

MINEROVIT®**polivitamínico e polimineral****I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO****Nome comercial: MINEROVIT®****Nome genérico: polivitamínico e polimineral****APRESENTAÇÃO**

Comprimidos revestidos – Embalagem contendo 30 comprimidos

USO ORAL**USO ADULTO****COMPOSIÇÃO**Cada comprimido revestido de **MINEROVIT®** contém:

* IDR %

Vitamina A (palmitato de retinol)	10.000 UI	500
Vitamina B ₁ (nitrato de tiamina)	20,0 mg	1.667
Vitamina B ₂ (riboflavina)	5,0 mg	385
Vitamina B ₅ (ácido pantotênico)	11,6 mg	232
Vitamina B ₆ (cloridrato de piridoxina)	10,0 mg	769
Vitamina B ₁₂ (cianocobalamina)	5 mcg	208
Vitamina PP (nicotinamida)	50,0 mg	312
Vitamina H (biotina)	0,25 mg	833
Vitamina C (ácido ascórbico)	150,0 mg	333
Vitamina D (colecalfiferol)	500 UI	250
Vitamina E (acetato de dextroalfatocoferol)	10,0 UI	67
ferro (como fumarato ferroso)	50,0 mg	357
manganês (como sulfato de manganês)	2,05 mg	89
cobre (como óxido de cobre)	3,90 mg	433
zinco (como óxido de zinco)	2,30mg	33
molibdênio (como molibdato de sódio di-hidratado)	0,25 mg	556
boro (como complexo quelato)	0,88 mg	**
Excipientes q.s.p.	1 comprimido	

(carbonato de cálcio, fosfato de cálcio dibásico di-hidratado, óxido de magnésio, hipromelose, macrogol, dióxido de titânio, álcool etílico, ácido esteárico, estearato de magnésio, dióxido de silício, corante vermelho eritrosina Laca, celulose microcristalina, croscarmelose sódica e cloreto de metileno).

*IDR%: Porcentagem da ingestão diária recomendada.

** Não estabelecido.

II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE**1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?**

MINEROVIT®, complexo vitamínico e mineral, é indicado para prevenção e tratamento de estados de carência destas substâncias essenciais ao organismo, nos casos de doenças crônicas, cirurgias, longos períodos de convalescença, déficit alimentar em pacientes idosos, em dietas restritivas e inadequadas, como antioxidante, como auxiliar no sistema imunológico e para prevenção de cegueira noturna/xeroftalmia.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

MINEROVIT® repõe as deficiências vitamínico-minerais do organismo.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

O uso de **MINEROVIT®** é contraindicado em pacientes com antecedentes de alergia (hipersensibilidade) a qualquer um dos componentes da fórmula; para tratamento de hipovitaminoses específicas graves; nas hipervitaminoses A e D e nos casos de insuficiência renal.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Em caso de intolerância gastrointestinal (náusea, vômito e diarreia) suspenda o uso do medicamento.

Existe a possibilidade de interação entre alguns componentes do produto e outros medicamentos, portanto, durante o tratamento, o uso de outros medicamentos só deve ser feito com a orientação do seu médico.

Interferência em exames laboratoriais: O ácido ascórbico pode interferir nos resultados laboratoriais para determinação de glicemia, glicosúria e dos níveis séricos das transaminases de creatinina e bilirrubina.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

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

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

MINEROVIT® deve ser conservado em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C), protegido da umidade.

MINEROVIT® possui prazo de validade de 24 meses a partir da data de fabricação, desde que observados os cuidados de conservação.

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.

MINEROVIT® é um comprimido revestido oblongo de coloração rósea.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Tomar 1 comprimido ao dia. Os comprimidos devem sempre ser tomados acompanhados de um pouco de água ou a critério médico.

Este medicamento não deve ser partido ou mastigado.

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.

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

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

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

A ocorrência de reações adversas é rara com o uso de **MINEROVIT®**. Porém reações alérgicas, intolerância gastrointestinal e toxicidade não são impossíveis de ocorrer quando do uso de vitaminas. Diante de tais fatos, o uso do medicamento deve ser interrompido.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

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

Procure imediatamente um médico ou um hospital mais próximo.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

III - DIZERES LEGAIS



MS 1.1560.0170

Farm. Resp.: Dra. Michele Caldeira Landim - CRF/GO: 5122

Fabricado por:

CIFARMA – Científica Farmacêutica Ltda.

Av. das Indústrias, 3651 – Bicas

CEP: 33040-130 – Santa Luzia / MG

CNPJ: 17.562.075/0003-20 – Indústria Brasileira

Registrado por:

CIFARMA – Científica Farmacêutica Ltda.

Rod. BR 153 Km 5,5 – Jardim Guanabara

CEP: 74675-090 – Goiânia / GO

CNPJ: 17.562.075/0001-69 – Indústria Brasileira



CAC: 0800 707 1212

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

Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº. expediente	Assunto	Data do expediente	Nº. expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
07/06/2013	0453285/13-6	Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	07/06/2013	0453285/13-6	Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	07/06/2013	Adequação à formatação da RDC 47/09	VP e VPS	Comprimido revestido
09/04/2015	NA	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	29/09/2014	0891018/14-9	Notificação de Alteração de Texto de Bula – adequação dos medicamentos com princípios ativos (vitaminas, minerais e/ou aminoácidos) abaixo de 25% da IDR	-	Alteração do item composição do produto	VP e VPS	Comprimido revestido
							Alteração do item características farmacológicas	VPS	