

## PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

### PASANG 425 mg comprimidos recubiertos Extracto seco de Pasiflora

**Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.**

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita consejo o más información, consulte a su farmacéutico.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 2 semanas.

#### **Contenido del prospecto:**

1. Qué es PASANG y para qué se utiliza
2. Antes de tomar PASANG
3. Cómo tomar PASANG
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de PASANG
6. Contenido del envase e información adicional

#### **1. Qué es PASANG y para qué se utiliza**

**PASANG** son comprimidos, de administración oral.

Está tradicionalmente indicado en el tratamiento sintomático y transitorio de los estados de inquietud, estrés e irritabilidad con dificultad para conciliar el sueño.

#### **2. Antes de tomar PASANG**

##### **No tome PASANG:**

- si es alérgico (hipersensible) a la pasiflora o a cualquiera de los demás componentes de PASANG.

##### **Tenga especial cuidado con PASANG**

Si los síntomas continúan o empeoran después de 2 semanas de tratamiento, se debe consultar al médico.

##### **Uso de otros medicamentos**

Aunque no se han descrito hasta ahora interacciones con **PASANG**, se recomienda no tomar simultáneamente este medicamento con otros con actividad sedante, ni ingerir bebidas alcohólicas durante el tratamiento con **PASANG**.

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta.

##### **Toma de PASANG con los alimentos y bebidas**

No se recomienda tomar alcohol o bebidas alcohólicas durante el tratamiento con **PASANG**.

### **Embarazo y lactancia**

Consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento.  
La seguridad de este medicamento durante el embarazo no ha sido establecida.

#### **IMPORTANTE PARA LA MUJER**

Si usted está embarazada o cree que pudiera estarlo, consulte a su médico antes de tomar este medicamento. El consumo de medicamentos durante el embarazo puede ser peligroso para el embrión o el feto y debe ser vigilado por su médico.

Si usted está en periodo de lactancia consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar cualquier medicamento.

La seguridad de este medicamento durante la lactancia no ha sido establecida.

### **Conducción y uso de máquinas**

Los productos con efectos sedantes pueden alterar el estado de alerta tanto como para alterar la capacidad de conducción o utilizar máquinas, especialmente en combinación con el alcohol.

### **Información importante sobre alguno de los componentes de PASANG**

Este producto contiene glucosa y sacarosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, Consulte con él antes de tomar este medicamento.

### **3. Cómo tomar PASANG**

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda pregunte a su médico o farmacéutico.

**PASANG** es un medicamento que se administra por vía oral.

#### La dosis recomendada es:

Adultos y niños mayores de 12 años: 1 comprimido 2 ó 3 veces al día, tomados con las comidas principales, acompañado de líquido.

#### Uso en niños

**PASANG** no deberá ser administrado a niños menores de 12 años.

La duración recomendada del tratamiento es como máximo de 15 días.

Si estima que la acción de **PASANG** es demasiado fuerte o débil, comuníquese a su médico o farmacéutico.

### **Si toma más PASANG del que debiera**

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico, o llame al Servicio de Información de Toxicología, teléfono 91 562 04 20, indicando el producto y la cantidad ingerida.

### **Si olvidó tomar PASANG**

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico o farmacéutico

### **4. Posibles efectos adversos**

Al igual que todos los medicamentos, **PASANG** puede producir efectos adversos, aunque no todas las

personas los sufran.

Se han encontrado casos muy raros de hipersensibilidad, vasculitis alérgica (urticaria), náuseas, taquicardia y reacciones alérgicas en la piel (menos de 1 caso por cada 10.000 pacientes que usan el medicamento).

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, consulte a su médico o farmacéutico.

## 5. Conservación de PASANG


Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

No conservar a temperatura superior a 30°C.

Conservar en el embalaje original.

No utilice **PASANG** después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los

medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

## 6. Contenido del envase e información adicional

### Composición de PASANG

Cada comprimido de **PASANG** contiene como principio activo 425,00 mg de Extracto seco de *Passiflora incarnata*, (equivalente a unos 2,550 g de planta).

Los demás componentes son maltodextrina, Sílice coloidal anhidra, Celulosa en polvo, Croscarmelosa sódica, Estearato de magnesio, Ácido esteárico, Talco, Sacarosa, Carbonato de calcio E170, Acacia, Tragacanto, Glucosa líquida (*spray dried*), Hipromelosa, Capol 600 T.S. (Cera de abejas, Cera de carnauba, Shellac), dióxido de titanio E171, hidróxido/óxido de hierro E172.

### Aspecto del producto y contenido del envase

Blíster PVC/PVDC-aluminio de 10 comprimidos, a razón de 30, 60 ó 100 comprimidos por estuche, según presentación.

### Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

PASCOE pharmazeutische Präparate GmbH  
Schiffenberger Weg 55  
D-35394 Giessen (Alemania)

**Este prospecto ha sido aprobado en Marzo 2012**

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>