



ABCLER ABNAT

Airela Indústria Farmacêutica Ltda

Solução oral

1000 mg/mL + 500 mg/mL + 100 mg/mL

I – IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

ABCLER® ABNAT

citrato de colina + betaína + metionina

APRESENTAÇÕES

Solução oral

Cartucho contendo 4, 6, 12, 50*, 60* e 100* flaconetes de 10 mL (*embalagem múltipla)

Cartucho contendo frasco de plástico transparente com 120 mL + copo medida

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 12 ANOS

COMPOSIÇÃO

FLACONETE

Cada flaconete (10 mL) contém:

citrato de colina 1000 mg

betaína 500 mg

dl-metionina 100 mg

veículo* q.s.p. 10 mL

* sorbitol 70%, aroma de abacaxi, corante amarelo de tartrazina, sacarina sódica di-hidratada, álcool etílico, metilparabeno, propilparabeno e água purificada.

FRASCO

Cada 10 mL da solução oral contém:

citrato de colina 1000 mg

betaína 500 mg

dl-metionina 100 mg

veículo* q.s.p. 10 mL

* sorbitol 70%, aroma de abacaxi, corante amarelo de tartrazina, sacarina sódica di-hidratada, álcool etílico, metilparabeno, propilparabeno e água purificada.

II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

ABCLER® ABNAT é um produto composto por 3 aminoácidos: dl-metionina, colina e betaína. Indicado no tratamento dos distúrbios metabólicos hepáticos.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

ABCLER® ABNAT age principalmente sobre o fígado evitando o acúmulo de gordura nesse órgão e auxiliando na remoção de restos metabólicos e outras toxinas. Previne a infiltração (entrada) de gordura no fígado.

Início de ação: cerca de 1 hora após a ingestão.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento é contraindicado para pessoas hipersensíveis aos componentes da fórmula.

Este medicamento é contraindicado para pessoas portadoras de doenças graves do fígado, tais como cirrose hepática proveniente do consumo de álcool.

Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos de idade.

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

Em pacientes com doenças graves no fígado, a metionina deve ser usada com cautela, pois pode desencadear encefalopatia hepática (doença cerebral que surge em consequência das doenças graves no fígado).

ABCLER® ABNAT não deve ser ingerido em jejum, pois ocasionalmente podem ocorrer problemas gástricos.

Uso na gravidez e amamentação: informe seu médico a ocorrência de gravidez durante o tratamento ou após o seu término.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Informe também se está amamentando.

Durante o período de aleitamento materno ou doação de leite humano, só utilize medicamentos com o conhecimento do seu médico ou cirurgião-dentista, pois alguns medicamentos podem ser excretados no leite humano, causando reações indesejáveis no bebê.

Atenção: este medicamento contém corantes que podem, eventualmente, causar reações alérgicas.

Interações medicamentosas

Não há relatos de interações medicamentosas com o produto.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de alguns outros medicamentos.

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

Conservar em temperatura ambiente (temperatura entre 15 e 30 °C). Proteger da luz e umidade.

Número de lote, data de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Prazo de validade: 24 meses a partir da data de fabricação.

Ao comprar qualquer medicamento, verifique o prazo de validade.

ABCLER® ABNAT é uma solução límpida amarela, com sabor e odor de abacaxi.

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?

USO ORAL

Adultos: 1 flaconete, até 3 vezes por dia, antes das principais refeições, ou a critério do médico.

Não ultrapasse as dosagens recomendadas, exceto com orientação médica.

Durante o tratamento, recomenda-se não ingerir bebidas alcoólicas.

Dose máxima diária recomendada: 3 flaconetes/dia que equivale a 3000mg/dia de colina, 1500mg/dia de betaina e 300mg de metionina.

Siga corretamente o modo de usar. Em caso de dúvida 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?

No caso de esquecimento, introduzir novamente e administrar a medicação para a continuação do tratamento, não devendo, portanto, dobrar a dose porque se esqueceu de tomar a anterior.

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?

Ao classificar a frequência das reações, utilizamos os seguintes parâmetros:

Reação muito comum (ocorre em mais de 10% dos pacientes que utilizam este medicamento).

Reação comum (ocorre entre 1 e 10% dos pacientes que utilizaram este medicamento).

Reação incomum (ocorre entre 0,1 e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento).

Reação rara (ocorre em menos de 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento).

Reação muito rara (ocorre em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento).

ABCLER® ABNAT é bem tolerado. Não há relatos de reações adversas relacionadas a seu uso nas doses recomendadas.

Reação rara: coceira; dor de cabeça; distúrbios gástricos como náuseas e pirose (azia).

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso de medicamento. Informe também a empresa através de seu serviço de atendimento.

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

Ao considerar as características farmacológicas dos componentes desse medicamento, é pouco provável que a superdose acidental de doses muito acima das recomendadas determine efeitos adversos graves. Caso ocorram, recomenda-se procurar socorro médico para adotar medidas de remoção do material não absorvido pelo organismo.

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.

III – DIZERES LEGAIS:

MS: 1.4493.0011

Farmacêutica Responsável: Gisele Fuchter Filipi – CRF/SC 5.201

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação médica.

Airela Indústria Farmacêutica LTDA
Rodovia SC 390, km 459, nº 500 – Bairro: Ilhota
Pedras Grandes/SC – CEP: 88720-000
CNPJ: 01.858.973/0001-29
INDÚSTRIA BRASILEIRA
SIA: 0800.646.2010
sia@airela.com.br

Esta bula foi aprovada pela ANVISA (23/11/2015).





Anexo B
Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bula		
Data do expediente	Nº expediente	Assunto	Data do expediente	Nº expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
23/11/2015	1016510/15-0	10461 – ESPECÍFICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	23/11/2015	1016510/15-0	10461 – ESPECÍFICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	23/11/2015	Dizeres legais/ Adequação à RDC 47/2009	VP/VPS	(10 + 50 + 100) MG/ML SOL OR CT 4 FLAC X 10 ML (10 + 50 + 100) MG/ML SOL OR CT 6 FLAC X 10 ML (10 + 50 + 100) MG/ML SOL OR CT 12 FLAC X 10 ML (10 + 50 + 100) MG/ML SOL OR CT 50 FLAC X 10 ML (EMB MULT) (10 + 50 + 100) MG/ML SOL OR CT 60 FLAC X 10 ML (EMB MULT) (10 + 50 + 100) MG/ML SOL OR CT 100 FLAC X

									10 ML (EMB MULT) (10 + 50 + 100) MG/ML SOL OR CT FR PLAS TRANS X 120 ML + COP
19/03/2019		10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/03/2019		10454 – ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/03/2019	Dizeres Legais	VP/VPS	(10 + 50 + 100) MG/ML SOL OR CT 4 FLAC X 10 ML (10 + 50 + 100) MG/ML SOL OR CT 6 FLAC X 10 ML (10 + 50 + 100) MG/ML SOL OR CT 12 FLAC X 10 ML (10 + 50 + 100) MG/ML SOL OR CT 50 FLAC X 10 ML (EMB MULT) (10 + 50 + 100) MG/ML SOL OR CT 60 FLAC X 10 ML (EMB MULT) (10 + 50 + 100) MG/ML SOL OR CT 100 FLAC X 10 ML (EMB MULT) (10 + 50 + 100) MG/ML SOL OR CT FR PLAS

