

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
НД РБ



ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ  
(информация для пациентов)  
по медицинскому применению лекарственного средства  
**ДЕТРАВЕН®1000**

*Перед приемом этого лекарства внимательно прочтайте весь листок-вкладыш:*

- Не выбрасывайте этот листок. Возможно, возникнет необходимость перечитать его.
- Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к своему врачу или фармацевту.
- Это лекарство должно быть Вам выписано врачом. Не передавайте его другим. Это может нанести им вред, даже, если их симптомы такие же, как Ваши.
- Если какой-либо из побочных эффектов становится серьезным, или, если Вы заметили какие-либо побочные эффекты, не перечисленные в этом листке-вкладыше, пожалуйста, сообщите об этом врачу или фармацевту.

**Торговое название:** Детравен®1000.

**Форма выпуска:** таблетки покрытые пленочной оболочкой 1000 мг.

**Описание:** овальные таблетки покрытые плёночной оболочкой розового цвета, с двояковыпуклой поверхностью, с риской.

Риска на таблетке предназначена для облегчения проглатывания, но не для деления ее на равные дозы.

**Состав:** одна таблетка содержит: действующих веществ: смеси диосмина-гесперидина (90:10) микронизированная в пересчете на общее содержание

**27315-20**

флавоноидов – 1000 мг; *вспомогательные вещества: желатин, тальк, магния стеарат, натрия крахмалгликолят, целлюлоза микрокристаллическая, опадрай 200 F (спирт поливиниловый, частично гидролизованный; титана диоксид Е 171; тальк; макрогол 3350 (полиэтиленгликоль); сополимер метакриловой кислоты тип С; железа оксид желтый Е 172; железа оксид красный Е 172; натрия бикарбонат Е 500ii; железа оксид черный Е 172).*

**Фармакотерапевтическая группа:** средства, снижающие проницаемость капилляров. Биофлавоноиды.

**Код ATХ:** C05CA53

#### **Показания к применению**

- Лечение симптомов венозно-лимфатической недостаточности (тяжесть в ногах, боли, синдром усталых ног по утрам).
- Лечение функциональных симптомов, связанных с острыми приступами геморроя.

#### **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к активному веществу или любому из вспомогательных веществ.

#### **Способ применения и дозы**

Внутрь.

Рекомендуемая доза при венозно-лимфатической недостаточности – 1 таблетка в сутки, предпочтительно утром, во время приема пищи.

Продолжительность курса определяется лечащим врачом. При повторном возникновении симптомов, по рекомендации врача, курс может быть повторен.

Рекомендуемая доза при остром геморрое – 3 таблетки в сутки (по одной таблетке утром, днем и вечером) в течение 4 дней, затем по 2 таблетки в сутки (по 1 таблетке утром и вечером) в течение последующих 3 дней.

Риска на таблетке предназначена для облегчения проглатывания, но не для деления ее на равные части.

#### **Побочное действие**

Во время приема лекарственного средства Детравен®1000 сообщалось о следующих побочных эффектах, в виде следующей градации: очень часто

( $\geq 1/10$ ), часто ( $\geq 1/100$ ,  $<1/10$ ), нечасто ( $\geq 1/1000$ ,  $<1/100$ ), крайне редко ( $<1/10000$ ), неуточненной частоты (частота не может быть подсчитана по доступным данным).

*Со стороны центральной нервной системы:* редко - головокружение, головная боль, общее недомогание.

*Со стороны желудочно-кишечного тракта:* часто - диарея, тошнота, рвота, диспепсия; нечасто – колит; неуточненной частоты: боль в животе.

*Нарушения со стороны кожных покровов:* редко - сыпь, зуд, крапивница; неуточненной частоты - изолированный отек лица, губ, век. В исключительных случаях ангионевротический отек.

### **Меры предосторожности**

При острых приступах геморроя прием данного препарата не заменяет специального лечения других заболеваний аноректальной области. Лечение должно назначаться коротким курсом. Если симптомы не проходят быстро, необходимо провести проктологическое обследование и пересмотреть лечение.

При расстройствах, влияющих на венозное кровообращение, лечение производит максимальный эффект при сбалансированном образе жизни. Избегайте длительного пребывания на солнце, длительного стояния на ногах, увеличения веса тела. Пешие прогулки улучшают кровообращение. Пациентам следует неукоснительно соблюдать назначенные врачом дополнительные лечебные меры, такие как ношение компрессионного лечебного трикотажа (гольфы, чулки), компрессы, прохладный душ на область нижних конечностей и т.д.

### **Применение у детей**

Не применять у детей.

*Применение в период беременности или кормления грудью.* В ходе многочисленных исследований тератогенного эффекта обнаружено не было и сообщений о нежелательных явлениях у человека не поступало.

Ввиду отсутствия данных об экскреции препарата в грудное молоко, кормления грудью во время лечения следует избегать.

27315-20



*Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами.* Препарат не влияет на способность к вождению автотранспорта и выполнению работы, требующей высокой скорости психомоторных реакций.

#### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Исследований взаимодействия не проводилось. В то же время, принимая во внимание огромный пост-маркетинговый опыт с аналогичными препаратами, о лекарственных взаимодействиях не сообщалось.

#### **Передозировка**

Сообщений о случаях передозировки не поступало.

#### **Упаковка**

5, 9 или 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из фольги алюминиевой и пленки поливинилхлоридной.

6 контурных ячейковых упаковок №5 вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона (№5x6).

2 контурные ячейковые упаковки №9 вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона (№9x2).

3 или 6 контурных ячейковых упаковок №10 вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона (№10x3, №10x6).

#### **Условия хранения**

В защищенном от света и влаги месте, при температуре не выше 30 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

#### **Срок годности**

2 года. Лекарственное средство не использовать после окончания срока годности.

#### **Условия отпуска из аптек**

Без рецепта.

#### **Информация о производителе**

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

Приказом Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
г. Борисов,  
НД РБ

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских пре-  
паратов», Республика Беларусь. Минская обл., г. Борисов,  
ул. Чапаева, 64, тел/факс +375 (177)735612, 731156.

2731Б-2019