DIOSMIN - Diosmina - Hesperidina



COMPRIMIDOS RECUBIERTOS - VENTA BAIO RECETA - INDUSTRIA ARGENTINA



Fórmula cuali-cuantitativa

Cada comprimido recubierto contiene: Fracción flavonoide purificada micronizada 500 mg Corresponde a Diosmina 90%, Flavonoides expresados en Hesperidina 10%

Excipientes: celulosa microcristalina pH 101 88 mg; glicolato sódico 42 mg; polivinilpirrolidona 28 mg; Tween 80 14 mg; glicerina 14 mg; dióxido de silicio coloidal 7 mg; estearato de magnesio 7 mg; Opadry AMB 29 mg; índigo carmín L.A. (33%) 2 mg; polietilenglicol 6000 4 mg.

Acción terapéutica

Vasculoprotector.

Indicaciones

Tratamiento de las manifestaciones de la insuficiencia venosa crónica de los miembros inferiores, funcional y orgánica. Sensación de pesadez, dolor, calambres nocturnos. Tratamiento de los signos funcionales ligados a la crisis hemorroidal.

Características farmacológicas

Acción Farmacológica

DIOSMIN es un agente venotónico y vásculo-protector (provoca venoconstricción, aumento de la resistencia de los vasos y, disminución de su permeabilidad).

DIOSMIN ejerce una triple acción sobre el sistema venoso:

A nivel de las venas y de las vénulas, aumenta la tonicidad parietal.

A nivel linfático estimula el drenaje y mejora la dinámica de este sistema vascular.

A nivel de la microcirculación aumenta la resistencia capilar y normaliza su permeabilidad.

Esta propiedad sobre la microcirculación podría ser explicada por la disminución de la adhesión y de la migración leucocitaria a nivel del endotelio.

Farmacocinética

Los estudios cinéticos se llevaron a cabo después de la administración por vía oral empleando Diosmina marcada con carbono 14C. Absorción: los estudios han mostrado una rápida absorción digestiva.

Distribución: los niveles séricos máximos se alcanzan entre los 60 y los 120 minutos de su administración.

Biotransformación: este medicamento es significativamente metabolizado. Este metabolismo es objetivado por la presencia de diferentes ácidos fenólicos y de ácido hipúrico en la orina.

Eliminación: después de la administración intravenosa, la misma se lleva a cabo principalmente por vía urinaria en las primeras 24 horas; cuando se emplea la vía oral, el 40% de la dosis se elimina por orina en forma conjugada. Existe una importante eliminación fecal. La vida media de eliminación es de 11 horas.

Posología y modo de administración

Dos comprimidos al día, por la mañana con el desayuno.

En crisis hemorroidal: seis comprimidos diarios durante los cuatro primeros días, luego cuatro comprimidos diarios los tres días siguientes.

Contraindicaciones

Hipersensibilidad al principio activo u otro componente, y primer trimestre del embarazo.

Precauciones y advertencias

Categoría de embarazo B

Los estudios teratogénicos en animales no han mostrado sospechas de teratogenicidad ni otros efectos deletéreos.

De todos modos por precaución, excepto en casos de indicación imperativa, no se aconseja administrar el medicamento hasta cumplido el cuarto mes de embarazo.

Los estudios post-natales efectuados en animales no han puesto en evidencia ninguna anomalía anatómica ni problemas de comportamiento en el curso de la lactancia.

Interacciones

No se han encontrado hasta el momento.

Reacciones adversas

Se han descrito algunos casos de desórdenes digestivos menores y de alteraciones neurovegetativos de escasa significación, no obligando, en estos casos a la interrupción del tratamiento.

Sobredosificación

En caso de eventual sobredosificación concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los centros de toxicología del:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez (011) 4962-6666 / 4962-2247 / 0800-444-8694.

Hospital Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777 / 0800-333-0160.

Hospital de Niños Pedro de Elizalde: (011) 4300-2115. Hospital Fernández: (011) 4808-2655 / 4801-7767.

Optativamente, otros centros de intoxicaciones.

Información para el paciente

Este medicamento le ha sido prescripto sólo para su problema actual. Siga las indicaciones y consulte a su médico ante cualquier duda.

Presentaciones

Envases de 30, 60 y 100 comprimidos recubiertos.

Condiciones de conservación y almacenamiento

Conservar en su envase original a temperatura no mayor de 30 °C. No debe utilizarse después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud - ANMAT.

Certificado Nº: 54.096

Directora Técnica: Andrea Carolina Spizzirri. Farmacéutica.

CRAVERI S.A.I.C.

Arengreen 830 (C1405CYH) C.A.B.A \cdot Tel.: 5453-4555 \cdot Fax: 5453-4505 FARMACOVIGILANCIA: 0800-666-1026 \cdot farmacovigilancia@craveri.com.ar

www.craveri.com.ar · diosmin@craveri.com.ar

Fecha de última revisión: 09/07