

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Dioket 600 mg tablets
Диокет 600 mg таблетки

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Една таблетка съдържа 600 mg диосмин (*diosmin*)

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Таблетки, продълговати на вид

УДЪЛЖИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рез. №	200 60753
Разрешение №	Б6/МАМ-50042
Регистрация №	23 -03- 2020

4 КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

- Лечение на симптоми, свързани с венозно-лимфна недостатъчност: тежест в краката, болка, първоначален дискомфорт в легнато положение
- Лечение на функционалните симптоми при хемороидална криза
- Допълващо лечение при функционални нарушения, свързани с чуствливост на капилярите

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

- Венозна недостатъчност: 1 таблетка дневно, сутрин преди закуска
- Хемороидална криза: 2-3 таблетки дневно, по време на хранене

Начин на приложение

перорално приложение

4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към някоя от съставките на лекарствения продукт.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

При хемороидална криза прилагането на диосмин не отменя специфичното лечение на други анали заболявания. Лечението трябва да бъде краткотрайно - не повече от 15 дни. Ако симптомите все още съществуват или се влошат, трябва да се направи проктологична оценка и лечението да се преразгледа.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Няма данни.



4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

Изпитванията при животни не са установили тератогенни ефекти. Поради липсата на тератогенни ефекти при животни, не се очаква деформиращ ефект и при хора. Досега, по време на изпитванията, проведени при двата вида, веществата с деформиращ ефект при хора са били с предварително доказан тератогенен ефект при животни.

Досега клинично не са наблюдавани никакви деформации на плода или фето-токсични ефекти. Все пак проследяването на бременни жени, приемащи диосмин не е достатъчно, за да се изключи всяка риска. Затова не се препоръчва употребата на диосмин по време на бременност, освен в случаи на необходимост.

Кърмене

Поради липса на данни за преминаване на диосмин в майчиното мляко не се препоръчва кърмене по време на лечението.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Няма

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Известни са случаи на стомашно-чревни нарушения, които рядко изискват преустановяване на лечението.

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изискава да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: +359 2 8903417, уебсайт: www.bda.bg.

4.9 Предозиране

Не са описани симптоми при предозиране.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Венотонично и вазопротективно средство, причиняващо вазоконстрикция, повишаване на съдовата резистентност и понижаване на съдовата пропускливост. ATC: C05CA03

За да се докажат тези свойства са проведени различни проучвания при животни и хора.

При животни

Венотонични свойства

Повишава се венозното налягане при анестезирани кучета след интравенозно приложение.

Вазопротективни свойства

- Действие върху пропускливостта на капилярите, антиедематозно и антиинфламаторно действие при плъхове.
- Действие върху деформабилитета на еритроцитите, измерено чрез времето на филтрация на еритроцитите.



- Повишава капилярната резистентност при плъхове и морски свинчета с дефицит на витамин Р фактор.
- Понижава пропускливостта на капилярите, предизвикана от хлороформ, хистамин или хиалуронидаза.

При хора

Венотонични свойства, наблюдавани в клиничната фармакология:

- Повишава вазоконстрикторното действие на адреналин, норадреналин и серотонин върху суперфicialните вени на ръката или изолирана сафенова вена.
- Повишава венозния тонус, установен чрез измерване на венозния капацитет, като се използва плетизмография за определяне на констрикцията; понижава обема на венозния застой.
- Вазоконстрикторният ефект е в зависимост от приложената доза.
- Понижава средното венозно налягане, повърхностно и дълбоко системно, установено в двойно-сляпо проучване спрямо плацебо и контролирано с Доплер.
- Повишава систоличното и диастолично кръвно налягане при постхирургична ортостатична хипотония, което индиректно демонстрира венотоничното действие.
- Активност върху резултатите след сафектомия.

Вазопротективни свойства

- Повишава съдовата резистентност, като ефектът е свързан с приложената доза.

5.2 Фармакокинетични свойства

Фармакокинетично проучване с диосмин, с белязан въглерод на 14 позиция, показва при животни:

- Бърза абсорбция от втория час след приложението, като максимална концентрация се очаква през петия час.
- Ниска степен на разпределение с изключение на бъбреците, черния дроб, белите дробове и особено вена кава и сафеновите вени, където радиоактивният анализ винаги показва по-високи нива от колкото в другите изпитвани тъкани. Избирателното свързване на диосмин и/или неговите метаболити расте до 9-ия час и остава стабилно през следващите 96 часа.
- Елиминирането се извършва главно чрез урината (79%), както и чрез фекалиите (11%) и жълчката (2,4%), което потвърждава интрахепатален цикъл.

Резултатите показват и това, че диосмин се абсорбира добре след перорално приложение.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Няма

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Поливинилпиролидон К30	18 mg
Микрокристална целулоза	48 mg
Царевично нишесте	42 mg
Магнезиев стеарат	12 mg



6.2 Несъвместимости

Няма

6.3 Срок на годност

36 месеца

6.4 Специални условия на съхранение

Няма специални условия на съхранение.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

2 термоблистера по 15 таблетки

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Stragen France SAS
30 rue Edouard Nieuport, 69008 Lyon
Франция

8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Регистрационен номер 20060753

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване: 27 декември 2006 г.

Дата на последно подновяване: 15 юни 2012 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

02/2020

