

NOTICE

ANSM - Mis à jour le : 20/10/2017

Dénomination du médicament

VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer
Troxérutine

Encadré

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

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- 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. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer ?
3. Comment prendre VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : VASCULOPROTECTEUR/MEDICAMENT AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES (C05CA04: système cardiovasculaire).

Ce médicament est un veinotonique (il augmente la tonicité des parois veineuses) et un vasculoprotecteur (il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins).

Ce médicament est indiqué dans:

- les troubles de la circulation veineuse (jambes lourdes, douleurs, sensations pénibles dites "impatiences lors du coucher");
- la crise hémorroïdaire (douleurs, sensation de congestion).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT de prendre VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer?

Ne prenez jamais VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer:

Ce médicament est généralement déconseillé pendant l'allaitement.

Avertissements et précautions

Attention! Ce médicament contient de l'alcool: le titre alcoolique de la solution est de 36,3% soit 2 g d'alcool par ampoule.

Crise hémorroïdaire: l'administration de ce produit ne dispense pas du traitement spécifique des autres maladies anales. Le traitement doit être de courte durée. Si les symptômes ne cèdent pas rapidement, il est indispensable de consulter votre médecin.

Ce traitement a toute son efficacité lorsqu'il est associé à une hygiène de vie: l'exposition au soleil, à la chaleur, la station debout prolongée, l'excès de poids sont à éviter, la marche à pied et éventuellement le port de bas adaptés sont favorables.

En raison de la présence d'alcool, prévenez votre médecin en cas de maladie du foie, d'épilepsie, ou de grossesse.

Autres médicaments et VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse, que sur les conseils de votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, le traitement est déconseillé pendant la période d'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer contient de l'éthanol.

Ce médicament contient 36.3% de vol d'éthanol (alcool) c.-à-d. jusqu'à 2 g par dose, ce qui équivaut à 50 ml de bière, 20 ml de vin par dose L'utilisation de ce médicament est dangereuse chez les sujets alcooliques et doit être prise en compte chez les femmes enceintes ou allaitant, les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.

3. COMMENT prendre VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer ?

Posologie

La posologie usuelle est de 1 ampoule par jour.

Mode d'administration

Voie orale.

Le contenu de l'ampoule est à diluer dans un verre d'eau.

Fréquence d'administration

A prendre de préférence au cours du repas.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Durée du traitement

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Si vous avez pris plus de VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer que vous n'auriez dû

Sans objet.

Si vous oubliez de prendre VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer

Sans objet.

Si vous arrêtez de prendre VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- rares cas de nausées cédant lorsque le médicament est pris au cours du repas.

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 le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet: www.ansm.sante.fr

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

5. COMMENT CONSERVER VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer?

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

Ne pas utiliser VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

A conserver à température ambiante.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer

- La substance active est :

Troxérutine 3500,00 g
Pour une ampoule de 7 ml.

- Les autres composants sont :

Saccharine sodique, éthanol à 96%, eau purifiée.

Qu'est-ce que VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de solution buvable en ampoule. Boîte de 10 ampoules.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché**LABORATOIRES NEGMA**

BUROPLUS 3

1 BIS AVENUE JEAN D'ALEMBERT

ZAC DE LA CLEF SAINT PIERRE

78990 ELANCOURT

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché**LABORATOIRES NEGMA**

BUROPLUS 3

1 BIS AVENUE JEAN D'ALEMBERT

ZAC DE LA CLEF SAINT PIERRE

78990 ELANCOURT

Fabricant**ALKOPHARM**

ZAC DE KERNEVEZ

11 RUE RONTGEN

29337 QUIMPER CEDEX

OU

PHARMATIS

ZONE D'ACTIVITES EST N°1

60190 ESTREES-SAINT-DENIS

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

Sans objet.

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

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

Autres

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).

