

# Flevomax®

Fracción flavonoide purificada  
micronizada Diosmina/Hesperidina  
(90/10) 500 mg

Comprimidos recubiertos

Venta bajo receta  
INDUSTRIA ARGENTINA

## FÓRMULA

Cada comprimido recubierto contiene: Núcleo: Fracción flavonoide purificada micronizada Diosmina/Hesperidina (90/10) 500 mg. Excipientes: celulosa microcristalina, croscarmelosa sódica, estearato de magnesio. Cubierta: polietilenglicol, hidroxipropilmetilcelulosa, dióxido de titanio, óxido férrico amarillo, óxido férrico rojo. **Este medicamento es Libre de Gluten.**

## ACCIÓN TERAPÉUTICA

Venotónico y vaso protector.

## INDICACIONES

Tratamiento de las manifestaciones de la insuficiencia venosa crónica de los miembros inferiores: sensación de pesadez, dolor de piernas, calambres nocturnos. Tratamiento de los signos funcionales asociados a la crisis hemorroidal.

## ACCIÓN FARMACOLÓGICA

Ejerce un efecto protector y tónico sobre 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, sobre todo en aquellos pacientes con signos de fragilidad capilar.

## POSOLOGÍA

Dos comprimidos al día, por la mañana con el desayuno.

En crisis hemorroidal: comenzar con una dosis de 6 comprimidos diarios, repartidos en tres tomas, hasta la remisión del cuadro agudo, estableciendo entonces un tratamiento de sostén de 2 comprimidos al día, durante 2-3 semanas a criterio médico.

## CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad conocida o sospechada a alguno de los componentes.

Primer trimestre del embarazo.

## ADVERTENCIAS

La administración de **Flevomax®** en la crisis hemorroidal no excluye el tratamiento específico de la patología anal.

## PRECAUCIONES

**Embarazo:** si bien los estudios experimentales en animales no han mostrado efectos teratogénicos y hasta el momento no se ha descrito ningún efecto nocivo en la especie humana, esto es insuficiente para excluir todo riesgo, por lo cual se desaconseja su administración en el primer trimestre del embarazo. En el segundo y tercer trimestre, el médico evaluará el riesgo/beneficio.



**Lactancia:** debido a la ausencia de conocimientos sobre el paso a la leche materna, se desaconseja su uso durante la lactancia.

**MANTENER ÉSTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

Este medicamento debe ser usado bajo prescripción médica y vigilancia médica y no puede repetirse sin una nueva receta médica.

## INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

No se describen.

## REACCIONES ADVERSAS

Se han descrito algunos casos de trastornos digestivos leves y trastornos neurovegetativos que no obligaron nunca a la interrupción del tratamiento.

## SOBREDOSIFICACIÓN

Hasta la fecha no se han reportado casos de sobredosis no tratadas.

Ante la eventualidad de una sobredosificación concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:

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

- Hospital A. Posadas: Tel.: (011) 4654-6648/4658-7777.

- Centro Nacional de Intoxicaciones: Tel.: 0800-333-0160.

Para otras consultas: Centro de Atención telefónica de Laboratorio Elea Phoenix 0800-333-3532.

## CONDICIONES DE CONSERVACIÓN Y ALMACENAMIENTO

Conservar entre 15°C y 30°C, en envase perfectamente cerrado.

## PRESENTACIONES

Envases conteniendo 30 y 60 comprimidos recubiertos.

Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 51.155. Directora Técnica: Laura A. B. Hernández - Farmacéutica. Laboratorio Elea Phoenix S.A., Av. Gral. Lemos N° 2809, Los Polvorines, Pcia. de Buenos Aires, Argentina.

Para mayor información comunicarse con el Centro de Atención telefónica 0800-333-3532 | [elea.com](http://elea.com)

*"El envase de venta de este producto lleva el nombre comercial impreso en sistema Braille para facilitar su identificación por los pacientes no videntes"*

Fecha de última revisión: Noviembre/2003



**Elea**

508384-00 1-vu-ep