



herbarium

MEDICAMENTO FITOTERÁPICO**PARTE UTILIZADA**

Folhas.

NOMENCLATURA POPULAR

Ginkgo.

APRESENTAÇÕES

Comprimido revestido – Extrato seco (refinado) EGb 761® (35-67:1) das folhas de *Ginkgo biloba* (Ginkgo), 80 mg e 120 mg.

Embalagens com 10 e 30 comprimidos cada.

USO ORAL**USO ADULTO****COMPOSIÇÃO**

Cada comprimido contém:

Extrato¹ seco (refinado) EGb 761® (35-67:1) de *Ginkgo biloba*...80 mg* ou 120 mg**;

Excipientes: lactose monoidratada, dióxido de silício, celulose microcristalina, amido, croscarmellose sódica, estearato de magnésio, água purificada, dióxido de titânio, óxido de ferro amarelo, talco, hipromelose, macrogol e dimeticona.

*equivalente a 17,6 – 21,6 mg de glicosídeos ginkgoflavonóides (determinados como quercetina, kaempferol e isorhamnetina) e 4,0 – 5,6 mg de terpenolactonas (ginkgolídeos A, B, C, J e bilobalídeos).

**equivalente a 26,4 – 32,4 mg de glicosídeos ginkgoflavonóides (determinados como quercetina, kaempferol e isorhamnetina) e 6,0 – 8,4 mg de terpenolactonas (ginkgolídeos A, B, C, J e bilobalídeos).

¹Solvente extrator: acetona 60% (m/m). O solvente é utilizado durante a fabricação, na extração das substâncias ativas do Fitoterápico, não permanecendo no produto final.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE**PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?**

TEBONIN® é indicado para desordens e sintomas decorrentes da deficiência do fluxo sanguíneo cerebral como problemas de memória, função cognitiva, tonturas, dor de cabeça, vertigem, zumbidos, estágios iniciais de demências (como Alzheimer e demências mistas), além de distúrbios circulatórios periféricos (claudicação intermitente) e problemas na retina.

COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

TEBONIN® aumenta o fluxo sanguíneo, com consequente melhora de oferta de oxigênio para as células, protegendo os tecidos dos danos da falta de oxigênio (hipóxia), além de inibir a agregação plaquetária.

Seu médico é a pessoa mais adequada para lhe dar maiores informações sobre o tratamento, siga sempre suas orientações. Não devem ser utilizadas doses superiores às recomendadas.

QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

- Este medicamento é contra-indicado para menores de 12 anos.
- Pacientes com histórico de hipersensibilidade (alergia) a qualquer um dos componentes da fórmula não devem fazer uso do produto.

O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Precauções e advertências

- Pacientes com coagulopatias ou em uso de anticoagulantes e antiplaquetários devem ser cuidadosamente monitorados.
- O uso do medicamento deve ser suspenso pelo menos três dias antes de procedimentos cirúrgicos.
- Não existem contraindicações ou precauções específicas para os pacientes idosos.

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

O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista.

Atenção: Contém os corantes dióxido de titânio e óxido de ferro amarelo.

Atenção: Contém lactose (tipo de açúcar) abaixo de 0,25 g/comprimido. Este medicamento não deve ser usado por pessoas com síndrome de má-absorção de glicose-galactose.

Interações medicamentosas

- A associação deste medicamento com anticoagulantes, antiplaquetários, anti-inflamatórios não esteroidais (AINES) e/ou agentes trombolíticos pode aumentar o risco de hemorragias.
- Este medicamento pode diminuir a efetividade dos anticonvulsivantes e alterar os efeitos da insulina, aumentando a sua depuração.
- Pode provocar mudanças no estado mental quando associado à buspirona ou *Hypericum perforatum*.
- Potencializa o efeito dos inibidores da monoaminaoxidase e aumenta o risco dos efeitos colaterais da nifedipina.
- Pode aumentar o risco de aparecimento da síndrome serotoninérgica quando associado aos inibidores da recaptação de serotonina e pode causar hipertensão em uso concomitante com os diuréticos tiazídicos.
- A associação deste medicamento com omeprazol acarreta diminuição de nível sérico do omeprazol.
- A associação com trazodona pode trazer risco de sedação excessiva.
- Quando associado com risperidona e/ou fluoxetina há diminuição da disfunção sexual.



SENTIDO DE LEITURA



- A associação com papaverina pode acarretar potencialização de efeitos terapêuticos e adversos.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

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

Cuidados de conservação

Armazenar em temperatura ambiente (de 15 °C a 30 °C). Proteger da luz, do calor e da umidade.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

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

Características físicas

TEBONIN® 80 mg: comprimido revestido, redondo, biconvexo, bege brilhante, com faces lisas.

TEBONIN® 120 mg: comprimido revestido, redondo, biconvexo, bege brilhante, com faces lisas.

Características organolépticas

Cheiro (odor) característico e praticamente não apresenta sabor.

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.

COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Modo de usar

Os comprimidos devem ser ingeridos inteiros e com uma quantidade suficiente de água para que possam ser deglutidos.

A ingestão de TEBONIN® deve ser feita pela manhã, no meio do dia e à noite (nos casos em que a posologia é de 3 vezes ao dia) ou pela manhã e à noite (nos casos em que a posologia é de 2 vezes ao dia).

TEBONIN® pode ser administrado junto às refeições.

Posologia

A posologia e a duração do tratamento dependem da intensidade dos sintomas. Salvo critério médico, recomenda-se, em média:

TEBONIN® 80 mg: 1 comprimido 2 a 3 vezes ao dia;

TEBONIN® 120 mg: 1 comprimido 2 vezes ao dia.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.
Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Caso haja esquecimento da ingestão de uma dose deste medicamento, retomar a posologia prescrita sem a necessidade de suplementação.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.

QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Reações adversas com frequências não conhecidas:

- Distúrbios gastrointestinais incluindo sensação de enjojo (náusea);
- Distúrbios do sistema nervoso: dor de cabeça (cefaleia);
- Distúrbios dos tecidos cutâneos e subcutâneos: vermelhidão (eritema); inchaço (edema cutâneo) e coceira (prurido);
- Distúrbios cardíacos: palpitações;
- Distúrbios vasculares: hemorragias e pressão arterial baixa (hipotensão).

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

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

Em caso de superdosagem, suspender o uso, procurar orientação médica de imediato para que sejam adotadas as medidas habituais de apoio e controle das funções vitais.

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.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO.

Registro: 1.1860.0100
Farmacêutica resp.: Gislaine B. Gutierrez
CRF-PR nº 12423



Comercializado por:
Schwabe-Herbarium Produtos
Naturais para a Saúde Ltda.
Av. Santos Dumont, 1100 • Colombo - PR

Comercializado sob licença de
Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co. KG
Alemanha

Registrado e produzido por:
Herbarium Laboratório Botânico Ltda.
Av. Santos Dumont, 1100 • Colombo - PR
CNPJ 78.950.011/0001-20
Indústria Brasileira

herbarium
CENTRAL DE RELACIONAMENTO
0800 723 8383
www.herbarium.com.br

Cód. 500006920/00 - AR06 - PHC.405 - 210x190 mm



SENTIDO DE LEITURA
405

REFERÊNCIA DE COR
■ Preto

PHARMACODE	405	ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA	HLB-ET-1823
EAN	--	DES.TEC.	210 x 190 mm (Bula Aberta)
DADOS VARIÁVEIS	--	ESCALA	1:1