

Sominex® Composto

Valeriana officinalis L. + Crataegus oxyacantha L. + Passiflora incarnata L.

I - IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO TRADICIONAL FITOTERÁPICO Sominex® Composto

Nomenclatura popular: Valeriana Espinheiro Maracujá

Nomenclatura Botânica: Valeriana officinalis L. Crataegus oxyacantha L. Passiflora incarnata L.

Parte da planta utilizada: Raízes Folhas e flores Partes aéreas

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

II – INFORMAÇÕES QUANTO À APRESENTAÇÃO E COMPOSIÇÃO

Comprimido revestido. Embalagem contendo 20 ou 30 comprimidos revestidos.

COMPOSICÃO

Cada comprimido revestido contém:	
Extrato seco de Valeriana (Valeriana officinalis L.)) mg
Padronizado em 0,332mg (0,83%) de ácidos sesquiterpênicos totais expressos como ácido valerênico.	
Extrato seco de Crataegus (Crataegus oxyacantha L.)	mg
Padronizado em 1,38mg (4,60%) de Flavonóides totais expressos como hiperosídeo.	
Extrato seco de Passiflora (Passiflora incarnata L.)	mg
Padronizado em 2,025mg (4,05%) de Flavonóides totais expressos como Vitexina.	
excipiente* q.s.q	om rev
* dióxido de silício, croscarmelose sódica, celulose microcristalina + lactose monoidratada, estearato de magnésic),
hipromelose + etilcelulose + citrato de trielila, dióxido de titânio, azul de indigotina, laca de alumínio e aroma de	menta.

USO ORAL USO ADULTO

III - INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE PRODUTO É INDICADO?

Sominex[®] Composto é indicado como sedativo leve e auxiliar nos distúrbios do sono (insônia) associados à ansiedade.

2. COMO ESTE PRODUTO FUNCIONA?

Sominex® **Composto** possui em sua composição os extratos secos de 3 (três) plantas medicinais (valeriana, passiflora e crataegus), bastante conhecidas por suas propriedades sedativas sobre o Sistema Nervoso Central (SNC).

A valeriana age em regiões do cérebro que são responsáveis pela diminuição da atividade cerebral, se ligando a substâncias capazes de induzir o sono.

A passiflora apresenta diversos componentes que são responsáveis por ações cerebrais de redução da ansiedade e indução do sono.

O crataegus possui ações relacionadas com relaxamento e redução de sintomas de ansiedade, como batedeiras e elevação da pressão arterial. Também atua como indutor do sono.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE PRODUTO?

Antes de iniciar o tratamento, você deve informar ao seu médico se está grávida ou se está amamentando. Você deverá procurar o seu médico caso fique grávida logo após o tratamento.

Sominex® Composto não deve ser utilizado caso você seja alérgico a algum componente da fórmula.

Sominex® Composto não deve ser utilizado caso você tenha pressão baixa.

O uso de Sominex composto é restrito a adultos, não sendo recomendado seu uso em menores de 18 anos.

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?

Você deve evitar o uso de bebidas alcoólicas durante o tratamento com **Sominex® Composto.** O álcool pode aumentar a ação deste medicamento (potencialização do efeito sedativo), causando sonolência excessiva.

Você não deve ingerir os comprimidos revestidos de **Sominex**® **Composto** juntamente com qualquer outra medicação sem o conhecimento de seu médico.

Não é recomendado o uso de **Sominex® Composto** juntamente com os seguintes medicamentos, a não ser sob orientação médica:

- medicamentos anti-histamínicos (ex: loratadina e clemastina),
- medicamentos sedativos (ex: morfina, pentobarbital, fenobarbital e hexobarbital), ansiolíticos (ex: alprazolam, diazepam, lorazepam) – pode causar o aumento da ação destes medicamentos, sendo perigoso à saúde;
- varfarina pode causar o aumento do efeito anticoagulante do medicamento;
- medicamentos para controlar a pressão arterial (ex: atenolol, propranolol, anlodipino, diltiazem) pode causar o aumento do efeito destes medicamentos, levando a diminuição da pressão arterial;
- medicamentos utilizados para disfunção erétil (ex: sildenafila e vardenafila) pode causar diminuição da pressão arterial:
- medicamentos para doenças do coração (ex: digoxina, isossorbida) pode aumentar o efeito destes medicamentos, sendo perigoso à saúde.
- drogas inibidoras da monoaminaoxidase IMAO (ex: isocarboxazida, fenelzina e tranilcipromina) pode aumentar o efeito destes medicamentos.
- anfetaminas pode provocar um bloqueio parcial do efeito das anfetaminas.

Não há casos relatados que o uso deste produto interaja com plantas e alimentos.

Durante o período de uso, você não deve dirigir veículos ou operar máquinas, pois sua habilidade e atenção podem estar prejudicadas.

Este produto contém lactose.

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 de 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.

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

Conservar em temperatura ambiente (temperatura entre 15 e 30 graus C). Proteger da luz e umidade. Prazo de validade de 24 meses a partir da data de fabricação.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem. Não use o produto com o prazo de validade vencido. Para a sua segurança, guarde o produto na embalagem original.

Características físicas e organolépticas

Comprimido revestido na cor azul com odor de menta, circular, biconvexo e liso

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? Modo de usar

Você deve usar este medicamento por via oral, engolindo o comprimido revestido com um pouco de água.

Posologia

Como sedativo leve e auxiliar nos distúrbios do sono (insônia) associados à ansiedade: 2 (dois) comprimidos revestidos antes das principais refeições (almoço e jantar), totalizando 4 comprimidos revestidos ao dia, ou a critério médico.

O comprimido revestido deve ser tomado por via oral, com um pouco de água.

Para se alcançar o melhor resultado, recomenda-se que o produto seja tomado continuamente por um período entre duas e quatro semanas. A ação da *Valeriana officinalis*, um dos componentes do Sominex Composto, é gradual, e os resultados

surgem após alguns dias de uso. Deve-se procurar um médico após duas semanas de uso contínuo, caso os sintomas persistam, ou em qualquer momento, se houver piora dos sintomas.

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

Este produto não deve ser partido, aberto ou mastigado.

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

Caso esqueça de tomar uma dose deste medicamento no horário indicado, você deverá pular a dose esquecida e continuar o tratamento conforme posologia desta bula ou orientação médica.

Não é indicado dobrar a dose para compensar a esquecida.

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

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

Em geral os componentes da fórmula não provocam efeitos colaterais graves. Raras vezes podem surgir dores de cabeça, sonolência excessiva ou batedeiras no peito, tonturas, náuseas e vômitos.

Não há relatos de superdosagem para *Crataegus oxyacantha*, nem para *Passiflora incarnata*. Ainda não está estabelecida a dose tóxica para a *Valeriana officinalis*. Nos casos de superdosagem, o esperado é uma extensão dos eventos adversos relatados com o uso do produto. Fadiga (cansaço), tontura, midríase (dilatação da pupila), sensação de aperto no peito, cólicas, dor abdominal e tremores das mãos e dos pés foram relatados após a ingestão intencional de raiz de valeriana. Em um caso de ingestão de 23,5g, foram registrados sintomas leves de fadiga (cansaço), cólicas abdominais, dor no peito, tremor nas mãos e midríase (dilatação da pupila), que desapareceram ao fim de 24 horas. Constam relatos apenas de sintomas moderados, em casos de ingestão de doses superiores em até 20 vezes à dose recomendada, cuja resolução ocorreu em até 24 horas. Na literatura, também estão descritos casos de superdosagem por via oral com valeriana; e em todos eles os sintomas são semelhantes: dor abdominal, hipotensão (pressão baixa), fadiga (cansaço), tremor, tontura, dor no peito, letargia (sonolência excessiva), e midríase (dilatação da pupila). O tratamento deve ser sintomático e de suporte.

A frequência de ocorrência dos efeitos indesejáveis não é conhecida.

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 casos 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?

Não são conhecidas, até o momento, manifestações de intoxicação quando alguém usa uma quantidade maior que a indicada.

Em caso de uso de grande quantidade deste 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 mais orientações sobre como proceder. Não há casos de superdose relatados.

IV - DIZERES LEGAIS

Reg. MS nº: 1.0235.1343

Farmacêutica Responsável: Dra. Telma Elaine Spina CRF-SP n° 22.234

Registrado, Fabricado e Embalado por: EMS S/A

Rod. Jornalista F. A. Proença, Km 8, bairro Chácara Assay Hortolândia - SP

CEP: 13186-901

CNPJ 57.507.3787/0003-65

INDÚSTRIA BRASILEIRA

Ou

Fabricado por: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA

Manaus - AM

SAC 0800 019 19 14

[&]quot;Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação médica."



Folheto - 367681- EMS

HISTÓRICO DE ALTERAÇÃO DE TEXTO DO FOLHETO

Dados da Submissão eletrônica			Dados da petição que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do	Nº do	Assunto	Data do	Nº do	Assunto	Data de	Itens de bula	Versões	Apresentações
expediente	expediente		expediente	expediente	Assumo	aprovação	itens de buia	(VP/VPS)	Apresentações
2870664/21-4	23/07/2021	10665 - PRODUTO	29/06/2018	0523508/18-1		13/04/2020		N/A	
		TRADICIONAL			10688 PRODUTO		Adequação à		
		FITOTERÁPICO -			TRADICIONAL		folheto		Embalagem contendo
		Inclusão Inicial de			FITOTERÁPICO		informativo		20 ou 30 comprimidos
		Texto de Folheto			- REGISTRO DE		conforme RDC nº		revestidos.
		informativo - RDC			MEDICAMENTO		26/2014.		
		60/12							
19/08/2021	N/A	10681 - PRODUTO	19/07/2021 2822151/21-6	2822151/21-6	10762 -	02/08/2021	Dizeres legais	N/A	
		TRADICIONAL			PRODUTO				
		FITOTERAPICO -			TRADICIONAL				Embalagem contendo
		Notificação de			FITOTERÁPICO				20 ou 30 comprimidos
		alteração de folheto			- Alteração ou				revestidos.
		informativo -			inclusão de local				revestidos.
		publicação no Bulário		de fabricação com					
		RDC 60/12			prazo de análise				