

RITAPEELS

Ginkgo biloba

EXTRATO SECO

VENDA SOB PRESCRIÇÃO

COMPRIMIDOS REVESTIDOS
USO ORAL USO ADULTO

MEDICAMENTO FITOTERÁPICO

Nomenclatura botânica oficial: *Ginkgo biloba*

Nomenclatura popular: Ginkgo

Família: Ginkgoaceae

Parte da planta utilizadas: Folhas

APRESENTAÇÕES:

Comprimidos revestidos com 80mg de extrato seco de *Ginkgo biloba*

Cartucho 30 comprimidos.

Comprimidos revestidos com 120mg de extrato seco de *Ginkgo biloba*

Cartucho 30 comprimidos.

COMPOSIÇÃO:

Cada comprimido de Ritapeels 80mg contém:

Extrato seco hidroalcoólico das folhas de *Ginkgo biloba*.....80mg

(Padronizado em 22 a 27% de ginkgoflavonóides expressos em quercetina, kaempferol e isorhamnetina e 5 a 7 % de terpenolactonas expressos em ginkgolídeos A, B, C e bilobalídeos).

Equivalente a 19,2mg de ginkgoflavonóides e 4,8mg de terpenolactonas/comprimido.

Excipientes q.s.p.1 comprimido revestido.

“Atenção: contém 58,4 mg de lactose por comprimido.”

"Atenção: Contém Lactose abaixo de 0,25g/comp."

Cada comprimido de Ritapeels 120mg contém:

Extrato seco hidroalcoólico das folhas de *Ginkgo biloba*.....120mg

(Padronizado em 22 a 27% de ginkgoflavonóides expressos em quercetina, kaempferol e isorhamnetina e 5 a 7% de terpenolactonas expressos em ginkgolídeos A, B C e bilobalídeos).

Equivalente a 28,8mg de ginkgoflavonóides e 7,2mg de terpenolactonas/comprimido.

Excipientes q.s.p.1 comprimido revestido.

“Atenção: contém 87,7 mg de lactose por comprimido.”

"Atenção: Contém Lactose abaixo de 0,25g/comp."



Excipientes: celulose microcristalina, estearato de magnésio dióxido de silício coloidal, lactose, hipromelose e polietilenoglicol.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE: PARA QUÊ ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Este medicamento é indicado para vertigens e zumbidos (tinidos) resultantes de distúrbios circulatórios, distúrbios circulatórios periféricos (câimbras) e insuficiência vascular cerebral.

COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Este medicamento aumenta o fluxo sanguíneo, com conseqüente melhora de oferta de oxigênio para as células, protegendo os tecidos dos danos da falta de oxigênio (hipóxia), além de inibir a agregação plaquetária.

QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos. Deve ser usado cuidadosamente em pacientes com distúrbios de coagulação ou em uso de anticoagulantes e antiplaquetários. Este medicamento deve ser suspenso pelo menos três dias antes de procedimentos cirúrgicos. Pacientes com histórico de hipersensibilidade e alergia a qualquer um dos componentes da fórmula não devem fazer uso do produto.

O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas e em amamentação sem orientação médica ou do cirurgião-dentista. Informe ao seu médico se ocorrer gravidez ou se iniciar amamentação durante o uso deste medicamento.

A associação deste medicamento com anticoagulantes, antiplaquetários, anti-inflamatórios não esteroidais (AINES) e/ou agentes trombolíticos pode aumentar o risco de hemorragias.

Este medicamento pode diminuir a efetividade dos anticonvulsivantes e pode alterar os efeitos da insulina, aumentando a sua depuração.

Pode provocar mudanças no estado mental quando associado à buspirona ou ao *Hypericum perforatum*.

Pode potencializar o efeito dos inibidores da monoaminaoxidase e pode aumentar o risco dos efeitos colaterais da nifedipina.

Pode aumentar o risco de aparecimento da síndrome serotoninérgica quando associado aos inibidores da recaptação de serotonina e pode causar hipertensão em uso concomitante com os diuréticos tiazídicos. A associação deste medicamento com omeprazol acarreta diminuição do nível sérico do omeprazol.

A associação com trazodona pode trazer risco de sedação excessiva.

O uso concomitante de ginkgo pode aumentar os riscos de eventos adversos causados pela risperidona, como, por exemplo, priapismo. A associação com papaverina pode acarretar potencialização de efeitos terapêuticos e adversos.

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.

Informe ao profissional de saúde todas as plantas medicinais, fitoterápicos e outros medicamentos que estiver tomando. Interações podem ocorrer entre medicamentos e plantas medicinais e mesmo entre duas plantas medicinais administradas ao mesmo tempo.

ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Conservar o medicamento em sua embalagem original, em temperatura ambiente (15° C a 30° C) protegendo da umidade. Nestas condições, o medicamento se manterá próprio para o consumo, respeitando o prazo de validade indicado na embalagem.

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. Ritapeels é constituído de comprimidos revestidos circulares de coloração castanha.

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.

COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

USO ORAL/USO INTERNO

Ritapeels 80mg: Ingerir 1 comprimido, 2 a 3 vezes ao dia. Não ingerir mais do que 3 comprimidos ao dia.

Ritapeels 120mg: Ingerir 1 comprimido, 1 a 2 vezes ao dia. Não ingerir mais do que 2 comprimidos ao dia. 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. Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

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

QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Podem ocorrer distúrbios gastrointestinais, dor de cabeça e reações alérgicas na pele (vermelhidão, inchaço e coceira). Também foram relatados enjoos, palpitações, hemorragias e queda de pressão arterial.

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.

"Em casos de eventos adversos, notifique pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa, disponível em

<https://www.gov.br/anvisa/pt-br/assuntos/fiscalizacao-e-monitoramento/notificacoes/vigimed> ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal".

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

Em caso de superdosagem, suspender o uso e procurar orientação médica de imediato.

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.: 1.2009.0028 Responsável técnica: Dra. Juliana Borges CRF SP: 25.266

BIONATUS LABORATÓRIO BOTÂNICO LTDA. Av. Domingos Falavina, 1041 - Jardim Mugnaini, São José do Rio Preto-S.P. CEP: 15.045-395 CNPJ: 68.032.192/0001-51 INDÚSTRIA BRASILEIRA SAC: 0800 0171 100 www.bionatus.com.br

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 24/09/2014.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO

0800.0171.100

www.bionatus.com.br

PIN MATERIAL RECICLAVEL

Indústria Brasileira

Bionatus Pharmaceuticals

