

# МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



## ИНСТРУКЦИЯ

по медицинскому применению лекарственного средства  
**ВЕНОЛЕКС 600**

информация для специалистов

**Название лекарственного средства:**

*Торговое название:* Венолекс 600.

*Международное непатентованное название:* Diosmin.

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

**Состав на одну таблетку:**

активное вещество: диосмин 600 мг;

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

**Лекарственная форма:** таблетки.

**Фармакотерапевтическая группа:**

Средства, снижающие проницаемость капилляров. Биофлавоноиды.

**Код АТС:** C05CA03.

**Фармакологические свойства:**

Фармакодинамика

Обладает вентонизирующим действием (уменьшает растяжимость вен, повышает тонус вен (дозозависимый эффект), уменьшает венозный застой), улучшает лимфатический дренаж (повышает тонус и частоту сокращения лимфатических капилляров, увеличивает их функциональную плотность, снижает лимфатическое давление), улучшает микроциркуляцию (повышает резистентность капилляров (дозозависимый эффект), уменьшает их проницаемость), уменьшает адгезию лейкоцитов к венозной стенке и их миграцию в паравенозные ткани, улучшает диффузию кислорода и перфузию в кожной ткани, обладает противовоспалительным действием. Усиливает сосудосуживающее действие адреналина, норадреналина, блокирует выработку свободных радикалов, синтез простагландинов и тромбксана.

Фармакокинетика

Быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта, обнаруживается в плазме через 2 часа после приема. Максимальная концентрация в плазме крови достигается через 5 часов после приема. Равномерно распределяется и накапливается во всех слоях стенки полых вен и подкожных вен нижних конечностей, в меньшей степени - в почках, печени и легких и других тканях. Избирательное накопление диосмина и/или его метаболитов в венозных сосудах достигает максимума к 9 часу после приема и сохраняется в течение 96 часов. Выводится почками - 79 %, кишечником - 11 %, с желчью - 2,4 %.

**Показания к применению:**

В составе комплексной терапии:

- для уменьшения симптомов лимфovenозной недостаточности нижних конечностей: ощущение тяжести или усталости в ногах, боль;
- дополнительное лечение при нарушении микроциркуляции;
- симптоматическая терапия острого геморроя.

**Способ применения и дозировка:**

Перед применением препарата следует проконсультироваться с врачом. Препарат предназначен для приема внутрь.

При варикозном расширении вен нижних конечностей и хронической лимфovenозной недостаточности (отеки, боли, судороги) назначают по 1 таблетке в сутки утром натощак. При обострении геморроя препарат назначают по 2-3 таблетки в сутки во время еды. Если пропущен один или несколько приемов препарата, необходимо продолжать применение препарата в обычном режиме и в обычной дозе.

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

**Побочное действие:**

В редких случаях повышенная чувствительность к компонентам препарата, требующая перерыва в лечении: со стороны желудочно-кишечного тракта - диспептические расстройства (изжога, тошнота, боли в животе), со стороны центральной нервной системы - головная боль.

Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

**Противопоказания:**

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, период грудного вскармливания, детский возраст до 18 лет, беременность (I триместр) (опыт применения ограничен).

**Передозировка:**

Симптомы передозировки не описаны.

**Особые указания:**

Лечение острого приступа геморроя проводят в комплексе с другими препаратами, при этом прием Веноекса 600 не заменяет специального лечения других заболеваний аноректальной области.

При отсутствии быстрого клинического эффекта необходимо провести дополнительное обследование и скорректировать проводимую терапию.

**Беременность и грудное вскармливание:**

До сих пор в клинической практике не было сообщений о каких-либо побочных эффектах при применении препарата у беременных. Применение в период беременности во II и III триместрах возможно только по назначению врача в тех случаях, когда ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода.

В экспериментальных исследованиях не было выявлено тератогенного воздействия на плод. Во время грудного вскармливания не рекомендуется прием препарата, т. к. отсутствуют данные о проникновении препарата в грудное молоко.

**Применение у детей:**

Нет данных.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами:**

Нет данных об отрицательном влиянии препарата на способность управлять транспортными средствами и другими механизмами.

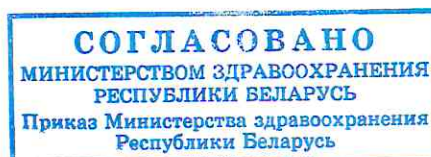
**Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Клинически значимых эффектов взаимодействия с другими лекарственными средствами не описано.

**Условия хранения:**

Хранить при температуре не выше 25 °С.

*Хранить в недоступном для детей месте!*



**Срок годности:**

2 года. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска:**

Без рецепта врача.

**Упаковка:**

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.

**Производитель:**

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



**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь