

Bu ilaçla ilgili ayrıntılı ve güncel bilgilere, akıllı telefon/tablet veya bir karekod okuyucu ile kutu üzerinde yer alan karekodu tarayarak ulaşabilirsiniz.

KULLANMA TALİMATI

VARİDOS 450 mg / 50 mg film kaplı tablet

Ağızdan alınır.

Etkin madde: Her bir film kaplı tablette 500 mg; saflaştırılmış mikronize flavonoid fraksiyonu bulunmaktadır. Bir fraksiyon;

Diosmin.....450 mg

Hesperidin 50 mg

şeklinde ifade edilen flavonoid fraksiyonlarına eşdeğerdir.

Yardımcı maddeler: Jelatin (sığırdan elde edilmiştir), sodyum nişasta glikolat (tip A), mikrokristalize selüloz, talk, magnezyum stearat, sodyum lauril sülfat, opadry turuncu (hipromelloz, gliserol, titanyum dioksit, sarı demir oksit, kırmızı demir oksit, polietilen glikol 6000, magnezyum stearat)

Bu ilacı kullanmaya başlamadan önce bu KULLANMA TALİMATINI dikkatlice okuyunuz, çünkü sizin için önemli bilgiler içermektedir.

- *Bu kullanma talimatını saklayınız. Daha sonra tekrar okumaya ihtiyaç duyabilirsiniz.*
- *Eğer ilave sorularınız olursa, lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*
- *Bu ilaç kişisel olarak size reçete edilmiştir, başkalarına vermeyiniz.*
- *Bu ilacın kullanımı sırasında, doktora veya hastaneye gittiğinizde doktorunuza bu ilacı kullandığınızı söyleyiniz.*
- *Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. İlaç hakkında size önerilen dozun dışında **yüksek veya düşük doz kullanmayınız.***

Bu Kullanma Talimatında:

1. **VARİDOS nedir ve ne için kullanılır?**
2. **VARİDOS'u kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler**
3. **VARİDOS nasıl kullanılır?**
4. **Olası yan etkiler nelerdir?**
5. **VARİDOS'un saklanması**

Başlıkları yer almaktadır.

1. VARİDOS nedir ve ne için kullanılır?

VARİDOS kutuda, PVC/Al blisterde 30 ve 60 adet pembe-turuncu renkli, bir yüzü çentikli, oblong film kaplı tabletler içermektedir.

Çentik görsel amaçlıdır, tabletin eşit dozlara bölünmesi için değildir.

VARİDOS, venotonik (venöz direnci artıran) ve vasküloprotektif (küçük kan damarlarında direnç artıran) ilaç grubuna aittir.

VARİDOS;

- Alt ekstremitelerin toplardamar yetersizliğinde:
 - Bacakta ağırlık hissi,
 - Ağrı
 - Gece gelen kramplar,
- Hemoroid (basur) krizlerine ait belirtilerin tedavisinde kullanılmaktadır.

2. VARİDOS'u kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler

VARİDOS'u aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ

- Eğer etkin maddeye veya VARİDOS'un içerdiği herhangi bir maddeye aşırı duyarlıysanız (alerjik).

VARİDOS'u aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ

- Akut hemoroid (basur) krizlerinde:
 - Tedavi kısa süreli olmalıdır. Hemoroid (basur) belirtileri 15 gün içinde geçmediği takdirde doktorunuza başvurulmalı ve tedavi gözden geçirilmelidir.
- Toplardamar dolaşım hastalıklarında:
 - Bu ilaç sağlıklı bir yaşam çerçevesinde uygulanmalıdır. Güneşe ve sıcağa maruz kalmayınız, uzun süre ayakta durmayınız ve aşırı kilo almamaya özen gösteriniz. Yürüyüş ve destekleyici özellikte özel çorap giyilmesi kan dolaşımını uyarır.

Bu uyarılar geçmişteki herhangi bir dönemde dahi olsa sizin için geçerliyse lütfen doktorunuza danışınız.

VARİDOS'un yiyecek ve içecek ile kullanılması

Dozlar yemek ile birlikte alınmalıdır.

Hamilelik

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Hamilelik süresince kullanımına doktor tarafından karar verilmeli ve tedbirli olunmalıdır.

Tedavi sırasında hamile olduğunuzu fark ederseniz hemen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Emzirme

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Emziriyorsanız bu ilacı kullanmayınız.

Araç ve makine kullanımı

VARİDOS, araç veya makine kullanmanızı etkilemez ya da ihmal edilebilir derecede etkileyebilir.

VARİDOS'un içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler

Bu ilaç her film kaplı tablet başına 1 mmol sodyum (23 mg)'dan daha az sodyum içerir yani aslında “sodyum içermez”.

Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı

VARİDOS'un herhangi bir ilaçla bilinen bir etkileşimi bulunmamaktadır.

Eğer reçeteli ya da reçetesiz herhangi bir ilacı şu anda kullanıyorsanız veya son zamanlarda kullandınız ise, lütfen doktorunuza ve eczacınıza bunlar hakkında bilgi veriniz.

3. VARİDOS nasıl kullanılır?

Uygun kullanım ve doz sıklığı için talimatlar:

Toplardamar yetersizliğinde: Günde iki tablet, biri öğle diğeri akşam yemeği ile birlikte alınır.

Hemoroid (basur) krizlerinde: İlk 4 gün, günde 6 tablet; sonraki 3 gün, günde 4 tablet alınır.

Uygulama yolu ve metodu:

Tabletler yemek ile birlikte alınır. Tabletler yeterli miktarda sıvı ile bütün olarak yutulur.

- Doktorunuz ayrı bir tavsiyede bulunmadıkça, bu talimatları takip ediniz.

- İlacınızı zamanında almayı unutmayınız.
- Doktorunuz VARİDOS ile tedavinizin ne kadar süreceğini size bildirecektir. Belirtiler devam ettiği sürece VARİDOS ile tedavinize devam ediniz.

Değişik yaş grupları:**Çocuklarda kullanım:**

Bu yaş grubunda yeterli veri bulunmadığından DAFLON'un çocuklarda ve 18 yaş altı ergenlerde kullanımı önerilmemektedir.

Yaşlılarda kullanım:

Doz ayarlamasına gerek yoktur.

Özel kullanım durumları:**Karaciğer yetmezliği:**

Doz ayarlamasına gerek yoktur.

Böbrek yetmezliği:

Doz ayarlamasına gerek yoktur.

Eğer VARİDOS'un etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.

Kullanmanız gerekenden daha fazla VARİDOS kullandıysanız:

VARİDOS'tan almanız gerekenden fazlasını almışsanız, bir doktor veya eczacı ile konuşunuz.

VARİDOS'u kullanmayı unutursanız:

Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.

Bir sonraki dozunuzu normal zamanında almaya devam ediniz.

VARİDOS ile tedavi sonlandırıldığında oluşabilecek etkiler

Bulunmamaktadır.

4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi, VARİDOS'un içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler olabilir.

Aşağıdaki yan etkilerden biri olursa ilacı kullanmayı durdurun ve DERHAL doktorunuza bildirin veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:

- Yüz, dudaklar, göz kapağında izole ödem.
- İstisna olarak Quincke ödemi (yüzün, dudakların, ağzın, dilin veya boğazın yutmayı veya nefes almayı zorlaştıracak halde şişmesi)

Yan etkiler aşağıdaki kategorilerde gösterildiği şekilde sınıflandırılmıştır:

Çok yaygın:	10 hastanın en az birinde görülebilir.
Yaygın:	10 hastanın birinden az fakat 100 hastanın birinden fazla görülebilir.
Yaygın olmayan:	100 hastanın birinden az fakat 1.000 hastanın birinden fazla görülebilir.
Seyrek:	1.000 hastanın birinden az fakat 10.000 hastanın birinden fazla görülebilir.
Çok seyrek:	10.000 hastanın birinden az görülebilir.
Bilinmiyor:	Eldeki verilerden hareketle tahmin edilemiyor.

Yaygın:

İshal, hazımsızlık, bulantı, kusma

Yaygın olmayan:

Kalın bağırsak iltihabı

Seyrek:

Baş dönmesini de içeren sersemlik hali, başağrıları, kırıklık

Döküntü, kaşıntı, kurdeşen

Bilinmiyor:

Karın ağrısı

Eğer bu kullanma talimatında bahsi geçmeyen herhangi bir yan etki ile karşılaşırsanız doktorunuzu veya eczacınızı bilgilendiriniz.

Yan etkilerin raporlanması

Kullanma Talimatında yer alan veya almayan herhangi bir yan etki meydana gelmesi durumunda hekiminiz, eczacınız veya hemşireniz ile konuşunuz. Ayrıca karşılaştığınız yan etkileri www.titck.gov.tr adresinde yer alan “İlaç Yan Etki Bildirimi” ikonuna tıklayarak ya da 0 800 314 00 08 numaralı yan etki bildirim hattını arayarak Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)’ne bildiriniz. Meydana gelen yan etkileri bildirerek kullanmakta olduğunuz ilacın güvenliliği hakkında daha fazla bilgi edinilmesine katkı sağlamış olacaksınız.

5. VARİDOS’un Saklanması

VARİDOS’u çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız. 25°C altındaki oda sıcaklığında saklayınız.

Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.

Ambalajdaki son kullanma tarihinden sonra VARİDOS’u kullanmayınız.

Eğer üründe ve/veya ambalajında bozukluklar fark ederseniz, VARİDOS’u kullanmayınız.

Son kullanma tarihi geçmiş veya kullanılmayan ilaçları çöpe atmayınız! Çevre, Şehircilik ve İklim Değişikliği Bakanlığınca belirlenen toplama sistemine veriniz.

Ruhsat Sahibi: Drog-san İlaçları San. ve Tic. A.Ş.
Oğuzlar Mah. 1370. Sok. No: 7/3
Balgat, Çankaya/ANKARA

Üretim yeri: Drog-san İlaçları San. ve Tic. A.Ş.
Çubuk/ANKARA

Bu kullanma talimatı .././.... tarihinde onaylanmıştır.