

Notice : information de l'utilisateur

Veinofytol comprimés gastrorésistants

Extrait sec de marron d'Inde
équivalent à 21 mg de glycosides triterpéniques, calculés sous forme de protoaescigénine

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Si vous ne constatez pas d'amélioration ou si vos symptômes s'aggravent ou si vous devez prendre Veinofytol pendant plus de 8 semaines, parlez-en à un médecin.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Veinofytol comprimés gastrorésistants et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Veinofytol comprimés gastrorésistants ?
3. Comment prendre Veinofytol comprimés gastrorésistants ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Veinofytol comprimés gastrorésistants ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que Veinofytol comprimés gastrorésistants et dans quel cas est-il utilisé ?

Veinofytol est un médicament à base de plantes contenant un extrait sec de marron d'Inde.

Veinofytol est utilisé chez les adultes dans le traitement de l'insuffisance veineuse chronique, qui est caractérisée par des jambes gonflées, des varices, des sensations de lourdeur, douleur, fatigue, démangeaisons, tension et crampes dans les mollets.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Veinofytol comprimés gastrorésistants ?

Ne prenez jamais Veinofytol :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Veinofytol, en particulier dans les cas suivants :

- En cas d'inflammation de la peau, de thrombophlébite, d'induration subcutanée, de douleur aiguë, d'ulcères, de gonflement soudain d'une ou des deux jambes, d'insuffisance cardiaque ou rénale, un médecin doit être consulté.

Si les symptômes s'aggravent ou que des signes d'infections cutanées apparaissent lors de l'utilisation du médicament, un médecin ou un pharmacien doit être consulté.

La prise de Veinofytol ne remplace pas d'autres mesures thérapeutiques préventives telles que les douches froides et le port de bas de contention, s'ils ont été prescrits par un médecin.

Si vous devez prendre Veinofytol durant plus de 8 semaines pour le traitement d'une maladie veineuse chronique, parlez-en à un médecin.

Enfants et adolescents

Il n'y a pas d'indication pertinente chez les enfants de moins de 12 ans.

Compte tenu du manque de données relatives à la sécurité et à l'efficacité, l'utilisation chez les adolescents de moins de 18 ans n'est pas recommandée.

Autres médicaments et Veinofytol

Aucune rapportée. Des études évaluant les interactions n'ont pas été réalisées. Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Veinofytol avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Comme les données disponibles relatives à Veinofytol sont insuffisantes en ce qui concerne l'utilisation de l'extrait sec de graine de marron d'Inde durant la grossesse et l'allaitement, l'utilisation de ce médicament durant cette période n'est pas recommandée. Il n'existe pas de données relatives à l'influence sur la fertilité.

Patients dont la fonction rénale/hépatique est altérée :

Aucune donnée n'est disponible en ce qui concerne la posologie en cas d'altération de la fonction hépatique et/ou rénale.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

Veinofytol contient le colorant azoïque appelé rouge allura AC (E129)

Ce médicament contient le colorant azoïque appelé rouge allura AC (E129), qui peut provoquer des réactions allergiques.

Veinofytol contient du sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium, ce qui signifie qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. Comment prendre Veinofytol comprimés gastrorésistants ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Adultes

La dose recommandée chez les adultes est de un comprimé deux fois par jour.
Avez les comprimés en entier, sans les mâcher, avec un verre d'eau.

Au moins 4 semaines de traitement peuvent être requises avant d'observer un effet bénéfique.
Si vos symptômes s'aggravent ou s'ils ne s'améliorent pas après 8 semaines, consultez un médecin.
En cas d'usage prolongé, le traitement doit être évalué périodiquement par un médecin.

Si vous avez pris plus de Veinofytol que vous n'auriez dû

Si vous avez utilisé ou pris trop de Veinofytol, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoison (070/245.245).

Si vous oubliez de prendre Veinofytol

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Des troubles gastro-intestinaux, des maux de tête, des vertiges, des prurits ainsi que des réactions allergiques ont été rapportés. La fréquence n'est pas connue.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via :

Belgique :

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

www.afmps.be

Division Vigilance

Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Luxembourg :

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé

Site internet : www.guichet.lu/pharmacovigilance

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Veinofytol comprimés gastrorésistants ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption mentionnée sur l'emballage après la mention « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver dans l'emballage d'origine.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation concernant la température.

Ne jetez aucun médicament au tout à l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Veinofytol

La substance active est l'extrait sec de marron d'Inde.

Chaque comprimé contient 192 mg - 258 mg d'extrait sec de *Aesculus hippocastanum* L., semen (marron d'Inde) correspondant à 21 mg d'hétérosides triterpéniques, exprimés en protoaescigénine. Solvant d'extraction : Ethanol 50% V/V.

Les autres composants sont :

- Noyau du comprimé : maltodextrine, cellulose microcristalline, hydrogénophosphate de calcium, amidon prégélatinisé, talc, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.
- Pelliculage du comprimé : copolymère de l'acide méthacrylique, talc, citrate de triéthyle, dioxyde de titane (E171), rouge allura AC (E129), silice colloïdale anhydre, bicarbonate de sodium, laurylsulfate de sodium.
- Excipients utilisés dans l'extrait : maltodextrine, silice colloïdale anhydre.

Aspect de Veinofytol et contenu de l'emballage extérieur

Les comprimés gastrorésistants Veinofytol sont de couleur rouge, oblongs et biconvexes, de 18x8 mm. Ils sont fournis dans des plaquettes par boîtes de 42 ou 98 comprimés, ou dans des plaquettes pour délivrance à l'unité par boîtes de 100 x 1 comprimés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

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

Numéro de l'Autorisation de mise sur le marché (Belgique)

BE545342

Numéro de l'Autorisation de mise sur le marché (Luxembourg)

XXXXXXXXXX

Mode de délivrance

Médicament non soumis à prescription médicale.

Ce médicament est enregistré dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants :

Belgique, Luxembourg, Portugal, Chypre, Grèce, Malte, Espagne, Croatie, Allemagne : Veinofytol

France : Veinodril

Pologne : Veinofytil

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 09/2024.