

entivos

específico, te-  
buena carrera  
y manteniendo  
ción entre nive-  
a está rota".  
nisma línea ve  
na remunera-

ra como "productora de mé-  
dicos" para garantizar el re-  
levo generacional.

La intención de Hidalgo  
es que el foro sea anual. "No  
queremos opiniones magis-  
trales, sino que todos ha-  
blen y que lo hagan en la  
casa de los médicos: el cole-  
gio".

OGRAMA

## ntar tubre

toma como ba-  
do borrador al  
adido en distin-  
las alegaciones  
r los sindicatos.  
ción se ha divi-  
tro bloques. El  
t dedicado a los  
s generales co-  
ción, los objeti-  
mero de niveles  
la última pro-  
n cuatro. El pla-  
ha fijado para el  
El segundo blo-  
á el sistema de  
que tendrá que  
ara el 31 de ma-  
rcer apartado se  
ore las comisio-  
s de garantía. El  
a el 15 de junio.  
uarto paso será  
marcha del mo-  
cha límite no se  
temor a la pa-  
e implica el ve-  
e girará en tor-  
septiembre.

## NOMBRES PROPIOS

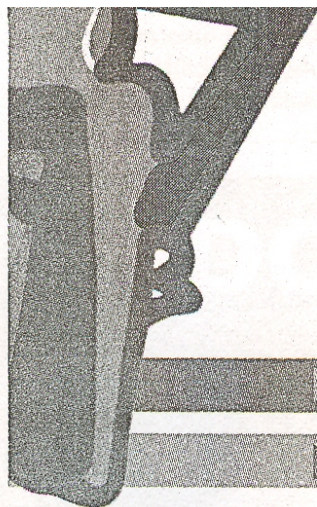


Santiago Gri-  
solía García  
ha recibido el  
Premio Ex-

traordinario del Instituto  
Danone. Grisolia es se-  
cretario de la Fundación  
Valenciana de Estudios e  
Investigaciones Avanza-  
das.

Catedrático honorario  
de la Facultad de Medici-  
na de Valencia, ha sido  
profesor del departa-  
mento de Bioquímica de  
la Universidad de Kan-  
sas. También ha desem-  
peñado labor docente en  
las universidades de Chi-  
cago y Wisconsin.

Fundador del Instituto  
de Investigaciones Cito-  
lógicas de Valencia, pre-  
sidió el Comité de Coordi-  
nación Científica de la  
Unesco para el Proyecto  
Genoma Humano y fue  
vicepresidente de la Fun-  
dación Jiménez Díaz. En  
1990 recibió el Premio  
Príncipe de Asturias de  
Investigación Científica  
y Técnica.



Con un nuevo y agradable sabor

Sin excipiente alcohólico

**1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO:** ESBERIVEN 100 mg/ml, Solución oral. **2. COMPOSICIÓN CUANTITATIVA Y CUALITATIVA:** Cada ml de solución contiene 100 mg de Troxerutina (DOE) Excipientes: ver apartado 5.1. **3. FORMA FARMACÉUTICA:** 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 se produce habitualmente en este tiempo, el tratamiento puede entonces ser interrumpido. A criterio del médico, cuando los síntomas 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 importante sobre algún componente de Esberiven 100 mg/ml Solución oral:** Por contener sorbato de potasio como excipiente es perjudicial para pacientes con dietas pobres en potasio. El exceso de potasio puede producir, después de la administración oral, molestias de estómago 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 interacción:** No se han descrito. **4.6 Embarazo y lactancia:** Embarazo: No se han realizado estudios adecuados sobre la administración de troxerutina en mujeres embarazadas. Sin embargo, estudios llevados a cabo en diversas

especies animales no han demostrado efectos teratogénos 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. **Lactancia:** 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 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 antídoto específico. **5. 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 titular de la autorización de comercialización. Titular:** IQUINOSA FARMA, S.A. C/ Alpedrete, 24. 28045 Madrid. **Responsable de la fabricación. LABORATORIOS FAES FARMA, S.A.** 48940 Leioa. **7. NÚMERO DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:** ESBERIVEN 100 mg/ml, Solución oral: 53.004.8. **FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN:** 21-04-1975. **9. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN:** Diciembre 2004. **PRESENTACIÓN Y P.V.P. (IVA):** Frasco de 200 ml y tapón dosificador: 8,43€. Aportación normal. **CON RECETA MÉDICA. Referencias Bibliográficas:** 1. Ficha Técnica de producto.



Línea  
VASCULAR  
Faes Farma



Centro de Información al Consumidor  
FAES FARMA, S.A.  
900 460 153

FAES FARMA  
www.faes.es