

# **VENOCEL<sup>®</sup>**

*Aesculus hippocastanum* L.

Cifarma Científica Farmacêutica Ltda.

Cápsula dura

100 mg

**VENOCEL®**

*Aesculus hippocastanum* L. – DCB: 09892

## **I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO**

### **MEDICAMENTO FITOTERÁPICO**

**Nomenclatura botânica oficial:** *Aesculus hippocastanum* L.

**Nomenclatura popular:** Castanha-da-Índia

**Família:** Hippocastanaceae

**Parte da planta utilizada:** Sementes

### **APRESENTAÇÕES**

Cápsula dura – 100 mg – Embalagens contendo 30 ou 60 cápsulas.

### **USO ORAL**

### **USO ADULTO**

### **COMPOSIÇÃO**

Cada cápsula dura de **VENOCEL®** contém:

Extrato seco das sementes de *Aesculus hippocastanum* L. .... 100 mg  
(padronizado em 20 mg ou 20% de derivados de glicosídeos triterpênicos expressos em escina anidra).  
Equivalente a 20 mg de derivados de glicosídeos triterpênicos expressos em escina anidra/cápsula.

Excipientes q.s.p. .... 1 cápsula dura.  
(celulose microcristalina, dióxido de silício, estearato de magnésio, crospovidona, amarelo de quinolina, vermelho azorrubina, vermelho allura 129, dióxido de titânio, metilparabeno, propilparabeno, água purificada e gelatina).

## **II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE**

### **1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?**

Para o tratamento de sintomas da insuficiência venosa, como sensação de dor e peso nas pernas, inchaço, câimbras e prurido, e fragilidade capilar.

### **2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?**

Atua aliviando os sintomas característicos da insuficiência venosa, como a sensação de dor e peso nas pernas, inchaço, câimbras e prurido. Proporciona aumento da resistência vascular periférica e melhora do retorno do fluxo venoso.

### **3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Pacientes com histórico de hipersensibilidade e alergia a qualquer um dos componentes da fórmula não devem fazer uso do produto. Este medicamento é contraindicado para pessoas com hipersensibilidade a escina ou a extratos de *A. hippocastanum* e pacientes com insuficiência do fígado ou dos rins.

Há indícios de que a absorção de escina seja maior em crianças, predispondo-as a uma maior toxicidade.

**Este medicamento é contraindicado para uso por crianças.**

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

### **4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Toxicidade relacionada aos rins e ao fígado foi relatada com o uso de preparados a base de Castanha da Índia (*A. hippocastanum*) em pacientes propensos a este tipo de desordens.

Embora não existam restrições, pacientes idosos só devem utilizar o medicamento após orientação médica.

Este medicamento não deve ser administrado juntamente com anticoagulantes orais, pois pode potencializar seu efeito anticoagulante.

Este medicamento pode interferir com a distribuição de outras drogas.

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista.

**Atenção:** Contém os corantes amarelo de quinolina, vermelho azorrubina, vermelho allura 129 e dióxido de titânio.

Informe ao profissional de saúde todas as plantas medicinais, fitoterápicos e outros medicamentos que estiver tomando. Interações podem ocorrer entre medicamentos e plantas medicinais e mesmo entre duas plantas medicinais administradas ao mesmo tempo.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

#### **5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?**

**VENOCEL®** deve ser armazenado em temperatura ambiente (de 15°C a 30°C).

**Número de lote e datas de fabricação e validade:** vide embalagem.

**Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.**

**VENOCEL®** se apresenta na forma de cápsula vermelha opaca, contendo pó bege claro a ligeiramente amarronzado.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

**TUDO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.**

#### **6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

**USO ORAL/ USO INTERNO**

Ingerir 1 cápsula (20 mg ou 20% de derivados de glicosídeos triterpênicos expressos em escina anidra), 2 a 4 vezes ao dia, pela manhã, durante as refeições e ao deitar, ou a critério médico.

Não exceda 6 cápsulas (máximo 120 mg de derivados de glicosídeos triterpênicos expressos em escina anidra), em doses fracionadas em um período de 24 horas (1 dia).

As cápsulas devem ser ingeridas inteiras e sem mastigar com quantidade suficiente de água para que sejam engolidas.

Utilizar apenas a via oral. O uso deste medicamento por outra via, que não a oral, pode causar a perda do efeito esperado ou mesmo promover danos ao seu usuário.

**Siga corretamente o modo de usar. Em caso de dúvidas sobre este medicamento, procure orientação do farmacêutico. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação de seu médico ou cirurgião-dentista. Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.**

#### **7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Caso haja esquecimento da ingestão de uma dose deste medicamento, retomar a posologia sem a necessidade de suplementação.

**Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.**

#### **8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?**

Após ingestão do medicamento pode ocorrer, em casos isolados, pruridos, náuseas e desconforto gástrico. Raramente pode ocorrer irritação gástrica e refluxo.

**Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.**

#### **9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?**

Se ingerido em altas doses este medicamento pode causar vômitos, diarreia, fraqueza, contrações musculares, dilatação da pupila, falta de coordenação, desordem da visão e da consciência.

Em caso de superdose, suspender a medicação imediatamente. Recomenda-se tratamento de suporte sintomático pelas medidas habituais de apoio e controle das funções vitais.

**Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.**

### **III - DIZERES LEGAIS**

Registro: 1.1560.0179

Farm. Resp.: Dra. Michele Caldeira Landim - CRF/GO: 5122

**Registrado por:**

CIFARMA – Científica Farmacêutica Ltda.

Rod. BR 153 Km 5,5 – Jardim Guanabara

CEP: 74675-090 – Goiânia / GO

CNPJ: 17.562.075/0001-69 – Indústria Brasileira



**Produzido por:**

CIFARMA – Científica Farmacêutica Ltda.

Av. das Indústrias, 3651 – Bicas

CEP: 33040-130 – Santa Luzia / MG

CNPJ: 17.562.075/0003-20 – Indústria Brasileira

**SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR, NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS  
PROCURE ORIENTAÇÃO DE UM PROFISSIONAL DE SAÚDE.**

**Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 22/06/2026.**



### Histórico de Alteração da Bula

| Dados da submissão eletrônica |               |                                                                                                       | Dados da petição/notificação que altera bula |                |                                                    |                   | Dados das alterações de bulas                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |                  |                            |
|-------------------------------|---------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------|----------------|----------------------------------------------------|-------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|----------------------------|
| Data do expediente            | Nº.expediente | Assunto                                                                                               | Data do expediente                           | Nº. expediente | Assunto                                            | Data de aprovação | Itens de bula                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | Versões (VP/VPS) | Apresentações relacionadas |
| 25/04/2022                    | 2526271/22-3  | Inclusão Inicial de Texto de bula – RDC 60/12                                                         | 10/02/2014                                   | 0099896/14-6   | MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Registro de Medicamento | 09/02/2015        | - Adequação a RDC 47/2009                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | VP               | Cápsula dura               |
|                               |               | MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - publicação no Bulário RD 60/12 |                                              |                |                                                    |                   | Alteração do Texto de Bula em adequação as normativas RDC 47/2009, RDC 770/2022 e IN 200/2022, nos seguintes itens:<br>I - Identificação do medicamento<br>3. Quando não devo usar este medicamento?<br>4. O que devo saber antes de usar este medicamento?<br>5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento?<br>III – Dizeres legais | VP               | Cápsula dura               |