

daflon® 500

Fracción flavonoide purificada y micronizada

Diosmina 450 mg

Hesperidina 50 mg

Comprimidos recubiertos - Vía oral

VENOTÓNICO – VASCULOPROTECTOR

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, o no está seguro de alguna cosa, consulte a su médico.
- Este medicamento se lo han recetado a usted personalmente y no debe darlo a otras personas, puede perjudicarlas, aun cuando sus síntomas sean los mismos que los suyos.
- Si considera que alguna de las reacciones adversas que sufre es grave o si aprecia cualquier reacción adversa no mencionada en este prospecto, informe a su médico.

Contenido del prospecto:

1. Qué es **DAFLON® 500 mg** y para qué se utiliza.
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar **DAFLON® 500 mg**.
3. Cómo tomar **DAFLON® 500 mg**.
4. Reacciones adversas.
5. Advertencias.
6. Conservación.
7. Composición y presentaciones.

1. QUÉ ES DAFLON® 500 mg Y PARA QUÉ SE UTILIZA:

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

Se utiliza en el tratamiento de:

- Trastornos de la circulación venosa (piernas pesadas, dolores, piernas inquietas (necesidad imperiosa de mover las piernas que aparece especialmente en la posición acostada)).
- Crisis hemorroidales.

2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A TOMAR DAFLON® 500 mg:

No tome **DAFLON® 500 mg**:

Contraindicaciones:

Si es alérgico (hipersensible) a las fracciones flavonoides purificadas y micronizadas, especialmente a la Diosmina (o a la Hesperidina) o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento.

Tenga especial cuidado con DAFLON® 500 mg:

Precauciones:

- Si toma este medicamento para crisis hemorroidales y los trastornos persisten durante más de 15 días, es indispensable consultar a su médico.
- Si toma este medicamento para trastornos de la circulación venosa (en particular la sensación de piernas pesadas) también debe asegurarse de:
 - tener un estilo de vida saludable,
 - evitar la exposición al sol, al calor,
 - no permanecer de pie por mucho tiempo,
 - evitar el sobrepeso.

El caminar y eventualmente el uso de medias o calcetines de compresión favorecen la circulación sanguínea.

Toma de otros medicamentos:

Interacciones medicamentosas:

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

Alimentos y bebidas:

No se describen interacciones.

Embarazo y lactancia:

Si está embarazada, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedar embarazada, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento.

Embarazo:

Como medida de precaución, es preferible evitar el uso de **DAFLON® 500** durante el embarazo.

Lactancia:

No se recomienda la lactancia durante el tratamiento debido a la ausencia de datos sobre el pasaje del medicamento a la leche materna.

3. CÓMO TOMAR DAFLON® 500 mg:**Posología y forma de administración:**

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

La dosis usual es de 2 comprimidos por día. Si toma este medicamento por una crisis hemorroidal,

la dosis usual es de 6 comprimidos al día los primeros 4 días y a continuación 4 comprimidos al día durante los siguientes 3 días.

Los comprimidos se tragan con un vaso de agua. Frecuencia de administración: al mediodía y por la noche con las comidas.

Duración del tratamiento:

Si toma este medicamento para crisis hemorroidales y los trastornos persisten durante más de 15 días, es indispensable consultar a su médico.

Si toma más DAFLON® 500 del que debiera:**Sobredosificación:**

Si ha tomado más **DAFLON® 500** del que debiera, consulte inmediatamente con un médico o al C.I.A.T. Tel.: 1722.

Si bien la experiencia de sobredosis con **DAFLON® 500** es limitada, los síntomas notificados incluyen: diarrea, náuseas, dolor abdominal, prurito y erupción.

Si olvidó tomar DAFLON® 500 mg:

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas. Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico.

4. REACCIONES ADVERSAS:

Al igual que todos los medicamentos, **DAFLON® 500 mg** puede producir reacciones adversas, aunque no todas las personas los sufran. La frecuencia de las reacciones adversas indicadas a continuación se define usando el siguiente sistema:

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

Pueden incluir:

Frecuentes: diarrea, dispepsia, náuseas, vómitos.

Poco frecuentes: colitis.

Raras: sensaciones vertiginosas, dolor de cabeza, malestar, erupción, prurito, urticaria.

Frecuencia no conocida: dolor abdominal; edema aislado de la cara, de los párpados, de los labios. Excepcionalmente edema de Quincke.

Si experimenta reacciones adversas que no aparecen en este prospecto, o si algunas de las reacciones adversas se vuelven graves, consulte a su médico.

5. ADVERTENCIAS:

Mantener el medicamento fuera del alcance de los niños.

En caso de intoxicación recurrir al C.I.A.T. Tel.: 1722.

6. CONSERVACIÓN:

Conservar a temperatura ambiente entre 15° C y 30° C.

7. COMPOSICIÓN Y PRESENTACIONES:**Composición DAFLON® 500**

- Los principios activos son Diosmina y Hesperidina: Cada comprimido recubierto contiene fracción flavonoide purificada y micronizada correspondiente a Diosmina 450 mg y 50 mg de otros flavonoides expresados como Hesperidina.

- Los demás componentes son: Carboximetilalmidón sódico, celulosa microcristalina, estearato de magnesio, gelatina, talco, glicerina, hidroxipropil metil celulosa, polietilenglicol 6000, lauril sulfato de sodio, óxido de hierro amarillo, óxido de hierro rojo, dióxido de titanio.

Presentaciones: Envases conteniendo 20, 30 ó 60 comprimidos recubiertos.

Representante:

 **EFA Laboratorios**
Anfia, Moll & Cía. S.A.
Estero Bellaco 2782 - Montevideo
Industria uruguaya

Acondicionado primario y secundario realizado en Uruguay

Contacto: 24872450 atencionalcliente@efa.com.uy

www.efalaboratorios.com.uy

Titular:

Les Laboratoires Servier, Suresnes, Francia.

 **SERVIER**

Fabricado por:
Les Laboratoires Servier Industrie
45520 Gidy - Francia