



**CARVEROL<sup>®</sup>**  
**(carvão vegetal ativado)**

União Química Farmacêutica Nacional S/A

Comprimido

250 mg

# CARVEROL®

carvão vegetal ativado



## Comprimido

---

### IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO

#### FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO

Comprimido: embalagem contendo 20 comprimidos.

#### USO ORAL

#### USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 2 ANOS

#### COMPOSIÇÃO:

Cada comprimido contém:

carvão vegetal ativado.....250 mg

Excipientes: glicose monohidratada, sacarose refinada, celulose microcristalina, lactose, amido, talco, metilparabeno, propilparabeno, amidoglicolato de sódio e estearato de magnésio.

### INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

#### 1. INDICAÇÃO

Carverol é destinado ao tratamento auxiliar nos casos de intoxicações leves ou de descontaminação gastrointestinal.

#### 2. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

##### Farmacodinâmica

Carverol age como protetor e adsorvente gastrointestinal em intoxicações leves ou descontaminação gastrointestinal.

As substâncias adsorventes, como o carvão ativado, têm a propriedade de unir substâncias à sua superfície, o que lhes permite adsorver moléculas, contudo sem modificar a composição química do produto. Atua adsorvendo a substância tóxica, ligando-se a ela no lúmen do trato gastrointestinal, diminuindo a quantidade disponível para absorção pelo sistema gastrointestinal. O carvão ativado é obtido por aquecimento de substâncias orgânicas de origem vegetal (em geral, madeira), submetidas rapidamente a um processo, a alta temperatura com o vapor de água, para acrescentar seu poder adsorvente por aumento de sua superfície.

##### Farmacocinética

O carvão vegetal ativado não é absorvido pelo trato gastrointestinal. Para que ocorra absorção ideal da substância tóxica pelo carvão vegetal, é necessária quantidade de cinco a dez vezes maior do carvão que a do tóxico ingerido e a administração tão precoce quanto possível após o envenenamento. O efeito dura por várias horas, sobretudo se ao carvão se aliam medicamentos anticolinérgicos. A presença de alimentos prejudica a capacidade de ligação do carvão ativado com a substância tóxica.

#### 3. CONTRAINDICAÇÕES

O produto não deve ser usado por pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula.

Não usar o produto no caso de intoxicação aguda, ausência de sons intestinais, perfuração e/ou obstrução gastrointestinal, cirurgia recente e hemorragia gastrointestinal.

**Este medicamento é contraindicado para menores de 2 anos de idade.**

#### 4. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

**Gerais:** não tomar CARVEROL, junto com outros medicamentos, pois existe o risco do carvão adsorver o medicamento, e este perder sua ação. Pode haver diminuição da motilidade intestinal.

**Gravidez:** este medicamento somente pode ser utilizado por mulheres grávidas desde que sob prescrição médica ou do cirurgião-dentista

**Amamentação:** o produto não apresenta nenhum risco durante a amamentação

**Pediatria:** não é recomendado o uso deste medicamento em crianças menores de 2 anos de idade.

**Idosos:** pessoas idosas por apresentarem digestão mais lenta, estão mais predispostas a apresentarem constipação intestinal (prisão de ventre), devendo utilizar o produto com maior cautela.

**Atenção diabéticos: o comprimido contém açúcar.**

**Atenção portadores de Doença Celíaca ou Síndrome Celíaca: contém Glúten**

#### 5. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Potencialmente CARVEROL absorve maioria das substâncias químicas, então não se deve tomá-lo, com qualquer tipo de medicamento.

#### **INTERFERÊNCIA EM EXAMES LABORATORIAIS**

CARVEROL não apresenta interferência em exames laboratoriais.

#### **6. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO.**

Manter o produto em sua embalagem original e conservar em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C) e proteger da umidade.

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

**Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.**

**Aspecto físico:** comprimido: preto, biconvexo, circular, liso.

**Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.**

**Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.**

#### **7. POSOLOGIA E MODO DE USAR**

**Adultos:** 4 a 6 comprimidos por dia, em duas doses divididas, nos intervalos das refeições

**Crianças:** metade da dose indicada para adultos, com um pouco de água.

#### **8. REAÇÕES ADVERSAS**

Constipação intestinal, desequilíbrio eletrolítico, obstrução gastrointestinal, hipotensão, vômitos, constipação ou diarreia.

**Em casos de eventos adversos, notifique pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.**

#### **9. SUPERDOSAGEM**

Não há relatos de superdose com o uso de Carverol, mesmo porque, o carvão medicinal não é absorvido.

**SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR, NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA.**

**Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.**

Registro MS - 1.0497.1372

#### **UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A**

Rua Cel. Luiz Tenório de Brito, 90  
Embu-Guaçu - SP - CEP 06900-000  
CNPJ 60.665.981/0001-18  
Indústria Brasileira

Farm. Resp.:  
Florentino de Jesus Krencas  
CRF-SP n° 49136

Fabricado na unidade fabril:  
Trecho 1 Conj. 11, Lote 6/12  
Polo de Desenvolvimento JK  
Brasília - DF - CEP 72.549-555  
CNPJ 60.665.981/0007-03  
Indústria Brasileira

SAC 0800 011 1559



### Histórico de Alteração para a Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de Bula	Versões (VP / VPS)	Apresentações relacionadas
04/2021	Gerado no momento do peticionamento	10454 - ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	ATUALIZAÇÃO DE SAC INCLUSÃO DA MARCA REGISTRADA 9. REAÇÕES ADVERSAS	VP VPS	Comprimido 250 mg
23/06/2020	2000470/20-2	10454 - ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? 5.ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES	VP VPS	Comprimido 250 mg
17/04/2020	1179374/20-1	10454 - ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? 7. POSOLOGIA E MODO DE USAR	VP VPS	Comprimido 250 mg
31/07//2019	1913231/19-0	10461 – ESPECÍFICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	06/2019	1913231/19-0	10461 – ESPECÍFICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	Versão inicial	VP VPS	Comprimido 250 mg