

Uputa o lijeku: Informacije za korisnika

Diosmin Kéri 1000 mg filmom obložene tablete diosmin

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete uzimati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se ljekarniku.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi:

1. Što je Diosmin Kéri 1000 mg i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Diosmin Kéri 1000 mg
3. Kako uzimati Diosmin Kéri 1000 mg
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Diosmin Kéri 1000 mg
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je Diosmin Kéri 1000 mg i za što se koristi

Kako djeluje Diosmin Kéri 1000 mg

Diosmin, djelatna tvar u lijeku Diosmin Kéri 1000 mg filmom obložene tablete, koristi se za stabilizaciju kapilara. Djelatna tvar u lijeku Diosmin Kéri 1000 mg utječe na aktivnost vena i zaštitu vena; povećava tonus vena i otpornost kapilara. Djelatna tvar u lijeku Diosmin Kéri 1000 mg smanjuje pojavu otekline i ima protuupalni učinak na krvne žile.

Diosmin Kéri 1000 mg se koristi u odraslih osoba, za:

- ublažavanje simptoma povezanih s kroničnom venskom insuficijencijom u donjim udovima, kao što su napetost, osjećaj težine u nogama, bol i grčevi potkoljenica tijekom noći.
- liječenje simptoma povezanih s akutnim hemoroidalnim napadima.

2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Diosmin Kéri 1000 mg

Nemojte uzimati Diosmin Kéri 1000 mg

- ako ste alergični na diosmin ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6.).

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije nego uzmete Diosmin Kéri 1000 mg.

Djelotvornost i sigurnost ovog lijeka nisu ispitane u sljedećim skupinama/stanjima.

Obratite se svom liječniku za savjet prije primjene ovog lijeka u:

- djece i adolescenata (mlađih od 18 godina),
- osoba s oštećenjem funkcije jetre,
- osoba s oštećenjem funkcije bubrega.

Kronična venska bolest nogu:

Ako se Vaše stanje pogorša tijekom liječenja ili se jave neobično jaki simptomi poput upale kože ili vene, otvrdnuća potkožnog tkiva, jake boli, čireva na koži, oticanja jedne ili obje noge, promjene boje kože, osjećaja napetosti ili topline, trebate se odmah obratiti svom liječniku.

Ovaj lijek neće pomoći u smanjenju oteklina Vaših donjih udova ako je to uzrokovano bolešću srca, bubrega ili jetre.

Akutna hemoroidalna bolest:

Ako se Vaše stanje pogorša tijekom liječenja ili ako primijetite pojačano krvarenje iz rektuma, krv u stolici ili sumnjate na krvarenje hemoroida, odmah se obratite liječniku.

Liječenje ovim lijekom nije zamjena za specifično liječenje drugih analnih poremećaja.

Djeca i adolescenti

Ne preporučuje se Diosmin Kéri 1000 mg primjenjivati u djece i adolescenata mlađih od 18 godina zbog nedostatka podataka.

Drugi lijekovi i Diosmin Kéri 1000 mg

Obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove.

To je osobito važno ako istodobno uzimate bilo koji od lijekova navedenih u nastavku:

- diklofenak (koristi se za ublažavanje boli)
- metronidazol (koristi se za liječenje infekcija).

Trudnoća, dojenje i plodnost

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, obratite se svom liječniku ili ljekarniku za savjet prije nego uzmete ovaj lijek.

Kao mjera opreza, preporučuje se izbjegavati primjenu lijeka Diosmin Kéri 1000 mg tijekom trudnoće.

Ovaj lijek ne treba primjenjivati tijekom dojenja.

Upravljanje vozilima i strojevima

Diosmin Kéri 1000 mg ne utječe ili zanemarivo utječe na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima.

Diosmin Kéri 1000 mg sadrži natrij

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po filmom obloženoj tableti, tj. zanemarive količine natrija.

3. Kako uzimati Diosmin Kéri 1000 mg

Uvijek uzmite ovaj lijek točno onako kako Vam je rekao liječnik ili ljekarnik. Provjerite s liječnikom ili ljekarnikom ako niste sigurni.

Preporučena doza za odrasle osobe je:

- Za vensku insuficijenciju donjih udova: 1 filmom obložena tableta dnevno, ujutro, tijekom obroka.

Ako nakon 6 tjedana liječenja simptomi potraju ili se bolesnik osjeća lošije, treba se obratiti svom liječniku. Prema uputi liječnika i samo ako Vam nije potrebno drugo ciljano liječenje, Diosmin Kéri 1000 mg smijete nastaviti koristiti i dulje vrijeme.

- Ako se hemoroidalni simptomi pogoršaju: 1 filmom obložena tableta 3 puta na dan (ujutro, u podne i navečer, svaki puta po 1 filmom obložena tableta) tijekom prva 4 dana, zatim 1 filmom obložena tableta dvaput na dan (ujutro i navečer, svaki puta po 1 filmom obložena tableta) tijekom naredna 3 dana, uz obrok.
Za kratkotrajnu primjenu u trajanju do 7 dana. Ako se simptomi ne povuku ili se pogoršaju nakon 7 dana liječenja, obratite se svom liječniku.

U liječenju venske insuficijencije, liječenje je najuspješnije u kombinaciji s pravilno uravnoteženim načinom života. Treba izbjegavati zadržavanje na suncu i dugotrajno stajanje te smanjiti prekomjernu tjelesnu težinu. Pješačenje i nošenje specijalnih čarapa može poboljšati cirkulaciju.

Primjena u djece i adolescenata:

Ne preporučuje se Diosmin Kéri 1000 mg filmom obložene tablete primjenjivati u djece i adolescenata mlađih od 18 godina zbog nedostatka podataka.

Posebne populacije

Nisu provedena ispitivanja doziranja u bolesnika s oštećenjem funkcije bubrega i/ili jetre ili u starijih osoba. Na temelju raspoloživih podataka nije utvrđen nikakav osobit rizik u tim populacijskim skupinama.

Ako uzmete više Diosmin Kéri 1000 mg nego što ste trebali

Nisu prijavljeni slučajevi predoziranja.

Ako ste zaboravili uzeti Diosmin Kéri 1000 mg

Nemojte uzeti dvostruku dozu kako biste nadoknadili zaboravljenu filmom obloženu tabletu.

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se liječniku ili ljekarniku.

4. Moguće nuspojave

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

Često (mogu se javiti u manje od 1 na 10 osoba):

- osjećaj mučnine, povraćanje, proljev, probavne tegobe.

Manje često (mogu se javiti u manje od 1 na 100 osoba):

- upala debelog crijeva.

Rijetko (mogu se javiti u manje od 1 na 1000 osoba):

- glavobolja, omaglica, malaksalost, osip, svrbež, koprivnjača.

Nepoznato (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka):

- izolirano oticanje (edem) lica, usana i kapaka povezano s alergijskim reakcijama; iznimno se može pojaviti i takozvani Quinckeov edem (brzo nastupajuća oteklina lica, usana, sluznice usne šupljine, jezika ili grkljana što može imati za posljedicu otežano disanje);
- bolovi u trbuhu.

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: navedenog u [Dodatku V](#).

Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati Diosmin Kéri 1000 mg

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Lijek ne zahtijeva posebne uvjete čuvanja.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na kutiji iza oznake „EXP“.

Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što Diosmin Kéri 1000 mg sadrži

- Djelatna tvar je 1000 mg mikroniziranog diosmina u jednoj filmom obloženoj tableti.
- Drugi sastojci su poli(vinilni alkohol), umrežena karmelozanatrij, talk, koloidni bezvodni silicijev dioksid, magnezijev stearat, Opadry II 85 F82874 yellow: (poli(vinilni alkohol), titanijev dioksid (E171), makrogol, talk, žuti željezov oksid (E172)).

Kako Diosmin Kéri 1000 mg izgleda i sadržaj pakiranja

Žute, bikonveksne, duguljaste filmom obložene tablete, s razdjelnim urezom na obje strane.

Filmom obložena tableta je duljine 19,2 mm, širine 9,2 mm i visine 7,8 mm.

Na presjeku filmom obložena tableta je sivkasto žuta ili bež, bijelo mramorirana.

Urez služi samo kako bi se olakšalo lomljenje filmom obložene tablete radi lakšeg gutanja, a ne da bi se podijelila na jednake doze.

20, 30, 60, 90, 120 i 180 filmom obloženih tableta u transparentnim, bezbojnim PVC/PVdC/Al blisterima.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet

Kéri Pharma Hungary Kft.
Bartha Boldizsár u. 7
4032 Debrecen
Mađarska

Proizvođač

MEDITOP Gyógyszeripari Kft.
2097 Pilisborosjenő
Ady Endre u. 1.
Mađarska

Terapia SA
Str. Fabricii nr. 124, Cluj-Napoca
Rumunjska

Predstavnik nositelja odobrenja za Republiku Hrvatsku

Sanitas d.o.o.
Braće Radić 18
32 276 Babina Greda
Hrvatska

Ovaj lijek odobren je u državama članicama Europskog gospodarskog prostora pod sljedećim nazivima:

Mađarska	Diosmin Athor 1000 mg filmdosjetica
Austrija	Donimok 1000 mg Filmdosjetten
Portugal	Diosmina Venosmil
Rumunjska	HIVIS 1000 mg comprimate filmate
Slovenija	Diosmin Kéri Pharma 1000 mg filmsko obložene tablete

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Ova uputa je zadnji puta revidirana u veljači 2025.