

Silimalon[®]

silimarina e metionina

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO

Drágea. Embalagem contendo 20 drágeas.

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada drágea contém:

silimarina	70 mg
DL-metionina	100 mg
excipiente q.s.p.	1 drágea

excipientes: fosfato de cálcio, amido, lactose, carboximetilcelulose, aerosil, estearato de magnésio, polivinilpirrolidona, sacarose, goma laca, goma arábica, silicato de magnésio hidratado, carbonato de cálcio, óxido de magnésio e corante eritrosina.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

SILIMALON[®] destina-se ao alívio dos sintomas e prevenção dos danos provocados pelas agressões ao fígado. Tais agressões podem ser de origem alimentar (dietas gordurosas, ingestão excessiva de bebidas alcoólicas), medicamentosa ou infecciosa. **SILIMALON[®]** deve ser guardado na sua embalagem original, ao abrigo do calor excessivo (temperatura entre 15° e 30°C), umidade e luz solar direta. Nestas condições, este medicamento possui prazo de validade a partir da data de fabricação (vide embalagem externa). Este, como qualquer outro produto, não deve ser usado, após vencido o prazo de validade ou caso suas características físicas estejam alteradas. Ao comprar um medicamento, verifique se a embalagem está íntegra. **SILIMALON[®]**, assim como qualquer outro medicamento, não deve ser utilizado durante a gravidez e amamentação, a não ser sob estrita orientação médica. Informe ao seu médico a ocorrência de gravidez ou se está amamentando na vigência do tratamento ou após o seu término. Para que o tratamento com **SILIMALON[®]** forneça os resultados esperados, siga a orientação do seu médico, respeitando sempre o modo de usar, os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento, sem o conhecimento do seu médico. Não desaparecendo os sintomas, retorne ao seu médico. Informe ao seu médico o aparecimento de reações desagradáveis.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

Não há restrições quanto à alimentação ou outra medicação que necessite ser utilizada junto com **SILIMALON[®]**. Mesmo assim, informe ao seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando, antes do início ou durante o tratamento.

NÃO TOME REMÉDIO SEM O CONHECIMENTO DE SEU MÉDICO. PODE SER PERIGOSO PARA SUA SAÚDE.

INFORMAÇÃO TÉCNICA

SILIMALON[®] tem como princípios ativos a silimarina e a DL-metionina. A silimarina, extraída da planta *Silybum marianum* L., é composta por 3 flavolignanas (silibina, silidianina e silicristina). Por sua capacidade de interferir na permeabilidade da membrana do hepatócito, inibe a entrada de substâncias tóxicas. Ainda, a nível de membrana, a silimarina possui ação estabilizadora, inibindo a lipoperoxidação desencadeada pelos radicais livres, demonstrando uma ação antioxidante. Estudos realizados em culturas de hepatócitos demonstraram que a ação protetora e estabilizadora da silimarina sobre a membrana celular, deve-se à redução da lipoperoxidação provocada pelos

radicais livres. A DL-metionina é um aminoácido com ação lipotrópica, que reduz a infiltração gordurosa no hepatócito, diminuindo o processo de esteatose.

INDICAÇÕES

SILIMALON® está indicado para prevenção e tratamento das agressões tóxicas, metabólicas e infecciosas ao hepatócito. Também está indicado, nas situações que provocam sobrecarga da função hepática, tais como dietas ricas em gordura, ingestão de álcool e medicamentos.

CONTRA-INDICAÇÕES

SILIMALON® está contra-indicado em pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula.

PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS

Durante a gravidez e lactação, o produto deve ser utilizado sob estrita orientação médica. Como qualquer outro medicamento, não se recomenda sua utilização no primeiro trimestre da gravidez.

Atenção: Este medicamento contém Açúcar, portanto, deve ser usado com cautela em portadores de Diabetes.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Até o momento, não foram observadas interações com outros medicamentos.

REAÇÕES ADVERSAS

Até o momento, não foram descritos casos de reações adversas, com o uso de **SILIMALON®**.

POSOLOGIA E MODO DE USAR

A dose média recomendada é de 2 drágeas, três vezes ao dia, por 30 dias. Nos casos mais severos poderão ser usadas doses de 12 drágeas por dia, divididas em 3 tomadas. Estas doses podem ser alteradas, segundo critério médico.

SUPERDOSAGEM

Até o momento, não existem relatos de casos de superdosagem.

PACIENTES IDOSOS

Não há advertências ou recomendações especiais, sobre o uso do produto em pacientes idosos.

Reg. MS nº 1. 5651.0044

Farm. Responsável: Dra. Ana Luisa Coimbra de Almeida - CRF/RJ nº 13227

Registrado por: **ZYDUS NIKKHO FARMACÊUTICA LTDA.**

C.N.P.J. 05.254.971/0001-81

Estr. Governador Chagas Freitas, 340 - Ilha do Governador / RJ

INDÚSTRIA BRASILEIRA

**Zydu
Nikkho**

Fabricado por: **ZYDUS NIKKHO FARMACÊUTICA LTDA.**

C.N.P.J. 05.254.971/0008-58

Rua Jaime Perdigão, 431/445 - Ilha do Governador / RJ

Serviço de Atendimento ao Consumidor: 0800 282 9911

INDÚSTRIA BRASILEIRA

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Número do lote, data de fabricação e prazo de validade: VIDE EMBALAGEM EXTERNA.