

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Veinofytol Hartkapseln

Rosskastaniesamen-Trockenextrakt

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich 42 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Veinofytol Hartkapseln und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Veinofytol Hartkapseln beachten?
3. Wie ist Veinofytol Hartkapseln einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Veinofytol Hartkapseln aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen.

1. Was ist Veinofytol Hartkapseln und wofür wird es angewendet?

Veinofytol ist ein Arzneimittel auf pflanzlicher Basis, das bei chronische venöse Unzulänglichkeit angewendet wird. Dieses Arzneimittel wird bei Erwachsenen zur Behandlung einer chronischen venösen Unzulänglichkeit verwendet, die sich durch geschwollene Beine, Krampfadern, Schweregefühl, Schmerzen, Ermüdung, Juckreiz, Spannungsgefühle und Wadenkrämpfe äußert.

Die Einnahme dieses Arzneimittels schließt die Notwendigkeit einer medizinischen Untersuchung nicht aus.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Veinofytol Hartkapseln beachten?

Veinofytol darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch gegen Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Veinofytol einnehmen.

- Die Behandlung der venösen Unzulänglichkeit schließt klassische Maßnahmen, wie sportliche Übungen und eine Gewichtsreduzierung, nicht aus.
- Bei einer Hautentzündung, einer Venenentzündung, einer subkutanen Verhärtung, stechenden Schmerzen, Ulzera, plötzlichem Anschwellen eines oder beider Beine, einer Herzunzulänglichkeit oder einer renalen Unzulänglichkeit ist ein Arzt hinzuzuziehen.

Wenn sich die Symptome verschlechtern oder Anzeichen von Hautinfektionen während der Anwendung des Arzneimittels auftreten, sollte sie ein Arzt oder Apotheker konsultieren.

- Die Anwendung wird bei Jugendlichen unter 18 Jahren aufgrund fehlender Sicherheits- und Wirksamkeitsdaten nicht empfohlen.
- Eine Einnahme auf nüchternen Magen verursacht Übelkeit. Daher müssen die Kapseln beim Essen eingenommen werden.

Kinder und Jugendliche

Bei Kindern unter 12 Jahren gibt es keine relevante Indikation.

Die Anwendung bei Jugendlichen unter 18 Jahren wird nicht empfohlen.

Einnahme von Veinofytol zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen.

Einnahme von Veinofytol zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Nicht zutreffend.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Es stehen nicht genügend Daten zur Verfügung, um eventuelle verhängnisvolle Auswirkungen während der Schwangerschaft oder Stillzeit auszuschließen. Die Anwendung von Veinofytol während der Schwangerschaft oder Stillzeit wird nicht empfohlen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Nicht zutreffend.

3. Wie ist Veinofytol Hartkapseln einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach der mit Ihrem Arzt oder Apotheker getroffenen Absprache ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis bei Erwachsenen beträgt 1 Kapsel 2 mal täglich zu den Mahlzeiten. Die Kapseln können zu den Mahlzeiten morgens, mittags oder abends eingenommen werden.

Die maximale Dosis (3 Kapseln täglich) darf nicht überschritten werden.

Die Kapsel ist mit einem großen Glas Wasser einzunehmen.

Eine Besserung zeigt sich erst nach einer wenigstens 4-wöchigen Behandlung.

Bei einer längeren Anwendung muss in regelmäßigen Abständen ein Arzt konsultiert werden

Wenn Sie eine größere Menge von Veinofytol eingenommen haben, als Sie sollten

Kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt oder Apotheker oder die Giftnotrufzentrale (070/245.245).

Bei Überdosierung ist eine symptomatische Behandlung erforderlich.

Wenn Sie die Einnahme von Veinofytol vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie die Einnahme von Veinofytol abbrechen

Erneutes Auftreten der Beschwerden.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Es sind einige Fälle von Magen-Darm-Beschwerden, Kopfschmerzen, Schwindelgefühlen, Juckreiz und allergischen Reaktionen dokumentiert.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen über:

Belgien:

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte

Abteilung Vigilanz

Avenue Galilée - Galileelaan 5/03 1210 BRÜSSEL	Postfach 97 1000 BRÜSSEL Madou
--	--------------------------------------

Website: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Luxemburg

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy

crpv@chru-nancy.fr

Tel : (+33) 3 83 65 60 85 / 87

ou

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

pharmacovigilance@ms.etat.lu

Tél. : (+352) 2478 5592

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Veinofytol Hartkapseln aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton nach « EXP » angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

In der Originalverpackung aufbewahren.

Für dieses Arzneimittel sind bezüglich der Temperatur keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Veinofytol enthält

Der Wirkstoff ist Rosskastaniesamen-Trochenextrakt. Jede Kapsel enthält 192 – 258 mg Trockenextrakt aus *Aesculus hippocastanum* L., semen (Rosskastaniesamen), entspricht einer Gesamtmenge an Saponosiden von 21 mg Triterpenglykoside, berechnet als Protoaescigenin. Auszugsmittel: Ethanol 50% V/V.

Die sonstigen Bestandteile sind:

Kapselinhalt: mikrokristalline Cellulose, wasserfreie kolloidale Kieselerde, Trikalziumphosphat, Magnesiumstearat, Talk.

Kapselhüllen: Gelatine, Titandioxid (E171), Eisenoxid rot (E172), Allurarot AC (E129).

Hilfsstoffe des Extrakts: Maltodextrin, wasserfreie kolloidale Kieselerde.

Wie Veinofytol aussieht und Inhalt der Packung

Undurchsichtige, weiss und dunkelrotfarbene Hartkapseln.

Veinofytol ist in PVC/PE/PVDC-Aluminium-Blisterpackungen in Packungsgrößen mit je 40 oder 98 Kapseln oder 100 x 1 Kapsel pro Faltschachtel erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Tilman s.a., Z.I. Sud 15, 5377 Baillonville, Belgien

Zulassungsnummer

BE278582

Abgabe

Nicht verschreibungspflichtig.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 10/2021.