

GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR ANWENDER

VENORUTON FORTE 500 mg Tabletten

O-(β -hydroxyäthyl)-rutosidea (HR)

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.
- Wenn Sie sich nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Venoruton und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Venoruton beachten?
3. Wie ist Venoruton einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Venoruton aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. WAS IST VENORUTON UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Venoruton ist ein Medikament zur Behandlung von Feuchtanhäufung (Ödem) in den Beinen, aufgrund eines nachlassenden Blutkreislaufes und zur Behandlung von Störungen, die auf eine anhaltend verringerte Durchblutung der Adern zurückzuführen ist, wie schwere und schmerzhafteste Beine und ein geschwollenes Gefühl.

Venoruton ist angewiesen zur kurzfristigen Behandlung von inneren Hämorrhoiden, in Verbindung mit anderen Arzneimitteln.

2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER EINNAHME VON VENORUTON BEACHTEN?

Venoruton darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

- Eine gute Lebensweise ist die Basis zur Behandlung von Blutkreislaufstörungen;
- Dieses Arzneimittel nicht länger als 3 Monate anwenden, ohne Ihren Arzt darüber zu befragen;
- Wenn Sie Feuchtanhäufung (Ödem) an den Beinen haben, das auf Herz-, Nieren- oder Leberbeschwerden zurückzuführen ist, sollten Sie die Anwendung von Venoruton besser vermeiden, da sich die Wirkung von Venoruton bei diesen Beschwerden nicht bewiesen lassen hat.

Einnahme von Venoruton zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen.

Es sind keine Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln bekannt.

Einnahme von Venoruton zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol
Keine.

Schwangerschaft und Stillzeit

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 oder Apotheker um Rat.

Schwangerschaft:

Wie für fast alle Arzneimittel, gilt es auch für Venoruton, daß Sie es während der ersten drei Monate der Schwangerschaft nicht einnehmen sollten, ohne Ihren Hausarzt darüber zu benachrichtigen.

Stillzeit :

Sie dürfen Venoruton während der Stillzeit einnehmen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Nichtig.

3. WIE IST VENORUTON EINZUNEHMEN?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach der mit Ihrem Arzt oder Apotheker getroffenen Absprache ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Venoruton Forte 500 mg Tabletten sind vor allem bestimmt zur Anfangsbehandlung der Symptome, die mit anhaltend verringerter Durchblutung der Adern (chronischer Venenunzulänglichkeit (CVI)) verbunden werden.

Die Behandlung soll weitergeführt werden, bis die Beschwerden verschwunden sind.

Nehmen Sie 2 Tabletten pro Tag. Es wird empfohlen, Venoruton beim Essen einzunehmen.

Wenn Sie eine größere Menge von Venoruton eingenommen haben, als Sie sollten

Wenn Sie eine größere Menge von Venoruton eingenommen haben, setzen Sie sich sofort mit Ihrem Arzt, Apotheker oder mit der Giftnotrufzentrale (070 / 245.245) in Verbindung.

Es sind keine Fälle von Überdosierung bekannt.

Wenn Sie die Einnahme von Venoruton vergessen haben

Nichtig.

Wenn Sie die Einnahme von Venoruton abbrechen

Nichtig.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Zwischen den unerwünschten Nebenwirkungen, gibt es gelegentlich leichte Verdauungsbeschwerden (Darmgas, Durchfall, Magenschmerzen und Magenreizung), leichte Allergien (Hautauswirkungen), Kopfschmerzen, Flush (rote Backen), Schwindel, Ermüdung und Juckreiz. Diese Nebenwirkungen verschwinden aber schnell, wenn die Behandlung beendet wird.

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

5. WIE IST VENORUTON AUFZUBEWAHREN?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.
In der Originalpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Behältnis nach ‚EXP‘ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN

Was Venoruton enthält

- Der Wirkstoff ist O-(β -Äthylhydroxyd)-Rutosides (HR) 500 mg.
- Die sonstigen Bestandteile sind : Poly-Äthylenglykol und Magnesium-Stearat.

Wie Venoruton aussieht und Inhalt der Packung

Tabletten von je 500 mg. Packung von je 10 (Muster), 30, 60 bzw. 100 Tabletten. Runde, bikonvexe, marmorierte, gelbgrüne Tabletten zur oralen Anwendung.
Nicht alle Packungsgrößen werden in den Handel gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Pharmazeutischer Unternehmer:

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare s.a./n.v.
Site Apollo
Avenue Pascal, 2-4-6
B-1300 Wavre

Hersteller :

Recipharm Uppsala AB
Rapskatan 7
SE-751 82 Uppsala
Schweden

Zulassungsnummer

BE141197

Abgabe

Apothekenpflichtig

Dieses Gebrauchsinformation wurde zuletzt aktualisiert am 05/2017.

Dieses Gebrauchsinformation wurde zuletzt genehmigt in.