

independente
credível
perto de si

Leaflets: Consumer's perspective



INDEPENDENTE
CREDÍVEL
PERTO DE SI

European Medicines Agency
London, 23 February 2011

- Is it's role being fully fulfilled?
 - Too much technical information
 - Small letters
- Is there a possibility for improvement?

- **To Improve medicines' leaflets**

● Methodology

- We have to know what consumer's preference is and ask some questions :
 - What is a good font size and leaflet size?
 - What are the aspects that improve reading?
 - Other questions
 - **Focus Group.**

2 phases

- **1** -we chose thirteen OTC drug leaflets and submitted them to two focus groups.



according with the results of
the first phase

- **2** - we produced new leaflets and submitted them to the appreciation of other two focus groups.
- Each focus group had 8 participants
- 1h30

independente
credível
credível
perto de si

Chosen leaflets

DECO
PROTESTE



Este folheto contém informações importantes para o seu tratamento.
Ele inclui instruções para o uso correto do medicamento.
Lembre-se de ler este folheto cuidadosamente antes de tomar o medicamento.
Se você não estiver seguro sobre o uso do medicamento, consulte seu médico.
Este folheto contém informações importantes para o seu tratamento.
Ele inclui instruções para o uso correto do medicamento.
Lembre-se de ler este folheto cuidadosamente antes de tomar o medicamento.
Se você não estiver seguro sobre o uso do medicamento, consulte seu médico.

Mucosolvan®
Perlonguets
75 mg

1. O QUE É MUCOSOLVAN E PARA QUE É UTILIZADO
Mucosolvan é um medicamento usado para tratar problemas respiratórios. Ele ajuda a reduzir a produção de muco no pulmão e a melhorar a capacidade de respirar. Mucosolvan também pode ser usado para tratar a tosse e a bronquite.

2. ANTES DE TOMAR MUCOSOLVAN
Antes de tomar Mucosolvan, informe seu médico se você estiver tomando outros medicamentos, especialmente anticoagulantes, como a varfarina. Mucosolvan pode interferir com a ação desses medicamentos.

3. COMO CONSERVAR MUCOSOLVAN
Mucosolvan deve ser armazenado em um local fresco e seco, longe da luz e da umidade. Mantenha o medicamento fora do alcance das crianças.

4. OUTRAS INFORMAÇÕES
Mucosolvan contém lactose. Se você tiver intolerância à lactose, consulte seu médico antes de tomar o medicamento.



Strepsils
Mel e Limão

1. O QUE É STREPSILS MEL E LIMÃO E PARA QUE É UTILIZADO
Strepsils Mel e Limão é um medicamento usado para tratar problemas respiratórios. Ele ajuda a reduzir a inflamação na garganta e a aliviar a dor.

2. ANTES DE TOMAR STREPSILS MEL E LIMÃO
Antes de tomar Strepsils Mel e Limão, informe seu médico se você estiver tomando outros medicamentos, especialmente anticoagulantes, como a varfarina. Strepsils Mel e Limão pode interferir com a ação desses medicamentos.

3. COMO CONSERVAR STREPSILS MEL E LIMÃO
Strepsils Mel e Limão deve ser armazenado em um local fresco e seco, longe da luz e da umidade. Mantenha o medicamento fora do alcance das crianças.

4. OUTRAS INFORMAÇÕES
Strepsils Mel e Limão contém lactose. Se você tiver intolerância à lactose, consulte seu médico antes de tomar o medicamento.

1. O QUE É STREPSILS MEL E LIMÃO E PARA QUE É UTILIZADO
Strepsils Mel e Limão é um medicamento usado para tratar problemas respiratórios. Ele ajuda a reduzir a inflamação na garganta e a aliviar a dor.

2. ANTES DE TOMAR STREPSILS MEL E LIMÃO
Antes de tomar Strepsils Mel e Limão, informe seu médico se você estiver tomando outros medicamentos, especialmente anticoagulantes, como a varfarina. Strepsils Mel e Limão pode interferir com a ação desses medicamentos.

3. COMO CONSERVAR STREPSILS MEL E LIMÃO
Strepsils Mel e Limão deve ser armazenado em um local fresco e seco, longe da luz e da umidade. Mantenha o medicamento fora do alcance das crianças.

4. OUTRAS INFORMAÇÕES
Strepsils Mel e Limão contém lactose. Se você tiver intolerância à lactose, consulte seu médico antes de tomar o medicamento.

Good font size, general advice in the beginning in a box , index

Small leaflet, good font size, general advice in the beginning



OXOLAMINA

1. O QUE É OXOLAMINA E PARA QUE É UTILIZADO
Oxolamina é um medicamento usado para tratar problemas respiratórios. Ele ajuda a reduzir a inflamação no pulmão e a melhorar a capacidade de respirar.

2. ANTES DE TOMAR OXOLAMINA
Antes de tomar Oxolamina, informe seu médico se você estiver tomando outros medicamentos, especialmente anticoagulantes, como a varfarina. Oxolamina pode interferir com a ação desses medicamentos.

3. COMO CONSERVAR OXOLAMINA
Oxolamina deve ser armazenado em um local fresco e seco, longe da luz e da umidade. Mantenha o medicamento fora do alcance das crianças.

4. OUTRAS INFORMAÇÕES
Oxolamina contém lactose. Se você tiver intolerância à lactose, consulte seu médico antes de tomar o medicamento.

OXOLAMINA

1. O QUE É OXOLAMINA E PARA QUE É UTILIZADO
Oxolamina é um medicamento usado para tratar problemas respiratórios. Ele ajuda a reduzir a inflamação no pulmão e a melhorar a capacidade de respirar.

2. ANTES DE TOMAR OXOLAMINA
Antes de tomar Oxolamina, informe seu médico se você estiver tomando outros medicamentos, especialmente anticoagulantes, como a varfarina. Oxolamina pode interferir com a ação desses medicamentos.

3. COMO CONSERVAR OXOLAMINA
Oxolamina deve ser armazenado em um local fresco e seco, longe da luz e da umidade. Mantenha o medicamento fora do alcance das crianças.

4. OUTRAS INFORMAÇÕES
Oxolamina contém lactose. Se você tiver intolerância à lactose, consulte seu médico antes de tomar o medicamento.

Watermark in the background, general advice in the beginning, index, small leaflet



Cêgripe
Antigripal

1. O QUE É CÊGRIPe E PARA QUE É UTILIZADO
Cêgripe é um medicamento usado para tratar problemas respiratórios. Ele ajuda a reduzir a inflamação no pulmão e a melhorar a capacidade de respirar.

2. ANTES DE TOMAR CÊGRIPe
Antes de tomar Cêgripe, informe seu médico se você estiver tomando outros medicamentos, especialmente anticoagulantes, como a varfarina. Cêgripe pode interferir com a ação desses medicamentos.

3. COMO CONSERVAR CÊGRIPe
Cêgripe deve ser armazenado em um local fresco e seco, longe da luz e da umidade. Mantenha o medicamento fora do alcance das crianças.

4. OUTRAS INFORMAÇÕES
Cêgripe contém lactose. Se você tiver intolerância à lactose, consulte seu médico antes de tomar o medicamento.

1. O QUE É CÊGRIPe E PARA QUE É UTILIZADO
Cêgripe é um medicamento usado para tratar problemas respiratórios. Ele ajuda a reduzir a inflamação no pulmão e a melhorar a capacidade de respirar.

2. ANTES DE TOMAR CÊGRIPe
Antes de tomar Cêgripe, informe seu médico se você estiver tomando outros medicamentos, especialmente anticoagulantes, como a varfarina. Cêgripe pode interferir com a ação desses medicamentos.

3. COMO CONSERVAR CÊGRIPe
Cêgripe deve ser armazenado em um local fresco e seco, longe da luz e da umidade. Mantenha o medicamento fora do alcance das crianças.

4. OUTRAS INFORMAÇÕES
Cêgripe contém lactose. Se você tiver intolerância à lactose, consulte seu médico antes de tomar o medicamento.

Use of Bold in the text, index, general advice in the beginning

Chosen leaflets



NUROFEN
100 mg
Capsulas moles



IMODIUM PLUS
2 mg/125 mg Comprimidos

Posology in a table, titles with shading, index, general advice in the beginning in a box, adverse effects by frequency

Name of the drug in several countries, index, general advice in the beginning



Picolax
10 pastilhas

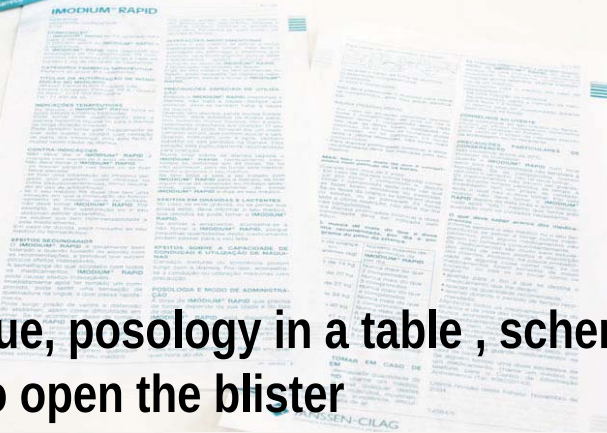


TYLENOL 500 mg Comprimidos

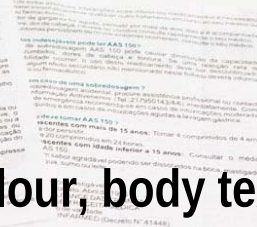
Titles on the left side in a bar

Leaflet in one column, use of bold, general advice in the beginning, index

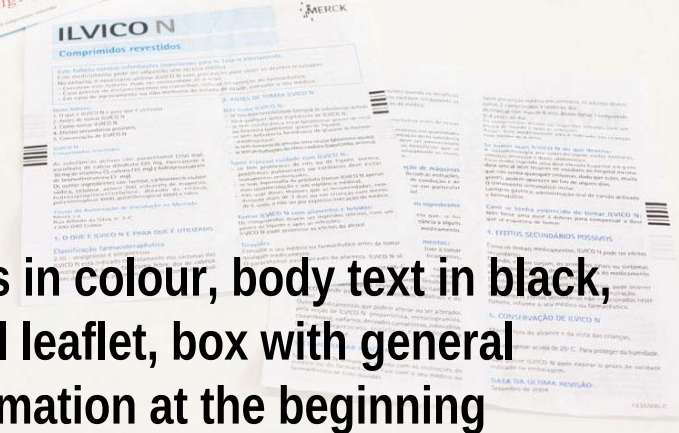
Chosen leaflets



Text in blue, posology in a table, scheme on how to open the blister



Small leaflet, titles in colour, body text in black, titles in a question format



Titles in colour, body text in black, small leaflet, box with general information at the beginning



Titles and subtitles clearly divided: with shading (titles) subtitles in bold. Titles and subtitles in a question format



Leaflet in a booklet format

● Results

- Leaflets were seen as a safety factor
- Leaflets could be read integrally or just scanned.
 - The characteristics of the leaflet could facilitate or inhibit the reading

Promoters

- Short
- Less technical language
- Good layout:
 - big font size,
 - more text spacing,
 - colour

Inhibitors

- Long leaflet
- Technical language
- Less friendly layout
 - small characters,
 - text without a good spacing,
 - excessive use of bold
- “ (Nurofen) I don’t want to read it. Too big, font size is too small, no spacing between lines and between paragraphs. I would have given up”

- Overall the information presented in the leaflets is seen as:
 - too technical
 - difficult to read and understand by a lay person.
- The majority of leaflets have a visual presentation that **doesn't invite** it's reading or is even an **obstacle** to the reading

Good Leaflets

- **Be Clear** (the information should be readable)
 - The language should be simple and accessible (with common language and without technical terms)
- **The size and quantity of information play a great role**
 - Bigger leaflets are always rejected (Nurofen)
 - Smaller leaflets tended to be preferred (Ilvico, picolax)
 - Leaflets with an intermediate size could be preferred if the language is clear and the information is well organized (Mebocatuss).

Good Leaflets

- **Have Good titles with highlights and bolds**
 - Should guide the reader,
 - highlights of irrelevant information are an element of confusion
- **Have a Good organization with clear separation of the main subjects**
 - The organization by themes and sub-themes is not always clear e.g. interaction with other drugs within the title of contra-indications. This feature was also found in our study of 2007

Good leaflets

- **Font size**

- Is essential for reading,
- a very small font size complicates and could discourage its reading

- **Spacing between lines**

- A compact text is seen with distaste
- Spacing makes the reading easier and organizes the information

Good leaflets

- **Have Titles in a question format**
 - Is not essential. However, it is an instrument which makes the leaflet more accessible specially if the leaflet is big
- **Have a Posology in a table**
 - it seems essential to use tables because the information is easier to see e.g. which dose for which user

Good leaflets

● Colours

- Black is the colour indicated for the body text because it is easier to read
- use of other colours in the titles facilitate its highlight and makes the leaflet visually attractive
- It seems that light colors are preferred (Ilvico, Mebocatuss)

● Sentences

- shouldn't be interrupted when there is a change of the page or column
- Short

Information

- **Have Adverse effects by incidence**
 - Is not considered to be essential,
 - but could help to better understand the risks of the drug, particularly when there are many adverse effects
- **Have the Name of the drug in other countries**
 - Is not essential, but could be put in a section of other information, that consumers see as an optional reading
- **Have a free phone line tool**
 - Is a consumer's suggestion, seen as a safety factor

Information hierarchy

- **Have an Hierarchy of information according to importance**
 1. Therapeutical indication,
 2. Contra-indications,
 3. Posology,
 4. Adverse effects,
 5. Other informations .
 6. Name of the manufacturer should be one of the last features on the leaflet,
 7. Composition (some consumers)

- Size of the leaflet matters!

so

- we reformulated two leaflets with different sizes within the preferred ones (Ilvico, Mebocatuss).
 - according to the findings of the first phase

- 13 leaflet proposals were printed in regular paper with an A5 format.
- New leaflets were compared with the original ones.

ILVICO N

1. IDENTIFICAÇÃO

O que contém esta embalagem?

Comprimidos revestidos

As substâncias activas são: paracetamol (250 mg), ascorbato de cálcio dihidrato (36 mg, equivalente a 30 mg de vitamina C), cafeína (10 mg) e hidrogenomaleato de bromofeniramina (3 mg).

Quais as acções de ILVICO N?

As acções dos seus componentes conferem ao ILVICO N propriedades analgésicas (para a dor) e antipiréticas (para a febre).

PARA QUE SERVE ILVICO N?

ILVICO N está indicado no tratamento dos sintomas das constipações e gripes tais como febre, dor de cabeça, dores dos membros, processos catarrais e congestão nasal.

Bigger line and characters spacing

3. COMO DEVO TOMAR ILVICO N

Tome ILVICO N sempre de acordo com as instruções do médico ou do farmacêutico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas. Salvo prescrição médica em contrário deve tomar da seguinte forma:

Os comprimidos devem ser ingeridos inteiros, com um pouco de líquido e após as refeições.

Não usar doses maiores que as recomendadas nem durante mais de 3 dias.

Idade	Dose
Adultos	2 comprimidos
Crianças mais de 6 anos	1 comprimido
Menos de 6 anos	Não está indicado

Neste folheto:

1. O que é ILVICO N e para que é utilizado
2. Quando não devo tomar ILVICO N
3. Como tomar ILVICO N
4. Efeitos secundários possíveis
5. Conservação de ILVICO N

s title

Este folheto contém informações importantes para si. Leia-o atentamente.
Este medicamento pode ser adquirido sem receita médica.
No entanto, é necessário utilizar ILVICO N com precaução para obter os devidos resultados.
Neste folheto:

1. O que é ILVICO N e para que é utilizado
2. Quando não devo tomar ILVICO N
3. Como tomar ILVICO N
4. Efeitos secundários possíveis
5. Conservação de ILVICO N

ILVICO N

1. IDENTIFICAÇÃO

O que contém esta embalagem?

Comprimidos revestidos

As substâncias activas são: paracetamol (250 mg), ascorbato de cálcio dihidrato (36 mg, equivalente a 30 mg de vitamina C), cafeína (10 mg) e hidrogenomaleato de bromofeniramina (3 mg).

Quais as acções de ILVICO N?

As acções dos seus componentes conferem ao ILVICO N propriedades analgésicas (para a dor) e antipiréticas (para a febre).

PARA QUE SERVE ILVICO N?

ILVICO N está indicado no tratamento dos sintomas das constipações e gripes tais como febre, dor de cabeça, dores dos membros, processos catarrais e congestão nasal.

2. QUANDO NÃO DEVO USAR ILVICO N?

- se tem hipersensibilidade (alergia) às substâncias activas ou a qualquer outro ingrediente de ILVICO N;
- se tem insuficiência renal (problemas graves de rins) ou hepática (problemas graves de fígado);
- se tem deficiência hereditária de glucose-6-fosfato-dihidrogenase;
- se tem aumento da pressão intra-ocular (glaucoma agudo);
- se tem perturbações do ritmo cardíaco (taquicardia, arritmia).

QUE PRECAUÇÕES DEVO TER AO TOMAR ILVICO N?

- se tem problemas de rins ou de fígado, anemia, problemas pulmonares ou cardíacos deve evitar tratamentos prolongados.
- se tem hipertrofia da próstata (tomar ILVICO N apenas com recomendação e sob vigilância médica).

ILVICO pode ser dado a crianças?

Não usar em crianças com menos de 6 anos, a não ser por expressa indicação do médico.

Quais os efeitos do ILVICO N nos alimentos e álcool?

Os comprimidos devem ser ingeridos inteiros, com um pouco de líquido e após as refeições.
ILVICO N pode potenciar os efeitos do álcool.

Posso tomar Ilvico N se estiver grávida?

O paracetamol passa através da placenta. ILVICO N só deve ser administrado na gravidez quando os benefícios que se esperam do tratamento excedam nitidamente os riscos, e por expressa indicação do médico.
Se está grávida consulte sempre o seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento.

Posso tomar Ilvico N se estiver a amamentar?

O paracetamol passa para o leite materno, em quantidades correspondentes ao nível da concentração desta substância no sangue da mãe. ILVICO N só deve ser administrado durante o aleitamento quando os benefícios que se esperam do tratamento excedam nitidamente os riscos, e por expressa indicação do médico.
Se está a amamentar consulte sempre o seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento.

Quais os efeitos do ILVICO N sobre a capacidade de condução de veículos e de máquinas?

Mesmo quando administrado de acordo com as instruções, ILVICO N pode alterar a capacidade de condução e de utilização de máquinas. Isto aplica-se em particular quando associado ao consumo de álcool.

Que outros ingredientes tem ILVICO N?

Este medicamento contém lactose, pelo que, se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares ou a algum destes ingredientes, contacte-o antes de tomar este medicamento.

Contém lactose, carboximetilcelulose sódica, celulose, aeroxil 200, estearato de magnésio, hidroxipropilmetilcelulose, dióxido de titânio, polietilenglicol 4000, polietilenglicol 6000 e talco.

POSSO TOMAR ILVICO N COM OUTROS MEDICAMENTOS?

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

Existem medicamentos que, ao ser tomados simultaneamente com ILVICO N, podem provocar lesões no fígado, nomeadamente glutetemida, fenobarbital, fenitoína, carbamazepina, rifampicina e salicilamida.

ILVICO N pode potenciar os efeitos dos sedativos e do álcool.

Outros medicamentos que podem alterar ou ser alterados pela acção de ILVICO N: propranolol, metoclopramida, clorfenfenol, varfarina, derivados cumarínicos, zidovudina, lítio, antidepressivos tricíclicos e inibidores da monoaminoxidase.

3. COMO DEVO TOMAR ILVICO N

Tome ILVICO N sempre de acordo com as instruções do médico ou do farmacêutico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas. Salvo prescrição médica em contrário deve tomar da seguinte forma:

Os comprimidos devem ser ingeridos inteiros, com um pouco de líquido e após as refeições.

Não usar doses maiores que as recomendadas, nem durante mais de 3 dias

Idade	Dose	Frequência
Adultos	2 comprimidos	3 vezes dia
Crianças mais de 6 anos	1 comprimido	3-4 vezes dia
Menos de 6 anos	Não está indicado	

O que faço se tomar uma dose em excesso?

A sintomatologia por sobredosagem inclui tonturas, vômitos, anorexia e dores abdominais.

Caso tenha ingerido uma dose elevada (superior a 6 g em dose única) deve recorrer de imediato ao hospital mesmo que não tenha quaisquer sintomas, dado que estes, muito graves, podem aparecer ao fim de alguns dias.

O tratamento sintomático inclui: Lavagem gástrica, administração oral de carvão activado e hemodiálise.

E se me esquecer de tomar ILVICO N?

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

4. QUAIS OS EFEITOS INDESEJÁVEIS DO ILVICO N?

Como os demais medicamentos, ILVICO N pode ter efeitos secundários.

Quando, e caso surjam, os primeiros sinais ou sintomas de hipersensibilidade, deve parar a toma do medicamento e contactar de imediato um médico.

Devido ao componente anti-histamínico, pode ocorrer sonolência, boca seca e em casos raros excitação.

Caso detecte efeitos secundários não mencionados neste folheto, informe o seu médico ou farmacêutico.

5. CONDIÇÕES DE CONSERVAÇÃO DE ILVICO N

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

Não conservar acima de 25° C. Para proteger da humidade.

Não utilize ILVICO N após expirar o prazo de validade indicado na embalagem.

OUTRAS RECOMENDAÇÕES

·Comunique ao seu médico ou farmacêutico a ocorrência de qualquer efeito indesejável não mencionado neste folheto.

·Conservar este folheto. Pode ter necessidade de o ler.

·Em caso de agravamento ou não melhoria do estado de saúde, consulte o seu médico.

·Verifique sempre o prazo de validade dos medicamentos inscrito na embalagem

·Não use medicamentos depois de passado o prazo de validade indicado na embalagem

PARA MAIS INFORMAÇÕES

Se tem alguma dúvida ou pergunta sobre MEBOCATUSS contacte o seu médico ou farmacêutico

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

MERCK S.A.

Rua Alfredo da Silva, n° 3-C

1300-040 Lisboa

DATA DA ÚLTIMA REVISÃO: Janeiro de 2005

dose. Não ultrapasse nunca as doses máximas acima recomendadas.

Durante quanto tempo preciso de tomar MEBOCATUSS?

Se a tosse persistir mais de uma semana tiver tendência a recorrer ou se se agravar deve consultar o médico.

E se me esquecer de tomar MEBOCATUSS?

Se se esquecer de tomar uma dose de MEBOCATUSS deve tomá-la logo que se lembre a não ser que falem menos de 4 horas para a dose seguinte.

No caso de uma dose em excesso:

No caso de sobredosagem accidental contacte imediatamente o seu médico ou o hospital mais próximo.
Sintomas: náuseas, vômitos, sonolência, nervosismo, taquicardia (batimento cardíaco acelerado), arritmias cardíacas, febre, convulsões, insuficiência respiratória e coma.
Tratamento: lavagem gástrica e administração de carvão activado. Monitorização do sistema cardiovascular e respiratório; tratamento sintomático; tratamento anticonvulsivo com diazepam no caso de convulsões.

OUTRAS RECOMENDAÇÕES

- Comunique ao seu médico ou farmacêutico a ocorrência de qualquer efeito indesejável não mencionado neste folheto.
- Conservar este folheto. Pode ter necessidade de o ler.
- Em caso de agravamento ou não melhoria do estado de saúde, consulte o seu médico.
- Verifique sempre o prazo de validade dos medicamentos, inscrito na embalagem.
- Não use medicamentos depois de passado o prazo de validade indicado na embalagem.

Idade	Dose	Frequência
Adultos e crianças com mais de 12 anos	15 ml	3-4 vezes dia
Menos de 12 anos	Não está indicado excepto se por indicação médica	
Idosos	Posologia inicial será diminuída em 50%	

5.CONDIÇÕES DE CONSERVAÇÃO DESTE MEDICAMENTO

Conservar este medicamento fora do alcance das crianças
Conservar a menos de 25°C

PARA MAIS INFORMAÇÕES

Se tem alguma dúvida ou pergunta sobre MEBOCATUSS contacte o seu médico ou farmacêutico

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Novartis Consumer Health-Produtos Farmacêuticos e Nutrição, Lda
Rua do Centro Empresarial, Edf. 8
Quinta da Beloura
2710-693 Sintra

Data de revisão do folheto

MEBOCATUSS pode ser usado por pessoas idosas?

No indivíduo idoso a posologia inicial será diminuída em 50% podendo eventualmente ser aumentada em função da tolerância e necessidades.

Posso tomar MEBOCATUSS se sofrer de alguma doença?

Informe o seu médico se sofrer de alguma das doenças abaixo indicadas pois pode ser necessário ajustar o seu tratamento:

Em caso de insuficiência hepática a posologia inicial será diminuída em 50% podendo eventualmente ser aumentada em função da tolerância e necessidades. Recomenda-se prudência no caso de doentes com insuficiência cardíaca e em indivíduos sensíveis aos efeitos cardíacos e vasopressores da efedrina. Em caso de diabetes levar em conta a presença de efedrina e o teor em açúcar (7,6 g/10ml)

Quais os efeitos do MEBOCATUSS sobre a capacidade de condução de veículos e de máquinas?

MEBOCATUSS pode provocar uma diminuição nas reacções dos doentes. Por este motivo recomenda-se prudência na condução de veículos e na utilização de máquinas.

Atenção aos desportistas:

Este medicamento contém uma substância química que pode induzir uma reacção positiva no controle anti-doping.

Que outros ingredientes tem MEBOCATUSS?

Contém lactose e sacarose (0,76 g/ml). Informe o seu médico no caso de ser alérgico ou intolerante a algum destes ingredientes.

4.COMO DEVO TOMAR MEBOCATUSS?

Se estiver a tomar outros medicamentos além do MEBOCATUSS leia "posso tomar MEBOCATUSS com outros medicamentos? É fornecido dentro da embalagem um copo graduado que deve ser usado para medir os volumes de xarope abaixo indicados para as várias idades.

MEBOCATUSS pode ser diluído em chá, café ou leite. Deve empregar-se sempre a dose mínima eficaz. Só no caso de não conseguir um alívio satisfatório é que deve aumentar a dose. Não ultrapasse nunca as doses máximas acima recomendadas.

Durante quanto tempo preciso de tomar MEBOCATUSS?

Se a tosse persistir mais de uma semana tiver tendência a recorrer ou se se agravar deve consultar o médico.

E se me esquecer de tomar MEBOCATUSS?

Se se esquecer de tomar uma dose de MEBOCATUSS deve tomá-la logo que se lembre a não ser que falem menos de 4 horas para a dose seguinte.

No caso de uma dose em excesso:

No caso de sobredosagem accidental contacte imediatamente o seu médico ou o hospital mais próximo.
Sintomas: náuseas, vômitos, sonolência, nervosismo, taquicardia (batimento cardíaco acelerado), arritmias cardíacas, febre, convulsões, insuficiência respiratória e coma.
Tratamento: lavagem gástrica e administração de carvão activado. Monitorização do sistema cardiovascular e respiratório; tratamento sintomático; tratamento anticonvulsivo com diazepam no caso de convulsões.

OUTRAS RECOMENDAÇÕES

- Comunique ao seu médico ou farmacêutico a ocorrência de qualquer efeito indesejável não mencionado neste folheto.
- Conservar este folheto. Pode ter necessidade de o ler.
- Em caso de agravamento ou não melhoria do estado de saúde, consulte o seu médico.
- Verifique sempre o prazo de validade dos medicamentos, inscrito na embalagem.
- Não use medicamentos depois de passado o prazo de validade indicado na embalagem.

5.CONDIÇÕES DE CONSERVAÇÃO DESTE MEDICAMENTO

Conservar este medicamento fora do alcance das crianças
Conservar a menos de 25°C

PARA MAIS INFORMAÇÕES

Se tem alguma dúvida ou pergunta sobre MEBOCATUSS contacte o seu médico ou farmacêutico

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Novartis Consumer Health-Produtos Farmacêuticos e Nutrição, Lda
Rua do Centro Empresarial, Edf. 8
Quinta da Beloura
2710-693 Sintra

Data de revisão do folheto

Idade	Dose	Frequência
Adultos e crianças com mais de 12 anos	15 ml	3-4 vezes dia
Menos de 12 anos	Não está indicado excepto se por indicação médica	
Idosos	Posologia inicial será diminuída em 50%	

Idade	Dose	Frequência
Adultos	2 comprimidos	3 vezes dia
Crianças mais de 6 anos	1 comprimido	3-4 vezes dia
Menos de 6 anos	Não está indicado	

O que faço se tomar uma dose em excesso?

A sintomatologia por sobredosagem inclui tonturas, vômitos, anorexia e dores abdominais. Caso tenha ingerido uma dose elevada (superior a 6 g em dose única) deve recorrer de imediato ao hospital mesmo que não tenha quaisquer sintomas, dado que estes, muito graves, podem aparecer ao fim de alguns dias. O tratamento sintomático inclui: Lavagem gástrica, administração oral de carvão activado e hemodiálise.

E se me esquecer de tomar ILVICO N?

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

4. QUAIS OS EFEITOS INDESEJÁVEIS DO ILVICO N?

Como os demais medicamentos, ILVICO N pode ter efeitos secundários. Quando, e caso surjam, os primeiros sinais ou sintomas de

hipersensibilidade, deve parar a toma do medicamento e contactar de imediato um médico.

Muito comuns mais de 1 caso em 10 pessoas pode provocar sonolência, boca seca
Raros 1 caso em 1000 pessoas pode provocar excitação.

Caso detecte efeitos secundários não mencionados neste folheto, informe o seu médico ou farmacêutico.

5. CONDIÇÕES DE CONSERVAÇÃO DE ILVICO N

Manter fora do alcance e da vista das crianças. Não conservar acima de 25° C. Para proteger da humidade. Não utilize ILVICO N após expirar o prazo de validade indicado na embalagem.

PARA MAIS INFORMAÇÕES

Se tem alguma dúvida ou pergunta sobre MEBOCATUSS contacte o seu médico ou farmacêutico

Titular da Autorização de Introdução no Mercado
MERCK S.A.
Rua Alfredo da Silva, n° 3-C
1300-040 Lisboa

DATA DA ÚLTIMA REVISÃO: Janeiro de 2005

céutico a ocorrência mencionada

cessidade de o melhorio do esle dos medicassado o prazo

medicamento.

entar?
o, em
a concentração
CON só deve ser
do os benefícios
nitidamente os
co.
seu médico ou
medicamento.

acididade de

com as
idade de
to aplica-se em
o de álcool.

que, se fol
lerância a alguns
i, contacte-o

ídica, celulose,
xipropilme
licol 4000,

e estiver
utros
sem receita

ados
provocar lesões
enobarbital,
alclilamida.
adativos e do

r ou ser
tellina,
derivados
sivos tricíclicos e

Tome ILVICO N sempre de acordo com as instruções do médico ou do farmacêutico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas. Salvo prescrição médica em contrário deve tomar da seguinte forma:

Os comprimidos devem ser ingeridas inteiros, com um pouco de líquido e após as refeições. Não usar doses maiores que as recomendadas, nem durante mais de 3 dias

POSSO TOMAR ILVICO N COM OUTROS MEDICAMENTOS?

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar ou tiver tomado recentemente outros medicamentos, incluindo medicamentos sem receita médica. Existem medicamentos que, ao ser tomados simultaneamente com ILVICO N, podem provocar lesões no fígado, nomeadamente glutetemida, fenobarbital, fenitoína, carbamazepina, rifampicina e salicilamida. ILVICO N pode potenciar os efeitos dos sedativos e do álcool. Outros medicamentos que podem alterar ou ser alterados pela acção de ILVICO N: propanetelina, metoclopramida, cloranfenicol, varfarina, derivados cumarínicos, zidovudina, lítio, antidepressivos tricíclicos e inibidores da monoaminooxidase.

3. COMO DEVO TOMAR ILVICO N

Tome ILVICO N sempre de acordo com as instruções do médico ou do farmacêutico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas. Salvo prescrição médica em contrário deve tomar da seguinte forma:

Os comprimidos devem ser ingeridas inteiros, com um pouco de líquido e após as refeições. Não usar doses maiores que as recomendadas, nem durante mais de 3 dias

O que faço se tomar uma dose em excesso?

A sintomatologia por sobredosagem inclui tonturas, vômitos, anorexia e dores abdominais. Caso tenha ingerido uma dose elevada (superior a 6 g em dose única) deve recorrer de imediato ao hospital mesmo que não tenha quaisquer sintomas, dado que estes, muito graves, podem aparecer ao fim de alguns dias. O tratamento sintomático inclui: Lavagem gástrica, administração oral de carvão activado e hemodiálise.

Idade	Dose	Frequência
Adultos	2 comprimidos	3 vezes dia
Crianças mais de 6 anos	1 comprimido	3-4 vezes dia
Menos de 6 anos	Não está indicado	

E se me esquecer de tomar ILVICO N?

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

4. QUAIS OS EFEITOS INDESEJÁVEIS DO ILVICO N?

Como os demais medicamentos, ILVICO N pode ter efeitos secundários. Quando, e caso surjam, os primeiros sinais ou sintomas de hipersensibilidade, deve parar a toma do medicamento e contactar de imediato um médico.

Muito comuns mais de 1 caso em 10 pessoas pode provocar sonolência, boca seca
Raros 1 caso em 1000 pessoas pode provocar excitação.

Caso detecte efeitos secundários não mencionados neste folheto, informe o seu médico ou farmacêutico.

5. CONDIÇÕES DE CONSERVAÇÃO DE ILVICO N

Manter fora do alcance e da vista das crianças. Não conservar acima de 25° C. Para proteger da humidade. Não utilize ILVICO N após expirar o prazo de validade indicado na embalagem.

PARA MAIS INFORMAÇÕES

Se tem alguma dúvida ou pergunta sobre MEBOCATUSS contacte o seu médico ou farmacêutico

Titular da Autorização de Introdução no Mercado
MERCK S.A.
Rua Alfredo da Silva, n° 3-C
1300-040 Lisboa

DATA DA ÚLTIMA REVISÃO: Janeiro de 2005

pouco de líquido e após as refeições. ILVICO N pode potenciar os efeitos do álcool.

Posso tomar Ilvico N se estiver grávida?

O paracetamol passa através da placenta. ILVICO N só deve ser administrado na gravidez quando os benefícios que se esperam do tratamento excedam nitidamente os riscos, e por expressa indicação do médico. Se está grávida consulte sempre o seu médico ou

Mebocatuss

Antitussivo e broncoespasmolítico
Dextrometorfano+Efedrina

Xarope 200 ml

Mebocatuss é um medicamento não sujeito a receita médica. É importante que leia cuidadosamente este folheto antes de começar o tratamento.

1. Para que é utilizado MEBOCATUSS
2. Como tomar MEBOCATUSS
3. Quando não devo tomar MEBOCATUSS
4. Efeitos secundários possíveis
5. Identificação
6. Conservação de MEBOCATUSS

1. PARA QUE SERVE MEBOCATUSS?

MEBOCATUSS está indicado no alívio da tosse improductiva (sem expectoração), espasmódica (contrações musculares involuntárias) e irritativa associada a afecções do trato respiratório, ex.: traqueite, bronquite.

Antes de usar MEBOCATUSS é importante ler as seguintes perguntas e respostas:

Quais as acções do Mebocatuss?

As acções dos seus componentes conferem ao Mebocatuss propriedades antitussivas (dextrometorfano) e broncodilatadoras (efedrina) reduzindo a frequência e intensidade da tosse. O MEBOCATUSS é bem tolerado, não provocando depressão do centro respiratório ou habitação. A acção do MEBOCATUSS inicia-se rapidamente, persistindo por 4-6 horas.

2. COMO DEVO TOMAR MEBOCATUSS?

Se estiver a tomar outros medicamentos além do MEBOCATUSS leia "posso tomar MEBOCATUSS com outros medicamentos? E fornecido dentro da embalagem um copo graduado que deve ser usado para medir os volumes de xarope abaixo indicados para as várias idades. MEBOCATUSS pode ser diluído em chá, café ou leite. Deve empregar-se sempre a dose mínima eficaz. Só no caso de não conseguir um alívio satisfatório é que deve aumentar a dose. Não ultrapasse nunca as doses máximas acima recomendadas.

Durante quanto tempo preciso de tomar MEBOCATUSS?

Se a tosse persistir mais de uma semana tiver tendência a recorrer ou se se agravar deve consultar o médico.

E se me esquecer de tomar MEBOCATUSS?

Se se esquecer de tomar uma dose de MEBOCATUSS deve tomá-la logo que se lembre a não ser que falem menos de 4 horas para a dose seguinte.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR MEBOCATUSS?

Situações de hipertensão, tirototoxicose (excesso de hormona tiroideia), afecções cardiovasculares graves, hipertrofia da próstata, glaucoma de ângulo fechado, tratamento por antidepressores do tipo IMAO, insuficiência respiratória e hipersensibilidade (alergia) a qualquer um dos componentes.

Ver também a secção "Que outros ingredientes tem MEBOCATUSS para verificar se é alérgico ou intolerante a algum dos ingredientes aí descritos.

4. QUAIS OS EFEITOS INDESEJÁVEIS DO MEBOCATUSS?

Os mais comuns, mais de 1 caso em 10 pessoas, sonolência, tonturas.
Comuns, 1 caso em 100 pessoas, dor de cabeça, excitação nervosa, insónias.
Pouco comuns, 1 caso em 1000 pessoas, perturbações do ritmo cardíaco e aumento da pressão arterial.
Raros, 1 caso em 10000 pessoas, distúrbios gastro-intestinais (obstipação, náuseas, vômitos, dor de estômago).
Muito raros menos de 1 caso em 10000 reacções cutâneas alérgicas, broncoespasmo, dificuldade em urinar

QUE PRECAUÇÕES DEVO TER AO TOMAR MEBOCATUSS?

Não deve ser administrado a indivíduos com tosse persistente ou crónica (ex: fumadores, enfisema, asma) ou com tosse associada a secreções excessivas (expectoração excessiva), a não ser prescrito pelo médico.

Posso tomar MEBOCATUSS se estiver grávida ou a amamentar?

MEBOCATUSS não deve ser usado por mulheres a amamentar ou grávidas.

MEBOCATUSS pode ser dado a crianças?

Não deve ser administrado a crianças com menos de 12 anos, excepto sob prescrição médica.

MEBOCATUSS pode ser usado por pessoas idosas?

No indivíduo idoso a posologia inicial será diminuída em 50% podendo eventualmente ser aumentada em função da tolerância e necessidades.

Posso tomar MEBOCATUSS se sofrer de alguma doença?

Informe o seu médico se sofrer de alguma das doenças abaixo indicadas pois pode ser necessário ajustar o seu tratamento:

Em caso de insuficiência hepática a posologia inicial será diminuída em 50% podendo eventualmente ser aumentada em função da tolerância e necessidades. Recomenda-se prudência no caso de doentes com insuficiência cardíaca e em indivíduos sensíveis aos efeitos cardíacos e vasopressores da efedrina. Em caso de diabetes levar em conta a presença de efedrina e o teor em açúcar (7,6 g/10ml)

Quais os efeitos do MEBOCATUSS sobre a capacidade de condução de veículos e de máquinas?

MEBOCATUSS pode provocar uma diminuição nas reacções dos doentes. Por este motivo recomenda-se prudência na condução de veículos e na utilização de máquinas.

Atenção aos desportistas:

Este medicamento contém uma substância química que pode induzir uma reacção positiva no controle anti-doping.

5. IDENTIFICAÇÃO

O que contém esta embalagem?

Xarope para administração oral contendo por ml
Bromidrato de dextrometorfano...2mg/ml
Cloridrato de efedrina.....0,5 mg/ml

Como se apresenta Mebocatuss?

Mebocatuss apresenta-se em frascos contendo 200 ml de xarope. Medicamento Não Sujeito a Receita Médica.

Que outros ingredientes tem MEBOCATUSS?

Contém lactose e sacarose (0,76 g/ml). Informe o seu médico no caso de ser alérgico ou intolerante a algum destes ingredientes.

POSSO TOMAR MEBOCATUSS COM OUTROS MEDICAMENTOS?

Antes de tomar Mebocatuss deve informar o seu médico ou o seu farmacêutico sobre todos os medicamentos que está a tomar, ou que toma habitualmente, mesmo aqueles que adquiriu sem receita médica na farmácia. MEBOCATUSS deve evitar-se, ou ser usado com precaução, em doentes submetidos a anestesia geral. Pode ocorrer um aumento do risco de arritmias no caso de administração de agentes simpaticomiméticos a doentes tratados com glicosídeos cardíacos, quinidina ou antidepressores tricíclicos. Doentes tratados com antidepressores do tipo IMAO não devem tomar medicamentos contendo dextrometorfano ou efedrina.

NO CASO DE UMA DOSE EM EXCESSO:

No caso de sobredosagem accidental contacte imediatamente o seu médico ou o hospital mais próximo.
Sintomas: náuseas, vômitos, sonolência, nervosismo, taquicardia (batimento cardíaco acelerado), arritmias cardíacas, febre, convulsões, insuficiência respiratória e coma.
Tratamento: lavagem gástrica e administração de carvão activado. Monitorização do sistema cardiovascular e respiratório; tratamento sintomático; tratamento anticonvulsivante com diazepam no caso de convulsões.

6. CONDIÇÕES DE CONSERVAÇÃO DESTE MEDICAMENTO

Conservar este medicamento fora do alcance das crianças
Conservar a menos de 25°C

OUTRAS RECOMENDAÇÕES

- Comunique ao seu médico ou farmacêutico a ocorrência de qualquer efeito indesejável não mencionado neste folheto.
- Conservar este folheto. Pode ter necessidade de o ler.
- Em caso de agravamento ou não melhoria do estado de saúde, consulte o seu médico.
- Verifique sempre o prazo de validade dos medicamentos, inscrito na embalagem.
- Não use medicamentos depois de passado o prazo de validade indicado na embalagem.

PARA MAIS INFORMAÇÕES

Se tem alguma dúvida ou pergunta sobre MEBOCATUSS contacte o seu médico ou farmacêutico

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Novartis Consumer Health-Produtos Farmacêuticos e Nutrição, Lda
Rua do Centro Empresarial, Edf. 8
Quinta da Beloura
2710-693 Sintra

Data de revisão do folheto

QUE PRECAUÇÕES DEVO TER AO TOMAR ILVICO?

- se tem problemas de rins ou de fígado, anemia, problemas pulmonares ou cardíacos deve evitar tratamentos prolongados,
- se tem hipertrofia da próstata (tomar ILVICO N apenas com recomendação e sob vigilância médica).

ILVICO pode ser dados a crianças?

- Não usar em crianças com menos de 6 anos, a não ser por expressa indicação do médico.

Quais os efeitos do ILVICO N nos alimentos e álcool?

Os comprimidos devem ser ingeridos inteiros, com um pouco de líquido e após as refeições. ILVICO N pode potenciar os efeitos do álcool.

Posso tomar Ilvico N se estiver grávida?

O paracetamol passa através da placenta. ILVICO N só deve ser administrado na gravidez quando os benefícios que se esperam do tratamento excedam nitidamente os riscos, e por expressa indicação do médico.

Se esta grávida consulte sempre o seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento.

Posso tomar Ilvico N se estiver a amamentar?

O paracetamol passa para o leite materno, em quantidades correspondentes ao nível da concentração desta substância no sangue da mãe. ILVICO N só deve ser administrado durante o aleitamento quando os benefícios que se esperam do tratamento excedam nitidamente os riscos, e por expressa indicação do médico.

Se esta grávida consulte sempre o seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento.

Quais os efeitos do ILVICO N sobre a capacidade de condução de veículos e de máquinas?

Mesmo quando administrado de acordo com as instruções, ILVICO N pode alterar a capacidade de condução e de utilização de máquinas. Isto aplica-se em particular quando associado ao consumo de álcool.

POSSO TOMAR ILVICO N COM OUTROS MEDICAMENTOS?

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

Existem medicamentos que, ao ser tomados simultaneamente com ILVICO N, podem provocar lesões no fígado, nomeadamente glutetemida, fenobarbital, fenitoína, carbamazepina, rifampicina e salicilamida.

ILVICO N pode potenciar os efeitos dos sedativos e do álcool.

Outros medicamentos que podem alterar ou ser alterados pela acção de ILVICO N: propantelina, metoclopramida, cloranfenicol, varfarina, derivados cumarínicos, zidovudina, lítio, antidepressivos tricíclicos e inibidores da monoaminoxidase.

O QUE FAÇO SE TOMAR UMA DOSE EM EXCESSO?

A sintomatologia por sobredosagem inclui tonturas, vômitos, anorexia e dores abdominais. Caso tenha ingerido uma dose elevada (superior a 6 g em dose única) deve recorrer de imediato ao hospital mesmo que não tenha quaisquer sintomas, dado que estes, muito graves, podem aparecer ao fim de alguns dias.

O tratamento sintomático inclui: Lavagem gástrica, administração oral de carvão activado e hemodialise.

6.CONDIÇÕES DE CONSERVAÇÃO DE ILVICO N

Manter fora do alcance e da vista das crianças.
Não conservar acima de 25° C. Para proteger da humidade.
Não utilize ILVICO N após expirar o prazo de validade indicado na embalagem.

Que outros ingredientes tem ILVICO N?

Este medicamento contém lactose, pelo que, se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares ou a algum destes ingredientes, contacte-o antes de tomar este medicamento.

Contem lactose, carboximetilcelulose sódica, celulose, aerosil 200, estearato de magnésio, hidroxipropilmetilcelulose, dióxido de titânio, polietilenoglicol 4000, polietilenoglicol 6000 e talco.

OUTRAS RECOMENDAÇÕES

- Comunique ao seu médico ou farmacêutico a ocorrência de qualquer efeito indesejável não mencionado neste folheto.
- Conservar este folheto. Pode ter necessidade de o ler.
- Em caso de agravamento ou não melhoria do estado de saúde, consulte o seu médico.
- Verifique sempre o prazo de validade dos medicamentos inscrito na embalagem
- Não use medicamentos depois de passado o prazo de validade indicado na embalagem

PARA MAIS INFORMAÇÕES

Se tem alguma dúvida ou pergunta sobre MEBOCATUSS contacte o seu médico ou farmacêutico

Titular da Autorização de Introdução no Mercado
MERCK S.A.
Rua Alfredo da Silva, n° 3-C
1300-040 Lisboa

DATA DA ÚLTIMA REVISÃO: Janeiro de 2005

alterados pela acção de ILVICO N: propantelina, metoclopramida, cloranfenicol, varfarina, derivados cumarínicos, zidovudina, lítio, antidepressivos tricíclicos e inibidores da monoaminoxidase.

O QUE FAÇO SE TOMAR UMA DOSE EM EXCESSO?

A sintomatologia por sobredosagem inclui tonturas, vômitos, anorexia e dores abdominais. Caso tenha ingerido uma dose elevada (superior a 6 g em dose única) deve recorrer de imediato ao hospital mesmo que não tenha quaisquer sintomas, dado que estes, muito graves, podem aparecer ao fim de alguns dias.

O tratamento sintomático inclui: Lavagem gástrica, administração oral de carvão activado e hemodialise.

6.CONDIÇÕES DE CONSERVAÇÃO DE ILVICO N

Manter fora do alcance e da vista das crianças.
Não conservar acima de 25° C. Para proteger da humidade.
Não utilize ILVICO N após expirar o prazo de validade indicado na embalagem.

Que outros ingredientes tem ILVICO N?

Este medicamento contém lactose, pelo que, se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares ou a algum destes ingredientes, contacte-o antes de tomar este medicamento.

Contem lactose, carboximetilcelulose sódica, celulose, aerosil 200, estearato de magnésio, hidroxipropilmetilcelulose, dióxido de titânio, polietilenoglicol 4000, polietilenoglicol 6000 e talco

OUTRAS RECOMENDAÇÕES

- Comunique ao seu médico ou farmacêutico a ocorrência de qualquer efeito indesejável não mencionado neste folheto.
- Conservar este folheto. Pode ter necessidade de o ler.
- Em caso de agravamento ou não melhoria do estado de saúde, consulte o seu médico.
- Verifique sempre o prazo de validade dos medicamentos inscrito na embalagem
- Não use medicamentos depois de passado o prazo de validade indicado na embalagem

PARA MAIS INFORMAÇÕES

Se tem alguma dúvida ou pergunta sobre MEBOCATUSS contacte o seu médico ou farmacêutico

Titular da Autorização de Introdução no Mercado
MERCK S.A.
Rua Alfredo da Silva, n° 3-C
1300-040 Lisboa

DATA DA ÚLTIMA REVISÃO: Janeiro de 2005

administração de agentes simpaticomiméticos a doentes tratados com glicosídeos cardíacos, quinidina ou anti-depressores tricíclicos. Doentes tratados com antidepressores do tipo IMAO não devem tomar medicamentos contendo dextrometorfano ou efedrina.

NO CASO DE UMA DOSE EM EXCESSO:

No caso de sobredosagem accidental contacte imediatamente o seu médico ou o hospital mais próximo.
Sintomas: náuseas, vômitos, sonolência, nervosismo, taquicardia (batimento cardíaco acelerado), arritmias cardíacas, febre, convulsões, insuficiência respiratória e coma.
Tratamento: lavagem gástrica e administração de carvão activado. Monitorização do sistema cardiovascular e respiratório; tratamento sintomático; tratamento anticonvulsivo com diazepam no caso de convulsões.

5.IDENTIFICAÇÃO

O que contém esta embalagem?

Xarope para administração oral contendo por ml
Bromidrato de dextrometorfano...2mg/ml
Cloridrato de efedrina.....0,5 mg/ml

Que outros ingredientes tem MEBOCATUSS?

Contém lactose e sacarose (0,76 g/ml). Informe o seu médico no caso de ser alérgico ou intolerante a algum destes ingredientes.

Como se apresenta Mebocatuss?

Mebocatuss apresenta-se em frascos contendo 200 ml de xarope. Medicamento Não Sujeito a Receita Médica.

6.CONDIÇÕES DE CONSERVAÇÃO DESTE MEDICAMENTO

Conservar este medicamento fora do alcance das crianças
Conservar a menos de 25°C

OUTRAS RECOMENDAÇÕES

- Comunique ao seu médico ou farmacêutico a ocorrência de qualquer efeito indesejável não mencionado neste folheto.
- Conservar este folheto. Pode ter necessidade de o ler.
- Em caso de agravamento ou não melhoria do estado de saúde, consulte o seu médico.
- Verifique sempre o prazo de validade dos medicamentos inscrito na embalagem.
- Não use medicamentos depois de passado o prazo de validade indicado na embalagem.

PARA MAIS INFORMAÇÕES

Se tem alguma dúvida ou pergunta sobre MEBOCATUSS contacte o seu médico ou farmacêutico

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Novartis Consumer Health-Produtos Farmacêuticos e Nutrição, Lda
Rua do Centro Empresarial, Edf. 8
Quinta da Beloura
2710-693 Sintra

Data de revisão do folheto

MEBOCATUSS pode ser dado a crianças?

Não deve ser administrado a crianças com menos de 12 anos, excepto sob prescrição médica.

MEBOCATUSS pode ser usado por pessoas idosas?

No indivíduo idoso a posologia inicial será diminuída em 50% podendo eventualmente ser aumentada em função da tolerância e necessidades.

Posso tomar MEBOCATUSS se sofrer de alguma doença?

Informe o seu médico se sofrer de alguma das doenças abaixo indicadas pois pode ser necessário ajustar o seu tratamento:
Em caso de insuficiência hepática a posologia inicial será diminuída em 50% podendo eventualmente ser aumentada em função da tolerância e necessidades. Recomenda-se prudência no caso de doentes com insuficiência cardíaca e em indivíduos sensíveis aos efeitos cardíacos e vasopressores da efedrina. Em caso de diabetes levar em conta a presença de efedrina e o teor em açúcar (7,6 g/10ml)

Quais os efeitos do MEBOCATUSS sobre a capacidade de condução de veículos e de máquinas?

MEBOCATUSS pode provocar uma diminuição nas reacções dos doentes. Por este motivo recomenda-se prudência na condução de veículos e na utilização de máquinas.

Atenção aos desportistas:

Este medicamento contém uma substância química que pode induzir uma reacção positiva no controle anti-doping.

POSSO TOMAR MEBOCATUSS COM OUTROS MEDICAMENTOS?

Antes de tomar Mebocatuss deve informar o seu médico ou o seu farmacêutico sobre todos os medicamentos que está a tomar, ou que toma habitualmente, mesmo aqueles que adquiriu sem receita médica na farmácia.
MEBOCATUSS deve evitar-se, ou ser usado com precaução, em doentes submetidos a anestesia geral. Pode ocorrer um aumento do risco de arritmias no caso de administração de agentes simpaticomiméticos a doentes tratados com glicosídeos cardíacos, quinidina ou antidepressores tricíclicos. Doentes tratados com antidepressores do tipo IMAO não devem tomar medicamentos contendo dextrometorfano ou efedrina.

NO CASO DE UMA DOSE EM EXCESSO:

No caso de sobredosagem accidental contacte imediatamente o seu médico ou o hospital mais próximo.
Sintomas: náuseas, vômitos, sonolência, nervosismo, taquicardia (batimento cardíaco acelerado), arritmias cardíacas, febre, convulsões, insuficiência respiratória e coma.
Tratamento: lavagem gástrica e administração de carvão activado. Monitorização do sistema cardiovascular e respiratório; tratamento sintomático; tratamento anticonvulsivo com diazepam no caso de convulsões.

5.IDENTIFICAÇÃO

O que contém esta embalagem?

Xarope para administração oral contendo por ml
Bromidrato de dextrometorfano...2mg/ml
Cloridrato de efedrina.....0,5 mg/ml

Que outros ingredientes tem MEBOCATUSS?

Contém lactose e sacarose (0,76 g/ml). Informe o seu médico no caso de ser alérgico ou intolerante a algum destes ingredientes.

Como se apresenta Mebocatuss?

Mebocatuss apresenta-se em frascos contendo 200 ml de xarope. Medicamento Não Sujeito a Receita Médica.

6.CONDIÇÕES DE CONSERVAÇÃO DESTE MEDICAMENTO

Conservar este medicamento fora do alcance das crianças
Conservar a menos de 25°C

OUTRAS RECOMENDAÇÕES

- Comunique ao seu médico ou farmacêutico a ocorrência de qualquer efeito indesejável não mencionado neste folheto.
- Conservar este folheto. Pode ter necessidade de o ler.
- Em caso de agravamento ou não melhoria do estado de saúde, consulte o seu médico.
- Verifique sempre o prazo de validade dos medicamentos, inscrito na embalagem.
- Não use medicamentos depois de passado o prazo de validade indicado na embalagem.

PARA MAIS INFORMAÇÕES

Se tem alguma dúvida ou pergunta sobre MEBOCATUSS contacte o seu médico ou farmacêutico

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Novartis Consumer Health-Produtos Farmacêuticos e Nutrição, Lda
Rua do Centro Empresarial, Edf. 8
Quinta da Beloura
2710-693 Sintra

Data de revisão do folheto

Este folheto contém informações importantes para si. Leia-o atentamente.
Este medicamento pode ser adquirido sem receita médica.
No entanto, é necessário utilizar ILVICO N com precaução para obter os devidos resultados.

ILVICO N

PARA QUE SERVE ILVICO N?

ILVICO N está indicado no tratamento dos sintomas das constipações e gripes tais como febre, dor de cabeça, dores dos membros, processos catarrais e congestão nasal.

Quais as acções de ILVICO N?

As acções dos seus componentes conferem ao ILVICO N propriedades analgésicas (para a dor) e antipiréticas (para a febre).

QUANDO NÃO DEVO USAR ILVICO N?

- se tem hipersensibilidade (alergia) às substâncias activas ou a qualquer outro ingrediente de ILVICO N;
- se tem insuficiência renal (problemas graves de rins) ou hepática (problemas graves de fígado);
- se tem deficiência hereditária de glucose-6-fosfato-dihidrogenase;
- se tem aumento da pressão intra-ocular (glaucoma agudo);
- se tem perturbações do ritmo cardíaco (taquicardia, arritmia).

COMO DEVO TOMAR ILVICO N

Tome ILVICO N sempre de acordo com as instruções do médico ou do farmacêutico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas. Salvo prescrição médica em contrário deve tomar da seguinte forma:

Os comprimidos devem ser ingeridos inteiros, com um pouco de líquido e após as refeições.
Não usar doses maiores que as recomendadas, nem durante mais de 3 dias

E se me esquecer de tomar ILVICO N?

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

QUAIS OS EFEITOS INDESEJÁVEIS DO ILVICO N?

Como os demais medicamentos, ILVICO N pode ter efeitos secundários. Quando, e caso surjam, os primeiros sinais ou sintomas de hipersensibilidade, deve parar a toma do medicamento e contactar de imediato um médico.
Muito comuns mais de 1 caso em 10 pessoas pode provocar sonolência, boca seca
Raros 1 caso em 1000 pessoas pode provocar excitação.

Caso detecte efeitos secundários não mencionados neste folheto, informe o seu médico ou farmacêutico.

QUE PRECAUÇÕES DEVO TER AO TOMAR ILVICO N?

- se tem problemas de rins ou de fígado, anemia, problemas pulmonares ou cardíacos deve evitar tratamentos prolongados;
- se tem hipertrofia da próstata (tomar ILVICO N apenas com recomendação e sob vigilância médica).

ILVICO N pode ser dado a crianças?

Não usar em crianças com menos de 6 anos, a não ser por expressa indicação do médico.

Quais os efeitos do ILVICO N nos alimentos e álcool?

Os comprimidos devem ser ingeridos inteiros, com um pouco de líquido e após as refeições.
ILVICO N pode potenciar os efeitos do álcool.

POSSO TOMAR ILVICO N COM OUTROS MEDICAMENTOS?

Posso tomar ILVICO N se estiver grávida?

O paracetamol passa através da placenta. ILVICO N só deve ser administrado na gravidez quando os benefícios que se esperam do tratamento excedam nitidamente os riscos, e por expressa indicação do médico.
Se está grávida consulte sempre o seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento.

Posso tomar ILVICO N se estiver a amamentar?

O paracetamol passa para o leite materno, em quantidades correspondentes ao nível da concentração desta substância no sangue da mãe. ILVICO N só deve ser administrado durante o aleitamento quando os benefícios que se esperam do tratamento excedam nitidamente os riscos, e por expressa indicação do médico.
Se está a amamentar consulte sempre o seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento.

Quais os efeitos do ILVICO N sobre a capacidade de condução de veículos e de máquinas?

Mesmo quando administrado de acordo com as instruções, ILVICO N pode alterar a capacidade de condução e de utilização de máquinas. Isto aplica-se em particular quando associado ao consumo de álcool.

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar ou tiver tomado recentemente outros medicamentos, incluindo medicamentos sem receita médica.
Existem medicamentos que, ao ser tomados simultaneamente com ILVICO N, podem provocar lesões no fígado, nomeadamente glitimetida, fenobarbital, fenitoína, carbamazepina, rifampicina e salicilamida.
ILVICO N pode potenciar os efeitos dos sedativos e do álcool.
Outros medicamentos que podem alterar ou ser alterados pela acção de ILVICO N: propranolol, metoclopramida, cloranfenicol, varfarina, derivados cumarínicos, zidovudina, lítio, antidepressivos tricíclicos e inibidores da monoaminooxidase.

O QUE POCO SE TOMAR UMA DOSE EM EXCESSO?

A sintomatologia por sobredosagem inclui tonturas, vómitos, anorexia e dores abdominais. Caso tenha ingerido uma dose elevada (superior a 6 g em dose única) deve recorrer de imediato ao hospital mesmo que não tenha quaisquer sintomas, dado que estes, muito graves, podem aparecer ao fim de alguns dias.
O tratamento sintomático inclui: Lavagem gástrica, administração oral de carvão activado e hemodialise.

IDENTIFICAÇÃO

O que contém esta embalagem?

Comprimidos revestidos
As substâncias activas são: paracetamol (250 mg), ascorbato de cálcio dihidrato (36 mg, equivalente a 30 mg de vitamina C), cafeína (10 mg) e hidrogenomaleato de bromfeniramina (3 mg).

Que outros ingredientes tem ILVICO N?

Este medicamento contém lactose, pelo que, se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares ou a algum destes ingredientes, contacte-o antes de tomar este medicamento.

Contém lactose, carboximetilcelulose sódica, celulose, aerosil 200, estearato de magnésio, hidroxipropilmetilcelulose, dióxido de titânio, polietilenglicol 4000, polietilenglicol 6000 e talco.

CONDIÇÕES DE CONSERVAÇÃO DE ILVICO N

Manter fora do alcance e da vista das crianças.
Não conservar acima de 25° C. Para proteger da humidade.
Não utilize ILVICO N após expirar o prazo de validade indicado na embalagem.

OUTRAS RECOMENDAÇÕES

- Comunique ao seu médico ou farmacêutico a ocorrência de qualquer efeito indesejável não mencionado neste folheto.
- Conservar este folheto. Pode ter necessidade de o ler.
- Em caso de agravamento ou não melhoria do estado de saúde, consulte o seu médico.
- Verifique sempre o prazo de validade dos medicamentos inscrito na embalagem.
- Não use medicamentos depois de passado o prazo de validade indicado na embalagem.

PARA MAIS INFORMAÇÕES

Se tem alguma dúvida ou pergunta sobre MEBOCATUSS contacte o seu médico ou farmacêutico

Titular da Autorização de Introdução no Mercado
MERCK S.A.
Rua Alfredo da Silva, n.º 3-C
1300-040 Lisboa

DATA DA ÚLTIMA REVISÃO: Janeiro de 2005

Ideal leaflet

- Small or medium size;
- Big font size;
- Good spacing between characters and lines;
- Good division in titles and subtitles, preferably with colour and with highlights;
- Bullets when there's a list;
- Posology in a table;
- Body text in a black color;

Ideal leaflet

- Sentences without interruption at the end of the column or page;
- General recommendation in a box in the begging of the leaflet;
- Titles in a question format;
- Index;
- Technical terms explained in a common language;
- Maximum duration of treatment;
- Following the order

Order preferred was:

- Drug identification;
- Therapeutically indications;
- Contra-indications (because its reading is mandatory and increases patient safety);
- Posology;
- Adverse effects;
- Precautions;
- Other informations.

Mebocatuss

Antitussivo e broncopasmolítico
Dextrometorfano + Efedrina

Xarope 200 ml

Mebocatuss é um medicamento não sujeito a receita médica. É importante que leia cuidadosamente este folheto antes de começar o tratamento.

1. O que é MEBOCATUSS e para que é utilizado
2. Quando não devo tomar MEBOCATUSS
3. Como tomar MEBOCATUSS
4. Efeitos secundários possíveis
5. Conservação de MEBOCATUSS

IDENTIFICAÇÃO

O que contém esta embalagem?

Xarope para administração oral contendo por ml

Bromidrato de dextrometorfano...2mg/ml

Cloridrato de efedrina...0,5 mg/ml

Como se apresenta Mebocatuss?

Mebocatuss apresenta-se em frascos contendo 200 ml de xarope. Medicamento Não Sujeito a Receita Médica.

Quais as acções do Mebocatuss?

As acções dos seus componentes conferem ao Mebocatuss propriedades antitussivas (dextrometorfano) e broncodilatadoras (efedrina) reduzindo a frequência e intensidade da tosse. O MEBOCATUSS é bem tolerado, não provocando depressão do centro respiratório ou habituação. A acção do MEBOCATUSS inicia-se rapidamente, persistindo por 4-6 horas.

1. PARA QUE SERVE MEBOCATUSS?

MEBOCATUSS está indicado no alívio da tosse improdutiva (sem expectoração), espasmódica (contracções musculares involuntárias) e irritativa associada a afecções do trato respiratório, ex.: traqueite, bronquite.

Antes de usar MEBOCATUSS é importante ler as seguintes perguntas e respostas:

2. QUANDO NÃO DEVO USAR MEBOCATUSS?

- Situações de hipertensão,
- Tirotoxicose (excesso de hormona tiroideia),
- Afecções cardiovasculares graves,
- Hipertrofia da próstata,
- Glaucoma de ângulo fechado,
- Tratamento por antidepressores do tipo IMAO,
- Insuficiência respiratória
- Hipersensibilidade (alergia) a qualquer um dos componentes.

Ver também a secção "Que outros ingredientes tem MEBOCATUSS para verificar se é alérgico ou intolerante a algum dos ingredientes aí descritos.

3. COMO DEVO TOMAR MEBOCATUSS?

Se estiver a tomar outros medicamentos além do MEBOCATUSS leia "posso tomar MEBOCATUSS com outros medicamentos?". É fornecido dentro da embalagem um copo graduado que deve ser usado para medir os volumes de xarope abaixo indicados para as várias idades. MEBOCATUSS pode ser diluído em chá, café ou leite.

Mebocatuss é um medicamento não sujeito a receita médica. É importante que leia cuidadosamente este folheto antes de começar o tratamento.

- Comunique ao seu médico ou farmacêutico a ocorrência de qualquer efeito indesejável não mencionado neste folheto.
- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler.
- Em caso de agravamento ou não melhoria do estado de saúde, consulte o seu médico.
- Verifique sempre o prazo de validade dos medicamentos, inscrito na embalagem.
- Não use medicamentos depois de passado o prazo de validade indicado na embalagem.

Deve empregar-se sempre a dose mínima eficaz. Só no caso de não conseguir um alívio satisfatório é que deve aumentar a dose. Não ultrapasse nunca as doses máximas acima recomendadas. Não tome MEBOCATUSS por mais de 3 dias se a tosse não melhorar.

Idade	Dose	Frequência
Adultos e crianças com mais de 12 anos	15 ml	3-4 vezes dia
Menos de 12 anos	Não está indicado excepto se por indicação médica	
Idosos	Posologia inicial será diminuída em 50%	

Durante quanto tempo preciso de tomar MEBOCATUSS?

Se a tosse persistir mais de uma semana tiver tendência a recorrer ou se se agravar deve consultar o médico.

E se me esquecer de tomar MEBOCATUSS?

Se se esquecer de tomar uma dose de MEBOCATUSS deve tomá-la logo que se lembre e não ser que faltar menos de 4 horas para a dose seguinte.

No caso de uma dose em excesso:

No caso de sobredosagem accidental contacte imediatamente o seu médico ou o hospital mais próximo.

Sintomas: náuseas, vômitos, sonolência, nervosismo, taquicardia (batimento cardíaco acelerado), arritmias cardíacas, febre, convulsões, insuficiência respiratória e coma. Tratamento: lavagem gástrica e administração de carvão activado. Monitorização do sistema cardiovascular e respiratório; tratamento sintomático; tratamento anticonvulsivo; nante com diazepam no caso de convulsões.

4. QUAIS OS EFEITOS INDESEJÁVEIS DO MEBOCATUSS?

Os mais comuns, mais de 1 caso em 10 pessoas, sonolência, tonturas.

Comuns, 1 caso em 100 pessoas, dor de cabeça, excitação nervosa, insónias.

Pouco comuns, 1 caso em 1000 pessoas, perturbações do ritmo cardíaco e aumento da pressão arterial.

Raros, 1 caso em 10000 pessoas, distúrbios gastro-intestinais (obstipação, náuseas, vômitos, dor de estômago).

Muitos raros menos de 1 caso em 10000 reacções cutâneas alérgicas, broncoespasmo, dificuldade em urinar

POSSO TOMAR MEBOCATUSS COM OUTROS MEDICAMENTOS?

Antes de tomar Mebocatuss deve informar o seu médico ou o seu farmacêutico sobre todos os medicamentos que está a tomar, ou que toma habitualmente, mesmo aqueles que adquiriu sem receita médica na farmácia.

MEBOCATUSS deve evitar-se, ou ser usado com precaução, em doentes submetidos a anestesia geral. Pode ocorrer um aumento do risco de arritmias no caso de administração de agentes simpaticomiméticos a doentes tratados com glicosídeos cardíacos, quinidina ou antidepressores tricíclicos. Doentes tratados com antidepressores do tipo IMAO não devem tomar medicamentos contendo dextrometorfano ou efedrina.

QUE PRECAUÇÕES DEVO TER AO TOMAR MEBOCATUSS?

Não deve ser administrado a indivíduos com tosse persistente ou crónica (ex: fumadores, enfisema, asma) ou com tosse associada a secreções excessivas (expectoração excessiva), a não ser prescrito pelo médico.

Posso tomar MEBOCATUSS se estiver grávida ou a amamentar?

MEBOCATUSS não deve ser usado por mulheres a amamentar ou grávidas.

MEBOCATUSS pode ser dado a crianças?

Não deve ser administrado a crianças com menos de 12 anos, excepto sob prescrição médica.

MEBOCATUSS pode ser usado por pessoas idosas?

No indivíduo idoso a posologia inicial será diminuída em 50% podendo eventualmente ser aumentada em função da tolerância e necessidades.

Posso tomar MEBOCATUSS se sofrer de alguma doença?

Informe o seu médico se sofrer de alguma das doenças abaixo indicadas pois pode ser necessário ajustar o seu tratamento.

Em caso de insuficiência hepática a posologia inicial será diminuída em 50% podendo eventualmente ser aumentada em função da tolerância e necessidades. Recomenda-se prudência no caso de doentes com insuficiência cardíaca e em indivíduos sensíveis aos efeitos cardíacos e vasopressores da efedrina. Em caso de diabetes levar em conta a presença de efedrina e o teor em açúcar (7,6 g/10ml)

Quais os efeitos do MEBOCATUSS sobre a capacidade de condução de veículos e de máquinas?

MEBOCATUSS pode provocar uma diminuição nas reacções dos doentes. Por este motivo recomenda-se prudência na condução de veículos e na utilização de máquinas.

Atenção aos desportistas:

Este medicamento contém uma substância química que pode induzir uma reacção positiva no controlo anti-doping. Que outros ingredientes tem MEBOCATUSS? Contém lactose e sacarose (0,6 g/ml). Informe o seu médico no caso de ser alérgico ou intolerante a algum destes ingredientes.

5. CONDIÇÕES DE CONSERVAÇÃO DESTES MEDICAMENTOS

Conserve este medicamento fora do alcance das crianças. Conserve a menos de 25°C

PARA MAIS INFORMAÇÕES

Se tem alguma dúvida ou pergunta sobre MEBOCATUSS contacte o seu médico ou farmacêutico
Titular da Autorização de Introdução no Mercado
Novartis Consumer Health - Produtos Farmacêuticos e Nutrição, Lda
Rua do Centro Empresarial, Edif. 8
Quinta da Beloura
2710-693 Sintra
Data de revisão do folheto

Este folheto contém informações importantes para si. Leia-o atentamente. Este medicamento pode ser adquirido sem receita médica. No entanto, é necessário utilizar ILVICO N com precaução para obter os devidos resultados.

Neste folheto:
1. O que é ILVICO N e para que é utilizado
2. Quando não deve tomar ILVICO N
3. Como tomar ILVICO N
4. Efeitos secundários possíveis
5. Conservação de ILVICO N

ILVICO N

1. IDENTIFICAÇÃO

O que contém esta embalagem?

Comprimidos revestidos. As substâncias activas são: paracetamol (250 mg), ascorbato de cálcio dihidrato (36 mg, equivalente a 30 mg de vitamina C), cafeína (70 mg) e hidrogenomaleato de bromofeniramina (3 mg).

Quais as acções de ILVICO N?

As acções dos seus componentes conferem ao ILVICO N propriedades analgésicas (para a dor) e antipiréticas (para a febre).

PARA QUE SERVE ILVICO N?

ILVICO N está indicado no tratamento dos sintomas das constipações e gripes tais como febre, dor de cabeça, dores dos membros, processos catarrais e congestão nasal.

2. QUANDO NÃO DEVO USAR ILVICO?

- se tem hipersensibilidade (alergia) às substâncias activas ou a qualquer outro ingrediente de ILVICO N;
- se tem insuficiência renal (problemas graves de rins) ou hepática (problemas graves de fígado);
- se tem deficiência hereditária de glucose-6-fosfato-dihidrogenase;
- se tem aumento da pressão intra-ocular (glaucoma agudo);
- se tem perturbações do ritmo cardíaco (taquicardia, arritmia).

3. COMO DEVO TOMAR ILVICO N

Tome ILVICO N sempre de acordo com as instruções do médico ou do farmacêutico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas. Salvo prescrição médica em contrário deve tomar da seguinte forma:

Os comprimidos devem ser ingeridos inteiros, com um pouco de líquido e após as refeições. Não usar doses maiores que as recomendadas, nem durante mais de 3 dias.

Idade	Dose	Frequência
Adultos	2 comprimidos	3 vezes dia
Crianças mais de 6 anos	1 comprimido	3-4 vezes dia
Menos de 6 anos	Não está indicado	

- Comunique ao seu médico ou farmacêutico a ocorrência de qualquer efeito indesejável não mencionado neste folheto.
- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler.
- Em caso de agravamento ou não melhoria do estado de saúde, consulte o seu médico.
- Verifique sempre o prazo de validade dos medicamentos inscrito na embalagem.
- Não use medicamentos depois de passado o prazo de validade indicado na embalagem.

O que faço se tomar uma dose em excesso?

A sintomatologia por sobredosagem inclui tonturas, vômitos, anorexia e dores abdominais. Caso tenha ingerido uma dose elevada (superior a 6 g em dose única) deve recorrer de imediato ao hospital mesmo que não tenha quaisquer sintomas, dado que estes, muito graves, podem aparecer ao fim de alguns dias. O tratamento sintomático inclui: Lavagem gástrica, administração oral de carvão activado e hemodiálise.

E se me esquecer de tomar ILVICO N?

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

4. QUAIS OS EFEITOS INDESEJÁVEIS DO ILVICO N?

Como os demais medicamentos, ILVICO N pode ter efeitos secundários. Quando, e caso surjam, os primeiros sinais ou sintomas de hipersensibilidade, deve parar a toma do medicamento e contactar de imediato um médico. Muito comuns mais de 1 caso em 10 pessoas pode provocar sonolência, boca seca. Raros 1 caso em 1000 pessoas pode provocar excitação.

Caso detecte efeitos secundários não mencionados neste folheto, informe o seu médico ou farmacêutico.

QUE PRECAUÇÕES DEVO TER AO TOMAR ILVICO?

-se tem problemas de rins ou de fígado, anemia, problemas pulmonares ou cardíacos deve evitar tratamentos prolongados.
-se tem hipertrofia da próstata (tomar ILVICO N apenas com recomendação e sob vigilância médica).

ILVICO N pode ser dado a crianças?

Não usar em crianças com menos de 6 anos, a não ser por expressa indicação do médico.

Quais os efeitos do ILVICO N nos alimentos e álcool?

Os comprimidos devem ser ingeridos inteiros, com um pouco de líquido e após as refeições. ILVICO N pode potenciar os efeitos do álcool.

Posso tomar ILVICO N se estiver grávida?

O paracetamol passa para o leite materno. ILVICO N só deve ser administrado na gravidez quando os benefícios que se esperam do tratamento excedam nitidamente os riscos, e por expressa indicação do médico. Se esta grávida consulte sempre o seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento.

Posso tomar ILVICO N se estiver a amamentar?

O paracetamol passa para o leite materno, em quantidades correspondentes ao nível da concentração desta substância no sangue da mãe. ILVICON só deve ser administrado durante o aleitamento quando os benefícios que se esperam do tratamento excedam nitidamente os riscos, e por expressa indicação do médico.

Se está a amamentar consulte sempre o seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento.

Quais os efeitos do ILVICO N sobre a capacidade de condução de veículos e de máquinas?

Mesmo quando administrado de acordo com as instruções, ILVICO N pode alterar a capacidade de condução e de utilização de máquinas, isto aplica-se em particular quando associado ao consumo de álcool.

Que outros ingredientes tem ILVICO N?

Este medicamento contém lactose, pelo que, se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares ou a algum destes ingredientes, contacte-o antes de tomar este medicamento.

Contém lactose, carboximetilcelulose sódica, celulose, aerosil 200, estearato de magnésio, hidroxipropilmetilcelulose, dióxido de titânio, polietilenglicol 4000, polietilenglicol 6000 e talco.

POSSO TOMAR ILVICO N COM OUTROS MEDICAMENTOS?

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

Existem medicamentos que, ao ser tomados simultaneamente com ILVICO N, podem provocar lesões

no fígado, nomeadamente glutetímida, fenobarbital, fenitoína, carbamazepina, rifampicina e salicilamida. ILVICON pode potenciar os efeitos dos sedativos e do álcool.

Outros medicamentos que podem alterar ou ser alterados pela acção de ILVICO N: propranolol, metoclopramida, cloranfenicol, varfarina, derivados cumarínicos, zidovudina, lítio, antidepressivos tricíclicos e inibidores da monoaminooxidase.

5. CONDIÇÕES DE CONSERVAÇÃO DE ILVICO N

Manter fora do alcance e da vista das crianças. Não conservar acima de 25 °C. Para proteger da humidade. Não utilize ILVICO N após expirar o prazo de validade indicado na embalagem.

PARA MAIS INFORMAÇÕES

Se tem alguma dúvida ou pergunta sobre MEBOCATUSS contacte o seu médico ou farmacêutico

Titular da Autorização de Introdução no Mercado MERCK S.A.
Rua Alfredo da Silva, nº 3-C
1300-040 Lisboa

DATA DA ÚLTIMA REVISÃO: Janeiro de 2005

● Thank you!

www.deco.proteste.pt

PROTESTE

**Dinheiro
& direitos**

TESTE
saúde

PROTESTE
Poupança

www.protestepoupanca.pt

APOUPANCA
Acções