

Листок-вкладыш – информация для пациента

Венолекс, 450 мг, таблетки

Действующее вещество: диосмин

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

- Данный лекарственный препарат является препаратом, отпускаемым без рецепта.
- Всегда принимайте препарат в точности с данным листком или рекомендациями лечащего врача, или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется 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, Вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша:

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

1. Что из себя представляет препарат Венолекс и для чего его применяют

Препарат Венолекс содержит действующее вещество диосмин.

Фармакотерапевтическая группа: Ангиопротекторы. Капилляростабилизирующие средства. Биофлавоноиды.

Диосмин является венотоником (повышает тонус вен) и ангиопротектором (защищает сосуды и снижает склонность к разрыву мелких сосудов).

Показания к применению

Препарат Венолекс показан к применению у взрослых:

- для лечения (в составе комплексной терапии) симптомов венозно-лимфатической недостаточности (тяжесть в ногах; боли; отечность; трофические нарушения).
- для лечения (в составе комплексной терапии) симптомов, связанных с острыми приступами геморроя.

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

2. О чем следует знать перед приемом препарата Венолекс

Противопоказания

Не принимайте препарат Венолекс если у Вас:

– аллергия на диосмин или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Венолекс проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки. Максимальный эффект лечения препаратом Венолекс наблюдается при здоровом, сбалансированном образе жизни.

Избегайте длительного пребывания на солнце, длительного стояния на ногах, увеличения веса тела.

Пешие прогулки, а также в некоторых случаях ношение компрессионного лечебного трикотажа (гольфы, чулки), компрессы, прохладный душ на область нижних конечностей способствуют улучшению циркуляции крови.

Если симптомы геморроя сохраняются через несколько дней лечения, следует пройти осмотр у проктолога, который подберет дальнейшую терапию.

Дети и подростки

Отсутствует опыт применения в детском возрасте. Применять у детей не рекомендуется.

Другие препараты и препарат Венолекс

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

О клинически значимых эффектах взаимодействия препарата Венолекс с другими лекарственными препаратами не сообщалось.

Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, предполагаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата Венолекс проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Беременность

В качестве предупредительной меры предпочтительно не применять препарат Венолекс во время беременности.

Грудное вскармливание

Ввиду отсутствия данных о попадании препарата в грудное молоко, не исключен риск для новорожденных и детей грудного возраста. Необходимо принять решение либо о прекращении грудного вскармливания, либо об отмене терапии препаратом Венолекс, принимая во внимание пользу грудного вскармливания для ребенка и пользу терапии для женщины.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат Венолекс не оказывает или оказывает очень незначительное влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

3. Прием препарата Венолекс

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

Рекомендуемая доза

Рекомендуемая доза при венозно-лимфатической недостаточности составляет (1 таблетка в середине дня и 1 таблетка вечером во время приема пищи). Продолжительность курса лечения может составлять несколько месяцев (вплоть до 12 месяцев).

Рекомендуемая доза при острых приступах геморроя: ежедневно по 6 таблеток (3 таблетки утром и 3 таблетки вечером) в течение 4 дней, затем по 4 таблетки (2 таблетки утром и 2 таблетки вечером) в течение 3 дней.

Рекомендуемая доза при хроническом геморрое — 2 таблетки в сутки, во время приема пищи.

Применение у детей и подростков

Отсутствует опыт применения в детском возрасте. Применять у детей и подростков не рекомендуется.

Путь и способ введения

Препарат Венолекс следует принимать внутрь, запивая водой.

Продолжительность терапии

Продолжительность курса лечения при венозно-лимфатической недостаточности может составлять несколько месяцев (вплоть до 12 месяцев).

Если Вы приняли препарата Венолекс больше, чем следовало

Данные о случаях передозировки препаратом Венолекс ограничены. Наиболее частыми нежелательными реакциями в случаях передозировки были желудочно-кишечные нарушения (диарея, тошнота, боль в животе) и кожные реакции (зуд, сыпь).

Помощь при передозировке должна заключаться в устранении клинических симптомов.

Если Вы забыли принять препарат Венолекс

Если Вы забыли принять препарат Венолекс, примите следующую дозу в обычное время. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

При наличии вопросов по применению препарата, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

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

Прекратите прием препарата Венолекс и немедленно обратитесь за медицинской помощью, в случае возникновения одного из следующих признаков аллергической реакции, которая наблюдалась с частотой неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно):

– свистящее дыхание, отек лица или языка, интенсивный зуд или обильная кожная сыпь (ангионевротический отек).

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

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

- диарея, 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 (на основании имеющихся данных оценить 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 нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через систему сообщений государств-членов Евразийского экономического союза.

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

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Адрес: 220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а

Тел.: +375 (17) 242-00-29

Факс: +375 (17) 242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <https://www.rceth.by>

Республика Казахстан

010000, г. Астана, район Байконур, ул. А. Иманова, 13 (БЦ «Нурсаулет 2»)

РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий»
Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан

Тел.: +7 (7172) 78-98-28, +7(7172) 235 135

Электронная почта: farm@dari.kz

Сайт: <http://www.ndda.kz>

Республика Армения

ГНКО «Центр экспертизы лекарств и медицинских технологий»

0051, г. Ереван, пр. Комитаса, 49/5

Тел.: (+374 60) 83-00-73, (+374 10) 23-08-96, (+374 10) 23-16 82

Горячая линия: (+374 10) 20-05-05, (+374 96) 22-05-05

Электронная почта: vigilance@pharm.am, info@ampra.am

Сайт: <http://pharm.am>

5. Хранение препарата Венолекс

Храните лекарственный препарат в недоступном для детей месте.

Не принимайте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

Для лекарственного препарата не требуются специальные условия хранения.

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

6. Содержимое упаковки и дополнительные сведения

Препарат Венолекс содержит

Действующим веществом препарата является диосмин.

Одна таблетка препарата Венолекс содержит 450 мг диосмина.

Вспомогательные вещества: магния стеарат, макрогол 4000 (E1521).

Внешний вид препарата Венолекс и содержимое упаковки

Таблетки цилиндрические, двояковыпуклые, от светло-коричневого до темно-коричневого цвета.

Допускается наличие вкраплений от белого до темно-коричневого цвета и мраморность.

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки ПВХ и фольги алюминиевой.

Три, шесть или двенадцать контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Не все размеры упаковок могут быть доступны для реализации.

Категория отпуска лекарственного препарата

Лекарственный препарат Венолекс относится к категории отпуска без рецепта.

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

Листок-вкладыш пересмотрен

Прочие источники информации

Листок-вкладыш доступен в едином реестре зарегистрированных лекарственных средств и на официальном сайте уполномоченного органа Евразийского экономического союза <http://eec.eaeunion.org>.