

ZIRVIT

Ativus Farmacêutica Ltda.

Comprimidos revestidos

ácido ascórbico 500mg + acetato de racealfatocoferol 200UI+ betacaroteno
5000UI + zinco 30mg + cromo 50µg + selênio 25 µg +manganês 5mg + cobre
0,25mg

BULA PARA O PACIENTE

ZIRVIT Polivitamínico e Polimineral

APRESENTAÇÕES

Comprimidos Revestidos: caixa com 30 comprimidos revestidos.

USO ORAL

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido contém:

Composição	Concentração	IDR*
betacaroteno (pró-vitamina A)	5.000 UI	83,5%
ácido ascórbico (vitamina C)	500,00 mg	1.111%
acetato de racealfatocoferol (vitamina E)	200 UI	1.342%
zinco (aminoácido quelato)	30,00 mg	428,5%
cromo (aminoácido quelato)	50,00 mcg	143%
selênio (complexo)	25,00 mcg	73,5%
manganês (aminoácido quelato)	5,00 mg	217,4%
cobre (aminoácido quelato)	0,25 mg	27,8%

Outros componentes: magnésio aminoácido quelato.

Excipientes: dióxido de silício, estearato de magnésio, amidoglicolato de sódio, lactose, povidona, talco, polissorbato 80, acetona, álcool isopropílico, macrogol, dióxido de titânio, corante laca alumínio amarelo, copolímero ácido metacrílico e metacrilato de metila, copolímero de ácido metacrílico e metacrilato de etila, simeticona, citrato de trietila, água de osmose reversa.

*IDR = Ingestão Diária Recomendada para Adultos segundo RDC nº 269/05.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Este medicamento é indicado como suplemento vitamínico e mineral em dietas restritivas, inadequadas e como antioxidante.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Age como um suplemento de vitaminas e minerais suprimindo a necessidade do organismo, no caso de deficiência desses componentes.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento não deve ser utilizado por pacientes com histórico de alergia a qualquer componente da fórmula.

Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos.

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?

Durante o tratamento com este medicamento, não ingerir bebidas alcoólicas.

Este medicamento também não deve ser utilizado junto com medicamentos que contenham colestiramina, colestipol, sucralfato, aspirina, tetraciclina e penicilina.

Atenção: Este medicamento contém corante que pode, eventualmente, causar reações alérgicas. Este medicamento contém LACTOSE.

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?

Conservar o medicamento em sua embalagem original, protegendo da luz e umidade, em temperatura ambiente entre 15 e 30°C.

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

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

O medicamento é um comprimido revestido de coloração laranja e odor característico.

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 (um) comprimido revestido ao dia, de preferência meia a uma hora antes da refeição (almoço ou jantar).

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 ou mastigado.

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

Caso haja esquecimento da ingestão de uma dose deste medicamento, retome a posologia prescrita sem a necessidade de suplementação.

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

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

Reação rara (ocorre entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento): diarreia, dores abdominais, náuseas e formação de cálculos renais.

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?

A ingestão de dosagens elevadas de ZIRVIT pode provocar efeitos irritantes no tubo digestivo pela presença de oligoelementos. Se alguém usar uma grande quantidade deste medicamento suspender o uso e procurar orientação médica.

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.

DIZERES LEGAIS

M.S. 1.1861.0067

Farm. Resp.: Dra. Lucineia Nascimento N. de S. Machado • CRF-SP nº 31.274

Registrado por: Ativus Farmacêutica Ltda
Rua Emilio Mallet, 317 • Sala 1005 • Tatuapé
CEP: 03320-000 • São Paulo-SP • CNPJ: 64.088.172/0001-41
Fabricado por: Ativus Farmacêutica Ltda
Rua Fonte Mécia, 2.050 • Caixa Postal 489 • CEP: 13273-900 • Valinhos-SP
CNPJ: 64.088.172/0003-03 • Indústria Brasileira
Comercializado por: Arese Pharma Distr. de Med. Ltda-ME.
Rua José Leal Fontoura, 332 • Sala 1 • Centro • CEP: 83414-190 • Colombo-PR
CNPJ: 14.812.380/0001-73 • SAC 0800 770 79 70

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



Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data de expediente	Nº de expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
28/03/2013	0236295/13-0	10461 - ESPECÍFICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	-	-	-	-	Versão Inicial	VP / VPS	COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
16/08/2013	0680095/13-5	10461 - ESPECÍFICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	16/08/2013	0680095/13-5	10454 - ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/08/2013	Atualização da descrição de alguns excipientes conforme DCB.		
12/09/2014	0755747/14-7	10454 - ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	12/09/2014	0755747/14-7	10454 - ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	12/09/2014	Atualização da descrição de excipiente conforme DCB. DIZERES LEGAIS Atualização quanto ao Responsável Técnico.		
12/03/2015	N/A	10454 - ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	30/01/2015	0093160/15-8	10606 - ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - Adequação dos medicamentos com princípios ativos (vitaminas, minerais e/ou aminoácidos), abaixo de 25% da IDR	10/03/2015	Composição	VP / VPS	
							Características Farmacológicas	VPS	