

**Prospecto: información para el usuario**  
**ANTISTAX 360 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA**  
Extracto seco de *Vitis vinifera*, L.

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

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita consejo o más información, consulte a su farmacéutico.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.
- Debe consultar a un médico si empeora o no mejora después de 4 semanas.

**Contenido del prospecto:**

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

**1. Qué es Antistax y para qué se utiliza**

Antistax pertenece al grupo de medicamentos denominados Protectores de los capilares sanguíneos.

Está indicado para el alivio a corto plazo de los síntomas relacionados con la insuficiencia venosa leve de las extremidades inferiores, tales como dolores y sensación de pesadez, tirantez, hormigueo y picor en piernas con varices o piernas hinchadas.

**2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Antistax**

**No tome Antistax**

- si es alérgico al extracto de *Vitis vinifera* L o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

**Advertencias y precauciones**

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

Informe a su médico si de repente nota hinchazón, especialmente si sucede en una de las piernas, enrojecimiento de la piel, sensación de presión, calor y dolor. Estos síntomas pueden ser debidos a un trastorno llamado tromboflebitis. Esto no es debido al tratamiento con Antistax y por tanto el tratamiento puede continuarse.

**Uso de Antistax con otros medicamentos**

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento.

**Embarazo y lactancia**

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 precaución general y debido a que no se dispone de datos clínicos, no se recomienda la utilización durante el embarazo ni la lactancia.

### **Conducción y uso de máquinas**

No se ha descrito ningún efecto sobre la capacidad para conducir o utilizar máquinas debido a la toma de este medicamento.

### **3. Cómo tomar Antistax**

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda pregunte a su médico o farmacéutico.

Recuerde tomar su medicamento.

Debe tomar los comprimidos antes del desayuno, y tragarlos enteros, sin masticar, con ayuda de un poco de agua.

Si estima que la acción de Antistax es demasiado fuerte o débil, comuníquese a su médico o farmacéutico.

Vía oral.

#### Adultos y niños mayores de 12 años:

La dosis diaria recomendada es de 1 comprimido, tomado por la mañana.

La dosis puede aumentarse a 2 comprimidos al día.

No debe utilizar Antistax durante más de 8 semanas, sin consultar al médico.

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

Se han notificado casos aislados de sobredosis. No se han notificado efectos adversos graves asociados con el tratamiento con Antistax.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, acuda a un centro médico indicando el producto y la cantidad ingerida o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20.

#### **Si olvidó tomar Antistax**

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

### **4. Posibles efectos adversos**

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

Trastornos gastrointestinales:

- Poco frecuentes (pueden afectar hasta una de cada 100 personas): náuseas, molestias gástricas y otros síntomas relacionados con el aparato digestivo.

Trastornos del tejido de la piel y subcutáneos:

- Poco frecuentes (pueden afectar hasta una de cada 100 personas): erupción cutánea generalizada, urticaria y reacciones alérgicas.


Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

## **5. Conservación de Antistax**

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

No conservar a temperatura superior a 30°C.

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 necesite 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 Antistax**

- El principio activo es el extracto seco de Vitis vinifera L. (hojas de vid roja) (4-6:1). Cada comprimido contiene 360 mg de extracto seco de Vitis vinifera L.
- Los demás componentes (excipientes) son celulosa microcristalina, croscarmelosa de sodio, hidrogenofosfato de calcio, sílice coloidal, estearato de magnesio, hipromelosa, triestearato de glicerilo, dióxido de titanio (E 171), talco, óxido de hierro rojo (E 172) y crospovidona.

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

Antistax son comprimidos recubiertos con película que se presenta en envases conteniendo 30 ó 60 comprimidos.

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

Boehringer Ingelheim España, S.A.  
C/Prat de la Riba, 50  
08174 Sant Cugat del Vallès  
Barcelona

### **Responsable de la fabricación**

Delpharm Reims, S.A.S.  
10 Rue Colonel Charbonneaux  
51100 Reims  
Francia

**Este prospecto ha sido aprobado en enero de 2012.**

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/>.