

**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 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 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: Ангиопротекторы. Препараты, снижающие проницаемость капилляров. Биофлавоноиды.

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

**Показания к применению**

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

- Лечении симптомов венозно-лимфатической недостаточности (тяжесть в ногах, боли, судороги нижних конечностей, «усталость» ног);
- Лечении проявлений венозно-лимфатической недостаточности (отеки нижних конечностей, трофические изменения кожи и подкожной клетчатки, венозные трофические язвы);
- Лечении 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 с механизмами**

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

## 3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА ВЕНОЛЕКС 1000

Всегда принимайте данный препарат в полном соответствии с 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 диарея, 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 возникать 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 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.

Контактные данные для сообщений о нежелательных реакциях:

Республика Беларусь  
220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а  
УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»  
Телефон: +375 (17) 242 00 29  
Факс: +375 (17) 242 00 29  
Электронная почта: [rcpl@rceth.by](mailto:rcpl@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](mailto:pharm@roszdravnadzor.gov.ru)  
<http://roszdravnadzor.gov.ru>

Республика Казахстан  
010000, г. Нур-Султан, район Байконур, ул. А. Иманова, 13  
РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан  
Телефон: 8 (7172) 235-135  
E-mail: [pdlc@dari.kz](mailto:pdlc@dari.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 уничтожить (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, магния стеарат, целлюлоза микрокристаллическая.

**Внешний вид препарата Венолекс 1000 и содержимое его упаковки**

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

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

По 2, 3 или 5 контурных ячейковых упаковок с листком-вкладышем 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 веб-сайте Союза

<https://eec.eaeunion.org/>