

PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

ARKOCAPSULAS VID ROJA 270 mg cápsulas duras *Vitis vinifera L.*

Lea todo el prospecto detenidamente porque contiene información importante para usted.

Este medicamento puede adquirirse sin receta. No obstante, para obtener los mejores resultados, debe utilizarse adecuadamente.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita consejo o más información, consulte a su farmacéutico.
- Si los síntomas empeoran o persisten después de 7 días, debe consultar al farmacéutico o médico.
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su farmacéutico o médico.

Contenido del prospecto:

1. Qué es **ARKOCAPSULAS VID ROJA** y para qué se utiliza
2. Antes de tomar **ARKOCAPSULAS VID ROJA**
3. Cómo tomar **ARKOCAPSULAS VID ROJA**
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de **ARKOCAPSULAS VID ROJA**
6. Información adicional

1. Qué es ARKOCAPSULAS VID ROJA y para qué se utiliza

Medicamento tradicional a base de plantas para el alivio de:

- Los síntomas asociados a alteraciones leves de la circulación venosa tales como malestar y pesadez en las piernas.
- Los síntomas asociados a hemorroides tales como picor y ardor.
- Los síntomas asociados a fragilidad de los capilares cutáneos, tales como hematomas.

Basado exclusivamente en su uso tradicional.

2. Antes de tomar ARKOCAPSULAS VID ROJA

No tome ARKOCAPSULAS VID ROJA

Si es alérgico al principio activo o a cualquiera de los demás componentes de ARKOCAPSULAS VID ROJA.

Tenga especial cuidado con ARKOCAPSULAS VID ROJA

Si presenta inflamación de la piel, tromboflebitis, dolor, úlceras, inflamación de una o ambas piernas, insuficiencia cardíaca o renal, debe consultar al farmacéutico o médico.

Si los síntomas persisten tras 7 días del uso del medicamento, consulte a su farmacéutico o médico para valorar la continuación del tratamiento, particularmente en caso de edema (inflamación de las piernas).

Si durante el tratamiento de las hemorroides se produjera sangrado rectal, se deberá consultar al farmacéutico o médico.

Uso de otros medicamentos

Informe a su farmacéutico o médico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta.

Toma de ARKOCAPSULAS VID ROJA con los alimentos y bebidas

Los alimentos y las bebidas no tienen influencia sobre el efecto del medicamento.

Embarazo y lactancia

No hay estudios adecuados y bien controlados en mujeres embarazadas o en periodo de lactancia, por lo que no se recomienda su administración.

IMPORTANTE PARA LA MUJER

Si está embarazada o cree que pudiera estarlo, consulte a su médico antes de tomar este medicamento. El consumo de medicamentos durante el embarazo, puede ser peligroso para el embrión o el feto y debe ser vigilado por su médico.

Conducción y uso de máquinas

No se ha registrado ningún efecto en la capacidad de conducir y el uso de máquinas.

3. Cómo tomar ARKOCAPSULAS VID ROJA

Siga estas instrucciones a menos que su médico le haya dado otras indicaciones distintas. Consulte a su farmacéutico o médico si tiene dudas.

La dosis normal es:

Adultos: tomar 2 cápsulas, tres veces al día (en desayuno, comida y cena) con un vaso de agua.

Este medicamento se utiliza vía oral.

En caso de malestar y pesadez en las piernas la duración recomendada del tratamiento es de 4 semanas.

En caso de tratamiento de los síntomas asociados a hemorroides o la fragilidad capilar, la duración recomendada del tratamiento es de 7 días.

Si los síntomas persisten o no mejoran, tras 7 días del uso de este medicamento, consulte a su farmacéutico o médico para valorar la continuación del tratamiento, especialmente en caso de edema (inflamación de las piernas).

Uso en niños

No está recomendado administrar a niños ni adolescentes menores de 18 años.

Si toma más ARKOCAPSULAS VID ROJA de las que debiera

No se han descrito casos de sobredosificación con ARKOCAPSULAS VID ROJA.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su farmacéutico o médico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20 indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Si olvidó tomar ARKOCAPSULAS VID ROJA

En caso de olvido de una dosis, tome el medicamento lo antes posible continuando el tratamiento de la forma prescrita. Sin embargo, si está próxima la siguiente dosis, es mejor que no tome la dosis olvidada y espere a la siguiente. En ningún caso tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, ARKOCAPSULAS VID ROJA puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

En raras ocasiones pueden aparecer dermatitis por contacto, leves molestias gastrointestinales, dolor de cabeza y vértigo. No se conoce la frecuencia.

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su farmacéutico o médico.


5. Conservación de ARKOCAPSULAS VID ROJA

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

No conservar a temperatura superior a 30°C.

Fecha de caducidad

No utilice ARKOCAPSULAS VID ROJA después de la fecha de caducidad que aparece en el envase, después de la abreviatura “CAD”. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Información adicional

Composición de ARKOCAPSULAS VID ROJA

Cada cápsula contiene como principio activo: 270 mg de hojas criomolidas de *Vitis vinifera* L. (Vid roja). Los demás componentes son los excipientes: gelatina (cubierta de la cápsula).

Aspecto del producto y contenido del envase

Existen 2 presentaciones en frascos que contienen 50 y 100 cápsulas.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular:

ARKOPHARMA, S.A.

C/ Amaltea, 9

28045 MADRID

Responsable de la fabricación:

ARKOPHARMA

LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES

BP-28 – 06511 CARROS Cedex - France

Este prospecto ha sido aprobado en: Diciembre 2011

“La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>”