

ULOTKA DLA PACJENTA: INFORMACJA DLA UŻYTKOWNIKA
PELETHROCIN 500mg TABLETKI POWLEKANE

Diosminum

Należy przeczytać uważnie całą ulotkę, ponieważ zawiera ona ważne informacje dla pacjenta.

- Lek ten jest dostępny bez recepty, aby można było leczyć niektóre schorzenia bez pomocy lekarza.

Aby jednak uzyskać dobry wynik leczenia, należy stosować PELETHROCIN ostrożnie i zgodnie z informacją w ulotce.

- Należy zachować tę ulotkę, aby można ją było przeczytać ponownie w razie potrzeby.

- Należy zwrócić się do lekarza i farmaceuty, gdy potrzebna jest rada lub dodatkowa informacja.

- Jeśli objawy nasiliły się lub nie ustąpią należy skontaktować się z lekarzem.

- Jeśli nasiliły się którykolwiek z objawów niepożądanych lub wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiadomić lekarza lub farmaceutę.

Spis treści ulotki:

1. Co to jest PELETHROCIN i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku PELETHROCIN
3. Jak stosować lek PELETHROCIN
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek PELETHROCIN
6. Inne informacje

1. CO TO JEST PELETHROCIN I W JAKIM CELU SIĘ GO STOSUJE

OPIS DZIAŁANIA

PELETHROCIN jest lekiem zawierającym zmikronizowaną diosminę.

Substancja czynna leku wykazuje działanie ochronne na naczynia.

Lek PELETHROCIN podwyższa stan napięcia żylnego oraz zwiększa drenaż limfatyczny nasilając perystaltykę naczyń chłonnych i przepływ limfy.

Lek PELETHROCIN działa na mikrokrążenie, zmniejszając przepuszczalność naczyń włosowatych, okołonaczyniowe stany zapalne, zastój w mikrokrążeniu oraz zwiększając wytrzymałość naczyń.

WSKAZANIA DO STOSOWANIA

Leczenie objawów związanych z niewydolnością żylną kończyn dolnych.

2. INFORMACJE WAŻNE PRZED ZASTOSOWANIEM LEKU PELETHROCIN

Kiedy nie stosować leku Pelethrocin

Jeśli u pacjenta występuje uczulenie (nadwrażliwość) na diosminę lub którykolwiek ze składników leku.

Kiedy zachować szczególną ostrożność stosując lek Pelethrocin

W przypadku zaburzeń krążenia żylnego w kończynach dolnych, działanie terapeutyczne można zwiększyć poprzez odpowiedni tryb życia: unikanie ekspozycji na słońce, unikanie

przebywania w pozycji stojącej przez dłuższy czas, utrzymanie odpowiedniego ciężaru ciała, noszenie specjalnych pończoch.

Stosowanie leku PELETHROCIN z innymi lekami

Nie stwierdzono interakcji leku PELETHROCIN z innymi lekami.

Należy powiedzieć lekarzowi o wszystkich przyjmowanych obecnie lub ostatnio lekach, również tych wydawanych bez recepty.

Ciąża i karmienie piersią

Przed zastosowaniem (każdego) leku należy poradzić się lekarza lub farmaceuty.

Lek nie powinien być stosowany podczas 3 pierwszych miesięcy ciąży, chyba, że lekarz zdecyduje inaczej. Nie badano czy lek przenika do mleka kobiet karmiących piersią, tak więc podczas karmienia piersią nie zaleca się stosowania leku, chyba, że lekarz zdecyduje inaczej.

Prowadzenie pojazdów i obsługa maszyn

Lek Pelethrocin nie ma wpływu na prowadzenie pojazdów i obsługę maszyn.

3. JAK STOSOWAĆ LEK PELETHROCIN

DAWKOWANIE I SPOSÓB PODAWANIA

Zwykle stosuje się 2 tabletki na dobę (1 tabletko rano i 1 tabletko wieczorem) podczas posiłków.

PELETHROCIN jest lekiem w postaci tabletek powlekanych do podawania doustnego.

Lek PELETHROCIN należy stosować zgodnie z zaleceniem lekarza. W przypadku wątpliwości należy ponownie skontaktować się z lekarzem.

Zastosowanie większej dawki leku PELETHROCIN niż zalecana

W znanych przypadkach przedawkowania nie obserwowano działań niepożądanych.

Przedawkowanie może powodować zaburzenia żołądkowo-jelitowe, wymioty i nudności.

W przypadku wystąpienia niepokojących objawów należy zasięgnąć porady lekarza.

Pominięcie zażycia dawki leku PELETHROCIN

W przypadku jeśli pacjent opuści jedną dawkę leku należy przyjąć ją jak najszybciej.

Jeżeli jednak zbliża się czas przyjęcia następnej dawki należy pominąć pominiętą dawkę i kontynuować leczenie tak jak zostało to ustalone. Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

W przypadku wrażenia, że działanie leku PELETHROCIN jest za mocne lub za słabe, należy zwrócić się do lekarza.

4. MOŻLIWE DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE

Jak każdy lek, lek PELETHROCIN może powodować działania niepożądane.

Działania niepożądane zgłaszane podczas stosowania diosminy to:

- zaburzenia żołądka i jelit: biegunka, niestrawność, nudności, wymioty;
- zaburzenia układu nerwowego: zawroty głowy, ból głowy, złe samopoczucie;
- zaburzenia skóry i tkanki podskórnej: wysypka, świąd, pokrzywka

W przypadku łagodnych działań niepożądanych, dotyczących żołądka i jelit, oraz zaburzeń neurovegetatywnych nie jest wymagane odstawienie leku.

W przypadku wystąpienia innych objawów niepożądanych nie wymienionych w tej ulotce lub w przypadku wystąpienia wymienionego w ulotce ciężkiego objawu niepożądanego, należy poinformować o nich lekarza lub farmaceutę.

5. JAK PRZECHOWYWAĆ LEK PELETHROCIN

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

Przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

Nie należy stosować leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na opakowaniu.

Termin ważności oznacza ostatni dzień danego miesiąca.

6. INNE INFORMACJE

CO ZAWIERA PELETHROCIN

Substancją czynną leku jest zmikronizowana diosmina.

Każda tabletką zawiera zmikronizowaną diosminę w ilości 500 mg.

Inne składniki leku to substancje pomocnicze. Wykaz substancji pomocniczych:

Skład rdzenia tabletki: karboksymetyloskrobia sodowa, celuloza mikrokrystaliczna, żelatyna, magnezu stearynian, talk; Otoczka: воск pszczeli, glicerol, hypromeloza 2190, macrogol 6000, laurylosiarczan sodu, żelaza tlenek żółty E172, żelaza tlenek czerwony E172, tytanu dwutlenek E171, magnezu stearynian.

JAK WYGLĄDA PELETHROCIN I CO ZAWIERA OPAKOWANIE

Pudełko tekturowe zawiera 2 blistry PVC/aluminium, każdy po 15 tabletek powlekanych - tabletki owalne, obustronnie wypukłe, różowobeżowe z rowkiem dzielącym.

PODMIOT ODPOWIEDZIALNY POSIADAJĄCY POZWOLENIE NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

HELP S.A., 10, Valaoritou Str.,

GR 144 52 Metamorphosis – Athens Greece.

Tel: +30 201 2843479, 2815353

Fax: +30 201 2811850

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji należy zwrócić się do przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego.

Przedstawiciel podmiotu odpowiedzialnego w Polsce:

BLUBIT sp. z o.o., ul. Wolska 84/86, 01-141 Warszawa

Adres korespondencyjny:

BLUBIT sp. z o.o., Hurtownia Farmaceutyczna, ul. Szeligowska 49, 01-320 Warszawa

Tel.: 022 664 27 27

Fax: 022 665 92 72

DATA ZATWIERDZENIA ULOTKI

2008 -12- 16

MINISTERSTWO ZDROWIA
Departament Polityki Lekowej i Farmacji
00-952 Warszawa
ul. Miodowa 15