

Pakendi infoleht: teave patsiendile

Flebaven, 1000 mg tabletid mikroniseeritud diosmiin

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu arst või apteeker on teile selgitanud.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Lisateabe saamiseks pidage nõu oma apteekriga.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.
- Kui pärast 6 nädalat kestnud kroonilise venoosse vereringe puudulikkuse ravi või pärast 7 päeva kestnud hemorroididega seotud vaevuste ägenemise ravi te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

Infolehe sisukord:

1. Mis ravim on Flebaven ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Flebaven võtmist
3. Kuidas Flebaven'i võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Flebaven'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Flebaven ja milleks seda kasutatakse

Diosmiin kuulub ravimite rühma, mida nimetatakse bioflavonoidideks ja mis on kasutusel kui kapillaare stabiliseerivad ained. Flebaven sisaldab veenide aktiivsust mõjutavaid ja veene kaitsvaid toimeaineid, mis suurendavad veenide toonust ja kapillaaride vastupidavust. Flebaven vähendab tursete esinemist ja on põletikuvastase toimega.

Flebaven on näidustatud:

- kroonilise venoosse puudulikkusega seotud nähtude ja sümptomite (nt valu, raskustunne, väsimustunne jalgades, rahutus jalgades, öised lihaskrambid, turse ja troofilised muutused) raviks täiskasvanutele;
- hemorroididega seotud vaevuste ägenemise sümptomite (nt valu, veritsus ja paistetus anaalpiirkonnas) raviks.

Kui te võtate Flebaven'i kroonilise venoosse puudulikkusega seotud sümptomite raviks ja pärast 6 nädala möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga. Kui te võtate Flebaven'i ägeda hemorroidi sümptomite raviks ja pärast 7 päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

2. Mida on vaja teada enne Flebaven'i võtmist

Flebaven'i ei tohi võtta

- kui olete diosmiini või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Flebaven'i võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Krooniline venoosne vereringe puudulikkus

Kui teie seisund halveneb ravi ajal ja tekivad naha- või veenipõletik, nahaaluse koe kõvenemine, tugev valu, nahahaavandid või kui ilmnevad ebaharilikud sümptomid, näiteks ühe või mõlema jala äkki tekkiv turse, peate kohe pöörduma arsti poole.

Ravi Flebaven'iga on efektiivseim, kui samaaegselt harrastada tasakaalustatud eluviisi:

- päikesekiirguse ja pikaajalise püstiseismise vältimine;
- sobiva kehakaalu hoidmine;
- spetsiaalsete sukkade kandmine võib parandada mõnede patsientide verevarustust.

Flebaven ei aita alandada jalgade turseid, kui need on tingitud südame-, neeru- või maksahaigustest.

Hemorroididega seotud vaevuste ägenemine

Hemorroididega seotud vaevuste ägenemise korral pidage meeles, et Flebaven'i võib võtta ainult 15 päeva jooksul. Kui sümptomid selle aja jooksul ei leevene, peate võtma ühendust arstiga.

Kui teie seisund ravi jooksul halveneb, st te märkate suurenenud veritsust pärakust, verd väljaheites või kahtlustate hemorroidide veritsemist, peate võtma ühendust arstiga.

Ravi Flebaven'iga ei asenda teiste anaalpiirkonna haiguste spetsiifilist ravi.

Lapsed ja noorukid

Kasutamine lastel ja noorukitel ei ole soovitatav.

Muud ravimid ja Flebaven

Siiani ei ole teateid diosmiini ja teiste ravimpreparaatide koostoimetest. Siiski teatage oma arstile või apteekrile, kui te võtate või olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes muid ravimeid.

Flebaven koos toidu, joogi ja alkoholiga

Flebaven'i tuleb võtta koos toiduga.

Rasedus, imetamine ja fertiilsus

Flebaven'i ohutust raseduse ja imetamise ajal ei ole tõestatud. Nendel perioodidel ei ole ravimi kasutamine soovitatav.

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne mis tahes ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Flebaven ei mõjuta või mõjutab ebaoluliselt autojuhtimise ja masinate käsitlemise võimet.

Flebaven sisaldab naatriumi

Ravim sisaldab vähem kui 1 mmol (23 mg) naatriumi ööpäevases annuses, see tähendab põhimõtteliselt "naatriumivaba".

3. Kuidas Flebaven't võtta

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu arst või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Annustamine

- **Krooniline venoosne vereringe puudulikkus**

Soovitatav annus on 1 tablett ööpäevas.

Teil tuleb seda ravimit võtta vähemalt 4...5 nädalat, enne kui hakkate märkama paranemist. Kui teie haiguse sümptomid süvenevad või kuuenädalase raviga ei parane, pidage nõu oma arstiga.

- **Hemorroididega seotud vaevuste ägenemine**

Soovitatav annus esimesel neljal ravipäeval on 3 tabletti ööpäevas.

Soovitatav annus järgneval kolmel päeval on 2 tabletti ööpäevas. Seejärel on säilitusravi soovitatav annus 1 tablett ööpäevas.

Kui sümptomid ei parane või halvenevad pärast 7 päeva möödumist, pidage nõu oma arstiga. Iseseisev ravi Flebaveni'ga võib kesta kuni 15 päeva; kui sümptomid ei ole selle aja jooksul paranenud, pidage nõu oma arstiga.

Manustamisviis

Flebaven'i tuleb võtta koos toiduga.

Neelake tablett alla koos mõningase koguse vedelikuga.

Kui te võtate Flebaven'i rohkem kui ette nähtud

Kui te olete võtnud rohkem tablette, kui ette nähtud, rääkige oma arsti või apteekriga.

Diosmiiniga üleannustamise juhtudest ei ole siiani teatatud.

Kui te unustate Flebaven'i võtta

Ärge võtke kahekordset annust, kui ravim jäi eelmisel korral võtmata.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimed, kuigi kõigil neid ei teki. Teatatud on järgnevatest kõrvaltoimetest diosmiiniga:

Sage (võib mõjutada kuni 1 inimest 10-st):

- kõhulahtisus, seedehäired, iiveldus (halb enesetunne), oksendamine.

Aeg-ajalt (võib mõjutada kuni 1 inimest 100-st):

- koliit (sooltepõletik).

Harv (võib mõjutada kuni 1 inimest 1000-st):

- peavalu, üldine halb enesetunne, vertiigo (pöörlemistunne);
- lööve, sügelus, nõgestõbi.

Teadmata (sagedust ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel):

- kõhuvalu;
- tursed (näo-, huulte ja silmalaugude turse), erandjuhul angioödeem (kiire kudede, nt näo, huulte, keele või kõri paistetuse, mis võib viia hingamisraskusteni).

Kõrvaltoimetest teatamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada www.ravimiamet.ee kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Flebaven't säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendile pärast „EXP“. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

Hoida originaalpakendis, niiskuse eest kaitstult.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Flebaven sisaldab

- Toimeaine on mikroniseeritud diosmiin. Üks tablett sisaldab 1000 mg mikroniseeritud diosmiini.
- Teised koostisosad on polüvinüülalkohol, naatriumkroskarmelloos ja magneesiumstearaat. Vt lõik 2 "Flebaven sisaldab naatriumi".

Kuidas Flebaven välja näeb ja pakendi sisu

Kahvatrohekad või hallikaskollased kuni kahvatrohekad või hallikaspruunid, marmorjad, kergelt kaksikkumerad, ovaalsed tabletid. Ovaalsete stantsitud tablettide mõõtmed on 18,0 mm x 9,0 mm.

Flebaven on saadaval karpides, kus on 20, 30, 60, 90 või 120 tabletti blistrites.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloa hoidja ja tootja

KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Sloveenia

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

KRKA, d.d., Novo Mesto Eesti filiaal
Pärnu mnt 141
11314 Tallinn
Tel. +372 6671 658

Infoleht on viimati uuendatud novembris 2020.