

BIJSLUITER

Lees de hele bijsluiter aandachtig door alvorens dit geneesmiddel te gebruiken. Hij bevat belangrijke informatie in verband met uw behandeling.

Als u verder nog vragen heeft of twijfelt, moet u uw arts of apotheker raadplegen.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem nog een keer nodig.
- Raadpleeg uw apotheker als u informatie of advies nodig hebt.

Inhoud van deze bijsluiter :

1. *Wat is Venoruton en waarvoor wordt het gebruikt?*
2. *Wat moet u weten voordat u Venoruton inneemt?*
3. *Hoe wordt Venoruton ingenomen?*
4. *Mogelijke bijwerkingen*
5. *Hoe bewaart u Venoruton?*
6. *Aanvullende informatie*

VENORUTON FORTE 500 mg tablet

O-(β -hydroxyaethyl)-rutosidea (HR)

De werkzame stof is :

O-(β -hydroxyaethyl)-rutosidea (HR) 500 mg

Andere bestanddelen (hulpstoffen) zijn :

Polyethyleenglycol, magnesiumstearaat.

Registratiehouder :

Novartis Consumer Health N.V.
Medialaan 30/5
B - 1800 Vilvoorde

Fabrikant :

Novartis Farmaceutica S.A.
E – 08013 Barbera del Vallès/Barcelona (Spanje)

Registratienummer :

16 IS 56 F3

1. WAT IS VENORUTON EN WAARVOOR WORDT HET GEBRUIKT?

Farmaceutische vormen en verpakkingsgrootten :

500 mg tabletten, verpakt per 30 en per 60. Ronde, biconvexe, gemarmerde, geelgroene tabletten voor oraal gebruik.

Venoruton bestaat ook als capsules aan 300 mg en als poeder voor drank aan 1000 mg.

Geneesmiddelengroep of type van werking :

Tonicum voor aders en haarvaten

Therapeutische indicaties :

Behandeling van oedeem (vochtophoping) in de benen te wijten aan een slechte bloedsomloop en symptomen van chronische veneuze insufficiëntie, zoals zware en pijnlijke benen en een gezwollen gevoel.

Kortdurende behandeling van inwendige aambeien in combinatie met andere geneesmiddelen.

2. WAT MOET U WETEN VOORALEER U VENORUTON INNEEMT?

Gebruik Venoruton niet :

- in de zeldzame gevallen waarbij u al een allergische reactie vertoonde voor het product.

Pas goed op met Venoruton :

- een goede levensstijl is de basis van de behandeling van bloedsomloopstoornissen.
- gebruik dit geneesmiddel niet langer dan 3 maanden zonder uw arts te raadplegen.
- patiënten met oedeem van de onderste ledematen als gevolg van hartaandoeningen, aandoeningen van de nieren of de lever zouden best geen Venoruton gebruiken omdat het effect van Venoruton bij deze aandoeningen niet bewezen is.

Als u nog andere geneesmiddelen neemt, gelieve ook de rubriek "Gebruik van Venoruton in combinatie met andere geneesmiddelen" te lezen.

Gebruik van Venoruton in combinatie met voedsel en drank :

Geen gekende interacties.

Zwangerschap:

Vraag uw arts of apotheker om advies vooraleer u een geneesmiddel inneemt.

Er werden geen ernstige effecten bij de foetus waargenomen bij gebruik van Venoruton tijdens de zwangerschap. Zoals voor bijna alle geneesmiddelen, geldt ook voor Venoruton dat men het niet tijdens de eerste drie maanden van de zwangerschap mag innemen zonder zijn behandelende arts daarvan op de hoogte te brengen.

Borstvoeding :

Vraag uw arts of apotheker om advies vooraleer u een geneesmiddel inneemt.

Er zijn geen contra-indicaties voor het innemen van Venoruton gedurende de borstvoeding.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines :

Niet van toepassing.

Belangrijke informatie over enkele bestanddelen van Venoruton :

Niet van toepassing.

Gebruik van Venoruton in combinatie met andere geneesmiddelen :

Geen gekende interacties.

Licht uw arts of apotheker in als u andere geneesmiddelen gebruikt of onlangs heeft gebruikt, ook als het geneesmiddelen betreft, waarvoor geen voorschrift noodzakelijk is.

3. HOE WORDT VENORUTON INGENOMEN?

Volg deze instructies nauwgezet op, tenzij uw arts u een ander advies heeft gegeven. Raadpleeg bij twijfel uw arts of apotheker.

Venoruton wordt bij voorkeur ingenomen bij de maaltijden.

Venoruton Forte 500 mg tabletten zijn vooral bedoeld als aanvangsbehandeling van de symptomen geassocieerd met chronische veneuze insufficiëntie (CVI). De behandeling moet voortgezet worden tot de ongemakken verdwijnen.

Venoruton Forte 500 mg tabletten : 2 tabletten per dag.

Een behandeling met Venoruton 300 mg capsules wordt aanbevolen om vervolgens de bekomen resultaten te behouden.

Wat moet u doen wanneer u Venoruton vergeet te gebruiken :

Niet van toepassing.

Verschijselen die u kunt verwachten wanneer de behandeling met Venoruton wordt gestopt :

Niet van toepassing.

Wat moet u doen als u meer van Venoruton heeft ingenomen dan u zou mogen :

Tot op heden is er nog geen enkel geval van overdosering gemeld.

Wanneer u teveel Venoruton heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070 / 245.245).

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals alle geneesmiddelen kan Venoruton bijwerkingen hebben. Occasioneel werd melding gemaakt van lichte spijsverteringsproblemen (gas in de darmen, diarree, maagpijn en -irritatie), lichte allergieën (huidreacties), hoofdpijn, flush (rode wangen), duizeligheid, vermoeidheid en jeuk. Deze bijwerkingen verdwijnen snel na het stopzetten van de behandeling.

Als er bij u een bijwerking optreedt die niet in deze bijsluiter is vermeld en die u als ernstig ervaart, informeer dan uw arts of apotheker.

5. HOE BEWAART U VENORUTON?

Buiten bereik en zicht van kinderen houden.

Tabletten: Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen vocht.

Gebruik Venoruton niet meer na de datum vermeld achter EXP op de verpakking.

6. AANVULLENDE INFORMATIE

Neem voor alle informatie met betrekking tot dit geneesmiddel contact op met uw arts of apotheker.

Afleveringswijze: vrije aflevering

Deze bijsluiter is voor het laatst herzien op :

23 oktober 2007.

Datum van de goedkeuring van deze bijsluiter :

21 januari 2008.