

PERIVASC®

Diosmina + Hesperidina

900 mg + 100 mg / 450mg + 50mg

PRESENTACIONES

Perivasc® 500 mg: diosmina 450 mg + hesperidina 50 mg (fracción flavonoide purificada micronizada - FFPM) comprimido recubierto: envases de 10, 30 o 60.

Perivasc® 1.000 mg: diosmina 900 mg + hesperidina 100 mg (fracción flavonoide purificada micronizada - FFPM) comprimido recubierto: envases de 10 o 30.

USO ORAL

USO ADULTO

COMPOSICIÓN:

Cada comprimido recubierto de Perivasc® 500 mg contiene:

Fracción flavonoide purificada, en forma micronizada:

diosmina	450 mg
Flavonoides expresados en hesperidina	50 mg
excipientes *	1 comprimido

* Excipientes: celulosa microcristalina, lauril sulfato de sodio, povidona, crospovidona, ácido cítrico, sucralosa, maltodextrina, almidón, aroma similar a naranja, glucosa, estearato de magnesio, alcohol polivinílico, macrogol, talco, dióxido de titanio, óxido de hierro amarillo, óxido de hierro rojo y agua purificada.

Cada comprimido recubierto de Perivasc® 1.000 mg contiene:

Fracción flavonoide purificada, en forma micronizada:

diosmina	900 mg
Flavonoides expresados en hesperidina	100 mg
excipientes **	1 comprimido

** Excipientes: celulosa microcristalina, lauril sulfato de sodio, povidona, crospovidona, ácido cítrico, sucralosa, maltodextrina, almidón, sabor a naranja, glucosa, estearato de magnesio, alcohol polivinílico, macrogol, talco, dióxido de titanio, óxido de hierro amarillo, óxido de hierro rojo y agua purificada.

INFORMACIÓN DEL PACIENTE

1. ¿PARA QUÉ ES ESTE MEDICAMENTO?

Perivasc® (diosmina + hesperidina) está indicado para el tratamiento de manifestaciones de insuficiencia venosa crónica, funcional y orgánica de los miembros inferiores (como varices y varices, edema y pesadez en las piernas, secuelas de tromboflebitis, estados pre-ulcerosos, úlceras varicosas, úlceras por estasis y edema postraumático); tratamiento de los síntomas relacionados con las hemorroides, para la prevención de la hemorragia postoperatoria resultante de la extirpación quirúrgica de la vena hemorroidal (hemorroidectomía), alivio de los signos y síntomas de la safenectomía pre y posoperatoria (extirpación quirúrgica de la vena safena) y alivio del dolor pélvico crónico asociado con el síndrome de congestión pélvica.

2. ¿CÓMO FUNCIONA ESTE MEDICAMENTO?

Perivasc® (diosmina + hesperidina) es un medicamento venotónico: aumenta el tono de las venas y la resistencia de los pequeños vasos sanguíneos. Perivasc® (diosmina + hesperidina) disminuye la formación de edema (hinchazón) y mejora el flujo sanguíneo.

3. ¿CUÁNDO NO DEBO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Perivasc® (diosmina + hesperidina) está contraindicado si es hipersensible (alérgico) a cualquier componente de la fórmula.

Hasta la fecha, no se conoce ninguna contraindicación absoluta para el uso de diosmina y hesperidina.

Este medicamento no debe ser usado por mujeres embarazadas sin consejo médico o del dentista.

Informe a su médico sobre la aparición de un embarazo durante el tratamiento o una vez finalizado. Informe al médico si está amamantando.

Durante el período de lactancia o donación de leche materna, utilice únicamente medicamentos con el conocimiento de su médico, ya que algunos medicamentos pueden excretarse en la leche materna, provocando reacciones indeseables en el bebé. Este medicamento está contraindicado para niños menores de 18 años.

4. ¿QUÉ DEBO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Hasta la fecha, no se dispone de datos sobre el uso de diosmina + hesperidina en pacientes con insuficiencia hepática o renal. Aunque los estudios en animales de laboratorio no han demostrado toxicidad en relación con las funciones reproductivas, no existe una evaluación concluyente en humanos.

Ancianos: Se deben seguir las mismas pautas dadas a los adultos para los pacientes de edad avanzada.

Embarazo: informe a su médico si se produce un embarazo durante el tratamiento o una vez finalizado. Informe al médico si está amamantando.

Este medicamento no debe ser usado por mujeres embarazadas sin consejo médico o del dentista. Durante el período de lactancia o donación de leche materna, utilice únicamente medicamentos con el conocimiento de su médico, ya que algunos medicamentos pueden excretarse en la leche materna, provocando reacciones indeseables en el bebé.

Interacciones medicamentosas: Hasta la fecha, no existen interacciones medicamentosas con diosmina + hesperidina descritas en la literatura.

Informe a su médico o dentista si está tomando otros medicamentos. No use medicamento sin el conocimiento de su médico. Puede ser peligroso para su salud.

5. ¿DÓNDE, ¿CÓMO Y POR CUÁNTO TIEMPO PUEDO ALMACENAR ESTE MEDICAMENTO?

Perivasc® 500 mg: Conservar a temperatura ambiente (entre 15 y 30°C). Proteger de la humedad. Perivasc® 1.000 mg: Conservar a temperatura ambiente (entre 15 y 30°C). Proteger de la humedad.

Número de lote y fechas de fabricación y caducidad: ver embalaje.

No use medicamentos con fecha de caducidad. Guárdelo en su embalaje original.

Perivasc® 500 mg: comprimido recubierto, oblongo, biconvexo, de salmón a salmón oscuro, sin arrugas.

Perivasc® 1.000 mg: comprimido recubierto, oblonga, biconvexa, de salmón a salmón oscuro, suave por ambos lados.

Antes de usar, observe la apariencia del medicamento. Si está caducando y nota un cambio en su apariencia, consulte a su farmacéutico para saber si puede usarlo.

Todos los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.

6. ¿CÓMO DEBO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Perivasc® 500 mg

En insuficiencia venosa de las extremidades inferiores, en el período pre y postoperatorio de la safenectomía y en el dolor pélvico crónico asociado al síndrome de congestión pélvica: la dosis es de 2 comprimidos recubiertos al día, por vía oral, por vía oral, una por la mañana y otra por la noche, preferiblemente durante las comidas.

En crisis hemorroidales y post hemorroidectomía: la dosis debe aumentarse a 2 comprimidos, 3 veces al día (total de 6 comprimidos por día), durante 4 días, seguido de 2 comprimidos, 2 veces al día (total de 4 comprimidos por día), durante 3 días.

La duración máxima del tratamiento es de 2 a 3 meses.

Perivasc® 1.000 mg

En insuficiencia venosa de las extremidades inferiores, en el período pre y postoperatorio de la safenectomía y en el dolor pélvico crónico asociado al síndrome de congestión pélvica: la dosis es de 1 comprimido recubierto al día, por vía oral, por la mañana, preferiblemente con café de mañana.

En crisis hemorroidales y posthemorroidectomía: la dosis debe aumentarse a 1 comprimido, 3 veces al día (total de 3 comprimidos al día), durante 4 días, seguida de 1 comprimido, 2 veces al día (total de 2 comprimidos al día), durante 3 días.

La duración máxima del tratamiento es de 2 a 3 meses.

Si lo desea, los comprimidos de Perivasc® se pueden disolver en agua antes de su consumo. El consumo debe ser inmediato después de la dispersión. En este caso, se debe disolver el comprimido en un vaso de agua con cantidad suficiente para su completa disolución hasta obtener una suspensión homogénea.

Siga los consejos de su médico, respetando siempre los tiempos, dosis y duración del tratamiento. No interrumpa el tratamiento sin el conocimiento de su médico.

Este medicamento no debe romperse ni masticarse.

7. ¿QUÉ DEBO HACER SI ME OLVIDO DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Si olvidó tomar Perivasc® (diosmina + hesperidina) a la hora establecida por su médico, tómelo tan pronto como lo recuerde. Sin embargo, si ya está cerca de la hora de tomar la siguiente dosis, omita la dosis olvidada y tome la siguiente, siguiendo normalmente el programa de dosis recomendado por su médico. En este caso, no tome el medicamento dos veces para compensar las dosis olvidadas.

Omitir la dosis puede comprometer la eficacia del tratamiento.

En caso de duda, consulte con el farmacéutico, su médico o su dentista.

8. ¿QUÉ MAL ME CAUSA ESTE MEDICAMENTO?

La aparición de reacciones adversas al medicamento es poco común. Sin embargo, la administración del producto puede causar cambios digestivos leves (como diarrea, malestar o dolor abdominal, náuseas y vómitos) o, más raramente, insomnio, mareos, dolor de cabeza, ansiedad, cansancio, hipotensión, palpitaciones y cambios en la piel. Informe a su médico, dentista o farmacéutico sobre la aparición de reacciones indeseables debido al uso del medicamento. Informar también a la empresa a través de su atención al cliente.

9. ¿QUÉ HACER SI ALGUIEN USA UNA CANTIDAD MAYOR QUE LA INDICADA EN ESTE MEDICAMENTO?

Hasta el momento, no se han informado síntomas relacionados con la sobredosis. En caso de ingestión accidental de dosis muy por encima de los recomendados, busque asistencia médica de inmediato. No realice ninguna acción sin antes consultar a un médico. Informe al médico del medicamento utilizado y su dosis (cantidad) y los síntomas presentes. En caso de ingestión accidental de dosis muy superiores a las recomendadas, se recomienda adoptar las medidas habituales para controlar las funciones vitales.

SOBREDOSIS

En caso de sobredosis recurrir al: Hospital de Trauma. Manuel Giagni. Avda. Gral. Santos y Teodoro S. Mongelós. Telf.: 021-204.800 - Asunción-Paraguay.

Si se usa una gran cantidad de este medicamento, busque ayuda médica rápidamente y tome el envase o prospecto, si es posible.

Fabricado por:

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.

Rod. Pres. Castello Branco Km 35.6 – Itapevi –SP. Industria Brasileira

Importado por:

EUROFARMA PARAGUAY S.A.

Av. Aviadores del Chaco N° 2050. Edificio WTC. Torre 4. Piso 15.

DISTRIBUYE: La Policlínica. Rojas Silva 1043 esq. Manuel O. Guerrero.

Telf.: 021 – 2480000.

VENTA BAJO RECETA MÉDICA