

Prospect: Informații pentru pacient/utilizator

Venoflux 250 ULS capsule moi Sulodexid (sulfat de glucuronil glucozaminoglican)

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Venoflux și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Venoflux
3. Cum să utilizați Venoflux
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Venoflux
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Venoflux și pentru ce se utilizează

Venoflux conține substanța activă sulodexid care aparține clasei medicamentelor antitrombotice din grupul heparinei.

Venoflux este indicat la **adulți** ca tratament curativ pentru patologia vasculară cu risc de tromboză, precum și în tratamentul ulcerelor cutanate (ulcere venoase cronice) care se formează ca urmare a unor boli care afectează venele picioarelor, Sulodexid acționează prin combaterea formării cheagurilor de sânge în artere și vene.

Adresați-vă medicului dumneavoastră dacă simptomele se agravează sau nu se ameliorează.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Venoflux

Nu luați Venoflux

- dacă sunteți alergic la sulodexid sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6)
- dacă sunteți alergic la heparină sau la alte medicamente similare (medicamente anticoagulante)

- dacă aveți o predispoziție la hemoragii (diateză hemoragică)
- dacă suferiți de tulburări de coagulare (tulburări caracterizate prin sângerări severe)
- dacă sunteți însărcinată
- dacă alăptați.

Atenționări și precauții

Adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale înainte să utilizați Venoflux.

Dacă luați și alte medicamente anticoagulante (medicamente utilizate pentru fluidizarea sângelui), medicul vă va recomanda efectuarea regulată a testelor de sânge (vezi "Alte medicamente și Venoflux").

Copii și adolescenți

Siguranța și eficacitatea administrării Venoflux la copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani nu au fost stabilite.

Venoflux împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau intenționați să luați orice alte medicamente.

Informați medicul dumneavoastră în special dacă luați medicamente anticoagulante, cum ar fi heparina (anticoagulant subcutanat) sau medicamente anticoagulante orale (cum ar fi warfarina), deoarece **Venoflux** poate crește riscul de hemoragie severă.

Venoflux împreună cu alimente și băuturi

Nu luați **Venoflux** în timpul meselor.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți însărcinată sau alăptați, credeți că ați putea fi însărcinată sau intenționați să aveți un copil, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Studiile clinice privind siguranța utilizării **Venoflux** administrat în timpul sarcinii sau alăptării nu a fost evaluată, prin urmare nu se recomandă utilizarea **Venoflux** în timpul sarcinii.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Venoflux nu are nici o influență sau are o influență neglijabilă asupra capacității de a conduce vehicule și de a utiliza utilaje.

Venoflux conține ulei din soia

Venoflux conține ulei de soia. Dacă sunteți alergic la arahide sau soia, nu utilizați acest medicament.

Venoflux conține p-hidroxibenzoat de etil de sodiu și p-hidroxibenzoat de propil de sodiu.

Venoflux conține p-hidroxibenzoat de etil de sodiu și p-hidroxibenzoat de propil de sodiu care pot cauza reacții alergice (chiar și întârziate).

Venoflux conține sodiu

Venoflux conține mai puțin de 1 mmol de sodiu (23 mg) per capsulă, adică practic "fără sodiu".

3. Cum să luați Venoflux

Doza recomandată este de 1 capsulă de Venoflux 1-2 ori pe zi.

Luăți întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul sau farmacistul.

Discutați cu

medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Medicul poate modifica cantitatea și frecvența administrării acestui medicament în funcție de starea dumneavoastră de sănătate.

Mod de administrare

Luăți **Venoflux** pe cale orală, în afara meselor.

Durata tratamentului

Se recomandă, de regulă, o perioadă de tratament de 60 de zile. Ciclul complet de tratament trebuie repetat cel puțin de două ori pe an.

În funcție de decizia medicului, schema de tratament poate fi modificată în ceea ce privește doza și frecvența administrării.

Dacă luați mai mult Venoflux decât trebuie

Spuneți imediat medicului dumneavoastră dacă luați o doză mai mare de **Venoflux**, deoarece crește riscul apariției sângerărilor.

În caz de hemoragie, mergeți la cea mai apropiată unitate de urgență.

Dacă uitați să luați Venoflux

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza pe care ați uitat să o luați.

Dacă încetați să luați Venoflux

Dacă aveți orice alte întrebări cu privire la utilizarea acestui medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, Venoflux poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacțiile adverse la medicamente sunt clasificate după cum urmează:

foarte frecvente: afectează mai mult de 1 utilizator din 10

frecvente: afectează 1 până la 10 utilizatori din 100

mai puțin frecvente: afectează 1 până la 10 utilizatori din 1000

rare: afectează 1 până la 10 utilizatori din 10000

foarte rare: afectează mai puțin de 1 utilizator din 10000

frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile)

Următoarele reacții adverse pot apărea la administrarea acestui medicament:

Reacții adverse frecvente:

dureri articulare, greață, disconfort abdominal, infecții la nivelul căilor respiratorii, hipertensiune.

Reacții adverse mai puțin frecvente:

diaree, dureri abdominale, dureri de cap, iritații ale pielii.

Reacții adverse foarte rare:

infecții la nivelul căilor urinare.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Venoflux

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie după „Exp”. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații**Ce conține Venoflux**

- Substanța activă este sulodexid (sulfat de glucuronil glucosaminoglican).
- Celelalte ingrediente sunt: laurilsulfat de sodiu, ulei de soia rafinat (E479b), p-hidroxibenzoat de etil de sodiu (E215), p-hidroxibenzoat de propil de sodiu (E217) (a se vedea secțiunile "Venoflux conține ulei de soia" și "Venoflux conține p-hidroxibenzoat de etil de sodiu și p-hidroxibenzoat de propil de sodiu"), ceară galbenă de albine (E901), glicerol (E422), gelatină, dioxid de titan (E171), oxid de fier galben (E172), oxid de fier roșu (E172), oxid de fier brun (E172).

Cum arată Venoflux și conținutul ambalajului

Se prezintă sub formă de capsule moi ovale de culoare roșie până la roșu-marونیu, cu aspect opac.

Cutie de carton ce conține 5 blistere a câte 10 capsule moi fiecare.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

OMIKRON ITALIA S.r.l.
Via Flaminia Nuova, 1068
00189 – Roma,
Italia

Fabricantul

Catalent Italy S.p.A.
Via Nettunense km 20,100
04011 – Aprilia (LT),
Italia

Acest prospect a fost revizuit în septembrie 2025

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>