

BIJSLUITER

Bijsluiter: informatie voor de patiënt

Lucovitaal® Tanacetum parthenium 100mg harde capsules

Moederkruid

()

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

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Krijgt u last van een 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, apotheker of verpleegkundige.
- Wordt uw klacht na 2 maanden niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Wanneer u bijwerkingen ondervindt, raadpleeg dan uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet genoemd zijn in deze bijsluiter. Indien uw klachten niet verminderen of juist verergeren tijdens het gebruik van dit geneesmiddel, raadpleeg dan uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is is Lucovitaal® Tanacetum parthenium 100mg harde capsules en waarvoor wordt dit middel ingenomen?
2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u dit middel in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Lucovitaal® Tanacetum parthenium 100mg harde capsules en waarvoor wordt dit middel ingenomen?

Lucovitaal® Tanacetum parthenium 100mg harde capsules is een traditioneel kruidengeneesmiddel ter voorkoming van migraine hoofdpijn. De toepassing is uitsluitend gebaseerd op traditioneel gebruik en niet op klinisch bewijs.

2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch (overgevoelig) voor het werkzame bestanddeel Moederkruid, of andere planten van de composietenfamilie (Asteraceae), of één van de andere stoffen die in dit geneesmiddel zitten, Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.1

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Overleg met uw arts over het gebruik van Lucovitaal® Tanacetum parthenium 100mg harde capsules wanneer u antistollingsmiddelen (bloedverdunners) gebruikt. Dit medicijn kan de werking versterken en het risico op bloeding verhogen (zie beneden rubriek “Neemt u nog andere geneesmiddelen in?”)

Indien uw klachten niet verminderen of juist verergeren tijdens het gebruik van dit geneesmiddel, raadpleeg dan uw arts.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Het gebruik bij kinderen en adolescenten onder de 18 jaar wordt niet aangeraden omdat hierover niet genoeg gegevens beschikbaar zijn.

Neemt u nog andere geneesmiddelen in?

Gebruikt u naast Lucovitaal® Tanacetum parthenium 100mg harde capsules nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat innemen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Dit geneesmiddel kan het effect van antistollingsmiddelen (bloedverdunners) versterken en het risico op bloedingen verhogen.

Er zijn verder geen interactie studies uitgevoerd.

Zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

Gebruik gedurende de zwangerschap of tijdens het geven van borstvoeding is niet aanbevolen omdat er onvoldoende gegevens beschikbaar zijn.

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.

Borstvoeding

Het is niet bekend of componenten van Moederkruid (*Tanacetum parthenium*) worden uitgescheiden in moedermelk. Om deze redenen mag Lucovitaal® Tanacetum parthenium 100mg harde capsules niet worden gebruikt in de periode dat borstvoeding wordt gegeven.

Vruchtbaarheid

Er zijn geen gegevens bekend over het effect van het gebruik van Lucovitaal® Tanacetum parthenium 100mg harde capsules op de vruchtbaarheid bij de mens.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Er zijn geen onderzoeken gedaan naar de beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen.

3. Hoe neemt u dit middel in?

Neem dit geneesmiddel altijd precies in 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.

Volwassenen en ouderen

De aanbevolen dosering voor volwassenen is: 1 capsule per dag, bij voorkeur elke dag rond dezelfde tijd innemen. De capsule in zijn geheel innemen met ruime hoeveelheid vloeistof. De capsule niet kauwen.

Gebruiksduur

Gebruik van Lucovitaal® Tanacetum parthenium 100mg harde capsules voor langer dan twee maanden, zonder onderbreking, wordt alleen aangeraden nadat hiervoor medisch advies is gegeven. Dit heeft te maken met het ontbreken van gegevens van lange termijn gebruik van dit kruidengeneesmiddel en met het 'ontwenningseffect' zoals beschreven bij waarschuwingen.

Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar

Het gebruik bij kinderen en adolescenten onder de 18 jaar wordt niet aangeraden omdat hierover niet genoeg gegevens beschikbaar zijn.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Er is geen geval van overdosering gerapporteerd.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten capsule in te halen. Wacht tot het eerstvolgende tijdstip en neem dan de gebruikelijke hoeveelheid Lucovitaal® Tanacetum parthenium 100mg harde capsules in.

Als u stopt met het innemen van dit middel

Geen speciale voorzorgen nodig.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan Lucovitaal® Tanacetum parthenium 100mg harde capsules bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

De frequentie van het voorkomen van bijwerkingen wordt als volgt omschreven:

- Zeer vaak: kunnen voorkomen bij meer dan 1 op de 10 personen.
- Vaak: kunnen voorkomen tot bij 1 op de 10 personen.
- Soms: kunnen voorkomen tot bij 1 op de 100 personen.
- Zelden: kunnen voorkomen tot bij 1 op de 1.000 personen.
- Zeer zelden: kunnen voorkomen tot bij 1 op de 10.000 personen.
- Niet bekend: frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald.

Bijwerkingen worden hieronder opgesomd:

Maag en darmklachten - oprispingen, diarree, obstipatie, flatulentie, misselijkheid en braken.

Frequentie: Niet bekend.

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 via 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.

Bewaar Lucovitaal® Tanacetum parthenium 100mg harde capsules beneden 25 °C en in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht en vocht.

Gebruik dit geneesmiddel niet na uiterste houdbaarheidsdatum, deze is terug te vinden op de verpakking. De houdbaarheidsdatum verwijst naar de laatste dag van die maand.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- Het werkzame bestanddeel in dit middel bestaat uit gedroogde bovengrondse delen van Moederkruid (*Tanacetum parthenium* (L.) Schulz Bip.). Elke capsule bevat 100 mg gedroogd moederkruid.
- De andere stoffen (hulpstoffen) in dit middel zijn dextrine, colloïdaal watervrij silica, talk (E553b), magnesium stearaat (E470b), titaandioxide (E171), hypromellose.

Hoe ziet Lucovitaal® *Tanacetum parthenium* 100mg harde capsules eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Elke verpakking bevat 30, witte, ondoorzichtige, harde capsules (grootte 1) in PVC/PVdC-aluminium blisters.

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

Registratiehouder

PK Benelux BV
Vluchtoord 17
5406 XP Uden
Nederland
0413 253338

Fabrikant

Wievelhove GmbH
Dörnebrink 19
D-49479 Ibbenbüren
Duitsland
Tel: +49 5451 9401 0
Fax: +49 5451 9401 90

Nummer van de vergunning voor in het handel brengen

RVG 124620

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in februari 2020.