

**ИНСТРУКЦИЯ**  
 (информация для пациентов)  
 по применению лекарственного средства

Диоспан макс  
*(Diosmin)*  
 1000 мг, таблетки  
 30 таблеток



Международное непатентованное название:

*Diosmin*

**Описание:**

Таблетка продолговатая, овальная, двояковыпуклая с линией разлома с одной стороны, без дефектов, от серовато-желтого до бежевого цвета, с белыми включениями.

Таблетка с разделительной линией. Разделительная линия на таблетке только облегчает ее разламывание для более удобного проглатывания и не является делением на равные дозы.

**Состав:**

Одна таблетка содержит 1000 мг микронизированного диосмина и вспомогательные вещества: поливиниловый спирт, кроскармеллозу натрия, тальк, кремния диоксид коллоидный безводный, магния стеарат.

**Форма выпуска:**

Таблетки.

**Фармакологическая группа:**

Средства, снижающие проницаемость капилляров. Биофлавоноиды.

**Код ATХ:**

C05CA03

**Фармакологические свойства:**

Препарат обладает флеботонизирующим действием (уменьшает растяжимость вен, повышает тонус вен (дозозависимый эффект), уменьшает венозный застой),

улучшает лимфатический дренаж (повышает тонус и частоту сокращения лимфатических капилляров, увеличивает их функциональную плотность, снижает лимфатическое давление), улучшает микроциркуляцию (повышает резистентность капилляров (дозозависимый эффект), уменьшает их проницаемость), уменьшает адгезию лейкоцитов к венозной стенке и их миграцию в паравенозные ткани, улучшает диффузию кислорода и перфузию в кожной ткани, обладает противовоспалительным действием. Усиливает сосудосуживающее действие адреналина, норадреналина, блокирует выработку свободных радикалов, синтез простагландинов и тромбоксана.

#### *Фармакокинетика*

Быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта, обнаруживается в плазме через 2 часа после приема. Максимальная концентрация в плазме крови достигается через 5 часов после приема. Равномерно распределяется и накапливается во всех слоях стенки полых вен и подкожных вен нижних конечностей, в меньшей степени — в почках, печени и легких и других тканях. Избирательное накопление диосмина и/или его метаболитов в венозных сосудах достигает максимума к 9 часу после приема и сохраняется в течение 96 часов. Выводится почками 79 %, кишечником — 11 %, с желчью — 2,4%.

#### **Показания к применению:**

В составе комплексной терапии:

- для уменьшения симптомов лимфовенозной недостаточности нижних конечностей: ощущение тяжести или усталости в ногах, боль;
- дополнительное лечение при нарушении микроциркуляции;
- симптоматическая терапия острого геморроя.

#### **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, , детский возраст до 18 лет, беременность (I триместр) (опыт применения ограничен), период грудного вскармливания.

#### **Беременность и грудное вскармливание**

До сих пор в клинической практике не было сообщений о каких-либо побочных эффектах при применении препарата у беременных. Применение в период беременности во II и III триместрах возможно только по назначению врача в тех случаях, когда ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода.

В экспериментальных исследованиях не было выявлено тератогенного воздействия на плод. Во время грудного вскармливания не рекомендуется прием препарата, т.к. отсутствуют данные о проникновении препарата в грудное молоко.

#### **Применение у детей**

Нет данных

#### **Способ применения и дозы:**

Перед применением препарата следует проконсультироваться с врачом.

#### Дозировка

НД РБ

9548 - 2021

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

Обычная доза составляет одну таблетку один раз в сутки во время еды.

Обострение симптомов геморроя: по 3 таблетки в сутки в течение 4 дней, а затем 2 таблетки в сутки в течение следующих 3 дней, во время еды.

#### Способ применения

Внутрь.

**Если пропущен один или несколько приемов препарата, необходимо продолжать применение препарата в обычном режиме и обычной дозе.**

#### **Побочные действия:**

В редких случаях повышенная чувствительность к компонентам препарата, требующая перерыва в лечении: со стороны желудочно-кишечного тракта диспептические расстройства (изжога, тошнота, боли в животе, диарея, расстройство желудка, рвота), со стороны центральной нервной системы (головная боль, головокружение, недомогание).

Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

#### **Предупреждения и меры предосторожности**

##### **Меры предосторожности:**

В случае обострения симптомов, связанных с геморроем, следует помнить, что это только симптоматическое лечение, и оно должно быть кратковременным. Если дискомфорт сохраняется, следует провести проктологическое обследование и выбрать соответствующий метод лечения.

##### ***Меры предосторожности при использовании***

На эффективность терапии лекарственного средства оказывает влияние соблюдение здорового образа жизни.

Избегайте воздействия солнечных лучей, жары, длительного стояния на ногах, лишнего веса.

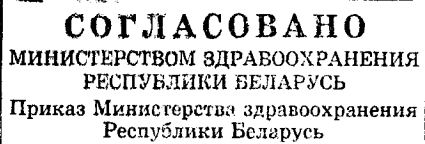
Ходьба и, при необходимости, ношение компрессионного трикотажа способствуют лучшей циркуляции крови.

#### **Передозировка:**

Не зарегистрированы случаи отравления диосмином из-за его передозировки. Передозировка может вызвать желудочно-кишечные расстройства, рвоту и тошноту. В случае передозировки рекомендуется обычное медицинское лечение, то есть индукция рвоты, промывание желудка, прием активного угля и, в дальнейшем, симптоматическое лечение, заключающееся в обеспечении основных жизненно важных функций.

НД РБ

9548 - 2021



**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Клинически значимых эффектов взаимодействия с другими лекарственными средствами не описано.

**Особые указания**

Лечение острого приступа геморроя проводят в комплексе с другими препаратами, при этом прием Диоспан макс не заменяет специального лечения других заболеваний аноректальной области.

При отсутствии быстрого клинического эффекта необходимо провести дополнительное обследование и скорректировать проводимую терапию.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами**

Нет данных об отрицательном влиянии препарата на способность управлять транспортными средствами и другими механизмами.

**Условия хранения:**

Хранить при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности:**

3 года.

**Упаковка:**

По 10 таблеток в блистере из алюминиевой и / ПВХ / ПВДХ пленки, по 3 блистера в картонной коробке с листком-вкладышем.

**Отпуск из аптек:**

Без рецепта.

**Производитель:**

Афлофарм Польская Фармация Лтд  
ул. Партизанца 133/151  
95-200 Пабьянице, Польша