

PROYECTO DE INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

DIPEMINA®

FRACCIONES FLAVONOIDES PURIFICADAS

Comprimidos recubiertos de 500 mg

Comprimidos recubiertos de 1000 mg

Polvo granulado para suspensión oral

Venta bajo receta

Industria Argentina

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted y consérvelo.

Ante cualquier duda consulte a su médico.

Recuerde que este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted.

Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

Contenido del prospecto:

1. Qué es Dipemina y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Dipemina
3. Cómo tomar Dipemina
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Dipemina
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Dipemina y para qué se utiliza

Este producto es un venotónico (aumenta tonicidad de las venas) y un vasculoprotector (aumenta la resistencia de los pequeños vasos sanguíneos).

Se utiliza en el tratamiento de:

- trastornos de la circulación venosa tales como dolor, sensación de pesadez, tirantez, hormigueo y picor en piernas con varices o piernas hinchadas.
- crisis hemorroidales

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Dipemina

Dr. LAZAR y Cía. S.A.

IF-2026-10434390-APN-DGA#ANMAT


DANIELA A. CASAS
FARMACÉUTICA
DIRECCIÓN TÉCNICA


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

Página 3 de 18

No tome DIPEMINA: si es alérgico (hipersensible) a las fracciones flavonoides purificadas y micronizadas o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento.

Tenga especial cuidado con DIPEMINA:

- si toma este medicamento para crisis hemorroidales y los trastornos persisten durante más de 15 días, es indispensable consultar a su médico.
- si toma este medicamento para trastornos de la circulación venosa (en particular la sensación de piernas pesadas) también debe asegurarse de: tener un estado saludable; evitar la exposición al sol, al calor, no permanecer de pie por mucho tiempo, evitar el sobrepeso.

El caminar y eventualmente el uso de medias o calcetines adaptados favorecen la circulación sanguínea.

Toma de otros medicamentos

Comuníquese a su médico si está tomando o ha tomado recientemente cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta médica.

Embarazo y lactancia

Embarazo

Si queda embarazada durante su tratamiento o si está embarazada y planea tomar este medicamento, consulte a su médico.

Lactancia

No se aconseja usar este medicamento durante la lactancia, debido a la ausencia de datos sobre el pasaje del medicamento en la leche materna.

Consulte a su médico antes de tomar cualquier medicamento.

Niños y adolescentes

DIPEMINA no está dirigido al uso en niños y adolescentes (menores de 18 años).

3. Cómo tomar Dipemina

Respete en todo momento la posología indicada por su médico. Consulte a su médico si tiene dudas.

Comprimidos recubiertos de 500 mg:

En insuficiencia venosa crónica: 2 comprimidos recubiertos por día, preferiblemente por la mañana.

Dr. LAZAR y Cia. S.A.

IF-2026-10434390-APN-DGA#ANMAT


DANIELA A. CASAS
FARMACÉUTICA
DIRECCIÓN TÉCNICA


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

Página 7 de 18

En crisis hemorroidal: 6 comprimidos recubiertos al día durante los primeros cuatro días y después 4 comprimidos recubiertos al día, durante tres días.

Comprimidos recubiertos de 1000 mg:

En insuficiencia venosa crónica: 1 comprimido recubierto por día, preferiblemente por la mañana.

En crisis hemorroidal: 3 comprimidos recubiertos al día durante los primeros cuatro días y después 2 comprimidos recubiertos al día, durante tres días.

Dipemina polvo granulado para suspensión oral:

En insuficiencia venosa crónica: 1 sobre al día, junto con el desayuno.

En crisis hemorroidal: 3 sobres al día durante los primeros cuatro días, luego 2 sobres al día durante los tres días siguientes y posteriormente 1 sobre al día.

Frecuencia de administración: Preferiblemente en la mañana.

Duración del tratamiento: Si toma este medicamento para crisis hemorroidales y los trastornos persisten durante más de 15 días, es indispensable consultar a su médico

Si olvidó tomar DIPEMINA: No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, DIPEMINA puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

La frecuencia de los efectos adversos indicados a continuación se define utilizando el siguiente sistema:

- muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 pacientes)
- frecuentes (pueden afectar de 1 a 10 de cada 100 pacientes)
- poco frecuentes (pueden afectar de 1 a 10 de cada 1.000 pacientes)
- raras (pueden afectar de 1 a 10 de cada 10.000 pacientes)
- muy raras (pueden afectar a menos de 1 de cada 10.000 pacientes)
- frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles)

Pueden incluir:

Frecuentes: diarrea, dispepsia, náuseas, vómitos.

Poco frecuentes: colitis

Raras: sensaciones vertiginosas, dolor de cabeza, malestar, erupción, prurito, urticaria.

Dr. LAZAR y Cia. S.A.

IF-2026-10434390-APN-DGA#ANMAT


DANIELA A. CASAS
FARMACÉUTICA
DIRECCIÓN TÉCNICA


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

Frecuencia no conocida: dolor abdominal, edema aislado de la cara, de los párpados, de los labios. Excepcionalmente, edema de Quincke (hinchazón rápida de tejidos tales como la cara, labios, boca, lengua o garganta que pueden causar dificultad para respirar).

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Dipemina

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de vencimiento que figura en el envase.

Conservar entre 15°C – 30°C.

6. Contenido del envase e información adicional

Cada comprimido recubierto de 500 mg contiene:

Fracción flavonoide purificado y micronizado

(Hesperidina 10%; Diosmina 90%) 500,00 mg; Gelatina 31,00 mg; Almidón glicolato de sodio 27,00 mg; Celulosa microcristalina PH 102 62,00 mg; Magnesio estearato 4,00 mg; Talco 6,00 mg; Opadry YS-1-7003** 19,30 mg; Sodio lauril sulfato 0,07 mg; Óxido de hierro amarillo 0,61 mg; Óxido de hierro rojo 0,51 mg

** Composición Opadry YS-1-7003: HPMC 2910: 59,75 %; Polietilenglicol 400: 8,00 %; Dióxido de titanio: 31,25 %; Polisorbato 80 1,00 %.

Cada comprimido recubierto de 1000 mg contiene:

Fracción flavonoide purificado y micronizado

(Hesperidina 10%; Diosmina 90%): 1000,00 mg; Gelatina polvo: 62,00 mg; Almidón glicolato de sodio: 54,00 mg; Celulosa microcristalina PH 102: 124,00 mg; Estearato de magnesio: 8,00 mg; Talco: 12,00 mg; Laca de recubrimiento HPMC: 38,60 mg; Sodio Lauril Sulfato: 0,14 mg; Hierro oxido amarillo: 1,22 mg; Hierro oxido rojo: 1,02 mg.

Cada 5 g de polvo granulado para suspensión oral contiene:

Fracción flavonoide purificada y micronizada

Dr. LAZAR y Cia. S.A.

Química e Industria

IF-2026-10434390-APN-DGA#ANMAT

DANIELA A. CASAS
FARMACÉUTICA
DIRECCIÓN TÉCNICA

ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

Página 9 de 18

(Hesperidina 10%; Diosmina 90%) 1000,0 mg; Manitol 500,0 mg; Esencia de naranja en polvo 11,7 mg; Esencia de limón en polvo 4,2 mg; Hidroxipropilmetilcelulosa E5 30,0 mg; Ácido cítrico monohidrato 12,5 mg; Sacarina sódica 10,0 mg; Sorbitol 3431,6 mg.

Comprimidos recubiertos de 500 mg:

Envases conteniendo 10, 30, 60, 90 y 100 comprimidos recubiertos, siendo el último de uso exclusivo hospitalario.

Comprimidos recubiertos de 1000 mg:

Envases conteniendo 10, 20, 30, 50, 60, 90 y 100 comprimidos recubiertos.

Dipemina polvo granulado para suspensión oral:

Envases conteniendo 10, 20, 30, 50 y 60 sobres con 5 gramos de polvo granulado para suspensión oral.

Mantener este y otros medicamentos fuera del alcance de los niños.

¿Qué debo hacer ante una sobredosis o si se administró mayor cantidad de la necesaria?

Llame por teléfono a un Centro de Intoxicaciones, o vaya al lugar más cercano de asistencia médica.

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

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

Hospital de Pediatría Dr. Garrahan: (011) 4941-8650

Hospital de Clínicas Gral. San Martín: (011)4961-6001

¿Tiene Ud. alguna pregunta?

Laboratorio Dr. Lazar

011-5550-2900

www.lazar.com.ar

ANMAT Responde

0800-333-1234

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

"Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT:

Dr. LAZAR y Cia. S.A.

IF-2026-10434390-APN-DGA#ANMAT

DANIELA A. CASAS
FARMACÉUTICA
DIRECCIÓN TÉCNICA

ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

Página 10 de 18

<https://www.argentina.gob.ar/anmat/farmacovigilancia/notificanos> o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234"

ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE A SU MÉDICO

"Este medicamento ha sido prescripto sólo para su problema médico actual. No lo recomiende a otras personas."

Especialidad Medicinal autorizada
por el Ministerio de Salud. Certificado N° 50.942.

Dr. Lazar y Cía. S.A.Q. e I.
Av. Vélez Sarsfield 5853/5855
B1605EPI Munro, Pcia. de Buenos Aires
Directora Técnica: Daniela A. Casas, Farm. y Bioq.

Última revisión del prospecto:

Dr. LAZAR y Cía. S.A.

IF-2026-10434390-APN-DGA#ANMAT

DANIELA A. CASAS
FARMACÉUTICA
DIRECTORA TÉCNICA

ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

Página 11 de 18



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
Año de la Grandeza Argentina

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número:

Referencia: Información para el paciente - EX-2026-09614408- -APN-DGA#ANMAT

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 6 pagina/s.