

BIPACKSEDEL

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

Venokan, tabletter med modifierad frisättning

Extrakt av frö från hästkastanj

Läs noga igenom denna bipacksedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Detta läkemedel är receptfritt. Venokan måste trots det användas med försiktighet för att uppnå det bästa resultatet.

- Spara denna bipacksedel, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mera information eller råd.
- Du bör kontakta läkare om symtomen försämras eller inte förbättras.
- Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller annan sjukvårdspersonal.

I denna bipacksedel finner du information om:

1. Vad Venokan är och vad det används för
2. Innan du tar Venokan
3. Hur du tar Venokan
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Venokan ska förvaras
6. Övriga upplysningar

1. VAD VENOKAN ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR

Växtbaserat läkemedel som lindrar symtomen orsakade av störningar i det venösa blodflödet i benen, så kallad kronisk venös insufficiens, vilket ofta åtföljs av åderbräck och som kännetecknas av svullnad, tyngdkänsla, smärta, trötthet, klåda, spänningskänsla och vadmkramp. Används då kronisk venös insufficiens konstaterats av läkare.

2. INNAN DU TAR VENOKAN

Ta inte Venokan

- om du är allergisk (överkänslig) mot hästkastanj eller något av övriga innehållsämnen i Venokan.

Var särskilt försiktig med Venokan

- om du under pågående behandling får något av följande symtom i benen, ska du kontakta läkare: hudinflammation, hudförhårdnader, inflammation och propp i en ytlig ven (tromboflebit), svår smärta, sår eller plötslig bensvullnad
- om försämring av symtomen skulle inträffa efter att behandlingen påbörjats kontakta läkare eller annan sjukvårdspersonal
- om du har kompressionsbehandling (stödstrumpa) enligt tidigare ordination bör du ej avsluta denna kompressionsbehandling utan samråd med läkare.
- före behandling med Venokan ska kronisk venös insufficiens ha konstaterats av läkare.

Intag av andra läkemedel

Effekten av samtidigt intag av andra läkemedel och föda är inte studerad.

Graviditet och amning

I brist på tillräckliga data bör Venokan inte användas av gravida eller ammande kvinnor.

Körförmåga och användning av maskiner

Inga studier har utförts på förmågan att framföra fordon och använda maskiner. Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt vaksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivningar av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt i denna bipacksedel. Diskutera med läkare om du är osäker.

3. HUR DU TAR VENOKAN

Ta alltid Venokan enligt bipacksedelns anvisningar.

Vuxna och äldre: 1 tablett 2 gånger dagligen.

Venokan tabletter ska sväljas hela med lite vätska och intas morgon och kväll före måltid.

Venokan rekommenderas inte till barn och ungdomar under 18 år.

Hur länge ska du ta Venokan?

Minst 4 veckors behandling kan behövas innan lindring av besvären uppnås. Långtidsanvändning är möjlig i samråd med läkare.

Om du har tagit för stor mängd av Venokan

Illamående, kräkningar och diarré kan uppstå. Det rekommenderas att en läkare konsulteras som får bestämma om några vidare åtgärder är nödvändiga.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att ta Venokan

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller annan sjukvårdspersonal .

4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR

Liksom alla läkemedel kan Venokan orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

Mag- och tarmbesvär, huvudvärk, yrsel och klåda har rapporterats. Allergiska reaktioner har observerats. Frekvensen är okänd.

Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller annan sjukvårdspersonal.

5. HUR VENOKAN SKA FÖRVARAS

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25°C.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och blistret efter utg.dat.. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är:
263 mg torrt extrakt från hästkastanjfrön, justerat till 50 mg triterpenglykosider beräknat som vattenfritt aescin. Extraktionsmedlet är etanol 50%.
Vid tillverkning av en tablett Venokan åtgår ungefär 1,3 g frö av hästkastanj.
- Övriga innehållsämnen är:
Kalciumvätefosfat, vattenfri; ammoniometakrylatsampolymerer (Eudragit RL30 D och Eudragit RS30 D); povidon; kiseldioxid, kolloidal, vattenfri; hypromellos; krospovidon; macrogol; trietylcitrat; magnesiumstearat; gul järnoxid (E 172); talk; titandioxid (E 171); vanillin; röd järnoxid (E 172); polysorbat 80; sackarinnatrium; antiskumlösning (dimetikon; makrogolstearyleter; kiseldioxid, kolloidal, vattenfri; sorbinsyra).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Venokan är en orangebrun, rund tablett med modifierad frisättning. Den finns tillgänglig i blisterförpackningar (PVC/PVDC/Aluminium) om 20, 50 och 100 tabletter. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co. KG
Willmar-Schwabe-Str. 4
76227 Karlsruhe
Tyskland
e-post: info@schwabepharma.com

Ombud

Midsona Sverige AB
Box 505 77
202 15 Malmö
Tel: 040-660 20 40
e-post: info@maxmedica.se

Denna bipacksedel godkändes senast: 2012-04-26