

VARICELL®

queratina + sene + enxofre sublimado + bitartarato de potássio

Antivaricoso

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO:

Drágea, caixa contendo 48 drágeas.

USO ADULTO.

VIA ORAL.

COMPOSIÇÃO:

Cada drágea contém:

queratina parcialmente hidrolisada	200 mg
pó de folha de sene (<i>cassia acutifolia</i>)	20 mg
enxofre sublimado lavado	20mg
bitartarato de potássio	20mg
Excipiente: carboximetilcelulose, estearato de magnésio, talco, carvão ativo, polietilenoglicol, água destilada	1 drágea

INFORMAÇÕES AO PACIENTE:

Como este medicamento funciona?

Este medicamento age das seguintes maneiras:

Queratina Parcialmente Hidrolisada - atua diminuindo as dores, sensação de peso nas pernas, inchaço por melhorar a circulação venosa, **Enxofre Sublimado Lavado - Pó de folha de Sene, Bitartarato de Potássio** - são 3 tipos de laxantes fracos que auxiliam no bom funcionamento dos intestinos.

Porque este medicamento foi indicado?

Este medicamento foi indicado para varizes e hemorróidas.

A síndrome varicosa caracteriza-se pela formação de coágulos no interior das veias ou dilatação permanente de uma veia superficial ou profunda, obstruindo o fluxo natural do sangue. A fim de evitar tal síndrome, é aconselhável além das precauções usuais o uso de meias elásticas, manutenção das pernas em plano mais elevado e um bom funcionamento dos intestinos.

VARICELL® é um valioso tratamento, por via oral, exercendo uma influência medicamentosa sobre a totalidade das síndromes varicosas, sendo de grande eficácia principalmente nos casos de hemorróidas e varizes dos membros inferiores. **VARICELL®** age sobre as varizes diminuindo a sensação de peso nas pernas, edemas e as dores nas regiões afetadas. Atua sobre as hemorróidas eliminando fissuras, sangramento e dor ao evacuar.

Quando não devo usar este medicamento?

VARICELL® não deve ser usado em pacientes com hipersensibilidade a qualquer dos componentes da fórmula e em pacientes com apendicite, inflamação intestinal, dores abdominais, gases, náuseas e vômitos.

Não é recomendado o uso de **VARICELL®** durante a gravidez ou aleitamento materno. **VARICELL®** pode apresentar interações com os seguintes medicamentos: Glicosídeos digitálicos com uso prolongado de sene podem aumentar a toxicidade dos digitálicos.

Antiarrítmicos juntamente com uso prolongado de sene podem potencializar arritmias.

VARICELL® pode alterar os resultados de exames laboratoriais de urobilinogênio e estrógeno.

Informe seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término.

Informe ao médico se está amamentando.

"NÃO USE O MEDICAMENTO COM O PRAZO DE VALIDADE VENCIDO. ANTES DE USAR OBSERVE O ASPECTO DO MEDICAMENTO".

"É IMPORTANTE SALIENTAR QUE A POSOLOGIA INDICADA NA BULA DEVE SER RIGOROSAMENTE RESPEITADA, PARA QUE SE OBTENHA O RESULTADO ESPERADO DO MEDICAMENTO".

"TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS".

"NÃO DEVE SER UTILIZADO DURANTE A GRAVIDEZ E A AMAMENTAÇÃO, EXCETO SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA".

"INFORME AO SEU MEDICO OU CIRURGIÃO-DENTISTA SE OCORRER GRAVIDEZ OU INICIAR AMAMENTAÇÃO DURANTE O USO DESTES MEDICAMENTOS".

"INFORME AO MEDICO OU CIRURGIÃO-DENTISTA O APARECIMENTO DE REAÇÕES INDESEJÁVEIS"

"INFORME AO SEU MEDICO OU CIRURGIÃO-DENTISTA SE VOCE ESTÁ FAZENDO USO DE ALGUM OUTRO MEDICAMENTO".

"SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR, NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS, PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA OU DE SEU CIRURGIÃO-DENTISTA"

Como devo usar este medicamento?

O **VARICELL®** é composto de drágea de coloração vinho, sem odor e sem sabor. A posologia indicada é de 1 drágea ingerida, sem mastigar, 3 vezes ao dia, isto é, 1 drágea 40 minutos antes das refeições.

O tratamento deve ter duração no mínimo 3 meses. Após melhora dos sintomas continuar com tratamento de manutenção tomando uma drágea por dia, no café da manhã. Caso ocorra esquecimento da administração do medicamento continuar a tomá-lo na próxima refeição.

Não há contra-indicações relativas a faixas etárias.

"INFORME AO MEDICO OU CIRURGIÃO DENTISTA O APARECIMENTO DE REAÇÕES INDESEJÁVEIS".

"INFORME AO MEDICO OU CIRURGIÃO DENTISTA SE VOCE ESTÁ FAZENDO USO DE ALGUM OUTRO MEDICAMENTO."

Quais os males que este medicamento pode causar?

Em alguns pacientes foram constatados casos de dor de cabeça e distúrbios gástricos leves.

O que fazer se alguém usar uma grande quantidade deste medicamento de uma só vez?

Os sintomas de uma superdose possivelmente serão: diarreia severa, dor de cabeça, dor de estômago, náuseas e vômitos. Administrar em caso de ingestão excessiva, soro fisiológico, um antidiarréico e anti-hemético se necessário.

Onde e como devo guardar este medicamento?

VARICELL® deve ser conservado em sua embalagem original em temperatura ambiente, ao abrigo da luz e umidade.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS:

VARICELL® contém Queratina parcialmente hidrolisada que é extraído de substâncias fundamentais que contém queratina, sendo uma mistura estabilizada de diferentes compostos de Enxofre com peso molecular elevado.

Farmacocinética: A Queratina parcialmente hidrolisada não sofre ação metabólica pelo suco gástrico, sendo absorvida pela parede intestinal sem sofrer qualquer alteração: no fígado, em pacientes sem problemas hepáticos graves, ela é dissociada em subprodutos de peso molecular menor combinando-se com a colesteroína (proteína plasmática), formando através do ferro a combinação-ferro colesteroína-queratina sendo transportada pela corrente sanguínea e passando pelos alvéolos pulmonares até chegar aos tecidos.

Na corrente sanguínea, toda a vez que ocorrer um aumento da concentração de CO₂, o que ocorre nas veias varicosadas, acontecerá a quebra da ligação-ferro colesterolina-queratina e a interrupção da dissociação da queratina, que em nível de tecidos orgânicos irá ativar o sistema imunológico de maneira inespecífica, que numa fase final irá promover a obliteração dos vasos. No tecido sadio, onde o fluxo sanguíneo é normal, acontecerá uma total dissociação da queratina graças à ação de enzimas celulares.

Os demais princípios ativos contidos no **VARICELL**® pó de folhas de sene, enxofre sublimado lavado e bitartrato de potássio, exercem uma função corretiva e laxativa de extrema importância, melhorando as condições que anulam a constipação crônica, que é uma das causas mais severas das hemorroidas.

Cada um dos três laxantes, entram em quantidades mínimas na formulação, atacando o problema da constipação de três formas distintas:

O Senosídeo A, princípio ativo do sene, é reduzido a 8-Glucossilrinantrona, hidrolisada a reinantrona e oxidada a Senidin A. Os glicosídeos antraquinônicos são absorvidos do trato gastrointestinal. A reinantrona é responsável da peristalse do intestino grosso. O composto senidin A é metabolizado e excretado na bile, urina, saliva, mucosa e leite materno.

Bitartrato de potássio: é um laxante formador de dióxido de carbono (CO₂) que, comprimido contra as paredes intestinais, aumenta o movimento do bolo fecal.

Enxofre: é um laxante emoliente. Age diretamente sobre a membrana intestinal aumentando a captação de água. O bolo fecal tem sua motilidade aumentada, prevenindo a formação de uma massa ressecada. Graças a esta hidratação, o paciente apresenta sensível redução no desconforto decorrente das afecções que comprometem a porção terminal do intestino grosso, como é o caso das hemorroidas.

PRECAUÇÕES:

Condições orgânicas indispensáveis para processar a ação terapêutica do VARICELL®:

1- Metabolismo normal do fígado:

Se o metabolismo hepático estiver perturbado, como sucede nos casos de hepatites e cirrose, não haverá a associação dos produtos de polimerização parcial, tornando ineficaz a ação dos polímeros da queratina.

2- Velocidade normal da circulação sanguínea:

Se a velocidade da circulação sanguínea não estiver normal, como pode suceder-se nos casos de insuficiências crônicas do setor da pequena circulação, surge uma completa dissociação dos produtos de polimerização, tornando-os completamente ineficazes.

Não se incluem neste particular certas afecções vasculares como: angina no peito, endoartrite obliterante, etc... por tratarem-se de enfermidades do setor arterial da circulação, sobre os quais o **VARICELL**® não exerce qualquer ação.

INDICAÇÕES:

Nos casos de síndromes varicosas, tais como: hemorroidas, fissura anal, varizes, úlceras varicosas, varicocele e varizes esofagianas.

CONTRA-INDICAÇÕES:

Este medicamento não deve ser utilizado por pacientes com hipersensibilidade a qualquer dos componentes da fórmula.

VARICELL® não deve ser administrado na presença de obstrução intestinal, apendicite e doenças inflamatórias agudas do intestino.

VARICELL® também é contra-indicado em pacientes com ileus, obstrução intestinal, estenose, atonia, sintomas abdominais sem diagnóstico, colonopatias inflamatórias, dor abdominal de causa desconhecida, desidratação com perda de água e eletrólitos e constipação crônica.

MODO DE USAR E CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO DEPOIS DE ABERTO:

VARICELL® - tomar 1 drágea, sem mastigar, 3 vezes ao dia, 40 minutos antes das refeições. Dose máxima de 3 drágeas diárias.

Manter a embalagem em temperatura ambiente, ao abrigo da luz e umidade, antes e após a sua abertura.

ADVERTÊNCIAS:

VARICELL® não deve ser administrado concomitantemente com qualquer outro tipo de laxante.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS:

Glicosídeos digitálicos: com uso prolongado de sene, a perda de potássio potencializa toxicidade dos digitálicos.

Antiarrítmicos: perda de potássio com uso prolongado de sene pode potencializar arritmia quando administrada concomitantemente com medicação antiarrítmica.

Estrogênio: o nível sérico de estrogênio cai quando administrado concomitantemente com sene.

Indometacina: indometacina administrada concomitantemente com sene tem uma inibição dose dependente da prostaglandina E2, que diminui o efeito terapêutico do sene.

Nifedipina: efeitos terapêuticos induzidos pela reinantrona envolvem também canais de cálcio que podem ser bloqueados pela nifedipina, mas não pelo verapamil.

A excreção do sene e seus componentes pode conferir a urina uma coloração alaranjada, interferindo em diagnósticos laboratoriais, dando resultado falso positivo para prova de urobilinogênio e resultados alterados para estrógeno medidos pelo método de Kober.

PRECAUÇÕES E REAÇÕES ADVERSAS:

Anomalias e eletrólitos: uso prolongado de laxantes tipo antróide pode levar a perda de eletrólitos, principalmente potássio.

Como consequência pode ocorrer: hipocalcemia, hiperaldosteronismo, albuminúria, hematuria, inibição da motilidade intestinal, e fraqueza muscular.

Colon catártico: tem sido reportadas anomalias do cólon com uso prolongado de sene (mais de 3 x por semana por mais de 1 ano).

Em alguns pacientes foram constatados casos de cefaléia, distúrbios gástricos leves.

SUPERDOSE: Os sintomas de uma superdose possivelmente serão: diarreia severa, dor de cabeça, dor de estômago, náuseas e vômitos.

Administrar em caso de ingestão excessiva, soro fisiológico, um anti-diarréico e anti-hemético se necessário.

PACIENTES IDOSOS:

Não existe a necessidade de ajuste posológico.

Nº do lote, Data de Fabricação e Prazo de Validade: Vide Cartucho.

Registro MS nº 1.5620.0021.001-0

Farmacêutico Responsável: Severino Alves Dias Filho

CRF-PE nº 2.743

VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.

Rod. BR 232, Km 63, s/nº - Parque Industrial - Pombos - PE

CNPJ 03.993.167/0001-99

Indústria Brasileira



SAC - Serviço de Atendimento ao Consumidor: 0800 28 11606

e-mail: sac@vidfarma.com.br