

Prinachol
***Peumus boldus* Molina**

Solução oral: frasco conta-gotas contendo 30 mL.

FITOTERÁPICO

USO ADULTO

SOLUÇÃO ORAL - cada mL contém

extrato de *Peumus boldus* Molina (boldo)..... 0,70 mL

(correspondente a 0,7 mg de alcalóides totais expressos em boldina).

essência de menta, álcool etílico, metilparabeno, sacarina sódica, água purificada

q.s.p 1,00 mL

1 mL corresponde a 20 gotas

Nomenclatura botânica e parte da planta utilizada

Nome vulgar: Boldo-do-Chile

Nomenclatura botânica: *Peumus boldus* Molina

Família: *Monimiaceae*

Parte utilizada: Folhas

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

MODO DE AÇÃO: a bile é um líquido secretado pelo fígado, que auxilia a digestão, principalmente das gorduras. **PRINACHOL**, por ação de seus componentes, estimula a produção e a secreção da bile, favorecendo a digestão.

CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO: evitar calor excessivo.

PRAZO DE VALIDADE: vide rótulo e cartucho. **ATENÇÃO:** não utilize o produto fora do prazo indicado, pois o efeito esperado poderá não ocorrer.

CONTRA-INDICAÇÕES E PRECAUÇÕES: em casos de hipersensibilidade individual aos componentes da formulação. Não usar o medicamento para tratamento de doenças biliares e doenças severas do fígado sem supervisão médica. Não é recomendado o uso contínuo a longo prazo do produto. Doses altas podem causar irritação renal e devem ser evitadas por pacientes com desordens renais. Não deve ser usado durante a gravidez e a lactação.

GRAVIDEZ E LACTAÇÃO: “Não deve ser usado durante a gravidez e a lactação.”

“Informe seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término.” “Informar ao médico se está amamentando.”

REAÇÕES ADVERSAS: ainda não são conhecidas a intensidade e a frequência das reações adversas. A literatura relata que doses altas podem causar irritação renal e devem ser evitadas por pacientes com desordens renais.

CUIDADOS DE ADMINISTRAÇÃO: “Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.”

INTERRUPÇÃO DO TRATAMENTO: “Não interromper o tratamento sem o conhecimento do seu médico.”

“INFORME SEU MÉDICO O APARECIMENTO DE REAÇÕES DESAGRADÁVEIS.”

“TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.”

“INFORME SEU MÉDICO SOBRE QUALQUER MEDICAMENTO QUE ESTEJA USANDO, ANTES DO INÍCIO OU DURANTE O TRATAMENTO.”

“SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR. NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS, PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA OU DE CIRURGIÃO DENTISTA.”

“NÃO USE O MEDICAMENTO COM PRAZO DE VALIDADE VENCIDO. ANTES DE

USAR, OBSERVE O ASPECTO DO MEDICAMENTO.”

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

PRINACHOL, por sua ação colagoga e colerética, aumenta a produção e o fluxo da bile, auxiliando na digestão, principalmente de alimentos gordurosos.

INDICAÇÕES: como colagogo e colerético. Indicado nos casos de digestão difícil (sensação de peso e mal-estar gástrico).

CONTRA-INDICAÇÕES: o produto é contra-indicado para pessoas com graves doenças hepáticas ou com obstrução dos dutos biliares. Em caso de cálculos biliares, o médico deve ser consultado antes do início do tratamento. Não usar para tratamento de litíase biliar sem supervisão médica. Este medicamento não deve ser usado na gravidez e durante a amamentação, pela presença de alcalóides (Categoria B de risco). E em casos de hipersensibilidade individual aos componentes da formulação.

PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS: não é recomendado o uso contínuo e a longo prazo do produto. Recomenda-se que o uso de boldo não ultrapasse quatro semanas consecutivas.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS: não existem relatos a respeito de interações medicamentosas entre os componentes de **PRINACHOL** e outros fármacos.

REAÇÕES ADVERSAS: ainda não são conhecidas a intensidade e a frequência das reações adversas. A literatura relata que doses altas podem causar irritação renal, devido ao conteúdo de ascaridol do óleo volátil, e devem ser evitadas por pacientes com desordens renais.

POSOLOGIA E MODO DE USAR: solução oral: 30 gotas em 1 copo de água, 3 vezes ao dia, nas principais refeições. O tratamento com boldo não deve ultrapassar quatro semanas consecutivas.

SUPERDOSAGEM: não existem relatos de superdosagem com o produto. A literatura relata casos de vômitos e espasmos. Em caso de superdosagem suspenda o uso do produto e procure orientação médica.

PACIENTES IDOSOS: não existem recomendações especiais para pacientes idosos.

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

Reg. M.S. - 1.0174.0050.001.9

Farm. Resp.: Daniela Ziolkowski - CRF-SP nº 29 486

ZURITA Laboratório Farmacêutico Ltda.

Rua Domingos Graziano, 104 - Araras - SP

CEP 13600-718

CNPJ nº 44.211.936/0001-37

Indústria Brasileira

SAC 0800-17-2119

www.zurita.com.br