

Figatil®

Cynara scolymus
Peumus boldus

Nomenclatura e parte da planta utilizada:

Alcachofra - *Cynara scolymus* - Compositae - folha

Boldo - *Peumus boldus* - Monimiaceae - folha

Medicamento fitoterápico registrado com base no uso tradicional.

Não é recomendado o uso por período prolongado enquanto estudos clínicos amplos sobre sua segurança não forem realizados.

Forma farmacêutica e apresentação:

Drágeas - Cartucho com 5 envelopes x 4 unidades

Drágeas - Cartucho com 50 envelopes x 4 unidades

VIA ORAL

USO ADULTO

Contém 20 drágeas.

Contém 200 drágeas.

COMPOSIÇÃO:

Cada drágea de 440mg contém:

Ext. seco de alcachofra 41,67mg[a]

Ext. seco de boldo 69,44mg[b]

Excipientes: sacarose, talco, carbonato de cálcio, amido, goma arábica, estearato de magnésio, corante amarelo tartrazina, cera de carnaúba e ácido esteárico.

[a]equivalente a 2,10% ou 0,875mg de derivados cafeoilquínicos em ácido clorogênico (marcador)

[b]equivalente a 0,18% ou 0,125mg de alcalóides totais em boldina (marcador)

INFORMAÇÕES AO PACIENTE:

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

O produto Figatil® é indicado como colerético e colagogo, e para o tratamento sintomático dos distúrbios gastrointestinais espásticos.

O que é uma substância colerética e colagoga?

Uma substância colerética estimula o fígado a aumentar a produção de bile. Ela aumenta a solubilidade do colesterol, das gorduras e das vitaminas (lipossolúveis), facilitando a sua absorção pelo organismo.

Uma substância colagoga promove o fluxo da bile para o intestino, principalmente em virtude da contração da vesícula biliar.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Figatil® é um medicamento fitoterápico composto por plantas com reconhecidas propriedades digestivas. O boldo e a alcachofra apresentam propriedades coleréticas e colagogas que ajudam na digestão.

O tempo médio de início da ação do medicamento é de cerca de 15 a 30 minutos.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Figatil® não deve ser usado por pacientes com hipersensibilidade conhecida aos componentes da fórmula.

Figatil® é contraindicado nos seguintes casos:

- obstrução do ducto biliar;
- colangite (inflamação das vias biliares);
- câncer no ducto biliar, câncer de fígado ou câncer pancreático;
- doenças hepáticas severas como hepatite virótica, hepatite tóxica ou cirrose;
- cálculos biliares;
- icterícia proveniente de anemia hemolítica e outras causadas por hiperbilirrubinemia não conjugadas;
- inflamação séptica da vesícula biliar.

O medicamento deve ser evitado por menores de 12 anos de idade.

Figatil não deve ser usado por mulheres grávidas, visto que este poderá provocar contrações uterinas e acelerar o parto. Também não deve ser usado durante a amamentação devido à falta de estudos disponíveis. Os princípios ativos amargos podem passar pelo leite materno.

Este medicamento é contraindicado para uso por diabéticos.

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

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

O Figatil® drágeas contém o corante amarelo de TARTRAZINA que pode causar reações de natureza alérgica, entre as quais asma brônquica, especialmente em pessoas alérgicas ao ácido acetilsalicílico.

Atenção diabéticos: este medicamento contém SACAROSE.

Interações medicamentosas

Pacientes usando warfarina, devem ser avisados que existe uma possível interação com Figatil®.

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?

Figatil® drágeas deve ser guardado em sua embalagem original, à temperatura ambiente [15°C a 30°C].

O produto Figatil® drágeas 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.

O produto Figatil® drágeas apresenta-se como um comprimido liso circular, biconvexo, drageado de coloração amarela com brilho.

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?

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

As drágeas devem ser ingeridas por via oral.

A posologia do Figatil® drágeas foi estabelecida como 2 drágeas, 1 a 6 vezes ao dia.

A dose máxima deste medicamento deverá ser 12 drágeas ao dia, dividida em 6 doses.

Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

Assim como todos os medicamentos, informe ao seu profissional da saúde todas as plantas medicinais e fitoterápicos que estiver tomando. Interações podem ocorrer entre medicamentos e plantas medicinais e mesmo entre duas plantas medicinais quando administradas ao mesmo tempo.

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.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME

ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Caso você esqueça de tomar uma dose do produto Figatil®, não é necessário tomar a dose esquecida, deve-se apenas tomar a próxima dose, no horário correto.

Nunca tome uma dose dobrada para compensar a dose perdida.

Em caso 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 o medicamento): Figatil® é bem tolerado nas doses terapêuticas descritas na posologia, podendo causar em raros casos distúrbios gastrointestinais ou reações alérgicas em pessoas sensíveis.

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 ao Consumidor (SAC).

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

A administração de altas doses pode levar ao vômito e espasmos.

Se ocorrer ingestão acidental do produto em doses excessivas, deve-se procurar orientação médica e deve ser considerado o esvaziamento gástrico logo após o incidente.

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.

Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 20/10/2010.



20 drágeas M.S. 1.0066.0019.002-6

200 drágeas M.S. 1.0066.0019.008-5

Farm. Resp.: Ana Carolina S. Krüger

CRF-SC N° 6252

Laboratório Catarinense Ltda.

Rua Dr. João Colin, 1053

89204-001 - Joinville - SC

CNPJ 84.684.620/0001-87

Indústria Brasileira

☎ SAC 0800-474222



Catarinense

® = marca registrada do Laboratório Catarinense Ltda.