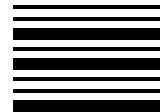


VARINON®

FRACCION FLAVONOIDE PURIFICADA MICRONIZADA DIOSMINA/HESPERIDINA (90:10)



COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

Venta bajo receta

Industria Argentina

FORMULA

Cada comprimido recubierto contiene:
Fracción flavonoide purificada micronizada
Diosmina/Hesperidina (90:10)..... 500 mg
Croscarmelosa sódica, celulosa microcristalina,
laurilsulfato de sodio, Kollidon, sílice coloidal,
estearato de magnesio, Opadry YS1-7003,
óxido de hierro amarillo y óxido de hierro rojo..... c.s.

ACCION TERAPEUTICA

Venotónico y vásculo-protector.

INDICACIONES

Tratamiento de las manifestaciones de la insuficiencia venosa crónica de los miembros inferiores: sensación de pesadez, dolor de piernas, calambres nocturnos. Tratamiento de los signos funcionales asociados a la crisis hemorroidal.

CARACTERISTICAS FARMACOLOGICAS

Acción farmacológica

255403-b
Ejerce un efecto tónico y protector sobre el sistema vascular de retorno:
• A nivel de las venas, disminuye la distensibilidad venosa y reduce la estasis venosa.

• A nivel de la microcirculación, normaliza la permeabilidad capilar y refuerza la resistencia capilar; principalmente en pacientes con signos de fragilidad capilar.

Farmacocinética

La droga es extensamente metabolizada y este metabolismo se identifica por la presencia de diferentes ácidos fenólicos en la orina. La vida media de eliminación es de 11 horas. La excreción es esencialmente fecal y la excreción urinaria corresponde al 14 % de las dosis administradas.

POSOLOGIA Y MODO DE ADMINISTRACION

Dos comprimidos al día, por la mañana con el desayuno.

Crisis hemorroidal: comenzar con una dosis de 6 comprimidos diarios, repartidos en 3 tomas, hasta la remisión del cuadro agudo; estableciendo entonces un tratamiento de sostén de 2 comprimidos al día, durante 2 - 3 semanas a criterio médico.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad conocida o sospechada a alguno de los componentes de la formulación. Primer trimestre del embarazo.

ADVERTENCIAS

La administración de VARINON® en la crisis hemorroidal no excluye el tratamiento específico de la patología anal.



BETA

TECNOLOGIA
FARMACEUTICA
INNOVADORA

LABORATORIOS BETA S.A.
Av. San Juan 2266 (C1232AAR) - CABA.
Director Técnico: Gustavo R. Potes - Farmacéutico.
Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio
de Salud. Certificado N° 56.202.
Elaborado en Ruta 5 N° 3753 -
Parque Industrial - La Rioja.

255403-b

PRECAUCIONES

Embarazo: si bien los estudios experimentales en animales no han mostrado efectos teratogénicos y hasta el momento no se ha descripto ningún efecto nocivo en la especie humana, estos datos son insuficientes para excluir todo riesgo, por lo cual se desaconseja su administración en el primer trimestre del embarazo. En el segundo y tercer trimestre, el médico evaluará la relación riesgo/beneficio.
Lactancia: debido a la ausencia de conocimientos sobre el paso a la leche materna, se desaconseja su uso durante la lactancia.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

No se describen.

REACCIONES ADVERSAS

Se han descripto algunos casos de trastornos digestivos leves y trastornos neurovegetativos que no motivaron la suspensión del tratamiento.

SOBREDOSIFICACION

Hasta la fecha no se han reportado casos de sobredosis no tratadas.
Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:
Hospital General de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"

Tel.: (011) 4962-6666/2247.
Hospital General de Niños "Dr. Pedro de Elizalde"
Tel.: (011) 4300-2115 / 4362-6063.
Hospital Nacional "Profesor A. Posadas"
Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777.
Hospital de Pediatría "Sor María Ludovica"
Tel.: (0221) 451-5555.

PRESENTACIONES

Envases con 30 y 60 comprimidos recubiertos.

CONDICIONES DE CONSERVACION Y ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original, a temperaturas inferiores a los 30 °C.

MANTENGA ESTE MEDICAMENTO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Ante cualquier duda consultar al 0-800-444-2382 (BETA).

Fecha de última revisión: 03.11.