

Листок-вкладыш: Инструкции по медицинскому применению  
лекарственного препарата для пациента

**Венарус<sup>®</sup>, 50 мг + 450 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой**

**Гесперидин + Диосмин**

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

*Всегда принимайте препарат в точности с листком-вкладышем 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 лечащему врачу или 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.*

#### СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

1. Что из себя представляет препарат Венарус<sup>®</sup>, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата Венарус<sup>®</sup>
3. Прием препарата Венарус<sup>®</sup>.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Венарус<sup>®</sup>.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

#### 1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ Венарус<sup>®</sup>

##### И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Венарус<sup>®</sup> оказывает ангиопротекторное и вентонизирующее действие. Уменьшает растяжимость вен, повышает их тонус и уменьшает венозную застой; снижает проницаемость, ломкость капилляров и увеличивает их резистентность; улучшает микроциркуляцию и лимфоотток. При систематическом применении уменьшает выраженность клинических

проявлений хронической венозной недостаточности нижних конечностей органической и функциональной природы.

Фармакотерапевтическая группа: венотонизирующее и венопротекторное средство,

код АТХ: [C05CA53]

### **Показания к применению**

Терапия симптомов венозно-лимфатической недостаточности:

- боль;
- судороги нижних конечностей;
- ощущение тяжести и распираания в ногах;
- «усталость» ног.

Терапия проявлений венозно-лимфатической недостаточности:

- отеки нижних конечностей;
- трофические изменения кожи и подкожной клетчатки;
- венозные трофические язвы.

Симптоматическая терапия острого и хронического геморроя.

## **2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА**

**Венарус<sup>®</sup>**

### **Противопоказания.**

Не принимайте препарат Венарус<sup>®</sup>: *если у вас аллергия на действующие вещества или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделеб листка-вкладыша).*

Не рекомендуется прием препарата кормящим женщинам.

### **Особые указания и меры предосторожности.**

*Перед применением препарата Венарус<sup>®</sup> проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.*

При обострении геморроя назначение данного препарата не заменяет специфического лечения других анальных нарушений.

Продолжительность лечения не должна превышать сроки, указанные в разделе «Способ применения и дозы». В том случае, если симптомы не

исчезают после рекомендуемого курса терапии, следует провести проктологическое обследование и пересмотреть применяемую терапию.

При наличии нарушений венозного кровообращения максимальный эффект лечения обеспечивается сочетанием терапии со здоровым (сбалансированным) образом жизни: желательно избегать долгого пребывания на солнце, длительного пребывания на ногах, а также снижение избыточной массы тела. Пешие прогулки и, в некоторых случаях, ношение специальных чулок, способствует улучшению циркуляции крови.

### **Взаимодействие с другими лекарственными препаратами.**

#### **Другие препараты и препарат Венарус®**

*Исследования взаимодействия не проводились.*

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

### **Применение беременными и кормящими грудью женщинами, сведения о фертильности.**

#### *Беременность*

Эксперименты на животных не выявили тератогенных эффектов. До настоящего времени не было сообщений о каких-либо побочных эффектах при применении препарата беременными женщинами.

#### *Период грудного вскармливания*

Из-за отсутствия данных относительно экскреции препарата в грудное молоко, кормящим женщинам не рекомендуется прием препарата.

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

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами или работать с механизмами**

Венарус® не оказывает влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

### 3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА Венарус®

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.

#### Способ применения

Внутрь.

Рекомендуемая доза при венозно-лимфатической недостаточности – 2 таблетки в сутки (за один или два приема): утром, днем и/или вечером, во время приема пищи.

Продолжительность курса лечения может составлять несколько месяцев (вплоть до 12 месяцев). В случае повторного возникновения симптомов, по рекомендации врача, курс лечения может быть повторен.

Рекомендуемая доза при остром геморрое – 6 таблеток в сутки: по 3 таблетки утром и по 3 таблетки вечером в течение 4 дней, затем по 4 таблетки в сутки: по 2 таблетки утром и по 2 таблетки вечером в течение последующих 3 дней.

Рекомендуемая доза при хроническом геморрое – 2 таблетки в сутки с приемом пищи.

### 4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Частота развития нежелательных реакций представлена следующим образом: очень часто ( $\geq 1/10$  случаев), часто ( $\geq 1/100$  и  $< 1/10$  случаев), нечасто ( $\geq 1/1000$  и  $< 1/100$  случаев), редко ( $\geq 1/10000$  и  $< 1/1000$  случаев) и очень редко ( $< 1/10000$  случаев). Нежелательные реакции, частоту развития которых не представляется возможным оценить по доступным данным, имеют обозначение «частота неизвестна».

*Со стороны центральной нервной системы:* редко - головокружение, головная боль, общее недомогание; частота неизвестна – судороги.

*Со стороны желудочно-кишечного тракта:* часто - диарея, диспепсия, тошнота, рвота; нечасто – колиты; частота неизвестна – боли в животе.

*Со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения:*  
частота неизвестна – першение в горле, боль в груди.

*Со стороны кожных покровов:* редко - сыпь, зуд, крапивница; частота неизвестна – дерматит аллергический, гиперемия, изолированный отек лица, губ, век, в исключительных случаях ангионевротический отек.

*Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки.*

Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже).

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

Акционерное общество "АЛИУМ" (АО "АЛИУМ")

142279, Московская обл., г. Серпухов, рп. Оболенск, тер. Квартал А, д. 2,  
Российская Федерация.

Тел.: (4967) 36-01-07.

#### 5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА Венарус®

Хранить при температуре не выше 25°C.

*Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.*

*Срок годности – 4 года. Не применяйте препарат после истечения срока годности.*

#### 6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

*Препарат Венарус® содержит:*

*действующие вещества:* диосмин 450 мг, гесперидин 50 мг;

*вспомогательные вещества:* целлюлоза микрокристаллическая, карбоксиметилкрахмал натрия (натрия крахмала гликолят), желатин, тальк, магния стеарат;

*вспомогательные вещества для оболочки:* гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллюлоза), макрогол 6000 (полиэтиленгликоль 6000), натрия лаурилсульфат, магния стеарат, титана диоксид, железа оксид красный, железа оксид желтый.

*Внешний вид препарата Венарус® и содержимое упаковки*

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой оранжево-розового цвета, двояковыпуклые, продолговатой формы со скругленными концами, с риской. На поперечном разрезе ядро от серовато-желтого до коричневатого цвета.

По 15 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной.

По 2 или 4 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

*Держатель регистрационного удостоверения:*

Акционерное общество "АЛИУМ" (АО "АЛИУМ")

142279, Московская обл., г. Серпухов, рп. Оболенск, тер. Квартал А, д. 2,  
Российская Федерация.

Тел.: (4967) 36-01-07.

*Производитель:*

Акционерное общество "АЛИУМ" (АО "АЛИУМ")

Московская обл., г.о. Серпухов, рп. Оболенск, тер. Квартал А, д. 2,  
Российская Федерация.

*Выпускающий контроль качества*

Московская обл., г.о. Серпухов, рп. Оболенск, тер. Квартал А, д. 2, стр. 1,  
Российская Федерация.