



421



421



421

Листок-вкладыш – информация для пациента**Венолекс 1000,
1000 мг, таблетки****Действующее вещество:** диосмина-гесперидина
микронизированная смесь

Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.

– Всегда принимайте препарат в точности с данным листком или рекомендациями лечащего врача, или работника аптеки.

– Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуются прочитать его еще раз.

– Если вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.

– Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

– Если состояние не улучшается или оно ухудшается во время курса применения препарата, вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Венолекс 1000, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Венолекс 1000.
3. Прием препарата Венолекс 1000.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Венолекс 1000.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

**1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ
ВЕНОЛЕКС 1000
И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ**

Действующим веществом препарата Венолекс 1000 является смесь диосмина-гесперидина.

Фармакотерапевтическая группа: Антипротекторы. Препараты, снижающие проницаемость капилляров. Биофлавоноиды.

Данный препарат увеличивает тонус вен (венотонизирующее свойство) и увеличивает резистентность мелких кровеносных сосудов (антипротективное свойство).

Показания к применению

Препарат Венолекс 1000 показан к применению у взрослых в составе комплексной терапии при:

– Лечение симптомов венозно-лимфатической недостаточности (тяжесть в ногах, боли, судороги нижних конечностей, «усталость»

ног);

– Лечение проявлений венозно-лимфатической недостаточности (отеки нижних конечностей, трофические изменения кожи и подкожной клетчатки, венозные трофические язвы);

– Лечение функциональных симптомов, связанных с приступами острого и хронического геморроя.

Если улучшение не наступило или вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

**2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ
ПРЕПАРАТА ВЕНОЛЕКС 1000****Противопоказания**

Не принимайте препарат Венолекс 1000 если у вас аллергия на смесь диосмина-гесперидина или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша).

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Венолекс 1000 проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

При лечении геморроя назначение препарата Венолекс 1000 не заменяет специфического лечения других заболеваний аноректальной области. Продолжительность лечения не должна превышать рекомендованные сроки. В том случае, если симптомы не исчезают после рекомендуемого курса терапии, следует пройти осмотр у проктолога, который подберет дальнейшую терапию.

При наличии нарушений венозного кровообращения максимальный эффект лечения обеспечивается сочетанием терапии с дополнительными лечебно-профилактическими мероприятиями/здоровым (сбалансированным) образом жизни: желательно избегать долгого пребывания на солнце, длительного пребывания на ногах, а также рекомендуется снижение избыточной массы тела. Пешие прогулки и, в некоторых случаях, ношение специальных чулок, способствуют улучшению циркуляции крови.

Дети и подростки

Не давайте препарат детям в возрасте от 0 до 18 лет, поскольку безопасность и эффективность применения у детей и подростков не установлены. Данные отсутствуют.

Другие препараты и препарат Венолекс 1000

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-то другие препараты.

Беременность и грудное вскармливание

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом

приема препарата Венолекс 1000 проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Беременность

В целях предосторожности нежелательно принимать Венолекс 1000 во время беременности.

Грудное вскармливание

Неизвестно, проникает ли препарат в грудное молоко, поэтому грудное вскармливание не рекомендуется на протяжении лечения.

Управление транспортными средствами и работа механизмами

Применение препарата не влияет или не имеет значимой влияния на способность к управлению транспортными средствами и механизмами.

3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА ВЕНОЛЕКС 1000

Всегда принимайте данный препарат в полном соответствии данным листком или с рекомендациями лечащего врача работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза

Рекомендуемая доза при венозно-лимфатической недостаточности — 1 таблетка в сутки, предпочтительно утром, во время приема пищи.

Рекомендуемая доза при остром геморрое — 3 таблетки в сутки (по 1 таблетке утром, днем и вечером) в течение 4 дней, затем по 2 таблетки в сутки (по 1 таблетке утром и вечером во время приема пищи) в течение последующих 3 дней.

Рекомендуемая доза при хроническом геморрое — 1 таблетка в сутки во время приема пищи.

Путь и способ введения

Препарат Венолекс 1000 следует принимать внутрь, запивая водой.

Продолжительность терапии

Продолжительность курса определяется лечащим врачом и может составлять несколько месяцев (вплоть до 12 месяцев). При повторном возникновении симптомов, по рекомендации врача, курс лечения может быть повторен.

Если вы приняли препарата Венолекс 1000 больше, чем следовало

Если вы приняли препарата Венолекс 1000 больше, чем следовало, немедленно обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

Данные о случаях передозировки препарата Венолекс 1000 ограничены, но возможными симптомами могут быть диарей,



421



421



421

тошнота, боль в животе, зуд и сыпь.

Если вы забыли принять препарат Венолекс 1000

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

Если у вас возникли вопросы по применению препарата, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Венолекс 1000 может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Прекратите применение лекарственного препарата Венолекс 1000 и немедленно обратитесь за медицинской помощью, если у вас наблюдается один из следующих симптомов, поскольку это может указывать на развитие аллергической реакции:

- затрудненное дыхание или глотание;
- отек лица, губ, языка и/или горла;
- сильный зуд или обильная кожная сыпь.

Другие возможные нежелательные реакции, которые могут возникнуть при приеме препарата Венолекс 1000:

Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):

- диарея,
- ощущение боли или дискомфорта (тяжесть, ощущения распирания, переполнения, раннее насыщение) в животе (диспепсия);
- тошнота;
- рвота.

Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):

- воспалительное заболевание слизистой оболочки толстой кишки (колит).

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000):

- головокружение;
- головная боль;
- общее недомогание;
- кожная сыпь;
- кожный зуд;
- крапивница.

Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- боль в животе;
- изолированный отек лица, губ, век.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежела-

тельные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через систему сообщений государственных Евразийского экономического союза.

Контактные данные для сообщений о нежелательных реакциях:

Республика Беларусь
220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а
УП «Центр экспертизы и испытаний в здравоохранении»
Телефон: +375 (17) 242 00 29
Факс: +375 (17) 242 00 29
Электронная почта: rcrp@rceth.by
Сайт: <http://www.rceth.by>

Российская Федерация

109012, Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1
Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения
Тел: +7(499) 578-06-70, +7(499) 578-02-20
Эл. почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru
<http://roszdravnadzor.gov.ru>

Республика Казахстан

010000, г. Нур-Султан, район Байконур, ул. А. Иманова, 13
РПН на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан
Телефон: 8 (7172) 235-155
E-mail: pdic@ndari.kz
<http://www.ndda.kz>

Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ВЕНОЛЕКС 1000

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Не принимайте препарат после истечения срока годности, указанного на картонной пачке и на каждом блистере. Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

Храните препарат при температуре не выше 25 °С.

Не выбрасывайте препарат в канализацию или вместе с бытовыми отходами. Уточните у работника аптеки, как следует уничтожать (утилизировать) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Венолекс 1000 содержит действующим веществом является диосмина-гесперидина

микронизированная смесь.

Каждая таблетка содержит 1000 мг смеси диосмина-гесперидина (90:10).

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: кроскармеллоза натрия, гипромеллоза 2910, магний стеарат, целлюлоза микрокристаллическая.

Внешний вид препарата Венолекс 1000 и содержимое упаковки

Венолекс 1000 представляет собой таблетки овальной двояковыпуклые, светло-коричневого цвета, с вкраплениями светло-коричневого до темно-коричневого цвета.

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки ПЭ фольги алюминированной.

По 2, 3 или 5 контурных ячейковых упаковок с листком вкладыша помещают в пачку картонную.

Не все размеры упаковок могут быть доступны для реализации.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Республика Беларусь
ООО «Рубикон», 210002, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б,
тел.: +375 (212) 36-47-77,
факс: +375 (212) 36-37-06,
e-mail: secretar@rubikon.by

За любой информацией о препарате, а также в случае возникновения претензий следует обращаться к представителю держателя регистрационного удостоверения:

Республика Беларусь
ООО «Рубикон»,
210002, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б,
тел.: +375 (212) 36-47-77
e-mail: secretar@rubikon.by

Данный листок-вкладыш пересмотрен:

11/2024

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на сайте Союза <https://eec.eaeunion.org/>

