

## **Diosmina– Hesperidina, tableta, 450 mg– 50 mg**

**Nivel de prescripción:**

II

**Código institucional:**

2057

**Principio activo:**

Diosmina – hesperidina. (World Health Organization, 2023)

**Forma farmacéutica:**

Tableta.

**Concentración:**

450 mg - 50 mg.

**Código ATC:**

C05CA03. (World Health Organization, 2023)

**Dosis Diaria Definida:**

No aplica. (World Health Organization, 2023)

**Dosis:**

Insuficiencia venosa:

1000mg (2 comprimidos) repartidos dos veces al día, al medio día y por la noche con las comidas. De ser necesario el tratamiento puede continuar por 2 a 3 meses.

Hemorroides:

3000 mg (6 comprimidos) al día, durante los primeros 4 días repartidos tres veces al día. Seguido de 2000mg (4 comprimidos) al día por 3 días repartidos dos veces al día.

Dosis de mantenimiento 1000 mg (2 comprimidos) al día.

Duración máxima de tratamiento: una semana. (Laboratorios Servier, S.L., 2022)

**Vía de administración:**

Oral.

**Indicaciones de uso:**

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

Alivio de los síntomas relacionados con las hemorroides como el dolor o la inflamación en la zona del ano en adultos. (Laboratorios Servier, S.L., 2022)

**Reacciones adversas:**

Frecuentes: diarrea, dispepsia, náuseas, vómitos.

Poco frecuentes: colitis. (Laboratorios Servier, S.L., 2022)

**Precauciones de uso:**

La administración de este medicamento para el tratamiento sintomático de las hemorroides no sustituye el tratamiento específico de otras patologías del ano. El tratamiento debe ser empleado únicamente a corto plazo. Si los síntomas no remiten rápidamente, se debe realizar un examen proctológico y revisar el tratamiento.

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

No se ha establecido la seguridad y eficacia de diosmina- hesperidina en niños y adolescentes menores de 18 años. No se dispone de datos. (Laboratorios Servier, S.L., 2022)

**Contraindicaciones:**

Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes. (Laboratorios Servier, S.L., 2022)

### **Interacciones:**

No se han realizado estudios de interacciones. Hasta la fecha no se ha notificado ninguna interacción clínicamente relevante con el producto a partir de datos post comercialización. (Laboratorios Servier, S.L., 2022)

### **Embarazo y lactancia:**

Embarazo:

No hay datos o éstos son limitados relativos al uso de la Fracción Flavonoica Purificada Micronizada en mujeres embarazadas. Los estudios realizados en animales no han mostrado toxicidad para la reproducción. Como medida de precaución, es preferible evitar el uso de diosmina- hesperidina durante el embarazo.

Lactancia:

Se desconoce si el principio activo/metabolitos se excreta en la leche materna. No se puede excluir el riesgo en recién nacidos/niños. Se debe decidir si es necesario interrumpir la lactancia o interrumpir el tratamiento con diosmina- hesperidina tras considerar el beneficio de la lactancia para el niño y el beneficio del tratamiento para la madre. (Laboratorios Servier, S.L., 2022)

### **Referencias bibliográficas:**

Laboratorios Servier, S.L. (Junio de 2022). Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios. Recuperado Agosto de 2023, de Diosmina-hesperidina: [https://cima.aemps.es/cima/pdfs/es/ft/59080/FT\\_59080.html.pdf](https://cima.aemps.es/cima/pdfs/es/ft/59080/FT_59080.html.pdf)

Comisión Terapéutica Central/ Dirección Terapéutica Central. (Octubre de 2021). Instituto Guatemalteco de Seguridad Social. Recuperado Agosto de 2023, de Diosmina: <https://www.igssgt.org/wp-content/uploads/2022/02/LISTADO-DE-MEDICAMENTOS-APROBADO-2021-JD.pdf>

World Health Organization. (23 de Enero de 2023). WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology. Recuperado Agosto de 2023, de Diosmina: [https://www.whocc.no/atc\\_ddd\\_index/?code=C05CA03](https://www.whocc.no/atc_ddd_index/?code=C05CA03)