

AFLAVIC MAX 1000 mg 30 tabletek ból nóg, skurcze, hemoroidy

Cena: 18,90 PLN



Opis słownikowy

Dawka	1 g
Opakowanie	30 tabl. (blist.PVC/PVDC/Alu)
Postać	tabl.
Producent	POLFARMEX S.A.
Rodzaj rejestracji	Lek
Substancja czynna	Diosminum

Opis produktu

Wskazania AFLAVIC MAX 1000 mg 30 tabletek Przewlekła niewydolność krążenia żylnego kończyn dolnych (żylaki) uczucie ciężkości nóg ból nóg nocne kurcze Leczenie objawowe w przypadku nasilenia dolegliwości związanych z żylakami odbytu (hemoroidy).
Sposób użycia Zazwyczaj stosowana dawka produktu leczniczego to 1 tabletkę raz na dobę, podczas posiłku. Zaostrzenie dolegliwości dotyczących żylaków odbytu: 3 tabletki na dobę przez 4 dni, a następnie 2 tabletki na dobę przez kolejne 3 dni, podczas posiłków. **Ważne** Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania W przypadku nasilenia dolegliwości związanych z żylakami odbytu, należy pamiętać, że terapia produktem AFLAVIC MAX jest tylko objawowa i powinna być krótkotrwała. W przypadku, gdy podczas trwania terapii diosminą dolegliwości związane z żylakami odbytu nie przemijają lub nasilają się, zalecane jest wykonanie badania proktologicznego. Interakcje z innymi produktami leczniczymi i inne rodzaje interakcji Diosmina zmienia profil farmakokinetyczny metronidazolu podwyższając jego maksymalne stężenie w osoczu i wydłużając czas jego eliminacji. Wpływ na płodność, ciążę i laktację Ciąża Badania przeprowadzone na zwierzętach nie wykazały działania teratogennego. Nie było zgłoszenia szkodliwym działaniem diosminy podczas stosowania jej u ludzi. Mimo to nie ma wystarczających danych, aby całkowicie wykluczyć ryzyko, dlatego też produkt leczniczy może być stosowany w czasie ciąży wyłącznie w przypadku zdecydowanej konieczności. Karmienie piersią Nie wiadomo czy produkt leczniczy przenika do mleka kobiet karmiących, dlatego zaleca się unikanie karmienia piersią w okresie jego przyjmowania. Wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn Nie przeprowadzono badań dotyczących wpływu produktu leczniczego AFLAVIC MAX na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn. Działania niepożądane Działania niepożądane, które mogą wystąpić w czasie stosowania produktu leczniczego, wymieniono poniżej zgodnie z klasyfikacją układów i narządów oraz częstością występowania. Bardzo często ($\geq 1/10$), często ($\geq 1/100$ do $< 1/10$), niezbyt często ($\geq 1/1000$ do $< 1/100$), rzadko ($\geq 1/10000$ do $< 1/1000$), bardzo rzadko ($< 1/10000$). Zaburzenia żołądka i jelit Rzadko: biegunka, niestrawność, nudności, wymioty. Zaburzenia układu nerwowego Rzadko: zawroty głowy, ból głowy, złe samopoczucie. Zaburzenia skóry i tkanki podskórnej Wysypka, świąd, pokrzywka. Zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych: Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa,

tel.: + 48 22 49-21-301, fax: +48 22 49-21-309, e-mail: ndl@urpl.gov.pl. Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu. Przedawkowanie: Nie są znane objawy przedawkowania. **Skład** Jedna tabletkę zawiera 1000 mg zmikronizowanej diosminy (Diosminum). Wykaz substancji pomocniczych: Kroskarmeloza sodowa, Alkohol poliwinylowy (8-88), Talk, Magnezu stearynian, Krzemionka koloidalna bezwodna