

APROVADO EM
22-09-2005
INFARMED

Este folheto informativo é regularmente actualizado; leia-o portanto atentamente antes de utilizar uma nova embalagem.

BÊCÊ Codilab, Pó para solução oral, associação

COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Por saqueta:

Vitamina B1, Mononitrato de Tiamina	10.00 mg
Vitamina B2, Riboflavina	10.00 mg
Vitamina B6, Cloridrato de Piridoxina	5.00 mg
Vitamina B12, Cianocobalamina	25.00 µg
Vitamina PP, Nicotinamida	50.00 mg
Pantotenato de cálcio	10.00 mg
Vitamina C - ácido ascórbico	500.00 mg

FORMA DE APRESENTAÇÃO

Embalagens de **10 e 20 saquetas de pó.**

CATEGORIA FÁRMACO-TERAPÊUTICA

11.3.1.3 – Associações de vitaminas

TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Codilab - Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos, S.A.
Avenida Marechal Gomes da Costa, 19
1800-255 LISBOA

INDICAÇÕES TERAPÊUTICAS

Profilaxia de avitaminoses do complexo B e vitamina C.

APROVADO EM 22-09-2005 INFARMED

CONTRA-INDICAÇÕES E EFEITOS SECUNDÁRIOS

Contra-indicações

BêCê Codilab não deve ser administrado a indivíduos com:

- história de hipersensibilidade conhecida a vitaminas do complexo B ou à vitamina C ou a qualquer um dos excipientes;
- litíase oxálica;
- doenças associadas à retenção de ferro como a hemocromatose, talassémia e anemia sideroblástica;
- insuficiência renal grave ou terminal/hemodialisados (dose diária aconselhável não superior a 100 mg).

Efeitos secundários

Estão descritos casos de erupção cutânea, ligeira e transitória, na sequência da administração de BêCê Codilab.

INTERACÇÕES MEDICAMENTOSAS E OUTRAS

A vitamina C interfere no metabolismo da varfarina, desferroxamina, etiniloestradiol e flufenazina.

Doses elevadas de vitamina C podem:

- aumentar a absorção e os níveis séricos do ferro e de contraceptivos orais;
- aumentar a concentração sérica dos salicilatos por diminuir a sua excreção renal;
- influenciar a interação entre o dissulfiram e o álcool;
- diminuir a absorção e níveis séricos dos anticoagulantes orais e a da flufenazina.

PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE UTILIZAÇÃO

APROVADO EM 22-09-2005 INFARMED

BêCê Codilab deve ser administrado com precaução a indivíduos com história de litíase renal ou a doentes submetidos a anticoagulação oral com varfarina.

BêCê Codilab pode aumentar a concentração urinária de ácido ascórbico interferindo com diversos testes laboratoriais (glicosúria, ácido úrico, creatinina e fósforo inorgânico) e dar resultados falsos positivos na pesquisa de sangue oculto nas fezes.

EFEITOS EM GRÁVIDAS E LACTENTES

BêCê Codilab é um polivitamínico que, nas doses recomendadas, pode ser administrado durante a gravidez e o período de aleitamento.

EFEITOS SOBRE A CAPACIDADE DE CONDUÇÃO E UTILIZAÇÃO DE MÁQUINAS

Não aplicável

LISTA DOS EXCIPIENTES

Sacarina sódica	30.00 mg
Polivinilpirrolidona (K30)	50.00 mg
Butil Hidroxianiol	1.25 mg
Butilparabeno	2.50 mg
Edetato dissódico	1.25 mg
Corante L-laranja Extra S/049253	1.75 mg
Ácido cítrico anidro	125.00 mg
Ácido tartárico	477.50 mg
Bicarbonato de sódio	632.50 mg
Tetraroma de laranja	50.00 mg
Aerosil 200 (dióxido de sílica coloidal)	25.00 mg
Granulado de laranja Diese	500.00 mg
Sacarose granulosa	2422.50 mg

POSOLOGIA USUAL, COM REFERÊNCIA À DOSE MÁXIMA

Adultos: 2 a 3 saquetas diárias.

Crianças: 1 saqueta diária, salvo prescrição médica diferente.

Em doentes com insuficiência renal chama-se a atenção para a necessidade de redução da dose (dose diária aconselhável não superior a 100 mg).

MODO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO

Via oral.

A preparação de BêCê Codilab em pó faz-se dissolvendo o conteúdo de uma saqueta num copo contendo água.

INDICAÇÃO DO MOMENTO MAIS FAVORÁVEL À ADMINISTRAÇÃO DO

APROVADO EM 22-09-2005 INFARMED

MEDICAMENTO

Bêcê Codilab pode ser tomado antes, durante ou depois das refeições, devendo a duração do tratamento ser estabelecida pelo médico assistente.

INSTRUÇÕES SOBRE A ATITUDE A TOMAR QUANDO FOR OMITIDA UMA OU MAIS DOSES

Em caso de omissão da administração de uma ou mais doses, o tratamento deve prosseguir de acordo com a posologia estabelecida.

MEDIDAS A ADOPTAR EM CASO DE SOBREDOSAGEM

Não há referência a casos de sobredosagem com BêCê.

ADVERTÊNCIAS

Se tiver a sensação de que o medicamento lhe provocou algum efeito secundário não descrito neste folheto, deve comunicá-lo ao seu médico ou ao farmacêutico.

Este medicamento contém sacarose, Se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares, contacte-o antes de tomar este medicamento

Antes de utilizar o medicamento, verificar o prazo de validade inscrito na embalagem exterior.

Manter fora do alcance e da vista das crianças

PRECAUÇÕES PARTICULARES DE CONSERVAÇÃO

BêCê Codilab deve ser mantido em local seco e fresco e a temperatura inferior a 25°C.

Data da revisão do texto: