

## **Состав**

*действующее вещество:* diosmine;

1 таблетка содержит 600 мг диосмина;

*вспомогательные вещества:* целлюлоза микрокристаллическая, крахмал кукурузный, магния стеарат.

## **Лекарственная форма**

Таблетки.

*Основные физико-химические свойства:* таблетки продолговатой формы, серовато-желтого или светло-желтого цвета, с насечкой с обеих сторон.

## **Фармакотерапевтическая группа**

Код АТХ. Капилляростабилизирующие средства. Биофлавоноиды. Код АТХ С05С А03.

## **Фармакодинамика**

Диосмин увеличивает тонус венозной стенки, нормализует проницаемость сосудов, оказывает ангиопротекторное действие на сосудистую стенку.

Влияние диосмин на тонус венозной стенки: усиление сосудосужающего действия адреналина, норадреналина и серотонина в поверхностных венах рук и в изолированной большой подкожной вене; повышение тонуса венозной стенки, определяется методом тензометрической плетизмографии, и уменьшение венозного застоя; констриктивная (сужающая) воздействие на вены была пропорциональна введенной дозе диосмин; снижение среднего венозного давления, как в поверхностных, так и в глубоких сосудах (подтверждено путем доплеровского измерения в двойном слепом, плацебо-контролируемом исследовании) повышение систолического и диастолического артериального давления у пациентов с послеоперационной ортостатической гипотензии; профилактика осложнений после удаления подкожной вены.

Защитное действие диосмин на сосудистую стенку: увеличение капиллярной резистентности пропорционально введенной дозе.

## **Фармакокинетика**

После приема препарат быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта и определяется в плазме крови через 2 часа.

Максимальная концентрация в плазме крови достигается через 5 часов после приема. Равномерно распределяется и накапливается во всех слоях стенки полых вен и подкожных вен нижних конечностей, в меньшей степени - в почках, печени, легких и других органах. Селективное накопление диосмина и / или его метаболитов в венозных сосудах достигает максимума через 9 часов после приема и сохраняется в течение 96 часов. Выводится диосмин с мочой (79%), с калом (11%), с желчью (2,4%). В кале выявлено наличие неизмененного диосмина, диосметина и других метаболитов, содержащих радиоактивный  $C^{14}$ , что свидетельствует о сложном механизме поглощения и вывода продукта в желудочно-кишечном тракте (печеночно-кишечная циркуляция диосмина и его метаболитов).

### **Показания**

- Для облегчения симптомов, обусловленных лимфовенозной недостаточностью, таких как ощущение тяжести в ногах, боль, трофические расстройства;
- В комплексном лечении обострения геморроя;
- Как дополнительный метод лечения повышенной ломкости капилляров, нарушение микроциркуляции.

### **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

#### *Особые меры безопасности*

Эффективность препарата будет максимальной, если пациент соблюдает правильный режим труда и отдыха. Следует избегать длительного пребывания в положении стоя или сидя, поднятие тяжестей, ношение узкой обуви, длительного пребывания на солнце и в горячих помещениях. Лечебная гимнастика, ношение медицинских компрессионных чулок способствуют нормализации микроциркуляции и повышают эффективность препарата.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий**

Диосмин может усиливать сосудосуживающим действием адреналина, норадrenalина.

## **Особенности применения**

В случае ухудшения симптомов, связанных с варикозным расширением вен прямой кишки, прием диосмин не исключает лечение, применяемое при других заболеваниях прямой кишки. Лечение должно быть кратковременным - до 15 дней. Если во время лечения диосмином симптомы, связанные с варикозным расширением вен прямой кишки, сохраняются или усиливаются, следует провести проктологическое обследование и применить соответствующее лечение.

## **Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами**

Не влияет.

## **Применение в период беременности или кормления грудью**

В экспериментальных исследованиях не было выявлено тератогенного влияния диосмин на плод. До сих пор в клинической практике не было сообщений о каких-либо побочных эффектах при лечении препаратом беременных женщин. Но, учитывая, что нельзя полностью исключить вероятный негативное влияние, применение препарата возможно только по жизненным показаниям, если ожидаемый терапевтический эффект преобладает над возможными рисками. Лечение проводится только по назначению врача и отменяется за 2-3 недели до родов.

В связи с отсутствием данных о проникновении препарата в грудное молоко не назначается женщинам, которые кормят грудью.

## **Способ применения и дозы**

Для перорального применения.

При хронической лимфовенозной недостаточности: 1 таблетка в день утром перед завтраком. Продолжительность курса лечения определяет врач в зависимости от течения заболевания. Продолжительность лечения зависит от показаний к применению и от стадии заболевания. Средняя продолжительность лечения составляет 2 месяца.

При остром геморрое: 2-3 таблетки в день во время еды в течение 7 дней, при необходимости лечение продолжают по 1 таблетке 1 раз в сутки до 1-2 месяцев. Если после лечения остались симптомы заболевания, необходимо обратиться к проктологу для коррекции лечения. Максимальная суточная доза - 1800 мг (3

таблетки).

## **Дети**

Не применяют.

## **Передозировка**

Симптомы передозировки неизвестны. Вероятно, возможны проявления гиперчувствительности что требует отмены препарата, применение десенсибилизирующей терапии.

## **Побочные реакции**

Возможны аллергические реакции, включая кожные высыпания, зуд тошнота, рвота, диспепсические расстройства, в редких случаях требуют перерыва в лечении; головная боль.

## **Срок годности**

3 года.

## **Условия хранения**

Хранить при температуре не выше 25 ° С. Хранить в недоступном для детей месте.

## **Упаковка**

По 15 таблеток в блистере, № 30 (15x2) в пачке.

## **Категория отпуска**

Без рецепта.

## **Производитель**

Фитео Лаборатуа.

## **Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности**

11 рю де Монбазон 37260 МОН, Франция.

## **Источник инструкции**

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).