



alguma destas reações venha ocorrer, procure imediatamente um médico para que sejam adotadas medidas de desintoxicação.

As seguintes medidas de desintoxicação podem ser consideradas:

- diluição em fluidos (água, solução salina);
- lavagem gástrica;
- uso de carvão ativado;
- indução de vômito.

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.

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

VENDA SEM PRESCRIÇÃO MÉDICA.

Reg. MS nº 1.0440.0039

Número do lote, data de fabricação e validade: vide cartucho

Farm. Resp.: Dra. Lauren Lobo Lustosa - CRF-SP nº 27.944

Registrado e embalado por:

Instituto Terapêutico Delta Ltda.

Estrada do Capovilla, 129

Distrito Industrial - Indaiatuba - SP

C.N.P.J. 33.173.097/0002-74 - Indústria Brasileira

Fabricado por:

Relthy Laboratórios Ltda.

Av. José Vieira, 446

Distrito Industrial Domingos Giomi - Indaiatuba - SP



Vitamina E Delta

acetato de racealfatocoferol



FORMA FARMACÊUTICA, VIA DE ADMINISTRAÇÃO E APRESENTAÇÃO

Cápsula gelatinosa: embalagem contendo 20 cápsulas.

USO ORAL

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada cápsula contém	Quantidade por cápsula	(*) % IDR adulto
acetato de racealfatocoferol (vitamina E)	400 mg	8000%
excipiente (**)		1 cápsula

(*) Teor (%) na Dose Máxima Diária em relação à IDR (Ingestão Diária Recomendada).

(**) gelatina, glicerol, metilparabeno, propilparabeno e água.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

VITAMINA E DELTA é indicada como:

- suplemento vitamínico com ação antioxidante,
- suplemento vitamínico em dietas restritivas e inadequadas,
- suplemento vitamínico nas doenças crônicas, principalmente naquelas relacionadas ao envelhecimento,
- suplemento vitamínico na deficiência de vitamina E.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

A vitamina E, como todas as vitaminas (exceto a D), não pode ser produzida pelo organismo. Ela deve ser ingerida na alimentação e/ou através de suplementação. As vitaminas participam das reações químicas das células que transformam os alimentos em hidratos de carbono, gorduras e proteínas e são essenciais para a estruturação normal do organismo.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

CONTRAINDICAÇÕES

Este medicamento é contraindicado para uso por pessoas que possuem casos de hipoprotrombinemia (redução da protrombina) por deficiência de vitamina K, anemia por deficiência de ferro e em pacientes que apresentam hipersensibilidade conhecida a qualquer um dos seus componentes.

DE10831



ESTE MEDICAMENTO É CONTRAINDICADO NA FAIXA ETÁRIA DE MENORES DE 12 ANOS DE IDADE.

ESTE MEDICAMENTO É CONTRAINDICADO PARA CRIANÇAS COM PESO INFERIOR A 20 Kg.

Uso na gravidez

ESTE MEDICAMENTO NÃO DEVE SER UTILIZADO POR MULHERES GRÁVIDAS SEM ORIENTAÇÃO MÉDICA OU DO CIRURGIÃO-DENTISTA.

Categoria de risco C

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

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Prolongamento do tempo de protrombina (TP) e atraso do tempo de coagulação (TC), podem ser notados em pacientes que utilizam vitamina E. O uso excessivo da vitamina E pode antagonizar a função da vitamina K e inibir a produção da protrombina. A vitamina E não deve ser administrada por períodos prolongados em doses superiores as recomendadas.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

O uso concomitante com antiácidos contendo hidróxido de alumínio diminui a absorção das vitaminas lipossolúveis. A colestiramina, o colestipol e orlistat podem diminuir a absorção da vitamina E. Altas doses de vitamina E pode aumentar o efeito dos anticoagulantes orais. O uso simultâneo com anticoagulantes derivados da cumarina (Warfarin ou dicumarol) pode levar a hipoprotrombinemia, principalmente em pacientes que ingerem 300 U.I./dia de vitamina E ou mais.

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?

Este medicamento tem prazo de validade de 24 meses e deve ser conservado em sua embalagem original, em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C).

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

NÃO USE MEDICAMENTO COM PRAZO DE VALIDADE VENCIDO. GUARDE-O EM SUA EMBALAGEM ORIGINAL.

Características Físicas e Organolépticas

Cápsula gelatinosa mole, transparente, contendo líquido oleoso de coloração amarelo claro.

ANTES DE USAR, OBSERVE O ASPECTO DO MEDICAMENTO. CASO ELE ESTEJA NO PRAZO DE VALIDADE E VOCÊ OBSERVE ALGUMA MUDANÇA NO ASPECTO,

CONSULTE O MÉDICO OU O FARMACÊUTICO PARA SABER SE PODERÁ SER UTILIZADO.

TODOS OS MEDICAMENTOS DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Posologia e modo de usar

Ingerir de 1 a 2 cápsulas por dia, com água ou um pouco de líquido, sem mastigar, durante ou após a principal refeição do dia. A posologia pode variar de acordo com a indicação ou a critério médico.

Uso oral.

SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR. EM CASO DE DÚVIDAS SOBRE O MEDICAMENTO, PROCURE ORIENTAÇÃO DO FARMACÊUTICO. NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS, PROCURE ORIENTAÇÃO DO SEU MÉDICO OU CIRURGIÃO-DENTISTA.

ESTE MEDICAMENTO NÃO DEVE SER PARTIDO, ABERTO OU MASTIGADO.

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

Deve-se tomar a cápsula esquecida imediatamente e prosseguir com o tratamento normalmente.

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?

O uso prolongado e em altas doses de vitamina E (maior que 800 U.I./dia) tem sido associado com sangramento em pacientes com deficiência de vitamina K. O uso excessivo de vitamina E pode antagonizar a função da vitamina K e inibir a produção da protrombina. O tocoferol tem sido associado ao desenvolvimento de tromboflebite (formação de coágulo em veias), que geralmente desaparece com a sua suspensão. Cefaleia, fadiga e cansaço também foram descritos com o uso da mesma vitamina em dose maior que 800 U.I./dia por período prolongado. Podem ocorrer sintomas de irritação gastrointestinal como náusea e diarreia quando a vitamina E é utilizada, por longo tempo e em doses maiores que 800 U.I./dia.

INFORME AO SEU MÉDICO, CIRURGIÃO-DENTISTA OU FARMACÊUTICO O APARECIMENTO DE REAÇÕES INDESEJÁVEIS PELO USO DO MEDICAMENTO. INFORME TAMBÉM A EMPRESA ATRAVÉS DO SEU SISTEMA DE ATENDIMENTO AO CONSUMIDOR (SAC).

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

Em casos de superdosagem podem ocorrer náuseas, diarreia, flatulência e sangramentos por diminuição da vitamina K e diminuição da protrombina. Caso

