



# Forfig

## *Silybum marianum L. Gaerth*

Extrato

Comprimido revestido

### FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO

Comprimido revestido com 100 mg de extrato seco de *Silybum marianum*.  
Embalagem com 30 comprimidos revestidos contendo 100 mg de extrato de *Silybum marianum*.

**USO ORAL**  
**USO ADULTO.**

**Composição:**

**Cada comprimido revestido contém:**

Extrato de *Silybum marianum*..... 100 mg\*  
excipientes q.s.p. ....1 comprimido\*\*

\* Cada 100 mg de extrato de *Silybum marianum* equivalem a 70 mg de silimarina.

\*\*Excipientes: celulose microcristalina, copolividona, dióxido de silício, estearato de magnésio, croscarmelose sódica, talco, álcool polivinílico, macrogol, corante laca amarelo crepúsculo, corante laca amarelo quinoleína sicovit, dióxido de titânio.

### Concentração dos princípios ativos

Cada comprimido revestido contém 70 mg de silimarina, calculados como silibinina.

### Nomenclatura botânica e parte utilizada da planta

*Silybum marianum L. Gaerth.* (extrato), fruto.

### INFORMAÇÕES AO PACIENTE

#### 1. PARA QUÊ ESTE MEDICAMENTO FOI INDICADO?

Este medicamento foi indicado para auxiliar no tratamento das doenças do fígado.

#### 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

A silimarina, componente ativo do **Forfig** (silimarina), age como estabilizador das membranas dos hepatócitos (células do fígado), resguardando sua integridade e, assim, a função fisiológica do fígado; protege, experimentalmente, a célula hepática da influência nociva de substâncias tóxicas endógenas e/ou exógenas.

Desta maneira, **Forfig** (silimarina) atua de forma benéfica como

coadjuvante no tratamento das doenças hepáticas crônicas inflamatórias, cirrose hepática e lesões hepatotóxicas, promovendo rápida melhora dos sintomas clínicos, como: cefaleia, astenia, anorexia, distúrbios digestivos, sensação de peso epigástrico, etc.

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

O uso deste medicamento é contraindicado em caso de hipersensibilidade conhecida à silimarina e/ou demais componentes da formulação.

**Este medicamento, nesta apresentação, é contraindicado para menores de 18 anos.**

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

A administração do preparado não exige precauções especiais. Os comprimidos devem ser deglutidos por inteiro, com um pouco de líquido.

**Forfig** (silimarina) somente deve ser utilizado durante a gravidez e lactação sob orientação médica.

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

**Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.**





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

Conservar em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C). Proteger da umidade.

O prazo de validade deste medicamento é de 24 meses.

**Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.**

**Não use medicamento com o prazo de validade vencido.**

**Para sua segurança, mantenha o medicamento na embalagem original.**

**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?

**Forfig** (silimarina) deve ser utilizado por via oral, conforme orientado pelo seu médico.

Recomenda-se, conforme a gravidade dos sintomas o seguinte uso:

**Forfig** (silimarina) **100 mg** (comprimido revestido):

O tratamento deve ser iniciado com 2 comprimidos revestidos, 3 vezes ao dia. Para a dose de manutenção deve ser administrado 1 comprimido revestido, 3 vezes ao dia.

**Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.**

**Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.**

**Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.**

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

**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?

**Frequente**

( $\geq 1/100$ )

**Pouco frequente**

( $\geq 1/1.000$  e  $< 1/100$ )

**Raro**

( $< 1/1.000$ )

Náusea, vômito, dor abdominal, diarreia, cefaleia.

**Muito rara**

( $< 1/10.000$ )

Desmaio, urticária, sudorese, fraqueza.

**Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também a empresa através de seu serviço de atendimento.**

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

Não foram relatados, até o momento, sintomas relacionados à superdose.

Na eventualidade da ingestão acidental de doses muito acima das preconizadas, procure imediatamente assistência médica. Não tome nenhuma medida sem antes consultar um médico. Informe ao médico o medicamento utilizado e sua dose (quantidade) e os sintomas presentes.

Na eventualidade da ingestão acidental de doses muito acima das preconizadas, recomenda-se adotar as medidas habituais de controle das funções vitais.

**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.**

M.S.: 1.0043.1028

Farm. Resp.: Dra. Sônia Albano Badaró – CRF-SP 19.258

**Venda sob prescrição médica.**

**Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 22/02/2010.**



EUROFARMA LABORATÓRIOS LTDA.  
Av. Ver. José Diniz, 3.465 - São Paulo-SP  
CNPJ: 61.190.096/0001-92  
www.eurofarma.com.br  
Indústria Brasileira



**Eurofarma**  
0800-704-3876  
euroatende@eurofarma.com.br  
www.eurofarma.com.br



RECICLÁVEL

