

UPUTSTVO ZA PACIJENTA

FLEBAVEN
1000 mg
tableta
diosmin

Pažljivo pročitajte ovo uputstvo, pre nego što počnete da koristite ovaj lijek.

Uvijek uzimite ovaj lijek tačno onako kako je opisano u ovom uputstvu ili kako vam je rekao vaš ljekar ili farmaceut.

Upustvo sačuvajte. Može biti potrebno da ga ponovo pročitate.

Ako imate dodatnih pitanja, obratite se svom ljekaru ili farmaceutu.

Ukoliko neka nuspojava postane ozbiljna ili primijetite neku nuspojavu koja nije navedena u ovom uputstvu, molimo Vas da o tome obavijestite svog ljekara ili farmaceuta.

- **Upustvo sadrži:**

- Šta je Flebaven i za šta se koristi?
- Prije nego počnete uzimati Flebaven
- Kako uzimati Flebaven?
- Moguća neželjena dejstva
- Kako čuvati Flebaven?
- Dodatne informacije

1. Šta je Flebaven i za šta se koristi?

Diosmin pripada skupini supstanci koje se zovu bioflavonoidi, a koriste se za stabilizaciju kapilara. Flebaven sadrži aktivne supstance koje utiču na aktivnost vena i zaštitu vena; oni povećavaju tonus vena i otpornost kapilara. Flebaven smanjuje pojavu edema i ima protuupalne učinke.

Flebaven se koristi u odraslih za liječenje znakova i simptoma hronične venske bolesti, kao što su bol, osjećaj težine, umor nogu, nemirne noge, noćni grčevi, edem i trofičke promjene.

Također se koristi za liječenje simptoma povezanih s akutnom hemoroidalnom bolešću, kao što su bol, krvarenje i oteklinu u analnom području.

Razgovarajte sa ljekarom ili farmaceutom ako se ne osjećate bolje ili ako osjetite pogoršanje nakon 6 sedmica terapije ako uzimate Flebaven za terapiju simptoma za hroničnu vensku bolest.

Ako uzimate Flebaven za terapiju simptoma akutne hemoroidalne bolesti, trebate razgovarati sa vašim ljekarom ili farmaceutom ako se ne osjećate bolje nakon 7 dana.

2. Prije nego počnete uzimati Flebaven

Nemojte uzimati Flebaven:

- ako ste alergični na diosmin ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6.).

Budite oprezni sa Flebavnom

Obratite se svom ljekaru ili farmaceutu prije nego uzmete Flebaven.

Hronična venska bolest

Odmah se obratite svom ljekaru ako se Vaše stanje pogorša tokom liječenja, što se može manifestirati kao kožna upala ili venska upala, stvrđnjavanje tkiva ispod kože, jaka bol, kožni čirevi ili atipični simptomi kao što je naglo oticanje jedne ili obje noge.

Liječenje lijekom Flebaven je najuspješnije u kombinaciji s pravilno uravnoteženim načinom života:

- treba izbjegavati izlaganje suncu i dugo stajanje,
- treba održavati odgovarajuću tjelesnu težinu,
- nošenje specijalnih čarapa može poboljšati cirkulaciju u nekih bolesnika.

Flebaven neće pomoći u smanjenju oteklina nogu ako su te otekline uzrokovane srčanom, bubrežnom ili jetrenom bolešću.

Akutna hemoroidalna bolest

Ako imate akutni hemoroidalni napad, možete uzeti Flebaven samo ograničeno vrijeme od 15 dana.

Ako nema poboljšanja tokom ovog perioda, obratite se svom ljekaru.

Ako se stanje pogoršava tokom liječenja, tj. ako primijetite povećano krvarenje iz rektuma, krvi u stolici ili sumnjate u krvarenje hemoroida, savjetujte se sa svojim ljekarom.

Liječenje lijekom Flebaven nije zamjena za specifično liječenje drugih analnih poremećaja.

Djeca i adolescenti

Ne preporučuje se primjena u djece i adolescenata.

Uzimanje drugih lijekova sa Flebavenom

Do sada nisu zabilježene interakcije diosmina i drugih lijekova. Međutim, i dalje biste trebali obavijestiti Vašeg ljekara ili farmaceuta ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti druge lijekove.

Uzimanje hrane i pića sa Flebavenom

Flebaven treba uzimati uz obroke.

Trudnoća i dojenje

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, obratite se svom ljekaru ili farmaceutu za savjet prije nego uzmete ovaj lijek.

Sigurnost primjene lijeka Flebaven tokom trudnoće i dojenja nije utvrđena. Stoga se njegova upotreba tokom tih razdoblja ne preporučuje.

Upravljanje vozilima i mašinama

Flebaven ne utiče ili zanemarivo utiče na sposobnost upravljanja vozilima i mašinama.

Flebaven sadrži natrij

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po dnevnoj dozi, tj. zanemarive količine natrija.

3. Kako uzimati Flebaven?

Uvijek uzmite ovaj lijek tačno onako kako Vam je rekao ljekar ili farmaceut. Provjerite s ljekarom ili farmaceutom ako niste sigurni.

Doziranje

- Hronična venska bolest

Preporučena dnevna doza je 1 tableta. Morate uzimati ovaj lijek najmanje 4 do 5 sedmica prije očekivanog poboljšanja.

Ako se simptomi bolesti pogoršaju ili ne poboljšaju nakon šest sedmica terapije, trebate se posavjetovati sa ljekarom.

- Akutna hemoroidalna bolest

Preporučena dnevna doza u prva 4 dana liječenja je 3 tablete.

Tokom sljedeća 3 dana preporučena dnevna doza je 2 tablete.

Nakon toga, preporučena doza za održavanje liječenja je 1 tableta dnevno.

Ako se simptomi bolesti pogoršaju ili ne poboljšaju nakon 7 dana terapije, trebate se posavjetovati sa ljekarom.

Način primjene

Flebaven treba uzimati uz obroke.

Progutajte tabletu uz nešto tekućine.

Ako uzmete više Flebavena nego što ste trebali

Ako ste uzeli više tableta nego što ste trebali, obratite se svom ljekaru ili farmaceutu.

Do sada nisu zabilježeni slučajevi predoziranja s diosminom.

Ako ste zaboravili uzeti Flebaven

Nemojte uzeti dvostruku dozu kako biste nadoknadili zaboravljenu dozu.

U slučaju bilo kakvih nejasnoća ili pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se ljekaru ili farmaceutu.

4. Moguće nuspojave

Kao svi lijekovi, i lijek Flebaven može da izazove nuspojave, mada se one ne moraju javiti kod svakoga.

Nuspojave zabilježene s diosminom uključuju:

Često (mogu se javiti u manje od 1 na 10 osoba):

- proljev, probavne tegobe, mučnina, povraćanje

Manje često (mogu se javiti u manje od 1 na 100 osoba):

- kolitis (upala debelog crijeva)

Rijetko (mogu se javiti u manje od 1 na 1000 osoba):

- glavobolja, malaksalost (opšte loše osjećanje), vrtoglavica (osjećaj vrtnje)
- osip, svrbež, urtikarija (koprivnjača)

Nepoznato (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka):

- bol u trbuhi
- edem (oticanje lica, usana i kapaka), izuzetno angioedem (brzo oticanje tkiva, kao što su lice, usne, jezik ili grlo što može imati za posljedicu otežano disanje)

Prijavljivanje sumnje na neželjena dejstva lijeka

U slučaju bilo kakvih neželjenih reakcija nakon primjene lijeka, potrebno je obavjestiti Vašeg ljekara ili farmaceuta. Ovo podrazumijeva sve moguće neželjene reakcije koje nisu navedene u ovom uputstvu o lijeku, kao i one koje jesu.

5. Kako čuvati Flebaven?

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Rok trajanja lijeka je 3 godine od datuma proizvodnje.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka trajanja navedenog na ambalaži. Rok trajanja odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Ne čuvati na temperaturi iznad 25 °C.

Čuvati u originalnom pakiranju radi zaštite od vlage.

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog farmaceuta kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. Dodatne informacije

Šta Flebaven sadrži?

Aktivna supstanca je diosmin. Jedna tableta sadrži 1000 mg mikroniziranog diosmina.

Drugi sastojci (pomoćne supstance) su poli (vinilni alkohol), umrežena karmelozanatrij i magnezijev stearat. Vidjeti dio 2«Flebaven sadrži natrij».

Kako Flebaven izgleda i sadržaj pakovanja?

Blijedo zelenkaste ili sivkasto žute do bijedо zelenkaste ili sivkasto smeđe mramorirane, blago bikonveksne ovalne tablete. Dimenzije tableta su 18,0 mm x 9,0 mm.

Flebaven 1000 mg tableta je dostupan u pakovanjima sa 30 i 60 tableta u PVC/PVDC/AI blisterima.

Režim izdavanja

Lijek se izdaje uz ljekarski recept.

Proizvođač (administrativno sjedište)

KRKA, d.d. Novo mesto,
Šmarješka cesta 6,
8501 Novo mesto,
Republika Slovenija

Proizvođač gotovog lijeka (mjesto puštanja lijeka u promet)

KRKA, d.d. Novo mesto,
Šmarješka cesta 6,
8501 Novo mesto,
Republika Slovenija

Nosilac dozvole za stavljanje lijeka u promet

KRKA FARMA d.o.o. Sarajevo
Džemala Bijedića 125A,
Sarajevo

Datum i broj rješenja o dozvoli za stavljanje lijeka u promet

Flebaven 30x1000 mg tableta: 04-07.3-2-4946/22 od 16.10.2023.
Flebaven 60x1000 mg tableta: 04-07.3-2-4945/22 od 16.10.2023.

Datum revizije teksta

16.10.2023.