

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

ACTHEANE tabletten

Actaea racemosa 4 CH, Arnica montana 4 CH, Glonoinum 4 CH,
Lachesis mutus 5 CH, Sanguinaria canadensis 4 CH

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken, want er staat belangrijke informatie in voor u.

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Nemen uw klachten na 3 maanden niet af, of voelt u zich minder goed? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is ACTHEANE tabletten en waarvoor wordt het gebruikt?
2. Wanneer mag u ACTHEANE tabletten niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u ACTHEANE tabletten?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u ACTHEANE tabletten?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is ACTHEANE tabletten en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Homeopathisch geneesmiddel dat bestanddelen bevat die traditioneel gebruikt worden bij opvliegers en functionele menopauzale klachten.

2. Wanneer mag u ACTHEANE tabletten niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u ACTHEANE niet gebruiken?

Wanneer u allergisch bent aan één van de actieve bestanddelen of aan een ander bestanddeel aanwezig in het geneesmiddel, vermeld in rubriek 6.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Er zijn geen bijzondere voorzichtigheidsmaatregelen.

Kinderen

Dit geneesmiddel is voorbehouden aan volwassenen.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast ACTHEANE nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?

Niet van toepassing.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

ACTHEANE is aangewezen bij vrouwen in hun menopauze. Vraag raad aan uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

ACTHEANE heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen.

ACTHEANE bevat sacharose en lactose

Wanneer uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, dient u contact op te nemen met uw arts voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

3. Hoe neemt u ACTHEANE tabletten in?

Neem dit geneesmiddel altijd precies in zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Dosering:

Volwassenen: 1 tablet 2 tot 4 keer per dag innemen, in functie van de intensiteit van de symptomen. Laat de tablet smelten onder de tong. Verminder het aantal innames naargelang verbetering en stop de innames wanneer de symptomen verdwenen zijn.

Raadpleeg uw arts wanneer verbetering uitblijft.

Wijze van toediening:

Sublinguale toediening.

Behandelingsduur:

De duurtijd van een behandeling is drie maanden en hernieuwbaar.

Heeft u te veel ACTHEANE ingenomen?

Rekening houdend met de samenstelling van dit geneesmiddel is er geen risico van overdosering van de werkzame bestanddelen. Wanneer u een dubbele dosis heeft gebruikt, zal het effect daardoor niet sterker zijn.

Wanneer u te veel van ACTHEANE heeft gebruikt, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Bent u vergeten ACTHEANE in te nemen?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het innemen van ACTHEANE

Geen enkel effect is te verwachten bij het stopzetten van de behandeling.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het nationale meldsysteem:

België:

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en gezondheidsproducten

www.fagg.be

Afdeling Vigilantie

Website: **www.eenbijwerkingmelden.be**

E-mail: **adr@fagg-afmps.be**

Luxemburg:

Direction de la Santé, Division de la Pharmacie et des Médicaments

Tél. : (+352) 2478 5592

E-mail : **pharmacovigilance@ms.etat.lu**

Link voor het formularium:

<https://guichet.public.lu/fr/entreprises/sectoriel/sante/medecins/notification-effets-indesirables-medicaments.html>

Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u ACTHEANE tabletten?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Geen specifieke voorzorgsmaatregelen bij het bewaren.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de doos na EXP. De twee eerste cijfers geven de maand aan, de vier volgende het jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in ACTHEANE?

- De werkzame stoffen zijn :

Actaea racemosa	4 CH	0,5 mg
Arnica montana	4 CH	0,5 mg
Glonoinum	4 CH	0,5 mg
Lachesis mutus	5 CH	0,5 mg
Sanguinaria canadensis	4 CH	0,5 mg

Voor een tablet van 250 mg.

- De andere stoffen zijn: lactose, saccharose en magnesiumstearaat

Hoe ziet ACTHEANE er uit en hoeveel zit er in een verpakking?

Tabletten in blisterverpakking (PVC/Aluminium) verpakt in een doos met 120 tabletten.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

BOIRON
2 avenue de l'Ouest Lyonnais
69510 Messimy
Frankrijk

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

België:
HO-BE568711

Luxemburg:
2021020022 (MA)

Wijze van aflevering

Vrije aflevering.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 01/2025.