

## ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ФЛЕБОДИА 600

**Торговое название:** ФЛЕБОДИА 600

**Действующее средство (МНН):** диосмин

**Лекарственная форма:** таблетки, покрытые пленочной оболочкой

**Состав:**

**на 1 таблетку**

*активное 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*

Препарат обладает флеботонизирующим действием (уменьшает растяжимость вен, повышает тонус вен (дозозависимый эффект), уменьшает венозный застой), улучшает лимфатический дренаж (повышает тонус и частоту сокращения лимфатических капилляров, увеличивает их функциональную плотность, снижает лимфатическое давление), улучшает микроциркуляцию (повышает резистентность капилляров (дозозависимый эффект), уменьшает их проницаемость), уменьшает адгезию лейкоцитов к венозной стенке и их миграцию в паравенозные ткани, улучшает диффузию кислорода и перфузию в кожной ткани, обладает противовоспалительным действием. Усиливает сосудосуживающее действие адреналина, норадреналина, блокирует выработку свободных радикалов, синтез простагландинов и тромбксана.

*Фармакокинетика*

Быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта, обнаруживается в плазме через 2 часа после приема. Максимальная концентрация в плазме крови достигается через 5 часов после приема. Равномерно распределяется и накапливается во всех слоях стенки полых вен и подкожных вен нижних конечностей, в меньшей степени – в почках, печени и легких и других тканях. Избирательное накопление диосмина и/или его метаболитов в венозных сосудах достигает максимума к 9 часу после приема и сохраняется в течение 96 часов. Выводится почками 79 %, кишечником – 11 %, с желчью - 2,4 %.

### **Показания к применению**

- для устранения симптомов лимфовенозной недостаточности нижних конечностей: ощущение тяжести или усталости в ногах, боль, синдром беспокойных ног;
- вспомогательная терапия при нарушении микроциркуляции;
- симптоматическая терапия острого геморроя.

### **Способ применения и дозы**

Вы должны всегда принимать этот препарат, строго следуя информации, приведенной в данной инструкции или полученной от вашего врача или вашего фармацевта.

Проконсультируйтесь с врачом или фармацевтом, если у вас есть сомнения.

Для приема внутрь.

#### *Дозировка*

- Лимфовенозная недостаточность: 1 таблетка в день во время еды
- Острый геморрой: 2-3 таблетки в день во время еды

Продолжительность терапии обычно составляет 2 месяца. Если пропущен один или несколько приемов препарата, необходимо продолжать применение препарата в обычном режиме и в обычной дозе.

### **Побочные действия**

Как и все лекарственные средства, данный препарат может вызвать побочные действия, но они возникают не у всех.

*Часто (может появляться с частотой до 1 человека на 10)*

- Боли в желудке

*Не часто (может появляться с частотой до 1 человека на 100)*

- аллергические реакции, такие как кожная сыпь, раздражение, зуд, крапивница, ангионевротический отек;
- вздутие;
- диарея;
- диспепсия;
- тошнота

*Редко (может появляться с частотой до 1 человека на 1000)*

- рвота

Диспепсические расстройства редко вызывают прекращение лечения.

### **Сообщение о побочных действиях**

При появлении побочных эффектов, следует обратиться к врачу или фармацевту. Это относится к любым возможным побочным эффектам, не указанным в данной инструкции по применению. Сообщить о побочных эффектах также можно непосредственно через национальную систему по фармаконадзору в стране.

Сообщения о побочных эффектах позволят получить больше информации о безопасности данного лекарственного препарата.

### **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к диосмину или другим компонентам препарата, период грудного вскармливания, детский возраст до 18 лет, беременность (I триместр) (опыт применения ограничен).

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Сообщите врачу или фармацевту, если вы принимаете или недавно принимали другие лекарственные средства.

Клинически значимых эффектов взаимодействия с другими лекарственными средствами не описано.

### **Особые указания**

Если симптомы венозной недостаточности не уменьшаются в течении 2-х недель, следует обратиться к своему врачу.

Если симптомы острого геморроя продолжают после нескольких дней лечения, то следует проконсультироваться с врачом.

### **Применение при беременности и период лактации**

Если вы беременны или кормите грудью, или вы планируете беременность, то проконсультируйтесь с врачом перед применением данного лекарственного средства.

#### *Беременность*

Данный препарат принимается только по рекомендации вашего лечащего врача. Если беременность наступила в период лечения, то необходимо сообщить врачу, так как только он может решить вопрос о продолжении лечения. До сих пор в клинической практике не было сообщений о каких-либо побочных эффектах при применении препарата у беременных.

#### *Лактация*

Из-за отсутствия данных о проникновении действующего вещества в грудное молоко, в период лактации не рекомендуется прием препарата.

### **Влияние на способность управлять автомобилем и сложными механизмами**

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

### **Передозировка**

Симптомы передозировки не описаны.

### **Форма выпуска**

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

По 15 или 18 таблеток в ПВХ/алюминиевом блистере.

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

1 блистер по 18 таблеток с инструкцией в картонной пачке.

Не все формы выпуска могут реализоваться.

### **Срок годности**

5 лет.

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.

### **Владелец регистрационного удостоверения**

Лаборатория Иннотек Интернациональ

22 авеню Аристид Бриан, 94110 Аркей, Франция

### **Произведено**

Иннотера Шузи

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

**Наименование и адрес организации, принимающей претензии (предложения) по**

**качеству лекарственных средств на территории Республики Узбекистан:**  
Представительство «Лаборатория Иннотек Интернациональ» в Узбекистане  
Юридический адрес: Ташкент, ул.Фидокор, 7А.  
Тел: 140-43-40, 140-43-41  
E-mail: [uz.innotech@sks.uz](mailto:uz.innotech@sks.uz)