

Dénomination du médicament

ETIOVEN 30 mg, comprimé
Naftazone

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 ou votre pharmacien.

- 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, ou votre pharmacien. 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 ETIOVEN 30 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ETIOVEN 30 mg, comprimé ?
3. Comment prendre ETIOVEN 30 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ETIOVEN 30 mg, comprimé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE ETIOVEN 30 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

VASCULOPROTECTEUR

Ce médicament est un veinotonique.

Il est préconisé dans les troubles de la circulation veineuse.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ETIOVEN 30 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais ETIOVEN 30 mg, comprimé:

Si vous êtes allergique à la Naftazone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ETIOVEN 30 mg, comprimé.

Ce médicament a toute son efficacité lorsqu'il est associé à une bonne hygiène de vie.

Éviter 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.

La prudence est requise en cas d'insuffisance hépatique grave et en cas d'insuffisance rénale.

Enfants et adolescents

La sécurité et l'efficacité d'ETIOVEN 30 mg, comprimé chez les enfants âgés de moins de 18 ans n'ont pas été établie(s).

Autres médicaments et ETIOVEN 30 mg, comprimé

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

ETIOVEN 30 mg, comprimé avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

La grossesse est une période normale de la vie d'une femme où il est particulièrement important de ne pas prendre de médicament sans l'avis de son médecin.

En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, l'allaitement est déconseillé pendant la durée du traitement.

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.

ETIOVEN 30 mg, comprimé contient du sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE ETIOVEN 30 mg, comprimé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La dose recommandée est d'un comprimé par jour, par prise orale. Prendre le comprimé en milieu de journée.

Si vous avez pris plus de ETIOVEN 30 mg comprimé que vous n'auriez dû :

Une aggravation des effets indésirables est possible en cas de surdosage.

Si vous oubliez de prendre ETIOVEN 30 mg, comprimé :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre ETIOVEN 30 mg, comprimé

Sans objet.

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

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.

- par exemple troubles digestifs mineurs

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou 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 ETIOVEN 30 mg, comprimé ?

Tenir 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.

Pas de précautions particulières de conservation.

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. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient ETIOVEN 30 mg, comprimé

- La substance active est :

Naftazone..... 30 mg
Pour un comprimé

- Les autres composants sont :

Hydrogénophosphate de calcium, cellulose microcristalline, carboxyméthylamidon sodique, amidon de maïs pré-gélatinisé, silice colloïdale anhydre talc, stéarate de magnésium.

Qu'est-ce que ETIOVEN 30 mg, comprimé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé.

Boîte de 30 comprimés.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

HERBRAND PHARMACHEMICALS GMBH

AN DER REDOUTE 1

17390 MURCHIN

ALLEMAGNE

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

CHEPLAPHARM FRANCE

105 RUE ANATOLE FRANCE
92300 LEVALLOIS-PERRET
FRANCE

Fabricant

BENTA LYON

29 AVENUE CHARLES DE GAULLE
69230 SAINT-GENIS-LAVAL
FRANCE

Ou

SANECA PHARMACEUTICALS, A.S.

NITRIANSKA 100
920 27 HLOHOVEC
SLOVAQUIE

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).