

NOTICE

ANSM - Mis à jour le : 10/03/2023

Dénomination du médicament

VELITEN, comprimé pelliculé
Acétate d'alpha-tocophérol / rutine / acide ascorbique

Encadré

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VELITEN, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VELITEN, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre VELITEN, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VELITEN, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE VELITEN, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - VASCULOPROTECTEUR - VEINOTONIQUE

Ce médicament est un veinotonique (il augmente le tonus des veines), un vasculoprotecteur (il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins).

Ce médicament est préconisé dans les troubles de la circulation veineuse, la crise hémorroïdaire, la fragilité des petits vaisseaux sanguins, les troubles visuels d'origine circulatoire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE VELITEN, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais VELITEN, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'acétate d'alpha-tocophérol, à la rutine, à l'acide ascorbique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre VELITEN, comprimé pelliculé.

Précautions d'emploi

- **Crise hémorroïdaire** : Si les troubles hémorroïdaires ne cèdent pas en 15 jours, il est indispensable de consulter votre médecin.
- **Trouble de la circulation veineuse** : Ce traitement a toute son efficacité lorsqu'il est associé à une bonne hygiène de vie.
- Eviter l'exposition au soleil, la chaleur, la station debout prolongée, l'excès de poids,
- La marche à pied et éventuellement le port de bas adaptés favorisent la circulation sanguine.
- Si la gêne et la fragilité des vaisseaux augmentent (les bleus et les ecchymoses s'étendent), consulter immédiatement votre médecin.
- Prévenir le médecin en cas de grossesse.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et VELITEN, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

VELITEN, comprimé pelliculé avec des aliments, boissons et de l'alcool

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

VELITEN, comprimé pelliculé contient du jaune orangé S (E110)

3. COMMENT PRENDRE VELITEN, comprimé pelliculé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère. Vérifiez auprès de votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère en cas de doute.

Posologie habituelle : 1 comprimé 3 fois par jour.

Crise hémorroïdaire : 2 comprimés 3 fois par jour pendant 7 jours. En l'absence d'amélioration rapide, consulter votre médecin.

Si vous avez pris plus de VELITEN, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

A fortes doses (supérieures à 1 g/jour d'acide ascorbique) possibilité de :

- troubles digestifs (brûlures gastriques, diarrhées),
- troubles urinaires (lithiases oxaliques, cystiniques et uriques),
- hémolyse chez les sujets déficients en G6PD.

Si vous oubliez de prendre VELITEN, comprimé pelliculé

Sans objet.

Si vous arrêtez de prendre VELITEN, comprimé pelliculé

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

- Exceptionnellement réactions cutanées (démangeaisons, urticaire).

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. 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 : <https://signalement.social-sante.gouv.fr/>

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

5. COMMENT CONSERVER VELITEN, comprimé pelliculé ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient VELITEN, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont :

Acide ascorbique, quantité nécessaire pour un titre de..... 200,00 mg

Acétate d'alphatocophérol..... 50,00 mg

Rutine..... 200,00 mg

Pour un comprimé pelliculé.

- Les autres composants sont :

Gélatine, amidon de maïs, talc, méthylhydroxypropylcellulose, glycérol, dioxyde de titane, laque jaune soleil ⁽¹⁾, gomme laque décirée.

(1) Composition de la laque jaune soleil : jaune orangé S, hydroxyde d'aluminium.

Qu'est-ce que VELITEN, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé.

Boîte de 20, 30, 40, 60, 90 ou 100.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

LABORATOIRES FRILAB

104, BOULEVARD AUGUSTE BLANQUI
75013 PARIS

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

LABORATOIRES FRILAB

104, BOULEVARD AUGUSTE BLANQUI

75013 PARIS

Fabricant

LAPHAL INDUSTRIES

248, AVENUE DE LA VICTOIRE

13106 ROUSSET

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).