

Prospect: Informații pentru utilizator**VESSEL DUE F 250 ULS capsule moi**
Sulodexid

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați 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 sau farmacistului.
- 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 sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Vessel Due F și pentru ce se utilizează

Vessel Due F conține substanța activă sulodexid, care aparține clasei de medicamente numite agenți heparinici/antitrombotici.

Vessel Due F este utilizat ca tratament curativ pentru patologia vasculară cu risc de tromboză la adulți.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Vessel Due F**Nu luați Vessel Due F**

- dacă sunteți alergic la substanța activă (sulodexid), sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la punctul 6), heparină sau heparinoizi (medicamente care reduc coagularea sângelui), dacă aveți risc de sângerare sau suferiți de boli hemoragice.

Atenționări și precauții

Înainte să luați Vessel Due F, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Copii și adolescenți

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

Nu sunt disponibile date.

Vessel Due F împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Vessel Due F poate crește efectul anticoagulant al medicamentelor pe bază de heparină și al altor anticoagulante orale, dacă sunt luate concomitent.

Vessel Due F împreună cu alimente, băuturi și alcool

Vessel Due F nu trebuie luat cu puțin înainte, în timpul sau imediat după masă.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

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

Ca măsură de precauție, este de preferat să se evite utilizarea Vessel Due F capsule în timpul sarcinii.

Vessel Due F capsule moi nu trebuie utilizat în timpul alăptării.

Studiile la animale nu au evidențiat efecte dăunătoare directe sau indirecte asupra funcției de reproducere.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Vessel Due F nu are nici o influență sau are influență neglijabilă asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Vessel Due F conține p-hidroxibenzoat de etil sodic, p-hidroxibenzoat de propil sodic și sodiu

P-hidroxibenzoatul de etil sodic și p-hidroxibenzoatul de propil sodic pot cauza reacții alergice (chiar întârziate)

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per capsulă, adică practic „nu conține sodiu”.

3. Cum să luați Vessel Due F

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doza recomandată este de 1-2 capsule moi de 2 ori pe zi, între mesele principale.

Dacă luați mai mult Vessel Due F decât trebuie

Informați imediat medicul dumneavoastră dacă ați luat mai mult Vessel Due F decât doza prescrisă.

Dacă luați mai mult Vessel Due F decât v-a fost recomandat, riscul de sângerare poate fi crescut. Dacă apare sângerarea, mergeți la cea mai apropiată cameră de urgență.

Dacă uitați să luați Vessel Due F

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să luați Vessel Due F

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

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

Frecvente (pot afecta mai mult de 1 persoană din 10)

- Amețeală (senzația că se învârteste camera)
- Diaree
- Dureri în partea superioară a abdomenului
- Erupție cutanată

Mai puțin frecvente (pot afecta mai mult de 1 persoană din 100)

- Pierderea conștienței
- Durere de cap
- Sângerare din stomac (hemoragie gastrică)
- Eczema cu senzație de mâncărime,
- Piele roșie și uscată, cu senzație de mâncărime,
- umflarea în special a gleznelor și a picioarelor (edem periferic)

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

- anemie,
- tulburări ale metabolismului proteinelor din sânge,
- sentiment de realitate distorsionată,
- convulsii,
- frisoane
- tulburări de vedere,
- palpitații,
- bufeuri,
- tuse cu sânge (hemoptizie),
- scaune de culoare neagră ca urmare a sângerării gastrointestinale,
- vărsături,
- flatulență
- indigestie,
- greață,
- disconfort abdominal,
- acumulare de lichid sub piele (umflături, edem),
- înroșirea pielii,
- pete violete pe piele, cum ar fi vânătăi (purpură),
- acumularea de sânge sub piele (echimoză),
- mâncărime,
- dificultate la golirea vezicii urinare,
- urinare dureroasă,
- menstruații mai frecvente,
- umflarea organelor genitale,
- înroșirea pielii din jurul organelor genitale,
- dureri în piept,
- durere

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nementionate 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 Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România:

Agencia Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România
Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1
Bucuresti 011478- RO
e-mail: adr@anm.ro.
Website: www.anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Vessel Due F

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 30°C

MEDICAMENTELE EXPIRATE ȘI/SAU NEUTILIZATE TREBUIE RETURNATE LA SPITALE PUBLICE SAU PRIVATE.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei 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 Vessel Due F

- Substanța activă este Sulodexid.
- Celelalte componente sunt: *conținutul capsulei*-lauroilsarcosinat de sodiu, dioxid de siliciu, triacetin; *învelișul capsulei*-gelatină, glicerol, etil-para-hidroxibenzoat de sodiu (E 215), propil-para-hidroxibenzoat de sodiu (E 217), dioxid de titan (E 171), oxid roșu de fer (E 172).

Cum arată Vessel Due F și conținutul ambalajului

Se prezintă sub formă de capsule moi de culoare roșie cărămizie, conținând o suspensie omogenă de culoare albă până la gri.

Cutie cu 2 blistere din PVDC-PVC/Al-PVDC a câte 25 capsule moi.

Cutie cu 3 blistere din PVDC-PVC/Al-PVDC a câte 20 capsule moi.

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Addenda Pharmaceuticals S.R.L.

Strada Cluceru Udricani, Nr. 18, Etaj 4, Sector 3, București
România

Fabricanții

ALFASIGMA S.p.A.

Via Enrico Fermi 1

65020 Alanno Scalo (Pescara), Italia

ALFASIGMA S.p.A.

Via Pontina Km 30, 400

00071- Pomezia (RM), Italia

Pentru orice informații referitoare la acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață.

Acest prospect a fost revizuit în Iulie 2025.