XANTINON® DL-metionina e cloreto de colina



Leia com atenção, antes de usar o produto.

Forma farmacêutica, apresentações e via de administração Comprimido revestido. Embalagens com 20 e 100 unidades

USO ADULTO

Oso ADOLTO
Composição
Cada comprimido revestido contém:
DL-metionina
Cloreto de colina
Excipiente q.s.p.
Excipientes: croscarmelose sódica, di Excipientes. L'ossamiences soular, industre le similar, esteta aix de magnéso, amido pré-gelatinizado, cellulose microcristalina, crospovidona, hipromelose, hiprolose, macrogol, etileclulose, triacetina, monoglicerídeos acetilados, ácido oléico, corante vermelho 40, corante amarelo 6, álcool isopropilico, álcool etilico

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

INFONTAÇÕES AO FACIENTE Como este medicamento funciona? Os componentes ativos do Xantinon[®] - metionina e colina - são nutrientes considerados essenciais para várias funções do organou entes cinsideratus essentiais pala varias lunções do liga-nismo, principalmente para o metabolismo de gorduras (ligidios) e proteínas no figado. Estes nutrientes têm por finalidade evitar o adrinulo de gordura e atutara mobilização e remoção do excesso de gorduras e agentes tóxicos do figado, permitindo um melhor funcionamento do órgão.

O início de ação do produto vai depender do grau de compro metimento do fígado, não existindo um prazo determinado para

Por que este medicamento foi indicado?

Este medicamento é indicado para ajudar a mobilização e a remoção do excesso de gorduras do figado e para o tratamento de seus transtomos metabólicos, nos casos de doença hepática gordurosa não-alrodifica.

Quando não devo usar este medicamento?

Contra-indicações, advertências e precauções

Este medicamento não deve ser usado nos caso

os de alergia aos

Não há contra-indicação relativa às faixas etárias. Como não nfantil, o produto não deve ser utilizado em crianças, salvo a Gravidez e lactação: este medicamento não deve ser utilizado

por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista. Não existem estudos sobre o uso do produto durante gravidez e a amamentação.

Pacientes idosos: não há restrições ou recomendações especiais com relação ao uso deste produto por pacientes idosos.

Ingestão juntamente com outras substâncias; até o momento não foram relatados casos de reação com o uso do produto junto com outros medicamentos. Não há restrições quanto ao uso do produto junto com outros medicamentos. Não há restrições quanto ao uso do produto junto a

com outros medicamentos. Não há restrições quanto ao uso do produto junto com alimentos ou bebidas. Informe ao médico ou cirurgião-dentista o aparecimento de reações indesejáveis. Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento. Como devo usar este medicamento! Leia com atenção o item "Modo de usar" para a utilização correta do produto. Aspecto físico Xantinon[®] é um comprimido redondo de superfície lisa e cor vermelha.

Características organolépticas
Xantinon[®] possui odor e sabor característicos.
Modo de usar
3 a 4 comprimidos ao día, ou a critério médico.
O comprimido revestido não pode ser partido ou mastigado.
Deglutir por inteiro, com um pouco de líquido.
Siga corretamente o modo de usar; não desaparecendo os sintomas, procure orientação médica.
Não use o medicamento com o prazo de validade vencido.
Antes de usar observe o aspecto do medicamento.
Quais os males que este médicamento pode causar?
Xantinon[®] é bem tolerado; não há relatos de reações adversas relacionadas ao seu uson as doses recomendado:

O que fazer se alguém usar uma grande quantidade deste

medicamento de uma só vez?

Considerando as substâncias que compõem o produto, é pouco
provável que a eventualidade de ingestão acidental de doses
muito acima das recomendadas determine problemas graves para o paciente. No entanto, caso ocorram, o médico deve ser imediatamente informado para que sejam adotadas medidas de

Onde e como devo guardar este medicamento?

erve o produto na embalagem original e à temperatura ente (15°C a 30°C). azo de validade está impresso na embalagem do produto

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.
INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS

DE SAÚDE

Características farmacológicas

Características farmacológicas
Propriedades farmacológicas
Xantinon® é composto por dois aminoácidos - metionira e
colina - importantes para o metabolismo lipídico e protéico que
ocorre no ligado. Os seus componentes ativos atuam na mobilização e remoção do excesso de gorduras do hepatócito, além de
forencerem grupos meilo para a sintese de colina no organismo. A
formação dos componentes lipídicos das lipoproteíras plasmáticas
toma-se, portanto, possível, o que facilita o transporte de
gorduras pelo figado. Os aminoácidos presentes em Xantinon® são,
ainda, importantes para o metabolismo lipídico e para a sintese
e manutenção das membranas celularse e participam de forma
relevante na defesa antioxidante intracelular hepática, uma vez
que estudios² "comprovaram que a meleção detes, aminoácifios
que estudios² "comprovaram que a meleção detes, aminoácifios" retevante na deresa antioxidante intracelular nepatica, uma vez que estudos¹; comprovaram que a repleção destes aminoácidos se opõe ao estresse oxidativo responsável pelo aumento nos produtos de perioxidação celular e de radicais livres e danos nas membranas celulares, restaurando as funções hepáticas¹.

membranas celulares, restaurando as funções hepáticas!. Propriedades farmacocinéticas A metionia, uma vez absorvida, é convertida em SAMe (S-adenosilmetionina). A maioria da metionina administrada em teabolizada no ligado, cujos tecdos têm a maior atividade específica, embora todos os tecidos possam produzir e utilizar a SAMe. A SAMe é dadorado eta radicais metilo na maioria das reações de transmetilação. A meia-vida estimada da SAMe hepática é de 2,4-5.9 minutos em condições dietéticas nomais e um adulto normal deve produzir 6-8 g de SAMe por dia 3- A metionina sofre degradação ovaldata no figado e é climinada pela via renal "A colina é rapidamente absorvida pelo trato gastrintestinal sob forma inalterada após administração oral, uma parte é metabolizada pelas bacterias intestinais em trimetilamina. Cerca de 98% da colina do sangue e dos tecidos são seçüestrados em fosfatidicolina,



que serve como fonte de "liberação lenta" de colina. A colina passa para o figado onde vai exercer suas funções fisiológicas. É eliminada pela via renal, sendo 1% sob forma inalterada. É compatível com outros nutrientes e, quando co-administrada, parece favorecer a absorção dos mesmos 79.20. Resultados de efficicia A eficiacia do Stantinon⁴⁹ se baseia na eficácia dos seus componentes, todos muito bem estudados clinicamente e cujos resultados estão bem descritos em dissiscos de farmacologia de de terapêutica. Dos apentes lipotrópicos básicos da fórmula, existem numerrosos estudos. Foi comprovado que o metabolismo e recidagem intra-celular da metionina requer a betaína como co-fator e relatam a importância da betaína na síntese da metionina, principalmente em pacientes com deficência da viatrania 19.2; A importância da SAMe (metabólito ativo da metionio) no disturbios hepúticos foi relatado em diversas publicações cien-

distúrbios hepáticos foi relatada em diversas publicações cien-

No tratamento da colestase induzida por doença hepática crônica, a SAMe foi significativamente superior ao placebo, melhorando

No tratamento da colestase induzida por doença hepática crónica, a SAME foi significativamente superior ao placebo, mehorando em 50% os escores dos sintomas (prurido, fadiga), da bilimubina total e conjugada e da fosfatase alcalina 1º. As ações da colina em individuos sadios e em pacientes foram apresentadas em estudos de revisão, demonstrando que este nutriente é essencial para o funcionamento normal do figado 1º14 Recentemente tem-se destacado que espécies reatinas de oxigênio e de outros radicais livres tóxicos resultantes do estresse oxidativo ocorrem nas doenças hepáticas, principalmente nas crónicas, e contribuem para o dano hepático em vaíros tipos de hepatopatias, dentre as quais a doença hepáticas, principalmente nas crónicas, e contribuem para o denen hepática gordurosa não-alcodíica (DEINA) e a sus danos hepáticas, os processos hepáticos crónicos e as hepatite virsia, asim como para a detecnioração do processo patológico 6º13º1. Um estudo piloto para a avalação da evolução do estreses oxidativo hepáticos em pacientes com doença hepática gordurosa não-alcodíica (esteatoepatite año-alcodíica) tratados com Xantinnos d'eomonstrou que o grupo tratado com o produto ativo apresentou redução significante dos valores de gultationa, homosisteira e de maloradicido ao longo do tratamento, em comparação com o placebo. Esses achados o tratamento, em comparação com o placebo. Esses achad odem ser explicados por um aumento na atividade antioxidar

o tratamento, em comparação com o placebo. Esses achados poden ser explicados por um aumento na atividade antioxidante hepática determinada pelo Xantinon® que resultaná em menor lipoperoxidação hepática, comprovando a ação favorável do produto sobre o estresse oxidativo.º ". Os autores concluiram que a administração de agentes lipotrópicos com atividade antioxidante, como a metionina e a colina, têm um papel importate no tratamento coadjuvante de hepatopatias e de transtomos hepáticos de origem alimentar ou medicamentosa.

Referências: I. Reis KAA et al. Pedirutria (São Paulo) 2001;23(4):329-39. 2. Lieber CS. Rozz Akad Med Bidiputa 2005;507-20. 3. Matol Met al. Phormacol Ther 1997; 17(3):265-80.

1. Maree KA et al. Internot/Jkt Nutr Res 1989;59:136-41. 5. Schwahn BC et al. Pd/ Glin Phormacol 2003;556-13. 6. Abdelmalek IMF et al. A[G 2001;96(9):2711-77. NHarus R. Coulston AM. In. Hardman [G. Limbrid LE Goodma R. Gilman's. The pharmacological basis of therapeutic. 10º et McGraw-Hill Co. USA. 2001; p.1765-71. 8. Zeisel SH. Blusztapi [K. Annu Ver N. Hatol [M. Alcohol 2002;73(1):55-61. 2. Guidis GA et al. In. Methionine Metabolism: Molecular mechanism and clinical implications, pp. 67-79. Matol of 12 la (eds.) CSIC press. Madrid, [1922. 13. Carty D]. Zeisel SH. Nutr Ver 1994;52(10):327-39. 14. Zeisel SH. Am Coll Nutr 1992;11(5):473-81. 15. Kim Ket et al. Food Oram Toxicol 1993;6655-661. 16. Barakí AJ et al. Alcohol Clin Exp. Rei 1997;755:555. 17. Barakí AJ et al. Alcohol Clin Exp. Rei 1997;755:555. 17. Barakí AJ et al. Alcohol Clin Exp. Rei 1997;755:555. 17. Barakí AJ et al. Alcohol Clin Exp. Rei 1997;755:555. 17. Barakí AJ et al. Alcohol Clin Exp. Rei 1997;755:555. 17. Barakí AJ et al. Alcohol Clin Exp. Rei 1997;755:555. Natro Rei 1994;12:866-7. 18. Parise ER at al. Dados em arquivo. 19. Methionine. BIAM - Banque de Données Automatisée sur les Medicaments - M.S. França - http://www.biam.2.org. 20. Choline. BIAM - Banque de Données Automatisée sur les

Médicaments - Publica romps Indicações No tratamento de transtornos metabólicos hepáticos, con medicação antioxidante, reduzindo o estresse oxidativo hepátic em casos de deonça hepática gordurosa não-alcoólica.

em casos de obenção repatuta goraurosa naz-anticionica. Contro-indicações

Hipersensibilidade aos componentes da fórmula.
Não há contro-indicação relativa às faixas estárias. Como não há estudos científicos com esse medicamento na população infantil, o

Modo de usar e cuidados de conservação depois de aberto
Descrição do produto: comprimido revestido redondo d superfície lisa e cor vermelha. Leia com atenção o item "Posologia" para a utilização correta

Posologia

3 a 4 comprimidos ao día, ou a critério médico. O comprimido revestido não pode ser partido ou mastigado. Deglutir por inteiro, com um pouco de líquido.

Advertências O uso de metionina em pacientes com insuficiência hepática grave deve ser feito com cautela, pois pode induzir encefalopatia

neparaca.

Gravidez e lactação: Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-

dentista. Uso em idosos, crianças e outros grupos de risco Pacientes idosos: não há restrições ou recomendações es com relação ao uso deste produto por pacientes idosos. Crianças: não existem na literatura médica estudos na lação infantil portanto o medicamento não está indicado:

Interações medicamentosas
Até o momento não foram relatados casos de interação medicamentosa com o uso do produto.

Ingestão concomitante a outras substâncias: não há restrições quanto

ngestão concomitante de alimentos ou bebidas

Bagação adversas a medicamentos Xantinon® é bem tolerado; não há relatos de reações adversas relacionadas ao seu uso nas doses recomendadas.

Superdose

Superdose.

Considerando as características farmacológicas dos componentes do produto, é pouco provável que a eventualidade de ingestão acidental de doses muito acima das recomendadas determine efeitos adversos graves. Caso o coram, recomenda-se adotar medidas habituais de controle das funções vitais (monitoração cardiomespiratória, manutenção do balanço hidroeletrolítico, diurese).

Armazenagem.

var o produto na embalagem original e à temperatura ite (15°C a 30°C).

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO

ALCANCE DAS CRIANÇAS. SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR; NÃO DESA: PARECENDO OS SINTOMAS, PROCURE ORIENTAÇÃO

MÉDICA MS - 1.0639.0119

Farmacêutico Responsável: Wagner Moi - CRF-SP nº 14.828 Nº do lote, data da fabricação e data da validade: vide cartucho.

Nycomed Pharma Ltda.
Rodovia SP 340 S/N, Km 133,5
Jaguariúna - SP
CNPJ 60.397.775/0008-40
Indústria Brasileira

XTCR_NSPC_0707_CP Cód. Laetus: 207

SAC: 0800-7710345

