

Item: Bula - 701310 - L.40 - **FRENTE**

Produto: ENZICOBA

Dimensões: 135 X 160 mm

Cor: Preto (100% e 10%)

Acabamento: bula com dobra

Motivo da alteração: adequação ao novo padrão de formato.

Data: 26/11/2005

ENZICOBA

cobamamida



FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES

ENZICOBA 1 mg (cobamamida) microcomprimido - embalagens com 12 e 40 microcomprimidos.

ENZICOBA 5 mg (cobamamida) microcomprimido - embalagem com 20 microcomprimidos.

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO

Microcomprimido 1 mg - cada microcomprimido contém 1 mg de cobamamida (coenzima da vitamina B12).

Microcomprimido 5 mg - cada microcomprimido contém 5 mg de cobamamida (coenzima da vitamina B12).

Excipientes: lactose, amido, polivinilpirrolidona, sacarina, ciclamato, dióxido de silício, estearato de magnésio, essência de cereja.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

A cobamamida atua nos distúrbios metabólicos do crescimento e desenvolvimento. O produto deve ser mantido em sua embalagem original ao abrigo da luz, umidade e calor. O prazo de validade encontra-se impresso na embalagem externa. Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Não há contra-indicações para uso da cobamamida durante a gravidez e lactação.

Este medicamento é muito bem tolerado, sendo praticamente desprovido de efeitos adversos.

De qualquer modo, se surgir qualquer reação desagradável informe imediatamente ao seu médico.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

NÃO TOME REMÉDIO SEM O CONHECIMENTO DE SEU MÉDICO, PODE SER PERIGOSO PARA SUA SAÚDE.

SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR, NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

A cobamamida (coenzima da vitamina B12) é um co-fator presente em condições fisiológicas em vários tecidos animais e no homem. Esta substância possui a propriedade de intervir nos processos metabólicos da síntese protéica, especialmente realizados no fígado, sendo essencial para o crescimento e para o eutrofismo do parênquima hepático.

Sendo um composto anabolizante, a cobamamida se diferencia de outras substâncias anabolizantes como os esteróides, por não possuir os inconvenientes destes (virilização, hirsutismo, pseudohermafroditismo etc.). Estimula o anabolismo celular ativando a síntese protéica, tornando positivo o balanço nitrogenado, favorecendo o uso de glicídios e lipídios. Tem efeito notável sobre o sistema hematopoiético e sobre a crase sangüínea (ação antianêmica), além de agir nos sistemas nervoso central e periférico (ações neurotrófica e neuroregeneradora).

Item: Bula - 701310 - L.40 - **VERSO**

Produto: ENZICOPA

Dimensões: 135 X 160 mm

Cor: Preto

Acabamento: bula com dobra

Motivo da alteração: adequação ao novo padrão de formato.

Data: 26/11/2005

INDICAÇÕES

Hipotrofia de períodos de crescimento em recém nascidos, lactentes e crianças. Convalescença e pós-cirúrgico. Durante a gestação e aleitamento. Anemias carenciais.

CONTRA - INDICAÇÕES
HIPERSENSIBILIDADE
CONHECIDA À COBAMA-
MIDA OU A QUALQUER
COMPONENTE DA
FÓRMULA.

PRECAUÇÕES
NÃO SÃO CONHECIDAS
PRECAUÇÕES ESPECÍ-
FICAS.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

NÃO HÁ RELATOS DE OCORRÊNCIA DE INTERAÇÕES CLINICAMENTE RELEVANTES.

REAÇÕES ADVERSAS

AINDA NÃO SÃO CONHECIDAS A INTENSIDADE E FREQUÊNCIA DE REAÇÕES ADVERSAS.

POSOLOGIA

Prematuros e lactentes: 1 microcomprimido de 1 mg para cada 2 kg de peso corporal ao dia, durante 3 a 6 semanas.

Crianças: 2 a 3 microcomprimidos de 1 mg ou 1 microcomprimido de 5 mg ao dia, durante 3 a 6 semanas.

Adultos: 3 a 5 microcomprimidos de 1 mg ou 1 a 2 microcomprimidos de 5 mg ao dia, durante 3 a 6 semanas.

A posologia, em qualquer faixa etária, pode ser alterada a critério médico, de acordo com o estado do paciente.

Observação: Os microcomprimidos têm sabor agradável e podem ser deglutidos com líquidos ou deixados dissolver na boca.

Além disso, pelas características dos excipientes, são bastante solúveis em água e no leite, facilitando sua administração a qualquer paciente, de qualquer idade.

SUPERDOSAGEM

Não há relato de superdosagem até o momento.

PACIENTES IDOSOS

Não há restrições ou recomendações especiais com relação ao uso do produto por pacientes com idade acima de 65 anos.

Nº do lote, data de fabricação e prazo de validade: ver cartucho.

Farm. Resp.: J. G. Rocha CRF-SP nº 4067 MS - 1.0394.0032 - CNPJ 61.150.819/0001-20
Indústria Brasileira

701310



FARMASA

LABORATÓRIO AMERICANO DE FARMACOTERAPIA S.A.

RUA NOVA YORK, 245 - 04560-908 - SÃO PAULO-SP - SAC 0800 114033 - www.farmasa.com.br