

## **Pruina PASTA**

### **COMPOSICIÓN**

Cada 100 g contienen:

Cassia Fístula (extracto seco).....	0,39 g
Tamarindus Indica (extracto seco).....	0,39 g
Cassia Angustifolia .....	8,00 g
Coriandrum Sativum .....	0,18 g

Excipientes: Sacarosa (52,40 g); pulpa de ciruelas; pulpa de manzanas; ácido cítrico monohidrato; extracto de tamarindo; parahidroxibenzoato de metilo, sal de sodio (E219); glicyrrhiza glabra (regaliz); sorbato de potasio (E202); hidróxido de sodio; agua; c.s.

### **FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE**

Frasco con 240 gramos de pasta.

### **ACTIVIDAD**

Pruina es un laxante estimulante del intestino que favorece su evacuación.

### **TITULAR Y FABRICANTE**

FAES FARMA, S.A.

Máximo Aguirre, 14 - Lamiaco (Lejona) - Vizcaya

### **INDICACIONES**

Tratamiento sintomático del estreñimiento.

### **CONTRAINDICACIONES**

Alergia a alguno de sus componentes.

Apendicitis o dolores abdominales de causa desconocida. Enfermedades inflamatorias del colon.  
Obstrucción intestinal.

### **PRECAUCIONES**

Todos los laxantes pueden dar origen, a largo plazo, a cierto acostumbamiento. No utilizar más de 6 días sin consultar al médico. En caso de diarrea debe ser suspendida la administración.

### **INTERACCIONES**

Con glucósidos cardíacos.

Consulte a su médico o farmacéutico si está tomando algún otro medicamento y siempre distancie su toma 2 horas uno del otro.

### **ADVERTENCIAS**

**- Embarazo y lactancia**

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

Si está usted 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.

Las mujeres en período de lactancia no deben utilizar este medicamento sin consultar al médico.

**- Uso en niños**

No utilizar en niños sin control médico.

**- Uso en ancianos**

En personas de edad avanzada puede producirse mayores efectos y debilidad.

**- Efectos sobre la capacidad de conducción**

No tiene.

- Puede aparecer color rosa o marrón en la orina o las heces por la eliminación de los principios activos sin importancia clínica.

**- Advertencia sobre excipientes**

Por contener sorbato de potasio como excipiente es perjudicial para pacientes con dietas pobres en potasio. El exceso de potasio puede producir, después de la administración oral, molestias de estómago y diarrea.

Este medicamento contiene 1,31 g de sacarosa por cucharadita de café (2 ml = 2,5 g), lo que deberá ser tenido en cuenta por los enfermos diabéticos.

**POSOLOGÍA Y MODO DE EMPLEO**

**Adultos:** de 1/4 a 1 cucharadita de café a la terminación de la cena. El paciente, en cada caso, regula y adopta en muy pocos días la propia dosis eficaz.

Vía oral.

**SOBREDOSIFICACIÓN Y SU TRATAMIENTO**

En caso de sobredosificación o ingestión masiva del preparado, es conveniente retardar la absorción y conseguir la eliminación del mismo. Acuda a un Centro médico indicando el producto y la cantidad ingerida.

La atropina a dosis de 1 mg cada cuatro horas, es el tratamiento más conveniente en caso de intoxicación aguda.

En cualquier caso:

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono (91) 562 04 20.

**REACCIONES ADVERSAS**

En algunos casos o con dosis altas puede producir dolores de tipo cólico, diarreas y debilidad. Las dosis altas muy prolongadas pueden dar origen a ciertos trastornos electrolíticos, en particular a hipocaliemia.

Reacciones alérgicas y erupciones cutáneas.

Su médico y su farmacéutico conocen el medicamento no dude en consultar su problema.

Si observa cualquier otra reacción adversa no descrita anteriormente, consulte a su médico o farmacéutico.

**CADUCIDAD**

Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

**TEXTO REVISADO:** Febrero 1.999.

SIN RECETA MÉDICA.

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE  
FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

---