

## Prospecto: información para el usuario

### Fabroven 150 mg/150 mg/100 mg cápsulas duras

Extracto seco de ruscus valorado en heterósidos esterólicos, hesperidina metil chalcona, ácido ascórbico

**Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.**

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

### Contenido del prospecto

1. Qué es Fabroven y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Fabroven
3. Cómo tomar Fabroven
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Fabroven
6. Contenido del envase e información adicional

#### 1. Qué es Fabroven y para qué se utiliza

Fabroven es una combinación de 3 principios activos: extracto de ruscus, hesperidina metil chalcona y ácido ascórbico (vitamina C).

Fabroven pertenece al grupo de medicamentos llamados protectores capilares (sistema cardiovascular).

Este medicamento es un agente venotónico y un agente protector vascular (aumenta la tonicidad venosa y la resistencia capilar, y disminuye la permeabilidad vascular).

#### Este medicamento está indicado en adultos en:

Alivio a corto plazo (durante dos – tres meses) del edema y síntomas relacionados con la insuficiencia venosa crónica.

#### 2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Fabroven

#### No tome Fabroven

- si es alérgico a los principios activos (extracto de ruscus, hesperidina metil chalcona y/o ácido ascórbico (vitamina C)) o cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6),
- si padece trastornos de almacenamiento del hierro (talasemia, hemocromatosis, anemia sideroblástica) debido a la presencia de ácido ascórbico (vitamina C) en la composición del medicamento.

### **Advertencias y precauciones**

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Fabroven.

- en caso de aparición de diarreas debe suspender el tratamiento e informar a su médico (ver sección 4. Posibles efectos adversos),
- trastornos circulatorios venosos: si se siente incómodo y/o la fragilidad vascular no ha mejorado después de dos semanas de tratamiento, consulte con su médico.

El ácido ascórbico (vitamina C) puede afectar a los resultados en las pruebas de laboratorio, tales como la determinación de la glucosa en sangre, la bilirrubina, la actividad transaminasa, lactato y otros.

### **Niños y adolescentes**

No procede.

### **Otros medicamentos y Fabroven**

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, o ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.

### **Embarazo, lactancia y fertilidad**

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Como medida de precaución, es preferible evitar el uso de Fabroven durante el embarazo y no debería utilizarse durante la lactancia.

### **Conducción y uso de máquinas**

No procede.

### **Fabroven contiene amarillo anaranjado FCF (E-110).**

Este medicamento puede producir reacciones alérgicas porque contiene amarillo anaranjado FCF (E-110).

## **3. Cómo tomar Fabroven**

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Este medicamento se administra por vía oral.

La posología recomendada es de 2 a 3 cápsulas duras al día.

Las cápsulas duras se tomarán enteras con un vaso de agua.

La duración del tratamiento es de 2 a 3 meses.

### **Uso en niños y adolescentes**

No procede.

### **Si toma más Fabroven del que debe**

Dosis elevadas de ácido ascórbico (vitamina C, principio activo de Fabroven) pueden llevar a anemia hemolítica en pacientes con déficit de G6PD (glucosa-6-fosfato deshidrogenasa). Consulte inmediatamente a su médico o a su farmacéutico.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono: 91 562 04 20 indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

### **Si olvidó tomar Fabroven**

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

### **Si interrumpe el tratamiento con Fabroven**

No procede.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

## **4. Posibles efectos adversos**

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Los efectos adversos que se pueden producir son:

- **Frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas):**

Diarrea, en ocasiones grave, rápidamente reversible cuando se interrumpe el tratamiento (ver sección 2. Advertencias y precauciones), dolor abdominal.

- **Poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas):**

Insomnio (dificultad para dormir), dispepsia (trastorno digestivo funcional), náuseas, eritemas (enrojecimiento de la piel), prurito (picores), espasmos musculares, dolor en las extremidades (en manos y/o pies).

- **Raras (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas):**

Nerviosismo, vértigo, enfriamiento periférico (frío en las manos y/o pies), dolor en las venas (venas sensibles), trastornos gastrointestinales, estomatitis aftosa (inflamación de la cavidad bucal con presencia de vesículas), aumento de la alanina aminotransferasa (aumento parámetro biológico hepático).

- **No conocida (la frecuencia no puede estimarse a partir de los datos disponibles):**

Dolor gástrico.

Erupción maculopapular (enrojecimiento de la piel) y urticaria (hinchazón de placas rojas asociadas con picor).

Colitis (inflamación del colon) reversible tras la interrupción del tratamiento.

### **Otros efectos adversos en niños y adolescentes**

No procede.

### **Comunicación de efectos adversos:**

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano:

<https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

## **5. Conservación de Fabroven**


Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No conservar a temperatura superior a 25°C.

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la humedad.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD.

La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

## **6. Contenido del envase e información adicional**

### **Composición de Fabroven**

- Los principios activos son: 150 mg de extracto de ruscus aculeatus valorado en heterósidos esterólicos, 150 mg de hesperidina metilchalcona y 100 mg de ácido ascórbico en una cápsula dura.
- Los demás componentes son: talco, macrogol 6000, sílice coloidal hidrofóbica,, estearato magnésico, amarillo de quinoleína (E104), amarillo anaranjado FCF S (E110), dióxido de titanio (E171) y gelatina. (ver sección 2: Fabroven contiene amarillo anaranjado FCF (E-110).

### **Aspecto del producto y contenido del envase**

Este medicamento se presenta en forma de cápsulas duras de color amarillo y naranja.  
Formato de 60 cápsulas duras. Blíster PVC/Polietileno / Cloruro de polivinilideno/Aluminio.

### **Titular de la autorización de comercialización**

PIERRE FABRE IBÉRICA, S.A.  
C/ Ramón Trias Fargas, 7-11  
08005 Barcelona (España)

### **Responsable de la fabricación**

PIERRE FABRE MÉDICAMENT PRODUCTION  
Site PROGIPHARM  
Rue du Lycée  
45500 GIEN (Francia)

### **Fecha de la última revisión de este prospecto: noviembre 2017**

“La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es>”