

# GARTEM 600

## Diosmina 600 mg

Antivaricoso - Antihemorroidal

Comprimidos recubiertos

Vía de Administración: Oral

### FÓRMULA

Cada comprimido recubierto contiene:

Diosmina.....600 mg

Excipientes.....c.s.

### PROPIEDADES

La **Diosmina** es un bioflavonoide utilizado de manera similar a la Rutina en el tratamiento de los trastornos venosos.

Disminuye la recaptura de la Noradrenalina a nivel de la célula muscular lisa y por lo tanto a nivel vascular hay disponibilidad de una cantidad mayor del mediador (la Noradrenalina) que puede actuar sobre los receptores venosos. Mejora el débito venoso y disminuye la distensión y estasis venosa. Inhibe la formación de radicales libres de oxígeno. Protege la pared venosa contra los mediadores bioquímicos implicados en la reacción inflamatoria y ejerce un efecto inhibitor sobre la síntesis de las prostaglandinas y el tromboxano.

### INDICACIONES

Síndrome prevaricoso (piernas pesadas y dolorosas, edemas). Afecciones de la circulación venosa como: várices incipientes, úlceras varicosas, flebitis, tromboflebitis. Síndromes hemorroidales. Calambres. Estados hemorrágicos ligados a fragilidad capilar: epistaxis, accidentes de la hipertensión, nefritis hematúrica, hemorragias ginecológicas. Edemas de origen linfático o venoso. Retinopatía diabética.

### POSOLOGÍA

Adultos: 2 comprimidos al día, repartidos en dos tomas, un comprimido al mediodía y otro por la noche, con las comidas. Si el paciente no mejora o empeora en las primeras 2 semanas de tratamiento, se debe evaluar la situación clínica. En caso de necesidad se puede continuar el tratamiento, con la misma dosis diaria, hasta 2-3 meses.

Población pediátrica No se ha establecido la seguridad y eficacia en niños y adolescentes menores de 18 años. No se dispone de datos.

### CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes

### REACCIONES ADVERSAS

Las siguientes reacciones adversas notificadas con diosmina en ensayos clínicos son de intensidad leve. Básicamente consisten en reacciones gastrointestinales (diarrea, dispepsia, náuseas, vómitos). Trastornos del sistema nervioso Raras: Mareos Dolor de cabeza Malestar. Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo Raras: Prurito Erupción cutánea Urticaria.

### PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Se debe advertir a los pacientes que no deben utilizar el medicamento de forma prolongada sin control médico.

Este medicamento contiene lactosa. Los pacientes con intolerancia hereditaria a galactosa, deficiencia total de lactasa o problemas de absorción de glucosa o galactosa no deben tomar este medicamento.

Embarazo No se tiene constancia de ningún efecto nocivo en la especie humana. Los datos clínicos conocidos sobre un número limitado de embarazos tratados con diosmina no han permitido detectar efectos

perjudiciales para el embarazo, desarrollo fetal o postnatal. Hasta la fecha, no se dispone de otros datos epidemiológicos relevantes. Los estudios que se han realizado en animales no mostraron efectos perjudiciales directos o indirectos para el embarazo, desarrollo embrionario/fetal, parto y desarrollo postnatal. Se debe extremar la precaución en la prescripción a mujeres embarazadas.

**Lactancia** No se tiene constancia de que el medicamento se excrete a la leche materna, por lo que, en ausencia de datos, no se aconseja su uso durante la lactancia.

**Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas** No se han realizado estudios sobre los efectos de la fracción flavonoica sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas. Sin embargo, en base al perfil de seguridad global de la fracción flavonoica, la diosmina no tiene o tiene una influencia insignificante sobre estas capacidades.

### **INTERACCIONES**

No se han realizado estudios específicos sobre las posibles interacciones farmacocinéticas y/o farmacodinámicas de diosmina con otros medicamentos o con alimentos. Sin embargo, y aun considerando la extensa experiencia post-comercialización con el producto, no se ha notificado ninguna interacción con otros fármacos hasta la fecha.

### **SOBREDOSIS**

No se han descrito casos de sobredosis de diosmina. El amplio margen terapéutico de esta especialidad determina que el riesgo de intoxicación sea prácticamente nulo.

### **TRATAMIENTO**

En caso que se sospeche sobredosis por ingestión accidental, realizar tratamiento sintomático y monitoreado de signos vitales.

### **RESTRICCIONES DE USO**

Evaluar la relación riesgo-beneficio al administrar a pacientes con insuficiencia hepática.

### **CONSERVACIÓN**

Mantener a temperatura ambiente (15 °C a 30 °C).

### **PRESENTACIÓN**

Caja conteniendo 30 comprimidos recubiertos.

Caja conteniendo 100 blisters x 10 comprimidos recubiertos.

Todo medicamento debe conservarse  
fuera del alcance de los niños  
Venta Bajo Receta

**"En caso de Intoxicación o sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología del Centro de Emergencias Médicas, sito en Avenida Gral. Santos entre las calles Herminio Giménez y Teodoro S. Mongelós. Teléfono: 220-418".**



Regente: Quím. Farm.  
Dr. Humberto Simón - Reg. N° 535

Fabricado por:  
**INDUFAR CISA**  
Planta Industrial y distribución;  
Calle Anahí e/ Zaavedra y  
Bella Vista - Fndo. de la Mora  
Zona Norte - Paraguay  
E-mail: [indufar@indufar.com.py](mailto:indufar@indufar.com.py)  
P. web: [www.indufar.com.py](http://www.indufar.com.py)  
Teléfonos: 682 510 al 13