

# daflon® 1000 mg

Fracción flavonoide purificada y micronizada

Diosmina 900 mg  
Hesperidina 100 mg

## Comprimidos recubiertos - Vía oral ANTIHEMORROIDAL

**Lea este prospecto detenidamente antes de tomar este medicamento. Contiene información importante para su tratamiento.**

Si tiene más preguntas, si no está seguro, consulte a su médico para obtener más información.

- Conserve este prospecto, puede que tenga que volver a leerlo.
- Si necesita más información y consejos, hable con su médico.
- Si los síntomas empeoran o persisten, consulte a un médico.
- Si alguna de las reacciones adversas se agrava o si nota alguna reacción adversa que no figura en este prospecto, informe a su médico.

### Fórmula:

Cada comprimido recubierto contiene:

Fracción flavonoide purificada y micronizada: 1000 mg equivalente a:

Diosmina: 900 mg;

Flavonoides expresados en Hesperidina: 100 mg;

Humedad media: 40 mg;

Excipientes c.s.

1. Qué es **daflon® 1000 mg** y para qué se utiliza.
2. Qué información necesita saber antes de tomar **daflon® 1000 mg**.
3. Cómo tomar **daflon® 1000 mg**.
4. Reacciones adversas.
5. Advertencias.
6. Conservación.
7. Presentaciones.

### 1. QUÉ ES **daflon® 1000 mg** Y PARA QUE SE UTILIZA:

Indicaciones:

Este medicamento es un venotónico (aumenta el tono de las venas) y un vasoprotector (aumenta la resistencia de los pequeños vasos sanguíneos). Se recomienda en el tratamiento de signos funcionales relacionados con la crisis hemorroidal.

### 2. QUE NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A TOMAR **daflon® 1000 mg**:

**Contraindicaciones:**

No tome **daflon® 1000 mg** comprimidos recubiertos si es alérgico (hipersensible) a la fracción flavonoide micronizada purificada o cualquiera de los otros componentes de este medicamento.

**Tenga especial cuidado con **daflon® 1000 mg**:**

**Precauciones:**

Si los trastornos hemorroidales no ceden en 15 días, es indispensable consultar a su médico.

**Toma de otros medicamentos:****Interacciones medicamentosas:**

Comuníquese a su médico si está tomando o ha tomado recientemente otros medicamentos, incluidos los medicamentos obtenidos sin receta.

**Embarazo:**

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

Como medida de precaución, es preferible evitar el uso de **daflon** 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.

Consulte a su médico antes de tomar cualquier medicamento.

**3. CÓMO TOMAR daflon® 1000 mg:****Posología y forma de administración:**

La dosis es de 3 comprimidos al día durante 4 días, luego 2 comprimidos al día durante los siguientes 3 días a la hora de las comidas.

Se recomienda:

- Beber 1.5 a 2L de agua al día, consumir alimentos de alto grado fibra para evitar el estreñimiento (frutas, vegetales verdes, cereales integrales).
- Evitar las grasas, el café, el alcohol y las comidas picantes.
- Hacer ejercicio regularmente para estimular el flujo sanguíneo.
- Evitar transportar objetos pesados.

**Población pediátrica:**

No se ha establecido la seguridad y eficacia de **daflon® 1000 mg** en niños y adolescentes menores de 18 años.

**Si toma más daflon® 1000 mg del que debiera:****Sobredosisación:**

Si ha tomado más **daflon® 1000 mg** del que debiera consulte a un médico. Los datos relativos a la sobredosis con **daflon** son limitados. Los síntomas notificados incluyen diarrea, náusea, dolor abdominal, prurito y erupción.

La sobredosis puede agravar las reacciones adversas.

**4. REACCIONES ADVERSAS:**

Al igual que todos los medicamentos, **daflon® 1000 mg** puede provocar algunas reacciones adversas, aunque no todas las personas las sufran.

La frecuencia de las reacciones adversas enumeradas a continuación se define mediante el siguiente sistema:

- muy frecuentes (afecta a más de 1 de cada 10 personas)
- frecuentes (afecta de 1 a 10 personas de cada 100)
- poco frecuentes (afecta de 1 a 10 personas de cada 1,000)
- raros (afecta de 1 a 10 personas de cada 10,000)
- muy raros (afecta a menos de 1 persona de cada 10,000)
- frecuencia desconocida (los datos disponibles no permiten estimar la frecuencia)

Pueden incluir:

Frecuentes: diarrea, indigestión, náuseas, vómitos.

Poco frecuentes: colitis.

Raras: mareos, dolor de cabeza, malestar, erupción cutánea, prurito, urticaria.

Frecuencia desconocida: dolor abdominal, edema aislado de la cara, párpados, labios. Excepcionalmente: edema de Quincke.

Si experimenta alguna reacción adversa, consulte a su médico, incluso si se trata de reacciones adversas que no se mencionan en este prospecto.

**5. ADVERTENCIAS:**

Mantener el medicamento fuera del alcance de los niños. En caso de intoxicación recurrir al CIAT Tel.: 1722.

**6. CONSERVACIÓN:**

Conservar a temperatura ambiente inferior a 30° C.

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

La fecha de vencimiento es el último día del mes indicado.

**7. PRESENTACIONES:**

Envases conteniendo 12, 18 ó 30 comprimidos.

Representante:

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

Acondicionado primario y secundario realizado en Uruguay

Contacto: 24872450 [atencionalcliente@efa.com.uy](mailto:atencionalcliente@efa.com.uy) [www.efalaboratorios.com.uy](http://www.efalaboratorios.com.uy)

Titular:

Les Laboratoires Servier, Suresnes, de Francia.

**SERVIER**\*

Fabricado por:

Les Laboratoires Servier Industrie

45520 Gidy - Francia