

Prospecto: información para el usuario

Venoruton 1 g polvo para solución oral

Oxerutinas

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita consejo o más información, consulte a su farmacéutico.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.
- Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 2 semanas.

Contenido del prospecto:

1. Qué es Venoruton y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Venoruton
3. Cómo tomar Venoruton
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Venoruton
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Venoruton y para qué se utiliza

El principio activo de Venoruton es oxerutinas, que pertenece al grupo de medicamentos Vasoprotectores, que protegen los vasos sanguíneos (vasoprotectores sistémicos).

Está indicado, en adultos, para el alivio de los síntomas relacionados con la insuficiencia venosa leve de las extremidades inferiores, tales como dolor, sensación de pesadez, tirantez, hormigueo y picor en piernas con varices o piernas hinchadas.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Venoruton

No tome Venoruton:

- si es alérgico a las oxerutinas o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Venoruton si:

- tiene edema en las extremidades inferiores debido a una enfermedad del corazón, riñón o hígado.

Niños y adolescentes

No se recomienda el uso de Venoruton en niños.

Toma de Venoruton con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o podría tener que tomar cualquier otro medicamento.

Toma de Venoruton con alimentos y bebidas

La toma de este medicamento con alimentos o bebidas no afecta a la eficacia del mismo.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

De acuerdo a las recomendaciones de seguridad generalmente aceptadas, no se debe usar Venoruton durante los primeros 3 meses del embarazo.

Conducción y uso de máquinas

Venoruton no influye de sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas.

Venoruton contiene sacarosa

Este medicamento contiene sacarosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

3. Cómo tomar Venoruton

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, pregunte a su médico o farmacéutico.

Adultos:

La dosis recomendada es de 1 sobre al día.

El alivio de los síntomas se produce habitualmente en las primeras 2 semanas de tratamiento. Si no siente alivio a las 2 semanas o los síntomas empeoran, debe consultar al médico.

Por indicación del médico se puede continuar el tratamiento con la misma dosis diaria (1 sobre) hasta 2-3 meses.

Uso en niños y adolescentes

Este medicamento es para adultos, los niños no pueden tomarlo a no ser que su médico lo considere necesario.

Cómo tomar

Disolver el contenido del sobre en 1 vaso de agua y beber a continuación.

Si toma más Venoruton del que debe

En caso de ingestión accidental, consulte a su médico o a su farmacéutico, o llame al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 91 562 04 20.

Si olvidó tomar Venoruton

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Si se experimentan alguno de estos síntomas, cese el tratamiento y consulte a un médico inmediatamente:

- dificultad para respirar o tragar;
- hinchazón de la cara, labios, lengua o garganta;
- picor severo de la piel, con erupción de color rojo, ronchas o protuberancias.

Efectos adversos raros: pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 pacientes

Flatulencia, diarrea, dolor abdominal, molestias de estómago o dispepsia, picor.

Efectos adversos muy raros: pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 pacientes

Reacciones alérgicas, mareos, dolor de cabeza, enrojecimiento de la piel.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano. Website: www.notificaRAM.es. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Venoruton

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en la caja después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la humedad. Conservar por debajo de 30°C.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Venoruton

- El principio activo es oxerutinas.
Cada sobre contiene 1 g de oxerutinas
- Los demás componentes (excipientes) son manitol (E-421), sacarina sódica, aroma de naranja (contiene sacarosa y maltodextrina).

Aspecto del producto y contenido del envase

Polvo amarillo pálido, con aroma a naranja.

Venoruton polvo para solución oral se presenta en envases de 14 ó 30 sobres de papel-aluminio-polietileno.

Titular de la autorización de comercialización

Novartis Consumer Health S.A.
Gran Vía de les Corts Catalanes, 764
08013 Barcelona - España

Responsable de la fabricación

Lamp S. Prospero S.p.A.
Via della Pace, 25/A,
San Prospero (Módena) - Italia

Fecha de la última revisión de este prospecto: febrero 2014.

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>