



Aesculaforce® tabletten

Spataderen, Zware benen & Rusteloze benen

Paardenkastanje-extract

Tabletten

Lees deze bijsluiter zorgvuldig door want deze bevat belangrijke informatie voor u.

Dit traditioneel kruidengeneesmiddel is verkrijgbaar zonder doktersvoorschrift (recept), voor de behandeling van een milde aandoening waarbij advies van een arts niet noodzakelijk is. Toch blijft het belangrijk om A.Vogel Aesculaforce tabletten zorgvuldig te gebruiken om een goed resultaat te bereiken.

- Bewaar deze bijsluiter: het kan nodig zijn om deze nogmaals door te lezen.
- Vraag uw apotheker om meer informatie of advies indien nodig.
- Raadpleeg uw arts als klachten verergeren, indien na 2 weken onafgebroken gebruik geen verbetering van klachten wordt bemerkt of wanneer klachten terugkeren.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is A.Vogel Aesculaforce tabletten en waarvoor wordt het gebruikt?
2. Wat moet u weten voordat u A.Vogel Aesculaforce tabletten gebruikt?
3. Hoe wordt A.Vogel Aesculaforce tabletten gebruikt?
4. Mogelijke bijwerkingen.
5. Hoe bewaart u A.Vogel Aesculaforce tabletten?
6. Algemene informatie.

1. Wat is A.Vogel Aesculaforce® tabletten en waarvoor wordt het gebruikt?

Traditioneel kruidengeneesmiddel bij spataderen en aambeien en ter verlichting van de symptomen van vermoeide en zware benen. Bij kramp en rusteloze benen ten gevolge van een verminderde doorbloeding van de aderen. De toepassing is uitsluitend gebaseerd op traditioneel gebruik en niet op klinisch bewijs.

2. Wat moet u weten voordat u A.Vogel Aesculaforce® tabletten gebruikt?

Wanneer mag u Aesculaforce® tabletten niet gebruiken?

Bij overgevoeligheid (allergie) voor planten van de familie van de paardenkastanje, soja, pinda's of één van de andere componenten van A.Vogel Aesculaforce tabletten.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Aesculaforce® tabletten?

Bij huidontsteking, aderontsteking met stolsel-

vorming, onderhuidse verharding, ernstige pijn, zweren, plotselinge zwelling van één of beide benen, hart- of nierinsufficiëntie dient er onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd, omdat dit symptomen van een ernstige aandoening kunnen zijn.

Gebruik van Aesculaforce® tabletten in combinatie met voedsel en drank

Aesculaforce tabletten kan in combinatie met voedsel en drank worden gebruikt.

Gebruik van Aesculaforce® tabletten tijdens zwangerschap of borstvoeding

Wegens onvoldoende gegevens wordt het gebruik van Aesculaforce tabletten uit voorzorg niet geadviseerd tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Er zijn geen studies uitgevoerd naar de invloed van dit product op de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen.

Gebruik van Aesculaforce® tabletten in gebruik met andere geneesmiddelen

Er zijn geen interacties met andere geneesmiddelen bekend. Informeer uw arts of apotheker wanneer u andere geneesmiddelen gebruikt of kort geleden heeft gebruikt.

3. Hoe wordt A.Vogel Aesculaforce® tabletten gebruikt?

Tenzij anders is voorgeschreven *2 keer per dag 1 tablet*, bij voorkeur tijdens de maaltijd. Als de



klachten verergeren of wanneer na 2 weken onafgebroken gebruik geen verbetering van de klachten wordt bemerkt, raadpleeg dan uw arts. Dit product is niet bedoeld voor personen jonger dan 18 jaar.

Wat moet u doen wanneer u te veel van Aesculaforce® tabletten heeft ingenomen?

Wanneer u meer dan de aanbevolen dosering van Aesculaforce tabletten heeft ingenomen, zijn in het algemeen geen bijverschijnselen te verwachten.

Wat moet u doen wanneer u bent vergeten Aesculaforce® tabletten in te nemen?

Wanneer u de tabletten vergeten bent in te nemen, neem dan geen extra tabletten, maar wacht tot het eerstvolgende tijdstip en neem dan het gebruikelijke aantal tabletten.

Effecten die u kunt verwachten wanneer de behandeling met Aesculaforce® tabletten wordt gestopt?

Er zijn geen effecten te verwachten na het stoppen met de behandeling.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan Aesculaforce tabletten bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken. De volgende klachten komen soms (bij meer dan 1 op de 1.000 maar bij minder dan 1 op de 100 patiënten) voor: maagklachten zoals misselijkheid, pijn in de (onder) buik, winderigheid (flatulentie) en diarree. Tevens komen soms (bij meer dan 1 op de 1.000 maar bij minder dan 1 op de 100 patiënten) duizeligheid en hoofdpijn voor.

Zelden (bij meer dan 1 op de 10.000 maar bij minder dan 1 op de 1.000 patiënten) komen overgevoeligheidsreacties zoals overgevoeligheidsreacties van de huid, jeuk, uitslag, erythem en eczeem voor. Krijgt u veel last van een bijwerking? Of heeft u een bijwerking die niet in deze bijsluiting staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

5. Hoe bewaart u A.Vogel Aesculaforce® tabletten?

Aesculaforce tabletten buiten bereik en zicht van kinderen houden.
Bewaren beneden de 25°C.

De uiterste gebruiksdatum staat vermeld op het doosje en het etiket op het potje. U vindt de datum na of onder de woorden 'ten minste houdbaar tot einde'. De uiterste gebruiksdatum is vermeld in de vorm van de maand in cijfers en het jaartal in cijfers (bijvoorbeeld 07-12 = juli 2012). Na verstrijken van deze datum dient u A.Vogel Aesculaforce tabletten niet meer te gebruiken.

6. Algemene informatie

A.Vogel Aesculaforce® tabletten

Het actieve bestanddeel is een ethanolextract van verse paardenkastanjezaden (*Aesculus hippocastanum* L.), overeenkomend met 50 mg aescine. Een tablet van 679 mg bevat 157,5-225,0 mg extract. Dit komt overeen met 2,5 g verse zaden.

Andere bestanddelen (hulpstoffen) zijn: microkristallijne cellulose, maïszetmeel (*Zea mays*), silica,

soja polysaccharide, acrylates copolymeer, talk, triethylcitraat.

De tabletten worden verpakt in een potje met 30 tabletten en een potje met 50 tabletten.

Verantwoordelijk voor het in de handel brengen:
Biohorma B.V.

J.P. Broekhovenstraat 16
8081 HC Elburg

Voor meer informatie kunt u bellen met 0900 - 246 46 46 (10 cpm) of een e-mail sturen naar info@avogel.nl

In het register voor farmaceutische producten ingeschreven onder RVG 100864.

Deze bijsluiting is voor het laatst herzien op 11 oktober 2012.

