



A cumarina é hidroxilada rapidamente. A biodisponibilidade do metabólito (7-hidroxicumarina) após administração oral, em comparação com a administração intravenosa, é de 120,6%, comprovando que o Angiolot® é completamente absorvido, e que a biodisponibilidade dos ativos está assegurada. Aproximadamente 10% de troxerrutina é absorvida após administração oral, sendo eliminada em sua maior parte pela bile, e uma parte eliminada via renal. Após a biotransformação não surgem os metabólitos conhecidos da rutina, especialmente a quercetina. O tempo de meia-vida é de várias horas.

INDICAÇÕES

Angiolot® é indicado para o tratamento de doenças agudas e crônicas, decorrentes de processos inflamatórios, estases linfáticas, edemas ricos em albumina e lesões tissulares, agindo em todas as ocorrências de estases venosas e linfáticas associadas a inflamações, rubor, dor e edemas.

É indicado para: síndromes varicosas, varizes, hemorroidas, úlceras das pernas, flebites, periflebites, tromboflebitas, síndromes pós-flebiticas, linfadenites, linfedemas, arterites, braquialgias, cervicalgias e lombalgias. Profilaxia da trombose pré e pós-operatória e na gravidez.

CONTRA-INDICAÇÕES

ANGILOT® É CONTRA-INDICADO PARA PACIENTES COM HIPERSENSIBILIDADE AO FÁRMACO OU A QUALQUER OUTRO COMPONENTE DA FÓRMULA. PARA PACIENTES PORTADORES DE HEPATOPATIAS GRAVES OU PROGRESSAS.

PRECAUÇÕES

O uso durante o primeiro trimestre de gravidez requer avaliação médica da relação risco/benefício. O uso de doses altas (mais de 3 drágeas ao dia) de Angiolot®, em tratamentos prolongados (mais de um mês de duração), deve ser acompanhado de avaliação médica criteriosa da função hepática. O uso do medicamento deve ser interrompido e o médico informado, se houver o aparecimento de sintomas como náuseas acompanhadas por urticária, urina escura ou amarelamento da pele e/ou globo ocular.

"ATENÇÃO: este medicamento contém AÇÚCAR, portanto, deve ser usado com cautela em portadores de Diabetes".
- Angiolot® contém o corante amarelo de TARTRAZINA (FD&C nº 05) que pode causar reações de natureza alérgica, entre as quais asma brônquica, especialmente em pessoas alérgicas ao ácido acetilsalicílico.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não administrar Angiolot® juntamente com medicamentos que prejudicam a função hepática, pois pode levar ao aumento de possíveis reações hepáticas.

REAÇÕES ADVERSAS

Têm sido relatados casos de rubor (vermelhidão), cefaléia. Casos isolados de hepatite acompanhados ou não de icterícia foram relatados, e os mesmos foram reversíveis após a interrupção do tratamento. Houve casos isolados de doenças gastrointestinais. Elevações eventuais das enzimas hepáticas (transaminases séricas, gama-glutamil transpeptidases) podem ocorrer durante o período inicial do tratamento, as quais diminuem com a descontinuação do tratamento.

ALTERAÇÕES EM EXAMES CLÍNICOS E LABORATORIAIS

Elevações eventuais das enzimas hepáticas (transaminases séricas, gama-glutamil transpeptidases) podem ocorrer, principalmente durante o período inicial do tratamento, as quais diminuem com a descontinuação do uso do produto. A coagulação sanguínea não é influenciada por Angiolot®, não havendo necessidade de controles hematológicos.

POSOLOGIA

Os estudos clínicos recentes têm demonstrado a eficácia do produto com doses diárias que variam entre 1 e 6 drágeas (2 drágeas, 3 vezes ao dia).

A posologia média recomendada é de 1 drágea, 3 vezes ao dia. Qualquer mudança nesta posologia ficará a critério médico.

SUPERDOSE

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

PACIENTES IDOSOS

O uso em pacientes idosos (acima de 60 anos) requer prescrição e acompanhamento médico.

Registro M.S. nº 1.0465.0248
Farm. Responsável: Dr. Marco Aurélio Limiro G. Filho - CRF-GO nº 3.524
Nº do lote, data de fabricação e prazo de validade: **VIDE CARTUCHO**

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Prezado Cliente:

Você acaba de receber um produto Neo Química.

Em caso de alguma dúvida quanto ao produto, lote, data de fabricação, ligue para nosso SAC - Serviço de Atendimento ao Consumidor.



Laboratório Neo Química Com. e Ind. Ltda.

VPR 1 - Quadra 2-A - Módulo 4 - DAIA - Anápolis - GO - CEP 75132-020

www.neoquimica.com.br

C.N.P.J.: 29.785.870/0001-03 - Indústria Brasileira

Faber
Print
718 - 0202
3002650 - 04/2008

Angiolot®

cumarina
troxerrutina

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO
Drágeas: Embalagem contendo 20 drágeas.

USO ADULTO

USO ORAL

COMPOSIÇÃO

Cada drágea contém:
cumarina 15mg
troxerrutina 90mg
excipientes q.s.p. 1 drágea
(poli(metacrilato de butila-co-metacrilato de dimetilaminoetil-co-metilmetacrilato), poli(acrilato de etila-co-metacrilato de metila-colordrato de metacrilato de trimetilamônio), sacarose, talco, estearato de magnésio, lactose, etilcelulose, dióxido de titânio, gelatina, corante amarelo de tartrazina (FD&C nº 05), goma arábica, povidona, macrogol, carbonato de cálcio, cera de carnaúba e cera de abelha).

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

- Angiolot® atua no tratamento das manifestações da insuficiência venosa crônica, funcional e orgânica dos membros inferiores.

- Conservar em temperatura ambiente (15° a 30° C). Proteger da luz e umidade.

- Prazo de validade: **VIDE CARTUCHO**. Não use medicamento com o prazo de validade vencido; poderá ocorrer diminuição do seu efeito terapêutico.

- Informe seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término". Informe seu médico se está amamentando". A prescrição de Angiolot® na gravidez deve ser feita somente pelo seu médico. O uso durante o primeiro trimestre de gestação requer avaliação médica da relação risco/benefício.

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

- Angiolot® pode ser ingerido com bebidas e alimentos.

- Não interromper o tratamento sem o conhecimento do seu médico".

- Angiolot® contém o corante amarelo de TARTRAZINA (FD&C nº 05) que pode causar reações de natureza alérgica, entre as quais asma brônquica, especialmente em pessoas alérgicas ao ácido acetilsalicílico.

- Informe seu médico o aparecimento de reações desagradáveis, tais como: vermelhidão da pele, distúrbios gastrointestinais e cefaléia".

- **"ATENÇÃO: este medicamento contém AÇÚCAR, portanto, deve ser usado com cautela em portadores de Diabetes".**

- **"TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS".**

- Não administrar Angiolot® juntamente com medicamentos que prejudicam a função hepática, pois pode levar ao aumento de possíveis reações hepáticas.

- Angiolot® está contra-indicado para pacientes com hipersensibilidade à droga ou a qualquer outro componente da fórmula. É contra-indicado para portadores de hepatopatias graves ou progressas.

- Informe seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando antes do início ou durante o tratamento".

- **"NÃO TOMAR MEDICAMENTO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO, PODE SER PERIGOSO PARA A SUA SAÚDE".**

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

Angiolot® promove a inibição da formação de edemas inflamatórios locais. Acelera a regeneração dos capilares no tecido lesado e melhora a circulação da rede capilar, prevenindo lesões e aumentando o fluxo sanguíneo. Atua na vasoconstrição, normalizando a circulação sanguínea e linfática.

Melhora da microcirculação, efeito protetor do endotélio e hemodinâmico: os agentes cumarina e troxerrutina contidos no Angiolot® apresentam efeito protetor do endotélio capilar, melhorando a capacidade do fluxo sanguíneo através de ações hemodinâmicas e antitrombóticas. Com isso, a exsudação de plasma para o interstício é diminuída. Obtém-se, assim, melhora do fluxo capilar demonstrado especialmente pela troxerrutina, para a flexibilidade dos eritrócitos. No caso de insuficiência venosa crônica, obtém-se diminuição da adesão de leucócitos, que danifica as paredes capilares e causa inflamações, assim como da agregação de trombócitos, o que entre outros, é o centro dos processos patológicos.

Efeito anti-edematoso, antiflogístico, protetor de tecido e linfocinético: A cumarina contida no Angiolot® estimula o efeito proteolítico dos macrófagos, em edemas locais ricos em proteínas. Com a proteólise ocorre uma rápida remissão dos edemas e do processo inflamatório, pois a proteína do edema, responsável pela retenção de água intersticial, causadora e retentora do processo inflamatório é dividida em pequenas frações de moléculas que são transportadas através dos capilares sanguíneos e linfáticos, obtendo-se um aumento da capacidade de transporte linfático, pelo visível efeito linfocinético da cumarina e troxerrutina. A inflamação aguda é influenciada pela cumarina, assim como é influenciada pelos antiflogísticos clássicos. Os mecanismos de ação básicos podem ser considerados comprovados: a inibição do "respiratory burst" de leucócitos ativados pela cumarina e pela troxerrutina e as propriedades captadoras, especialmente da cumarina e também da troxerrutina, em relação a espécies reativas de oxigênio, exercem um papel importante e inibem o metabolismo de prostaglandina e leucotrieno. A fibrose do tecido afetado, que determina o processo terminal da doença, é diminuída. O aumento da proteólise intersticial, juntamente com a influência do "respiratory burst" em leucócitos ativados e na captação de radicais superóxidos, promovidos pelos dois agentes, formam o núcleo dos efeitos anti-edematosos, antiflogísticos, protetores das paredes capilares, prevenindo a formação de tecido fibrótico. A combinação cumarina e troxerrutina, através do efeito hemodinâmico, promove a melhora da perfusão sanguínea e linfática.

A cumarina é rapidamente absorvida e biotransformada, após administração oral. Seu principal metabólito ativo, 7-hidroxicumarina, possui um tempo de meia-vida de alguns minutos. O metabólito principal é ligado ao ácido glicúrico e eliminado na urina. A biodisponibilidade plasmática da cumarina, após administração de 6 drágeas de Angiolot®, é de 64% comparada com a administração intravenosa de 90mg.

