

УТВЕРЖДЕНО  
Приказ Министерства  
здравоохранения Украины  
19.05.2017 № 543  
Регистрационное удостоверение  
№ 44/2354/02/01

**ИНСТРУКЦИЯ**  
по медицинскому применению лекарственного средства

**ВЕНОРУТИНОЛ**  
(VENORUTINOL)

**Состав:**

*действующее вещество:* 1 г геля содержит 20 мг венорутинола (О-(β-гидроксиэтил)-рутозиды), в пересчете на рутин и сухое вещество;

*вспомогательные вещества:* этанол (96 %), глицерин, динатрия эдетат, карбомер (карбопол 980 NF), натрия гидроксид, вода очищенная.

**Лекарственная форма.** Гель.

*Основные физико-химические свойства:* гель желтого цвета, однородной консистенции, со слабым специфическим запахом.

**Фармакотерапевтическая группа.** Ангиопротекторы. Капилляростабилизирующие средства. Биофлавоноиды. Код АТХ С05С А01.

**Фармакологические свойства.**

*Фармакодинамика.*

Венорутинол – препарат с Р-витаминной активностью и выраженными ангиопротекторными свойствами. Уменьшает проницаемость и хрупкость капилляров, укрепляет стенки вен и капилляров, повышает тонус гладких мышц венозных кровеносных сосудов. Проявляет противоотечное, противовоспалительное и обезболивающее действие.

*Фармакокинетика.*

Не изучалась.

**Клинические характеристики.**

**Показания.**

- Боль и отеки конечностей, обусловленные хронической венозной недостаточностью (в т.ч. после проведения склерозивной терапии);
- боль и отеки травматического генеза (в том числе спортивные травмы), например при повреждениях связок, растяжениях или ушибах мышц.

**Противопоказания.**

Повышенная чувствительность к действующему веществу и к другим компонентам препарата.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий.**

Усиливает действие аскорбиновой кислоты на структуру и проницаемость сосудистой стенки.

*Если пациент принимает какие-либо другие лекарственные средства, следует обязательно сообщить об этом врачу.*

**Особенности применения.**

*Перед началом применения следует посоветоваться с врачом!*



Не наносить на раневую поверхность кожи, экзематозные участки кожи и следить, чтобы препарат не попадал в глаза и на слизистые оболочки. Можно наносить под окклюзионную повязку. После нанесения геля необходимо избегать воздействия солнечных лучей на обработанные участки кожи.

Пациентам с хронической венозной недостаточностью рекомендуется применение препарата как на начальных, так и на поздних стадиях заболевания (уменьшает чувство тяжести в ногах, отечность нижних конечностей, улучшается трофика).

При тяжелых нарушениях функции почек не рекомендуется длительное применение препарата. Если признаки заболевания не начнут исчезать или, наоборот, состояние здоровья ухудшится, или появятся нежелательные явления, необходимо приостановить применение препарата и обратиться за консультацией к врачу относительно дальнейшего применения.

#### *Применение в период беременности или кормления грудью.*

Применение препарата в период беременности возможно в том случае, если предполагаемая польза для матери, по мнению врача, превышает потенциальный риск для плода.

Незначительное количество активного вещества, которое проникает в грудное молоко, не имеет клинической значимости для ребенка, поэтому применение препарата матерью в период кормления грудью не противопоказано.

#### *Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами.*

Не влияет на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами.

#### *Способ применения и дозы.*

Препарат применять наружно. Гель тонким слоем наносить утром и вечером на пораженные участки с помощью легких массажных движений до его полного всасывания в кожу. При необходимости гель можно применять под окклюзионную повязку.

При хронической венозной недостаточности применять комбинированную терапию с капсулами Венорутинола.

Продолжительность курса лечения определяет врач в зависимости от тяжести и течения заболевания.

#### *Дети.*

Препарат не применять детям.

#### *Передозировка.*

Случаи передозировки Венорутинола неизвестны.

*Лечение.* В случае случайного глотания большого количества геля следует вызвать рвоту и обратиться к врачу. При наличии показаний применять перитонеальный диализ. Терапия симптоматическая.

#### *Побочные реакции.*

В отдельных случаях наблюдаются местные реакции гиперчувствительности – гиперемия, раздражение кожи, зуд, высыпания, в том числе крапивница, ангионевротический отек, дерматит, экзема. Обычно эти симптомы проходят самостоятельно после отмены препарата.

*В случае возникновения любых негативных реакций следует обязательно посоветоваться с врачом относительно дальнейшего применения препарата.*

#### *Срок годности.* 4 года.

*Не применять препарат после окончания срока годности, указанного на упаковке.*

**Условия хранения.** В оригинальной упаковке при температуре до 25 °С, не допускается замораживание.

Хранить в недоступном для детей месте.



**Упаковка.** По 40 г в тубе и пачке.

**Категория отпуска.** Без рецепта.

**Производитель.**

Публичное акционерное общество «Научно-производственный центр «Борщаговский химико-фармацевтический завод».

**Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности.**

Украина, 03134, г. Киев, ул. Мира, 17.

**Дата последнего пересмотра.**

*Згідно згідно*



*14.03.17*



Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє