



Ginkoba[®]

Ginkgo biloba L.
extrato

Medicamento Fitoterápico

Nomenclatura botânica oficial: *Ginkgo biloba* L.

Nomenclatura popular: ginko, ginkgo

Família: *Ginkgoaceae*

Parte da planta utilizada: folhas

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO

Comprimido revestido.

GINKOBA[®] 40 MG - Embalagem contendo 30 comprimidos revestidos.

GINKOBA[®] 80 MG - Embalagens contendo 30 comprimidos revestidos.

GINKOBA[®] 120 MG - Embalagens contendo 30 comprimidos revestidos.

VIA ORAL USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido de 40 mg contém:
extrato seco de *Ginkgo biloba* L. 40 mg (*)
excipiente q.s.p. 1 comprimido

(*) Padronizado com 9,6 mg (22 a 27 %) de glicosídeos ginkgoflavonóides (determinados como quercetina, kaempferol e isorhamnetina) e 2,4 mg (5 a 7%) de terpenolactonas (ginkgolídeos A, B, C e J e bilobalídeos).

Cada comprimido revestido de 80 mg contém:
extrato seco de *Ginkgo biloba* L. 80 mg (**)
excipiente q.s.p. 1 comprimido

(**) Padronizado com 19,2 mg (22 a 27 %) de glicosídeos ginkgoflavonóides (determinados como quercetina, kaempferol e isorhamnetina) e 4,8 mg (5 a 7%) de terpenolactonas (ginkgolídeos A, B, C e J e bilobalídeos).

(hipóxia), além de inibir (GARCIA, 1998; HOFFM

3. QUANDO NÃO DEVE SER USADO ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento não deve ser usado em crianças menores de 12 anos. Deve ser usado com cuidado em pacientes com distúrbios de coagulação, especialmente com o uso de anticoagulantes e antiplaquetários. Este medicamento deve ser suspenso alguns dias antes de procedimentos cirúrgicos. Pacientes com histórico de reação alérgica a qualquer um dos componentes deste medicamento não devem fazer uso do produto. Este medicamento não deve ser usado durante a gravidez e amamentação. Informe ao seu médico ou farmacêutico se estiver tomando ou se iniciar a amamentação com este medicamento.

4. O QUE DEVO SABER SOBRE ESTE MEDICAMENTO?

De acordo com a categoria de risco, este medicamento é destinado às mulheres grávidas e apresenta categoria de risco C.

“Este medicamento não deve ser usado em mulheres grávidas sem a supervisão de um médico ou cirurgião-obstetra.”

A associação deste medicamento com outros medicamentos, especialmente com anticoagulantes, antiplaquetários e medicamentos não-esteroidais (AINES) e outros que afetam a coagulação, pode aumentar o risco de sangramento. Este medicamento pode causar efeitos adversos quando usado com anticonvulsivantes e altera a farmacocinética, aumentando a sua depuração renal. Pode provocar mudanças na pressão arterial associadas à bupiriona ou à nifedipina. Potencializa o efeito de outros medicamentos que inibem a monoaminaoxidase e as reações colaterais da nifedipina. Pode aumentar o risco de efeitos adversos serotoninérgicos, quando associado a outros medicamentos que inibem a recaptação de serotonina, especialmente em uso concomitante com antidepressivos tricíclicos.