

1.3.1	Diosmin
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

1. IME ZDRAVILA

Flebaven 500 mg filmsko obložene tablete

2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA

Ena filmsko obložena tableta vsebuje 500 mg mikroniziranega diosmina.

Za celoten seznam pomožnih snovi glejte poglavje 6.1.

3. FARMACEVTSKA OBLIKA

filmsko obložena tableta

Rjavkasto rumene, obojestransko izbočene, filmsko obložene tablete v obliki kapsule. Velikost tablet določajo ovalno oblikovani žigi velikosti 16,0 mm x 8,5 mm.

4. KLINIČNI PODATKI

4.1 Terapevtske indikacije

Zdravilo Flebaven je indicirano pri odraslih za:

- zdravljenje znakov in simptomov kronične bolezni ven, kot so bolečine v nogah, občutek težkih nog, utrujene noge, nemirne noge, nočni krči, edem nog in trofične spremembe,
- zdravljenje simptomov, povezanih z akutno hemoroidalno boleznijo.

4.2 Odmerjanje in način uporabe

Odmerjanje

Kronična bolezen ven

Običajni dnevni odmerek sta 2 tableti, ki jih bolnik lahko vzame kot enkratni odmerek ali v dveh ločenih odmerkih.

Zdravljenje mora trajati vsaj 4 do 5 tednov.

Akutna hemoroidalna bolezen

Dnevni odmerek prve 4 dni zdravljenja je 6 tablet (3 tablete dvakrat na dan). Naslednje 3 dni je priporočeni dnevni odmerek 4 tablete (2 tableti dvakrat na dan). Priporočeni dnevni odmerek za vzdrževalno zdravljenje sta 2 tableti (1 tableta dvakrat na dan).

Pri tej indikaciji je zdravilo Flebaven namenjeno samo za kratkotrajno uporabo (glejte poglavje 4.4).

Pediatrična populacija

Zdravila Flebaven se ne sme uporabljati pri otrocih in mladostnikih, zaradi pomanjkanja podatkov.

Posebne populacije

Pri bolnikih z okvaro ledvic in/ali jeter ter pri starejših bolnikih niso opravili nobenih študij glede odmerjanja. Razpoložljivi podatki ne kažejo posebnega tveganja za te populacije.

Način uporabe

Za peroralno uporabo.

1.3.1	Diosmin
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

Tablete je treba jemati med obroki.

4.3 Kontraindikacije

Preobčutljivost na učinkovino ali katero koli pomožno snov, navedeno v poglavju 6.1.

4.4 Posebna opozorila in previdnostni ukrepi

Zdravljenje akutne hemoroidalne bolezni z zdravilom Flebaven ne more nadomestiti specifičnega zdravljenja drugih analnih motenj. Zdravljenje mora biti samo kkratkotrajno. Če simptomi vztrajajo, je treba opraviti proktološki pregled in ponovno določiti zdravljenje.

Pri bolnikih s kroničnimi boleznimi ven je zdravljenje najbolj koristno ob sočasnem uravnoteženem načinu življenja:

- izogibati se je treba izpostavljanju soncu in predolgi stoječi drži,
- ohranjati je treba ustrezno telesno maso,
- pri nekaterih bolnikih lahko nošenje posebnih nogavic izboljša krvni obtok.

Potrebna je posebna pozornost, če med zdravljenjem pride do poslabšanja bolezni, ki se kaže kot vnetje kože, vnetje ven, podkožne otrdline, hude bolečine, kožne razjede, ali pri pojavu neznačilnih simptomov, kot je na primer nenadno otekanje ene noge ali obeh nog.

Zdravilo Flebaven ni učinkovito pri zmanjševanju oteklin v spodnjih okončinah, ki so nastale zaradi bolezni srca, jeter ali ledvic.

Natrij

To zdravilo vsebuje manj kot 1 mmol (23 mg) natrija na dnevni odmerek, kar v bistvu pomeni "brez natrija".

4.5 Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij

Študij medsebojnega delovanja niso izvedli.

V obdobju trženja zdravila o medsebojnem delovanju diosmina z drugimi zdravili niso poročali.

4.6 Plodnost, nosečnost in dojenje

Nosečnost

Študije na živalih ne kažejo na neposredne ali posredne škodljive vplive na nosečnost, razvoj zarodka ali plodu (glejte poglavje 5.3). Pri predpisovanju zdravila nosečnicam je potrebna previdnost.

Dojenje

Ni znano, ali se diosmin izloča v materino mleko, zato se tega zdravila ne sme dajati med dojenjem.

Plodnost

Študije vpliva na sposobnost razmnoževanja niso pokazale vpliva na plodnost pri podganjih samcih in samicah (glejte poglavje 5.3).

4.7 Vpliv na sposobnost vožnje in upravljanja strojev

Študij o vplivu na sposobnost vožnje in upravljanja strojev niso izvedli.

Na podlagi celotnega varnostnega profila pa diosmin nima vpliva ali ima zanemarljiv vpliv na sposobnost vožnje in upravljanja strojev.

1.3.1	Diosmin
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

4.8 Neželeni učinki

Povzetek varnostnega profila

Večina neželenih učinkov, o katerih so poročali v kliničnih preskušanjih z diosminom, je bilo blagih in prehodnega značaja. V glavnem so bili povezani s prebavnimi motnjami (driska, dispepsija, navzea, bruhanje).

Seznam neželenih učinkov

	Pogosti (≥ 1/100 do < 1/10)	Občasni (≥ 1/1.000 do < 1/100)	Redki (≥ 1/10.000 do < 1/1.000)	Neznana pogostnost (ni mogoče oceniti iz razpoložljivih podatkov)
Bolezni živčevja			glavobol, splošno slabo počutje, vrtoglavica	
Bolezni prebavil	driska, dispepsija, navzea, bruhanje	kolitis		bolečine v trebuhu
Bolezni kože in podkožja			pruritus, izpuščaj, urtikarija	edem obraza, ustnic in vek angioedem (izjemoma)

Poročanje o domnevnih neželenih učinkih

Poročanje o domnevnih neželenih učinkih zdravila po izdaji dovoljenja za promet je pomembno. Omogoča namreč stalno spremljanje razmerja med koristmi in tveganji zdravila. Od zdravstvenih delavcev se zahteva, da poročajo o katerem koli domnevnem neželenem učinku zdravila na:

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke

Sektor za farmakovigilanco

Nacionalni center za farmakovigilanco

Slovenčeva ulica 22

SI-1000 Ljubljana

Tel: +386 (0)8 2000 500

Faks: +386 (0)8 2000 510

e-pošta: h-farmakovigilanca@jazmp.si

spletna stran: www.jazmp.si

4.9 Preveliko odmerjanje

Ni poročil o primerih prevelikega odmerjanja.

5. FARMAKOLOŠKE LASTNOSTI

5.1 Farmakodinamične lastnosti

Farmakoterapevtska skupina: vazoprotektivi, bioflavonoidi; oznaka ATC: C05CA03.

Mehanizem delovanja

Delovanje na vene

Diosmin zmanjšuje distenzijo ven in vensko stazo.

1.3.1	Diosmin
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

Delovanje na mikrocirkulacijo

Diosmin zmanjšuje prepustnost kapilar in povečuje njihovo odpornost. Ker vpliva na sintezo prostaglandinov, deluje tudi protivnetno.

Farmakodinamični učinki

Farmakološko delovanje diosmina pri ljudeh so potrdile nadzorovane, dvojno slepe klinične študije kot tudi objektivne in kvantitativne metode preučevanja vpliva učinkovine na vensko hemodinamiko.

Učinki na tonus ven

Diosmin povečuje tonus ven in tako zmanjšuje kapacitivnost, distenzijo ven in stazo krvi: venska okluzivna živosrebrna pletizmografija kaže na skrajšan čas praznjenja ven.

Končni učinek je zmanjšanje venske hipertenzije pri bolnikih z boleznijo ven.

Učinki na limfatični sistem

Diosmin spodbuja delovanje limfe in tako izboljšuje odtekanje iz medceličnega prostora ter povečuje pretok limfe. Dnevno odmerjanje 1 g diosmina zmanjša premer limfnih kapilar in intralimfatični tlak ter tako poveča število delujočih limfnih kapilar pri bolnikih s hudo kronično vensko insuficienco, ki nimajo razjed.

Učinki na mikrocirkulacijo

Nadzorovane, dvojno slepe klinične študije kažejo statistično pomembno razliko med diosminom in placebom. Pri bolnikih s krhkimi kapilarami zdravljenje z diosminom poveča odpornost kapilar in zmanjša klinične manifestacije.

Po dnevnem odmerjanju 1 g diosmina so z uporabo albumina, označenega s tehnejem, ali pletizmografije opazili tudi zmanjšano prepustnost kapilar v primerjavi s placebom.

Klinična učinkovitost in varnost

Nadzorovane, dvojno slepe klinične študije kažejo terapevtsko delovanje zdravila pri zdravljenju znakov in simptomov dokazane kronične bolezni ven in pri zdravljenju akutne hemoroidalne bolezni.

5.2 Farmakokinetične lastnosti

Absorpcija

Po peroralnem dajanju se diosmin v črevesju pod vplivom črevesne flore hitro hidrolizira in nato absorbira v obliki aglikonskega derivata diosmetina. Peroralna biološka uporabnost mikroniziranega diosmina je približno 60-odstotna.

Porazdelitev

Volumen porazdelitve diosmetina je 62,1 l, kar kaže na veliko porazdelitev v tkiva.

Biotransformacija

Diosmetin se obsežno presnavlja v fenolne kisline ali njihove z glicinom konjugirane derivate, ki se izločajo v urin. Glavni presnovek pri ljudeh, ki so ga določili v urinu, je m-hidroksi-fenilpropionska kislina, ki se v glavnem izloča v konjugirani obliki. Presnovki v manjših količinah vključujejo fenolne kisline, ki ustrezajo 3-hidroksi-4-metoksibenzojski kislini in 3-metoksi-4-hidroksifenilacetni kislini.

Izločanje

Mikroniziran diosmin se izloča relativno hitro, pri čemer se približno 34 % radioaktivno označenega odmerka ¹⁴C-diosmina izloči z urinom in blatom v prvih 24 urah in približno 86 % v prvih 48 urah. Približno polovica odmerka se izloči z blatom v obliki nespremenjenega diosmina ali diosmetina, medtem ko se ti dve spojini ne izločata z urinom.

Srednja vrednost razpolovnega časa izločanja diosmetina je 31,5 ure (razpon od 26 do 43 ur).

1.3.1	Diosmin
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

5.3 Predklinični podatki o varnosti

Predklinični podatki na osnovi študij toksičnosti pri ponavljajočih odmerkih, genotoksičnosti, kancerogenega potenciala, reproduktivne toksičnosti, ne kažejo posebnega tveganja za človeka.

6. FARMACEVTSKI PODATKI

6.1 Seznam pomožnih snovi

Jedro tablete:

mikrokristalna celuloza
polivinilalkohol
natrijev karboksimetilškrob (vrsta A)
smukec
magnezijev stearat (E 470b)

Filmska obloga:

polivinilalkohol
titanov dioksid (E171)
makrogol 3000
smukec
rumeni železov oksid (E172)

6.2 Inkompatibilnosti

Navedba smiselno ni potrebna.

6.3 Rok uporabnosti

3 leta

6.4 Posebna navodila za shranjevanje

Shranjujte pri temperaturi do 25 °C.
Shranjujte v originalni ovojnini za zagotovitev zaščite pred vlago.

6.5 Vrsta ovojnine in vsebina

Pretisni omot iz PVC/PVDC//Al
Pakiranja: 15, 30, 60, 90, 120, 150 in 180 filmsko obloženih tablet; v škatli.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

6.6 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje

Ni posebnih zahtev.

7. IMETNIK DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija

1.3.1	Diosmin
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

8. ŠTEVILKA (ŠTEVILKE) DOVOLJENJA (DOVOLJENJ) ZA PROMET Z ZDRAVILOM

H/17/02383/001-007

9. DATUM PRIDOBITVE/PODALJŠANJA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

Datum prve odobritve: 30. 8. 2017

Datum zadnjega podaljšanja: 19.7.2022

10. DATUM ZADNJE REVIZIJE BESEDILA

25. 3. 2022