

Эмийн мэргэжилтэнд зориулсан хэрэглэх заавар

ФЛЕБОДИА 600

Бүртгэлийн дугаар: F19991030C000494

Худалдааны нэршил: Флебодиа 600

Олон улсын нэршил: Диосмин (Diosmine)

Эмийн хэлбэр: Хальсан бүрхүүлтэй шахмал

Найрлага: 1 шахмал:

Үйлчлэгч бодис:

Усгүй цэвэршүүлсэн диосминтэй

тэнцэх диосмин 600мг

Туслах бодис:

талк 10.24мг

цахиурын коллойд давхар исэл 3.5мг

стеариний хүчил 50.05мг

бичил талстжсан эслэг 910мг хүртэл

Бурхуулийн найрлага:

Сепифилм® 002 (гипромеллоза (E 464) -9,832мг, бичил талстжсан эслэг-7,866мг, макроголийн 8 стеарат 1 төрөл-1,967мг).

Сеписперс® AP 5523 төрлийн ягаан будагчийн холимог (пропиленгликоль, гипромеллоза (E 464)-0,458мг, титаны диоксид (E 171)-4,026мг, улаан кошениль (Понсо 4R) (E 124)-0,401мг, төмрийн хар исэл (E 172)-0,130 мг, төмрийн улаан исэл (E 172)-0,020мг).

Опаглос® 6000 (дал модны лав (E 903)-0,075мг, зөгийн лав (E 901)-0,075мг, шеллак (E 904)-0,150мг, этанол 95°).

Гадаад хэлбэр

Хоёр талдаа гүдгэр, ягаан өнгийн бүрхүүлтэй дугариг шахмал.

Эмийн эмчилгээний бүлэг

Судас хамгаалах бэлдмэл.

АТС код: C05CA03

Эм судлалын онцлог

Фармакодинамик:

Уг бэлдмэл нь венийн судсыг тонусжуулах үйлдэлтэй (венийн судасны тэлэлтийг багасгаж, тонусыг нэмэгдүүлэн (тунгаас хамаарах үйлдэл), венийн зогсонгишилыг бууруулна).

• Тунгалагийн эргэлтийг сайжруулна (тунгалагийн хялгасан судасны тонус, агшилтыг нэмэгдүүлэн, үйл ажиллагааны нягтралыг ихэсгэх ба тунгалагийн судасны даралтыг бууруулна).

• Цусны бичил эргэлтийг сайжруулна (хялгасан судасны тэсвэртэй чанарыг нэмэгдүүлж (тунгаас хамаарах үйлдэл), тэдгээрийн нэвчихий чанарыг багасгана).

• Венийн судасны хананд цусны цагаан эс бэхлэгдэн, вен орчмын эд рүү нэвчихийг бууруулах ба хүчилтөрөгчийн диффузи болон арьсны эд дэхь перфузийг сайжруулан, үрэвслийн эсрэг үйлдэлтэй. Адреналин, норадrenalины судас нарийсгах үйлдлийг нэмэгдүүлэх бөгөөд простогландин, тромбоксаны нийлэгжилт болон чөлөөт радикалын ялгаралтыг хориглоно.

Фармококинетик

Хоол боловсруулах замаар түргэн шингэгдэн, бэлдмэлийг ууснаас хойш 2 цагийн дараа цусны сийвэнд илрэх ба 5 цагийн дараа цусан дахь концентраци нь дээд хэмжээндээ хүрнэ. Бэлдмэл нь хөндийн венүүд болон доод мөчний арьсан доорхи венийн судасны ханын бүх давхаргад жигд тархан, хуримтлагдах ба бага хэмжээгээр уушиг, бөөр, элэг болон бусад эдүүдэд хуримтлагдана. Бэлдмэлийг хэрэглэснээс хойш диосмин болон түүний метаболитуудын концентраци нь 9 цагийн дараа венийн судсанд хамгийн дээд хэмжээнд хүрэх ба 96 цагийн турш хадгалагдана. Бэлдмэлийн 79% шээсээр, өтгөнтэй- 11%, цөстэй 2,4% тус тус ялгарна.

Хэрэглэх заалт

• Доод мөчдийн тунгалаг-венийн дутагдлын шинж тэмдэг эмчилгээ (зовиур, ядрах мэдрэмж төрөх, хөлний дотор тэнийлгэх, өвдөх, өдрийн төгсгөлд хаван үүсэх зэрэг)

• Шамбарам /геморрой/

• Бичил эргэлтийн алдагдлын үед тус тус хэрэглэнэ.

Хориглох заалт

Бэлдмэлийн бүрэлдэхүүн хэсэгт хэт мэдрэг хүмүүс болон 18 хүртэлх насны хүүхэд хэрэглэхийг цээрлэнэ.

Жирэмсэн болон хөхүүл үед

Жирэмсэн үед

Бэлдмэлийг хэрэглэхэд гаж нөлөө илэрсэн тухай мэдээлэл одоогийн байдалаар эмнэлзүйн салбарт гараагүй байна. Туршилт судалгаагаар урагт хортой нөлөө үзүүлдэггүй болохыг тогтоосон байна.

Хөхний сүүгээр ялгардаг талаарх мэдээлэл байхгүй учир хөхүүл үед бэлдмэлийг хэрэглэхгүй байх.

Хэрэглэх арга, тун: Дотуур ууж хэрэглэнэ.

Доод мөчний венийн судасны өргөсөлт, вен-тунгалагийн архаг дутагдлын эхэн үед (хөл хүндрэх) хоногт 1 шахмалыг өлөн үедээ, 2 сарын турш, вен-тунгалагийн архаг дутагдлын хүнд үед (хавагнах, өвдөх, татах ба бусад) 3-4 сарын турш, тэжээлийн өөрчлөлт болон шархны үед 6 сар түүнээс дээш хугацаагаар тус тус эмчилгээг үргэлжлүүлнэ. Ээлж эмчилгээг 2-3 сарын дараа давтана.

Шамбарамын сэдэрлийн үед хоногт 2-3 шахмалыг хооллох үедээ 7 хоногийн турш хэрэглэх ба цаашид шаардлагатай бол өдөрт 1 шахмалаар 1-2 сарын турш ууна.

Жирэмсний II, III дахь гурван сарын үед вен-тунгалагийн архаг дутагдлын эмчилгээнд өдөрт 1 шахмалыг уух ба төрөх хугацаанаас 2-3 долоо хоногийн өмнө хэрэглэхээ зогсооно.

Хэрвээ хэд хэдэн удаагийн тунг уухаа мартсан бол ердийн тунгаар үргэлжлүүлнэ.

Гаж нөлөө: Ховор тохиолдолд бэлдмэлийн найрлага дахь аль нэг бодист хэт мэдрэг байх, хоол боловсруулах замын хямрал, төв мэдрэлийн системийн талаас толгой өвдөх зэрэг шинж илэрч болох ба энэ үед эмчилгээг завсарлах шаардлагатай. Хэрвээ дээр заасан гаж нөлөөнөөс өөр ямар нэгэн гаж нөлөө илэрсэн бол та эмчлэгч эмчдээ хандана уу.

Тун хэтрэлт: Тун хэтэрсэн шинж тэмдгүүд тэмдэглэгдээгүй.

Бусад эмийн бодистой харилцан нөлөөлөл: Эмнэлзүйн ач холбогдол бүхий харилцан үйлчлэл тэмдэглэгдээгүй.

Онцгой заалт: Шамбарамын хурцдалын үед эмчилгээг бусад бэлдмэлүүдтэй хавсарч хийх ба эмнэлзүйн үр дүн хурдан гарахгүй бол нэмэлт шинжилгээ хийж, эмчилгээг өөрчлөх шаардлагатай.

Эхэсийн цусан хангамжийн дутагдлын эмчилгээнд, умайд ерөндөг тавьснаас шалтгаалж цус алдахаас урьдчилан сэргийлэх зорилгоор, мөн флебозктомии мээ заслын дараах үед бэлдмэлийг хэрэглэх нь үр дүнтэй байж болох тухай мэдээлэл байдаг.

Тээврийн хэрэгсэлийг жолоодох чадварт нөлөөлөх:

Машин, механизм тээврийн хэрэгсэл жолоодоход ямар нэгэн сөрөг нөлөө илрээгүй.

Савлагаа

Хөнгөнцагаан 1 блистерт 15 эсвэл 18 шахмал савлагдсан. Нэг хайрцагт хэрэглэх зааврын хамт 1,2,4 эсвэл 6 блистер савлагдсан.

Хадгалах нөхцөл: 30°C ихгүй хэмд, ХҮҮХДЭЭС ХОЛ ХАДГАЛНА.

Хадгалах хугацаа: 3 жил. Хайрцган дээр заасан хугацаа дууссан тохиолдолд хэрэглэхгүй.

Эмийн сангаас жороор олгоно.

Иннотер лабораторийн хаяг:

22 авенью Аристид Бриан, 94110 Аркей, Франц улс

Үйлдвэрлэгч Иннотера Шузи хаяг:

Рю Рене Шантеро, Шузи-сюр-Сис, Валуар-сюр-Сис, 41150, Франц

TƏSDİQ EDİLMİŞDİR

Azərbaycan Respublikası

Səhiyyə Nazirliyi

Farmakoloji və Farmakopeya

Ekspert Şurasının sədri

_____ E.M.Ağayev

“_08_” oktyabr __2018-ci il

Dərman vasitəsinin istifadəsi üzrə təlimat (xəstələr üçün)

FLEBODİA 600 örtüklü tabletlər

PHLEBODIA 600

Beynəlxalq patentləşdirilməmiş adı: Diosmine

Tərkib

Təsir edici maddə: 1 tabletin tərkibində quru maddəyə nəzərən 600 mq diosmin vardır.

Köməkçi maddələr: talk, koloidal silisium dioksid, stearin turşusu, mikrokristallik sellüloza. Örtük: sepihilim TM002 (hipromelloza (E464), mikrokristallik sellüloza, makroqola 8 stearat I tip), Sepipers TM AP 5523 çəhrayı (propilənqlikol – izləri, hipromelloza (E464), titan dioksid (E171), al qırmızı boya maddəsi (Ponso 4R) (E124), qara dəmir oksid (E172), qırmızı dəmir oksid (E172), Opaqlos 6000 (karnaub mumu (E903), arı mumu (E901), sellak (E904), etanol 95° izləri).

Təsviri

Dairəvi, ikitərəfli qabarıq, çəhrayı rəngli örtüklü tabletlərdir.

Farmakoterapevtik qrupu

Angioprotektor.

АТС kodu: C05CA03.

Farmakoloji xüsusiyyətləri

Farmakodinamikası

Venotonik təsiri: venaların gərilməsini azaldır, venoz tonusu yüksəldir, venoz durgunluğu azaldır, adrenalinin, noradrenalinin damardaraldıcı təsirini gücləndirir.

1 tabletin tərkibində 600mq diosmin vardır ki, bu da venotonik təsir üçün optimal effektiv sətkalı dozadır.

Angioprotektor təsiri: mikrosirkulasiyanı yaxşılaşdırır, kapilyarların rezistentliyini artırır; onların keçiriciliyini azaldır.

Limfatik sistemə təsiri: limfatik drenajı yaxşılaşdırır, limfatik kapilyarların tonusunu və yığılma tezliyini artırır, onların funksional sıxlığını böyüdür, limfatik təzyiği azaldır. Ödeməleyhinə təsir göstərir. İltihab əlamətlərini aradan qaldırır (dozadan asılı effekt).

Leykositlərin vena divarına adgeziyasını və onların paravenez toxumalara miqrasiyasını azaldır.

Oksigenin toxumalara diffuziyasını və perfuziyasını yaxşılaşdırır. Sərbəst radikalın hasilatını, prostaqlandinlərin və tromboksanın sintezini blokadaa alır.

Klinik müayinələrdə təsdiqlənib: aşağı ətrafların səthi və dərin venalar sistemində orta venoz təzyiqin düşməsi (dopplerografiyanın kontrolü ilə keçirilən ikiqat) görünməyən placebo kontrol müayinəsindən nümayiş); glöbə də əməliyyatdan sonrakı ortostatik hipotenziyası olan pasientlərdə sistolik və diastolik arterial təzyiqin qalxması.

Farmakokinetikası

Daxilə qəbuldan sonra preparat mədə-bağırsağ traktından tez sorulur və qan plazmasında 2 saat-dan sonra aşkar olunur. Qan plazmasında maksimal konsentrasiyası qəbuldan 15 saat sonra yaranır. Aşağı ətrafların dərialtı venalarının və boş venaların divarlarının bütün qatlarında bərabər paylanır və toplanır. Az miqdarda isə böyrəklərdə, qaraciyərdə, ağciyərlərdə və digər orqanlarda toplanır. Diosmin və ya onun metabolitlərinin vena damarlarında seçici olaraq çökməsi qəbuldan 9 saat sonra maksimum həddə çatır və 96 saat ərzində saxlanılır. Əsasən 79%-i böyrəklər vasitəsilə, 11%-i bağırsaqla və 2,4%-i öd vasitəsi ilə xaric olunur.

İstifadəsinə göstərişlər

- Aşağı ətrafların limfovenoz çatışmazlığı simptomlarının müalicəsi (ağırliq hissi, yorğunluq, ayaqlarda şişkinlik, ağrı (günün sonuna doğru), ödemlər);
- Kəskin babasilin simptomlarının müalicəsi;
- Mikrosirkulasiya pozğunluğu zamanı əlavə müalicə.

Əks göstərişlər

Preparatın komponentlərinə qarşı yüksək həssaslıq, 18 yaşa qədər uşaqlar (istifadə təcrübəsi məhduddur), laktasiya dövründə məsləhət görülmür (istifadə təcrübəsi məhduddur).

Xüsusi göstərişlər və ehtiyat tədbirləri

Kəskin babasilin müalicəsi digər müalicə metodları ilə birləşdirilə bilər. Əgər simptomlar təyin olunmuş müalicə kursu ilə aradan qalxmırsa, müvafiq müalicəni seçmək üçün ixtisas həkimi ilə məsləhətləşin.

Digər dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsiri

Müəyyən edilməyib. Qəbul etdiyiniz bütün dərmanlar haqqında həkimi məlumatlandırın.

Hamiləlik və laktasiya dövründə istifadəsi

Hamiləlik

Hamiləlik dövründə ana üçün gözlənilən fayda döl üçün potensial riskdən üstün olarsa, həkimin təyinatı əsasında istifadə edilə bilər.

Experimental müayinələrdə dölə teratogen təsir müəyyən edilməyib. Bu vaxta qədər qədər hamilələrdə preparatın qəbulu zamanı klinik praktikada dölə malformasiyaedici və fetotoksik təsir müəyyən edilməyib.

Laktasiya dövrü

Ana südünə nüfuz etməsi barədə heç bir məlumat yoxdur, ona görə də laktasiya dövründə preparatın qəbulu məsləhət görülmür.

Nəqliyyat vasitələrini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsiri

Nəqliyyat vasitələrini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsiri öyrənilməyib.

İstifadə qaydası və dozası

Daxilə qəbul edilir.

Aşağı ətraf venalarının limfovenoz çatışmazlığı

Xroniki limfovenoz çatışmazlığı zamanı sutkada 1 dəfə səhər, yeməkdən qabaq 1 tablet qəbul edilir.

Adətən preparatın qəbul kursu iki aydır.

Kəskin babasil və xroniki babasilin kəskinləşməsi. Kəskin babasil və xroniki babasilin kəskinləşməsi zamanı preparat ilk dörd gün ərzində sutkada 3 dəfə hər dəfə 1 tablet yemək vaxtı; sonrakı üç gün ərzində sutkada 2 dəfə hər dəfə 1 tablet yemək vaxtı qəbul edilir.

Simptomların təkrar yaranma hallarında müalicə kursunu həkimin məsləhəti ilə təkrarlamaq olar.

Xroniki babasil

Kəskin təzahürlərin toplanmasından sonra preparatın qəbulunu 1-2 ay ərzində sutkada 1dəfə hərdəfə 1 tablet olmaqla davam etdirmək olar.

Əgər preparatın bir və ya bir neçə qəbulu ötürülübsə, preparatın qəbulunu adi rejimdə və adi do-zada davam etdirmək lazımdır.

Preparatın qəbulundan öncə həkimlə məsləhətləşmək lazımdır.

Əlavə təsirləri

Əlavə reaksiyaların başvermə tezliyi aşağıdakı kimi təsnif edilir: çox tez-tez (1/10-dən çox hallarda), tez-tez (1/100-dən çox və 1/10-dən az hallarda), bəzən (1/1000-dən çox və 1/100-dən az hallarda), nadir (1/10000-dən çox və1/1000-dən az hallarda) və çox nadir (1/10000-dən az hallarda), məlum olmayan (mövcud məlumatlara əsasən başvermə tezliyini müəyyən etmək mümkün olmur).

Flebodia 600 preparatının qəbulu zamanı aşağıdakı əlavə təsirlər meydana çıxa bilər:

-mədə-bağırsaq traktında: nadir hallarda –dispeptik pozulmalar (qıçqırma, ürəkbulanma, qarında ağrılar);

-mərkəzi sinir sistemində: nadir hallarda-baş ağrıları.

Qeyd edilən əlavə təsirlərdən hər hansı biri ağırlaşarsa və ya bu içlik vərəqədə göstərilməyən hər hansı digər əlavə təsir meydana çıxarsa, bu barədə həkimi məlumatlandırmaq lazımdır.

Doza həddinin aşılması

Doza həddinin aşılması simptomları təsvir olunmayıb.

Buraxılış forması

15 və ya 30 tablet, alüminium blisterdə.

1, 2, 4 və ya 6 blister (hər birində15 tablet) içlik vərəqə ilə birlikdə karton qutuya qablaşdırılır.

18 tabletdən ibarət 1 blister içlik vərəqə ilə birlikdə karton qutuya qablaşdırılır.

Yararlılıq müddəti

3 il.

Yararlılıq müddəti bitdikdən sonra istifadə etmək olmaz.

ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата для медицинского применения

ФЛЕБОДИА 600

Регистрационный номер: П N016081/01

Торговое название: ФЛЕБОДИА 600

МНН: диосмин (diosmine)

Лекарственная форма: таблетки покрытые пленочной оболочкой

Состав на 1 таблетку

Действующее вещество:

Диосмин в пересчете на сухое вещество 600 мг

Вспомогательные вещества:

тальк 10,24 мг

кремния диоксид коллоидный 3,5 мг

стеариновая кислота 50,05 мг

целлюлоза микрокристаллическая до 910 мг

Состав пленочной оболочки:

Сепифилм® 002 (гипромеллоза (Е 464) - 9,832 мг, целлюлоза микрокристаллическая - 7,866 мг, макрогола 8 стеарат тип 1 - 1,967 мг). Сеписперс® AP 5523 розовый (пропиленгликоль - следы, гипромеллоза (Е 464) - 0,458 мг, титана диоксид (Е 171) - 4,026 мг, краситель пунцовый [Понсо 4R] (Е 124) - 0,401 мг, железа оксид черный (Е 172) - 0,130 мг, железа оксид красный (Е 172) - 0,020 мг).

Опаглос® 6000 (воск карнаубский (Е 903) – 0,075 мг, воск пчелиный (Е 901) - 0,075 мг, шеллак (Е 904) - 0,150 мг, этанол 95° - следы).

Описание

Круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой розового цвета.

Фармакотерапевтическая группа

Ангиопротекторное средство.

Код АТХ: C05CA03

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Венотонизирующее действие: уменьшает растяжимость вен; повышает венозный тонус; уменьшает венозную застой; усиливает сосудосуживающее действие адреналина, норадреналина.

Одна таблетка содержит 600 мг диосмина, что является оптимально эффективной суточной дозой для венотонизирующего действия.

Ангиопротекторное действие: улучшает микроциркуляцию; повышает резистентность капилляров; уменьшает их проницаемость.

Действие на лимфатическую систему: улучшает лимфатический дренаж, повышает тонус и частоту сокращения лимфатических капилляров, увеличивает их функциональную плотность, снижает лимфатическое давление. Оказывает противоотечное действие. Снижает симптомы воспаления (дозозависимый эффект). Уменьшает адгезию лейкоцитов к венозной стенке и их миграцию в паравазальные ткани; улучшает диффузию кислорода и перфузию в ткани. Блокирует выработку свободных радикалов, синтез простагландинов и тромбксана.

В клинических исследованиях подтверждено: снижение среднего венозного давления в системе поверхностных и глубоких вен нижних конечностей, продемонстрированное в двойном слепом плацебо контролируемом исследовании, проведенном под контролем доплерографии; а также повышение систолического и диастолического артериального давления у пациентов послеопера- ционной ортостатической гипотензий.

Фармакокинетика

После приема внутрь препарат быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта и определяется в плазме крови через 2 часа. Максимальная концентрация в плазме крови достигается через 15 часов после приема. Равномерно распределяется и накапливается во всех слоях стенки полых вен и подкожных вен нижних конечностей, в меньшей степени - в почках, печени, легких и других органах. Избирательное накопление диосмина и/или его метаболитов в венозных сосудах достигает максимума к 9 часу после приема и сохраняется в течение 96 часов. Выводится преимущественно почками (79 %), также кишечником (11 %) и с желчью (2,4 %).

Показания к применению

- Лечение симптомов лимфовенозной недостаточности нижних конечностей (ощущение тяжести, усталости, распирания в ногах, боль, усиливающаяся к концу дня, отеки);

- Лечение симптомов острого геморроя;

- Дополнительное лечение при нарушении микроциркуляции.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, детский возраст до 18 лет (опыт применения ограничен), не рекомендуется в период грудного вскармливания (опыт применения ограничен).

Беременность и период грудного вскармливания

Беременность

Применение в период беременности возможно только по назначению врача в тех случаях, когда ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода.

Сaxлaннa шəpaит

30 °C температурдан ашаğı və усақларин əли çatmayan yerde axламаq lazmdr.

Aptekdən buraxılma şərti

Resepsiz buraxılır.

İnnotek Laboratoriyası

22 avenue Aristid Brian, 94110 Arkey, Fransa.

İstehsal olunur

İnnotera Şuzi

Ryu Rene Şantero, Şuzi-Sür-Sis, Valuar-sür-Sis, 41150, Fransa.

Rusiya nümayəndəliyi

“İnnotek İnternasional Laboratoriyası” SC, (Fransa).

127051, Moskva şəhəri, Petrovka küçəsi, ev 20/1.

Tel.: (495)775-41-12, faks: (495)287-87-68.

e-mail: innotech@innotech.ru

www.innotech.ru

Aptekdən buraxılma şərti

Resept əsasında buraxılır.

İnnotek İnternasional Laboratoriyası

22 avenue Aristid Brian, 94110 Arkey, Fransa.

İstehsal olunur

İnnotera Şuzi.

Ryu Rene Şantero, Şuzi-Sür-Sis, Valuar-sür-Sis, 41150, Fransa.

Rusiya nümayəndəliyi

AO “İnnotek İnternasional laboratoriyası” (Fransa).

127051, Moskva şəhəri, Petrovka küçəsi, ev 20/1.

Tel.: (495)775-41-12, faks: (495)287-87-68.

e-mail: innotech@innotech.ru

www.innotech.ru

В экспериментальных исследованиях не было выявлено тератогенного воздействия на плод. До настоящего времени в клинической практике не было сообщений о случаях мальформационного или фетотоксического действия на плод при применении препарата у беременных.

Период грудного вскармливания

Из-за отсутствия данных о проникновении препарата в грудное молоко, кормящим женщинам не рекомендуется прием препарата.

Способ применения и дозы

Препарат предназначен для приема внутрь.

Лимфовенозная недостаточность вен нижних конечностей
При хронической лимфвенозной недостаточности назначают по 1 таблетке в сутки утром желательно до еды.

Обычно курс приема препарата составляет 2 месяца.

Острый геморрой и обострение хронического геморроя.

При остром геморрое и обострении хронического геморроя препарат назначают первые четыре дня по 1 таблетке 3 раза в сутки во время еды; в последующие три дня по 1 таблетке 2 раза в сутки во время еды.

В случае повторного возникновения симптомов курс лечения может быть повторен по рекомендации врача.

Хронический геморрой

После купирования острых явлений рекомендуется продолжить прием препарата по 1 таблетке 1 раз в сутки в течение 1-2 месяцев.

Если пропущен один или несколько приемов препарата, необходимо продолжать применение препарата в обычном режиме и в обычной дозе.

Перед применением препарата следует проконсультироваться с врачом.

Побочное действие

Частота развития нежелательных реакций представлена следующим образом: очень часто (более 1/10 случаев), часто (более 1/100 и менее 1/10 случаев), нечасто (более 1/1000 и менее 1/100 случаев), редко (более 1/10000 и менее 1/1000 случаев) и очень редко (менее 1/10000 случаев). Нежелательные реакции, частоту развития которых не представляется возможным оценить по доступным данным, имеют обозначение «частота неизвестна».

Во время приема препарата Флебодиа 600 сообщалось о следующих нежелательных реакциях:

- *со стороны желудочно-кишечного тракта:* редко – диспептические расстройства (изжога, тошнота, боли в животе);

- *со стороны центральной нервной системы:* редко – головная боль.

Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

Передозировка

Симптомы передозировки не описаны.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Клинически значимых эффектов взаимодействия с другими лекарственными средствами не описано.

Следует информировать Вашего лечащего врача обо всех принимаемых Вами лекарственных препаратах.

Особые указания

Лечение острого геморроя может проводиться в комплексе с другими методами лечения. В том случае, если симптомы не исчезают после рекомендуемого курса лечения, следует проконсультироваться со специалистом, который подберет дальнейшую терапию.

Влияние на способность управлять транспортными средствами

Нет данных об отрицательном влиянии препарата на способность управлять транспортными средствами и другими механизмами.

Форма выпуска

Таблетки покрытые пленочной оболочкой.

По 15 или 18 таблеток в ПВХ/алюминиевом блистере.

1, 2, 4 или 6 блистеров по 15 таблеток с инструкцией по применению в картонной пачке.

1 блистер по 18 таблеток с инструкцией по применению в картонной пачке.

Срок годности

3 года. Не использовать по истечении срока годности.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 30 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Лаборатория Иннотера

22 авеню Аристид Бриан, 94110 Аркей, Франция

Произведено: Иннотера Шузи

Рю Рене Шантеро, Шузи-сюр-Сис, Валуар-сюр-Сис, 41150, Франция