

## Листок-вкладыш – информация для пациента

Венолекс 1000,  
1000 мг, таблетки

Действующее вещество: диосмина-гесперидина  
микронизированная смесь

Перед приемом препарата полностью прочтите 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 чём 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 (тяжёлые в ногах, боли, судороги нижних конечностей, «усталость»



421



421



421



421



421



421

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 значимого влияния на способность к управлению транспортным средствами и механизмами.

## 3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА ВЕНОЛЕКС 1000

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 — 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,



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 возникать при приеме препарата Венолекс 1000:

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

- диарея;
- ощущение боли или дискомфорта (тяжость, ощущения расприания, 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 членов Евразийского экономического союза.

Контактные данные для сообщений о нежелательных реакциях:

Республика Беларусь

220037, г. Минск, пер. Товарицкий, 2а

УП «Центр экспертизы и испытаний в здравоохранении»

Телефон: +375 (17) 242 00 29

Факс: +375 (17) 242 00 29

Электронная почта: [rcpi@rceth.by](mailto:rcpi@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 Байконыр, ул. А. Иманова, 13

РПП 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: [pdle@dar.kz](mailto:pdle@dar.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 °C.

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, магнезиевый стеарат, целлюлоза микрокристаллическая.

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

Венолекс 1000 представляет собой таблетки овальной двояковыпуклой, светло-коричневого цвета, с вкраплением светло-коричневого до темно-коричневого цвета.

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки ПЕФолиум алюминиевой.

По 2, 3 или 5 контурных ячейковых упаковок с листом 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](mailto: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](mailto: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/>