

## BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR GEBRUIKERS

### Venoruton tabletten 500

Hydroxyethylrutosiden

#### **Lees goed de hele bijsluiter, want deze bevat belangrijke informatie**

Dit geneesmiddel kunt u zonder recept krijgen. Maar gebruik het wel zorgvuldig, dan bereikt u het beste resultaat.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Wordt uw klacht niet minder na 14 dagen, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.
- Krijgt u veel last van een van de bijwerkingen die in punt 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

#### **Inhoud van deze bijsluiter**

1. Waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Aanvullende informatie

#### **1. WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?**

Als gevolg van een gestoorde bloedafvoer door de aderen in de benen kan het voorkomen dat de kleinste aderen (haarvaten) te veel vocht doorlaten. Venoruton verstevigt de aderwand en vermindert daarmee de doorlaatbaarheid voor vocht in deze haarvaten.

Venoruton kan gebruikt worden bij klachten zoals vermoeide, zware benen, gezwollen enkels, pijnlijke en rusteloze benen en nachtelijke krampen als gevolg van een gestoorde bloedafvoer in de benen, indien het dragen van elastische kousen alleen onvoldoende effect heeft of niet mogelijk is.

#### **2. WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET GEBRUIKEN OF MOET U EXTRA VOORZICHTIG ZIJN?**

##### **Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?**

U bent allergisch voor een van de stoffen die in dit geneesmiddel zitten. Deze stoffen kunt u vinden onder punt 6.

##### **Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?**

Als u oedeem heeft in de onderste ledematen veroorzaakt door hart-, nier- of leveraandoeningen, zou u geen Venoruton mogen gebruiken omdat de effectiviteit en veiligheid van Venoruton in deze gevallen niet aangetoond is.

##### **Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?**

Gebruikt u naast Venoruton nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen voorschrift voor nodig heeft.

Er zijn geen wisselwerkingen gerapporteerd.

### **Zwangerschap en borstvoeding**

Wilt u zwanger worden, bent u zwanger of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u geneesmiddelen gebruikt.

### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Er zijn geen nadelige gegevens bekend over het effect van Venoruton op bijv. de rijvaardigheid en het bedienen van machines, maar een invloed is niet te verwachten.

## **3. HOE NEEMT U DIT MIDDEL IN?**

Gebruik dit middel altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De gebruikelijke dosering is 2 tot 3 tabletten (1000 tot 1500 mg) per dag. Neem de tablet in zijn geheel in met wat water.

In het algemeen zullen de klachten binnen twee weken minder worden. Raadpleeg uw arts wanneer de klachten na twee weken niet overgaan of zelfs verergeren.

In geval u bemerkt dat Venoruton te sterk of juist te weinig werkt, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

### **Heeft u te veel van dit middel ingenomen?**

Wanneer u teveel Venoruton heeft gebruikt, neem dan contact op met uw arts of apotheker.

### **Bent u vergeten dit middel in te nemen?**

Wanneer u bemerkt dat u een dosis bent vergeten, haal deze dan niet in door deze alsnog in te nemen, maar ga verder met het voorschrift zoals dat in deze bijsluiter staat vermeld. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

## **4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN**

Zoals elk geneesmiddel kan Venoruton bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

### **Immuunsysteemaandoeningen:**

Frequentie niet bekend: anafylactische shock, anaphylactoïde reacties, overgevoeligheidsreacties

### **Zenuwstelselaandoeningen:**

Frequentie niet bekend: duizeligheid, hoofdpijn

### **Bloedvataandoeningen:**

Frequentie niet bekend: opvliegers

### **Maagdarmstelselaandoeningen:**

Frequentie niet bekend: gastro-intestinaal ongemak, winderigheid, diarree, buikpijn, onaangenaam gevoel in de maag, dyspepsie

### **Huid- en onderhuidaandoeningen:**

Frequentie niet bekend: uitslag, jeuk, netelroos

**Algemene aandoeningen en stoornissen op de plaats van toediening:**

Frequentie niet bekend: vermoeidheid

Krijgt u veel last van een bijwerking? Of heeft u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

**5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?**

Buiten het bereik en zicht van kinderen houden.

Bewaren tussen 15 en 25°C.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking, ter bescherming tegen vocht.

Gebruik dit middel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die niet meer nodig zijn. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu.

**6. AANVULLENDE INFORMATIE****Welke stoffen zitten er in dit middel?**

- de werkzame stof in dit middel is afkomstig van de plant Sophora japonica. Na bewerking van deze grondstof ontstaat de werkzame stof hydroxyethylrutosiden. 1 tablet Venoruton tabletten 500 bevat als werkzame stof 500 mg hydroxyethylrutosiden.
- de andere stoffen in dit middel zijn polyethyleenglycol 6000 en magnesiumstearaat.

**Hoe ziet Venoruton tabletten 500 eruit en hoeveel zit er in een verpakking?**

Venoruton tabletten 500 zijn geel. Ze zijn verkrijgbaar in een verpakking van 30, 60 of 100 tabletten in doordrukstrips van 10 stuks.

**Houder van de vergunning voor het in de handel brengen**

Novartis Consumer Health BV  
Claudius Prinsenlaan 142  
4818 CP Breda

**Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen**

RVG 16908

**Deze bijsluiter is goedgekeurd in juli 2010**