

HEMORIF DS FILM-COATED TABLET

Diosmin 900mg + Hesperidin 100mg

Apakah yang ada pada risalah ini

1. Apakah kegunaan HEMORIF DS
2. Bagaimana HEMORIF DS berfungsi
3. Sebelum mengambil HEMORIF DS
4. Cara menggunakan HEMORIF DS
5. Semasa menggunakan HEMORIF DS
6. Kesan-kesan sampingan
7. Cara penyimpanan dan pelupusan HEMORIF DS
8. Maklumat lanjut
9. Pengilang dan Pemegang Pendaftaran Produk
10. Tarikh kemaskini RiMUP

Apakah kegunaan HEMORIF DS

Ia disyorkan untuk:

- merawat simptom-simptom seperti kaki berasa berat, sakit, perasaan kaki tidak selesa pada awal pagi akibat penyakit vena kronik

- merawat simptom-simptom akibat serangan *haemorrhoidal* akut.

Jika masalah *haemorrhoidal* berterusan lebih dari 15 hari, ia adalah penting anda berjumpa dengan doktor anda.

Bagaimana HEMORIF DS

berfungsi

Kelas Farmakoterapeutik:
Vasoprotectives/ Capillary stabilizing agents/ Bioflavonoids (C05CA53: Cardiovascular system)

Ubat ini adalah *venotonic* (ia meningkatkan *venous tone*) dan *vasculoprotector* (ia meningkatkan rintangan dalam saluran darah kecil).

Sebelum mula menggunakan HEMORIF DS

Bila tidak boleh menggunakan

Jangan menggunakan HEMORIF DS:

Jika anda alah (hipersensitif) kepada *diosmin, hesperidin, micronized purified flavonoid fraction*, atau mana-mana bahan lain dalam ubat (tersenarai di Bahan-bahan kandungan).

Sebelum menggunakan HEMORIF DS

Amaran dan langkah berjaga-jaga:

Tanya doktor atau ahli farmasi anda untuk mendapatkan nasihat sebelum mengguna ubat ini.

Jika mengguna ubat-ubat lain

Sila beritahu doktor atau ahli farmasi jika anda sedang mengambil, baru-baru ini mengambil atau akan mengambil sebarang ubat lain, termasuk ubat-ubatan yang diperolehi tanpa preskripsi.

Mengandung dan menyusukan anak

Jika anda mengandung atau menyusukan anak, fikir anda mungkin mengandung atau merancang untuk mengandung, sila tanya doktor atau ahli farmasi anda untuk mendapatkan nasihat sebelum mengambil ubat ini.

Mengandung

Sebagai langkah berjaga-jaga, ia adalah lebih baik untuk mengelak penggunaan HEMORIF DS semasa kehamilan.

Menyusukan anak

Menyusukan anak tidak digalakkan untuk tempoh rawatan, kerana tiada data tentang ekskresi ubat ini ke dalam susu ibu.

Cara menggunakan HEMORIF DS

Sentiasa mengguna HEMORIF DS seperti yang diarahkan oleh doktor atau ahli farmasi anda. Semak dengan doctor atau ahli farmasi jika anda tidak pasti.

Berapa banyak harus digunakan & Bila perlu digunakan

- Penyakit vena kronik

Dos biasa adalah 1 tablet setiap hari, pada waktu pagi, semasa bersarapan

- Serangan *haemorrhoidal* akut

Dos biasa adalah 3 tablet setiap hari (dalam 3 dos berasingan) selama 4 hari dan kemudian 2 tablet setiap hari (dalam 2 dos berasingan) untuk 3 hari berikutnya, pada waktu makan.

Menelan tablet dengan jumlah air yang mencukupi.

Berapa lama perlu digunakan

Teruskan mengguna HEMORIF DS selama doktor anda mengesyorkan.

Jika terlupa menggunakan

Jangan mengambil dos berganda untuk menggantikan dos yang terlupa.

Jika anda mempunyai sebarang soalan lanjut mengenai penggunaan ubat ini, tanya doktor atau ahli farmasi anda.

Jika mengambil berlebihan (terlebih dos)

Jika anda telah mengambil berlebihan HEMORIF DS tablet bersalut filem daripada yang diarahkan, hubungi doktor atau ahli farmasi anda dengan segera.

Pengalaman dos terlebih dengan HEMORIF DS adalah terhad, tetapi adalah dilaporkan simptom-simptom seperti cirit-birit, mual, sakit perut, pruritus dan ruam.

Semasa menggunakan HEMORIF DS

Perkara yang perlu dilakukan

Sentiasa mengguna ubat ini seperti yang diarahkan oleh doktor anda.

Beritahu semua doktor, doktor gigi dan ahli farmasi yang merawat anda bahawa anda sedang mengguna HEMORIF DS.

Perkara yang tidak boleh dilakukan

Ubat ini telah dipreskripsikan untuk anda. Jangan memberi ubat ini kepada orang lain. Ia boleh membahayakan mereka, walaupun simptom-simptom mereka adalah sama seperti anda.

Perkara yang perlu diberi perhatian

Jika mana-mana kesan sampingan bertambah teruk atau berterusan, atau jika anda mengalami kesan sampingan yang tidak disenaraikan dalam risalah ini, sila beritahu doktor atau ahli farmasi.

Kesan-kesan sampingan

Seperti ubat-ubatan lain, HEMORIF DS boleh menyebabkan kesan sampingan, walaupun tidak semua orang akan mengalaminya.

Frekuensi kesan-kesan sampingan yang tertera di bawah ditakrifkan mengikut system berikut:

- sangat biasa (boleh menjejaskan lebih daripada 1 dalam 10 orang)
- biasa (boleh menjejaskan 1 sehingga 10 dalam 100 orang)
- luar biasa (boleh menjejaskan 1 sehingga 10 dalam 1000 orang)
- jarang (boleh menjejaskan 1 sehingga 10 dalam 10,000 orang)
- sangat jarang (menjejaskan kurang daripada 1 dalam 10,000 orang)
- frekuensi tidak diketahui (tidak boleh dianggarkan dari data yang sedia ada)

Mereka mungkin termasuk:

Biasa: cirit-birit, dyspepsia (pencernaan yang sukar), rasa loya, muntah-muntah.

Luar biasa: *colitis* (keradangan usus besar).

Jarang: rasa pening, sakit kepala, kelesuan, ruam, *pruritus*, *urticaria*.

Frekuensi tidak diketahui: sakit perut, edema (kebengkakan) muka bibir, kelopak mata. *Exceptionally: Quincke's* edema (kebengkakan muka, bibir, mulut, lidah atau tekak yang boleh menyebabkan kesesakan nafas).

Melaporkan kesan sampingan

Jika anda mendapat sebarang kesan sampingan, berbincanglah dengan doktor atau ahli farmasi anda. Ini termasuklah sebarang kesan sampingan yang mungkin tidak disenaraikan di dalam risalah ini. Anda juga boleh melaporkan kesan sampingan melalui sistem pelaporan kebangsaan. Dengan melaporkan kesan sampingan anda boleh membantu memberi maklumat mengenai keselamatan ubat ini.

Anda boleh melaporkan sebarang kesan sampingan atau kesan advers ubat kepada Pusat Pemantauan Kesan Advers Ubat Kebangsaan melalui laman web npa.gov.my (*Consumers → Reporting Side Effects to Medicines (ConSERF) or Vaccines (AEFI)*).

Cara penvimpanan dan pelupusan HEMORIF DS

Penvimpanan

Simpan ubat ini jauh dari penglihatan dan pencapaian kanak-kanak. Jangan guna ubat ini selepas tarikh luput yang dinyatakan pada kotak. Tarikh luput merujuk kepada hari terakhir bulan tersebut.

Simpan dalam pembungkusan luar yang asal.

Ubat ini tidak memerlukan keadaan penyimpanan khas.

Pelupusan

Jangan buang ubat-ubatan melalui air sisa atau bahan buangan isi rumah. Sila tanya ahli farmasi bagaimana untuk membuang ubat-ubatan anda yang tidak lagi digunakan. Langkah-langkah ini akan membantu untuk melindungi alam sekitar.

Maklumat lanjut

Rupa dan warna produk

Tablet berbentuk kaplet, bikonveks, bersalut filem, berwarna coklat kekuningan hingga coklat, kosong di kedua-dua sisi.

Bahan-bahan kandungan

Bahan-bahan aktif adalah:
Diosmoin (Micronized)
Hesperidin (Micronized)

Bahan-bahan lain adalah:
Microcrystalline Cellulose (PH 101)
Povidone
Sodium Starch Glycolate (Type A)
Colloidal Silicon Dioxide
Magnesium Stearate

Salutan tablet:

Opadry-31K-56501 (Brown) [HPMC 2910/Hypromellose, Titanium Dioxide, Lactose Monohydrate, Triacetin, Iron

Oxide Yellow, Iron oxide Red, Iron Oxide Black]

Opadry-03B54802 (Pink) [HPMC 2910/Hypromellose 6 CP, Titanium Dioxide, Macrogol/PEG 400, Iron Oxide Yellow, Iron Oxide Red, iron Oxide Black]

Nombor MAL

MAL*****

Pengilang

Square Lifesciences Limited, Patikabari, Hemayetpur, Pabna

Pemegang Pendaftaran Produk

Medispec (M) Sdn Bhd
B-1-07, Jalan SS 25/22,
Taman Mayang,
47301 Petaling Jaya, Selangor,
Malaysia

Tarikh kemaskini RiMUP

01/01/2025

Nombor Siri

NPRA (R2) 25/212