

## ARVENUM\*60 cpr riv 500 mg

**Marchio:** ARVENUM  
**Codice Min.:** 024552046  
**Link:** [clicca qui per acquistare](#)



**DENOMINAZIONE** ARVENUM 500 MG COMPRESSE RIVESTITE CON FILM **CATEGORIA FARMACOTERAPUTICA** Vasoprotettore e venotonico. **PRINCIPI ATTIVI** Ogni compressa rivestita con film contiene 500 mg di frazione flavonoica purificata micronizzata costituita da 450 mg di diosmina e 50 mg di flavonoidi espressi in esperidina. **ECCIPIENTI** Carbosimetilamido sodico, cellulosa microcristallina, gelatina, glicerina, ipromellosa, sodio laurilsolfato, ossido di ferro giallo E 172, ossido di ferro rosso E 172, titanio diossido, macrogol 6000, magnesio stearato, talco. **INDICAZIONI** Sintomi attribuibili ad insufficienza venosa;

stati di fragilità capillare **CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI**ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti. **POSOLOGIA** 2 compresse rivestite con film al giorno (1 a mezzogiorno e 1 alla sera) al momento dei pasti, anche nell'insufficienza venosa del plesso emorroidario. **CONSERVAZIONE** Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare per la conservazione. **AVVERTENZE** Nessuna. **INTERAZIONI** Non sono stati effettuati studi di interazione. Finora non è stata segnalata alcuna interazione farmacologica clinicamente rilevante dall'esperienza post marketing sul prodotto. **EFFETTI INDESIDERATI** I seguenti effetti o reazioni avverse sono stati riportati e sono stati classificati secondo la seguente frequenza: molto comune ( $\geq 1/10$ ); comune ( $\geq 1/100$ ,  $= 1/1.000$ ,  $= 1/10.000$ , **GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO** Gravidanza. I dati relativi all'uso di frazione flavonoica purificata micronizzata in donne in gravidanza non esistono o sono in numero limitato. Gli studi sugli animali non indicano tossicità riproduttiva. **Ascopo precauzionale**, e' preferibile evitare l'uso del medicinale durante la gravidanza. **Allattamento**. Non è noto se il principio attivo/metaboliti siano escreti nel latte materno. Il rischio per i neonati/lattanti non può essere escluso. Deve essere presa la decisione se interrompere l'allattamento con latte materno o interrompere la terapia/astenersi dalla terapia con il farmaco tenendo in considerazione il beneficio dell'allattamento con latte materno per il bambino e il beneficio della terapia per la donna. **Fertilità**. Studi di tossicità riproduttiva non hanno mostrato effetti sulla fertilità nei ratti né maschi né femmine.