

НД РБ

2780Б-2020

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
от 08.08.2013 № 144

**Инструкция по медицинскому применению
листок-вкладыш**

**Венолекс 600
600 мг, таблетки**

Действующее вещество: диосмин

Перед приемом препарата полностью прочтайте 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, вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша:

1. Что из себя представляет препарат Венолекс 600 и для чего его принимают.
2. О чём следует знать перед приемом препарата Венолекс 600.
3. Прием препарата Венолекс 600.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Венолекс 600.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

**1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ВЕНОЛЕКС 600
И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИНИМАЮТ**

Препарат Венолекс 600 содержит действующее вещество диосмин.

Фармакотерапевтическая группа: Средства, снижающие проницаемость капилляров. Биофлавоноиды.

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

Показания:

- уменьшение симптомов недостаточности венозного кровообращения нижних конечностей (варикозное расширение вен), ощущение тяжести в ногах, боли и других неприятные ощущения, вызванные синдромом беспокойных ног, которые заставляют вас менять положение тела;
- краткосрочное лечение геморроя в период обострения симптомов.

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

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА ВЕНОЛЕКС 600

Не принимайте препарат Венолекс 600 если у вас:

- аллергия на диосмин или любые другие компоненты препарата, перечисленных в разделе

6 листка-вкладыша.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Венолекс 600 проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Если дискомфорт и ломкость капилляров не проходят через 15 дней приема препарата, обратитесь к врачу.

Если симптомы геморроя сохраняются через несколько дней лечения, обратитесь к врачу.

Препарат Венолекс 600 наиболее эффективен в сочетании со здоровым образом жизни.

Избегайте длительного пребывания на солнце, высоких температур, длительного стояния на ногах, избыточного веса.

Ходьба и, возможно, ношение подходящего компрессионного лечебного трикотажа (гольфы, чулки) способствуют циркуляции крови.

Дети и подростки

Препарат Венолекс 600 не разрешен для применения у детей и подростков в возрасте до 18 лет.

Другие препараты и препарат Венолекс 600

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты, в том числе, препараты, отпускаемые без рецепта.

Клинически значимых эффектов взаимодействия с другими лекарственными средствами неизвестно.

Беременность и грудное вскармливание

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата Венолекс 600 проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Беременность

Препарат Венолекс 600 можно применять при беременности только по рекомендации врача.

Если вы забеременели во время лечения, проконсультируйтесь с врачом, так как только он может решить, следует ли вам продолжать лечение.

Грудное вскармливание

Во время грудного вскармливания не рекомендуется прием препарата Венолекс 600, так как отсутствуют данные о его проникновении в грудное молоко.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат Венолекс 600 не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА ВЕНОЛЕКС 600

Всегда принимайте 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

При варикозном расширении вен нижних конечностей и хронической лимфовенозной недостаточности (отеки, боли, судороги): по 1 таблетке в день во время еды.

При остром геморрое: от 2 до 3 таблеток в день во время еды.

Дети и подростки

Не применяется у детей и подростков в возрасте до 18 лет.

Путь и способ введения

Препарат следует принимать внутрь, запивая водой.

Продолжительность терапии

Продолжительность приема определяется врачом с учетом особенностей заболевания, достигнутого эффекта и переносимости лекарственного средства.

Если вы приняли препарата Венолекс 600 больше, чем следовало

Симптомы передозировки не описаны.



Если вы забыли принять препарат Венолекс 600

Если вы забыли принять препарат Венолекс 600, 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 600 может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

При приеме препарата могут возникать следующие нежелательные реакции:

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

- боль в желудке.

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

- вздутие живота, понос, затрудненное пищеварение, тошнота;

- аллергические реакции, такие как сыпь, зуд, зудящая сыпь, отек лица и горла.

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

- рвота.

Сообщение о подозреваемых 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 в информационную базу данных.

Контактные данные для сообщений о нежелательных реакциях: «РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» <http://www.rceth.by>; адрес электронной почты: rcpl@rceth.by.

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

**5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ВЕНОЛЕКС 600**

Храните препарат в недоступном и незаметном для детей месте.

Дата истечения срока годности

Срок годности препарата 3 года.

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

Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

Условия хранения

Храните препарат при температуре не выше 25 °C.

Не выбрасывайте препарат в канализацию или мусоропровод. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Эти меры способствуют защите окружающей среды.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ**Препарат Венолекс 600 содержит**

Действующим веществом препарата является диосмин.

Одна таблетка препарата Венолекс 600 содержит 600 мг диосмина.

Вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая, кроскармеллоза натрия, гипромеллоза, магния стеарат.

Внешний вид препарата Венолекс 600 и содержимое упаковки

Таблетки овальные, светло-коричневого цвета, с вкраплениями от светло-коричневого до темно-коричневого цвета.

По 8 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки (ПВХ) и фольги алюминиевой.

По 3 или 6 контурных ячейковых упаковок с инструкцией по применению в картонной пачке.

НД РБ

Не все размеры упаковок могут быть доступны для реализации.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

ООО «Рубикон», Республика Беларусь,

210002, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б,

тел/факс: +375 (212) 36-37-06, тел.: +375 (212) 36-47-77,

e-mail: secretar@rubikon.by

За любой информацией о препарате следует обращаться к держателю

регистрационного удостоверения

Республика Беларусь

ООО «Рубикон»,

210002, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б,

тел.: +375 (212) 36-47-77

Данный листок-вкладыш пересмотрен

02/2023

2780Б-2020

