

Prospect: Informații pentru utilizator**PHLEBODIA 600 mg comprimate filmate**
diosmină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Luați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 30 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este PHLEBODIA și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați PHLEBODIA
3. Cum să luați PHLEBODIA
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează PHLEBODIA
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este PHLEBODIA și pentru ce se utilizează

PHLEBODIA este un medicament venotonic și vasoprotector. Acesta crește tonusul venelor și rezistența capilarelor (vase de sânge mici).

Acest medicament este utilizat la adulți, ca tratament pe termen scurt, pentru ameliorarea simptomelor asociate cu insuficiența venoasă cronică (circulație deficitară a sângelui venos).

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați PHLEBODIA**Nu luați PHLEBODIA:**

- dacă sunteți alergic la diosmină sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).

Atenționări și precauții

Înainte să luați PHLEBODIA, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Precauții pentru utilizare

- Acest medicament dispune de întreaga sa eficiență atunci când este asociat cu un stil de viață sănătos. Evitați expunerea la soare, căldură excesivă, statul în picioare prelungit, greutatea corporală în exces. Mersul pe jos și eventual, purtarea ciorapilor compresivi adecvați favorizează circulația sângelui.

PHLEBODIA împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

PHLEBODIA împreună cu alimente, băuturi și alcool

Alimentele nu au influență asupra acțiunii PHLEBODIA.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Sarcina

Acest medicament va fi utilizat în timpul sarcinii, doar la recomandarea medicului dumneavoastră.

Dacă rămâneți gravidă în timpul tratamentului, adresați-va medicului, deoarece el/ea este singurul/singura care poate decide dacă puteți continua tratamentul.

Alăptarea

În absența datelor privind trecerea substanței active în laptele matern, alăptarea nu este recomandată în timpul tratamentului.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu s-au raportat efecte ale diosminei asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

PHLEBODIA conține roșu coșenilă A (E124).

Acest medicament conține un agent colorant azoic, roșu coșenilă A, care poate provoca reacții alergice.

3. Cum să luați PHLEBODIA

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doze

Adulți (≥ 18 ani):

Doza recomandată este de 1 comprimat filmat pe zi, în timpul mesei.

Mod de administrare

Calea orală.

Luați comprimatul cu o jumătate de pahar cu apă.

Dacă luați mai mult PHLEBODIA decât trebuie

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Dacă uitați să luați PHLEBODIA

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să luați PHLEBODIA

Nu este cazul.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane):

- durere la nivelul stomacului.

Mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane):

- reacții alergice, cum ar fi erupție trecătoare pe piele, mâncărime (prurit), leziuni la nivelul pielii asociate cu mâncărime (urticarie), umflare a feței și gâtului;
- balonare;
- diaree;
- digestie dificilă;
- greață

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane):

- vărsături.

Tulburările digestive duc rar la întreruperea tratamentului.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la

Agencia Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro

Website: www.anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează PHLEBODIA

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie și blister după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține PHLEBODIA

Substanța activă este diosmina. Un comprimat filmat conține diosmină 600 mg.

- Celelalte componente sunt: *nucleu*- celuloză microcristalină, talc, dioxid de siliciu coloidal anhidru,

acid stearic micronizat; *film*- hipromeloză, celuloza microcristalină, macrogol 8 stearat tip I, propilenglicol, dioxid de titan (E171), roșu coșenilă A – lac de aluminiu (E124), oxid negru de fer (E172), oxid roșu de fer (E172), ceară Carnauba, ceară albă de albină, shellac, etanol anhidru.

Cum arată PHLEBODIA și conținutul ambalajului

Se prezintă sub formă de comprimate filmate rotunde, de culoare roz, cu diametrul 13 mm.

Este disponibil în cutii cu 1 sau 2 blistere din PCV/Al a câte 15 comprimate filmate.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață

LABORATOIRES INNOTHERA

22 Avenue Aristide Briand

94110 Arcueil

Franța

Fabricantul

Innothera Chouzy

Rue René Chantereau, Chouzy-sur-Cisse

41150 Valloire-Sur-Cisse,

Franța

Acest prospect a fost revizuit în Aprilie 2023.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe web-site-ul Agenției naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>