

**Příbalová informace: informace pro
uživatele**

Rumberalin 1000 mg tablety

mikronizované flavonoidy obsahující 90 % diosminu a 10 % ostatních flavonoidů vyjádřených jako hesperidin

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je přípravek Rumberalin a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Rumberalin užívat
3. Jak se přípravek Rumberalin užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek Rumberalin uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je přípravek Rumberalin a k čemu se používá

Rumberalin obsahuje léčivé látky ovlivňující činnost žil a chránící žíly; zvyšují tonus žil a odolnost kapilár. Rumberalin snižuje tvorbu otoků a má protizánětlivé účinky.

Rumberalin je indikován u dospělých k:

- léčbě známek a příznaků chronického žilního onemocnění, jako je bolest, pocit tíhy, otoky nohou a kotníků, noční křeče a trofické změny dolních končetin.
- léčbě příznaků souvisejících s akutním hemoroidálním onemocněním, jako je bolest, krvácení a otok v anální oblasti.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Rumberalin užívat

Neužívejte přípravek Rumberalin:

- jestliže jste alergický(á) na diosmin a ostatní flavonoidy vyjádřené jako hesperidin nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6).

Upozornění a opatření

Před užitím tohoto přípravku se poraďte se svým lékařem nebo lékárníkem:

Chronické žilní onemocnění

Pokud se Váš stav během léčby zhorší, což se může projevit zánětem kůže nebo žil, ztvrdnutím podkožní tkáně, silnou bolestí, kožními vředy nebo atypickými příznaky, jako je náhlý otok jedné nebo obou nohou, musíte se okamžitě poradit se svým lékařem.

Léčba přípravkem Rumberalin je nejpřínosnější, pokud je doprovázena vyváženým životním stylem:

- je třeba se vyvarovat slunečnímu záření a dlouhodobému stání,

- má být udržována přiměřená tělesná hmotnost,
- nošení speciálních punčoch může u některých pacientů zlepšit krevní oběh.

Rumberalin nepomůže při snižování otoku dolních končetin, pokud je způsoben onemocněním srdce, ledvin nebo jater.

Akutní hemoroidální onemocnění

V případě akutního hemoroidálního onemocnění je přípravek Rumberalin určen pouze pro krátkodobé užívání. Pokud příznaky během této doby neustoupí, poraďte se se svým lékařem.

Pokud se stav během léčby zhorší, tj. zaznamenáte zvýšené krvácení z konečníku, krev ve stolici nebo máte pochybnosti, zda jde o krvácení z hemoroidů, poraďte se se svým lékařem.

Léčba přípravkem Rumberalin nenahrazuje specifickou léčbu jiných onemocnění konečníku.

Děti a dospívající

Použití u dětí a dospívajících mladších 18 let se nedoporučuje.

Další léčivé přípravky a přípravek Rumberalin

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat. Dosud nebyly hlášeny žádné interakce mezi tímto lékem a jinými léky.

Těhotenství a kojení

Bezpečnost přípravku Rumberalin během těhotenství a kojení nebyla stanovena. Proto se jeho užívání v těchto obdobích nedoporučuje.

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete užívat jakýkoli lék.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Rumberalin nemá žádný nebo má zanedbatelný vliv na schopnost řídit a obsluhovat stroje.

Rumberalin obsahuje sodík

Tento léčivý přípravek obsahuje méně než 1 mmol sodíku (23 mg) v jedné tabletě, to znamená, že je v podstatě „bez sodíku“.

3. Jak se přípravek Rumberalin užívá

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Doporučená dávka u dospělých je:

Chronické žilní onemocnění

Doporučená denní dávka je 1 tableta.

Tento lék musíte užívat alespoň 4 až 5 týdnů, než lze očekávat zlepšení.

Akutní hemoroidální onemocnění

Doporučená denní dávka v prvních 4 dnech léčby 1 a ½ tablety dvakrát denně (3 tablety denně).

Během následujících 3 dnů je dávka 1 tableta dvakrát denně (2 tablety denně). Poté jako udržovací léčba je dávka 1 tableta denně.

Způsob podání

Rumberalin se má užívat s jídlem.

Tabletu spolkněte a zapijte trochou tekutiny.

Tabletu lze rozdělit na 2 stejné dávky.

Jestliže jste užil(a) více přípravku Rumberalin, než jste měl

Jestliže jste užil(a) více tablet, než jste měl(a), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem. Dosud nebyly hlášeny žádné případy předávkování tímto lékem.

Jestliže jste zapomněl(a) užít Rumberalin

Nezdvojujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou dávku.

Máte-li jakékoli další otázky, týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky, může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého. Mezi hlášené nežádoucí účinky patří:

Časté (mohou postihnout až 1 z 10 lidí):

- Průjem, poruchy trávení, nevolnost, zvracení.

Méně časté (mohou postihnout až 1 ze 100 lidí):

- Kolitida (zánět tlustého střeva).

Vzácné (mohou postihnout až 1 z 1 000 lidí):

- Bolest hlavy, malátnost (pocit nevolnosti), vertigo (pocit točení hlavy),
- Vyrážka, svědění, kopřivka.

Není známo (četnost nelze z dostupných údajů určit):

- Bolest břicha,
- Edém (otok obličeje, rtů a očních víček), výjimečně angioedém (rychlé otoky tkání, jako je obličej, rty, jazyk nebo hrdlo, což může mít za následek obtížné dýchání).

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10, webové stránky:

www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek.

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak přípravek Rumberalin uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti, uvedené na krabičce a blistru za „EXP“. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého

lékárníka, jak máte naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Obsah balení a další informace

Co přípravek Rumberalin obsahuje

- Léčivou látkou jsou mikronizované flavonoidy obsahující 90 % diosminu a 10 % ostatních flavonoidů vyjádřených jako hesperidin. Jedna tableta obsahuje 1000 mg mikronizovaných flavonoidů, obsahujících 900 mg diosminu a 100 mg ostatních flavonoidů vyjádřených jako hesperidin.

- Dalšími složkami jsou:

Jádro tablety: želatina, krospovidon E1202, mikrokrytalická celulóza (E460), pomerančová příchut' (obsahující kukuřičný maltodextrin, alfa-tokoferol E307), směs oranžového pigmentu (obsahující předbobtnalý kukuřičný škrob, žlutý oxid železitý E172, červený oxid železitý E172), sukralóza (E955), mastek (E553) a magnesium-stearát (E470)

Jak přípravek Rumberalin vypadá a co obsahuje toto balení

Cihlově červené tablety ve tvaru tobolky s půlicí rýhou na obou stranách.
Tabletu lze rozdělit na stejné dávky.

Rumberalin tablety jsou baleny v PVC/PVDC/Al blistrech a blistry v krabičce.

Přípravek je dostupný v baleních obsahujících 30, 60, 90, 120 nebo 180 tablet.
Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Držitel rozhodnutí o registraci

Sandoz s.r.o., Pikrtova 1737/1a, 140 00 Praha 4 – Nusle, Česká republika

Výrobce

Lek Pharmaceuticals d.d., Verovškova ulica 57, Ljubljana 1526 Slovinsko

Kern Pharma S.L., Calle Venus 72, Poligono Industrial Colom II, Terrassa, 08228, Španělsko

Tento léčivý přípravek je v členských státech Evropského hospodářského prostoru registrován pod těmito názvy:

Česká republika	Rumberalin
Maďarsko	Venoduo 1000 mg tableta
Portugalsko	Densileg 1000 mg
Slovensko	Fluxoven 1000 mg

Tato příbalová informace byla naposledy revidována: 2. 9. 2024.