

FOLHETO INFORMATIVO

Anacervix Forte, comprimidos revestidos

Leia atentamente este folheto antes de tomar o medicamento

Conserve este Folheto Informativo. Pode ter necessidade de o reler.

Caso tenha dúvidas, consulte o seu médico ou farmacêutico.

Este medicamento foi receitado para si. Não deve dá-lo a outras pessoas; o medicamento pode ser-lhes prejudicial, mesmo que apresentem os mesmos sintomas.

Nome do medicamento

Anacervix Forte (Piracetam + Vincamina)

O Anacervix é um medicamento original, de evidente interesse terapêutico, constituído pelo princípio activo da vinca minor L (vincamina) e por Piracetam (2 - pirrolidinAcetamida).

A Vincamina é um autentico oxigenador metabólico cerebral que pela sua acção vasoreguladora selectiva sobre a área encefálica, melhora a irrigação e a nutrição do parênquima cerebral.

O Piracetam é um activador específico do sinergismo e do metabolismo do cortex cerebral, que aumenta as reservas energéticas celulares e o potencial de oxidoredução, pelo que facilita a função associativa do cérebro e a transferência de informação de um hemisfério cerebral para o outro. Reforça a resistência das células cerebrais à anoxia e reduz o período de recuperação post-anóxica.

Anacervix é, portanto, um tratamento eficaz dos processos vasculares que ocorrem com hipoxia e alterações metabólicas, tanto na idade senil e pré-senil como em todos os casos em que exista uma alteração da oxigenação e metabolismo cerebrais e uma diminuição das funções mentais superiores.

Composição qualitativa e quantitativa

Cada cápsula contém:

Substâncias Activas: Piracetam: 600 mg e Vincamina: 15 mg **Forma**

farmacêutica e respectivo conteúdo:

Comprimidos Revestidos. Caixa de 20 ou 60 comprimidos em blister.

Categoria farmaco-terapêutica

Grupo IV-4-a) Vasodilatadores cerebrais e/ou periféricos

Titular da autorização de introdução no mercado

L. Lepori, Lda
Rua João Chagas, 53, Piso 3
1495-072 Algés

Indicações terapêuticas

Insuficiências cerebrais, progressivas e crónicas; insuficiências cerebrais por acidentes vasculares agudos e traumatismos cerebrais; transtornos orgânicos e psíquicos da hipóxia cerebral; dificuldade de aprendizagem; alterações da conduta, intoxicações neuronais, etc.

Contra-Indicações e efeitos secundários

Neoformação cerebral com hipertensão intracranéana. Não é recomendável o seu uso em caso de insuficiência hepática ou renal grave. Ainda que não se tenham registado efeitos teratogénicos, é aconselhável prescindir da sua administração durante a gravidez e o aleitamento.

Interacções medicamentosas e outras formas de interacção

O Anacervix pode potenciar a acção dos barbitúricos, e antagoniza o efeito das anfetaminas.

Precauções especiais de utilização

Não é recomendável o seu uso em casos de insuficiência hepática ou renal grave.

Manter fora do alcance e da vista das crianças

Efeitos em grávidas, lactentes, crianças, idosos e doentes com patologias especiais

Apesar de não se terem registado efeitos teratogénicos, é aconselhável prescindir da sua administração durante a gravidez e aleitamento

Efeitos sobre a capacidade de condução e utilização de máquinas

O emprego do Anacervix não altera a capacidade de conduzir nem o uso de outras máquinas.

Lista dos Excipientes

Polivinilpirrolidona (Kolidon 30), Amido de Milho, Lactose Pura (Granulac 200) e Estearato de Magnésio vegetal.

Revestimento: Hipromelose E4M Premium, Etilcelulose, Tween 80, Acetoftalato de celulose e Óleo de ricino.

Posologia usual, com referência à dose máxima

3 comprimidos às principais refeições

Administração Via Oral

Indicação do momento mais favorável à administração do medicamento

Às principais refeições

Duração do tratamento médio, quando deva ser limitado

Não aplicável

Indicação de como suspender o tratamento se a sua suspensão causar efeitos de privação

Não aplicável

Medidas a adoptar em caso de sobredosagem e/ou intoxicação, sintomas, medidas de urgência e antídotos

A administração eventual de doses muito elevadas e superiores várias vezes às utilizadas em clínica pode dar lugar a transtornos digestivos, diarreia e hipotensão. Nesses casos deve-se favorecer a diurese e eventualmente administrar-se 0,25 mg de Sulfato de atropina.

Aconselhamento ao utente

Se verificar algum efeito secundário que não se encontre descrito neste folheto, deverá comunicá-lo ao seu médico ou ao farmacêutico.

Verifique se o produto se encontra dentro do prazo de validade inscrito na embalagem.

Mantenha sempre os medicamentos fora do alcance e da vista das crianças.

Medicamento sujeito a receita medica.

Precauções especiais de conservação

Não guardar acima de 25° C

Data da última revisão do folheto

Dezembro 2003