



## **ENEMIN**

**Kley Hertz Farmacêutica S.A.**

**Solução Retal**

**Sorbitol + Laurilsulfato de sódio**

## **ENEMIN**

sorbitol + laurilsulfato de sódio

### **Solução Retal**

## **APRESENTAÇÃO**

Embalagens com 7 bisnagas de 6,5 g.

## **VIA DE ADMINISTRAÇÃO: RETAL**

### **USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 2 DIAS DE VIDA**

## **COMPOSIÇÃO**

Cada grama de Enemin (sorbitol + laurilsulfato de sódio) contém:

sorbitol a 70% .....	4,64 g
laurilsulfato de sódio .....	0,05 g
excipientes q.s.p. ....	6,5 g

Excipientes: goma xantana, simeticona, citrato de sódio di-hidratado, metilparabeno, propilparabeno, glicerol, álcool etílico e água purificada.

## **INFORMAÇÕES AO PACIENTE**

### **1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?**

**Enemin** é um laxativo osmótico que promove o esvaziamento intestinal. É indicado em casos de constipação e pode ser utilizado no preparo para a realização de exames de cólon.

### **2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?**

**Enemin** promove a fluidificação ou amolecimento do material fecal, causando a distensão da parede intestinal, estimulando a contração da musculatura e evacuação. O tempo para o início da ação varia de 5 a 40 minutos.

### **3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Este medicamento não deve ser utilizado em caso de sensibilidade (alergia) conhecida ao sorbitol, ao laurilsulfato de sódio ou a qualquer um dos componentes da fórmula.

**Este medicamento é contraindicado para menores de 2 dias de vida.**

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

Este medicamento é, em geral, bem tolerado. No entanto, deve-se evitar o uso de **Enemin** em caso de hemorragia ou enterocolite hemorrágica.

**Atenção: contém álcool (etanol).**

**Atenção: este medicamento contém soja.**

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

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

### **Gravidez e lactação**

Informe seu médico da ocorrência de gravidez durante o tratamento ou após o seu término. Informar ao médico se está amamentando.

### **Uso concomitante com outras substâncias**

**Enemin** não sofre interações com outros medicamentos.

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

Conservar em temperatura ambiente (de 15 °C a 30 °C). Proteger da luz e 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.**

**Enemin** é uma solução homogênea levemente esbranquiçada.

**Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo. Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.**

## 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

### USO RETAL

Para obter o máximo de eficácia, utilize este medicamento no horário e dose exata estipulados pelo seu médico.

1. Corte a ponta da cânula, conforme demonstrado na ilustração.



2. Aplique por via retal, introduzindo suavemente a cânula e comprimindo a bisnaga até que todo o conteúdo da mesma tenha sido expelido.

Quando necessário poderão ser aplicadas duas doses simultaneamente, especialmente em casos de fecaloma.

**A critério médico, as doses pediátricas podem ser individualizadas de acordo com a idade do paciente.**

**Siga corretamente o modo de usar. Em caso de dúvidas sobre este medicamento, procure orientação do farmacêutico. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação de seu médico ou cirurgião-dentista.**

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

No caso de esquecimento de uma aplicação, faça-a assim que possível, a menos que esteja próximo do horário da aplicação seguinte. Espere por esse horário, respeitando sempre o intervalo determinado pelo médico.

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

## 8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

**Enemin** é muito bem tolerado, sendo relatados leves efeitos colaterais como dor abdominal e ardor anal.

**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 (SAC).**

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

Não são conhecidos sintomas de superdose com o **Enemin**.

Na ocorrência de superdosagem, interrompa o tratamento e procure orientação médica.

**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.**

## DIZERES LEGAIS

Registro: 1.0689.0199.001-3

### Registrado e produzido por:

**KLEY HERTZ FARMACÊUTICA S.A.**

Rua Comendador Azevedo, 224

Porto Alegre-RS

CNPJ: 92.695.691/0001-03 Indústria

Brasileira

[www.hertzfarma.com.br](http://www.hertzfarma.com.br)

SAC: 0800 704 9001

**Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure a orientação de um profissional de saúde.**

“Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 15/04/2019.”



### HISTÓRICO DE ALTERAÇÃO PARA A BULA

Dados da Submissão Eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados da alteração de bula		
Data do expediente	Nº expediente	Assunto	Data do expediente	Nº expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
-	-	ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no bulário RDC 60/12	-	-	ESPECÍFICO – Notificação para publicação no Rotulário Eletrônico de Medicamentos	-	ADEQUAÇÃO RDC 768/2022	VP e VPS	714 MG/G + 7,70 MG/G SOL RET CT 7 BG PLAS OPC 6,5 G
-	-	ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no bulário RDC 60/12	-	-	ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no bulário RDC 60/12	-	Dizeres Legais	VP e VPS	714 MG/G + 7,70 MG/G SOL RET CT 7 BG PLAS OPC 6,5 G
19/02/2021	0672905/21-3	ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no bulário RDC 60/12	19/02/2021	0672905/21-3	ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no bulário RDC 60/12	19/02/2021	9. Reações Adversas	VPS	714 MG/G + 7,70 MG/G SOL RET CT 7 BG PLAS OPC 6,5 G
25/05/2020	1640114/20-0	ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/05/2020	1640114/20-0	ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/05/2020	- Realocar frase obrigatória em negrito: <b>“Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação médica”</b>	VP	714 MG/G + 7,70 MG/G SOL RET CT 7 BG PLAS OPC 6,5 G

16/05/2019	0436402/19-3	ESPECÍFICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	16/05/2019	0436402/19-3	ESPECÍFICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	16/05/2019	-	VP e VPS	714 MG/G + 7,70 MG/G SOL RET CT 7 BG PLAS OPC 6,5 G
------------	--------------	---	------------	--------------	---	------------	---	----------	--