

## FOGLIO ILLUSTRATIVO

### **ARVENUM 500 mg compresse rivestite con film** Frazione flavonoica purificata micronizzata

#### **Categoria farmacoterapeutica**

Vasoprotettori

#### **Indicazioni terapeutiche**

Sintomi attribuibili ad insufficienza venosa; stati di fragilità capillare.

#### **Controindicazioni**

Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

#### **Precauzioni per l'uso**

Nessuna.

#### **Interazioni**

Non sono stati effettuati studi di interazione.

Informare il medico o il farmacista se si è recentemente assunto qualsiasi altro medicinale, anche quelli senza prescrizione medica.

#### **Avvertenze speciali**

##### Gravidanza

*Chiedere consiglio al medico o al farmacista prima di prendere qualsiasi medicinale.*

La sicurezza del farmaco in gravidanza non è stata determinata, pertanto è opportuno non somministrare il prodotto durante la gravidanza.

##### Allattamento

In assenza di dati sull'escrezione nel latte, il trattamento deve essere evitato durante l'allattamento,

#### **Effetti sulla capacità di guidare veicoli e di utilizzare macchinari**

Non sono stati condotti studi per valutare l'effetto della frazione flavonoica sulla capacità di guidare veicoli o di usare macchinari.

#### **Dose, modo e tempo di somministrazione**

2 compresse rivestite con film al giorno (1 a mezzogiorno e 1 alla sera) al momento dei pasti, anche nell'insufficienza venosa del plesso emorroidario.

#### **Sovradosaggio**

Non sono segnalati casi di sovradosaggio.

In caso di assunzione accidentale di una dose eccessiva di Arvenum avvertire immediatamente il medico o rivolgersi al più vicino ospedale.

SE SI HA QUALSIASI DUBBIO SULL'USO DI QUESTO MEDICINALE, RIVOLGERSI AL MEDICO O AL FARMACISTA.

#### **Effetti indesiderati**

Come tutti i medicinali, Arvenum può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino.

La frequenza delle possibili reazioni avverse elencate di seguito è descritta usando la seguente convenzione:

- molto comune (si verificano in più di 1 paziente su 10)
- comune (si verificano da 1 a 10 pazienti su 100)
- non comune (si verificano da 1 a 10 pazienti su 1.000)
- raro (si verificano da 1 a 10 pazienti su 10.000)
- molto raro (si verificano in meno di 1 paziente su 10.000)
- non nota (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili).

Gli effetti indesiderati includono:

*Patologie del sistema nervoso*

Raro: vertigini, cefalea, malessere

*Patologie gastrointestinali*

Comune: diarrea, dispepsia, nausea, vomito.

Non comune: colite

Non nota: dolore addominale.

*Patologie della cute e del tessuto sottocutaneo*

Raro: rash, prurito, orticaria.

Non nota: edema al volto, alle labbra, alla palpebra (gonfiore); edema di Quincke (rapido ingrossamento del volto, delle labbra, della bocca, della lingua o della gola che può portare a difficoltà nel respirare).

*Patologie del sistema emolinfopoietico*

Non nota: trombocitopenia.

Il rispetto delle istruzioni contenute nel foglio illustrativo riduce il rischio di effetti indesiderati.

**Segnalazione degli effetti indesiderati**

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico, al farmacista o all'infermiere. Lei può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo [www.agenziafarmaco.gov.it/it/responsabili](http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/responsabili). segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

**Scadenza e conservazione**

Scadenza: vedere la data di scadenza indicata sulla confezione.

Attenzione: non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza indicata sulla confezione.

La data di scadenza indicata si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

I medicinali non devono essere gettati nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chiedere al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

TENERE QUESTO MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI.

**Composizione**

Ogni compressa contiene: principio attivo: Frazione flavonoica purificata micronizzata 500 mg - costituita da diosmina 450 mg, flavonoidi espressi in esperidina 50 mg - eccipienti: carbossimetilamido sodico; cellulosa microcristallina; gelatina; glicerina; ipromellosa; sodio laurilsolfato; ossido di ferro giallo E 172; ossido di ferro rosso E 172; titanio diossido; macrogol 6000; magnesio stearato; talco.

**Forma farmaceutica e contenuto**

15 compresse rivestite con film

30 compresse rivestite con film  
60 compresse rivestite con film  
Via orale.  
E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Istituto Farmaco Biologico Stroder srl  
Via di Ripoli, 207/v  
50126 Firenze

**Produttore**

Les Laboratoires Servier Industrie  
45520 Gidy (Francia)

**Revisione del Foglio illustrativo da parte dell'Agenzia Italiana del Farmaco:**

Agenzia Italiana del Farmaco