



# Vinos & Libros

## Pisco

Pisco es la denominación de un aguardiente de uva actualmente producido en Perú y Chile. Ambas variedades tienen en común el hecho de ser aguardientes de uva obtenidos por destilación de cepas blancas y rosadas de *Vitis vinifera*, aprobadas por sus respectivas legislaciones como «uvas pisqueras».

Para elaborar el pisco peruano se usan variedades no aromáticas, como quebranta, negra criolla, mollar y uvina, y otras aromáticas, como moscatel, italia, albilla y torontel. Para hacer el pisco chileno se usan moscatel, pedro ximénez y torontel.

En Perú existen oficialmente 4 clases de piscos: puro, de variedades no aromáticas; aromático, hecho con variedades aromáticas; mosto verde, a base de mostos que aún no han culminado la fermentación, y acholado, de una mezcla de variedades aromáticas y no aromáticas. El pisco del Perú se destila sin ajustar su graduación alcohólica final con agua u otros agregados, y su graduación alcohólica varía entre los 38 y los 48°, aunque habitualmente tiene 42°.

El pisco chileno se elabora por destilación del vino genuino potable de las variedades que se determinan en el reglamento chileno de Denominación de Origen Pisco, y la principal uva usada es la de moscatel. En Chile existen 4 clases oficiales de piscos, de acuerdo con su graduación alcohólica: corriente (30°), especial (35°), reservado (40°) y gran pisco (43°). El pisco chileno se destila a alrededor de 70° y luego se hidrata con agua mineralizada para ajustar la graduación deseada.

El pisco se considera de la misma familia que el coñac, el armañac o el *brandy*. Es incoloro, con un toque ámbar muy fragante, extremadamente seductor y fuerte, pero muy delicado y con un marcado sabor a fruta.

Existe una gran pugna histórica entre estos dos países acerca de la legitimidad del uso de la denominación de origen «pisco»: Perú reclama que el nombre es una denominación exclusiva, y Chile sostiene que ambos tienen derecho a usarla. Sea como fuere, el pisco es una bebida que se ha popularizado a nivel mundial en la última década y que se puede encontrar ya fácilmente por todo el planeta.

Pep Bransuela  
Farmacéutico y enólogo

## Demonio de los Andes

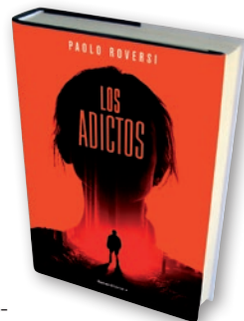
**Pisco Moscatel 40°**  
**Origen: Perú**

Este pisco se elabora con las más finas y exclusivas uvas moscatel procedentes de cepas centenarias de Tacama. Tiene una nariz delicada a frutos del bosque y flores. En boca es suave y elegante, con notas florales y cítricas. Es difícil resistirse a hacer un pisco *sour* con este fantástico licor, con zumo de limón, jarabe de goma, clara de huevo y el amargo de la angostura. Aunque debe consumirse con moderación, es perfecto para maridar un buen ceviche a base de pescados y mariscos.



## Los adictos

**Paolo Roversi**  
**Roca Editorial**  
**Barcelona, 2021**



Rebecca Stark es una brillante psiquiatra de Londres que ha desarrollado un innovador sistema para sanar a los pacientes de sus obsesiones. El método Stark es tan efectivo que uno de sus pacientes, el magnate ruso Grigory Ivanov, decide confiar a Rebecca la gestión de Sunrise, la primera de una serie de clínicas de vanguardia dispersas por todo el mundo que ayudan a las personas a curarse de cualquier adicción. Después de una gran campaña publicitaria, se abre el primer centro en Puglia (Italia), un lugar perfecto para recibir a pacientes que tendrán que trabajar, cocinar y dedicarse a otras tareas domésticas, viviendo pues en una comunidad aislada, con plena privacidad. Entre los cientos de solicitudes que llegan para entrar en Sunrise, son seleccionados siete candidatos de diferentes países: una obsesionada con la perfección física, un diseñador web y *hacker voyeur*, una chica adicta a la tecnología, un jugador compulsivo, una ninfómana, un comerciante adicto a la cocaína y una chica que se autolesiona.

Al principio de la terapia todo parece ir bien, pero pronto algunos pacientes desaparecen misteriosamente. Así que empiezan a separar a los pacientes, vigilándolos en todo momento para que no escapen y evitando cualquier contacto con el exterior, dando lugar a un macabro juego que acabará con un desenlace sorprendente.

<https://www.rocalibros.com/roca-editorial/catalogo/Paolo+Roversi/Los+adictos>

## El baile de las locas

Victoria Mas  
Ediciones Salamandra  
Barcelona, 2021

Nos encontramos en París en marzo de 1885. Como cada año por la Media Cuaresma, se celebra el popular «baile de las locas» en el hospital de la Salpêtrière, dirigido por el eminente neurólogo profesor Charcot. Durante una noche, la flor y nata de la capital francesa disfruta al ritmo de vals y polcas en compañía de las internas, disfrazadas con extravagantes atuendos. Entre las pacientes destacan Louise, una joven epiléptica maltratada por su tío que tiene puestas todas sus ilusiones en un futuro matrimonio con un interno del centro, y la rebelde y visionaria Eugénie, una muchacha de buena familia encerrada sin contemplaciones por su propio padre. Bajo la atenta vigilancia de la implacable supervisora Geneviève, ambas intentarán cumplir sus sueños y harán todo cuanto puedan por escapar.

<https://www.megustaleer.com/libros/el-baile-de-las-locas/MES-120104>



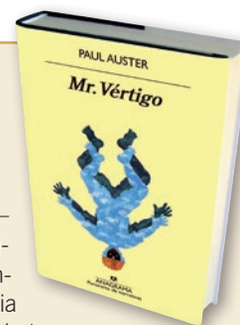
## Mr. Vértigo

Paul Auster  
Editorial Anagrama  
Barcelona, 2021

Ésta es la historia de Walt, el niño al que el maestro Yehudi enseñó a levitar y a volar. La historia de un adolescente que se convierte en adulto y pierde la magia. La historia de un hombre que trata desesperadamente de reencontrar el sentido de su existencia. La historia de un país, Estados Unidos, desde «los felices años veinte» hasta la dura posguerra. Una vez más, Paul Auster, dueño de una prosa admirable y de una poderosa imaginación, logra atrapar y fascinar al lector con una novela que toma como punto de partida uno de los sueños del ser humano más ancestrales: el deseo de volar.

Paul Auster (Nueva Jersey, 1947) es autor de *La invención de la soledad* y *La trilogía de Nueva York* (*Ciudad de cristal*, *Fantasmas* y *La habitación cerrada*), entre otros libros.

[https://www.anagrama-ed.es/libro/panorama-de-narrativas/mr-vertigo/9788433980793/PN\\_328](https://www.anagrama-ed.es/libro/panorama-de-narrativas/mr-vertigo/9788433980793/PN_328)



## La mujer que no envejecía

Grégoire Delacourt  
Ediciones Maeva  
Madrid, 2021

Una historia conmovedora acerca de la belleza de las huellas que deja el paso del tiempo y el poder del amor.

«Con cuarenta y siete años, seguía sin tener ninguna arruga en el entrecejo, ni en la frente, ninguna pata de gallo, ni canas, tampoco ojeras; tenía treinta años, desesperadamente.» Hasta los 30 años, la vida de Betty era feliz. Fue a la universidad, encontró al hombre de su vida, se casó con él y dio a luz a un hijo; su futuro era prometedor. Pero cuando de repente deja de envejecer, todo empieza a tambalearse. Lo que parece el sueño inalcanzable de tantas mujeres se convierte en su realidad y en una experiencia inesperada para su familia y sus amigos.

«El tiempo no es una maldición, la belleza no es juventud y la juventud no es felicidad.»

<https://www.maeva.es/colecciones/exitos-literarios/la-mujer-que-no-envejecia>



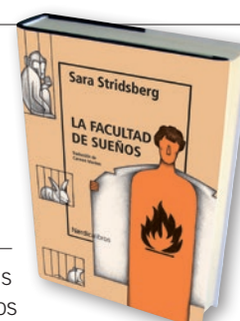
## La facultad de sueños

Sara Stridsberg  
Nórdica Libros  
Madrid, 2021

En abril de 1988, Valerie Solanas fue hallada muerta a los 52 años en su habitación de hotel. Estaba en un sucio rincón de San Francisco, sola, sin dinero y rodeada de las páginas mecanografiadas de sus últimos escritos. En esta novela volvemos a visitar el lugar donde murió esta escritora, feminista radical y autora del *Manifiesto SCUM*, así como la sala del tribunal donde fue juzgada y condenada por intentar asesinar a Andy Warhol. Sara Stridsberg, una de las principales feministas de Suecia y de las escritoras más aclamadas de Escandinavia, borra aquí los límites entre historia y ficción, creación propia y narración de historias, locura y arte, amor y tragedia.

*La facultad de sueños* es una novela sobre la feminista Valerie Solanas, quien intentó asesinar a Andy Warhol. Es una de las obras más premiadas de la literatura sueca actual.

<https://www.nordicalibros.com/product/la-facultad-de-suenos/>



**NOMBRE DEL MEDICAMENTO.** TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor eucalipto. TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor naranja-miel. TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor limón. TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor menta. **COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA.** Cada pastilla para chupar contiene 3 mg de benzidamina hidrocloreto equivalente a 2,68 mg de benzidamina. TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor eucalipto, excipientes con efectos conocidos: cada pastilla contiene 3,12443 mg de Isomalt (E 953), TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor naranja-miel, excipientes con efectos conocidos: cada pastilla contiene 3,07353 mg de Isomalt (E 953) y 0,0117 mg de Amarillo anaranjado S (E 110). TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor limón, excipientes con efectos conocidos: cada pastilla contiene 3,183 mg de Isomalt (E 953) y 3,26 mg de Aspartamo (E 951). TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor menta, excipientes con efectos conocidos: cada pastilla contiene 3,183 mg de Isomalt (E 953) y 3,5 mg de Aspartamo (E 951). Para consultar la lista completa de excipientes ver sección "Lista de excipientes". **FORMA FARMACÉUTICA.** Pastilla para chupar. TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor eucalipto: las pastillas para chupar son cuadradas de color verde oscuro, y con una cavidad central. TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor naranja-miel: las pastillas para chupar son cuadradas de color amarillo-anaranjado, y con una cavidad central. TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor limón: las pastillas para chupar son cuadradas de color verde amarillo, y con una cavidad central. TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor menta: las pastillas para chupar son cuadradas de color verde, y con una cavidad central. **DATOS CLÍNICOS. Indicaciones terapéuticas.** Tantum verde está indicado para el alivio sintomático local del dolor e irritación de la boca y garganta en adultos y niños mayores de 6 años. **Posología y forma de administración.** Adultos y niños mayores de 6 años: 1 pastilla para chupar 3 veces al día. El tratamiento no debe exceder los 7 días. **Población pediátrica.** Niños de 6 a 11 años: la administración del medicamento debe realizarse bajo la supervisión de un adulto. Niños menores de 6 años: dado el tipo de forma farmacéutica, la administración de este medicamento debe restringirse a niños mayores de 6 años. **Forma de administración.** Para uso bucofaríngeo. Las pastillas deben disolverse lentamente en la boca. No tragar. No masticar. **Contraindicaciones.** Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes incluidos en la sección "Lista de excipientes". **Advertencias y precauciones especiales de empleo.** El uso de benzidamina no está recomendado en pacientes con hipersensibilidad al ácido salicílico u otros AINE. En pacientes que hayan sufrido o que sufran asma bronquial, puede provocar broncoespasmo, por lo que debe tenerse precaución con estos pacientes. En un número limitado de pacientes, las ulceraciones bucofaríngeas pueden estar causadas por procesos patológicos graves. Por lo tanto, los pacientes en los que los síntomas empeoren o no mejoren en 3 días, aparezca fiebre u otros síntomas, deben consultar al médico o dentista. **TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor eucalipto contiene Isomalt (E 953).** Los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa no deben tomar este medicamento. TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor naranja-miel contiene Isomalt (E 953) y Amarillo anaranjado S (E 110). Isomalt (E 953): los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa no deben tomar este medicamento. Amarillo anaranjado S (E 110): puede producir reacciones alérgicas. TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor limón contiene Aspartamo e Isomalt (E 953). Aspartamo: el aspartamo se hidroliza en el tracto gastrointestinal cuando se ingiere por vía oral. Uno de los principales productos de hidrólisis es la fenilalanina que puede ser perjudicial en caso de padecer fenilcetonuria (FCN). Isomalt (E 953): los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa no deben tomar este medicamento. TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor menta contiene Aspartamo e Isomalt (E 953). Aspartamo: el aspartamo se hidroliza en el tracto gastrointestinal cuando se ingiere por vía oral. Uno de los principales productos de hidrólisis es la fenilalanina que puede ser perjudicial en caso de padecer fenilcetonuria (FCN). Isomalt (E 953): los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa no deben tomar este medicamento. **Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción.** No se han realizado estudios de interacciones. **Fertilidad, embarazo y lactancia.** Embarazo. No existen datos adecuados del uso de benzidamina en embarazadas, y los datos relevantes en animales son insuficientes (ver sección "Datos preclínicos sobre seguridad"). No se recomienda tomar Tantum verde durante el embarazo. **Lactancia.** Se desconoce si la benzidamina se excreta en la leche materna, y los datos relevantes en animales son insuficientes (ver sección "Datos preclínicos sobre seguridad"). No se debe tomar Tantum verde durante la lactancia. **Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas.** TANTUM VERDE no tiene influencia en la capacidad de conducir o utilizar máquinas, si se utiliza a las dosis recomendadas. **Reacciones adversas.** Dentro de cada grupo de frecuencias, se mencionan las reacciones adversas en orden decreciente de gravedad. Se han utilizado los siguientes valores: Muy frecuentes ( $\geq 1/10$ ), Frecuentes ( $\geq 1/100$  a  $<1/100$ ), Poco frecuentes ( $\geq 1/1.000$  a  $<1/100$ ), Raras ( $\geq 1/10.000$  a  $<1/1.000$ ) y Muy raras ( $<1/10.000$ ), frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles). Véase "Tabla reacciones adversas".

Tabla reacciones adversas	Frecuencia	Reacción adversa
<b>Clasificación de órganos del sistema</b>		
<b>Trastornos del sistema inmunológico</b>	No conocida	Reacción anafiláctica Reacciones de hipersensibilidad
<b>Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos</b>	Muy rara	Laringospasmo.
<b>Trastornos gastrointestinales</b>	Rara	Escorzo de boca, sequedad de boca Hipostesia oral
<b>Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo</b>	Poco frecuente Muy raras	Fotosensibilidad Angioedema.

**Notificación de sospechas de reacciones adversas.** Es importante notificar las sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: [www.notificaram.es](https://www.notificaram.es). **Sobredosis.** Síntomas. No se han notificado casos de sobredosis con la presentación en pastillas para chupar. No obstante, muy raramente, se ha descrito excitación, convulsiones, sudores, ataxia, temblores y vómitos en niños después de una administración oral de benzidamina 100 veces superior a la dosis de las pastillas. **Tratamiento.** En el caso de sobredosis aguda solo es posible el tratamiento sintomático. Debe vaciarse el estómago mediante inducción del vómito o lavado gástrico, y mantener al paciente en observación y proporcionar medidas de apoyo de las funciones vitales. Debe mantenerse una hidratación adecuada del paciente. **PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS. Propiedades farmacodinámicas.** Grupo farmacoterapéutico: otros agentes para tratamiento local. Código ATC: R02AX03. **Eficacia clínica y seguridad.** Los estudios clínicos demuestran que la benzidamina es eficaz en el alivio del dolor debido a los procesos irritativos locales de la boca y faringe. Además, la benzidamina posee un efecto anestésico local moderado. **Propiedades farmacocinéticas.** Absorción. La absorción a través de la mucosa bucofaríngea está demostrada por la presencia de cantidades detectables de benzidamina en el suero humano. **Distribución.** Aproximadamente dos horas después de la administración de una pastilla con 3 mg, se observaron valores plasmáticos máximos de benzidamina de 37,8 ng/ml con un AUC de 367 ng/ml/h. No obstante, estos niveles no son suficientes para producir efectos farmacológicos sistémicos. Cuando la benzidamina se administra localmente, se observa una acumulación en los tejidos inflamados donde se alcanzan concentraciones eficaces por su capacidad para penetrar en el tejido epitelial. **Biotransformación y eliminación.** La excreción se produce principalmente por vía urinaria, mayoritariamente en forma de metabolitos inactivos o productos de conjugación. **Datos preclínicos sobre seguridad.** Se observó toxicidad en el desarrollo y toxicidad peri y posnatal en estudios de toxicidad reproductiva en ratas y conejos, con concentraciones plasmáticas muy superiores a las observadas después de una única dosis terapéutica oral (hasta de 40 veces). En estos estudios no se observaron efectos teratogénicos. Los datos farmacocinéticos disponibles, no permiten establecer la relevancia clínica de los estudios de toxicidad reproductiva. Puesto que los estudios preclínicos son deficientes y por lo tanto son de valor limitado, no proporcionan información relevante adicional al prescriptor, que aquella ya incluida en otras secciones de la ficha técnica. **DATOS FARMACÉUTICOS. Lista de excipientes.** TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor eucalipto: Isomalt (E 953), Acesulfamo potásico, Ácido cítrico monohidrato, Aceite esencial de eucalipto, Levomentol, Amarillo de quinoleína (E 104), Indigotina (E132), TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor naranja-miel: Isomalt (E 953), Acesulfamo potásico, Ácido cítrico monohidrato, Aroma de naranja, Aroma de miel, Levomentol, Amarillo de quinoleína (E 104), Amarillo anaranjado S (E110), TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor limón: Isomalt (E 953), Aspartamo (E 951), Ácido cítrico monohidrato, Aroma de limón, Aroma de menta, Amarillo de quinoleína (E 104), Indigotina (E132), TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor menta: Isomalt (E 953), Aspartamo (E 951), Levomentol, Ácido cítrico monohidrato, Aroma de limón, Aroma de menta, Amarillo de quinoleína (E 104), Indigotina (E132). **Incompatibilidades.** No procede. **Periodo de validez.** TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor eucalipto y TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor naranja-miel: 3 años. TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor limón y TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor menta: 4 años. **Precauciones especiales de conservación.** Conservar en el embalaje original para protegerlo de la humedad. TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor eucalipto y TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor naranja-miel: no conservar a temperatura superior a 30°C. TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor limón y TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor menta: no conservar a temperatura superior a 25°C. **Naturaleza y contenido del envase.** Pastillas para chupar envueltas en papel de parafina. Las pastillas se envuelven con un material laminado de polietileno-papel-aluminio, en paquetes conteniendo 10 pastillas para chupar. Cada envase contiene 20 ó 30 pastillas (dos o tres paquetes de diez pastillas cada uno). Puede que no se comercialicen todos los tamaños de envase. **Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones.** Ninguna especial. La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él, se realizará de acuerdo con la normativa local. **TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN.** ANGELINI PHARMA ESPAÑA, S.L. C. Dsi. 7. 08034 Barcelona. **NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN.** TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor eucalipto: 73980. TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor naranja-miel: 73982. TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor limón: 66467. TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor menta: 63609. **FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN.** TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor eucalipto y TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor naranja-miel. Fecha primera autorización: Abril 2011. Fecha de la renovación de la autorización: Junio 2013. TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor limón y TANTUM VERDE 3 mg Pastillas para chupar sabor menta. Fecha primera autorización: 26/06/2000. Fecha de la renovación de la autorización: 06/08/2010. **FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO.** Febrero 2020. **PRESENTACIÓN Y PVP.** Caja con 20 pastillas para chupar, PVP IVA 7,99€. **MEDICAMENTOS NO SUJETOS A PRESCRIPCIÓN MÉDICA. NO INCLUIDOS EN EL SISTEMA NACIONAL DE SALUD.**

**NOMBRE DEL MEDICAMENTO.** Tantum verde 1,5 mg/ml solución para gargarras y enjuague bucal. **COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA.** Cada mililitro (ml) de solución contiene: Benzidamina hidrocloreto 1,5 mg. Excipientes con efecto conocido: Parahidroxibenzoato de metilo (E-218) 1 mg. Azul patentado (V-131) 0,0033 mg. Para consultar la lista completa de excipientes ver sección "Lista de excipientes". **FORMA FARMACÉUTICA.** Solución para gargarras y enjuague bucal. Solución transparente de color verde con sabor a menta. **DATOS CLÍNICOS. Indicaciones terapéuticas.** Alivio local sintomático del dolor e irritación de la garganta, boca y encías que cursen sin fiebre en adultos y adolescentes mayores de 12 años. **Posología y forma de administración.** Uso bucofaríngeo. Adultos y adolescentes mayores de 12 años: Después del cepillado de dientes, se debe aclarar completamente la pasta de dientes antes de utilizar esta solución. Verter 15 ml de solución (señal de -ml.15- del vaso dosificador). Si se quiere utilizar

diluido, completar con agua hasta 30 ml (señal de -ml.30- del vaso dosificador). Aplicar mediante enjuagues en caso de afecciones bucales o mediante gargarras en caso de afecciones de la garganta durante 30 segundos, 2 ó 3 veces al día. Lavar el vaso dosificador después de cada utilización. No exceder la dosis indicada. No se debe comer ni beber hasta después de 1 hora de utilizar el medicamento. **Población pediátrica.** No se ha establecido la seguridad y eficacia del medicamento en niños (menores de 12 años). Los pacientes en los que los síntomas no desaparecen en 2 días, empeoran o aparece fiebre deben consultar al médico o dentista. El tratamiento no debe exceder de los 6 días. **Contraindicaciones.** Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes incluidos en la sección "Lista de excipientes". **Advertencias y precauciones especiales de empleo.** El uso prolongado del medicamento puede dar lugar a fenómenos de sensibilización, así como, a irritación y sequedad de la mucosa bucal por contener etanol como excipiente. En dicho caso se debe interrumpir el tratamiento e instaurar la terapia apropiada. No aplicar en caso de historial de reacciones broncoespásticas (en especial asmáticas), angioedema o anafilaxia consecutiva a la administración de antiinflamatorios inhibidores de la síntesis de prostaglandinas. El uso de benzidamina no está recomendado en pacientes con hipersensibilidad al ácido acetilsalicílico y/o AINE. Después de un breve periodo de tratamiento sin resultados apreciables, o si los síntomas se agravan o aparece fiebre u otros síntomas, se debe evaluar la situación clínica. **Advertencias sobre excipientes.** Puede producir reacciones alérgicas (posiblemente retardadas) por que contiene parahidroxibenzoato de metilo (E-218). Este medicamento puede producir reacciones alérgicas porque contiene azul patentado V (E-131). Puede provocar asma, especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetilsalicílico. **Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción.** No se han realizado estudios de interacciones. **Fertilidad, embarazo y lactancia.** No existen datos suficientes sobre la utilización de benzidamina en mujeres embarazadas ni durante la lactancia. No se ha estudiado su excreción en la leche materna. Los estudios en animales son insuficientes para determinar las reacciones durante el embarazo y lactancia (ver sección "Datos preclínicos sobre seguridad"). Se desconoce el riesgo potencial en seres humanos. Este medicamento no debe utilizarse durante el embarazo ni durante la lactancia. **Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas.** En el uso local bucofaríngeo de benzidamina, a las dosis indicadas, no se altera la capacidad de conducir ni utilizar máquinas. **Reacciones adversas.** La frecuencia de las reacciones adversas se define a continuación: Muy frecuentes:  $\geq 1/10$  pacientes; Frecuentes:  $\geq 1/100$ ;  $<1/100$  pacientes; Poco frecuentes:  $\geq 1/1.000$ ;  $<1/1.000$  pacientes; Raras:  $\geq 1/10.000$ ;  $<1/10.000$  pacientes; Muy raras:  $<1/10.000$  pacientes. No conocida: no puede estimarse a partir de los datos disponibles. **Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos:** Muy raras ( $< 1/10.000$ ); laringospasmo. **Trastornos gastrointestinales:** Raras ( $\geq 1/10.000$  a  $< 1/1.000$ ); excesivo efecto anestésico local, sensación de escorzo, sequedad de boca, quemazón y reacciones de alergia. **Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo:** Poco frecuentes ( $\geq 1/1.000$  a  $< 1/100$ ); fotosensibilidad. Muy raras ( $< 1/10.000$ ); angioedema. **Trastornos del sistema inmunológico:** Raras ( $\geq 1/10.000$  a  $< 1/1.000$ ); reacciones de hipersensibilidad. Frecuencia no conocida (No puede estimarse a partir de los datos disponibles); reacciones anafilácticas, reacciones de hipersensibilidad. **Notificación de sospechas de reacciones adversas.** Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaram.es>. **Sobredosis.** La intoxicación solo está contemplada en caso de ingestión accidental de grandes cantidades de benzidamina (> 300 mg). Los síntomas asociados a sobredosis por ingestión de benzidamina son principalmente síntomas gastrointestinales y síntomas del sistema nervioso central. Los síntomas gastrointestinales más frecuentes son náuseas, vómitos, dolor abdominal e irritación escatológica. Entre los síntomas del sistema nervioso central se incluyen mareos, alucinaciones, agitación, ansiedad e irritabilidad. En la sobredosis aguda solo es posible el tratamiento sintomático. Mantener a los pacientes bajo estrecha supervisión, proporcionándoles tratamiento complementario y manteniendo una hidratación suficiente. **PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS. Propiedades farmacodinámicas.** Grupo farmacoterapéutico: Preparados estomatológicos. Otros agentes para el tratamiento oral local: Benzidamina. Código ATC: A01AD02. Benzidamina actúa como antiinflamatorio y analgésico. La actividad es debida a su acción antagónica sobre las aminas vasoactivas, estabilizando las membranas celulares y lisosómicas e inhibiendo las prostaglandinas que intervienen en los procesos inflamatorios. **Propiedades farmacocinéticas.** Cuando benzidamina se administra localmente, se observa una acumulación en los tejidos inflamados donde se alcanzan concentraciones eficaces por su capacidad para penetrar en el tejido epitelial. La absorción a través de la mucosa orofaríngea está demostrada por los niveles de benzidamina en suero humano. Los niveles plasmáticos máximos se alcanzan al cabo de 2 horas. La excreción de la benzidamina se produce principalmente por vía urinaria, mayoritariamente en forma de metabolitos inactivos y productos de conjugación. **Datos preclínicos sobre seguridad.** Se estudió la toxicidad peri y posnatal en estudios de toxicidad reproductiva en ratas y conejos, con concentraciones plasmáticas muy superiores a las observadas después de una única dosis terapéutica oral (más de 40 veces). En estos estudios no se observaron efectos teratogénicos. Los datos farmacocinéticos disponibles, no permiten establecer la relevancia clínica de los estudios de toxicidad reproductiva. Puesto que los estudios preclínicos son deficientes y por lo tanto son de valor limitado, no proporcionan más información adicional al prescriptor que la ya incluida en otros apartados de la ficha técnica. **DATOS FARMACÉUTICOS. Lista de excipientes.** Glicerol (E-422), Sacarina, Hidroxibenzoato de sodio, Etanol 9,9% (v/v), Parahidroxibenzoato de metilo (E-218), Polisorbato 20, Amarillo de quinoleína (E-104), Azul patentado V (E-131), Esencia de menta, Agua purificada, Incompatibilidades. No se han descrito. **Periodo de validez:** 5 años. **Precauciones especiales de conservación.** No requiere condiciones especiales de conservación. **Naturaleza y contenido del envase.** Frasco de vidrio colorito tipo III, conteniendo 240 ml de solución. Frasco de plástico transparente de polietileno tereftalato conteniendo 60 ó 1000 ml de solución. Incluye un vaso dosificador con las medidas de 15 ml (señal -ml.15-) y de 30 ml (señal -ml.30-). **Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones.** La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él, se realizará de acuerdo con las normativas locales o se procederá a su devolución a la farmacia. **TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN.** ANGELINI PHARMA ESPAÑA, S.L. (S.I. 7. 08034 Barcelona. **NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN.** 56800. **FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/ RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN.** Primera autorización: noviembre 1991. Renovación de la autorización: agosto 2006. **FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO.** Junio 2018. **PRESENTACIÓN Y PVP.** Frasco de 240 ml, PVP IVA 7,95€. **MEDICAMENTOS NO SUJETOS A PRESCRIPCIÓN MÉDICA. NO INCLUIDO EN EL SISTEMA NACIONAL DE SALUD.**

**NOMBRE DEL MEDICAMENTO.** TANTUM VERDE 0,51 mg/pulsación Solución para pulverización bucal. **COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA.** Cada pulverización contiene: Benzidamina hidrocloreto 0,51 mg. Excipientes con efecto conocido: Parahidroxibenzoato de metilo (E-218) 0,17 mg. Para consultar la lista completa de excipientes, ver sección "Lista de excipientes". **FORMA FARMACÉUTICA.** Solución para pulverización bucal. La solución es transparente e incolora. **DATOS CLÍNICOS. Indicaciones terapéuticas.** Tantum verde está indicado en adultos y niños mayores de 12 años para el alivio local sintomático de las irritaciones de la garganta y de la boca que cursen con dolor y sin fiebre. **Posología y forma de administración.** Posología. **Adultos y niños mayores de 12 años:** Aplicar de 1 a 3 pulverizaciones al día durante 4-6 días. No se debe comer ni beber hasta después de 1 hora de utilizar el medicamento. En un número limitado de pacientes, las ulceraciones bucofaríngeas suelen ser signo de patologías graves. Por lo tanto los pacientes en los que los síntomas no desaparecen en 2 días, empeoran o aparece fiebre deben consultar al médico o dentista. El tratamiento no debe exceder de los 6 días. No se ACONEJADA USARLO EN NIÑOS MENORES DE 12 AÑOS, SALVO MEJOR CRITERIO MÉDICO. **Forma de administración.** 1. Levantar la cánula pulverizadora. 2. Introducir la cánula en la boca y dirigir la pulverización hacia la zona dolorida y apretar con el dedo sobre la zona rayada del pulsador. En el primer uso del producto, apretar el pulsador varias veces al vacío hasta obtener una pulverización regular. **Contraindicaciones.** Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes incluidos en la "Lista de excipientes". **Advertencias y precauciones especiales de empleo.** El uso de benzidamina no está recomendado en pacientes con hipersensibilidad al ácido salicílico y/o AINE. En pacientes que hayan sufrido o que sufran asma bronquial, puede provocar broncoespasmo, por lo que debe tenerse precaución con estos pacientes. **Advertencias sobre excipientes.** Puede producir reacciones alérgicas (posiblemente retardadas) porque contiene parahidroxibenzoato de metilo. **Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción.** No se han realizado estudios de interacción en humanos. **Fertilidad, embarazo y lactancia.** No existen datos suficientes sobre la utilización de benzidamina en mujeres embarazadas ni durante la lactancia. No se ha estudiado su excreción en la leche materna. Los estudios en animales son insuficientes para determinar las reacciones durante el embarazo y lactancia (ver sección "Datos preclínicos sobre seguridad"). Se desconoce el riesgo potencial en seres humanos. Tantum verde no debe ser utilizado durante el embarazo ni durante la lactancia. **Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas.** La influencia de Tantum verde a las dosis indicadas, sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula. **Reacciones adversas.** **Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos:** Muy raras ( $< 1/10.000$ ); laringospasmo. **Trastornos gastrointestinales:** Raras ( $\geq 1/10.000$  a  $< 1/1.000$ ); escorzo y sequedad de boca. **Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo:** Poco frecuentes ( $\geq 1/1.000$  a  $< 1/100$ ); fotosensibilidad. Muy raras ( $< 1/10.000$ ); angioedema. **Trastornos del sistema inmunológico:** Frecuencia no conocida (No puede estimarse a partir de los datos disponibles); reacciones anafilácticas, reacciones de hipersensibilidad. **Notificación de sospechas de reacciones adversas.** Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar sospechas de reacciones adversas a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaram.es>. **Sobredosis:** La intoxicación solo está contemplada en caso de ingestión accidental de grandes cantidades de benzidamina (> 300 mg). Los síntomas asociados a sobredosis por ingestión de benzidamina son principalmente síntomas gastrointestinales y síntomas del sistema nervioso central. Los síntomas gastrointestinales más frecuentes son náuseas, vómitos, dolor abdominal e irritación escatológica. Entre los síntomas del sistema nervioso central se incluyen mareos, alucinaciones, agitación, ansiedad e irritabilidad. En la sobredosis aguda solo es posible el tratamiento sintomático. Mantener a los pacientes bajo estrecha supervisión, proporcionándoles tratamiento complementario y manteniendo una hidratación suficiente. **PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS. Propiedades farmacodinámicas.** Grupo farmacoterapéutico: Preparados estomatológicos. Otros fármacos para el tratamiento oral local: Benzidamina. Código ATC: A01AD02. Los estudios clínicos demuestran que la benzidamina es eficaz en el alivio del dolor debido a los procesos irritativos locales de la boca y faringe. Además, la benzidamina posee un efecto anestésico local. **Propiedades farmacocinéticas.** Cuando la benzidamina se administra localmente, se observa una acumulación en los tejidos inflamados donde se alcanzan concentraciones eficaces por su capacidad para penetrar en el tejido epitelial. La absorción a través de la mucosa orofaríngea está demostrada por los niveles de benzidamina en suero humano. Los niveles plasmáticos máximos se alcanzan al cabo de 2 horas. La excreción de la benzidamina se produce principalmente por vía urinaria, mayoritariamente en forma de metabolitos inactivos y productos de conjugación. **Datos preclínicos sobre seguridad.** Se estudió la toxicidad peri y posnatal en estudios de toxicidad reproductiva en ratas y conejos, con concentraciones plasmáticas muy superiores a las observadas después de una única dosis terapéutica oral (más de 40 veces). En estos estudios no se observaron efectos teratogénicos. Los datos farmacocinéticos disponibles, no permiten establecer la relevancia clínica de los estudios de toxicidad reproductiva. Puesto que los estudios preclínicos son deficientes y por lo tanto son de valor limitado, no proporcionan más información adicional al prescriptor que la ya incluida en otros apartados de la ficha técnica. **DATOS FARMACÉUTICOS. Lista de excipientes.** Etanol 9,9% Glicerol, Hidroxibenzoato de macroglicol 40,0, Aroma de menta, Parahidroxibenzoato de metilo (E-218), Sacarina sódica, Agua purificada. **Incompatibilidades.** No procede. **Periodo de validez.** 4 años. **Precauciones especiales de conservación.** No requiere condiciones especiales de conservación. **Naturaleza y contenido del envase.** Frasco de HDPE blanco con bomba dosificadora mecánica y pulsador de polietileno/polipropileno, conteniendo 15 ml de solución para pulverización bucal. **Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones.** La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él, se realizará de acuerdo con las normativas locales o se procederá a su devolución a la farmacia. **TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN.** ANGELINI PHARMA ESPAÑA, S.L. C. Dsi. 7. 08034 Barcelona. **NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:** 77.753. **FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/ RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN.** Julio 2013. **FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO.** Septiembre 2017. **PRESENTACIÓN Y PVP.** Frasco de 15 ml, PVP IVA 9,30 €. **MEDICAMENTOS NO SUJETOS A PRESCRIPCIÓN MÉDICA. NO INCLUIDO EN EL SISTEMA NACIONAL DE SALUD.**