

Doc: ZU-DE-16021	Leaflet	Page 1/5
Version: 02	Vesiherb®	Date: 08.08.2012
status 1: d1		
status 2: 0		

Gebrauchsinformation für den Anwender

Vesiherb®, Filmtabletten

Zur Anwendung bei Erwachsenen.

Wirkstoff: ~~Trockenextrakt aus Kürbissamen~~ Kürbissamen-Trockenextrakt (15-30:1)

Auszugsmittel: Ethanol 60 % (V/V)

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, denn sie enthält wichtige Informationen für Sie.

Dieses Arzneimittel ist ohne Verschreibung erhältlich. Um einen bestmöglichen Behandlungserfolge zu erzielen, muss Vesiherb® jedoch vorschriftsmäßig angewendet werden.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später noch mals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn sich Ihre Symptome verschlimmern oder innerhalb einer Woche keine Besserung eintritt, müssen Sie auf jeden Fall einen Arzt aufsuchen.
- Wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

Diese Packungsbeilage beinhaltet:

1. Was ist Vesiherb® und wofür wird es angewendet
2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Vesiherb® beachten?
3. Wie ist Vesiherb® einzunehmen
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Vesiherb® aufzubewahren?
6. Weitere Informationen

Doc: ZU-DE-16021	Leaflet	Page 2/5
Version: 02	Vesiherb®	Date: 08.08.2012
status 1: d1		
status 2: 0		

1. WAS IST VESIHERB® UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Vesiherb® ist ein traditionelles pflanzliches Arzneimittel zur Stärkung oder Kräftigung der Blasenfunktion.

Vesiherb® ist ein traditionelles Arzneimittel, das ausschließlich auf Grund langjähriger Anwendung für das Anwendungsgebiet registriert ist.

2. WAS MÜSSEN SIE VOR DER EINNAHME / ANWENDUNG VON VESIHERB® BEACHTEN? Vesiherb® darf nicht eingenommen / angewendet werden

- wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen den arzneilich wirksamen Bestandteil oder einen der sonstigen Bestandteile von Vesiherb sind.

Besondere Vorsicht bei der Einnahme / Anwendung von Vesiherb® ist erforderlich

- beim Auftreten von Krankheitszeichen. Insbesondere wenn Sie Blut im Urin, Schmerzen beim Wasserlassen, Krämpfe, Fieber oder eine akute Harnverhaltung bemerken sollten, sollte umgehend ein Arzt aufgesucht werden.

Bei Einnahme / Anwendung von Vesiherb® mit anderen Arzneimitteln:

Untersuchungen zu möglichen Wechselwirkungen von Vesiherb® mit anderen Arzneimitteln wurden nicht durchgeführt.

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen / anwenden bzw. vor kurzem eingenommen / angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Schwangerschaft und Stillzeit

Aus der verbreiteten Anwendung von Kürbissamenöl als Arzneimittel und Lebensmittel haben sich bisher keine Anhaltspunkte für Risiken ergeben. Zur Anwendung von Vesiherb® in Schwangerschaft und Stillzeit liegen jedoch keine ausreichenden Untersuchungen vor. Die Anwendung von Vesiherb® wird daher nicht empfohlen.

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen:

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von Vesiherb®

~~Bitte beachten Sie die Angabe zum Lactosegehalt. Diese finden Sie im Abschnitt „Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Vesiherb® ist erforderlich...“~~

Das Arzneimittel enthält Lactose. Wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegen bestimmte Zucker leiden, nehmen Sie Vesiherb® bitte erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein.

Doc: ZU-DE-16021	Leaflet	Page 3/5
Version: 02	Vesiherb®	Date: 08.08.2012
status 1: d1		
status 2: 0		

3. WIE IST VESIHERB® EINZUNEHMEN / ANZUWENDEN?

Nehmen Sie Vesiherb® immer genau nach der Anweisung in dieser Packungsbeilage ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, nehmen Erwachsene 2mal täglich eine Filmtablette ein.

Vesiherb® ist auf Grund unzureichender Daten nicht für die Anwendung bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren bestimmt.

Art der Anwendung

Vesiherb® wird mit etwas Flüssigkeit, z. B. einem Glas Wasser, eingenommen.

Dauer der Anwendung

Eine Anwendung über 4 Wochen hinaus, ist nach ärztlicher Beratung möglich. Bitte beachten Sie auch die Angabe unter Abschnitt 2 „Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Vesiherb® ist erforderlich“.

Wenn Sie eine größere Menge Vesiherb® eingenommen haben, als Sie sollten:

Bei Überdosierung mit Vesiherb® können die unter „Nebenwirkungen“ genannten Magen-Darm-Beschwerden und Überempfindlichkeitsreaktionen verstärkt auftreten. Beim Auftreten von Überempfindlichkeitsreaktionen ist das Arzneimittel abzusetzen.

Wenn Sie die Einnahme von Vesiherb® vergessen haben:

Nehmen Sie beim nächsten Mal nicht die doppelte Dosis ein, sondern setzen Sie die Einnahme wie in dieser Packungsbeilage beschrieben oder vom Arzt verordnet fort.

Wenn Sie die Einnahme von Vesiherb® abbrechen:

Ein Beenden der Behandlung ist jederzeit ohne nachteilige Auswirkungen möglich.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann Vesiherb® Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Doc: ZU-DE-16021	Leaflet	Page 4/5
Version: 02	Vesiherb®	Date: 08.08.2012
status 1: d1		
status 2: 0		

Mögliche Nebenwirkungen:

Es können Magen-Darm-Beschwerden und Überempfindlichkeitsreaktionen (Hautausschläge, Nesselsucht, Gesichtssödeme, Kloß- und Engegefühl mit Atemnot) bis hin zum Kreislaufzusammenbruch (anaphylaktischer Schock) auftreten. Die Häufigkeit des Auftretens der Nebenwirkungen ist nicht bekannt.

Sollten Sie Magen-Darm-Beschwerden beobachten, informieren Sie bitte Ihren Arzt, damit er über den Schweregrad und gegebenenfalls erforderliche Maßnahmen entscheiden kann.

Beim Auftreten von Überempfindlichkeitsreaktionen ist Vesiherb® abzusetzen und sofort ein Arzt aufzusuchen.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind.

5. WIE IST VESIHERB® AUFZUBEWAHREN?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Aufbewahrungsbedingungen:

Nicht über 25°C lagern.

6. WEITERE INFORMATIONEN

Was Vesiherb® enthält:

Der Wirkstoff ist:

~~Trockenextrakt aus Kürbissamen~~ **Kürbissamen-Trockenextrakt** mit einem Droge-Extraktverhältnis von 15-30:1.

Das Auszugsmittel ist Ethanol 60 % (V/V).

1 Filmtablette enthält 152 mg ~~Trockenextrakt aus Kürbissamen~~ **Kürbissamen-Trockenextrakt**.

Die sonstigen Bestandteile sind:

Mikrokristalline Cellulose, Povidon 25, Lactose-Monohydrat, Cellulosepulver, Talkum, Croscarmellose-Natrium, Hochdisperses Siliciumdioxid, gefällttes Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (Ph. Eur.), Macrogol 4000, Hypromellose, Farbstoffe: Titandioxid (E171), Eisen(III)-hydroxid-oxid (E172).

Wie Vesiherb® aussieht und Inhalt der Packung:

Vesiherb® ist eine bikonvex gewölbte, längliche Tablette (oblongförmig) mit Steg und Bruchkerbe. Die Farbe ist ocker. Vesiherb® erhalten Sie in Packungen mit 20, 60 und 120 Filmtabletten.

Doc: ZU-DE-16021	Leaflet	Page 5/5
Version: 02	Vesiherb®	Date: 08.08.2012
status 1: d1		
status 2: 0		

Pharmazeutische Unternehmer und Hersteller

Cesra Arzneimittel GmbH & Co. KG
Braunmattstraße 20, 76532 Baden-Baden
Telefon: 07221 / 9 54 00 Telefax: 07221 / 5 40 26 E-Mail cesra@cesra.de

Mitvertrieb:
Ruhrpharm AG
Heidsieker Heide 114, 33739 Bielefeld
Telefon: 05206 / 91838 0 Telefax: 05206 / 91838 9 E-Mail info@ruhrpharm.de

~~Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:~~

~~Name des Mitgliedstaates: _____ Arzneimittelname:
Deutschland _____ Vesiherb®~~

Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage: ~~Februar 2011~~ **August 2012**