entivos

específico, tebuena carrera y manteniendo ión entre nivea está rota". nisma línea ve ina remunera-

OGRAMA

ntar tubre

toma como bado borrador al adido en distinlas alegaciones r los sindicatos. ción se ha divitro bloques. El i dedicado a los s generales coción, los objetinero de niveles la última pron cuatro. El plaha fijado para el El segundo bloá el sistema de que tendrá que ura el 31 de macer apartado se ore las comisios de garantía. El a el 15 de junio. cuarto paso será marcha del mocha límite no se temor a la pae implica el vele girará en toreptiembre.

ra como "productora de médicos" para garantizar el relevo generacional.

La intención de Hidalgo es que el foro sea anual. "No queremos opiniones magistrales, sino que todos hablen y que lo hagan en la casa de los médicos: el colegio".

NOMBRES PROPIOS

Santiago Gri-

solía García ha recibido el Premio Extraordinario del Instituto Danone. Grisolía es secretario de la Fundación Valenciana de Estudios e Investigaciones Avanzadas.

Catedrático honorario de la Facultad de Medicina de Valencia, ha sido profesor del departamento de Bioquímica de la Universidad de Kansas. También ha desempeñado labor docente en las universidades de Chicago y Wisconsin.

Fundador del Instituto de Investigaciones Citológicas de Valencia, presidió el Comité de Coordinación Científica de la Unesco para el Proyecto Genoma Humano y fue vicepresidente de la Fundación Jiménez Díaz. En 1990 recibió el Premio Príncipe de Asturias de Investigación Científica y Técnica.



1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO: ESBERIVEN 100 mg/ml, Solución oral 2. COMPOSICIÓN CUANTITATIVA Y CUALITATIVA: Cada ml de solución contiene 100 mg de Troxerutina (DDE) Excipientes: ver apartado 5.1.3. FORMA FARMACEUTICA: Solución oral. 4. DATOS CLÍNICOS 4.1 Indicaciones terapéuticas: Alivio a corto plazo (de dos a tres meses) del edema y síntomas relacionados con la insuficiencia venosa crónica. 4.2 Posología y forma de administración: *Adultos: Como dosis media para adultos se recomienda 1g de troxerutina al día, es decir, 10 ml de Esberiven en una sola toma de 10 ml o en dos tomas de 5 ml al día. Este medicamento puede ingerirse mezclado con un poco de leche fría con o sin azúcar, zumo o refresco de frutas o agua azucarada. Aunque los efectos favorables se presentan pronto el tratamiento no debe abandonarse. La dosis debe ser mantenida hasta la remisión de los síntomas o del edema, generalmente 2 a 3 meses. Dado que el alivio de los síntomas ser mantenida hasta la remisión de los sintomas o del edema, generalmente 2 a 3 meses. Dado que el alivio de los sintomas se produce habitualmente en este tiempo, el tratamiento puede entonces ser interrumpido. A criterio del médico, cuando los sintomas vuelvan a reaparecer, el tratamiento puede ser instaurado de nuevo. No es necesario modificar el régimen terapéutico en pacientes con insuficiencia renal, hepática o en ancianos. 4.3 Contraindicaciones: Hipersensibilidad a este mismo medicamento o a alguno de los componentes del mismo. 4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo: Deberá realizarse un especial control clínico en pacientes con úlcera gastroduodenal, hemorragia grave o trombocitopenia. Información contener sorbato de potasio puede producir, después de la administración oral, molestias de estó mago y diarreas. Por contener parahidroxibenzoato de metilo y de propilo puede provocar reacciones alérgicas (posiblemente retardadas). 4.5 Interacciones con otros medicamentos y otras formas de interacrión: No se han descrito. 4.6 Emberaren

(posibilitaria retratadada), 4.5 micracciones con otros medicamentos y otras formas de interacción: No se han descrito. 4.6 Embarazo y lactancia: <u>Embarazo</u>: No se han realizado estudios adecuados sobre la administración de troxerutina en mujeres embarazadas. Sin embargo, estudios llevados a cabo en diversas



00 460 161

especies animales no han demostrado efectos teratógenos o fetotóxicos a dosis muy por encima de la terapéutica en humanos. La administración de Esberiven 100 mg/ml Solución oral en mujeres embarazadas se realizará valorando siempre la relación beneficio-riesgo de su aplicación. <u>Lactancia:</u> Troxerutina no pasa a la leche materna en cantidades significativas. No se han descrito efectos perjudiciales para el niño lactante. **4.7 Efectos sobre la capacidad para** conducir vehículos y utilizar maquinaria: Es improbable que este medicamento afecte de forma negativa la capacidad de conducir vehículos o de utilizar maquinaria peligrosa. **4.8 Reacciones adversas:** Las reacciones adversas de este medicamento son, en general, infrecuentes, leves y transitorias. Las reacciones (<<1%) como dispepsia, náuseas, molestias medicamento son, en general, infrecuentes, leves y transitorias. Las reacciones adversas más características son: alteraciones digestivas (<<1%) como dispepsia, náuseas, molestias abdominales; cefalea y erupciones exantemáticas. **4.9 Sobredosis:** En caso de ingesta accidental pueden producirse náuseas o vómitos y dolor abdominal. Su tratamiento consistirá en: lavado gástrico y tratamiento sintomático. No existe antidoto específico. S. DATOS FARMACÉUTICOS: 5.1 Relación de excipientes: Propilenglicol, Parahidroxibenzoato de metilo (E 218), Parahidroxibenzoato de propilo (E 216), Sacarina de sodio, Sorbato de potasio (E 202), Aroma de caramelo, Agua purificada. 5.2 Incompatibilidades: No se han descrito. 5.3 Período de validez: 2 años. 5.4 Precauciones especiales de conservación: Ninguna. 5.5 Naturaleza y contenido del recipiente: Frasco de vidrio color topacio de 200 ml y medida dosificadora. 5.6 Instrucciones de uso y manipulación: No proceden. 6. Nombre o razón social y domicilio permanente o sede del títular de la autorización. LABORATORIOS FAES FARMA, S.A. 48940 Leica. 7. NÚMERO DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN: ESBERIVEN 100 mg/ml, Solución oral: 53.048. FECHA DE LA QUTORIZACIÓN Y P.V.P. (IVA): Frasco de 200 ml y tapón dosificador: 8.436: Aportación normal. CON RECETA

(IVA): Frasci de 2004, Frasci Macione Francisco 8,436, Aportación normal. CON RECETA MÉDICA. Referencias Bibliográficas: 1. Ficha Técnica de producto.





