

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABÍČKA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Diosmin STADA 500 mg potahované tablety
mikronizovaný diosmin

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna potahovaná tableta obsahuje 500 mg mikronizovaného diosminu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje laktózu

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Potahovaná tableta

30 potahovaných tablet
60 potahovaných tablet
90 potahovaných tablet
120 potahovaných tablet
150 potahovaných tablet
180 potahovaných tablet

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání. Přípravek má být užíván s jídlem. Celou tabletu spolkněte a zapijte dostatečně tekutinou.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte v původním obalu (blistru), aby byl přípravek chráněn před světlem.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ
--

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI
--

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2 – 18
61118 Bad Vilbel
Německo

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg.č.: 85/485/18-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Diosmin STADA se užívá u dospělých k léčbě

- známek a příznaků chronického žilního onemocnění nohou, jako je bolest, pocit těžkosti, noční křeče nebo otoky nohou
- příznaků souvisejících s akutním hemoroidálním onemocněním, jako je bolest, krvácení a otok v oblasti konečníku

Doporučené dávkování:

Chronické žilní onemocnění

Užívejte 1 tabletu dvakrát denně (ráno a večer). Případně užíjte 2 tablety v jedné dávce.

Akutní hemoroidální onemocnění

Den 1-4: užívejte 3 tablety dvakrát denně

Den 5-7: užívejte 2 tablety dvakrát denně

Poté: užívejte 1 tabletu dvakrát denně

Tablety se polykají vcelku a během jídla a zapíjejí se velkým množstvím tekutiny.

Délka užívání, kontraindikace a upozornění viz příbalová informace.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU
--

diosmin stada 500 mg potahované tablety

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD
--

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--

Neuplatňuje se.

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH**Folie blistru****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Diosmin STADA 500 mg potahované tablety
mikronizovaný diosmin

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

STADA Arzneimittel AG

3. POUŽITELNOST

EXP

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

5. JINÉ