

**1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

Dioket 600 mg tablets  
Диокет 600 mg таблетки

**2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ**

Една таблетка съдържа 600 mg диосмин (*diosmin*)

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

**3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА**

Таблетки, продълговати на вид

**4. КЛИНИЧНИ ДАННИ**

**4.1. Терапевтични показания**

- Лечение на симптоми, свързани с венозно-лимфна недостатъчност: тежест в краката, болка, първоначален дискомфорт в легнало положение
- Лечение на функционалните симптоми при хемороидална криза
- Допълващо лечение при функционални нарушения, свързани с чупливост на капилярите

**4.2. Дозировка и начин на приложение**

Начин на приложение: перорално приложение

Дозировка:

- Венозна недостатъчност: 1 таблетка дневно, сутрин преди закуска
- Хемороидална криза: 2-3 таблетки дневно, по време на хранене

**4.3. Противопоказания**

Свръхчувствителност към някоя от съставките на лекарствения продукт.

**4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба**

При хемороидална криза прилагането на диосмин не отменя специфичното лечение на други анални заболявания. Лечението трябва да бъде краткотрайно - не повече от 15 дни. Ако симптомите все още съществуват или се влошат, трябва да се направи проктологична оценка и лечението да се преразгледа.

**4.5. Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие**

Няма данни.

**4.6. Бременност и кърмене**

Бременност

Изпитванията при животни не са установили тератогенни ефекти. Поради липсата на тератогенни ефекти при животни, не се очаква деформиращ ефект и при хора. Досега по време

<b>ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА</b>	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рег. №	20060753
Разрешение №	22096 / 14.05.2013
Одобряние №	



на изпитванията, проведени при двата вида, веществата с деформиращ ефект при хора са били с предварително доказан тератогенен ефект при животни.

Досега клинично не са наблюдавани никакви деформации на плода или фето-токсични ефекти. Все пак проследяването на бременни жени, приемащи диосмин не е достатъчно, за да се изключи всякакъв риск. Затова не се препоръчва употребата на диосмин по време на бременност, освен в случаи на необходимост.

#### Кърмене

Поради липса на данни за преминаване на диосмин в майчиното мляко не се препоръчва кърмене по време на лечението.

#### **4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини**

Няма

#### **4.8 Нежелани лекарствени реакции**

Известни са случаи на стомашно-чревни нарушения, които рядко изискват преустановяване на лечението.

#### **4.9 Предозиране**

Не са описани симптоми при предозиране.

### **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

#### **5.1 Фармакодинамични свойства**

Венотонично и вазопротективно средство, причиняващо вазоконстрикция, повишаване на съдовата резистентност и понижаване на съдовата пропускливост. АТС: C05CA03

За да се докажат тези свойства са проведени различни проучвания при животни и хора.

##### **При животни**

##### Венотонични свойства

Повишава се венозното налягане при анестезирани кучета след интравенозно приложение.

##### Вазопротективни свойства

- Действие върху пропускливостта на капилярите, антиедематозно и антиинфламаторно действие при плъхове.
- Действие върху деформабилитета на еритроцитите, измерено чрез времето на филтрация на еритроцитите.
- Повишава капилярната резистентност при плъхове и морски свинчета с дефицит на витамин Р фактор.
- Понижава пропускливостта на капилярите, предизвикана от хлороформ, хистамин или хиалуронидаза.

##### **При хора**

Венотонични свойства, наблюдавани в клиничната фармакология:

- Повишава вазоконстрикторното действие на адреналин, норадреналин и серотонин върху суперфициалните вени на ръката или изолирана сафенова вена.
- Повишава венозния тонус, установен чрез измерване на венозния капацитет, като се използва плетизмография за определяне на констрикцията; понижава обема на венозния застои.
- Вазоконстрикторният ефект е в зависимост от приложената доза.



- Понижава средното венозно налягане, повърхностно и дълбоко системно, установено в двойно-сляпо проучване спрямо плацебо и контролирано с Доплер.
- Повишава систоличното и диастолично кръвно налягане при постхирургична ортостатична хипотония, което индиректно демонстрира венотоничното действие.
- Активност върху резултатите след сафенектомия.

#### Вазопротективни свойства

- Повишава съдовата резистентност, като ефектът е свързан с приложената доза.

#### **5.2 Фармакокинетични свойства**

Фармакокинетично проучване с диосмин, с белязан въглерод на 14 позиция, показва при животни:

- Бърза абсорбция от втория час след приложението, като максимална концентрация се очаква през петия час.
- Ниска степен на разпределение с изключение на бъбреците, черния дроб, белите дробове и особено вена кава и сафеновите вени, където радиоактивния анализ винаги показва по-високи нива от колкото в другите изпитвани тъкани. Избирателното свързване на диосмин и/или неговите метаболити расте до 9-ия час и остава стабилно през следващите 96 часа.
- Елиминирането се извършва главно чрез урината (79%), както и чрез фекалиите (11%) и жлъчката (2,4%), което потвърждава интрахепатален цикъл.

Резултатите показват и това, че диосмин се абсорбира добре след перорално приложение.

#### **5.3 Предклинични данни за безопасност**

Няма

### **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

#### **6.1 Списък на помощните вещества**

Поливинилпиролidon K30	18 g
Микрокристална целулоза	48 g
Царевично нишесте	42 g
Магнезиев стеарат	12 mg

#### **6.2 Несъвместимости**

Няма

#### **6.3 Срок на годност**

36 месеца

#### **6.4 Специални условия на съхранение**

Няма специални условия на съхранение.

#### **6.5 Данни за опаковката**

2 термоблистера по 15 таблетки



**6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа**

Няма специални изисквания.

**7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Stragen France SAS  
52 Rue de la République  
69002 Lyon  
Франция

**8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

20060753

**9. ДАТА НА ПЪРВОТО РАЗРЕШЕНИЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Дата на първо разрешаване: 27.12.2006  
Дата на последно подновяване: 15.06.2012

**10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА**

01.2013

