

УТВЕРЖДЕНО
Приказ Министерства
здравоохранения Украины
26.04.2019 № 992
Регистрационное удостоверение
№ VAI/1282/01/01

ИНСТРУКЦИЯ
по медицинскому применению лекарственного средства
ПАНТЕВЕНОЛ
(PANTEVENOL)

Состав:

действующие вещества: венорутикол, декспантенол;

1 г препарата содержит венорутикола – 20 мг, декспантенола – 30 мг;

вспомогательные вещества: пропиленгликоль, динатрия эдетат, карбомер, натрия гидроксид, вода очищенная.

Лекарственная форма. Гель.

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

Фармакотерапевтическая группа. Ангиопротекторы. Капиллярстабилизирующие средства. Рутозид, комбинации. **Код ATХ C05C A51.**

Фармакологические свойства.

Фармакодинамика.

Пантеенол представляет собой комбинацию венорутикола и декспантенола. Пантеенол оказывает венотонический, капилляротонический, антиоксидантный, антиэксудативный, гемостатический эффекты, имеет Р-витаминную активность. Препарат эффективно стимулирует процессы регенерации тканей.

Венорутикол снижает ломкость и гистамининдуцированную проницаемость капилляров, улучшает микроциркуляцию, снижает экссудативное воспаление в сосудистой стенке, ограничивая прилипание к ее поверхности тромбоцитов, способствует повышению уровня проникновения кислорода в ткани, участвует в окислительно-восстановительных процессах, блокирует гиалуронидазу, стабилизирует гиалуроновую кислоту клеточных мембран, обладает противоотечным, противовоспалительным действием.

Декспантенол (провитамин В₅) является производным пантотеновой кислоты (компонентом коэнзима А), что обусловливает его эффект стимулятора процессов регенерации тканей (устранение сухости, шелушения кожи, улучшение заживления небольших ран). Декспантенол нормализует клеточный метаболизм, увеличивает прочность коллагеновых волокон, оказывает слабое противовоспалительное действие.

Фармакокинетика.

Не изучалась.

Клинические характеристики.

Показания.

- В составе комплексного лечения болевого и отечного синдромов, обусловленных венозной недостаточностью конечностей;

Угоджено з матеріалами
рекомендованого досьє

- профилактика и лечение варикозного расширения вен (в т.ч. после оперативных вмешательств), тромбозов;
- закрытые травмы (в т. ч. спортивные) с гематомами, контузиями, растяжениями;
- кожные повреждения (ссадины, трещины, ожоги, асептические послеоперационные раны, рубцовые индурации, трофические язвы, пролежни, трещины сосков молочных желез, опрелости).

Противопоказания.

Гиперчувствительность к компонентам препарата.

Декспантенол противопоказан для применения на раны пациентам с гемофилией в связи с высоким риском кровотечения.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий.

Венорутинол усиливает действие аскорбиновой кислоты на структуру и проницаемость сосудистой стенки.

Декспантенол, входящий в состав Пантевенола, может усиливать действие и пролонгировать эффект деполяризующих миорелаксантов (например, суксаметония хлорида, декаметония бромида, сукцинилхолина) и ослаблять действие недеполяризующих миорелаксантов (например, тубокуарина хлорида) в связи со способностью стимулировать синтез ацетилхолина.

Если Вы принимаете любые другие лекарственные средства, обязательно сообщите об этом врачу.

Особенности применения.

Гель наносить только на неповрежденную кожу.

Не наносить на поврежденную поверхность кожи, инфицированные участки кожи (в т.ч. при наличии гнойных процессов) 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 (уменьшается ощущение тяжести в ногах, отечность нижних конечностей, улучшается трофика).

При тяжелых нарушениях функции почек не рекомендуется длительное применение препарата.

Лечение трофических язв должно проводиться под наблюдением врача.

При попадании геля в глаза их следует промыть водой. В случае случайного проглатывания большого количества геля следует вызвать рвоту и обратиться к врачу.

Гель содержит в своем составе пропиленгликоль, который может вызвать раздражение кожи.

Если признаки заболевания не начнут исчезать или, наоборот, состояние здоровья ухудшится, или появятся нежелательные реакции, необходимо приостановить применение препарата и обратиться за консультацией к врачу.

Применение в период беременности или кормления грудью.

В период беременности (особенно в I триместре) или кормления грудью препарат применять только по назначению врача, в случае если польза от применения превышает потенциальный риск. При применении для лечения трещин сосков в период кормления грудью препарат следует смыть перед кормлением.

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

Не влияет.

Способ применения и дозы.

Препарат наносить местно тонким слоем при помощи легких массажных движений на пораженную или проблемную поверхность до полного проникновения 1-3 раза в сутки. При лечении заболеваний вен применять повязки с препаратом Пантевенол. При варикозных язвах и наружных

регистрационного доказательства

воспалительных процессах, сопровождающихся повреждением кожных покровов (открытые раны), гель наносить тонким слоем в виде кольца шириной 4 см вокруг поврежденной поверхности. Раны предварительно следует обработать антисептиком.

Курс лечения зависит от особенностей течения заболевания и определяется индивидуально. При необходимости курс лечения можно повторить.

Дети.

Опыт применения препарата для лечения детей отсутствует, поэтому Пантевенол не применяют детям.

Передозировка.

Случаи передозировки Пантевенола неизвестны.

При случайном проглатывании большого количества геля следует вызвать рвоту и обратиться к врачу. При наличии показаний применять перitoneальный диализ. Терапия симптоматическая.

Побочные реакции.

В отдельных случаях возможны местные реакции гиперчувствительности, включая аллергические реакции, аллергический дерматит, ангионевротический отек, крапивницу; возможны реакции со стороны кожи: гиперемия, раздражение кожи, зуд/ощущение жжения, сыпь, в том числе возникновение небольших пустул, пузырьков или пузырей, экзема, эритема, контактный дерматит. При нанесении на большие участки кожи возможны системные побочные реакции. Обычно эти симптомы проходят самостоятельно после отмены препарата.

В случае возникновения каких-либо негативных реакций применение препарата следует прекратить и обратиться за консультацией к врачу.

Срок годности. 2 года.

Не следует применять препарат после окончания срока годности, указанного на упаковке!

Условия хранения. В оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °C.

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 адрес места осуществления его деятельности.
Украина, 03134, г. Киев, ул. Мира, 17.

Дата последнего пересмотра.

