

AGIOSMIN®

WHO-GMP

Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng Để xa tầm tay trẻ em

Thành phần công thức cho 1 viên nén bao phim:

Thành phần hoạt chất:

Mỗi viên nén bao phim AGIOSMIN chứa 450 mg Diosmin và 50 mg Hesperidin.

Thành phần tá dược:

Lactose monohydrat, Natri starch glycolat, Povidon K30, Colloidal silicon dioxide, Magnesi stearat, Hydroxypropyl methylcellulose 606, Povidon K64, Titan dioxide, Talc, Polyethylen glycol 6000; Polysorbate 80, Oxyd sắt đỏ, Oxyd sắt vàng.

Dạng bào chế:

Viên nén oval, bao phim màu nâu, hai mặt trơn, kích thước 9 mm x 16.5 mm.

Chỉ định:

Điều trị triệu chứng liên quan tới suy tĩnh mạch bạch huyết: Chân đau, nặng chân, phù chân, chuột rút về đêm và hội chứng chân không yên.

Điều trị triệu chứng trong bệnh trĩ.

Cách dùng, liều dùng:

Cách dùng: Uống trong bữa ăn.

Liều dùng:

Người lớn:

Điều trị triệu chứng liên quan tới suy tĩnh mạch bạch huyết: Liều dùng thông thường: 2 viên/ngày, uống 1 viên vào buổi trưa và 1 viên vào buổi tối.

Điều trị triệu chứng trong bệnh trĩ: 6 viên/ngày trong 4 ngày đầu, sau đó 4 viên/ngày trong 3 ngày tiếp theo.

Trẻ em và thanh thiếu niên dưới 18 tuổi: Tham khảo ý kiến bác sĩ.

Một số lưu ý đặc biệt về xử lý thuốc trước và sau khi sử dụng thuốc:

Không có yêu cầu đặc biệt về xử lý thuốc sau khi sử dụng.

Chống chỉ định:

Quá mẫn với các thành phần của thuốc.

Cảnh báo và thận trọng khi dùng thuốc:

Con trĩ cấp: Nếu các triệu chứng không biến mất trong vòng 2 tuần nên đến gấp bác sĩ. Cần phân biệt với các bệnh hậu môn vì thuốc không thể thay thế được các trị liệu chuyên biệt cho các bệnh hậu môn khác. Điều trị ngắn hạn. Nếu các dấu hiệu vẫn dai dẳng, phải khám trực tràng và xem xét lại điều trị.

Các rối loạn do suy tĩnh mạch: Điều trị đạt hiệu quả cao nhất khi kết hợp với cách sống điều độ.

Tránh ra nắng, nóng, tránh đứng lâu và nên giảm cân. Đị bộ và trong một số trường hợp nên mang vớ đặc biệt sẽ cải thiện toàn hoàn.

Thành phần tá dược của thuốc này có lactose: Không nên dùng thuốc này cho bệnh nhân có vấn đề di truyền hiếm gặp về không dung nạp galactose, thiếu enzym Lapp lactase hoặc kém hấp thu glucose-galactose.

Sử dụng thuốc cho phụ nữ có thai và cho con bú:

Thời kỳ có thai:

Các nghiên cứu ở động vật cho thấy thuốc không có khả năng gây quái thai. Mặt khác, ở người, cho đến nay không có một tác dụng xấu nào được ghi nhận. Tuy nhiên đã có khuyến cáo phụ nữ có thai không nên dùng thuốc trong giai đoạn 3 tháng đầu của thai kỳ.

Thời kỳ cho con bú:

Hiện không có dữ liệu về khả năng thuốc có tiết qua sữa mẹ hay không, tránh cho con bú trong khi dùng thuốc.

Tên, địa chỉ của cơ sở sản xuất thuốc:

Công ty CP Dược phẩm Agimexpharm

27 Nguyễn Thái Học, P. Mỹ Bình, TP. Long Xuyên, An Giang

Cơ sở sản xuất: Chi nhánh Công ty CP Dược phẩm Agimexpharm - Nhà máy sản xuất Dược phẩm Agimexpharm

Đường Vũ Trọng Phụng, Khuôn Thanh An, P. Mỹ Thới, TP. Long Xuyên, An Giang

ĐT: 0296.3857300 Fax: 0296.3857301

Ảnh hưởng của thuốc lên khả năng lái xe, vận hành máy móc:

Chưa tiến hành nghiên cứu về ảnh hưởng của flavonoid đến khả năng lái xe và vận hành máy móc. Tuy nhiên, dựa theo dữ liệu an toàn tổng quan của phân đoạn flavonoid, thuốc không có hoặc ảnh hưởng không đáng kể đến khả năng lái xe và vận hành máy móc.

Tương tác, tương ky của thuốc:

Tương tác của thuốc với các thuốc khác và các loại tương tác khác:

Hesperidin có thể làm giảm nhẹ sinh khả dụng của fexofenadine. Để tránh tương tác có thể xảy ra với các thuốc khác, bệnh nhân nên thông báo cho bác sĩ hoặc dược sỹ nếu đang được điều trị với bất cứ một thuốc nào khác.

Tương ky: Do không có các nghiên cứu về tính tương ky của thuốc, không trộn lẫn thuốc này với các thuốc khác.

Tác dụng không mong muốn:

Các phản ứng có hại được phân nhóm theo tần suất: Rất thường gặp (ADR ≥ 1/10), thường gặp (1/100 ≤ ADR < 1/10), ít gặp (1/1.000 ≤ ADR < 1/100), hiếm gặp (1/10.000 ≤ ADR < 1/1.000), rất hiếm gặp (ADR < 1/10.000); không thể ước lượng tần suất được liệt kê "Chưa rõ tần suất".

Thường gặp:

Rối loạn tiêu hóa: Tiêu chảy, khó tiêu, buồn nôn, nôn.

Ít gặp:

Rối loạn tiêu hóa: Viêm đại tràng.

Hiếm gặp:

Rối loạn hệ thần kinh: Chóng mặt, nhức đầu, khó chịu.

Rối loạn da và mô dưới da: Phát ban, ngứa, nổi mề đay.

Chưa rõ tần suất:

Rối loạn tiêu hóa: Đau bụng.

Rối loạn da và mô dưới da: Phù cục bộ vùng mặt, mí mắt, môi. Ngoài lề, phù Quincke.

Thông báo cho bác sĩ những tác dụng không mong muốn gặp phải khi sử dụng thuốc.

Quá liều và cách xử trí:

Quá liều:

Dữ liệu liên quan đến quá liều còn hạn chế. Các tác dụng phụ thường được báo cáo khi dùng quá liều là ảnh hưởng trên đường tiêu hóa (như tiêu chảy, buồn nôn, đau bụng) và ảnh hưởng ngoài da (như ngứa, phát ban).

Cách xử trí: Trong trường hợp quá liều, điều trị triệu chứng nên được tiến hành.

Quy cách đóng gói:

Hộp 4 vỉ x 15 viên nén bao phim.

Hộp 6 vỉ x 15 viên nén bao phim.

Điều kiện bảo quản, hạn dùng, tiêu chuẩn chất lượng của thuốc:

Điều kiện bảo quản: Đỗ ở nhiệt độ dưới 30°C, tránh ẩm và ánh sáng.

Hạn dùng của thuốc: 24 tháng kể từ ngày sản xuất.

Tiêu chuẩn chất lượng: TCCS.



AGIMEXPHARM
A1202032301



AGIMEXPHARM
A1202032301