

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
 здоров'я України
26.04.2019 № 992
Реєстраційне посвідчення
№ УА/1282/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

**ПАНТЕВЕНОЛ
(PANTEVENOL)**

Склад:

діючі речовини: венорутикол, декспантенол;

1 г препарату містить венорутиколу – 20 мг, декспантенолу – 30 мг;

допоміжні речовини: пропіленгліколь, динатрію едетат, карбомер, 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. Рутозид, комбінації. **Код ATХ C05C A51.**

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Пантевенол є комбінацією венорутиколу та декспантенолу. Пантевенол чинить венотонічний, капіляротонічний, антиоксидантний, антиекссудативний, гемостатичний ефекти, має Р-вітамінну активність. Препарат ефективно стимулює процеси регенерації тканин.

Венорутикол знижує ламкість і гістамініндуковану проникність капілярів, поліпшує мікроциркуляцію, знижує ексудативне запалення у судинній стінці, обмежуючи прилипання до її поверхні тромбоцитів, сприяє підвищенню рівня проникнення кисню у тканини, бере участь в окисно-відновних процесах, блокує гіалуронідазу, стабілізує гіалуронову кислоту клітинних мембрани, має протиаблякову, протизапальну дію.

Декспантенол (провітамін B₅) є похідним пантотеноної кислоти (компонента коензиму А), що зумовлює його ефект стимулятора процесів регенерації тканин (усування сухості, лущення шкіри, поліпшення загоєння невеликих ран). Декспантенол нормалізує клітинний метаболізм, підвищує міцність колагенових волокон, чинить слабку протизапальну дію.

Фармакокінетика.

Не вивчалась.

Клінічні характеристики.

Показання.

- У складі комплексного лікування бульового та набрякового синдромів, зумовлених венозною недостатністю кінцівок;
- профілактика та лікування варикозного розширення вен (у т.ч. після оперативних втручань), тромбозів;
- закриті травми (у т. ч. спортивні) з гематомами, контузіями, розтягненнями;
- шкірні пошкодження (садна, тріщини, опіки, асептичні післяопераційні рани, рубцеві індурації, трофічні виразки, пролежні, тріщини сосків молочних залоз, попрілості); **матеріалами**
расстроїного досьє

Протипоказання.

Гіперчутливість до компонентів препарату.

Декспантенол протипоказаний для застосування на рані пацієнтам з гемофілією у зв'язку з високим ризиком кровотечі.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії.

Венорутикол підсилює вплив аскорбінової кислоти на структуру та проникність судинної стінки. Декспантенол, що входить до складу Пантевенолу, може підсилювати дію та пролонгувати ефект деполяризуючих міорелаксантів (наприклад, суксаметонію хлориду, декаметонію броміду, сукцинілхоліну) та послаблювати дію недеполяризуючих міорелаксантів (наприклад, тубокуарину хлориду) у зв'язку зі здатністю стимулювати синтез ацетилхоліну.

Якщо Ви приймаете будь-які інші лікарські засоби, обов'язково повідомте про це лікаря.

Особливості застосування.

Гель наносити тільки на неушкоджену шкіру.

Не наносити на ушкоджену поверхню шкіри, інфіковані ділянки шкіри (у т.ч. за наявності гнійних процесів) 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 у ногах, набряклість нижніх кінцівок, покращується трофіка).

При тяжких порушеннях функції нирок не рекомендується тривале застосування препарату.

Лікування трофічних виразок має проводитись під наглядом лікаря.

При потраплянні гелю в очі їх слід промити водою. У разі випадкового ковтання великої кількості гелю слід викликати блювання та звернутися до лікаря.

Гель містить у своєму складі пропіленгліколь, що може спричинити подразнення шкіри.

Якщо ознаки захворювання не почнуть зникати або, навпаки, стан здоров'я погіршиться, або з'являться небажані реакції, необхідно призупинити застосування препарату та звернутися за консультацією до лікаря.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

У період вагітності (особливо у I триместрі) або годування груддю препарат застосовувати тільки за призначенням лікаря, якщо користь від застосування переважає потенційний ризик. При застосуванні для лікування тріщин соків у період годування груддю препарат слід змити перед годуванням.

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

Не впливає.

Спосіб застосування та дози.

Препарат наносити місцево тонким шаром за допомогою легких масажних рухів на уражену або проблемну поверхню до повного проникнення 1-3 рази на добу. При лікуванні захворювань вен застосовувати пов'язки з препаратом Пантевенол. При варикозних виразках і зовнішніх запальних процесах, що супроводжуються ураженням шкірних покривів (відкриті рані), гель наносити тонким шаром у вигляді кільца шириною 4 см навколо пошкодженої поверхні. Рани попередньо слід обробити антисептиком.

Курс лікування залежить від особливостей перебігу захворювання і визначається індивідуально. При необхідності курс лікування можна повторити.

Діти.

Досвід застосування препарату для лікування дітей відсутній, тому Пантевенол не застосовують дітям.



Передозування.

Випадки передозування Пантевенолу невідомі.

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

Побічні реакції.

В окремих випадках можливі місцеві реакції гіперчутливості, включаючи алергічні реакції, алергічний дерматит, ангіоневротичний набряк, крапив'янку; можливі реакції з боку шкіри: гіперемія, подразнення шкіри, свербіж/відчуття печіння, висипання, у тому числі виникнення невеликих пустул, пухирців або пухирів, екзема, еритема, контактний дерматит. При нанесенні на великі ділянки шкіри можливі системні побічні реакції. Зазвичай ці симптоми минають самостійно після відміни препаратору.

У разі виникнення будь-яких негативних реакцій застосування препаратору слід припинити та звернутися за консультацією до лікаря.

Термін придатності. 2 роки.

Не слід застосовувати препарат після закінчення строку придатності, зазначеного на упаковці!

Умови зберігання. В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати у 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 адреса місця провадження його діяльності.

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

Дата останнього перегляду.

Юлія Чубрикевич
12.02.19

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє