

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

### VENORUTON 2% gel

O-( $\beta$ -hydroxyethyl)-rutosidea

**Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

#### **Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que Venoruton et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Venoruton ?
3. Comment utiliser Venoruton ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Venoruton ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

#### **1. QU'EST-CE QUE VENORUTON ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Venoruton est un médicament proposé pour le traitement de la mauvaise circulation du sang dans les veines, et pour le traitement des traumatismes.

Venoruton est indiqué pour le traitement :

- d'un gonflement des jambes (oedème), dû à une affection des veines
- des symptômes liés à un flux sanguin constamment réduit dans les veines des jambes, tels que jambes lourdes et douloureuses, et sensations de gonflement.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

#### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER VENORUTON ?**

##### **N'utilisez jamais Venoruton**

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Ne pas appliquer sur des blessures, des ulcères des jambes ou des lésions infectées, ou sur les dermatoses suintantes (affections de la peau).
- Ne pas appliquer sur les yeux ou les muqueuses.

##### **Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Venoruton.

##### **Autres médicaments et Venoruton**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.

Aucune interaction médicamenteuse n'est connue.

### **Venoruton avec des aliments, boissons et de l'alcool**

Pas d'application.

### **Grossesse, allaitement et fertilité**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

#### *Grossesse :*

Il n'existe pas de données sur l'utilisation de Venoruton 2% gel chez les femmes enceintes. Par conséquent, il ne faut pas utiliser Venoruton 2% gel pendant les 3 premiers mois de la grossesse, sauf si le médecin estime que les bénéfices potentiels sont plus importants que les risques éventuels.

#### *Allaitement :*

Il n'existe pas de données sur l'utilisation de Venoruton 2% gel pour les femmes qui allaitent. Il existe des preuves que la substance active passe dans le lait maternel. Ces quantités infimes de principe actif sont sans signification clinique.

### **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Venoruton 2% n'affecte pas votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines..

Venoruton 2% gel contient chlorure de benzalkonium. Chlorure de benzalkonium est une substance irritante et peut provoquer des réactions cutanées.

## **3. COMMENT UTILISER VENORUTON ?**

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Appliquer le gel matin et soir sur les surfaces cutanées à traiter. Masser délicatement du bas vers le haut et faire pénétrer jusqu'à ce que la peau soit sèche.

### **Si vous avez utilisé plus de Venoruton que vous n'auriez dû**

Si vous avez utilisé trop de Venoruton, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien, ou le Centre Anti-Poison (070 / 245.245).

Il n'existe aucun cas de surdosage accompagné de symptômes.

### **Si vous avez oublié d'utiliser Venoruton**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

### **Si vous arrêtez d'utiliser Venoruton**

Pas d'application.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

## **4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

**Certains effets indésirables sont rares** (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000)

Comme pour toute substance qui est appliquée sur la peau, une réaction allergique à l'un des constituants du produit est possible.

**Déclaration des effets secondaires**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via :

Belgique	Luxembourg
Agence federale des medicaments et des produits de sante Division Vigilance EUROSTATION II Place Victor Horta, 40/ 40 B-1060 Bruxelles Site internet: <a href="http://www.afmps.be">www.afmps.be</a> e-mail: <a href="mailto:patientinfo@fagg-afmps.be">patientinfo@fagg-afmps.be</a>	Direction de la Sante – Division de la Pharmacie et des Medicaments Villa Louvigny – Allee Marconi L-2120 Luxembourg Site internet: <a href="http://www.ms.public.lu/fr/activites/pharmacie-medicament/index.html">http://www.ms.public.lu/fr/activites/pharmacie-medicament/index.html</a>

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

**5. COMMENT CONSERVER VENORUTON ?**

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.  
A conserver à température ambiante (15-25°C).

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

**6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS**

**Ce que contient Venoruton**

- La substance active est O-(β-hydroxyaethyl)-rutosidea (HR) : 2 g par 100 g gel.
- Les autres composants sont carbomère, hydroxyde de sodium, chlorure de benzalkonium, édétate disodique, eau purifiée. (voir rubrique 2 : Venoruton 2% gel contient chlorure de benzalkonium)

**Aspect de Venoruton et contenu de l'emballage extérieur**

Gel pour application cutanée. Tubes de 40 et 100 grammes.  
Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

**Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant**

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

Notice

Belgique

**Numéro de l'Autorisation de mise sur le marché**  
BE051335

**Délivrance**

Médicament non soumis à prescription médicale.

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : 08/2016**

**La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est :07/2017.**