

triptofano
acetato de retinol
nitrato de tiamina
riboflavina
ácido ascórbico
acetato de racealfatocoferol

APRESENTAÇÃO

25 mg de triptofano, 10 mg de acetato de retinol, 10 mg de nitrato de tiamina, 10 mg de riboflavina, 25 mg de ácido ascórbico e 20 mg de acetato de racealfatocoferol por comprimido revestido.

Frasco de vidro âmbar contendo 20 comprimidos revestidos.

VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL.

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido contém:

triptofano 25 mg
acetato de retinol 10 mg
nitrato de tiamina 10 mg
riboflavina 10 mg
ácido ascórbico 25 mg
acetato de racealfatocoferol 20 mg
Excipiente q.s.p. 600 mg

Excipientes: lactose monoidratada, amido, povidona, goma laca, talco, carbonato de cálcio, sacarose, goma arábica, corante vermelho ponceaux 4R, corante amarelo crepúsculo, álcool etílico, cera branca de abelha, cera de carnaúba, benzina e água de osmose reversa.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Organoneuro Óptico® é utilizado como suplemento vitamínico para prevenção de cegueira noturna/xeroftalmia.

COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Organoneuro Óptico® é um medicamento que contém diversos elementos necessários para prevenção de cegueira noturna/xeroftalmia. Seu início de ação e duração do efeito após a última tomada variam de acordo com o nível de necessidade individual.

QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Não use Organoneuro Óptico® se você for alérgico aos seus componentes (veja no item COMPOSIÇÃO). Não utilizar as vitaminas e aminoácidos como substitutos de uma dieta equilibrada.

CATEGORIA DE RISCO DE FÁRMACOS DESTINADOS ÀS MULHERES GRÁVIDAS: D. O fármaco (acetato de retinol) demonstrou evidências positivas de risco fetal humano, no entanto os benefícios potenciais para a mulher podem, eventualmente, justificar o risco, como por exemplo em caso de doenças graves ou que ameacem a vida, e para as quais não existam outras drogas mais seguras.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.

O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Se você está grávida, planeja engravidar, está amamentando, é etilista, é diabético, faz diálise, tem história de alergia aos componentes do produto ou irá fazer exames de laboratório, consulte o seu médico antes de tomar este medicamento. A absorção intestinal dos componentes de Organoneuro Óptico® não é alterada pelas refeições. Foram descritos casos de mulheres que ingeriram quantidades excessivas de vitamina A durante a gravidez, cujos filhos tiveram problemas ao nascimento. Informe o seu médico se você faz uso das seguintes medicações: hidróxido de alumínio, warfarin, colestiramina, óleo mineral, neomicina, isotretinoína, retinóide, antidepressivos, fenotiazinas, probenecid, barbitúricos e primidona.

Atenção diabéticos: contém açúcar (0,47 kcal por comprimido revestido); este medicamento pode alterar medidas de glicemia.

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

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

Conservar em temperatura ambiente (temperatura entre 15 e 30°C). Proteger da luz e da umidade. Seu prazo de validade após o frasco aberto é o mesmo do frasco quando fechado, permanecendo inalterados os cuidados de armazenagem necessários.

O comprimido revestido deve ser utilizado imediatamente após a sua remoção do frasco.

Os comprimidos revestidos de Organoneuro Óptico[®] são redondos e de cor vermelha brilhante.

Número do lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

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

COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Tomar um comprimido revestido por via oral de 12/12 horas, ou a critério médico. O tratamento com Organoneuro Óptico[®] deverá durar até a melhora dos sintomas; todavia, esta duração poderá ser alterada a critério do médico prescriptor. A dosagem máxima é a determinada pela posologia do produto, porém podendo ser alterada a critério do médico prescriptor.

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.

Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

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

Consulte o farmacêutico ou o seu médico para orientação sobre como proceder

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

QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Reações alérgicas podem ocorrer quando do uso de vitaminas e aminoácidos. O uso exagerado e sem controle médico pode levar a sintomas de excesso de vitaminas no corpo (diarréia, cálculos renais, dor de cabeça).

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.

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

Podem ocorrer diarréia, visão borrada ou náuseas se este medicamento for ingerido em quantidades excessivas.

Ingerir bastante líquido e procurar o serviço médico de urgência.

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.

REG. MS -1.0444.0114

FARM. RESP.: Marcio Machado CRF-RJ N°. 3045

LABORATÓRIO GROSS S.A.

Rua Padre Ildefonso Penalba, N°. 389.CEP: 20775-020

Rio de Janeiro – RJ

CNPJ: 33.145.194/0001-72

Indústria Brasileira

www.gross.com.br

Serviço de Atendimento ao Consumidor (SAC): 0800 709 7770 sac@gross.com.br

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

Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 26/07/2010

