



HIDROSMINA LAM[®]

Hidrosmina
Vía oral

FÓRMULA	HIDROSMINA LAM [®] 200 MG Comprimido recubierto
Hidrosmina	200 mg
Excipientes C.S.P	1 Comp.

DESCRIPCIÓN

La hidrosmina es un medicamento que protege los vasos sanguíneos. Actúa a nivel de los capilares (pequeños vasos sanguíneos), reduciendo la fragilidad y permeabilidad de los mismos.

INDICACIONES

HIDROSMINA LAM[®] está indicada en:

-Tratamiento de los síntomas relacionados con la insuficiencia venosa leve en adultos.

POSOLOGÍA

Adultos

1 comprimido recubierto de 200 mg 3 veces al día.

Población pediátrica

No se recomienda el uso en niños.

Una vez extraído del blíster, el comprimido recubierto se debe ingerir directamente. Se puede acompañar de agua u otra bebida para facilitar su deglución.

Si los síntomas no mejoran en 2 semanas se deberá reevaluar la situación clínica.

En caso de necesidad se puede continuar el tratamiento, con la misma dosis diaria, hasta 2-3 meses.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

EFFECTOS ADVERSOS

Durante el periodo de comercialización de hidrosmina se han notificado las siguientes reacciones adversas cuya frecuencia no se ha podido determinar con exactitud.

Las reacciones adversas que se han observado con mayor frecuencia son:

Trastornos del sistema inmunológico: reacciones de hipersensibilidad (alérgicas) al principio activo o a alguno de sus excipientes.

Trastornos del sistema nervioso: mareos, cefalea. 3 de 5

Trastornos gastrointestinales: dolor epigástrico, náuseas.

Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo: erupción, prurito.

Notificación de sospechas de reacciones adversas:

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento.

INTERACCIONES

No se han realizado estudios específicos sobre las posibles interacciones farmacocinéticas y/o farmacodinámicas de hidrosmina con otros medicamentos o con alimentos.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Se debe advertir a los pacientes que no deben utilizar el medicamento de forma prolongada sin control médico. No se recomienda su uso en niños.

Embarazo

No se dispone de datos clínicos relativos al uso de hidrosmina en mujeres embarazadas.

Los estudios que se han realizado en animales no mostraron efectos perjudiciales directos o indirectos para el embarazo, desarrollo fetal, parto y desarrollo postnatal.

Sin embargo, como medida de precaución, no se recomienda su uso durante el embarazo a no ser que a criterio del médico, considere que los beneficios potenciales de su administración superan los posibles riesgos.

Lactancia

No se dispone de datos clínicos relativos al uso de hidrosmina en mujeres en periodo de lactancia. Se desconoce si hidrosmina se excreta por leche materna, por lo que no se recomienda su uso durante la lactancia.

Fertilidad

No se dispone de datos en humanos.

MEDIDAS ADOPTADAS EN CASO DE INTOXICACIÓN

En caso de intoxicación acudir al centro médico más cercano.

No se han notificado casos de sobredosis. La buena tolerancia hace que la posibilidad de intoxicación sea nula en la práctica, aún en casos de sobredosificación accidental.

PRESENTACIÓN

HIDROSMINA LAM® 200 mg: se presenta en cajas conteniendo 30 y 100 comprimidos recubiertos.

CONSERVACIÓN

Protéjase de la luz. Conservar a temperatura ambiente entre 15°C- 30°C. Protegido de la humedad.

LEYENDA DE PROTECCIÓN

Mantener este medicamento fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica.

FABRICADO POR

Laboratorios de Aplicaciones Médicas, S.R.L., Santo Domingo República Dominicana.

