

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Venoruton 1000 mg, kihisevad tabletid O-(β -hüdroksüetüül)-rutosiidid

Enne ravimi võtmist, lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu arst või apteeker on teile selgitanud.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Lisateabe saamiseks pidage nõu oma apteekriga.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.
- Kui pärast 14 päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Venoruton ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Venoruton'i võtmist
3. Kuidas Venoruton'i võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Venoruton'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Venoruton ja milleks seda kasutatakse

Venoruton sisaldab O-(β -hüdroksüetüül)-rutosiide, mis kuuluvad veresooni kaitsvate ravimite rühma (nimetatakse süsteemseteks vasoprotektoriteks).

Venoruton stabiliseerib veresoonte seinu, millega kaasneb veresoonte läbilaskvuse vähenemine ja selle tagajärjel omakorda vähenevad tursed.

Kuidas Venoruton toimib

Leevendab jalaveenide kroonilisest puudulikkusest tingitud pahkluu turseid. Veenilaiendite ja teiste jalaveenide haigustega patsientidel esineb liigne leke nimetatud väikestest veresoontest, mille tagajärjel tekivad tursed pahkluu piirkonnas. Venoruton vähendab turseid ja leevendab nendega seotud sümptomeid nagu valu, väsimus, jalgade raskus, turse, „rahitud jalad“ paresteesia (torkimis- või surinatunne), krambid. Nende sümptomitega patsientidel soovitatakse ühtlasi kanda elastset tuge (tavaliselt sukki), on ilmnenud, et sellises olukorras mõjub Venoruton hästi.

Venoruton mõjub kõige väiksematele veresoontele (kapillaaridele), vähendades vee ja teiste ainete leket läbi veresoonte seinte.

2. Mida on vaja teada enne Venoruton'i võtmist

Venoruton'i ei tohi kasutada

- kui te olete O-(β -hüdroksüetüül)-rutosiidide või mis tahes Venoruton'i koostisosa (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Rääkige oma arstiga enne kui te võtate Venoruton'i:

- kui teil on jalgade tursed põhjustatud südame-, neeru- või maksahaigusest.

Sel juhul ei tohiks te kasutada Venoruton'i, kuna Venoruton ei oma toimet nendel näidustustel.

Lapsed ja noorukid

Venoruton suukaudseid ravimeid ei soovitata lastel kasutada.

Muud ravimid ja Venoruton

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te võtate või olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes muid ravimeid, sealhulgas ilma retseptita ostetud ravimeid või toidulisandeid.

Rasedus, imetamine ja viljakus

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Vastavalt üldtunnustatud ohutussoovitustele ei ole soovitatav Venoruton'i manustada raseduse esimesel trimestril.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Venorutonil puudub või on vähene toime autojuhtimisele ja masinate käsitlemise võimele.

Harvadel juhtudel on seda ravimit kasutanud patsientidel teatatud väsimusest ja pearinglusest. Juhul kui see juhtub, ei soovitata patsientidel juhtida autot ega käsitseda masinaid.

Venoruton 1000 mg kihisevad tabletid sisaldavad naatriumi ja kaaliumi

See ravim sisaldab 82,11 mg naatriumi (söögisoola peamine koostisosa) ühes tablettis. See on võrdne 4,1%-ga naatriumi maksimaalsest soovitatud ööpäevasest toiduga saadavast kogusest täiskasvanutel. Seda tuleb arvesse võtta madala naatriumisaldusega dieedil olevate patsientide puhul.

See ravim sisaldab 397,01 mg kaaliumi ühes tablettis. Seda tuleb arvesse võtta halvenenud neerufunktsiooniga ja kontrollitud kaaliumisisaldusega dieedil olevate patsientide puhul.

3. Kuidas Venoruton'i võtta

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Järgige hoolikalt alltoodud juhiseid.

Jalaveenide krooniline puudulikkus

Algannus:

- 1 kihisev tablett 1 kord päevas.
- Kihisev tablett tuleb lahustada klaasis vees.

Sellist annustamist tuleks säilitada kuni sümptomite ja turse täieliku kadumiseni. Tavaliselt kaovad sümptomid 2-nädalase ravi järgselt.

Saadud ravitulemuse püsijäämiseks jätkata säilitusravi sama annusega või minimaalse säilitusannusega 500...600 mg 1 kord päevas (vastab ühele Venoruton Forte 500 mg tabletile).

Peale täielikku sümptomitest ja tursest vabanemist võib ravi ka lõpetada. Sümptomite taastekkimisel võib ravi jätkata sama annusega või minimaalse säilitusannusega 500...600 mg Venoruton'i päevas.

Kui sümptomite leevenemist ei ole tunda 2 nädala jooksul või need halvenevad, tuleb ravi katkestada ja konsulteerida arstiga.

Ravim ei sobi alla 18-aastastele lastele.

Kui te võtate rohkem, kui ette nähtud

Kui te võtate kogemata liiga palju Venorutoni, võtke viivitamatult ühendust arstiga.

Kui te unustate Venoruton'i võtta

Ärge võtke kahekordset annust, kui ravim jäi eelmisel korral võtmata.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Mõned kõrvaltoimed võivad olla tõsised ja esineda väga harva (võib mõjutada kuni 1 inimest 10000-st).

Lõpetage Venoruton'i võtmine ja pöörduge otsekohe arsti poole, kui teil esineb mõni järgmistest sümptomitest, mis võivad olla allergilise reaktsiooni sümptomid:

- Hingamis- või neelamisraskused.
- Näo, huulte, keele- või kõriturse.
- Raske nahasügelus koos punetava lööbega, villiline lööve.

Kui teil tekivad ülalmainitud sümptomid, katkestage ravimi võtmine ja pöörduge otsekohe arsti poole.

Muud reaktsioonid on üldjuhul kerged.

Mõned kõrvaltoimed esinevad harva (võivad mõjutada kuni 1 inimest 1000-st):

Seedetrakti häired (sealhulgas kõhupuhitus, kõhulahtisus, kõhuvalu, ebamugavustunne kõhus, düspepsia), lööve, sügelus või nõgestõbi.

Mõned kõrvaltoimed esinevad väga harva (võivad mõjutada kuni 1 inimest 10000-st):

Pearinglus, peavalu, väsimus, õhetus.

Kõrvaltoimetest teatamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada

www.ravimiamet.ee kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Venoruton'i säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil.

Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Hoida temperatuuril kuni 30°C. Hoida tuub tihedalt suletuna, niiskuse eest kaitstult.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Venoruton sisaldab:

- Toimeaine on O-(β -hüdroksüetüül)-rutosiidid.
- 1 tablett sisaldab 1000 mg O-(β -hüdroksüetüül)-rutosiide (HR).

- Abiained:
sidrunhape, kaaliumkarbonaat, kaaliumvesinikkarbonaat, naatriumvesinikkarbonaat, makrogool 6000, kaaliumatsesulfaam, povidoon, apelsinimaitseaine, magneesiumstearaat.

Kuidas Venoruton välja näeb ja pakendi sisu

Kollased ümmargused kaksikkumerad kumera äärega kihisevad tabletid. Polüpropüleentuub ning polüetüleenkork koos niiskust imava ainega.

Pakendi suurus: 15 tk, 30 tk või 60 tk pakendis.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloa hoidja ja tootja

Müügiloa hoidja

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18
61118 Bad Vilbel
Saksamaa

Tootjad

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare GmbH & Co. KG
Barthstraße 4
80339 München
Saksamaa

või

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18
61118 Bad Vilbel
Saksamaa

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole:

UAB „STADA Baltics“
Goštauto 40A
03163 Vilnius
Leedu
e-post: ofisas@stada.lt

Infoleht on viimati uuendatud detsembris 2021.