

Nome do medicamento: Flabien 1000 mg comprimidos. Cada comprimido contém 1000 mg de diosmina micronizada. **Indicações terapêuticas:** Flabien é indicado em adultos para: tratamento dos sinais e sintomas de insuficiência venosa crónica, tais como dor, sensação de peso, pernas cansadas, pernas inquietas, câibras noturnas, edema e alterações tróficas e também para o tratamento dos sintomas relacionados com a crise hemorroidária. **Advertências e precauções especiais de utilização:** Não tome Flabien se tem alergia à diosmina ou a qualquer outro componente deste medicamento. Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de tomar Flabien. Insuficiência venosa crónica: se a sua condição piorar durante o tratamento, o que pode manifestar-se através de inflamação da pele ou veias, endurecimento dos tecidos debaixo da pele, dor intensa, úlceras cutâneas ou sintomas atípicos tais como inchaço repentino de uma ou ambas as pernas, deve consultar o seu médico imediatamente. O tratamento com Flabien é mais benéfico quando acompanhado de um estilo de vida equilibrado: deve evitar a exposição solar e evitar permanecer em pé durante muito tempo; deve manter um peso adequado; em alguns doentes, a utilização de meias especiais pode melhorar a circulação sanguínea. Flabien não irá ajudar a reduzir o inchaço dos seus membros inferiores se este for provocado por doenças cardíacas, renais ou hepáticas. Crise hemorroidária: Se tiver uma crise hemorroidária, apenas pode tomar Flabien durante um período limitado de 15 dias. Se os sintomas não desaparecerem durante este período, consulte o seu médico. Se os sintomas persistirem, deve ser realizado um exame proctológico e o tratamento deve ser revisto, consulte o seu médico. O tratamento com Flabien não é um substituto para o tratamento específico de outras perturbações anais. A utilização de Flabien em crianças e adolescentes não é recomendada. Deve tomar Flabien durante as refeições. Não é recomendada utilização de Flabien durante a gravidez ou amamentação. Ler cuidadosamente as informações constantes do acondicionamento secundário e do folheto informativo e, em caso de dúvida ou persistência dos sintomas, consulte o seu médico ou o farmacêutico. Data de revisão do texto: novembro de 2020. Para mais informações consultar o Titular da AIM: Krka d.d., novo mesto ou o Distribuidor: Krka Farmacêutica, Sociedade Unipessoal, Lda. NIF:507981227; Av. Portugal 154 Piso 1, 2765-272 Estoril. Tel.: +351 214 643 650, Fax: +351 214 643 659, e-mail: info.pt@krka.biz. www.krka.pt. Medicamento não sujeito a receita médica. Medicamento não participado.