

## **Bijsluiter: informatie voor de patiënt**

### **Viaveno 500 mg filmomhulde tabletten**

gemiconiseerde flavonoïden, die 90% diosmine en 10% (in hesperidine uitgedrukte) flavonoïden bevatten

#### **Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.**

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Wordt uw klacht na 6 weken behandeling van chronische veneuze insufficiëntie of na 7 dagen behandeling van acute hemorroïdale ziekte niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

#### **Inhoud van deze bijsluiter**

1. Wat is Viaveno en waarvoor wordt dit geneesmiddel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit geneesmiddel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit geneesmiddel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit geneesmiddel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

#### **1. Wat is Viaveno en waarvoor wordt dit geneesmiddel gebruikt?**

Viaveno bevat actieve stoffen die van invloed zijn op de activiteit van aders en die aders beschermen; het verhoogt de tonus van de aders en de weerstand van kleine bloedvaten.

Viaveno is geïndiceerd bij volwassenen voor:

- de behandeling van verschijnselen en symptomen van chronische veneuze insufficiëntie van de benen zoals pijn, zwaartegevoel, nachtelijke krampen en zwelling.
- de behandeling van symptomen van acute hemorroïdale ziekte, zoals pijn, bloeding en zwelling in het anale gebied.

Als u dit geneesmiddel gebruikt om de symptomen van chronische veneuze aandoeningen te behandelen en u heeft ook last van een beenulcus (zweer), andere huidveranderingen of aambeien, raadpleeg dan altijd een arts voor uw behandeling.

#### **2. Wanneer mag u dit geneesmiddel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?**

##### **Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?**

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.

##### **Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit geneesmiddel?**

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

##### *Chronische veneuze insufficiëntie*

Verergert uw aandoening tijdens de behandeling, wat zich kan voordoen als een ontsteking van de huid of ader, verharding van het weefsel onder de huid, ernstige pijn, huidzweren of atypische symptomen zoals plotselinge zwelling van een of beide benen? Neem dan onmiddellijk contact op met uw arts.

Viaveno helpt niet bij het verminderen van de zwelling in uw benen als dit wordt veroorzaakt door hart-, nier- of leverfalen.

Als u compressietherapie toepast voor chronische veneuze insufficiëntie moet u tijdens het gebruik van Viaveno doorgaan met compressietherapie.

Behandeling met Viaveno is effectiever als u een gezonde levensstijl volgt. Vermijd blootstelling aan zonlicht, volg een gezond dieet, beweeg regelmatig en vermijd lang zitten en staan.

#### *Acute hemorroïdale ziekte*

Als u een acute aanval van hemorroïden (aambeien) heeft, mag u Viaveno maar een korte tijd gebruiken. Als de symptomen na 7 dagen verergeren of aanhouden, neem dan contact op met uw arts.

Als de aandoening verergert tijdens de behandeling, d.w.z. als u een verhoogde bloeding uit het rectum of bloed in de ontlasting opmerkt, of twijfelt over bloedende aambeien, neem dan contact op met uw arts.

Behandeling met Viaveno is geen vervanging voor de specifieke behandeling van andere anale ziekten.

#### **Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?**

Tot nu toe zijn er geen interacties gemeld tussen dit geneesmiddel en andere geneesmiddelen.

Gebruikt u naast Viaveno nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan wel uw arts of apotheker.

#### **Kinderen en jongeren tot 18 jaar**

Het gebruik bij kinderen of jongeren tot 18 jaar is niet aanbevolen.

#### **Speciale populaties**

Er werden geen doseringsonderzoeken uitgevoerd bij patiënten met een verminderde nier- en/of leverfunctie of bij ouderen.

#### **Zwangerschap en borstvoeding**

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

De veiligheid van Viaveno tijdens de zwangerschap is niet vastgesteld. Het gebruik tijdens deze periode wordt daarom niet aangeraden.

Het is niet bekend of Viaveno in de moedermelk wordt uitgescheiden. Er moet door uw arts worden besloten om te stoppen met borstvoeding of om te stoppen met of af te zien van de behandeling met Viaveno.

#### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Viaveno heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

#### **Viaveno bevat natrium**

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per tablet, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

### **3. Hoe gebruikt u dit geneesmiddel?**

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De aanbevolen dosis voor volwassenen is:

□ **Chronische veneuze insufficiëntie**

De aanbevolen dagelijkse dosis is 2 tabletten die in één enkele dosis of in 2 afzonderlijke doses kunnen worden ingenomen. U moet dit geneesmiddel ten minste 4 tot 5 weken innemen voordat verbetering kan worden verwacht. Worden de klachten van uw ziekte erger of verbeteren ze niet na 6 weken behandeling? Neem dan contact op met uw arts. Als de symptomen verbeteren, kan de behandeling tot 2 maanden worden voortgezet. Op medisch advies kan de behandeling verder worden verlengd.

□ **Acute hemorroïdale ziekte**

De aanbevolen dagelijkse dosis tijdens de eerste 4 dagen van de behandeling is 6 tabletten toegediend als tweemaal per dag 3 tabletten of driemaal per dag 2 tabletten. Tijdens de volgende 3 dagen is de dosis tweemaal per dag 2 tabletten (4 tabletten per dag). Als de symptomen niet verbeteren of erger worden na 7 dagen behandeling, moet u overleggen met uw arts.

**Wijze van toediening**

Viaveno moet worden ingenomen bij de maaltijd.  
Slik de tablet met wat vloeistof door.

**Heeft u te veel van dit geneesmiddel ingenomen?**

Wanneer u te veel van Viaveno heeft gebruikt of ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

**Bent u vergeten dit geneesmiddel in te nemen?**

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

#### **4. Mogelijke bijwerkingen**

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken. De gemelde bijwerkingen zijn onder andere:

**Vaak** (kan bij maximaal 1 op de 10 personen optreden):

Diarree, indigestie, nausea (misselijkheid), braken.

**Soms** (kan bij maximaal 1 op de 100 personen optreden):

Colitis (ontsteking van de dikke darm).

**Zelden** (kan bij maximaal 1 op de 1.000 personen optreden):

Duizeligheid, rusteloos voelen, hoofdpijn, malaise (gevoel van algeheel ziek zijn), vertigo (een draaierig gevoel).

Huiduitslag, jeuk, urticaria (netelroos).

**Niet bekend** (de frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald):

Buikpijn,

Oedeem (zwellen van het gezicht, de lippen en de oogleden), angio-oedeem (snelle zwelling van weefsels zoals het gezicht, de lippen, tong of keel, wat kan leiden tot ademhalingsmoeilijkheden).

**Het melden van bijwerkingen**

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via

## België:

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten

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

Afdeling Vigilantie:

Website : [www.eenbijwerkingmelden.be](http://www.eenbijwerkingmelden.be)

E-mail : [adr@fagg-afmps.be](mailto:adr@fagg-afmps.be)

Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

## **5. Hoe bewaart u dit geneesmiddel?**

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de doos en blisterverpakking na "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

## **6. Inhoud van de verpakking en overige informatie**

### **Welke stoffen zitten er in dit geneesmiddel?**

- Elke tablet bevat 500 mg gemicroniseerde flavonoïden, die 450 mg diosmine en 50 mg (in hesperidine uitgedrukte) flavonoïden bevatten.
- De andere stoffen in dit geneesmiddel zijn:

Tabletkern: Gelatine, natriumzetmeelglycolaat (type A), microkristallijne cellulose, talk, magnesiumstearaat (E470b)

Tabletomhulling: Natriumlaurylsulfaat, Opadry oranje: Hypromellose 2910/6 (E464), glycerol (E422), titaandioxide (E171), ijzeroxide geel (E172), ijzeroxide rood (E172) en macrogol 6000.

### **Hoe ziet Viaveno eruit en hoeveel zit er in een verpakking?**

Langwerpige, roze-oranje gekleurde tabletten met aan een kant een breukstreep, met een lengte van 17 mm en breedte van 7,5 mm.

De breukstreep is alleen om het breken te vereenvoudigen zodat het inslikken makkelijker gaat en niet om de tablet in gelijke doses te verdelen.

De tabletten zijn verpakt in aluminium/PVC-blisterverpakkingen en de blisterverpakkingen in een kartonnen doos.

Verpakkingsgrootte: 30, 60 en 120 filmomhulde tabletten in blisterverpakkingen.

Het is mogelijk dat niet alle genoemde verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

### **Houder van de vergunning voor het in de handel brengen**

Viatrix Healthcare

Terhulpesteenweg 6A

B-1560 Hoeilaart

**Fabrikant**

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

Mylan Hungary Kft  
H-2900 Komárom  
Mylan utca 1  
Hongarije

**Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen**

BE664762

**Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de EEA onder de volgende namen:**

België: Viaveno 500 mg filmomhulde tabletten

Italië: Dinesper

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

Luxemburg: **Viaveno 500 mg comprimés pelliculés**

Tsjechië: Diflaves

**Deze bijsluiter is voor het laatst herzien in MM/YYYY.**

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 07/2025.**