

ALIVIAFLEB® 500

Fracción Flavonoide purificada micronizada

COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

Venta Bajo Receta

Industria Argentina

FORMULA

Fracción Flavonoide purificada micronizada 500 mg (Corresponde a Diosmina 90% y Flavonoides expresados en Hesperidina 10%), lactosa monohidrato para compresión directa, povidona, croscarmellosa sódica, celulosa microcristalina, dióxido de silicio coloidal, lauril sulfato de sodio, estearato de magnesio, hidroxipropilmetilcelulosa, talco, dióxido de titanio, polietilenglicol 6000, silicato de aluminio potásico, óxido de hierro rojo.

ACCION TERAPEUTICA

Vasculoprotector.

INDICACIONES

Tratamiento de las manifestaciones de la insuficiencia venosa crónica de los miembros inferiores, funcional y orgánica.

Sensación de pesadez, dolor, calambres nocturnos.

Tratamiento de los signos funcionales ligados a la crisis hemorroidal.

CARACTERISTICAS FARMACOLOGICAS / PROPIEDADES:

Acción Farmacológica:

Venotónico y vásculo protector.

En Farmacología:

Ejerce una acción en el sistema vascular de retorno: a nivel de las venas disminuye la distensibilidad venosa y reduce la estasis venosa.

A nivel de la microcirculación, normaliza la permeabilidad capilar y refuerza la resistencia capilar.

En Farmacología clínica:

Estudios controlados en doble ciego utilizando métodos que permitieron objetivar y cuantificar la actividad sobre la hemodinámica venosa, confirmaron en el hombre las propiedades farmacológicas de este medicamento.

Relación dosis-efecto:

La existencia de la relación dosis-efecto estadísticamente significativa, se establece sobre los parámetros pletismográficos venosos: capacidad de distensión y tiempo de vaciado.

La mejor relación dosis-efecto se obtiene con 2 comprimidos diarios.

Actividad venotónica:

Aumenta el tono venoso: la pletismografía de oclusión venosa con manguito de mercurio permitió evidenciar una disminución de los tiempos de vaciamiento venoso.

Actividad microcirculatoria:

Estudios controlados en doble ciego demostraron una diferencia estadísticamente significativa entre este medicamento y el placebo. En los pacientes que presentaban signos de fragilidad capilar, aumentó la resistencia capilar medida por angiostereometría.

Farmacocinética:

La absorción digestiva del producto es rápida. Los niveles séricos máximos se alcanzan a los 60-120 minutos.

La vida media de eliminación es de 11 horas. La excreción es esencialmente fecal

y la excreción urinaria corresponde al 14 % de la dosis administrada. El producto es fuertemente metabolizado, este metabolismo se identifica por la presencia de diferentes ácidos fenoles en la orina.

POSOLOGIA / DOSIFICACION - FORMA DE ADMINISTRACION:

2 comprimidos recubiertos por día, repartidos en dos tomas.

En crisis hemorroidal: 6 comprimidos recubiertos diarios durante los cuatro primeros días, luego 4 comprimidos recubiertos diarios los 3 días siguientes.

Los comprimidos recubiertos deben ingerirse preferentemente con aproximadamente medio vaso de agua.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad conocida a los principios activos o a cualquiera de sus componentes.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Embarazo: Los estudios experimentales en animales no han mostrado efectos teratogénicos. Además en la especie humana, no se ha descrito ningún efecto nocivo hasta el momento.

Como todo nuevo medicamento, no se recomienda la administración a mujeres gestantes durante el primer trimestre del embarazo, hasta tanto sea demostrada su total inocuidad sobre tal estado. Sin embargo, una vez transcurrido dicho período, el producto está especialmente indicado para el tratamiento de los síntomas venosos que acompañan habitualmente al embarazo.

Lactancia: Debido a la ausencia de conocimientos sobre el paso a la leche materna, durante el período de tratamiento, la lactancia está desaconsejada.

Interacciones Medicamentosas:

No se han detectado hasta el presente.

REACCIONES ADVERSAS:

Sólo se han registrado algunos casos de desórdenes digestivos banales y de desórdenes neurovegetativos, no obligando nunca a la interrupción del tratamiento.

SOBREDOSIFICACION

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital mas cercano o comunicarse con los siguientes Centros Toxicológicos:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutierrez Tel. (011) 4962-6666/2247

Hospital A. Posadas Tel. (011) 4654-6648/4658-7777 y 0800-333-0160

PRESENTACIONES

Estuches con 30 y 60 comprimidos recubiertos.

CONDICIONES DE CONSERVACION Y ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original a una temperatura no mayor de 30°C.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N°: 56.564

DENVER FARMA S.A

Natalio Querido 2285 - (B1605CYC) Munro - Provincia de Buenos Aires.

Elaborado en su Planta de Manufactura, Centro Industrial Garín.

Director Técnico: José Luis Tombazzi - Farmacéutico.

Servicio de atención al usuario: 4756-5436