

Extrait sec de marron d'Inde

Veuillez 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 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 42 jours.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE VEINOFYTOL GÉLULES ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Veinofytol est un médicament à base de plantes 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.

L'emploi de ce médicament n'exclut pas la nécessité d'un examen médical.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE VEINOFYTOL GÉLULES ?

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.

- Pas d'administration aux adolescents sans avis médical.
- Au moins 4 semaines de traitement sont nécessaires avant d'observer un effet bénéfique.
- En cas d'usage prolongé, le traitement doit être évalué périodiquement par un médecin.
- Le traitement de l'insuffisance veineuse n'exclut pas les mesures classiques comme des exercices physiques et le contrôle du poids.
- En cas d'inflammation de la peau, de thrombophlébite, d'induration subcutanée, de douleur aigue, d'ulcères, de gonflement soudain d'une ou des deux jambes, d'insuffisance cardiaque ou rénale, un médecin doit être consulté.
- La prise à jeun provoque une sensation de nausée. Il est donc important de prendre les gélules en mangeant.

Enfants et adolescents

Ce médicament est réservé aux adultes.

L'utilisation chez les adolescents doit se faire sous avis médical.

Autres médicaments et Veinofytol

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Veinofytol avec des aliments et boissons

Non applicable.

Grossesse et allaitement

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

Ne disposant pas de données suffisantes pour exclure tout effet néfaste durant la grossesse et l'allaitement, la prise de Veinofytol est déconseillée pendant ces périodes.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Non applicable.



La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : 07/2016

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : 09/2016

TILMAN S.A.
B-5377 Baillonville

NL

Paardekastanje droogextract

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 arts of apotheker.
- Krijgt u veel last 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.
- Wordt uw klacht na 42 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Veinofytol harde capsules en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u dit middel in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. WAT IS VEINOFTOL HARDE CAPSULES EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEbruIKT?

Veinofytol is een geneesmiddel op basis van planten dat bij volwassenen wordt gebruikt bij de behandeling van chronische veneuze insuficiëntie, die gekenmerkt wordt door gezwollen benen, spataders, een gevoel van zware, pijn, vermoeidheid, jeuk, spanning en krampen in de kuiten.

Het gebruik van dit geneesmiddel sluit de noodzaak van een medisch onderzoek niet uit. Het gebruik bij jongeren moet onder medisch toezicht gebeuren.

2. WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET INNEMEN OF MOET U EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u dit middel niet innemen?

U bent allergisch voor één van de stoffen die in dit geneesmiddel

3. COMMENT PRENDRE VEINOFTOL GÉLULES ?

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.

Chez l'adulte, la dose recommandée est de 1 gélule 2 fois par jour pendant le repas. Les gélules peuvent être prises pendant le repas du matin, du midi ou du soir.

Ne pas dépasser la dose maximale de 3 gélules par jour.

La gélule est à avaler avec un grand verre d'eau.

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

Contactez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoisons (070/245.245).

En cas de surdosage, un traitement symptomatique s'impose.

Si vous oubliez de prendre Veinofytol

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

Si vous arrêtez de prendre Veinofytol

Les troubles peuvent éventuellement réapparaître.

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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Des cas de troubles gastro-intestinaux, des maux de tête, des vertiges, des prurits ainsi que des réactions allergiques ont été signalés.

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 :

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

Division Vigilance

EUROSTATION II

Place Victor Horta, 40/40

B-1060 Bruxelles

Site internet : www.afmps.be

e-mail : patientinfo@fagg-afmps.be

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

5. COMMENT CONSERVER VEINOFTOL GÉLULES ?

Tenir 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 d'expiration 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 gélule contient 227 - 313 mg d'extrait sec de *Aesculus hippocastanum L.*, semen (marron d'Inde) correspondant à 50 mg de saponosides totaux exprimés en aescine anhydre.

Solvant d'extraction : Ethanol 50 % V/V.

Les autres composants sont :

Contenu de la gélule : cellulose microcrystalline, silice colloïdale anhydre, phosphate tricalcique, stéarate de magnésium, talc.

Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane (E171), oxyde de fer rouge (E172), rouge allura AC (E129).

Excipients utilisés dans l'extrait : maltodextrine, silice colloïdale anhydre.

Aspect de Veinofytol et contenu de l'emballage extérieur

Gélules opaques de teinte blanc/rouge foncé.

Veinofytol est disponible en boîtes de 40 ou 98 ou 100 x 1 gélules en plaquettes thermoformées PVC/PE/PVDC-aluminium.

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 : BE278582

Mode de délivrance : Médicament non soumis à prescription médicale.

TILMAN S.A.
B-5377 Baillonville

zitten. Deze stoffen kunt u vinden onder rubriek 6.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel ?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel inneemt.

- Geen toediening aan adolescents zonder medisch advies.
- Er zijn minstens 4 weken behandeling nodig voordat u enig gunstig effect waarnemt.
- Bij langdurig gebruik moet de behandeling periodiek worden geëvalueerd door een arts.
- De behandeling van veneuze insuficiëntie sluit de klassieke maatregelen niet uit - zoals lichamelijke activiteit en controle van het gewicht.
- U moet een arts raadplegen bij ontsteking van de huid, tromboflebitis, onderhuidse verharding, acute pijn, zwelling, zwelling van één of beide ledematen, hart- of nierinsuficiëntie.
- Nuchtere inname veroorzaakt een misselijk gevoel. Het is bijgevolg belangrijk om de capsules bij de maaltijd in te nemen.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Dit geneesmiddel is voorbehouden aan volwassenen.

Het gebruik bij jongeren moet onder medisch toezicht gebeuren.

Neemt u nog andere geneesmiddelen in ?

Neemt u naast Veinofytol nog andere geneesmiddelen in, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaan innemen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Waarop moet u letten met eten en drinken ?

Niet van toepassing.

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Er zijn onvoldoende gegevens bekend om mogelijke nadelige effecten tijdens de zwangerschap of borstvoeding uit te sluiten. Het gebruik van Veinofytol wordt tijdens deze periodes niet aanbevolen.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Niet van toepassing.

Vervolg aan keerzijde ►

3. HOE NEEMT U DIT MIDDLE IN ?

Neem dit geneesmiddel altijd precies 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.

De gebruikelijke dosering bij volwassenen is 1 capsule 2 maal per dag tijdens de maaltijden. De capsules mogen tijdens het ontbijt, de middag of avondmaaltijd worden ingenomen.

Overschrijdt de maximale dosis van 3 capsules per dag niet.

De capsule moet worden ingeslikt met een groot glas water.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen ?

Neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Bij overdosering moet een symptomatische behandeling worden ingesteld.

Bent u vergeten dit middel in te nemen ?

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

Als u stopt met het innemen van dit middel

De oorspronkelijke symptomen kunnen opnieuw verschijnen.

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.

Er werden gevallen van gastro-intestinale stoornissen, hoofdpijn, duizeligheid, jeuk en allergische reacties gemeld.

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 :

Federaal agentschap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten
Afdeling Vigilantie - EUROSTATION II - Victor Hortapplein, 40/40

B-1060 Brussel

Website : www.fagg.be

e-mail : patientinfo@fagg-afmps.be



Tilman®

Deze bijsluiter is voor het laatst herzien in : 07/2016

De datum van de goedkeuring van deze bijsluiter is : 09/2016

TILMAN S.A.

B-5377 Baillonville

DE

Veinofytol®
Hartkapseln

Roskastaniesamen-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 Tage 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.

- Keine Verabreichung an Jugendliche ohne ärztliche Aufsicht.
- Eine Besserung zeigt sich erst nach einer wenigstens 4-wöchigen Behandlung.
- Bei einer längeren Anwendung muss in regelmäßigen Abständen ein Arzt konsultiert werden.
- 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.
- Eine Einnahme auf nüchternen Magen verursacht Übelkeit. Daher müssen die Kapseln beim Essen eingenommen werden.

Kinder und Jugendliche

Dieses Arzneimittel wird für Erwachsene empfohlen.

Die Anwendung bei Jugendlichen muss unter ärztlicher Aufsicht erfolgen.

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.

Tilman®

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

5. HOE BEWAART U DIT MIDDLE ?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos na « EXP ». Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities wat betreft de temperatuur.

Spoei geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooii 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 dit middel ?

De werkzame stof in dit middel is paardekastanje droogextract. Iedere capsule bevat 227 - 313 mg droogextract van *Aesculus hippocastanum* L., semen (paardekastanje) wat overeenkomt met een hoeveelheid van 50 mg totale saponosiden, uitgedrukt in anhydrisch aescine. Oplosmiddel : Ethanol 50 % V/V.

De andere stoffen in dit middel zijn :

Capsule-inhoud : microkristallijne cellulose, colloïdaal anhydrisch silicon, tricalciumfosfaat, magnesiumstearaat, talk.

Capsulewand : gelatine, titandioxide (E171), rood ijzeroxide (E172), allura AC rood (E129).

Hulpstoffen in het extract : maltodextrine, colloïdaal anhydrisch silicon.

Hoe ziet Veinofytol eruit en hoeveel zit er in een verpakking ?

Ondoorschijnende, wit/donkerrood kleurige capsules.

Veinofytol is beschikbaar in PVC/PE/PVDC-aluminium blisterverpakkingen met 40 of 98 of 100 x 1 capsules per verpakking.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant : Tilman n.v., Z.I. Sud 15, 5377 Baillonville, België

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen : BE278582

Afleveringswijze : Geneesmiddel niet op medisch voorschrijf.

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.

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 : Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte Abteilung Vigilanz EUROSTATION II Victor Hortapplein, 40/40, B-1060 BRUSSEL Website: www.fagg-afmps.be E-Mail: patientinfo@fagg-afmps.be

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 AUFZUBAWAREN ?

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 Roskastaniesamen-Trockenextrakt. Jede Kapsel enthält 227 - 313 mg Trockenextrakt aus *Aesculus hippocastanum* L., semen (Roskastaniesamen), entspricht einer Gesamtmenge an Saponosiden von 50 mg, ausgedrückt als wasserfreies Aescin.

Auszugsmittel : Ethanol 50% V/V.

Die sonstigen Bestandteile sind :

Kapselinhalt : mikrokristalline Cellulose, wasserfreie kolloidale Kieselerde, Tricalciumphosphat, Magnesiumstearaat, Talk.

Kapselhüllen : Gelatine, Titandioxid (E171), Eisenoxid rot (E172), Allura 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.

Tilman®

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im : 07/2016

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im : 09/2016

TILMAN S.A.

B-5377 Baillonville