

## **FOLHETO INFORMATIVO**

**PASSIFLORINE PI**  
*(Passiflora incarnata L.)*

**MR Laboratórios Farmacêuticos Ltda.**

**260 mg e 500 mg**

**Comprimidos revestidos**

# FOLHETO INFORMATIVO

## PASSIFLORINE® PI

Passiflora – *Passiflora incarnata* L.

### PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO

**Nomenclatura Popular:** Maracujá, Passiflora

**Nomenclatura botânica completa:** *Passiflora incarnata* L.

**Família:** Passifloraceae

**Parte da planta utilizada:** Partes aéreas

**Produto registrado com base no uso tradicional, não sendo recomendado seu uso por período prolongado.**

### APRESENTAÇÕES

Passiflorine® PI 260 mg - comprimidos revestidos contendo 260 mg de extrato seco de *Passiflora incarnata* L. que correspondem a 13 mg de flavonoides totais expressos em vitexina, em embalagem com 20 comprimidos.

Passiflorine® PI 500 mg - comprimidos revestidos contendo 500 mg de extrato seco de *Passiflora incarnata* L. que correspondem a 25 mg de flavonoides totais expressos em vitexina, em embalagem com 20 comprimidos.

### VIA ORAL

#### USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 12 ANOS

### COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido contém:

Passiflorine® PI 260 mg - Extrato hidroalcoólico seco\* de *Passiflora incarnata* L. 260 mg, padronizado em 5% de flavonoides totais expressos em vitexina.  
Equivalente a 13 mg de flavonoides totais expressos em vitexina por comprimido revestido.

Excipientes: celulose microcristalina, lactose monohidratada, dióxido de silício, estearato de magnésio, talco, hipromelose, hiprolose, dióxido de titânio, corante azul brilhante, corante amarelo de quinolina laca de alumínio.

Passiflorine® PI 500 mg - Extrato hidroalcoólico seco\* de *Passiflora incarnata* L. 500 mg, padronizado em 5% de flavonoides totais expressos em vitexina.  
Equivalente a 25 mg de flavonoides totais expressos em vitexina por comprimido revestido.

Excipientes: amidoglicolato de sódio, celulose microcristalina, lactose monohidratada, dióxido de silício, estearato de magnésio, talco, benzoato de sódio, hipromelose, hiprolose, dióxido de titânio, corante azul de indigotina 132 laca de alumínio, corante

vermelho 27.

\* Extrato hidroalcoólico seco das partes aéreas de *Passiflora incarnata* L.  
Relação droga : derivado vegetal de 5-7:1.

## **INFORMAÇÕES AO PACIENTE**

### **1. PARA QUE ESTE PRODUTO É INDICADO?**

Passiflorine® PI é indicado para o tratamento de ansiedade leve, como estados de irritabilidade, agitação nervosa, tratamento de insônia e desordens de ansiedade.

### **2. COMO ESTE PRODUTO FUNCIONA?**

Passiflorine® PI atua no sistema nervoso central, produzindo efeito sedativo e prolongando o período de sono.

### **3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE PRODUTO?**

Pacientes com histórico de hipersensibilidade e alergia a qualquer um dos componentes da fórmula não devem fazer uso desse produto.

Passiflorine® PI não deve ser utilizado junto a bebidas alcóolicas. Também não deve ser associado a outros medicamentos com efeito sedativo, hipnótico e anti-histamínico.

**Mulheres grávidas ou amamentando não devem utilizar este produto, já que não há estudos que possam garantir a segurança nessas situações.**

### **4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE PRODUTO?**

Em casos de hipersensibilidade ao produto, recomenda-se descontinuar o uso e consultar o médico. Não ingerir doses maiores do que as recomendadas.

Passiflorine® PI não deverá ser utilizado junto a bebidas alcoólicas, face a potencialização dos seus efeitos.

Crianças menores de 12 anos não devem usar este produto sem orientação médica.

**Pode ocorrer sonolência durante o tratamento. Neste caso o paciente não deverá dirigir veículos ou operar máquinas, já que a habilidade e a atenção podem ficar reduzidas.**

Passiflorine® PI potencializa os efeitos sedativos do pentobarbital e hexobarbital, aumentando o tempo de sono desses pacientes.

Há indícios de que as cumarinas presentes na espécie vegetal apresentam ação anticoagulante potencial e possivelmente interagem com varfarina, porém não há estudos conclusivos a respeito.

O uso deste produto junto a drogas inibidoras de monoaminoxidase (isocarboxazida, fenelzina, tranilcipromina) pode provocar efeito aditivo.

Caso os sintomas persistam ou piorem, ou apareçam reações indesejadas não descritas na embalagem ou no folheto informativo, interrompa seu uso e procure orientação do profissional de saúde.

Se você utiliza medicamentos de uso contínuo, busque orientação de profissional da saúde antes de utilizar este produto.

Este produto não deve ser utilizado por período superior ao indicado, ou continuamente, a não ser por orientação de profissionais de saúde.

Informe ao seu profissional de saúde todas as plantas medicinais e fitoterápicos que estiver tomando. Interações podem ocorrer entre produtos e plantas medicinais e mesmo entre duas plantas medicinais quando administradas ao mesmo tempo.

**Atenção: Este medicamento contém corantes que podem, eventualmente, causar reações alérgicas.**

## **5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE PRODUTO?**

Conservar o produto em sua embalagem original, protegido da luz e umidade.

Manter em temperatura ambiente, entre 15°C e 30°C.

Nestas condições, o produto se manterá próprio para o consumo, respeitando o prazo de validade de 24 meses a partir da data de fabricação, para Passiflorine® PI 500 mg, e de 21 meses a partir da data de fabricação, para Passiflorine® PI 260 mg.

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

**Não use produto com prazo de validade vencido.**

**Para sua segurança, guarde o produto na embalagem original.**

### **Características Físicas:**

Passiflorine® PI 260 mg – comprimidos revestidos circulares, biconvexos, com superfície lisa, coloração verde e odor característico.

Passiflorine® PI 500 mg – comprimidos revestidos circulares, biconvexos, com superfície lisa, coloração rosa e odor característico.

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

**Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.**

**Este produto deve ser mantido fora do alcance das crianças.**

## **6. COMO DEVO USAR ESTE PRODUTO?**

### **USO ORAL / USO INTERNO**

Passiflorine® PI 260 mg – Ingerir 1 comprimido revestido, 3 vezes ao dia (a cada 8 horas). À noite, recomenda-se a tomada 30 minutos antes de dormir. Dose diária máxima de 39 mg de flavonoides totais expressos em vitexina.

Passiflorine® PI 500 mg – Ingerir 1 comprimido revestido, 3 vezes ao dia (a cada 8 horas). À noite, recomenda-se a tomada 30 minutos antes de dormir. Dose diária máxima de 75 mg de flavonoides totais expressos em vitexina.

**O uso contínuo deste produto não deve ultrapassar três meses.**

Os produtos tradicionais fitoterápicos não devem ser administrados pelas vias injetável e oftálmica.

Os comprimidos revestidos devem ser ingeridos inteiros e sem mastigar com quantidade suficiente de água para que sejam deglutidos.

**Este produto não deve ser partido, aberto ou mastigado.**

## **7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE PRODUTO?**

Caso haja esquecimento da ingestão de uma dose do Passiflorine® PI retome a posologia prescrita sem a necessidade de suplementação.

**Em caso de dúvidas, procure orientação de profissional de saúde.**

## **8. QUAIS OS MALES QUE ESTE PRODUTO PODE ME CAUSAR?**

**A frequência de ocorrência dos efeitos indesejáveis não é conhecida.**

Nas doses recomendadas não são conhecidos efeitos adversos ao produto. Raramente podem ocorrer reações adversas como náuseas, vômitos, dor de cabeça e taquicardia. Doses excessivas poderão provocar sedação prolongada e estados de sonolência.

Informe ao seu profissional de saúde o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do produto. Informe também à empresa através do seu Serviço de Atendimento ao Consumidor (SAC).

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

## **9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE PRODUTO?**

Alguns dos sintomas de superdosagem são sedação, diminuição da atenção e dos reflexos. Em caso de superdosagem, suspender o uso e procurar orientação médica de imediato.

**Em caso de uso de grande quantidade desse produto, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou folheto informativo, se possível.**

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

## **DIZERES LEGAIS**

**MS:** 1.5590.0005

**Farmacêutico Responsável:** José Luiz Abrahão Filho - CRF/RJ nº 2844

**Registrado e Fabricado por:**

MR Laboratórios Farmacêuticos LTDA.

Rua Eliseu Visconti, 5 – Santa Teresa- Rio de Janeiro – RJ – CEP. 20251-305

CNPJ 23.668.196/0001-92

INDÚSTRIA BRASILEIRA



**Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação médica.**

**Este folheto informativo foi atualizado conforme Folheto Informativo Padrão aprovado pela Anvisa em 09/10/2014.**



### HISTÓRICO DE ALTERAÇÃO

Dados da Submissão Eletrônica			Dados da Petição/ notificação que altera a bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de Aprovação	Itens da Bula	Versões VP / VPS	Apresentações relacionadas
15/03/2023	A ser gerado	10665 - PRODUTO TRADICIONAL FITOTERAPICO - Inclusão inicial de folheto informativo - publicação no Bulário RDC60/12	NA	NA	NA	NA	NA – Submissão Sistema Solicita	Folheto Informativo Padrão-MRV4	260 mg x 20 comp 500 mg x 20 comp