

FOLHETO INFORMATIVO: INFORMAÇÃO PARA O UTILIZADOR

Trifosfaneurina 42,9 mg/5 ml Solução injectável
Cocarboxilase

Leia atentamente este folheto antes de tomar utilizar o medicamento.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o reler.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico
- Este medicamento foi receitado para si. Não deve dá-lo a outros; o medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sintomas.
- Se algum dos efeitos secundários se agravar ou se detectar quaisquer efeitos secundários não mencionados neste folheto, informe o seu médico ou farmacêutico

Neste folheto:

1. O que é Trifosfaneurina e para que é utilizado
2. Antes de tomar Trifosfaneurina
3. Como tomar Trifosfaneurina
4. Efeitos secundários possíveis
5. Como conservar Trifosfaneurina
6. Outras informações

1. O QUE É Trifosfaneurina E PARA QUE É UTILIZADO

Grupo Farmacoterapêutico: 11.3.1.2 Nutrição. Vitaminas e sais minerais. Vitaminas. Vitaminas hidrossolúveis.

A Trifosfaneurina quimicamente é o Cloreto de Tiamina-difosfato, que possui a particularidade de fornecer ao organismo a vitamina B1 na sua forma mais efectiva (cocarboxilase). Trifosfaneurina é uma vitamina hidrossolúvel.

Trifosfaneurina está indicada nas patologias relacionadas com déficit em vitamina B1, nomeadamente nos casos de astenias musculares e neuromusculares, algumas formas de nevrites e nevralgias.

2. ANTES DE TOMAR Trifosfaneurina

Não tome Trifosfaneurina

Se tem alergia (hipersensibilidade) à substância activa ou a qualquer outro componente deste medicamento.

Tome especial cuidado com Trifosfaneurina

Os medicamentos que contêm vitamina B1 ou derivados, devem ser utilizados com precaução, em indivíduos com fenómenos de hipersensibilidade

Tomar Trifosfaneurina com outros medicamentos

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar ou tiver tomado recentemente outros medicamentos, incluindo medicamentos obtidos sem receita médica.

Não foram reportadas interacções com outros fármacos vulgarmente utilizados.

Gravidez e aleitamento

Consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento.

Trifosfaneurina pode ser utilizado na mulher grávida.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Não foram observados efeitos, sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas.

Informações importantes sobre alguns componentes de Trifosfaneurina

Trifosfaneurina, solução injectável, contém parabenos (para-hidroxibenzoato de metilo e para-hidroxibenzoato de propilo), que podem causar reacções alérgicas, possivelmente retardadas, e excepcionalmente, broncospasmo.

3. COMO TOMAR Trifosfaneurina

Tomar Trifosfaneurina sempre de acordo com as indicações do médico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas

A dose habitual é de 1 a 2 ampolas por dia, via intramuscular.

A duração do tratamento, depende da situação clínica e da sua evolução.

Se tomar mais Trifosfaneurina do que deveria

Não foram reportados casos de sobredosagem, devido ao uso da Trifosfaneurina.

Em caso de ingestão acidental, deverá dirigir-se ao hospital mais próximo, levando este folheto, procedendo-se ao tratamento sintomático.

Caso se tenha esquecido de tomar Trifosfaneurina

Não tome uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de tomar.

Se for omitida a administração de uma ou mais doses, o tratamento deve continuar.

Se parar de tomar Trifosfaneurina

Não é necessária qualquer precaução especial, para a suspensão do tratamento.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico

4. EFEITOS SECUNDÁRIOS POSSÍVEIS

Não são conhecidos efeitos indesejáveis, nas doses terapêuticas utilizadas.

5. COMO CONSERVAR Trifosfaneurina

Não conservar acima de 25° C.

Conservar ao abrigo da luz.

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

Não utilize Trifosfaneurina após o prazo de validade impresso na ampola e na embalagem exterior a seguir à abreviatura utilizada para prazo de validade ("Val").

O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Não utilize Trifosfaneurina se verificar sinais visíveis de deterioração

Os medicamentos não devem ser eliminados na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como eliminar os medicamentos de que já não necessita. Estas medidas irão ajudar a proteger o ambiente.

6. OUTRAS INFORMAÇÕES

Qual a composição de Trifosfaneurina

A substância activa é a Cocarboxilase. Cada mililitro de Trifosfaneurina, solução injectável contém 8,58 mg de Cocarboxilase sob a forma de Cloreto de Tiamina, difosfato.

Os outros componentes são:

Para-hidroxibenzoato de metilo;

Para-hidroxibenzoato de propilo;

Propilenoglicol;

Água para preparações injectáveis.

Qual o aspecto de Trifosfaneurina e conteúdo da embalagem

Trifosfaneurina apresenta-se na forma farmacêutica de solução injectável, em ampolas de Vidro Tipo I âmbar com 5 ml.

Embalagem com 6 ampolas com 5 ml de solução injectável.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante

Titular

L. Lepori, Lda

Rua João Chagas, 53 - Piso 3

1495-764 Cruz Quebrada-Dafundo

Portugal

Fabricante

Sofarimex - Indústria Química e Farmacêutica, Lda.

Avenida das Indústrias - Alto de Colaride - Aigualva

2735-213 Cacém

Portugal

Medicamento sujeito a receita médica

Este folheto foi aprovado pela última vez em

APROVADO EM
16-11-2006
INFARMED