

Informationen für Patientinnen und Patienten

Lesen Sie diese Packungsbeilage sorgfältig, denn sie enthält wichtige Informationen. Dieses Arzneimittel haben Sie entweder persönlich von Ihrem Arzt oder Ihrer Ärztin verschrieben erhalten oder Sie haben es ohne ärztliche Verschreibung in der Apotheke oder Drogerie bezogen. Wenden Sie das Arzneimittel gemäß Packungsbeilage beziehungsweise nach Anweisung des Arztes, des Apothekers oder des Drogisten bzw. der Ärztin, der Apothekerin oder der Drogistin an, um den grössten Nutzen zu haben. Bewahren Sie die Packungsbeilage auf, Sie wollen sie vielleicht später nochmals lesen.

GRANUFINK® femina

Pflanzliches Arzneimittel

Was ist GRANUFINK® femina und wann wird es angewendet?

GRANUFINK® femina wird traditionell

angewendet, um bei Frauen Beschwerden der unteren Harnwege zu lindern, die infolge einer überaktiven Blase oder Blasenschwäche auftreten (z.B. unwillkürlicher Abgang kleiner Harnmengen, Harndrang oder häufiges Wasserlassen).

Was sollte dazu beachtet werden?

Sie müssen Ihren Arzt bzw. Ihre Ärztin aufsuchen, wenn während der Anwendung des Arzneimittels Folgendes eintritt:

- Sie sehen Blut in Ihrem Urin,
- Sie bekommen Fieber,
- Sie haben Schmerzen beim Wasserlassen,
- bei Ihnen tritt Harnverhalt auf.

Wenn Sie sich schlechter fühlen, wenden Sie sich an einen Arzt bzw. eine Ärztin.

Wann darf GRANUFINK® femina nicht oder nur mit Vorsicht eingenommen werden?

GRANUFINK® femina darf nicht eingenommen werden, wenn Sie allergisch gegen seine Wirkstoffe bzw. andere kürbisähnliche Pflanzen (z.B. Wassermelone, Zucchini), Soja, Erdnüsse oder gegen einen der im Abschnitt „Was ist in GRANUFINK® femina enthalten?“ genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind. Wenn sich die Beschwerden verschlimmern oder wenn Symptome wie Fieber, Krämpfe oder Blut im Urin, Schmerzen beim Wasserlassen oder Harnverhalt während der Anwendung dieses Arzneimittels auftreten, sollten Sie einen Arzt bzw. eine Ärztin aufsuchen.

Für Kinder und Jugendliche unter 18 Jahren

wird die Einnahme von GRANUFINK®

femina nicht empfohlen, da Beschwerden der unteren Harnwege bei dieser Altersgruppe eine ärztliche Diagnostik erfordern. Die Anwendung von GRANUFINK® femina darf bei dieser Altersgruppe nur nach ärztlicher Verordnung erfolgen.

GRANUFINK® femina beeinträchtigt Ihre

Verkehrsfähigkeit und Ihre Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen nicht.

Es sind keine Wechselwirkungen bekannt.

GRANUFINK® femina enthält Glucose

und Sojaöl: Wenn Ihnen Ihr Arzt bzw. Ihre Ärztin mitgeteilt hat, dass Sie eine

Unverträglichkeit gegenüber einigen

Zuckersorten aufweisen, wenden Sie sich

vor der Einnahme dieses Arzneimittels an

Ihren Arzt bzw. Ihre Ärztin. Nehmen Sie

dieses Arzneimittel nicht ein, wenn Sie

gegen Erdnüsse oder Soja allergisch sind.

Informieren Sie Ihren Arzt, Apotheker

oder Drogisten bzw. Ihre Ärztin, Apothekerin

oder Drogistin, wenn Sie an anderen

Krankheiten leiden, Allergien haben oder

andere Arzneimittel (auch selbst gekaufte!)

einnehmen.

Darf GRANUFINK® femina während einer Schwangerschaft oder in der Stillzeit eingenommen werden?

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, Apotheker oder Drogisten bzw. Ihre Ärztin, Apothekerin oder Drogistin um Rat. Die Einnahme von GRANUFINK® femina wird während der Schwangerschaft und Stillzeit nicht empfohlen.

Wie verwenden Sie GRANUFINK® femina?

Halten Sie sich an die in der Packungsbeilage angegebene oder vom Arzt oder von der Ärztin verschriebene Dosierung. Wenn Sie glauben, das Arzneimittel wirkt zu schwach oder zu stark, so sprechen Sie mit Ihrem Arzt, Apotheker oder Drogisten bzw. Ihrer Ärztin, Apothekerin oder Drogistin. Erwachsene: 1 Kapsel 3-mal täglich mit ausreichend Flüssigkeit, vorzugsweise vor den Mahlzeiten, einnehmen.

Information destinée aux patients

Lisez attentivement cette notice d'emballage. Vous y trouverez tous les renseignements importants concernant ce médicament. Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin ou vous a été remis sans ordonnance par votre pharmacien ou votre dragueur. Pour en tirer le meilleur bénéfice, veuillez l'utiliser conformément à la notice d'emballage ou, le cas échéant, aux indications de votre médecin, de votre pharmacien ou de votre dragueur.

Conservez cette notice d'emballage pour pouvoir la relire plus tard si nécessaire.

GRANUFINK® femina

Médicament phytothérapeutique

Qu'est-ce que GRANUFINK® femina et quand doit-il être utilisé?

GRANUFINK® femina est traditionnellement utilisé pour soulager les troubles des voies urinaires basses chez la femme, dus à une vessie hyperactive ou à une faiblesse de la vessie (p. ex. petites fuites urinaires, envie fréquente d'uriner ou miction fréquente).

De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement?

Veuillez consulter votre médecin en cas

d'apparition d'un ou plusieurs des troubles suivants durant l'utilisation du médicament:

- présence de sang dans l'urine,
- apparition de fièvre,
- douleurs lors de la miction,
- rétention urinaire.

Si votre état de santé se dégrade, adressez-vous à votre médecin.

Quand GRANUFINK® femina ne doit-il pas être utilisé ou seulement avec précaution?

GRANUFINK® femina ne doit pas être pris en cas d'allergie à l'un de ses principes actifs ou à d'autres plantes similaires aux courges (p. ex. pastèque, courgette), au soja, aux cacahuètes ou à l'un des autres composants de ce médicament décrit dans le paragraphe «Que contient GRANUFINK® femina?».

En cas d'aggravation des troubles ou d'apparition de symptômes tels que de la fièvre, des crampes ou du sang dans l'urine, des mictions douloureuses ou de la rétention urinaire durant la prise de ce médicament, veuillez consulter un médecin.

La prise de GRANUFINK® femina est déconseillée aux enfants et aux adolescents de moins de 18 ans, car les

troubles des voies urinaires basses dans cette tranche d'âge doivent faire l'objet d'un diagnostic médical. Cette tranche d'âge ne peut prendre GRANUFINK® femina que sur ordonnance médicale.

GRANUFINK® femina n'entre pas dans

votre aptitude à conduire ni votre capacité à manipuler des machines. Il n'existe

aucune interaction connue.

GRANUFINK® femina contient du glucose

et de l'huile de soja: si votre médecin vous

a indiqué que vous souffrez d'une

intolérance à certains types de sucres,

veuillez le consulter avant de prendre ce

médicament. Ne prenez pas ce

médicament si vous êtes allergique aux

cacahuètes ou au soja. Veuillez informer

votre médecin, votre pharmacien ou votre

dragueur si vous souffrez d'une autre

maladie ou si vous êtes allergique, ou si

vous prenez déjà d'autres médicaments

(même en automédication!).

GRANUFINK® femina peut-il être pris pendant la grossesse ou l'allaitement?

Il est conseillé de demander l'avis de votre médecin, de votre pharmacien ou de votre dragueur concernant la prise de ce médicament si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, ou si vous pensez être enceinte ou prévoyez de l'être. La prise de GRANUFINK® femina durant la grossesse ou l'allaitement n'est pas recommandée.

Comment utiliser GRANUFINK® femina?

Veuillez vous conformer au dosage figurant sur la notice d'emballage ou prescrit par votre médecin. Si vous estimatez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte, veuillez vous adresser à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre dragueur.

Adultes: 1 capsule 3 fois par jour avec suffisamment de liquide, de préférence avant les repas.

Informazione destinata ai pazienti

Legga attentamente il foglietto illustrativo che contiene importanti informazioni. Questo medicamento le è stato prescritto dal suo medico o le è stato consegnato senza prescrizione medica in farmacia o in drogheria. Per ottenere il maggior beneficio, usi il medicamento conformemente al foglietto illustrativo o seguendo le indicazioni del suo medico, del suo farmacista o del suo droghiere. Conservi il foglietto illustrativo per poterlo rileggere all'occorrenza.

GRANUFINK® femina

Medicamento fitoterapeutico

Che cos'è GRANUFINK® femina e quando si usa?

GRANUFINK® femina di norma viene utilizzato per alleviare nelle donne i disturbi delle vie urinarie inferiori causati dall'iperattività o dall'incontinenza (ad es. perdita involontaria di piccole quantità di urina, urgenza della minzione o minzione frequente).

Di che cosa occorre inoltre tener conto durante il trattamento?

Informi il suo medico se durante l'uso del medicamento si manifestano i seguenti sintomi:

- vede del sangue nell'urina,
- le viene la febbre,
- ha dolore durante la minzione,
- ha una ritenzione dell'urina.

Se sente che il suo stato di salute peggiora, informi il medico.

Quando non si può assumere GRANUFINK® femina e quando il suo uso richiede prudenza?

GRANUFINK® femina non deve essere assunto se si è allergici ai suoi principi attivi e/o ad altre piante simili alla zucca (ad es. anguria, zucchino), alla soia, alle arachidi oppure a uno degli altri componenti di questo medicamento citati nel paragrafo "Cosa contiene GRANUFINK® femina?".

Se i disturbi peggiorano o se durante l'utilizzo di questo medicamento compaiono sintomi quali febbre, crampi o sangue nell'urina, dolori durante la minzione o ritenzione urinaria, si prega di consultare il medico.

Per i bambini e i ragazzi di età inferiore a 18 anni l'assunzione di GRANUFINK® femina non è consigliata, perché per questo gruppo di età i disturbi delle vie urinarie inferiori richiedono una diagnosi medica. Per questo gruppo di età l'assunzione di GRANUFINK® femina può avvenire solo su prescrizione medica. GRANUFINK® femina non riduce la capacità di condurre un veicolo né di utilizzare macchine. Non sono note interazioni.

GRANUFINK® femina contiene glucosio e olio di soia: se il suo medico le ha detto che ha un'intolleranza ad alcuni tipi di zuccheri, prima di assumere questo medicamento consulti il suo medico. Non assuma questo medicamento se è allergico alle arachidi o alla soia.

Informi il suo medico, il suo farmacista o il suo droghiere nel caso in cui soffre di altre malattie, soffre di allergie o assume altri medicamenti (anche se acquistati di sua iniziativa!).

Si può assumere GRANUFINK® femina durante la gravidanza o l'allattamento?

Se è incinta o allatta, oppure se sospetta di essere incinta o ha intenzione di iniziare una gravidanza, prima di assumere questo medicamento chieda consiglio al suo medico, al suo farmacista o al suo droghiere. L'assunzione di GRANUFINK® femina non è consigliata durante la gravidanza e il periodo di allattamento.

Come usare GRANUFINK® femina?

Si attenga alla posologia indicata nel foglietto illustrativo o prescritta dal suo medico. Se ritiene che l'azione del medicamento sia troppo debole o troppo forte ne parli al suo medico, al suo farmacista o al suo droghiere.

Adulti: 1 capsula da 3 volte al giorno, da assumere con una sufficiente quantità di liquidi, preferibilmente prima dei pasti.

Kinder und Jugendliche unter 18 Jahren:
Für Patienten unter 18 Jahren wird die Einnahme von GRANUFINK® femina nicht empfohlen.

Im Allgemeinen ist die Anwendung zeitlich nicht begrenzt, sollte aber in regelmässigen Abständen überprüft werden. Bitte beachten Sie alle Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen in den Abschnitten „Was sollte dazu beachtet werden?“ und „Wann darf GRANUFINK® femina nicht oder nur mit Vorsicht eingenommen werden?“.

Wenn Sie versehentlich mehr als die empfohlene Dosis von GRANUFINK® femina eingenommen haben, können die im Abschnitt „Welche Nebenwirkungen kann GRANUFINK® femina haben?“ aufgeführten Nebenwirkungen verstärkt auftreten. Wenn irgendeine dieser Nebenwirkungen schwerwiegend ist, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt bzw. Ihre Ärztin. Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Nehmen Sie die nächste Dosis zum gewohnten Zeitpunkt, wie in dieser Packungsbeilage beschrieben, ein. Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder Drogisten bzw. Ihre Ärztin, Apothekerin oder Drogistin.

Welche Nebenwirkungen kann GRANUFINK® femina haben?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Häufigkeit (nicht bekannt auf der Grundlage der verfügbaren Daten)

- Magen-Darm-Beschwerden wie Übelkeit, Erbrechen und Durchfall,
 - Allergische Reaktionen mit Hautausschlägen, Juckreiz und Schwelungen.
- Wenn Sie Magen-Darm-Beschwerden haben, informieren Sie bitte Ihren Arzt bzw. Ihre Ärztin, so dass er/sie den Schweregrad der Symptome bestimmen und über möglicherweise notwendige Behandlungen entscheiden kann.
- Wenn allergische Reaktionen eventuell mit Kollaps auftreten, stellen Sie die Einnahme dieses Arzneimittels ein und ziehen Sie umgehend einen Arzt bzw. eine Ärztin zu Rate. Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, die hier nicht beschrieben sind, sollten Sie Ihren Arzt, Apotheker oder Drogisten bzw. Ihre Ärztin, Apothekerin oder Drogistin informieren.

Was ist ferner zu beachten?

Das Arzneimittel darf nur bis zu dem auf dem Behälter mit „EXP“ bezeichneten Datum verwendet werden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

GRANUFINK® femina ausser Reichweite von Kindern aufzubewahren. Bei Raumtemperatur (15-25°C) lagern.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht über das Abwasser oder Haushaltsabfall. Allfällige nach Ende der Behandlung verbleibende Arzneimittel oder solche mit abgelaufem Verfalldatum bitte zur fachgerechten Entsorgung Ihrer Verkaufsstelle (Arzt, Apotheke oder Drogerie) übergebenen. Weitere Auskünfte erteilt Ihnen Ihr Arzt, Apotheker oder Drogist bzw. Ihre Ärztin, Apothekerin oder Drogistin. Diese Personen verfügen über die ausführliche Fachinformation.

Was ist in GRANUFINK® femina enthalten?

GRANUFINK® femina sind rotbraune Hartgelatinekapseln in einer PVC-Aluminium-Blisterpackung.

Die Wirkstoffe sind Kürbissamenöl von speziell gezüchteten Arzneikürbissorten, Trockenextrakt aus Gewürzsumachrinde und Trockenextrakt aus Hopfenzapfen. Eine Kapsel enthält 227,3 mg Kürbissamenöl (*Cucurbita pepo* L. var. *citrullina* I. Greb. var. *styriaca* I. Greb), 56 mg Extrakt (als Trockenextrakt) aus Gewürzsumachrinde (*Rhus aromatica* Aiton) (5-7:1), Auszugs-

mittel: Wasser, 18 mg Extrakt (als Trockenextrakt) aus Hopfenzapfen (*Humulus lupulus* L.) (5,5-6,5:1), Auszugsmittel: Wasser.

Die sonstigen Bestandteile/Hilfsstoffe sind:

All-rac-alpha-Tocopherolacetat, Sojabohnen-Phospholipide, teilgehärtetes Sojaöl, gelbes Wachs, Gelatine, Glycerol,

Glucosesirup, Maltodextrin, Titandioxid (E171) und Eisen(III)-oxid (E172) und Eisen(III)-hydroxid-oxid-x-H₂O (E172).

Zulassungsnummer

65193 (Swissmedic)

Wo erhalten Sie GRANUFINK® femina?

Welche Packungen sind erhältlich?

In Apotheken und Drogerien, ohne ärztliche Verschreibung.

Packungen zu 30, 60 und 120 Kapseln.

Zulassungsinhaberin

Interdelta SA, 1762 Givisiez

Diese Packungsbeilage wurde im Juni 2015 letztmals durch die Arzneimittelbehörde (Swissmedic) geprüft.

Enfants et adolescents de moins de 18 ans: la prise de GRANUFINK® femina est déconseillée pour les patients de moins de 18 ans.

De manière générale, l'utilisation n'est pas limitée dans le temps, mais devrait faire l'objet d'un contrôle régulier. Veuillez toutefois tenir compte des avertissements et mesures de précaution énoncés aux paragraphes «De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement?» et «Quand GRANUFINK® femina ne doit-il pas être utilisé ou seulement avec précaution?».

Si vous avez pris par inadvertance plus que la dose recommandée de GRANUFINK® femina, les effets secondaires répertoriés au paragraphe «Quels effets secondaires GRANUFINK® femina peut-il provoquer?» peuvent se manifester de manière plus prononcée. Si l'un de ces effets secondaires est grave, veuillez consulter votre médecin.

Ne prenez pas une double dose si vous avez oublié la dose précédente. Prenez la dose suivante au moment habituel, tel que décrit dans cette notice.

Si vous avez d'autres questions concernant la prise de ce médicament, adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre dragueuse.

Quels effets secondaires GRANUFINK® femina peut-il provoquer?

Comme tous les médicaments, celui-ci peut provoquer l'apparition d'effets secondaires, qui ne surviennent toutefois pas nécessairement chez tous les patients. Fréquence (non connue sur la base des données disponibles)

- Troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements et diarrhée,
- Réactions allergiques telles que éruptions cutanées, démangeaisons et gonflements.

En cas de troubles gastro-intestinaux, veuillez en informer votre médecin afin qu'il puisse déterminer le degré de gravité des symptômes et éventuellement décider du traitement à suivre.

En cas de réactions allergiques avec d'éventuels collapsus, interrompez la prise de ce médicament et sollicitez immédiatement l'avis d'un médecin.

Si vous remarquez des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin, votre pharmacien ou votre dragueuse.

A quoi faut-il encore faire attention?

Le médicament ne doit pas être utilisé au-delà de la date de péremption figurant après la mention «EXP» sur l'emballage. La date de péremption se rapporte au dernier jour du mois indiqué.

GRANUFINK® femina doit être conservé hors de la portée des enfants. Conserver à température ambiante (15-25°C).

Rapportez tous les comprimés périmes ou restants après le traitement à votre point de vente (médecin, pharmacie ou droguerie) pour qu'ils soient éliminés de manière appropriée. Pour de plus amples renseignements, consultez votre médecin, votre pharmacien ou votre dragueuse, qui disposent d'une information détaillée destinée aux professionnels.

Que contient GRANUFINK® femina?

GRANUFINK® femina se présente sous forme de capsules de gélatine dures cuivrées dans un emballage blister en plastique et aluminium.

Les principes actifs sont de l'huile de graines de courge médicinale spécialement cultivée, de l'extrait sec d'écorce de sumac et de l'extrait sec de cônes de houblon. Une capsule contient 227,3 mg d'huile de graines de courge (*Cucurbita pepo* L. var. *citrullina* I. Greb. var. *styriaca* I. Greb), 56 mg d'extrait sec d'écorce de sumac (*Rhus aromatica* Aiton) (5-7:1), agent d'extraction: eau; 18 mg d'extrait sec de cônes de houblon (*Humulus lupulus* L.) (5,5-6,5:1), agent d'extraction: eau.

Autres composants/excipients: all-rac-alpha-tocophérol, phospholipide de soja, huile de soja partiellement hydrogénée, cire jaune, gélatine, glycérol, sirop de glucose, maltodextrine, dioxyde de titane (E171); oxyde de fer (III) (E172), oxyde de fer jaune (E172).

Numéro d'autorisation

65193 (Swissmedic)

Où obtenez-vous GRANUFINK® femina?

Quels sont les emballages à disposition sur le marché?

En pharmacie et en droguerie, sans ordonnance médicale.

Conditionnements de 30, 60 et 120 capsules.

Titulaire de l'autorisation

Interdelta SA, 1762 Givisiez

Cette notice d'emballage a été vérifiée pour la dernière fois en juin 2015 par l'autorité de contrôle des médicaments (Swissmedic).

Bambini e ragazzi di età inferiore a 18 anni: l'assunzione di GRANUFINK® femina non è consigliata per i pazienti di età inferiore a 18 anni.

In generale l'utilizzo di questo medicamento non è soggetto a limiti di tempo, ma dovrebbe essere controllato a intervalli regolari. Osservi tutte le avvertenze e le misure precauzionali ai paragrafi "Di cosa occorre inoltre tener conto durante il trattamento?" e "Quando non si può assumere GRANUFINK® femina e quando il suo uso richiede prudenza?".

Se inavvertitamente ha assunto una dose di GRANUFINK® femina superiore a quella consigliata, possono manifestarsi in forma acuta gli effetti collaterali menzionati nel paragrafo "Quali effetti collaterali può avere GRANUFINK® femina?". Se uno qualsiasi di questi effetti collaterali è grave, informi il suo medico.

Se ha dimenticato di assumere la dose precedente del medicamento, non ne assuma una dose doppia. Assuma la dose successiva al momento previsto, come descritto in questo foglietto illustrativo. Se ha ulteriori domande sull'assunzione di questo medicamento, si rivolga al suo medico, al suo farmacista o al suo droghiere.

Quali effetti collaterali può avere GRANUFINK® femina?

Come tutti i medicamenti, anche questo può avere effetti collaterali, che tuttavia non si manifestano necessariamente in tutti coloro che lo assumono.

Frequenza (non nota sulla base dei dati disponibili)

- Disturbi gastrointestinali, come nausea, vomito e diarrea,
- Reazioni allergiche con eruzioni cutanee, prurito e gonfiore.

Se ha disturbi gastrointestinali, informi il suo medico in modo che possa stabilire la gravità dei sintomi e decidere i trattamenti eventualmente necessari.

Se si manifestano delle reazioni allergiche eventualmente con collaso, sospenda l'assunzione del medicamento e consulta subito un medico.

Se osserva effetti collaterali qui non descritti, dovrebbe informare il suo medico, il suo farmacista o il suo droghiere.

Di che altro occorre tener conto?

Il medicamento non deve essere utilizzato oltre la data indicata con "EXP" sul contenitore. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese indicato.

Conservare GRANUFINK® femina fuori dalla portata dei bambini. Conservare a temperatura ambiente (15-25°C).

Consegni al suo punto vendita (medico, farmacia o drogheria) i medicamenti rimasti inutilizzati alla fine del trattamento o scaduti, per consentirne il corretto smaltimento.

Il medico, il farmacista o il droghiere, che sono in possesso di un'informazione professionale dettagliata, possono darle ulteriori informazioni.

Cosa contiene GRANUFINK® femina?

GRANUFINK® femina sono capsule di gelatina rigida di color marrone rossiccio, confezionate in blister di PVC/alluminio.

I principi attivi sono olio di semi di zucca ricavati da specie officinali di zucca espressamente coltivate, estratto secco di corteccia di sommaco aromatico ed estratto secco di luppolo. Una capsula contiene 227,3 mg olio di semi di zucca (*Cucurbita pepo* L. var. *citrullina* I. Greb. var. *styriaca* I. Greb), 56 mg d'extrait sec d'écorce de sumac (*Rhus aromatica* Aiton) (5-7:1), agent d'extraction: eau; 18 mg d'extrait sec de cônes de houblon (*Humulus lupulus* L.) (5,5-6,5:1), agent d'extraction: eau.

Gli altri componenti/excipienti sono: all-rac-alfa tocopherolo acetato, fosfolipidi dei semi di soia, olio di soia parzialmente idrogenato, cera d'api gialla, gelatina, glicerolo, sciroppo di glucosio, maltodestrina, biossido di titanio (E171), ossido di ferro (III) (E172) e ossido di ferro (E172).

Numeri dell'omologazione

65193 (Swissmedic)

Dov'è ottenibile GRANUFINK® femina?

Quali confezioni sono disponibili?

In farmacia e in drogheria, senza prescrizione medica.

Confezioni da 30, 60 e 120 capsule.

Titolare dell'omologazione

Interdelta SA, 1762 Givisiez

Questo foglietto illustrativo è stato

controllato l'ultima volta nel giugno 2015 dall'autorità competente in materia di medicamenti (Swissmedic).