

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

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### Dans 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 A CONNAITRE 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 INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

### 1. QU'EST-CE QUE VEINAMITOL 3500 MG/7 ML, SOLUTION BUVABLE À DILUER ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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 ?

Ce médicament est généralement déconseillé pendant l'allaitement.

**Faites attention avec VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer:**

#### **Mises en garde spéciales**

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.

#### **Précautions d'emploi**

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.

#### **Prise ou utilisation d'autres médicaments**

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.

#### **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.

**Liste des excipients à effet notable:** alcool.

### 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 moment du repas.

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

#### **Durée de traitement**

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

### 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.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### 5. COMMENT CONSERVER VEINAMITOL 3500 MG/7 ML, SOLUTION BUVABLE À DILUER ?

Tenir hors de la portée et de la vue 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. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

**Que contient VEINAMITOL 3500 mg/7 ml, solution buvable à diluer ?**

#### **La substance active est:**

Troxérutine ..... 3500,00 mg

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**

LABORATOIRES NEGMA  
BUROPLUS 3  
1 BIS AVENUE JEAN D'ALEMBERT  
ZAC DE LA CLEF SAINT PIERRE  
78990 ELANCOURT

#### **Exploitant**

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 DE RONTGEN  
29337 QUIMPER CEDEX

Ou

**PHARMATIS**  
Zone d'Activités Est n°1  
60190 ESTREES-SAINT-DENIS

**La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 20/11/2014.**

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