

**ВЕНАРУС® (VENARUS)**

зарегистрировано и произведено  
ФП ОБОЛЕНСКОЕ АО (Россия)

**ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА, СОСТАВ И УПАКОВКА**

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

**1 таб.**

гесперидин..... 50 мг  
диосмин..... 450 мг

*Вспомогательные вещества:* целлюлоза микрокристаллическая – 62 мг, карбоксиметилкрахмал натрия (натрия крахмала гликолат) – 27 мг, желатин – 31 мг, тальк – 6 мг, магния стеарат – 4 мг.

*Состав оболочки:* гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллюлоза) – 20.7 мг, макрогол 6000 (полиэтиленгликоль 6000) – 3.38 мг, натрия лаурилсульфат – 0.1 мг, магния стеарат – 1.24 мг, титана диоксид – 3.94 мг, железа оксид красный – 0.3 мг, железа оксид желтый – 0.34 мг.

10 шт. – упаковки ячейковые контурные (2) – пачки картонные.  
10 шт. – упаковки ячейковые контурные (3) – пачки картонные.  
10 шт. – упаковки ячейковые контурные (4) – пачки картонные.  
10 шт. – упаковки ячейковые контурные (6) – пачки картонные.  
10 шт. – упаковки ячейковые контурные (7) – пачки картонные.  
10 шт. – упаковки ячейковые контурные (8) – пачки картонные.  
10 шт. – упаковки ячейковые контурные (9) – пачки картонные.  
15 шт. – упаковки ячейковые контурные (2) – пачки картонные.  
15 шт. – упаковки ячейковые контурные (3) – пачки картонные.  
15 шт. – упаковки ячейковые контурные (4) – пачки картонные.  
15 шт. – упаковки ячейковые контурные (6) – пачки картонные.  
15 шт. – упаковки ячейковые контурные (7) – пачки картонные.  
15 шт. – упаковки ячейковые контурные (8) – пачки картонные.  
15 шт. – упаковки ячейковые контурные (9) – пачки картонные.

**Номер и дата регистрации:** ЛСР-002282/08 от 01.04.08

**Код АТХ:** C05CA53

**Клинико-фармакологическая группа:**

Венотонизирующий препарат

**ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ**

Венотонизирующий и венопротекторный препарат. Оказывает ангиопротекторное и венотонизирующее действие. Уменьшает растяжимость вен, повышает их тонус и уменьшает венозный 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.

**ФАРМАКОКИНЕТИКА**

Основное выделение препарата происходит с калом. С мочой в среднем выводится около 14% принятого количества препарата.  $T_{1/2}$  составляет 11 ч. Препарат подвергается активному метаболизму, что подтверждается присутствием феноловых кислот в моче.

**ПОКАЗАНИЯ**

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 гемороя.

**РЕЖИМ ДОЗИРОВАНИЯ**

Внутрь.

Рекомендуемая доза при *венозно-лимфатической недостаточности* – 2 таб./сут (за 1 или 2 приема): утром, днем и/или вечером, во время приема пищи.

Курс 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 таб./сут: по 3 таб. утром и по 3 таб. вечером в течение 4 дней, затем по 4 таб./сут: по 2 таб. утром и по 2 таб. вечером в течение последующих 3 дней.

Рекомендуемая доза при *хроническом геморрое* – 2 таб./сут во время приема пищи.

#### **ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ**

Частота развития нежелательных реакций представлена следующим образом: очень часто ( $\geq 1/10$ ), часто ( $\geq 1/100$  и  $< 1/10$ ), нечасто ( $\geq 1/1000$  и  $< 1/100$ ), редко ( $\geq 1/10\,000$  и  $< 1/1000$ ) и очень редко ( $< 1/10\,000$ ), частота неизвестна (нежелательные реакции, частоту развития которых не представляется возможным оценить по доступным данным).  
*Со стороны нервной системы:* редко – головокружение, головная боль, общее недомогание; частота неизвестна – судороги.

*Со стороны пищеварительной системы:* часто – диарея, диспепсия, тошнота, рвота; нечасто – колиты; частота неизвестна – боли в животе.

*Со стороны дыхательной системы:* 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 любые из указанных выше нежелательных реакций усугубляются, или пациент заметил другие нежелательные реакции, следует сообщить об этом врачу.

#### **ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

- повышенная чувствительность к активным компонентам или вспомогательным веществам, входящим в состав препарата;
- не рекомендуется прием препарата кормящим женщинам.

#### **БЕРЕМЕННОСТЬ И ЛАКТАЦИЯ**

В экспериментальных исследованиях на животных не выявлено тератогенных эффектов. До настоящего времени не было сообщений о каких-либо побочных эффектах при применении препарата беременными женщинами.

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

#### **ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ**

При обострении геморроя назначение данного препарата не заменяет специфического лечения других анальных нарушений. Продолжительность лечения не должна превышать сроки, указанные в разделе "Режим дозирования". 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: желательна 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.

*Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами*

Не влияет.

#### **ПЕРЕДОЗИРОВКА**

Случаев передозировки не описано.

При передозировке препарата пациент должен немедленно обратиться за медицинской помощью.

#### **ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ**

Не отмечалось. Следует информировать лечащего врача обо всех принимаемых лекарственных препаратах.

#### **УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОКИ ГОДНОСТИ**

Препарат следует хранить в недоступном для детей месте при температуре не выше 25°C. Срок годности – 3 года.

Не использовать после истечения срока годности.

#### **УСЛОВИЯ ОТПУСКА ИЗ АПТЕК**

Препарат разрешен к применению в качестве средства безрецептурного отпуска.

#### **"Фармацевтическое предприятие "ОБОЛЕНСКОЕ" ЗАО**

142279 Московская обл.  
Серпуховской р-н, п. Оболенск, корп. 7/8  
Тел./факс: (4967) 36-01-07