

Sonrisal e Sonrisal Limão

bicarbonato de sódio, carbonato de sódio, ácido acetilsalicílico, ácido cítrico

APRESENTAÇÃO

Embalagens com 5 e 30 envelopes de dois comprimidos efervescentes.

USO ORAL - USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido efervescente contém bicarbonato de sódio (1854mg), carbonato de sódio (400mg), ácido acetilsalicílico (325mg), ácido cítrico(1413mg). Cada comprimido efervescente de Sonrisal Limão contém bicarbonato de sódio (1644mg), carbonato de sódio (400mg), ácido acetilsalicílico (325mg), ácido cítrico (1507,08mg), aroma limão, D&C amarelo N° 10(C.I. 47005) e aspartamo.

1. INDICAÇÕES

Sonrisal é indicado como antiácido, no tratamento da azia, má digestão e hiperacidez gástrica, e como analgésico.

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

O bicarbonato de sódio tem seu uso tradicionalmente reconhecido como antiácido (Goodman & Gilman's, 2006 e Martindale 32ª edição), apresentando-se neste medicamento em associação ao carbonato de sódio e ao ácido cítrico, que reagem entre si, produzindo um efeito tamponante. O tratamento da dor com ácido acetilsalicílico também é consagrado na terapêutica tradicional (Goodman & Gilman's, 2006).

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

O ácido cítrico, o bicarbonato de sódio e o carbonato de sódio reagem em água, produzindo citrato de sódio e proporcionando um aumento do pH intragástrico. O ácido acetilsalicílico atua como analgésico, inibindo a síntese de prostaglandinas, as quais estão associadas ao desenvolvimento da dor.

4. CONTRA – INDICAÇÕES

Este medicamento não deve ser utilizado por pacientes com história de hipersensibilidade a quaisquer componentes da fórmula, a salicilatos, úlcera ou sangramento gástrico, hemofilia, ou suspeita de dengue.

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

A dose diária recomendada deste medicamento não deverá ser excedida, pois poderá trazer efeitos adversos indesejáveis, tais como eructação, flatulência e distensão abdominal. Pacientes com insuficiência renal, hepática, hipertensão arterial, asma, rinite, bem como pacientes grávidas ou amamentando ou usando medicamento anticoagulantes orais, devem consultar um médico antes de tomar este medicamento. É importante atentar para o conteúdo de sódio deste medicamento – para pacientes que seguem uma dieta com restrição de sódio, deve ser evitada a administração concomitante de outros medicamentos que contém sódio. O Sonrisal Limão contém fenilalanina. **Atenção fenilcetonúricos: contém fenilalanina. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

O bicarbonato de sódio aumenta o pH intra-gástrico, aumentando ou diminuindo a taxa de absorção de algumas drogas. A alcalinização da urina leva ao aumento da depuração renal de fármacos ácidos como tetraciclinas e barbitúricos, e prolonga a meia-vida de medicamentos básicos. Ácido acetilsalicílico pode diminuir a eficácia dos inibidores da ECA (enzima conversora da angiotensina), quando administrados concomitantemente com estes medicamentos.

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Sonrisal deve ser conservado em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C), protegido da luz 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.** Sonrisal é apresentado em comprimidos arredondados, de cor branca. **Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.**

8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

O paciente pode tomar um a dois comprimidos de Sonrisal, dissolvidos em um copo pequeno de água (200 ml), esperar completar a efervescência e beber de uma vez, podendo repetir o uso após 4 horas, conforme necessário. Não deve ser ultrapassada a dose máxima diária recomendada, que é de 8 comprimidos deste medicamento a cada 24 horas.

9. REAÇÕES ADVERSAS

Este medicamento pode causar eructação, flatulência, distensão abdominal, náusea e vômito. O paciente deve interromper o uso deste medicamento e consultar seu médico se apresentar coceira, vermelhidão na pele, espirro, dificuldade para respirar, sangue nas fezes ou no vômito, zumbido ou inchaço. **Em casos de eventos adversos, notifique ao Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária – NOTIVISA disponível em www.anvisa.gov.br/hotsite/notivisa/index.htm para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.**

10. SUPERDOSE

Em caso de uso excessivo deste medicamento, podem ocorrer: vômito, desidratação, zumbido, tontura, surdez, suor excessivo, hiperventilação, confusão mental e coma. **Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.**

MS. 1.0107.0141

Farm. Resp.: Milton de Oliveira CRF-RJ 5522

Fabricado por GlaxoSmithKline Brasil Ltda. Estrada dos Bandeirantes, 8464 - Rio de Janeiro – RJ

CNPJ 33.247.743/0001-10

Indústria Brasileira



SAC 0800 021 15 29

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação médica.

