

Gebrauchsinformation: Information für Patienten

GRANU FINK® Femina Hartkapseln

Wirkstoffe: Kürbissamenöl, Trockenextrakte aus Gewürzsumachrinde und Hopfenzapfen

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich nach 14 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist GRANU FINK® Femina und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von GRANU FINK® Femina beachten?
3. Wie ist GRANU FINK® Femina einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist GRANU FINK® Femina aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist GRANU FINK® Femina und wofür wird es angewendet?

GRANU FINK® Femina ist ein pflanzliches Arzneimittel und enthält Kürbissamenöl sowie die Trockenextrakte von Gewürzsumachrinde und Hopfenzapfen.

Anwendungsgebiete:

Traditionelles pflanzliches Arzneimittel zur Anwendung bei Blasenschwäche, Reizblase und zur Erleichterung der Blasenentleerung bei Frauen.

Die Anwendung dieses traditionellen pflanzlichen Arzneimittels in den genannten Anwendungsgebieten beruht ausschließlich auf langjähriger Verwendung.

Wenn Sie sich nach 14 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von GRANU FINK® Femina beachten?

GRANU FINK® Femina darf nicht angewendet werden,

- wenn Sie allergisch gegen Kürbissamen, Gewürzsumachrinde, Hopfenzapfen, kürbisähnliche Pflanzen wie z. B. Wassermelone, Zucchini etc., Soja, Erdnuss oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker bevor Sie GRANU FINK® Femina einnehmen. Bei Blut im Urin und akuter Harnverhaltung ist unverzüglich ein Arzt aufzusuchen.

Kinder und Jugendliche

Die Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern unter 12 Jahren wird mangels ausreichender Erfahrung nicht empfohlen.

Einnahme von GRANU FINK® Femina zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

Es sind keine Wechselwirkungen bekannt.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Da keine ausreichenden Daten vorliegen, wird die Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit nicht empfohlen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Es sind keine Beeinträchtigungen bekannt.

GRANU FINK® Femina enthält 24 mg Glucose (Traubenzucker) und Sojaöl.

Bitte nehmen Sie GRANU FINK® Femina erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Zuckerunverträglichkeit leiden.

Dieses Arzneimittel darf nicht eingenommen werden, wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegenüber Erdnuss oder Soja sind.

3. Wie ist GRANU FINK® Femina einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach der mit Ihrem Arzt oder Apotheker getroffenen Absprache ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis beträgt:

Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren:

3-mal täglich 1 Hartkapsel

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Die Anwendung von GRANU FINK® Femina wird für Kinder unter 12 Jahren nicht empfohlen.

Art und Dauer der Anwendung:

Zum Einnehmen. GRANU FINK® Femina soll mit ausreichend Flüssigkeit, am besten vor den Mahlzeiten eingenommen werden.

Die Dauer der Anwendung ist prinzipiell nicht begrenzt. Falls sich Ihre Beschwerden jedoch verschlimmern oder trotz Behandlung keine Besserung eintritt, müssen Sie auf jeden Fall einen Arzt aufsuchen.

Wenn Sie eine größere Menge GRANU FINK® Femina eingenommen haben, als Sie sollten setzen Sie die Einnahme beim nächsten Mal wie gewohnt fort. Es sind keine Fälle von Überdosierung bekannt.

Wenn Sie die Einnahme von GRANU FINK® Femina vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben, sondern setzen Sie die Einnahme so fort, wie es in dieser Packungsbeilage angegeben ist oder von Ihrem Arzt verordnet wurde.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Seltene Nebenwirkungen (betreffen 1 bis 10 Behandelte von 10.000):

Allergische Reaktionen (Hautausschläge, Hautrötungen/Erytheme, Gesichtsschwellungen/Gesichtsödeme), Magenbeschwerden, Übelkeit, Erbrechen, Durchfall.

Sehr seltene Nebenwirkungen (betreffen weniger als 1 Behandelten von 10.000):

Anaphylaktischen Schock (schwere, lebensbedrohliche allergische Überempfindlichkeitsreaktion).

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das nationale Meldesystem anzeigen:

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen

Traisengasse 5

1200 WIEN

ÖSTERREICH

Fax: + 43 (0) 50 555 36207

Website: <http://www.basg.gv.at/>

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist GRANU FINK® Femina aufzubewahren?

Nicht über 25 °C lagern.

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und dem Blister nach „Verwendbar bis“ bzw. „Verw. bis:“ angegebenem Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was GRANU FINK® Femina enthält

Die Wirkstoffe sind:

Kürbissamenöl	227,3 mg
Trockenextrakt aus Gewürzsumachrinde (DEV 5-7 : 1, Auszugsmittel: Wasser)	56,0 mg
Trockenextrakt aus Hopfenzapfen (DEV 5,5-6,5 : 1, Auszugsmittel: Wasser)	18,0 mg

Die sonstigen Bestandteile sind: α -Tocopherolacetat, Phospholipide aus Sojabohnen, partiell hydriertes Sojabohnenöl, gelbes Wachs, Gelatine, Glycerol, gereinigtes Wasser, Glucosesirup, Maltodextrin, Natriumdodecylsulfat, Farbstoffe: Titandioxid (E 171), Eisen(III)-oxid rot (E 172) und Eisen(III)-oxid gelb (E 172).

Wie GRANU FINK® Femina aussieht und Inhalt der Packung

Rot-braune Gelatine Hartkapsel, in Packungen zu 30, 60 und 120 Stück erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

Registrierungsinhaber:

Richard Bittner AG

Reisnerstraße 55-57

AT-1030 Wien

Tel.: +43 (0)1 / 50 30 972-0

Fax: +43 (0)1 / 50 30 972-40

Email: office.vienna@richard-bittner.com

Vertrieb:

Omega Pharma Austria Health Care GmbH

Rennweg 17

AT-1030 Wien

Tel.-Nr.: +43/(0)1-712 01 36 – 0

Fax-Nr.: +43/(0)1-712 01 36 – 40

e-mail: office@omega-pharma.at

Hersteller:

Omega Pharma Manufacturing GmbH & Co. KG

Benzstraße 25

DE-71083 Herrenberg

Tel: +49 (0)7032 / 922-0

Fax: +49 (0)7032 / 5221

Email: Herrenberg.General@omega-pharma.com

Registrierungsnummer: HERB-00016

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Februar 2014.