

**Varicell<sup>®</sup>**

**Farmaquímica S/A**

Comprimido revestido

500 mg

**Varicell®**

*Aesculus hippocastanum*

## MEDICAMENTO FITOTERÁPICO

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

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

**Família:** Hippocastanaceae

**Parte da planta utilizada:** Sementes

## APRESENTAÇÕES

Forma farmacêutica: Comprimido revestido

Concentração: 500 mg de extrato seco das sementes de *Aesculus hippocastanum* L. por comprimido revestido (equivalente a 20% de glicosídeos triterpênicos expressos em escina anidra, o que corresponde a 100 mg de glicosídeos triterpênicos expressos em escina anidra).

Apresentações: Comprimido revestido - Cartuchos contendo blísteres com 20 ou 30 comprimidos.

## USO ORAL | USO ADULTO

### COMPOSIÇÃO:

Cada comprimido revestido de 500 mg contém:

extrato seco das sementes de *Aesculus hippocastanum* .....500 mg\*;

(padronizado em 20% de glicosídeos triterpênicos expressos em escina anidra).

\*Equivalente a 100 mg (20%) de glicosídeos triterpênicos expressos em escina anidra/ comprimido.

excipientes q.s.p. .... 1 comprimido revestido.

(celulose microcristalina, dióxido de silício, lactose, crospovidona, estearato de magnésio, álcool polivinílico, talco, dióxido de titânio, vermelho allura 129 laca de alumínio, monocaprilocaprato de glicerina, lauril sulfato de sódio, azul de indigotina 132 laca de alumínio, óxido de ferro vermelho e água purificada).

## 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 de 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.**

## **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.**

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

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.

**Este medicamento não deve ser usado por pessoas com síndrome de má-absorção de glicose-galactose.**

**Atenção: Contém lactose (tipo de açúcar) abaixo de 0,25g/unidade farmacotécnica ou unidade de medida.**

**Concentração 500 mg: Atenção: Contém os corantes dióxido de titânio, vermelho allura 129 laca de alumínio, azul de indigotina 132 laca de alumínio e óxido de ferro vermelho.**

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

### **Cuidados de conservação**

Armazenar 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.**

### **Características físicas e organolépticas**

Comprimido elíptico de coloração vinho. Livre de partículas estranhas.

**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.**

**Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.**

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

### **USO ORAL**

Varicell® deve ser utilizado por via oral na dose de 1 comprimido revestido por dia, ou a critério médico. (dose diária de 100 mg de glicosídeos triterpênicos expressos em escina anidra).

Não ingerir mais de 1 comprimido revestido por dia.

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.

Uso exclusivamente adulto.

**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 do 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 superdosagem, 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**

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação de um profissional de saúde.

**DIZERES LEGAIS**

Registro : 1.0390.0218

Farm. Resp.:

Dra. Marcia Weiss I. Campos

CRF-RJ nº 4499

Registrado por:

**FARMOQUÍMICA S/A**

Av. José Silva de Azevedo Neto, 200, Bloco 1,

1º andar, Barra de Tijuca – Rio de Janeiro / RJ

CEP: 22775-056

CNPJ: 33.349.473/0001-58



Produzido por:

**FARMOQUÍMICA S/A**

Rua Viúva Cláudio, 300, Jacaré

Rio de Janeiro – RJ

CEP: 20970-032

CNPJ: 33.349.473/0003-10

Varicell \_AR060925\_Paciente



Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 16/10/2025.

**Anexo B**  
**Histórico de Alteração de Bula**

| Dados da submissão eletrônica |               |                                                                                                                                  | Dados da petição / notificação que altera bula |                  |         |                   | Dados das alterações de bula                                                                                                              |                  |                                                                                                    |
|-------------------------------|---------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------|------------------|---------|-------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Data do expediente            | Nº expediente | Assunto                                                                                                                          | Data do expediente                             | Nº do expediente | Assunto | Data de aprovação | Itens de bula                                                                                                                             | Versões (VP/VPS) | Apresentações relacionadas                                                                         |
| 16/11/2020                    | 4034964/20-1  | 10460 –<br>MEDICAMENTO<br>FITOTERÁPICO –<br>Inclusão Inicial de<br>Texto de Bula – RDC<br>60/12                                  | -                                              | -                | -       | -                 | Inclusão inicial de<br>texto de bula após<br>aprovação de registro                                                                        | VP e VPS         | 500 MG COM REV<br>CT BL AL PLAS<br>TRANS X 30<br><br>500 MG COM REV<br>CT BL AL PLAS<br>TRANS X 20 |
| 04/04/2022                    | 2475343/22-2  | 1769 –<br>MEDICAMENTO<br>FITOTERÁPICO –<br>Notificação de<br>alteração de texto de<br>bula                                       | -                                              | -                | -       | -                 | DIZERES LEGAIS:<br>Nº de registro e titular<br>do registro do produto                                                                     | VP e VPS         | 500 MG COM REV<br>CT BL AL PLAS<br>TRANS X 30<br><br>500 MG COM REV<br>CT BL AL PLAS<br>TRANS X 20 |
| 10/02/2023                    | 0141878/23-1  | 10453 –<br>MEDICAMENTO<br>FITOTERÁPICO –<br>Notificação de<br>Alteração de Texto de<br>Bula - publicação no<br>Bulário RDC 60/12 | -                                              | -                | -       | -                 | NA                                                                                                                                        | VPS              | 500 MG COM REV<br>CT BL AL PLAS<br>TRANS X 30<br><br>500 MG COM REV<br>CT BL AL PLAS<br>TRANS X 20 |
| 22/07/2024                    | 0995537/24-1  | 10453 –<br>MEDICAMENTO<br>FITOTERÁPICO –<br>Notificação de<br>Alteração de Texto de<br>Bula - publicação no<br>Bulário RDC 60/12 | -                                              | -                | -       | -                 | 4.O que devo saber<br>antes de usar este<br>medicamento?<br><br>5. Onde, como e por<br>quanto tempo posso<br>guardar este<br>medicamento? | VP e VPS         | 500 MG COM REV<br>CT BL AL PLAS<br>TRANS X 30<br><br>500 MG COM REV<br>CT BL AL PLAS<br>TRANS X 20 |

|            |   |                                                                                                                              |   |   |   |   |                                                                                |          |                                                                                                    |
|------------|---|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---|---|---|---|--------------------------------------------------------------------------------|----------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 16/10/2025 | - | 10453<br>MEDICAMENTO<br>FITOTERÁPICO<br>Notificação de<br>Alteração de Texto de<br>Bula - publicação no<br>Bulário RDC 60/12 | - | - | - | - | 4.O que devo saber<br>antes de usar este<br>medicamento?<br><br>Dizeres legais | VP e VPS | 500 MG COM REV<br>CT BL AL PLAS<br>TRANS X 30<br><br>500 MG COM REV<br>CT BL AL PLAS<br>TRANS X 20 |
|------------|---|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---|---|---|---|--------------------------------------------------------------------------------|----------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|