

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**KRABÍČKA****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Flaxios Forte 1 000 mg potahované tablety

diosmin

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna potahovaná tableta obsahuje 1 000 mg mikronizovaného diosminu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

potahovaná tableta

60 tablet

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.

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

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dr. Max Pharma s.r.o.
Na Florenci 2116/15
Nové Město
110 00 Praha 1
Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 85/577/24-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Indikace:

Flaxios Forte lze použít u dospělých při následujících stavech:

- ke zmírnění příznaků spojených s chronickou žilní nedostatečností dolních končetin, jako je napětí, pocit tíhy dolních končetin, otok dolních končetin, bolest a noční křeče v lýtkách;
- k léčbě příznaků spojených s akutním hemoroidálním onemocněním, jako jsou bolest, krvácení a otok v oblasti konečníku.

Doporučená dávka pro dospělé:

- Při chronické žilní nedostatečnosti dolních končetin: 1 tableta denně užívaná ráno během jídla. Doporučená minimální délka léčby je alespoň 4-5 týdnů.
- Akutní hemoroidální onemocnění: 1 tableta 3krát denně po dobu prvních 4 dnů, poté 1 tableta dvakrát denně po dobu dalších 3 dnů. Následně je udržovací dávka 1 tableta denně. Tablety se mají užívat s jídlem.
Samoléčba přípravkem Flaxios Forte může trvat až 15 dní. Pokud se příznaky zhorší nebo se nezlepší po 7 dnech léčby, kontaktujte svého lékaře.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

flaxios forte

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--

Neuplatňuje se.

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH

BLISTER

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Flaxios Forte 1 000 mg potahované tablety

diosmin

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI
--

Dr. Max Pharma s.r.o.

3. POUŽITELNOST

EXP

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

5. JINÉ
