

NOINTOX[®]

Carvão vegetal ativado - (DCB: 09367)

IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Carvão vegetal ativado - (DCB: 09367)

Indicado para redução do acúmulo de gases intestinais.

APRESENTAÇÃO

Comprimido - 250 mg - Embalagem contendo 2 blísteres com 10 comprimidos cada.

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 12 ANOS

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido de NOINTOX[®] contém:

Carvão vegetal ativado 250 mg
Excipientes q.s.p. 1 comprimido
(celulose microcristalina, estearato de magnésio, lactose monoidratada, metilparabeno, povidona, propilparabeno, copovidona.)

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

NOINTOX[®] é indicado para a redução do acúmulo de gases intestinais, diminuindo as flatulências.^(1,2)

COMO NOINTOX[®] FUNCIONA?

O carvão vegetal ativado não é absorvido pelo trato gastrointestinal e tem a capacidade de adsorver os gases intestinais no intestino, que podem causar flatulência.⁽²⁾

PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS

CONTRAINDICAÇÃO: durante a gravidez e para os casos de obstrução intestinal e alterações anatômicas do trato gastrointestinal. Deve ser utilizado com precaução em crianças, uma vez que o carvão ativado pode interferir na absorção de nutrientes. Não é recomendável o uso por crianças menores de 12 anos de idade. Não é recomendado utilizar o carvão ativado por longo período. **Atenção: Contém lactose, portanto este medicamento não deve ser usado por pessoas com síndrome de má-absorção de glicose-galactose.**

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS: Este produto pode interagir com outros medicamentos, portanto deve ser administrado, no mínimo, duas horas antes ou uma hora após outras medicações. **Informe ao seu médico ou**



cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

REAÇÕES ADVERSAS: constipação intestinal (prisão de ventre), desequilíbrio eletrolítico, obstrução gastrointestinal, hipotensão (diminuição da pressão arterial), vômitos ou diarreia.

INFORMAÇÕES DE COMO CONSERVAR NOINTOX®

NOINTOX® deve ser conservado em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C), protegido da luz e umidade. **NOINTOX®** apresenta-se na forma comprimido circular, biconvexo liso de coloração preta com presença de pintas brancas. **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. 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.**

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

MODO DE USO

Ingerir até 1 g (4 comprimidos de 250 mg) ao menos 30 minutos antes das refeições e até 1 g após as refeições. **Não exceder a recomendação diária indicada na embalagem. 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.**

REFERÊNCIAS: 1 - Hall RG Jr, Thompson H, Strother A. Effects of orally administered activated charcoal on intestinal gas. Am J Gastroenterol. 1981 Mar;75(3):192-6. PMID: 7015846. 2 - Potter T, Ellis C, Levitt M. Activated charcoal: in vivo and in vitro studies of effect on gas formation. Gastroenterology. 1985 Mar;88(3):620-4. doi: 10.1016/0016-5085(85)90129-5. PMID: 3917957.

DIZERES LEGAIS

Farm. Resp.: Dra. Michele Caldeira Landim. CRF/GO: 5122
MEDICAMENTO NOTIFICADO

Notificado por: CIFARMA – Científica Farmacêutica Ltda.
Rodovia BR 153 km 5,5 – Jd. Guanabara – CEP: 74.675-090
Goiânia/GO – CNPJ: 17562.075/0001-69 – Indústria Brasileira

Produzido por: CIFARMA – Científica Farmacêutica Ltda.
Av. das Indústrias, 3651 – Bairro Bicas
CEP: 33040-130 – Santa Luzia / MG
CNPJ: 17.562.075/0003-20 – Indústria Brasileira



RECICLÁVEL

