



DIPEMINA® 1000 mg

FRACCIONES FLAVONOIDES PURIFICADAS

Comprimidos recubiertos de 1000 mg
Venta bajo receta
Industria Argentina

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted y consérvelo.

Ante cualquier duda consulte a su médico.

Recuerde que este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted.

Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

Contenido del prospecto:

1. Qué es Dipemina® 1000 mg, comprimidos recubiertos y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Dipemina® 1000 mg, comprimidos recubiertos
3. Cómo tomar Dipemina® 1000 mg, comprimidos recubiertos
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Dipemina® 1000 mg, comprimidos recubiertos
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Dipemina® 1000 mg, comprimidos recubiertos y para qué se utiliza

Este producto es un venotónico (aumenta tonicidad de las venas) y un vasculoprotector (aumenta la resistencia de los pequeños vasos sanguíneos).

Se utiliza en adultos en el tratamiento de:

- síntomas relacionados con la insuficiencia venosa leve de las extremidades inferiores tales como dolor, sensación de pesadez, tirantez, hormigueo y picor en piernas con varices o piernas hinchadas.
- está indicado para el alivio de síntomas relacionados con las crisis hemorroidales como el dolor o la inflamación en la zona del ano en adultos.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Dipemina® 1000 mg, comprimidos recubiertos

No tome Dipemina® 1000 mg, comprimidos recubiertos: si es alérgico (hipersensible) a las fracciones flavonoides purificadas y micronizadas o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento.

Tenga especial cuidado con Dipemina® 1000 mg, comprimidos recubiertos:

- Debe consultar a su médico si empeora o no mejora después de 2 semanas de tratamiento en caso de insuficiencia venosa, o después de 1 semana en caso de hemorroides.

Advertencias y precauciones:

Consulte a su médico antes de empezar a tomar Dipemina® 1000 mg. No utilizar de forma prolongada sin control médico.

Toma de otros medicamentos

Comuníquese a su médico si está tomando o ha tomado recientemente cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta médica.

No se conocen interacciones con los alimentos ni con otros medicamentos.

Embarazo y lactancia

Si queda embarazada durante su tratamiento o si está embarazada y planea tomar este medicamento, consulte a su médico.

Embarazo:

Como medida de precaución es preferible evitar el uso de este medicamento durante el embarazo.

Lactancia:

No se aconseja usar este medicamento durante la lactancia, debido a la ausencia de datos sobre el pasaje del medicamento en la leche materna.

Consulte a su médico antes de tomar cualquier medicamento.

Niños y adolescentes

Dipemina® no está dirigido al uso en niños y adolescentes (menores de 18 años).

Conducción y uso de máquinas

No se ha descrito ningún efecto sobre la capacidad de conducción y uso de máquinas con este medicamento.

3. Cómo tomar Dipemina® 1000 mg, comprimidos recubiertos

Respete en todo momento la posología indicada por su médico. Consulte a su médico si tiene dudas.

Adultos:

Insuficiencia venosa:

La dosis usual es un comprimido recubierto por día preferiblemente por la mañana con las comidas.

Hemorroides:

Si toma este medicamento para una crisis hemorroidal, la dosis usual es 3 comprimidos recubiertos por día durante los primeros cuatro días (3 veces al día) y después 2 comprimidos recubiertos al día durante tres días (2 veces al día). Después de esto, puede continuar el tratamiento con una dosis de 1 comprimido al día.

Forma de administración: Los comprimidos se tragan con un vaso de agua.

Frecuencia de administración: Preferiblemente en la mañana.

Duración del tratamiento:

-Si toma este medicamento para crisis hemorroidales y los trastornos persisten durante más de una semana, es indispensable consultar a su médico.

-Si toma este medicamento para insuficiencia venosa y los trastornos persisten durante más de 15 días, es indispensable consultar a su médico, por indicación del médico se puede continuar el tratamiento con la misma dosis (1 comprimido al día) hasta 2-3 meses.

Si olvidó tomar Dipemina® 1000 mg comprimidos recubiertos: No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, Dipemina® 1000 mg, comprimidos recubiertos puede producir efectos adversos,

aunque no todas las personas los sufran.

La frecuencia de los efectos adversos indicados a continuación se define utilizando el siguiente sistema:

- muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 pacientes)
- frecuentes (pueden afectar de 1 a 10 de cada 100 pacientes)
- poco frecuentes (pueden afectar de 1 a 10 de cada 1.000 pacientes)
- raras (pueden afectar de 1 a 10 de cada 10.000 pacientes)
- muy raras (pueden afectar a menos de 1 de cada 10.000 pacientes)
- frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles)

Pueden incluir:

Frecuentes: trastornos gastrointestinales: diarrea, dispepsia, náuseas, vómitos.

Poco frecuentes: colitis

Raras: trastornos del sistema nervioso: sensaciones vertiginosas, dolor de cabeza, malestar y reacciones cutáneas: erupción, prurito, urticaria.

Frecuencia no conocida: dolor abdominal, edema aislado de la cara, de los párpados, de los labios. Excepcionalmente, edema de Quincke (hinchazón rápida de tejidos tales como la cara, labios, boca, lengua o garganta que pueden causar dificultad para respirar).

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Dipemina® 1000 mg, comprimidos recubiertos

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de vencimiento que figura en el envase.

Conservar entre 15°C – 30°C.

6. Contenido del envase e información adicional

Cada comprimido recubierto contiene

Fracción flavonóica purificada micronizada (Correspondiendo a Diosmina 90%: 900 mg y Flavonoides expresados en Hesperidina 10%: 100 mg): 1000,00 mg; Gelatina polvo: 62,00 mg; Almidón glicolato de sodio: 54,00 mg; Celulosa microcristalina PH 102: 124,00 mg; Estearato de magnesio: 8,00 mg; Talco: 12,00 mg; Laca de recubrimiento HPMC: 38,60 mg; Sodio Lauril Sulfato: 0,14 mg; Hierro óxido amarillo: 1,22 mg; Hierro óxido rojo: 1,02 mg.

Envases conteniendo 30 comprimidos recubiertos.

Mantener este y otros medicamentos fuera del alcance de los niños.

¿Qué debo hacer ante una sobredosis o si se administró mayor cantidad de la necesaria?

Existe experiencia limitada de sobredosis, pero los síntomas notificados incluyen diarrea, náuseas, dolor abdominal, prurito y erupción cutánea.

Llame por teléfono a un Centro de Intoxicaciones, o vaya al lugar más cercano de asistencia médica.

Hospital de Pediatría "Ricardo Gutiérrez": (011) 4962-6666 / 2247

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648 / 4658-7777

Hospital de Pediatría Dr. Garrahan: (011) 4941-8650

¿Tiene Ud. alguna pregunta?

Laboratorio Dr. Lazar

011-5550-2900

www.lazar.com.ar

ANMAT Responde

0800-333-1234

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

"Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT:

<http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234"

ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE A SU MÉDICO

"Este medicamento ha sido prescrito sólo para su problema médico actual. No lo recomiende a otras personas."

Especialidad Medicinal autorizada por el

Ministerio de Salud.

Certificado N° 50.942



Dr. LAZAR y Cía. S.A.Q. e I.

Av. Vélez Sársfield 5853/5855

B1605EPI Munro, Pcia. de Buenos Aires

Directora Técnica: Daniela A. Casas,

Farmacéutica y Bioquímica.



36607/1
P685