

PROYECTO DE PROSPECTO

DIPEMINA®
DIOSMINA 6%
Crema
Venta bajo receta
Industria Argentina

Fórmula cuali-cuantitativa:

Cada 100 g de crema contiene:

Diosmina	6,00 g
Alcohol estearílico	4,00 g
Alcohol cetílico	4,00 g
Vaselina sólida	1,00 g
Vaselina líquida	1,00 g
Propilenglicol	40,00 g
Metilparabeno	0,20 g
Propilparabeno	0,02 g
Laurilsulfato de sodio	0,50 g
Agua purificada c.s.p.	100,00 g

Acción terapéutica:

Agente estabilizador de capilares. Bioflavonoides. Código ATC N°C05CA03.

Características farmacológicas/propiedades:

Acción Farmacológica:

La Diosmina actúa sobre la circulación de retorno, a nivel de las venas y vénulas, aumentando la tonicidad de la pared vascular y disminuyendo su dilatación, con lo que favorece la circulación y se evita la estasis.

En la microcirculación, normaliza la permeabilidad y refuerza la resistencia de los capilares.

Los estudios farmacológicos hemodinámicos efectuados en la clínica han permitido establecer una relación dosis/efecto sobre parámetros pletismográficos venosos: capacitancia, distensibilidad y tiempo de vaciado.

El aumento del tono venoso se ha demostrado mediante la pletismografía de oclusión venosa con anillo de mercurio observándose una disminución de los tiempos de vaciado venoso.

Los estudios efectuados en pacientes con fragilidad capilar han demostrado que la Diosmina aumenta la resistencia capilar medida por angioestereometría.

Farmacocinética:

No se conocen datos farmacocinéticos.

Indicaciones:

Trastornos circulatorios de miembros inferiores. Sensación de pesadez y de tensión. Dolores. Calambres en los gemelos, así como las plantas de pies, ligado a la ingurgitación de las venas de las piernas.

Posología/Modo de administración:

Aplicar 2 cm de crema 2 a 3 veces por día, sobre las superficies a tratar mediante un masaje suave, hasta la penetración completa del preparado.



La duración del tratamiento, que es en general de 1 a 2 semanas, será adaptada en función de la indicación.

Contraindicaciones

Hipersensibilidad al principio activo o a cualquiera de los componentes del producto. Primer trimestre del embarazo (Ver PRECAUCIONES, Embarazo y Lactancia).

Efectos adversos

Se ha descrito irritación cutánea de origen alérgico que desaparece con la interrupción del tratamiento.

Precauciones

Este producto no debe ser aplicado sobre las mucosas, heridas abiertas, eczemas, focos infecciosos, cuando existan procesos purulentos o trombosis. Debe evitarse cualquier contacto con las conjuntivas.

Embarazo: los estudios efectuados en animales de experimentación no han revelado efectos teratogénicos.

No se dispone de estudios controlados en mujeres embarazadas. Por precaución el preparado no debe utilizarse durante el primer trimestre del embarazo.

Lactancia: no se conoce si el producto pasa a la leche materna, por lo que no debe utilizarse durante la lactancia.

Interacciones

No se conocen.

Sobredosificación

No se han descrito casos de sobredosificación. El amplio margen terapéutico de esta especialidad determina que el riesgo de intoxicación sea prácticamente nulo.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los centros de toxicología:

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

Hospital de Niños R. Gutiérrez (011) 4962-6666/2247

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

Hospital Posadas (011) 4658-7777 4654-6648

Conservación

Conservar entre 15°C - 30°C.

Presentaciones

Pomo por 30 g, 60 g y 100 g

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

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

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, Farmacéutica y Bioquímica.

Última revisión del prospecto:.....