

FOLHETO INFORMATIVO: INFORMAÇÃO PARA O UTILIZADOR

Triflusal Ratiopharm 300 mg Cápsulas
Triflusal

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento pois contém informação importante para si.

Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.

Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.

- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.

- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4

O que contém este folheto:

1. O que é Triflusal Ratiopharm e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de tomar Triflusal Ratiopharm
3. Como tomar Triflusal Ratiopharm
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar Triflusal Ratiopharm
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O QUE É TRIFLUSAL RATIOPHARM E PARA QUE É UTILIZADO

Triflusal Ratiopharm é um medicamento que pertence ao grupo farmacoterapêutico 4.3.1.4 – Antiagregante plaquetário.

Triflusal Ratiopharm está indicado nas seguintes situações:

- Prevenção secundária (após acidente vascular cerebral ou enfarte agudo do miocárdio) de episódios cardiovasculares (morte, enfarte do miocárdio e AVC),
- Prevenção do enfarte do miocárdio em doentes com angina instável.
- Prevenção da oclusão pós enxerto de veia após cirurgia de "bypass" coronário.

2. O QUE PRECISA DE SABER ANTES DE TOMAR TRIFLUSAL RATIOPHARM

Não utilize Triflusal Ratiopharm

- se tem alergia (hipersensibilidade) à substância ativa (triflusal) ou a qualquer outro componente de Triflusal Ratiopharm ou a outros salicilatos;
- se sofre de úlcera péptica ativa ou tem antecedentes de úlcera péptica complicada;
- se tem uma hemorragia ativa.

Em qualquer destes casos, deve consultar o seu médico.

Advertências e precauções

- se está medicado com anticoagulantes e antidiabéticos: ver "Tomar Triflusal Ratiopharm com outros medicamentos".
- se sofre de problemas renais.

Tomar Triflusal Ratiopharm com outros medicamentos

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar ou tiver tomado recentemente outros medicamentos, incluindo medicamentos obtidos sem receita médica.

Certos medicamentos podem interagir com Triflusal Ratiopharm e, neste caso, pode ser necessário alterar a dose ou interromper o tratamento. É importante que informe o seu médico se estiver a tomar algum dos seguintes medicamentos: anti-inflamatórios não esteroides, anticoagulantes ou antidiabéticos orais, já que podem intensificar-se os efeitos destes medicamentos, incluindo os do Triflusal Ratiopharm.

Triflusal Ratiopharm com alimentos e bebidas

Não são conhecidas interações de Triflusal Ratiopharm com alimentos nem com bebidas.

Gravidez, amamentação e fertilidade

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

Não existem dados clínicos sobre a utilização de Triflusal Ratiopharm durante a gravidez. No entanto, como medida de precaução, recomenda-se que o medicamento não seja utilizado durante a gravidez, especialmente nos primeiros três meses e durante o período de amamentação, a não ser por indicação expressa do médico. Deverá, portanto, informar o seu médico no caso de estar grávida ou pretender engravidar, ou se estiver a amamentar.

Utilização em crianças e adolescentes

A utilização de Triflusal Ratiopharm em crianças não é recomendada pelo facto de não haver experiência suficiente.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Nas doses habituais, não são conhecidos efeitos do Triflusal Ratiopharm que possam comprometer a condução de veículos e o uso de máquinas.

Informações importantes sobre alguns componentes de Triflusal Ratiopharm

Não aplicável

3. COMO TOMAR TRIFLUSAL RATIOPHARM

Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas. A posologia habitualmente recomendada depende da situação clínica, podendo variar entre uma a três cápsulas diárias em administrações repetidas.

Modo de administração

As cápsulas devem ser ingeridas com água, de preferência durante ou após as refeições.

Duração média do tratamento

A duração do tratamento deverá ser estabelecida pelo seu médico e dependerá da evolução clínica. Só deverá suspender o medicamento por indicação do seu médico.

Se tomar mais Triflusal Ratiopharm do que deveria

Os sintomas de uma intoxicação por Triflusal Ratiopharm, a qual só se verifica com doses muito elevadas, incluem excitação ou depressão, alterações respiratórias, dores intestinais e diarreia. Se, por acidente, tomou uma dose excessiva, e verificar algum destes sintomas consulte imediatamente um médico. Entretanto, enquanto não for observado pelo médico, se tiver tomado o medicamento há menos de duas horas, tente provocar o vômito.

Caso se tenha esquecido de tomar Triflusal Ratiopharm

No caso de se esquecer de tomar uma cápsula, poderá tomá-la se o esquecimento for de uma ou duas horas. Se o esquecimento for de mais de duas horas, salte a dose esquecida e continue a tomar a dose normal na próxima vez. Nunca deverá duplicar a dose no caso de se ter esquecido de tomar a dose anterior.

4. EFEITOS INDESEJÁVEIS POSSÍVEIS

Como os demais medicamentos, Triflusal Ratiopharm pode causar efeitos indesejáveis, no entanto estes não se manifestam em todas as pessoas.

Triflusal Ratiopharm é, de um modo geral, bem tolerado, no entanto é possível verificarem-se sintomas de distúrbios gástricos (náuseas, vômitos, dor de estômago, azia). Esta sensação de mal-estar a nível do estômago, normalmente desaparece se o medicamento for tomado logo após as refeições, ou então se tomar um antiácido (medicamentos que aliviam a sensação de azia). Não há motivo para descontinuar o tratamento.

Também foram relatados casos raros de fotossensibilidade (reação alérgica da pele sob a ação da luz solar).

Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente através do sistema nacional de notificação mencionado abaixo. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram>

(preferencialmente) ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

5. COMO CONSERVAR TRIFLUSAL RATIOPHARM

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não necessita de precauções especiais.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior e no blister. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Não utilize Triflusal Ratiopharm se verificar sinais visíveis de deterioração, nas cápsulas.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. CONTEÚDO DA EMBALAGEM E OUTRAS INFORMAÇÕES

Qual a composição de Triflusal Ratiopharm

- A substância ativa é triflusal: 300 mg por cápsula.
- O outro componente é a gelatina das cápsulas.

Qual o aspeto de Triflusal Ratiopharm e conteúdo da embalagem

Triflusal Ratiopharm é um medicamento que se apresenta na forma farmacêutica de cápsulas acondicionadas em blisters, em embalagens de 20 e 60 cápsulas.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Lagoas Park, Edifício 5-A, Piso 2
2740-245 Porto Salvo
Portugal

Fabricante

Toll Manufacturing Services S.L.
C/ Aragoneses 2 – Pol, Industrial Alcobendas
28108 Alcobendas, Madrid
Espanha

Para quaisquer informações sobre este medicamento, queira contactar o Titular da Autorização de Introdução no Mercado.

Medicamento sujeito a receita médica

Este folheto foi revisto pela última vez em

APROVADO EM
01-04-2022
INFARMED