

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

Venastat hårda depotkapslar Extrakt av frö från hästkastanj (*Aesculus hippocastanum*) (HCE50)

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

Detta läkemedel är receptfritt. Venastat 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 inom 6 veckor.
- 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 Venastat är och vad det används för
2. Innan du använder Venastat
3. Hur du använder Venastat
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Venastat ska förvaras
6. Övriga upplysningar

1. VAD VENASTAT ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR

Venastat är ett växtbaserat läkemedel. Venastat används för lindring av symtom orsakade av störningar i det venösa blodflödet i benen, så kallad kronisk venös insufficiens, som ofta åtföljs av åderbräck och som kännetecknas av t. ex. svullnad, tyngdkänsla, smärta, trötthet, klåda, spänningskänsla och vadkramper. Används sedan kronisk venös insufficiens konstaterats av läkare.

Kronisk venös insufficiens är då blodkärlen (venerna) i benen som transporterar blodet tillbaka till hjärtat inte fungerar ordentligt. Mer blod än vanligt stannar kvar i benen med symtom som svullnad, tunga och trötta ben. Hur Venastat verkar är ofullständigt känt men studier visar effekt på venernas elasticitet (venös tonus) och de minsta blodkärlens genomsläpplighet (kapillär filtration). Dessa effekter gör att svullnaden i benen minskar. Effekten kommer gradvis och börjar ofta märkas efter 4-6 veckor.

2. INNAN DU ANVÄNDER VENASTAT

Använd inte Venastat

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

Var särskilt försiktig med Venastat

- 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
- om du efter 6 veckor fått otillfredsställande effekt, eftersom dina symtom kan ha andra orsaker
- om du har kompressionsbehandling (stödstrumpa) enligt tidigare ordination bör du ej avsluta denna kompressionsbehandling utan samråd med läkare.

- Före behandling med Venastat ska kronisk venös insufficiens ha konstaterats av läkare.

Användning av andra läkemedel

Effekten av samtidigt intag av andra läkemedel inklusive naturläkemedel är inte studerad..

Graviditet och amning

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

Körförmåga och användning av maskiner

Inga effekter på förmågan att köra bil har observerats. 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. Beskrivningen av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller annan sjukvårdspersonal om du är osäker.

3. HUR DU ANVÄNDER VENASTAT

Doseringsanvisning: Vanlig dos är 1 depotkapsel 2 gånger dagligen (morgon och kväll). Kapslarna sväljes hela tillsammans med vätska. Om magbesvär uppkommer rekommenderas att kapslarna tas tillsammans med måltid. Rekommenderas ej till barn eller ungdomar under 18 år.

Behandlingstid: 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 Venastat

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 Venastat

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 Venastat orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem. Lindriga mag- och tarmbesvär, illamående, 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 VENASTAT SKA FÖRVARAS

Förvaras vid högst 25°C. Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen 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 extrakt av frö från hästkastanj (*Aesculus hippocastanum* L.). 1 depotkapsel innehåller 240 – 290 mg torrt extrakt från *Aesculus hippocastanum* L., frö (hästkastanj), motsvarande 50 mg triterpenglykosider beräknat som aescin. Extraktionsmedel: etanol 50%. (HCE50)
- Vid tillverkning av en kapsel åtgår ungefär 1,3 g frö från hästkastanj.
- Övriga innehållsämnen är dextrin, gelatin, kopovidon, talk, renat vatten, ammoniometakrylatsampolymerer (Eudragit RS och Eudragit RL), titandioxid (E171), trietylcitrat, natriumlaurilsulfat, järnoxid (E172).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Depotkapsel, hård

Kapsel med vit underdel och rosa överdel, 23 mm.

60 depotkapslar i blisterförpackning (PVC/PVDC-Alu)

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Boehringer Ingelheim International GmbH

Binger Strasse 173,

D-55216 Ingelheim,

Tyskland

Information lämnas av

Boehringer Ingelheim AB, Consumer Health Care, Box 47 608, 117 94 Stockholm

Tel. 08-721 21 00

E-post: info@receptfritt.nu

Denna bipacksedel godkändes senast: 2009-10-06