

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

### 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Веносмил 200 mg твърди капсули  
Venosmil 200 mg capsules hard

### 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка твърда капсула съдържа 200 mg Хидросмин (Hicostomin)  
За пълния списък помощни вещества вижте т.6.1.

### 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Твърда капсула.  
Оранжеви капсули, съдържащи фин жълт прах.

### 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

#### 4.1. Терапевтични показания

Веносмил се използва за краткосрочно облекчаване (два-три месеца) на отоци и симптоми свързани с хронична венозна недостатъчност (болки, тежест в краката, отоци и др.)

#### 4.2. Дозировка и начин на приложение

Обичайната дневна доза Веносмил е една капсула от 200 mg, три пъти дневно с чаша вода.  
Лекарството се приема по време на хранене.

#### 4.3. Противопоказания

Веносмил е противопоказан при пациенти със свръхчувствителност към активното вещество или някоя от съставките на лекарствения продукт.

#### 4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Няма специални предупреждения и специални предпазни мерки при употреба.

#### 4.5. Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не са провеждани проучвания за възможни фармакокинетични и/или фармакодинамични взаимодействия на хидросмин с други лекарства или храни.

#### 4.6. Фертилитет, бременност и кърмене

Не са налични клинични данни за употреба на лекарството по време на бременност.  
По време на предклиничните изследвания не е наблюдавано пряко или косвено негативно влияние в периода на бременност и развитие на плода.  
Употребата на Веносмил по време на бременност е допустима само в тези случаи, когато вероятната полза за майката превишава възможния рисък за плода.  
Не се препоръчва употребата на лекарството по време на кърмене, поради липса на данни за наличие на Хидросмин в майчиното млеко.

#### 4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не са провеждани проучвания за ефектите върху способността за шофиране и работа с машини. Малко вероятно е Хидросмин да има ефект върху способността Ви да шофирайте или работите с машини.

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рев. № ..	20150110
Разрешение № ..	B6/МА14б-53232
Одобрение № ..	04. 02. 2021



#### **4.8. Нежелани лекарствени реакции**

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки, че не всеки ги получава.

Това лекарство обикновено има добра поносимост.

Най-често наблюдаваните нежелани реакции са или от страна на храносмилателния тракт (стомашни болки, гадене), или от страна на кожата (обриви, сърбеж), или свързани с нервната система (гадене, главоболие).

Ако наблюдавате каквито и да е нежелателни реакции, различни от описаните по-горе, консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт.

Това включва и такива, неописани в тази листовка. Можете също да съобщите за нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

Тел.: +359 2 8903417

Уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

Като съобщавате за нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

#### **4.9. Предозиране**

Добрата поносимост на Веносмил предполага малка вероятност за интоксикация даже и при случайно приемане на по-висока доза.

### **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

#### **5.1. Фармакодинамични свойства**

Фармакотерапевтична група: Вазопротектори, капилярни стабилизиращи агенти,  
ATC код: C05CA05

#### **Действие**

Активното вещество на Веносмил е Хидросмин, което по химичната си структура се отнася към групата на флавоноидите и представлява смес от 5 и 3'-моно-O-(β-хидроксиетил)-диосмин и 5,3'-ди-O-(β-хидроксиетил)-диосмин. Механизмът на действие на хидросмин не е изяснен напълно, но предполага, че способства инхибиране на катехол-O-метилтрансфераза.

Може да се формулират четири предполагаеми насоки на действие на хидросмин:

- върху пермеабилитета - чрез намаляване проницаемостта и чупливостта на капилярите (повишена под въздействието на хистамин, брадикинин и при небалансирано хранене);
- върху хемореологичните свойства на еритроцитите - чрез повишаване способността за деформация на еритроцитите и намаляване кръвния вискозитет;
- влияние върху венозния тonus чрез стимулиране постоянното и спонтанно свиване на гладката мускулатура на венозните стени;
- влияние върху циркулиращата лимфа чрез дилатация на лимфните съдове, увеличаване скоростта на придвижване на лимфата и подобряване на лимфния отток.

Веносмил забавя/предотвратява симптомите на хроничната (периферна) венозна недостатъчност (болки, тежест в краката, отоци и др.).

Хидросмин оказва силно изразено действие върху венозния застой, предизвикан от венозна дилатация на кръвоносните съдове на долните крайници.

#### **5.2. Фармакокинетични свойства**



След перорално приложение върху здрави доброволци на единична доза Хидросмин се наблюдава, че кривата на плазмена концентрация/време има двуфазен характер. Началния пик се наблюдава 15 минути след прием, след което концентрацията започва да намалява; четири часа след прилагане се наблюдава ново повишаване на плазменото ниво и достигане на равновесна концентрация след 5 -8 часа; след 24-ия час плазменото ниво е практически неоткриваемо.

След перорално приложение, 90% Хидросмин се елиминира до 48-ия час.

Елиминирането на активното вещество е до 80% с фекалиите и до 16-18% с урината.

### 5.3. Предклинични данни за безопасност

След перорално, интраперитонеално и интравенозно приложение на пълхове и мишки, острата токсичност (LD 50) на Хидросмин е твърде висока (>5000 mg/kg) в сравнение с клиничната доза (10 mg/kg/ден). В изследвания за подостра токсичност (перорално при пълхове за 1 месец с дози 70, 700 и 7000 mg/kg дневно и перорално при кучета в дози от 50, 250 и 750 mg/kg дневно) няма значими изменения в биологичните и анатомо-хистологичните параметри, които да имат отношение към лекарствения продукт.

Изследвания за хронична токсичност на Хидросмин (6 месеца) показват, че няма значими изменения в дози от 50, 500 и 2500 mg/kg дневно и 25, 125 mg/kg дневно (при перорално приложение на пълхове и кучета)

Изследвания за тератогенност на зайци, пълхове и мишки с дози между 3 – 150, 6 – 600 и 50 – 200 пъти по-високи от препоръчаните терапевтични дози не показват тератогенност или специфични симптоми на токсичност при ембрионите.

## 6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

### 6.1. Списък на помощните вещества

на капсулното съдържимо - *магнезиев стеарат*  
на желагиновите капсули: желатин, еритрозин ( Е127), хинолиново жълто ( Е104), титанов диоксид ( Е171) и пречистена вода.

### 6.2. Несъвместимости

Неприложимо

### 6.3. Срок на годност

5 години

### 6.4. Специални условия на съхранение

Да се съхранява под 30°C.

### 6.5. Вид и съдържание на опаковката

Лекарствения продукт се предлага в блистери от AL /AL-фолио; по 10 капсули в блистер, поставени в картонена кутия, съдържаща 20 или 60 капсули.  
Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

### 6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне

Няма специални изисквания

## 7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

FAES FARMA,S.A.

Máximo Aguirre 14



48940, Leioa (Vizcaya)  
Испания

**8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Регистрационен № 20150110

**9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА  
УПОТРЕБА**

Дата на първо разрешаване: 02.04.2015

**10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА**

септември 2020

