

NOLEN • Extracto seco de ruscus aculeatus Hesperidina metilchalcona • Ácido ascórbico

CÁPSULAS DURAS - VENTA BAJO RECETA - INDUSTRIA ARGENTINA



Fórmula cuali-cuantitativa

Cada cápsula dura contiene: extracto seco de ruscus aculeatus (*) 150,0 mg. Hesperidina Metilchalcona 150,0 mg. Ácido Ascórbico 100,0 mg.
Excipientes: almidón glicolato sódico 20,0 mg; dióxido de silicio coloidal 4,0 mg; estearato de magnesio 12,0 mg; talco 24,0 mg.

(*) Equivalentes a 10 % de saponinas totales.

Acción terapéutica

Vasculoprotector - Venotónico.

Indicaciones

Tratamiento de las manifestaciones funcionales de la insuficiencia venolinfática de miembros inferiores (sensación de piernas pesadas, cansadas, dolorosas, edemas en decúbito). Utilizar ante la aparición de los signos funcionales ligados a la crisis hemorroidal.

Características farmacológicas

Acción farmacológica

• El extracto de ruscus produce una contracción rápida (a los 5 a 8 minutos), progresiva y duradera, in vitro, sobre vena aislada y perfundida.

• In vivo, la administración de ruscus produce un aumento de la presión de perfusión venosa en animales. La intensidad de este efecto es comparable en venas sanas y patológicas.

Mecanismo de acción

El efecto venotónico del ruscus se ejerce mediante un mecanismo de tipo adrenérgico en dos niveles.

1) Efecto directo que antagoniza los receptores alfa adrenérgicos post sinápticos de la célula lisa de la pared vascular.

2) Efecto indirecto por liberación de noradrenalina a partir de los sitios de almacenamiento presináptico.

Acción sobre la circulación linfática: el débito linfático, medido sobre el canal torácico del conejo está aumentado en forma significativa y persistente.

Acción vasculoprotectora: se constató una reducción de la permeabilidad capilar. También un incremento de la resistencia capilar es atribuible a la acción de la vitamina C.

Farmacocinética

La absorción de los heterósidos de ruscus y de la hesperidina metilchalcona produce un pico de concentración plasmática de ambos componentes aproximadamente a las 2 hs. La eliminación se lleva a cabo por vía urinaria y fecal, esta última ligada a un ciclo enterohepático. La modificación de la distensibilidad venosa en el individuo sano alcanza un máximo de actividad al cabo de 2 horas para retornar al estado anterior alrededor de la sexta hora.

Posología - Modo de administración

La posología habitual es de 2 a 3 cápsulas por día. Durante la crisis hemorroidal 4 a 5 cápsulas por día.

Contraindicaciones

Hipersensibilidad hacia algunos de los componentes del fármaco.

Precauciones

Se aconseja no proseguir la administración de este medicamento, en casos de náuseas o epigastralgia.

Embarazo y lactancia: la experimentación en animales no ha demostrado evidencias de efectos teratogénicos. En humanos, no se dispone de datos epidemiológicos precisos. Al día de la fecha, no se ha informado ninguna malformación. Su inocuidad en la lactancia no ha sido demostrada.

Advertencias

Puede generarse diarrea que impone la suspensión del tratamiento.

Crisis hemorroidal: la administración de este medicamento no determina un tratamiento específico de otras enfermedades anales. El tratamiento debe ser de corta duración. Si los síntomas no ceden rápidamente debe practicarse un examen proctológico y reevaluar el tratamiento.

Si repentinamente aparecieran molestias inusualmente intensas en una pierna, con edema, decoloración de la piel, sensación de tensión o calor, así como dolores, recurrir inmediatamente al médico.

En razón de la presencia de ácido ascórbico, evitar la toma luego de las 16 horas.

En cualquier indicación de uso se sugiere consultar al médico dentro de los tres meses de iniciado el tratamiento.

Reacciones adversas

Alteraciones digestivas: diarreas que a veces adquieren cierta severidad. Las mismas ceden rápidamente al detener el tratamiento; náuseas y epigastralgia.

Sobredosificación

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:

Hospital General de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez". Tel: (011) 4962-6666/2247 / 0800-444-8694.

Hospital de Pediatría "Dr. Pedro de Elizalde". Tel: (011) 4300-2115/4362-6063.

Hospital Nacional "Prof. A. Posadas". Tel: (011) 4654-6648/4658-7777 / 0800-333-0160.

Hospital Fernández. Tel: (011) 4808-2655 / 4801-7767.
Optativamente otros centros de intoxicaciones.

Presentaciones

Envases conteniendo 30 y 60 cápsulas duras.

Condiciones de conservación y almacenamiento

Conservar entre 15 °C y 30 °C, en lugar seco.

**ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTAR A SU MÉDICO Y/O FARMACÉUTICO.
MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud - ANMAT.
Certificado N° 54.356

Directora Técnica: Andrea Carolina Spizzirri. Farmacéutica.

CRAVERI S.A.I.C.

Arengreen 830 (C1405CYH) Ciudad Autónoma de Buenos Aires

FARMACOVIGILANCIA: 0800-666-1026

Tel: 5453-4555 • Fax: 5453-4505

www.craveri.com.ar • nolen@craveri.com.ar

Última fecha de revisión: 13/02/2008 • **4191**