



Crianças: Via de administração e dosagem a critério médico.

Compatibilidades: As soluções de ácido ascórbico são fisicamente compatíveis e estáveis por 24 horas com os seguintes diluentes: solução fisiológica 0,9%, glicose 5%, solução glicofisiológica, solução de Ringer e de Ringer lactato.

ADVERTÊNCIAS: O USO DE CEVITA® EM PACIENTES RENAIAS CRÔNICOS DEVE SER AVALIADO. DOSES ELEVADAS DE VITAMINA C, POR TEMPO PROLONGADO, PODEM OCASIONAR ESCORBUTO DE REBOTE E EM PACIENTES PREDISPOSTOS, DOSES SUPERIORES A 1G AO DIA PODEM DESENCADENAR APARIÇÃO DE LITÍASE OXÁLICA OU ÚRICA.

Uso durante a Gravidez e Amamentação: Cevita® pode ser administrado durante a gravidez e/ou lactação. Entretanto, deve-se ter cuidado para não ultrapassar o nível máximo de segurança, estabelecido em 1g ao dia.

Uso em idosos, crianças e outros grupos de risco:

Idosos: Não há restrições quanto ao uso de Cevita® nesses pacientes. Deve-se seguir as mesmas orientações dadas para os adultos.

Interações medicamentosas: Contraceptivos orais e corticosteroides: Podem reduzir os níveis de vitamina C no organismo.

Ácido acetilsalicílico, barbitúricos e tetraciclina: Aumentam a excreção de vitamina C na urina.

A acidificação urinária produzida pelo ácido ascórbico pode facilitar a precipitação de cristais de sulfonamidas e seus metabólitos.

REAÇÕES ADVERSAS A MEDICAMENTOS: DIFICILMENTE OCORREM REAÇÕES ADVERSAS COM O USO DE VITAMINAS, ENTRETANTO DOSES MAIS ELEVADAS DE ÁCIDO ASCÓRBICO PODEM CAUSAR DIARRÉIA E DISCRETO AUMENTO DA FREQUÊNCIA URINÁRIA.

Alterações em exames laboratoriais: Devido ao ácido ascórbico ter propriedades antioxidantes, podem ocorrer interferências com testes laboratoriais cujas reações se baseiam em oxidação e redução. Nos diabéticos, pode ocorrer falseamento na dosagem de açúcar na urina.

Superdose: Altas doses de Cevita® podem levar à formação de cálculos renais resultantes da excreção excessiva de oxalato, escorbuto de rebote nos filhos de mães que ingerem doses elevadas e um fenômeno semelhante quando indivíduos que consomem grandes quantidades de vitamina C deixam de fazê-lo.

Armazenagem: DURANTE O CONSUMO ESTE PRODUTO DEVE SER MANTIDO NO CARTUCHO DE CARTOLINA, CONSERVADO EM TEMPERATURA AMBIENTE (15 A 30°C). PROTEGER DA LUZ E UMIDADE.

Nº do lote e data de fabricação: VIDE CARTUCHO

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Farm. Resp.: Andreia Cavalcante Silva
CRF-GO nº 2.659

M. S. Nº 1.0370.0204

**LABORATÓRIO
TEUTO BRASILEIRO S/A.**

CNPJ - 17.159.229/0001-76
VP 7-D Módulo 11 Qd. 13 - DAIA
CEP 75132-140 - Anápolis - GO
Indústria Brasileira



Cevita® ácido ascórbico



FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES

Solução injetável 100mg/mL

Embalagens contendo 100 e 120 ampolas de 5mL.

**USO ADULTO E PEDIÁTRICO
USO INTRAVENOSO OU INTRAMUSCULAR**

COMPOSIÇÃO

Cada mL da solução injetável contém:

Componente	ácido ascórbico (vitamina C)
Quantidade por mL	100mg
% da IDR ⁽¹⁾ para adultos	222,22
% da IDR ⁽¹⁾ para lactente 0-6 meses	400,00
% da IDR ⁽¹⁾ para lactente 7-11 meses	333,33
% da IDR ⁽¹⁾ para crianças 1-6 anos	333,33
% da IDR ⁽¹⁾ para crianças 7-10 anos	285,71
% da IDR ⁽¹⁾ para gestantes	181,82
% da IDR ⁽¹⁾ para lactantes	142,86

(1) Ingestão Diária Recomendada conforme RDC nº. 269, de 22 de setembro de 2005.

Veículo q.s.p. 1mL

Excipientes: água para injeção, bicarbonato de sódio, bissulfato de sódio e edetato dissódico.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Ação do medicamento: Cevita® possui como princípio ativo o ácido ascórbico, sendo descrito genericamente como vitamina C. Tanto a vitamina C natural como a sintética são similares e possuem o mesmo poder de ação. A vitamina C não se acumula no organismo devido sua solubilidade em água, contudo, combate às hipovitaminoses C e suas manifestações.

Indicações do medicamento: Cevita® está indicado para prevenção e tratamento de estados com deficiência da vitamina C e como suplemento alimentar. Cevita® apresenta outras propriedades tais como a de normalizar as alterações orgânicas decorrentes dos estados carenciais de ácido ascórbico. A carência de vitamina C pode ser decorrente de alimentação deficiente como também de distúrbios na absorção de nutrientes ou ainda, de doenças infecciosas que debilitam o organismo.

Riscos do medicamento:

CONTRAINDICAÇÕES: CEVITA® É CONTRAINDICADO A PACIENTES QUE APRESENTAM LITÍASE URINÁRIA OXÁLICA E ÚRICA, INSUFICIÊNCIA RENAL E HIPERSENSIBILIDADE CONHECIDA AO





ÁCIDO ASCÓRBICO OU A QUALQUER OUTRO COMPONENTE DA FÓRMULA.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES: O USO DE CEVITA® EM PACIENTES RENAIIS CRÔNICOS DEVE SER AVALIADO. DOSES ELEVADAS DE VITAMINA C, POR TEMPO PROLONGADO, PODE OCASIONAR ESCORBUTO DE REBOTE E EM PACIENTES PREDISPOSTOS, DOSES SUPERIORES A 1G AO DIA PODEM DESENCADEAR APARIÇÃO DE LITÍASE OXÁLICA OU ÚRICA. INFORME AO MÉDICO SE TEM ALGUM PROBLEMA HEPÁTICO OU RENAL.

Interações medicamentosas: Contraceptivos orais e corticosteroides: podem reduzir os níveis de vitamina C no organismo. O ácido acetilsalicílico, barbitúricos e tetraciclina: aumentam a excreção de vitamina C na urina.

A acidificação urinária produzida pelo ácido ascórbico pode facilitar a precipitação de cristais de sulfonamidas e seus metabólitos.

Uso durante a Gravidez e Amamentação: Cevita® pode ser administrado durante a gravidez e/ou lactação. Entretanto, deve-se ter cuidado para não ultrapassar o nível máximo de segurança, estabelecido em 1g ao dia.

Informe a seu médico ou cirurgião-dentista se ocorrer gravidez ou iniciar amamentação durante o uso deste medicamento.

Não há contraindicação relativa a faixas etárias.

Informe ao médico ou cirurgião-dentista o aparecimento de reações indesejáveis.

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

NÃO USE MEDICAMENTO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO. PODE SER PERIGOSO PARA A SUA SAÚDE.

Modo de uso:

Aspecto físico: Solução límpida incolor a amarela.

Posologia:

Adultos: Suplementação de ácido ascórbico (em alimentação parenteral): via intramuscular ou intravenosa a critério médico.

Crianças: Via de administração e dosagem a critério médico.

Compatibilidades: As soluções de ácido ascórbico são fisicamente compatíveis e estáveis por 24 horas com os seguintes diluentes: solução fisiológica 0,9%, glicose 5%, solução glicofisiológica, solução de Ringer e de Ringer lactato.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

Prazo de validade: 24 meses a partir da data de fabricação (VIDE CARTUCHO).

Não use o medicamento com prazo de validade vencido. Antes de usar observe o aspecto do medicamento. Atenção: O número de lote e data de validade gravados na ampola podem se tornar ilegíveis ou até serem perdidos caso a embalagem entre em contato com algum tipo de solução alcoólica.

REAÇÕES ADVERSAS: NÃO SE CONHECE UM QUADRO DE HIPÉRVITAMINOSE C. TODAVIA, DOSES ELEVADAS SÃO CAPAZES DE PROVOCAR DIARRÉIA E FORMAÇÃO DE CÁLCULOS NO TRATO URINÁRIO.

Conduta em caso de superdose: Altas doses de Cevita® podem levar à formação de cálculos renais resultantes da excreção excessiva de



oxalato, escorbuto de rebote nos filhos de mães que ingerem doses elevadas e um fenômeno semelhante quando indivíduos que consomem grandes quantidades de vitamina C deixam de fazê-lo.

Cuidados de conservação e uso: DURANTE O CONSUMO ESTE PRODUTO DEVE SER MANTIDO NO CARTUCHO DE CARTOLINA, CONSERVADO EM TEMPERATURA AMBIENTE (15 A 30°C). PROTEGER DA LUZ E UMIDADE. TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

Características farmacológicas: **Características químicas:** O ácido ascórbico é uma cetolactona de seis carbonos, estruturalmente relacionada com a glicose e outras hexoses. Ele é oxidado reversivelmente no organismo em ácido desidroascórbico, o qual confere a atividade integral da vitamina C. O termo vitamina C é utilizado como descrição genérica de todos os compostos que exibem atividade biológica qualitativa ao ácido ascórbico.

Propriedades Farmacodinâmicas: O ácido ascórbico e seu metabólito, o ácido diidroascórbico, formam um sistema redox reversível envolvido em muitas reações enzimáticas. O ácido ascórbico funciona como um cofator em várias das reações de hidroxilação e amidação, através da transferência de elétrons para enzimas que fornecem equivalentes redutores. O ácido ascórbico desempenha um papel fundamental na produção de hidroxiprolina que, por sua vez, é essencial para o desenvolvimento do colágeno. A vitamina C pode aumentar a absorção de ferro, principalmente em estados de carência.

Propriedades Farmacocinéticas: **Absorção:** Ocorre no intestino; porém reduz-se com largas doses, de modo que quantidades crescentes ingeridas são excretadas quando a concentração plasmática máxima é atingida. **Distribuição:** O ácido ascórbico encontra-se presente no plasma, distribuindo-se de modo uniforme e ao mesmo tempo pelas células do organismo. **Metabolismo:** Sofre biotransformação hepática. **Excreção:** Renal; pode ser removido por hemodiálise.

Indicações: Cevita® está indicado para prevenção e tratamento de estados com deficiência da vitamina C e como suplemento alimentar. Cevita® apresenta outras propriedades tais como a de normalizar as alterações orgânicas decorrentes dos estados carenciais de ácido ascórbico. A carência de vitamina C pode ser decorrente de alimentação deficiente como também de distúrbios na absorção de nutrientes ou ainda, de doenças infecciosas que debilitam o organismo.

CONTRAINDICAÇÕES: CEVITA® É CONTRAINDICADO A PACIENTES QUE APRESENTAM LITÍASE URINÁRIA OXÁLICA E ÚRICA, INSUFICIÊNCIA RENAL E HIPERSENSIBILIDADE CONHECIDA AO ÁCIDO ASCÓRBICO OU A QUALQUER OUTRO COMPONENTE DA FÓRMULA.

Modo de usar e cuidados de conservação depois de aberto: Este medicamento deve ser administrado por via intramuscular ou intravenosa. DURANTE O CONSUMO ESTE PRODUTO DEVE SER MANTIDO NO CARTUCHO DE CARTOLINA, CONSERVADO EM TEMPERATURA AMBIENTE (15 A 30°C). PROTEGER DA LUZ E UMIDADE.

Posologia:

Adultos: Suplementação de ácido ascórbico (em alimentação parenteral): via intramuscular ou intravenosa a critério médico.

