



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

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, провизору 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®.

Форма выпуска: таблетки покрытые пленочной оболочкой 500 мг.

Описание: таблетки, покрытые пленочной оболочкой, розового цвета, овальные, с двояковыпуклой поверхностью.

Состав: одна таблетка содержит: *действующие вещества:* смесь диосмина-гесперидина (90:10) микронизированная в пересчете на общее содержание флавоноидов – 500 мг; *вспомогательные вещества:* желатин, тальк, магния стеарат, натрия крахмал гликолят (типа 101), целлюлоза микрокристаллическая

(тип 101), 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 (в составе комплексной терапии) симптомов венозно-лимфатической недостаточности (тяжесть, отечность и боль в ногах, трофические нарушения).
- Лечение (в составе комплексной терапии) симптомов, связанных с острым приступом геморроя.

СОГЛАСОВАНО
 министерством здравоохранения
 Республики Беларусь
 Приказ Министерства здравоохранения
 Республики Беларусь

Противопоказания

Повышенная чувствительность к активному веществу или любому из вспомогательных веществ.

Способ применения и дозы

Лечение симптомов венозной недостаточности: по 2 таблетки в день (в полдень и вечером) во время еды.

Острый геморрой:

Первые 4 дня: 6 таблеток в сутки (3 таблетки утром и 3 таблетки вечером).

Следующие 3 дня: 4 таблетки в сутки (2 таблетки утром и 2 таблетки вечером). Применять во время еды.

Побочное действие

Побочные эффекты лекарственного средства Детравен®, наблюдавшиеся в ходе клинических исследований, были легкой степени выраженности. Преимущественно отмечались нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта (диарея, диспепсия, тошнота, рвота).

2019 б-2020

СОГЛАСОВАНО

Министерством здравоохранения
Республики Беларусь

Приказ Министерства здравоохранения

Во время приема лекарственного средства Детравен® сообщалось о сле-

дующих побочных эффектах, в виде следующей градации: очень часто ($\geq 1/10$), часто ($<1/10$ и $\geq 1/100$), нечасто ($<1/100$ и $\geq 1/1000$), редко ($<1/1000$ и $\geq 1/10000$), очень 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 лекарственного средства не заменяет специального лечения других заболеваний анопректальной 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

Беременность

Эксперименты на животных не выявили тератогенный эффектов.

До настоящего времени не было сообщений о нежелательных эффектах при применении препарата беременными женщинами.

Кормление грудью

Из-за отсутствия данных относительно выведения препарата с грудным молоком, кормящим женщинам не рекомендуется прием данного лекарственного средства.

Фертильность

Исследования токсичности не подтвердили влияние препарата на репродуктивную функцию.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами

Лекарственное средство 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 лекарственными средствами, о лекарственных взаимодействиях не сообщалось.

Передозировка

Случаев передозировки не описано.

При передозировке лекарственного средства немедленно обратитесь к врачу.

Наиболее часто при передозировке отмечались нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта (диарея, диспепсия, тошнота, рвота) и кожных покровов (зуд, сыпь).

Упаковка

10 таблеток в контурной ячейковой упаковке. 3 или 6 контурных ячейковых упаковок по 10 таблеток с листком-вкладышем в пачке из картона (№10×3, №10×6).

СОГЛАСОВАНО
 министерством здравоохранения
 Республики Беларусь
 Приказа Министерства здравоохранения
 Республики Беларусь

Условия хранения

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

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

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

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Информация о производителе

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