

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування лікарського засобу

**ВЕНОРУТИНОЛ**  
(VENORUTINOL)

**Склад:**

*діюча речовина:* 1 г гелю містить 20 мг венорутинолу (О-(β-гідроксиетил)-рутозиди), у перерахунку на рутин та суху речовину;  
*допоміжні речовини:* етанол (96 %), гліцерин, динатрію едетат, карбомер (карбопол 980 NF), натрію гідроксид, вода очищена.

**Лікарська форма.** Гель.

*Основні фізико-хімічні властивості:* гель жовтого кольору, однорідної консистенції, зі слабким специфічним запахом.

**Фармакотерапевтична група.** Ангіопротектори. Капіляростабілізуючі засоби. Біофлавоноїди.  
**Код АТХ** C05C A01.

**Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.*

Венорутинол – препарат з Р-вітамінною активністю та вираженими ангіопротекторними властивостями. Зменшує проникність та ламкість капілярів, зміцнює стінки вен та капілярів, підвищує тонус гладких м'язів венозних кровоносних судин. Проявляє протинабрякову, протизапальну та знеболювальну дію.

*Фармакокінетика.*

Не вивчалася.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

- Біль та набряки кінцівок, зумовлені хронічною венозною недостатністю (у т.ч. після проведення склерозивної терапії);
- біль та набряки травматичного генезу (в тому числі спортивні травми), наприклад при ушкодженнях зв'язок, розтягненнях або забитті м'язів.

**Протипоказання.**

Підвищена чутливість до діючої речовини або до інших компонентів препарату.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

Посилює дію аскорбінової кислоти на структуру та проникність судинної стінки.

*Якщо пацієнт приймає будь-які інші лікарські засоби, слід обов'язково повідомити про це лікаря.*

**Особливості застосування.**

*Перед початком лікування слід порадитися з лікарем!*

Не наносити на ранову поверхню шкіри, екзематозні ділянки шкіри та стежити, щоб препарат не потрапляв в очі та на слизові оболонки. Можна наносити під оклюзійну пов'язку. Після нанесення гелю необхідно уникати дії сонячних променів на оброблені ділянки шкіри.

Пацієнтам із хронічною венозною недостатністю рекомендується застосування препарату як на початкових, так і на пізніх стадіях захворювання (зменшується відчуття важкості в ногах, набряклість нижніх кінцівок, покращується трофіка).

При тяжких порушеннях функції нирок не рекомендується тривале застосування препарату.

*Якщо ознаки захворювання не почнуть зникати або, навпаки, стан здоров'я погіршиться, або почнуться небажані явища, необхідно призупинити застосування препарату та звернутися за консультацією до лікаря щодо подальшого застосування.*

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Застосування препарату у період вагітності можливе в тому випадку, коли передбачувана користь для матері, на думку лікаря, перевищує потенційний ризик для плода.

Незначна кількість активної речовини, яка проникає у грудне молоко, не має клінічної значущості для дитини, тому застосування препарату матері у період годування груддю не протипоказане.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.*

Не впливає на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

**Спосіб застосування та дози.**

Препарат застосовувати зовнішньо. Гель тонким шаром наносити вранці та ввечері на уражені ділянки за допомогою легких масажних рухів до його повного всмоктування в шкіру. У разі необхідності гель можна застосовувати під оклюзійну пов'язку.

При хронічній венозній недостатності застосовувати комбіновану терапію з капсулами Венорутинолу.

Тривалість курсу лікування визначає лікар залежно від тяжкості та перебігу захворювання.

**Діти.**

Препарат не застосовувати дітям.

**Передозування.**

Випадки передозування Венорутинолу невідомі.

**Лікування.** У разі випадкового ковтання великої кількості гелю слід викликати блювання та звернутися до лікаря. За наявності показань застосовувати перитонеальний діаліз. Терапія симптоматична.

**Побічні реакції.**

В окремих випадках можливі місцеві реакції гіперчутливості – гіперемія, подразнення шкіри, свербіж, висипання, в тому числі кропив'янка, ангіоневротичний набряк, дерматит, екзема. Зазвичай ці симптоми минають самостійно після відміни препарату.

*У випадку виникнення будь-яких негативних реакцій слід обов'язково порадитися з лікарем щодо подальшого застосування препарату.*

**Термін придатності.** 4 роки.

*Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.*

**Умови зберігання.** В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С, не допускається заморозування.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 40 г у тубі та пачці.

Категорія відпуску. Без рецепта.

**Виробник.**

Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**

Україна, 03134, м. Київ, вул. Миру, 17.

**Дата останнього перегляду.**

*Дієсет*

*узгоджено*



*14.03.17*



Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє