

Foglio illustrativo

VENOSMINE® 450 mg, compresse
VENOSMINE®450 mg, polvere per sospensione orale

DIOSMINA

CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA

Bioflavonoidi, sostanze capillaroprotettrici.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Sintomi attribuibili ad insufficienza venosa; stati di fragilità capillare.

CONTROINDICAZIONI

Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.
Gravidanza e allattamento.

PRECAUZIONI PER L'USO

Non vi sono particolari precauzioni per l'uso di VENOSMINE.

INTERAZIONI

Finora non sono state rilevate particolari interazioni.
Informare il medico o il farmacista se si è recentemente assunto qualsiasi altro medicinale, anche quelli senza prescrizione medica.

AVVERTENZE SPECIALI

Informazioni importanti su alcuni eccipienti di VENOSMINE 450 mg polvere per sospensione orale.
Il medicinale contiene fruttosio. Se il medico le ha diagnosticato una intolleranza ad alcuni zuccheri, lo contatti prima di prendere questo medicinale.

Uso in Gravidanza

La sicurezza del farmaco in gravidanza non è stata determinata, pertanto è opportuno non somministrare il medicinale durante la gravidanza.
Chieda consiglio al medico o al farmacista prima di prendere qualsiasi medicinale.

Gravidanza e allattamento

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza, o se sta allattando con latte materno chiedi consiglio al medico o al farmacista prima di prendere questo medicinale.

DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE

Una compressa oppure il contenuto di una bustina due volte al giorno, ad intervalli regolari, salvo diversa prescrizione medica.

MODALITA' D'USO

Comprese: deglutire la compressa con l'aiuto di una modesta quantità d'acqua.

Bustine: disperdere, per agitazione, il contenuto di una bustina in poca acqua (circa metà bicchiere).

Rivolgersi al medico o al farmacista per ottenere opportuni chiarimenti sull'uso del medicinale.

SOVRADOSAGGIO

In caso di ingestione accidentale di una dose eccessiva di VENOSMINE avvertite immediatamente il medico o rivolgetevi al più vicino ospedale.

Gli eventi avversi che potrebbero verificarsi nei casi di sovradosaggio sono eventi gastrointestinali (come diarrea, nausea, dolore addominale) ed eventi cutanei (come prurito, eruzione cutanea).

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di VENOSMINE si rivolga al medico o al farmacista.

EFFETTI INDESIDERATI

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

Raramente l'uso di VENOSMINE, alle dosi consigliate in terapia, dà luogo ad effetti collaterali.

Vengono comunque riportati rari casi di gastralgia, nausea, diarrea, vertigini sempre di lieve entità e tali da non richiedere l'interruzione del trattamento.

I seguenti effetti o reazioni avverse sono stati riportati e sono stati classificati secondo la seguente frequenza: molto comune (>1/10); comune (>1/100, <1/10); non comune (>1/1.000, <1/100); raro (>1/10.000, <1/1.000); molto raro (<1/10.000), non nota (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili).

Patologie gastrointestinali: Rari: gastralgia, nausea, diarrea.

Patologie del sistema nervoso: Raro: vertigini.

Effetti indesiderati, riportati di seguito, sono stati osservati per il principio attivo:

Patologie del sistema nervoso: Raro: cefalea, malessere.

Patologie gastrointestinali: Comune: dispepsia, 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; edema di Quincke.

Patologie del sistema emolinfopoietico: Non nota: trombocitopenia

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.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse.

Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

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

Se uno qualsiasi degli effetti indesiderati si aggrava o se nota la comparsa di un qualsiasi effetto indesiderato non elencato in questo foglio illustrativo, informi il medico o il farmacista.

SCADENZA E CONSERVAZIONE

Scadenza: vedere la data di scadenza indicata sulla confezione.

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

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

I medicinali non devono essere gettati nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici.

Chieda al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

Tenere il medicinale fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

COMPOSIZIONE

VENOSMINE 450 mg compresse

Una compressa contiene

Principio attivo: Diosmina 450 mg

Eccipienti: Macrogol 4000, Magnesio stearato (E572), Talco, Silice colloidale anidra

VENOSMINE 450 polvere per sospensione orale

Una bustina contiene

Principio attivo: Diosmina 450 mg

Eccipienti: Fruttosio, Macrogol 4000, Amido di mais, Magnesio stearato (E572), Essenza arancio dolce.

FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO

Compresse – Astuccio da 20 compresse

Polvere per sospensione orale – Astuccio da 20 bustine

**TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E
PRODUTTORE**

DOC Generici S.r.l. – Via Turati, 40 – 20121 Milano - Italia

Produttore

Buste e compresse:

La.Fa.Re. S.r.l. Via Sac. Benedetto Cozzolino, 77 – 80056 Ercolano (NA)

Revisione del foglio illustrativo da parte dell'Agenzia Italiana del Farmaco:
Settembre 2025