

Veinofytol®

comprimés gastro-résistants

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

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

1. QU'EST-CE QUE VEINOFYTOLE COMPRIMÉS GASTRO-RÉSISTANTS 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, démanégeons, tension et crampes dans les mollets.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VEINOFYTOLE COMPRIMÉS GASTRO-RÉSISTANTS ?

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 pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre d'autres médicaments.

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.



Tilman®

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 VEINOFYTOLE COMPRIMÉS GASTRO-RÉSISTANTS ?

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. Avalez 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.notifierunefffetindesirable.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 VEINOFYTOLE COMPRIMÉS GASTRO-RÉSISTANTS ?

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'hétéroïdes triterpéniques, exprimés en protoascigénine.**

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 gastro-résistants 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) : 2024030079

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 : Veindroli • Pologne : Veinofytol

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

Veinofytol®

maagsapresistente tabletten

Paardekastanje droogextract overeenkomend met 21 mg triterpeenglycosiden, uitgedrukt in protoascigénine

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.
- Raadpleeg een arts als u zich niet beter voelt of als u zich slechter voelt of als Veinofytol langer dan 8 weken nodig is.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Veinofytol maagsapresistente tabletten 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 VEINOFYTOLE MAAGSAPRESISTENTE TABLETTEN EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Veinofytol is een kruidengeneesmiddel dat paardekastanje droogextract bevat. Veinofytol wordt bij volwassenen gebruikt bij de behandeling van chronische veneuze insufficiëntie, die gekenmerkt wordt door gezwollen benen, spataders, een gevoel van zwaarte, pijn, vermoeidheid, jeuk, spanning en krampen in de kuiten.

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

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

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

- U moet een arts raadplegen bij ontsteking van de huid, tromboflebitis, onderhuidse verharding, acute pijn, zweren, plotse zwelling van één of beide ledematen, hart- of nierinsufficiëntie.

Raadpleeg uw arts of apotheker als de symptomen verergeren of als er tekenen van huidinfectie optreden tijdens het gebruik van het geneesmiddel.

De inname van Veinofytol vervangt geen andere preventieve behandelingsmaatregelen, zoals koude douches of het dragen van compressieklousen, indien voorgeschreven door een arts.

Praat met een arts als Veinofytol langer dan 8 weken nodig is voor de behandeling van een chronische veneuze aandoening.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Er zijn geen relevante indicaties bij kinderen onder de 12 jaar. Het gebruik wordt niet aanbevolen bij adolescenten jonger dan 18 jaar vanwege een gebrek aan gegevens over veiligheid en werkzaamheid.

Neemt u nog andere geneesmiddelen in?

Geen gemeld. Er is geen onderzoek naar interacties uitgevoerd. 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 gaat innemen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Niet van toepassing.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

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 voor Veinofytol met betrekking tot het gebruik van droog extract van paardekastanjezaad tijdens de zwangerschap of borstvoeding. Daarom wordt het gebruik van dit geneesmiddel tijdens deze periodes niet aanbevolen. Er zijn geen gegevens over de invloed op de vruchtbaarheid.

Patiënten met een verminderde nier-/leverfunctie

Er zijn geen gegevens beschikbaar voor een doseringsinstructie bij een verminderde lever- en/of nierfunctie.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Er zijn geen onderzoeken verricht met betrekking tot de effecten van het middel op de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen.

Veinofytol bevat de azokleurstof allurarood AC (E129)

Dit geneesmiddel bevat de azokleurstof allurarood AC (E129), die allergische reacties kan veroorzaken.

Veinofytol bevat natrium

Dit geneesmiddel bevat minder dan 1 mmol (23 mg) natrium per tablet en is dus in wezen 'natriumvrij'.

3. HOE NEEMT U DIT MIDDEL IN?

Neem dit geneesmiddel altijd in 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.



Voor volwassenen

De aanbevolen dosering voor volwassenen is 1 tablet 2 maal per dag.

De tabletten moesten in hun geheel, zonder te kauwen, met een glas water worden ingenomen.

Er zijn minstens 4 weken behandeling nodig voordat u enig gunstig effect waarnaemt. Raadpleeg een arts als uw symptomen verergeren of niet verbeteren na 8 weken. Bij langdurig gebruik moet de behandeling periodiek worden geëvalueerd door een arts.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Wanneer u teveel van Veinofytol heeft gebruikt of ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antifigencentrum (070/245.245).

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

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

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. Gastro-intestinale stoornissen, hoofdpijn, duizeligheid, jeuk en allergische reacties werden beschreven. De frequentie is niet bekend.

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 bijsluiters staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via:

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten • www.fagg.be • Afdeling Vigilantie: Website: www.eenbijwerkingmelden.be • e-mail: adr@fagg-afmps.be

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

5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit middel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum.

Die is te vinden op de buitenverpakking na «EXP». Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.



Tilman®

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in : 09/2024

DE Veinofytol®

magensaftresistente Tabletten

Roskastaniensamen-Trokenextract ingestelt
op 21 mg Triterpenglykoside, berechnet als Protoaescigenin

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 nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt, oder wenn Veinofytol länger als 8 Wochen benötigt wird.

Was in dieser Packungsbeilage steht

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

1. WAS IST VEINOFYTOLO MAGENSAFTRESISTENTE TABLETTEN UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Veinofytol ist ein pflanzliches Arzneimittel, die Roskastaniensamen-Trokenextract enthält.

Veinofytol wird bei Erwachsenen zur Behandlung einer chronischen venösen Unzulänglichkeit verwendet, die sich durch geschwollene Beine, Krampfadern, Schweregefühl, Schmerzen, Ermüdung, Juckreiz, Spannungsgefühle und Wadenkrämpfe äußert.

2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER EINNAHME VON VEINOFYTOLO MAGENSAFTRESISTENTE TABLETTEN 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.

- 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 Einnahme von Veinofytol ersetzt keine anderen präventiven Behandlungsmaßnahmen, wie z.B. kalte Wasserdsuschen oder das Tragen von Kompressionsstrümpfen, falls von einem Arzt verschrieben.

Sie müssen mit einem Arzt sprechen, wenn Veinofytol für mehr als 8 Wochen zur Behandlung von chronischer Venenkrankheit benötigt wird.

Kinder und Jugendliche

Bei Kindern unter 12 Jahren gibt es keine relevante Indikation. Die Anwendung bei Jugendlichen unter 18 Jahren wird nicht empfohlen, da keine Daten zur Sicherheit und Wirksamkeit vorliegen.

Einnahme von Veinofytol zusammen mit anderen Arzneimitteln

Keine berichtet. Studien über Wechselwirkungen wurden nicht durchgeführt. 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

Keine Angabe.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fertilität

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 um Rat.

Da für Veinofytol keine ausreichenden Daten über die Anwendung von Roskastaniensamen-Trokenextract in der Schwangerschaft und Stillzeit vorliegen, wird die Anwendung dieses Arzneimittels in diesem Zeitraum nicht empfohlen. Es liegen keine Daten über den Einfluss auf die Fruchtbarkeit vor.

Patienten mit eingeschränkter Nieren-/Leberfunktion

Es liegen keine Daten für eine Dosieranleitung im Falle einer beeinträchtigten Leber- und/oder Nierenfunktion vor.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Es wurden keine Studien zur Auswirkung auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen durchgeführt.

Veinofytol enthält den Azofarbstoff Allurarot AC (E129)

Dieses Medikament enthält den Azofarbstoff Allurarot AC (E129), der allergische Reaktionen auslösen kann.

Bewahren in der ursprünglichen Verpackung. Vor dem Gebrauch prüfen Sie die besonderen Lagerbedingungen, die auf der Verpackung angegeben sind.

Spülen Sie die Verpackung nach dem Gebrauch gründlich mit Wasser ab. Spülen Sie die Verpackung nicht durch die Toilette oder in die Toilette. Spülen Sie die Verpackung nicht in die Toilette. Spülen Sie die Verpackung nicht in die Toilette. Spülen Sie die Verpackung nicht in die Toilette.

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 tablet bevat **192 mg - 258 mg droogextract van Aesculus hippocastanum L., semen (paardekastanje) wat overeenkomt met een hoeveelheid van 21 mg triterpeneglycosiden, uitgedrukt in protoaescigenine**. Extractie solvent: Ethanol 50% V/V.

De andere stoffen in dit middel zijn:

- Kern van de tablet: maltodextrine, microkristallijne cellulose, calciumwaterstoffsulfaat, gepregelateerd zetmeel, talk, colloïdaal anhydrysch siliciumdioxide, magnesiumstearaat.
- Filmomhulling: methacrylzuur co-polymer, talk, triethylcitraat, titaandioxide (E171), allura rood AC (E129), colloïdaal anhydrysch siliciumdioxide, natriumbicarbonaat, natriumlaurylsulfaat.
- Hulpstoffen in het extract: maltodextrine, colloïdaal anhydrysch siliciumdioxide.

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

Veinofytol magensaftresistente tabletten zijn rood gekleurd, langwerpig en biconvex en 18x8 mm groot. Ze worden geleverd in blisterverpakkingen in dosjes met 42 of 98 tabletten of eenheidsdosisblisterverpakkingen in dosjes met 100 x 1 tabletten. Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

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

Tilman n.v., Z.I. Sud 15, 5377 Bailionville, België

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen:

BE545342 (België) • 2024030079 (Luxemburg)

Afleveringswijze

Geneesmiddel niet op medisch voorschrift.

Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de EEA onder de volgende namen:

België, Luxemburg, Portugal, Cyprus, Griekenland, Malta, Spanje, Kroatië, Duitsland: Veinofytol • Polen: Veinofytol • Frankrijk: Veinodril

Veinofytol enthält Natrium

Dieses Medikament enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Tablette, das heißt, es ist im Wesentlichen natriumfrei.

3. WIE IST VEINOFYTOLO MAGENSAFTRESISTENTE TABLETTEN 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.

Für Erwachsene

Die empfohlene Dosis für Erwachsene beträgt zweimal täglich 1 Tablette.

Die Tabletten sind unzerkaut mit einem Glas Wasser einzunehmen.

Eine Besserung zeigt sich erst nach einer wenigstens 4-wöchigen Behandlung. Wenn sich Ihre Symptome verschlimmern oder nach 8 Wochen nicht gebessert haben, sollten Sie einen Arzt aufsuchen.

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

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

Wenn Sie eine größere Menge von Veinofytol haben angewendet, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antifigencentrum (070/245.245).

Wenn Sie die Einnahme von Veinofytol vergessen haben

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

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. Die Häufigkeit dieser Nebenwirkungen ist nicht bekannt.

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 • www.afmps.be • Abteilung Vigilanz: Website: www.nofifierneffindesirable.be • e-mail: adr@fagg-afmps.be

Luxemburg:

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé • Website: www.guichet.lu/pharmacovigilance

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

5. WIE IST VEINOFYTOLO MAGENSAFTRESISTENTE TABLETTEN AUFZUBEWAHREN?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton nach «EXP» angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum 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 Roskastaniensamen-Trokenextract.

Jede Tablette enthält **192 mg - 258 mg Trokenextract aus Aesculus hippocastanum L., semen (Roskastaniensamen), ingestelt auf 21 mg Triterpenglykoside, berechnet als Protoaescigenin**. Auszugsmittel: Ethanol 50% V/V.

Die sonstigen Bestandteile sind:

- Tablettenkern: Maltodextrin, Mikrokrystalline Cellulose, Calciumhydrogenphosphat, vorverkleisterte Stärke, Talkum, wasserfreie kolloidale Siliciumdioxid, Magnesiumstearat.
- Tablettenverklebung: Methacrylsäure-Copolymer, Talkum, Triethylcitraat, Titandioxid (E171), Allurarot AC (E129), wasserfreie kolloidale Siliciumdioxid, Natriumhydrogencarbonat, Natriumlaurylsulfat.
- Hilfsstoffen des Extrakts: Maltodextrin, wasserfreie kolloidale Siliciumdioxid.

Wie Veinofytol aussieht und Inhalt der Packung

Veinofytol magensaftresistente Tabletten sind rot, länglich und biconvex von 18 x 8 mm.

Sie sind in Blisterpackungen in Umkartons mit 42 oder 98 Tabletten oder in Blisterpackungen zur Abgabe von Einzeldosen in Umkartons mit 100 x 1 Tabletten enthalten, erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen vermarktet.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

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

Zulassungsnummer: BE545342 (Belgien) • 2024030079 (Luxemburg)

Art der Abgabe: Apothekenpflichtig

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen

Belgien, Luxemburg, Portugal, Zypern, Griechenland, Malta, Spanien, Kroatien, Deutschland: Veinofytol • Polen: Veinofytol • Frankreich: Veinodril



Tilman®

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im : 09/2024