

FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE

VESNIDAN® Comprimidos recubiertos

08 MAY 2005

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su médico o químico farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente.

Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico.

1 COMPOSICIÓN Y PRESENTACIÓN:

Cada comprimido recubierto contiene:

Diosmina 450 mg

Hesperidina 50 mg

Excipientes: Celulosa microcristalina PH 102, Gelatina, Almidón glicolato de sodio, Talco, Estearato de magnesio, Colorante FD & C Rojo N°40 laca aluminica, Hipromelosa, Dióxido de titanio, Macrogol 400, Polisorbato 80, Alcohol etílico, Agua destilada.

Envase con X comprimidos recubiertos.

2 INDICACIONES:

Tratamiento de la insuficiencia venosa crónica, orgánica y funcional que se manifiesta por: pesadez, dolor y calambres nocturnos en las extremidades inferiores. Tratamiento de hemorroides y de los signos funcionales ligados a las crisis hemorroidales: dolor, tenesmo, prurito, edema, rubor, sangramiento; con las siguientes restricciones: indicación quirúrgica perentoria de enfermedad hemorroidal, asociación simultánea con otra patología anal, hemorroides procidentes permanentes u otra patología causal.

3 CLASIFICACIÓN:

Venotónica – vasculoprotector.

4 CONTRAINDICACIONES:

Alergia conocida a alguno de los componentes de la formulación.

5 ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Antes de usar este medicamento debe sopesarse los riesgos y los beneficios en su uso, los que deben ser discutidos entre Ud. y su médico. Principalmente debe considerar los aspectos siguientes:

- a) Alergias: Ud. debe comunicar a su médico si alguna vez ha presentado una reacción alérgica a este medicamento o alguna otra sustancia, ya sea alimento, preservantes, colorantes, saborizantes u otros medicamentos.
- b) Embarazo: No debe tomar este medicamento sin antes comunicar a su médico si está embarazada o planea estarlo. Este medicamento no se debe usar durante el embarazo o por mujeres que estén en condiciones de embarazarse. Si usted cree estar embarazada, consulte inmediatamente con su médico.
- c) Lactancia: Usted debe conversar con el médico acerca de la conveniencia de uso de este producto mientras esté amamantando. No se recomienda su uso durante la lactancia ya que puede causar efectos indeseables en el lactante.
- d) Niños: Este medicamento no está indicado para su uso en niños.
- e) Crisis hemorroidal: si los trastornos no desaparecen en 15 días, debe consultar al médico.

Este medicamento demuestra toda su eficacia cuando va asociado a un buen estilo de vida.

Evitar la exposición al sol, calor, posición de pie prolongada y exceso de peso. La marcha y eventualmente el uso de medias adaptadas favorecen la circulación sanguínea.

FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PACIENTE

6 INTERACCIONES:

El efecto de un medicamento puede modificarse por su administración junto con otros (interacciones). Ud. debe comunicar a su médico de todos los medicamentos que está tomando ya sea con o sin receta médica antes de usar este fármaco.

7 EFECTOS ADVERSOS (no deseados):

Se han reportado ligeros malestares gastrointestinales y desórdenes neurovegetativos que no han obligado a suspender el tratamiento. Señale a su médico cualquier otro efecto no deseado.

8 FORMA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía de administración: Oral.

Úsese este medicamento siguiendo las instrucciones de uso, no use más o con mayor frecuencia que la que su médico indique. Tómelo con un vaso lleno de agua, no fraccionar ni masticar.

9 CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Mantener lejos del alcance de los niños, mantener en su envase original, protegido del calor, la luz y humedad, a no más de 25° C. No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN INDICACIÓN MÉDICA.

NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA.

FOLLETO DE INFORMACION
AL PACIENTE