

## **Notice : information du patient**

### **Viaveno 1000 mg comprimés**

flavonoïdes micronisés comprenant 90 % de diosmine et 10 % de flavonoïdes (exprimés en hespéridine)

#### **Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

Vous devez toujours prendre 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 après 6 semaines de traitement de l'insuffisance veineuse chronique ou après 7 jours de traitement de la crise aiguë de la maladie hémorroïdaire.

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

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

#### **1. Qu'est-ce que Viaveno et dans quel cas est-il utilisé ?**

Viaveno contient des substances actives agissant sur l'activité veineuse et protégeant les veines ; elles augmentent le tonus des veines et la résistance des petits vaisseaux sanguins (capillaires).

Viaveno est indiqué chez l'adulte dans :

- le traitement des signes et symptômes de l'insuffisance veineuse chronique des membres inférieurs, tels que douleur, jambes lourdes, crampes nocturnes et œdème,
- le traitement des symptômes liés à la crise aiguë de la maladie hémorroïdaire, tels que douleur, saignement et œdème de la région anale.

Si vous prenez ce médicament pour traiter les symptômes d'une maladie veineuse chronique et que vous souffrez également d'un ulcère de jambe, d'autres modifications cutanées ou d'hémorroïdes, consultez toujours votre traitement avec un médecin.

#### **2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Viaveno ?**

##### **Ne prenez jamais Viaveno**

- si vous êtes allergique à la diosmine et aux autres flavonoïdes exprimés en hespéridine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

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

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament :

##### *Insuffisance veineuse chronique*

Si votre état s'aggrave pendant le traitement, ce qui peut se manifester par une inflammation de la peau ou des veines, un durcissement du tissu sous la peau, une douleur sévère, des ulcères de la peau

ou des symptômes atypiques comme le gonflement soudain d'une jambe ou des deux jambes, vous devez consulter immédiatement votre médecin.

Viaveno ne contribuera pas à réduire le gonflement de vos jambes s'il est dû à une maladie du cœur, des reins ou du foie.

Si vous utilisez une thérapie par compression pour traiter votre insuffisance veineuse chronique, vous devez continuer à l'utiliser pendant que vous prenez Viaveno.

Le traitement par Viaveno est plus efficace si vous avez un mode de vie sain. Il est recommandé d'éviter l'exposition à la lumière du soleil, de manger sainement, de pratiquer une activité physique régulière et d'éviter de rester assis ou debout de manière prolongée.

#### *Crise aiguë de la maladie hémorroïdaire*

Si vous présentez une crise aiguë de la maladie hémorroïdaire, ne prenez Viaveno que pendant une courte période. Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 7 jours, consultez votre médecin.

Si votre état s'aggrave pendant le traitement, c'est-à-dire si vous constatez un saignement plus abondant du rectum ou du sang dans vos selles, ou si vous vous posez des questions sur des saignements en lien avec des hémorroïdes, consultez votre médecin.

Le traitement par Viaveno ne remplace pas le traitement spécifique d'autres affections anales.

#### **Autres médicaments et Viaveno**

Jusqu'à présent, aucune interaction entre ce médicament et d'autres médicaments n'a été signalée. Toutefois, vous devez tout de même informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

#### **Enfants et adolescents**

L'utilisation chez l'enfant ou l'adolescent de moins de 18 ans n'est pas recommandée.

#### **Populations particulières**

Aucune étude de posologie n'a été menée chez les patients présentant une insuffisance rénale et/ou hépatique ou chez les patients âgés.

#### **Grossesse et allaitement**

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 tout médicament.

La sécurité de Viaveno pendant la grossesse n'a pas été établie. Son utilisation pendant cette période n'est donc pas recommandée.

On ne sait pas si Viaveno est excrété dans le lait maternel humain. Une décision doit être prise par votre médecin soit d'interrompre l'allaitement soit d'interrompre/de s'abstenir du traitement avec Viaveno.

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

Viaveno n'a aucun effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

### **3. Comment prendre Viaveno ?**

Veillez à toujours prendre 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.

La dose recommandée chez l'adulte est de :

#### □ **Insuffisance veineuse chronique**

La dose quotidienne recommandée est de 1 comprimé (en une dose unique le matin ou le soir).

Vous devez prendre ce médicament pendant au moins 4 à 5 semaines avant une possible amélioration. Si les symptômes de votre maladie s'aggravent ou ne s'améliorent pas après 6 semaines de traitement, vous devez consulter votre médecin.

Si les symptômes s'améliorent, le traitement peut être poursuivi jusqu'à 2 mois. Sur avis médical, le traitement peut être prolongé.

#### □ **Crise aiguë de la maladie hémorroïdaire**

La dose quotidienne recommandée en cas de crise aiguë de la maladie hémorroïdaire pendant les 4 premiers jours de traitement est de 3 comprimés (1 le matin, 1 à midi et 1 le soir).

Pendant les 3 jours qui suivent, la dose est de 2 comprimés par jour (1 le matin et 1 le soir).

Si les symptômes ne s'améliorent pas ou s'aggravent après 7 jours de traitement, vous devez consulter votre médecin.

#### **Mode d'administration**

Viaveno doit être absorbé au moment des repas.

Avalez le comprimé avec une boisson.

#### **Si vous avez pris plus de Viaveno que vous n'auriez dû**

Si vous avez utilisé ou pris trop de Viaveno, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoisons (070/245.245).

#### **Si vous oubliez de prendre Viaveno**

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

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 indésirables éventuels ?**

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

**Fréquents** (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

Diarrhée, dyspepsie (digestion difficile), nausée, vomissements.

**Peu fréquents** (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

Colite (inflammation du gros intestin).

**Rares** (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

Étourdissement, sensation d'agitation, céphalées (maux de tête), malaise, vertige (tête qui tourne).

Éruption cutanée, démangeaisons, urticaire.

**Fréquence indéterminée** (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :

Douleurs abdominales,

Œdème (gonflement du visage, des lèvres et des paupières), angioœdème (gonflement rapide des tissus, par exemple du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, pouvant rendre la respiration difficile).

#### **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 :

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

[www.afmps.be](http://www.afmps.be)

Division Vigilance :

Site internet: [www.notifieruneffetindesirable.be](http://www.notifieruneffetindesirable.be)

e-mail: [adr@fagg-afmps](mailto:adr@fagg-afmps)

#### Luxembourg :

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé

Site internet : [www.guichet.lu/pharmacovigilance](http://www.guichet.lu/pharmacovigilance)

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

### **5. Comment conserver Viaveno ?**

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte et la plaquette après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament ne nécessite pas de conditions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni 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 Viaveno comprimé**

- La substance active est 1000 mg de flavonoïdes micronisés, comprenant 90 % de diosmine (900 mg) et 10 % de flavonoïdes (exprimés en hespéridine) (100 mg).
- Les autres composants sont :  
Noyau des comprimés : gélatine, crospovidone (type A), cellulose microcristalline, saveur d'orange Tetarome P0551, maltodextrine de maïs, alpha tocophérol (E307), mélange de pigments orange PB-230018, amidon de maïs prégélatinisé, oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer rouge (E172), sucralose, talc, stéarate de magnésium.

#### **Aspect de Viaveno et contenu de l'emballage extérieur**

Comprimés oblongs de couleur rouge brique, présentant une barre de cassure sur les deux faces et mesurant 22 mm de longueur et 8,5 mm de largeur.

Les comprimés sont conditionnés dans des plaquettes thermoformées en PVC/PVDC/aluminium placées dans une boîte en carton.

Présentation : plaquettes thermoformées de 18, 30 et 60 comprimés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

#### **Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché**

Viatrix Healthcare  
Terhulpesteenweg 6A

B-1560 Hoeilaart

**Fabricant**

KERN PHARMA, S.L.  
Pol.Ind.Colón II  
Terrassa, 08228 Barcelona  
Espagne

Mylan Hungary Kft  
H-2900 Komárom  
Mylan utca 1  
Hongrie

**Numéro d'autorisation de mise sur le marché :**

**BE: BE664761**

**LU: XXXXXXXXXXXX**

**Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants :**

Belgique : Viaveno 1000 mg comprimés

Croatie : **Ditrax 500 mg filmom obložene tablete**

Italie : Dinesper

Luxembourg : **Viaveno 1000 mg comprimés**

**Tchéquie** : Diflaves

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est MM/AAAA**

**La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 07/2025.**