

MODELO DE ROTULAGEM

HUMECTOL D

(Bula)

HUMECTOL D COMPRIMIDOS REVESTIDOS

docusato de sódio 60 mg – bisacodil 5 mg

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO:

Comprimido Revestido. Cartucho contendo 20 comprimidos revestidos.

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO :

cada comprimido revestido contém:

docusato de sódio (DCB 3172) 60,0 mg

bisacodil (DCB 1287) 5,0 mg

* Excipiente q.s.p. 1 comprimido revestido

* lactose, celulose microcristalina, álcool etílico, amido, dióxido de silício, gelatina, amidoglicolato de sódio, estearato de magnésio, copolímero metacrilato, talco, dióxido de titânio, corantes CI n° 19.140 e CI n° 15.985, citrato de trietila, polietilenoglicol 6000, álcool isopropílico e água de osmose reversa.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE:

Ação Esperada do Medicamento : Humectol D associa um laxativo de contato de ação suave, o bisacodil, com o docusato de sódio, que promove o amolecimento das fezes, facilitando o trânsito intestinal. O bisacodil atua na estimulação dos nervos sensitivos, da luz intestinal, provocando um estímulo refluxo do peristaltismo. O docusato de sódio é um surfactante aniônico que permite a incorporação de água e gordura no bolo fecal, produzindo amolecimento das fezes.

Cuidados de Armazenamento: o medicamento deve evitar calor excessivo (temperatura superior a 40°C) proteger da luz e da umidade.

Prazo de validade: 24 meses a partir da data de fabricação.

Ao comprar qualquer medicamento, verifique o prazo de validade.

Atenção : Não use medicamento com prazo de validade vencido. Além de não obter o efeito desejado, você poderá prejudicar sua saúde.

Gravidez e Lactação: informe ao seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informe ao médico se está amamentando.

Cuidados de Administração: os comprimidos revestidos de HUMECTOL D devem ser deglutidos por inteiro, sem mastigar. Siga sempre a orientação do seu médico, respeitando os horários, as doses e duração do tratamento.

Interrupção do Tratamento: a interrupção repentina deste medicamento não causa efeitos desagradáveis, nem risco, apenas cessará o efeito terapêutico.

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

Durante o tratamento, recomenda-se evitar a ingestão de bebidas alcóolicas.

“Informe ao seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando, antes do início, ou durante o tratamento.”

“NÃO TOME MEDICAMENTO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO, PODE SER PERIGOSO PARA SUA SAÚDE”.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS:

Características químicas e farmacológicas: a ação laxativa do bisacodil processa-se através de estimulação direta do peristaltismo do intestino grosso. Após a administração, o bisacodil é hidrolisado pelas bactérias do cólon, a bis (p-hidroxifenil)-2-píridilmetano, que é responsável pela ação laxativa. É excretado nas fezes e parte absorvida pela urina. O docusato de sódio é um surfactante aniônico que permite a incorporação de água e gorduras no bolo fecal, promovendo amolecimento das fezes. Tem ação colateral de aumentar a absorção intestinal do bisacodil.

INDICAÇÕES: medicação laxativa. Como coadjuvante da evacuação intestinal em pacientes acamados, assim como no pós-operatório e no pós-parto. Na limpeza intestinal prévia a exames radiológicos e no pré-operatório de intervenções anorretais. Para facilitar a defecação em portadores de hemorróidas ou fissuras anais.

CONTRA-INDICAÇÕES: HUMECTOL D É CONTRA-INDICADO NA PRESENÇA DE DORES ABDOMINAIS, NÁUSEAS, VÔMITOS, OU QUAISQUER SINTOMAS DE APENDICITE, ABDÔMEN AGUDO, IMPACÇÃO FECAL, OBSTRUÇÃO INTESTINAL, PERFURAÇÃO INTESTINAL, HEPATITE AGUDA. CONTRA INDICADO A PACIENTES COM HIPERSENSIBILIDADE A ALGUM COMPONENTE DA FÓRMULA.

PRECAUÇÕES/ADVERTÊNCIAS: COMO OCORRE COM TODOS OS LAXATIVOS, O SEU USO FREQUENTE E/OU PROLONGADO PODE LEVAR À DEPENDÊNCIA DESTA MEDICAÇÃO E A PERDA DA FUNÇÃO INTESTINAL NORMAL, ASSIM COMO A DIARRÉIA COM A PERDA DE ÁGUA E ELETRÓLITOS, ESPECIALMENTE POTÁSSIO. RECOMENDA-SE USAR ESSES MEDICAMENTOS APENAS OCASIONALMENTE, PREFERENCIALMENTE NÃO MAIS DO QUE DURANTE ALGUNS DIAS OU 1 SEMANA, SALVO PRESCRIÇÃO MÉDICA DIFERENTE. EVITAR USO NA GRAVIDEZ, ESPECIALMENTE NOS 3 PRIMEIROS MESES E NA LACTAÇÃO.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS: HUMECTOL D PODE AUMENTAR A PERDA DE POTÁSSIO CAUSADA POR OUTROS MEDICAMENTOS (P.EX., DIURÉTICOS). O USO CONCOMITANTE DE ANTIBIÓTICOS PODE REDUZIR AÇÃO LAXANTE DO PRODUTO. NÃO DEVE SER ADMINISTRADO CONCOMITANTEMENTE COM DIURÉTICOS, ANTIÁCIDOS OU JUNTAMENTE COM LEITE, APENAS 1 HORA ANTES OU DEPOIS.

REAÇÕES ADVERSAS E EFEITOS COLATERAIS: DURANTE CURTOS PERÍODOS DE TEMPO, RARAMENTE OCORREM REAÇÕES ADVERSAS, QUE SE MANIFESTAM COMO NÁUSEAS, VÔMITOS OU CÓLICAS INTESTINAIS. INFORME SEU MÉDICO O APARECIMENTO DE REAÇÕES DESAGRADÁVEIS.

“Este medicamento não pode ser partido ou mastigado.”

Atenção diabéticos: contém açúcar.

“ESTE PRODUTO CONTÉM O CORANTE AMARELO DE TARTRAZINA (FD&C Nº 5) QUE PODE CAUSAR REAÇÕES DE NATUREZA ALÉRGICA, ENTRE AS QUAIS ASMA BRÔNQUICA, ESPECIALMENTE EM PESSOAS ALÉRGICAS AO ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO.”

POSOLOGIA E MODO DE USAR:

conforme critério médico, recomenda-se: **Adultos:** tomar 1 ou 2 comprimidos revestidos, ao deitar.

Crianças acima de 5 anos: tomar 1 comprimido revestido, ao deitar.

Os comprimidos devem ser deglutidos inteiros, sem mastigar.

SUPERDOSAGEM: na eventual superdosagem acidental, imediatamente suspender a medicação e procurar assistência médica. Recomenda-se tratamento de suporte sintomático.

PACIENTES IDOSOS : não foram relatadas restrições quanto ao uso do produto em pacientes maiores de 65 anos de idade.

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

Venda sem prescrição médica.

Número do lote, data de fabricação e prazo de validade : vide cartucho

Atendimento ao Consumidor: 080077 17017 (Ligação Gratuita)

Reg. MS 1.7287.0031.001-0

Farm. Resp.: Dr. Carlos Takashi Maki – CRF – SP n° 5606

Hypermarcas S.A.

Av. Fernando Cerqueira César Coimbra, 1000 - Barueri - SP

CNPJ n° 02.932.074/0013-25

Indústria Brasileira

Marca Registrada