



Hepatodoron® kauwtabletten

Fragaria vesca, Folium sicc. 40 mg / Vitis vinifera, Folium sicc. 40 mg

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

Dit traditionele kruidengeneesmiddel kunt u zonder recept krijgen, voor de behandeling van een milde aandoening waarbij advies van een arts niet noodzakelijk is. Maar gebruik het wel zorgvuldig, dan bereikt u het beste resultaat.

- Bewaar deze bijsluiter misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Wordt uw klacht na 2 weken niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.
- Krijgt u veel last van één van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Hepatodoron® en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. WAT IS HEPATODORON® EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Traditioneel kruidengeneesmiddel bij milde maag- en darmklachten, bij incidentele verstopping en winderigheid, bij lichte vormen van eczeem, bij vermoeidheidsklachten en slaapstoornissen. De toepassing is uitsluitend gebaseerd op langdurige gebruikservaring en niet op klinisch bewijs.

2. WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

U bent overgevoelig voor:

- aardbeiblad (Fragaria vesca)
- wijnstokblad (Vitis vinifera)
- of één van de andere stoffen in Hepatodoron®. Deze stoffen kunt u vinden onder rubriek 6.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Indien uw conditie verslechtert of er treedt geen verbetering op binnen 2 weken en ook indien u nieuwe klachten krijgt, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

Kinderen tot 12 jaar

Het gebruik bij kinderen jonger dan 12 jaar wordt niet aanbevolen.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Er zijn geen interacties met andere geneesmiddelen bekend.

Gebruikt u naast Hepatodoron® nog andere geneesmiddelen of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Het is niet waarschijnlijk dat Hepatodoron® bij de aangegeven dosering een effect heeft op de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen.

Hepatodoron® bevat lactose (melksuiker) en tarwezetmeel

Hepatodoron® bevat lactose (melksuiker). Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u Hepatodoron® inneemt.

Geschikt voor mensen met coeliakie. Patiënten met een overgevoeligheid voor tarwe (anders dan coeliakie) dienen Hepatodoron® niet te gebruiken.

3. HOE GEBRUIKT U DIT MIDDEL?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De aanbevolen dosering is:

Volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar: 1-3 keer per dag 1-2 tabletten innemen, bij voorkeur voor de maaltijd.

Wijze van gebruik

De tabletten moeten goed gekauwd worden.

Het gebruik van Hepatodoron® bij kinderen jonger dan 12 jaar wordt niet aanbevolen.

Duur van het gebruik

Hepatodoron® dient minstens 4 tot 6 weken achtereen te worden ingenomen. Als de klachten verergeren of wanneer na 2 weken onafgebroken gebruik geen verbetering wordt bemerkt, dient men een arts te raadplegen.

Voor langdurige behandeling dient men eerst een arts te raadplegen.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Er zijn geen verschijnselen van overdosering bekend.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

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

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

In zeer zeldzame gevallen (minder dan 1 op de 10.000 gebruikers) kunnen overgevoelighedsreacties optreden.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de flacon en buitenverpakking na "EXP:". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Na opening van de verpakking nog 6 maanden houdbaar.

Voor dit geneesmiddel zijn er geen bijzondere bewaarcondities.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in Hepatodoron®?

De werkzame stoffen in Hepatodoron® zijn *Fragaria vesca, folium sicc.* (aardbeiblad) en *Vitis vinifera, folium sicc.* (wijnstokblad). Eén kauwtablet van Hepatodoron® bevat 40 mg *Fragaria vesca, folium sicc.* en 40 mg *Vitis vinifera, folium sicc.*

De andere stoffen in Hepatodoron® zijn: tarwezetmeel, lactose-1-water, calciumbeheenaat.

Hoe ziet Hepatodoron® eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Hepatodoron® kauwtabletten zijn grijsgroene, ronde tabletten, plat aan de boven- en onderzijde, aan één zijde gestempeld met een „w“.

Hepatodoron® is verkrijgbaar in een verpakking van 200 tabletten.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Registratiehouder

Weleda Benelux SE
Platinastraat 161
2718 SR Zoetermeer
Tel: 079-3631313
Fax: 079-3631303
info@weleda.nl

Fabrikant

Weleda AG
Möhlerstrasse 3
73525 Schwäbisch Gmünd
Duitsland

In het register voor farmaceutische producten ingeschreven onder RVG 111650.

Afleverstatus: UAD

Deze bijsluiter is goedgekeurd in september 2019.

Meer informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het CBG (www.cbg-meb.nl).