B6)	8,227 mg	632,84%	433,00%	411,35%
ácido fólico (vitamina B9)	0,5 mg	208,33%	140,84%	169,49%
cianocobalamina (vitamina B12)	25 mcg	1041,67%	961,54%	892,86%
ácido ascórbico (vitamina C)	600 mg	1333,33%	1090,91%	857,14%
cobre	2,397 mg	266,33%	239,70%	184,38%
zinco	9,681 mg	138,30%	88,01%	101,90%

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

INDICAÇÕES

Este medicamento é um suplemento vitamínico e/ou mineral em dietas restritivas e inadequadas.

CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

O medicamento ABFOR GERIN é um suplemento vitamínico-mineral com formulação desenvolvida para corrigir as deficiências de vitaminas e minerais do organismo, as quais muitas vezes estão associadas ao stress fisiológico.

As vitaminas do complexo B, as quais o organismo não é capaz de armazenar, e cuja concentração sanguínea encontra-se diminuída nos casos de atividade excessiva, de existência de alcoolismo e em dietas inadequadas, estão presentes no medicamento visando suprir estas perdas.

O ácido ascórbico desempenha importante papel nos processos de proteção celular contra as lesões causadas por radicais livres e na formação do colágeno, etapa necessária para o processo de cicatrização. Além disso, o zinco, um dos princípios ativos presentes no ABFOR GERIN, é um mineral indispensável em várias reações enzimáticas do organismo e também na síntese de proteínas relacionadas ao processo de regeneração tissular.

CONTRAINDICAÇÕES

Este medicamento não deve ser utilizado por pessoas com hipersensibilidade aos componentes da formulação.

Este medicamento é contraindicado para uso por menores de 12 anos.

De acordo com a categoria de risco de fármacos destinados às mulheres grávidas, este medicamento é enquadrado na categoria de risco C. **Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

Atenção diabéticos: contém açúcar.

Este produto contém o corante amarelo de TARTRAZINA que pode causar reações de natureza alérgica, entre as quais asma brônquica, especialmente em pessoas alérgicas ao ácido acetilsalicílico.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Como qualquer medicamento, nos casos de gestantes ou lactantes, ABFOR GERIN somente deve ser utilizado sob orientação médica.

Este medicamento deve ser utilizado com cautela por pacientes com litíase renal, devido ao conteúdo de Vitamina C presente na formulação.

O ácido fólico, um dos ativos presentes na formulação do ABFOR GERIN, pode ocultar quadro de anemia perniciosa.

O uso prolongado deste medicamento pode causar neuropatia. Além disso, foram relatados problemas com o uso crônico de medicamentos contendo tiamina, e o uso excessivo de piridoxina, que está relacionado a distúrbios de memória.

Foram relatados problemas respiratórios com o uso deste medicamento por crianças.

O uso em pacientes idosos requer especial atenção para o ajuste de dose, devendo-se observar as condições clínicas destes pacientes.

De acordo com a categoria de risco de fármacos destinados às mulheres grávidas, este medicamento é enquadrado na categoria de risco C. **Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião dentista.**

Atenção diabéticos: contém açúcar.

Este produto contém o corante amarelo de TARTRAZINA que pode causar reações de natureza alérgica, entre as quais asma brônquica, especialmente em pessoas alérgicas ao ácido acetilsalicílico.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Por conter nicotinamida em sua formulação, este medicamento não deve ser utilizado concomitantemente com carbamazepina, já que pode ocorrer um aumento da concentração deste fármaco no sangue.

Pode haver diminuição na concentração plasmática de fenobarbital, quando este fármaco é utilizado concomitantemente a medicamentos contendo piridoxina, como é o caso do ABFOR GERIN.

Além disso, o uso concomitante de medicamentos utilizados para o tratamento dos sintomas da Doença de Parkinson, contendo levodopa, e de suplementos vitamínicos, contendo piridoxina, pode diminuir o efeito da levodopa. Este efeito não é observado quando a carbidopa é administrada juntamente à levodopa.

O uso concomitante de vitamina C, presente no medicamento ABFOR GERIN, com barbitúricos, tetraciclina e salicilatos, pode aumentar a excreção desta vitamina pela urina.

A utilização de altas doses de vitamina C pode resultar em um aumento da ação da deferoxamina. Além disso, a utilização de altas doses de vitamina C com indinavir, reduz a concentração deste fármaco no plasma sanguíneo.

Foi observado, ainda, que a vitamina C aumenta os níveis de etinilestradiol presentes no sangue e que contraceptivos orais reduzem a quantidade de ácido ascórbico nos leucócitos e no plasma em mulheres saudáveis.

CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Conservar em temperatura ambiente (temperatura entre 15 e 30 °C). Proteger da luz e umidade.

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.

O medicamento ABFOR GERIN é apresentado como comprimido revestido de forma homogênea e de coloração laranja.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

POSOLOGIA E MODO DE USAR

Uso oral.

Ingerir um comprimido revestido ao dia ou conforme orientação médica.

Utilizar apenas a via oral. O uso deste medicamento por outra via, que não a oral, pode causar a perda do efeito esperado ou mesmo provocar danos à saúde.

Caso haja esquecimento da ingestão de uma ou mais doses deste medicamento, a posologia indicada deverá ser retomada, não havendo necessidade de repor as doses esquecidas.

Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

REAÇÕES ADVERSAS

Após o uso de nicotinamida, pode ocorrer, em percentuais bastante reduzidos, reações caracterizadas por náusea, vômito, diarreia, constipação, sensação de calor e rubor na face.

Existem relatos de que a ingestão de vitamina C aumenta os níveis de oxalato e ácido úrico. Porém, este aumento não foi associado com a ocorrência de pedras nos rins.

Em casos de eventos adversos, notifique ao Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária – NOTIVISA, disponível em www.anvisa.gov.br/hotsite/notivisa/index.htm, ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.

SUPERDOSE

A administração de altas doses e por períodos prolongados de piridoxina pode levar ao aparecimento de síndrome de neuropatia sensorial, que inclui sintomas como parestesia e hiperparestesia, fraqueza muscular, dor óssea, fasciculação e dormência em extremidades.

Além disso, há relatos de que o uso de 100 mg de piridoxina por dia pode causar insônia.

Raramente, doses maiores do que 3 g de vitamina C podem causar leves efeitos gastrintestinais. Neste caso, deve-se interromper o uso e procurar orientação médica.

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

MS: 1.4493.0051

Farmacêutico Responsável: Letícia Mello Rechia – CRF/SC 6967

AIRELA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA.

Rodovia SC 440, km 1, nº 500 – Bairro: Ilhota/Distrito Industrial

Pedras Grandes – Santa Catarina – CEP 88720-000

CNPJ 01.858.973/0001-29

INDÚSTRIA BRASILEIRA

SIA: 0800 646 2010

sia@airela.com.br

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

Esta bula foi aprovada pela ANVISA em (dia/mês/ano).

