

Cânfora

Laboratório Catarinense S/A
Tablete
712,04 MG/TABLE

Cânfora

cânfora

Forma farmacêutica e apresentação:

Tabletes - frasco plástico transparente x 150g.

USO EXTERNO

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 2 ANOS

Contém 150g de tabletes.

COMPOSIÇÃO:

Cada tablete de 750mg contém em média 712mg de cânfora e excipientes [glicerina, talco e estearato de magnésio].

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DA SAÚDE:

1. INDICAÇÕES

Cânfora é indicada como rubefaciente para o alívio dos sintomas de processos inflamatórios.

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

Até o momento não foram encontrados dados de percentagem de cura ou prevenção do uso do produto como rubefaciente.

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

A cânfora é utilizada como medicação rubefaciente que causa a rubefação da pele, causando um eritema, devido ao aumento do fluxo sanguíneo para a área afetada a fim de aliviar os sintomas de um processo inflamatório. A cânfora é utilizada em preparações de pomadas, linimentos, loções, cremes, etc.

Farmacocinética:

Cânfora é absorvida rapidamente de todos os sítios de administração. Ela é hidroxilada no fígado a metabólitos hidrocânfora que são conjugados com ácido glucorônico e excretados na urina. Cânfora atravessa a placenta.

O tempo médio de início de ação do medicamento é de cerca de 5 a 10 minutos após a aplicação sobre a pele.

4. CONTRA-INDICAÇÕES

A Cânfora não deve ser usada por pacientes com hipersensibilidade conhecida à cânfora.

Produtos tópicos a base de cânfora são contra-indicados para crianças menores de 2 anos.

Este medicamento é contra-indicado para uso por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista [Categoria C].

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Cânfora é bem tolerada e não apresenta efeitos colaterais relevantes, inclusive quando administrado para idosos.

6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Até o momento não foram documentadas interações medicamentosas entre a cânfora e outras substâncias.

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO PRODUTO

Cânfora deve ser guardada em sua embalagem original, à temperatura ambiente [15 a 30 °C].

O produto Cânfora apresenta validade de 24 meses.

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.

Após a abertura da embalagem, o produto deve ser guardado adequadamente para se manter próprio ao consumo dentro do prazo de validade.

A Cânfora apresenta-se como tabletes circulares, biplanos e lisos, de coloração branca e com odor característico.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

Este medicamento não deve ser utilizado por via de administração não recomendada.

Este medicamento só deve ser utilizado por via tópica.

O modo de uso consiste em triturar e diluir um tablete em 2,5ml de álcool 96% ou 25ml de álcool-gel 40° GL, e aplicar a preparação sobre a área afetada.

9. REAÇÕES ADVERSAS

A ingestão acidental de cânfora pode causar náusea, vômito, cólica, dor de cabeça, tontura, sensação de calor, delírio, contração muscular, convulsões epiléticas, depressão do sistema nervoso central e coma. Foi relatado um colapso instantâneo após a aplicação local de cânfora nas narinas.

Em casos de eventos adversos, notifique ao Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária - NOTIVISA, disponível em www.anvisa.gov.br/hotsite/notivisa/index.htm, ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.

10. SUPERDOSE

Durante sua aplicação tópica, o risco de superdosagem é baixo.

Se ocorrer ingestão acidental do produto em doses excessivas, deve-se procurar orientação médica e deve ser considerado o esvaziamento gástrico até 1 hora após o acidente. Carvão ativado pode ser dado por via oral. Porém, qualquer convulsão deve ser controlada primeiramente. Por isso, a terapia antiepilética é o suporte principal no tratamento de intoxicação por cânfora.

Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.



M.S. 1.0066.3391.001-1
Farm. Resp.: Carlos E. de Carvalho
CRF-SC Nº 4366

Laboratório Catarinense S.A.

Rua Dr. João Colin, 1053
89204-001 - Joinville - SC
CNPJ 84.684.620/0001-87

Indústria Brasileira

☎ SAC 0800-474222

www.labcat.com.br



Laboratório
Catarinense S.A.

® = marca registrada do Laboratório Catarinense S.A.

Cód.: 112535(m)

Rev.: 04/2013