

Venosan Plus[®]

Diosmina
Hesperidina
Dobesilato de calcio

COMPRIMIDOS

VENOTONICO - VASOPROTECTOR

COMPOSICION

Cada comprimido contiene:

Diosmina 225 mg
Hesperidina 25 mg
Dobesilato de calcio 250 mg
Excipientes, c.s.

PROPIEDADES

La diosmina y hesperidina aumentan el tono venoso porque prolongan la actividad de la noradrenalina sobre la pared venosa; el dobesilato de calcio actúa a nivel de las paredes capilares, regularizando las funciones fisiológicas perturbadas como son: la permeabilidad aumentada y la resistencia disminuida.

FARMACOCINETICA

La absorción de la diosmina y hesperidina por vía digestiva es rápida; la máxima concentración plasmática y tisular se logra al cabo de 1-2 horas después de la administración.

Las vías de eliminación son la urinaria y la digestiva a través de las heces. El 90% de la dosis administrada se elimina después del segundo día.

El dobesilato de calcio, administrado por vía oral, es absorbido en el tracto gastrointestinal. Tras su administración se observa la máxima tasa sanguínea aproximadamente a las 6 horas. En la tercera y décima hora se observa una meseta prolongada, 24 horas después de la administración, la vida media plasmática es en promedio de 5 horas. La tasa de enlace con proteínas plasmáticas es del 20 al 25%. No atraviesa la barrera hematoencefálica ni la barrera placentaria.

Aproximadamente 50% de la dosis administrada por vía oral, se elimina por la orina en las primeras 24 horas. Esta misma tasa de eliminación se observa a nivel de las heces.

El 92% es excretado en forma inalterada y el resto como metabolitos.

TOXICOLOGIA

Carece de acción carcinogénica, mutagénica y teratogénica a corto, mediano y largo plazo.

INFORMACION CLINICA

INDICACIONES

Insuficiencia venosa: Várices, síndrome varicoso e insuficiencia venosa, flebalgias, pesantez de piernas, edemas estáticos de piernas, secuelas postflebiticas, estados pre ulcerosos. Tratamiento de los signos funcionales de las hemorroides y de las crisis hemorroidales agudas. Riesgo vascular: Del arterioescleroso, del diabético, del hipertenso, del paciente senil, accidentes vasculares oftalmológicos, hemorragias subconjuntivales y retinianas.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad conocida a alguno de los componentes de la fórmula.

EFFECTOS INDESEABLES

Aun cuando la tolerabilidad es buena ocasionalmente se han reportado náuseas y molestias gastrointestinales (menos del 2%) en personas sensibles. Estos efectos desaparecen al discontinuar el tratamiento. En raras ocasiones se han reportado reacciones cutáneas y fiebre. En caso de alteraciones gastrointestinales, la dosis se debe reducir o suspender temporalmente el tratamiento.

En caso de reacciones cutáneas y fiebre, se debe suspender el tratamiento e informar al médico a cargo, ya que esto puede constituir una reacción alérgica.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

En caso de insuficiencia renal severa que requiera diálisis se debe reducir la dosis.

Puede inducir agranulocitosis, probablemente asociada con una reacción de hipersensibilidad.

Esta condición puede ser expresada por síntomas como fiebre elevada, infecciones de la cavidad oral (tonsilitis), dolor de garganta, inflamación anogenital y síntomas asociados, que con frecuencia son signos de una

infección. Se debe indicar al paciente que informe de inmediato a su médico cualquier signo de infección.

En tal caso, es esencial controlar sin demora la fórmula hemática y leucograma y suspender el tratamiento.

No tiene efectos sobre la capacidad para conducir y operar maquinaria.

USO EN EMBARAZO Y LACTANCIA

No hay estudios disponibles en mujeres embarazadas ni en animales. Puesto que no se sabe si atraviesa la barrera placentaria en el humano, el fármaco sólo se debe administrar si el beneficio potencial justifica el riesgo potencial para el feto. Como precaución, se debe suspender el tratamiento o bien la lactancia.

INTERACCIONES

No debe administrarse simultáneamente con antiácidos o alimentos altamente alcalinos, ya que puede disminuir su absorción. Exceptuando los antiácidos, puede administrarse concomitantemente con cualquier otra medicación.

SOBREDOSIS

Hasta la fecha no existen reportes de accidentes por sobredosificación. En el remoto caso de que esto sucediera deberá recomendarse provocar el vómito y realizar lavado gástrico, además de vigilar el estado general del paciente.

USO Y DOSIS

Salvo criterio contrario del médico: Un comprimido cada 12 ó 24 horas con los alimentos.

VIA DE ADMINISTRACION

Oral.

Antes de consumir este o cualquier otro medicamento, debe siempre consultar a su médico.

En caso de un marcado efecto secundario, sea este por sobredosis o reacción particular, acuda inmediatamente a su médico.

INFORMACION FARMACEUTICA

DURACION DE ESTABILIDAD

Verificar fecha de vencimiento señalada en el envase.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA SU CONSERVACION

Conservar a una temperatura menor o igual a los 30°C, proteger de la luz.

PRESENTACION

Caja conteniendo 5 tirillas de 6 comprimidos.

NOTA IMPORTANTE

Este producto se encuentra envasado y protegido en una adecuada y rigurosa laminación, especialmente diseñada para evitar su exposición con la luz y humedad, descartando además que por descuidos involuntarios los niños puedan acceder al mismo.

Registro Sanitario No. RM2024-1704

Venta por receta médica.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Producto fabricado por

Ethical Pharmaceutical, S.R.L.

de República Dominicana

Registro Industrial 14109

 FLUTER[®] DOMULL

Pi000842

Doc. No.: YDP5613

Rev.: A

Aprob. por: Gte. Desarrollo de Productos / Gte. Mercadeo