

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування препарату**

**ВЕНОРУТИНОЛ**  
**(VENORUTINOL)**

**Склад лікарського засобу:**

*діюча речовина:* венорутинол;

1 капсула містить 300 мг венорутинолу (О-(β-гідроксиетил)-рутозидів), у перерахунку на рутин та суху речовину;

*допоміжні речовини:* макрогол 6000, лактози моногідрат, кальцію стеарат; до складу капсул входить барвник Жовтий захід FCF (E 110).

**Лікарська форма.** Капсули.

Тверді желатинові капсули з кришечкою і корпусом жовтого кольору. Вміст капсул – порошок або маса у формі частково або повністю сформованого стовпчика від жовтого до коричнювато-жовтого кольору, без запаху.

**Назва та місцезнаходження виробника.**

ЗАТ НВЦ “Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод”.

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

**Фармакотерапевтична група.** Капіляростабілізуючі засоби. Код АТС С05С А04.

Троксерутин – засіб з Р-вітамінною активністю та вираженими ангіопротекторними властивостями. Препарат знижує судинно-тканинну проникність і ламкість капілярів, сприяє нормалізації і покращанню трофіки тканин, зменшує застійні явища у венах і навколівенозних ділянках, має протинабрякову і протизапальну дію, підвищує тонус гладеньких м’язів венозних кровоносних судин. Бере участь в окислювально-відновних процесах; пригнічуючи активність гіалуронідази, стабілізує активність гіалуронової кислоти в оболонках клітин. Збільшує щільність судинної стінки, зменшує ексудацію рідкої частини плазми і діapedез формених елементів крові. Завдяки зменшенню проявів ексудативного запалення в судинах, троксерутин обмежує прилипання тромбоцитів на поверхні судинної стінки.

Після прийому внутрішньо препарат добре абсорбується зі шлунково-кишкового тракту. Максимальна концентрація активної речовини в плазмі відзначається в середньому через 2 години після прийому внутрішньо. Добре проникає крізь гематоенцефалічний бар’єр. Метаболізується в печінці з утворенням кількох неактивних метаболітів. Частково виводиться в незміненому стані із сечею і жовчю.

**Показання для застосування.**

Хронічна венозна недостатність з такими проявами, як набряки, трофічні ураження шкіри, в тому числі виразки гомілки;

після хірургічних втручань з приводу варикозного розширення вен;

варикозне розширення вен, у т.ч. при вагітності (у II та III триместрах), поверхневий тромбофлебіт, флебіт, перифлебіт, післяфлебітні стани, посттромботичний синдром;

геморой;

у комплексній терапії діабетичної ретинопатії;

парестезії та судом нижніх кінцівок у нічний час та при пробудженні;

Інструкцію завантажено з сайту [www.dovgolit.com](http://www.dovgolit.com)

посттравматичні набряки і гематоми.

### **Протипоказання.**

Підвищена чутливість до троксерутину та/або до будь-якого компонента препарату;  
виразкова хвороба шлунка і дванадцятипалої кишки, хронічний гастрит (у фазі загострення);  
дитячий вік.

### **Належні заходи безпеки при застосуванні.**

Препарат з обережністю призначають пацієнтам з тяжкими захворюваннями печінки і жовчного міхура.

Пацієнтам з вираженими порушеннями функції нирок не рекомендується тривале використання Венорутинолу.

Венорутинол застосовують під час прийому їжі, зважаючи на те, що він подразнює слизову оболонку шлунка.

Препарат містить лактозу, тому пацієнти з рідкісними спадковими формами непереносимості галактози, недостатністю лактази або синдромом глюкозо-галактозної мальабсорбції не повинні застосовувати препарат.

Пацієнти з набряком нижніх кінцівок, що викликаний захворюваннями серця, нирок або печінки, не повинні застосовувати препарат, оскільки він не є ефективним при цих станах.

### **Особливі застереження.**

#### ***Застосування у період вагітності або годування груддю.***

Не слід застосовувати препарат в перші три місяці вагітності.

В II і III триместрах вагітності та в період годування груддю можливе застосування препарату під наглядом лікаря, якщо очікувана користь для матері перевищує потенційний ризик для плода або дитини.

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

Даних про здатність препарату Венорутинол впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами немає.

### ***Діти.***

Ефективність та безпечність застосування препарату у дітей не вивчалися.

### **Спосіб застосування та дози.**

Венорутинол приймають внутрішньо під час прийому їжі по 1 капсулі 2 рази на добу (вранці і ввечері). Підтримуюча терапія – по 1 капсулі на добу. Іноді бажаний ефект спостерігається в дозі 600 мг (2 капсули) на добу.

Желатинові капсули слід ковтати, не розжовуючи.

Тривалість прийому лікарського засобу визначається тяжкістю та перебігом захворювання. Зазвичай курс лікування становить 3–4 тижні.

### **Передозування.**

Можуть посилюватися симптоми побічної дії (нудота, діарея, диспепсія, біль у животі та головний біль, порушення сну, шкірні алергічні реакції).

*Лікування.* Припинити прийом препарату. Рекомендується викликати блювання або зробити промивання шлунка і провести симптоматичне лікування. За необхідності можна призначити перитонеальний діаліз.

### **Побічні ефекти.**

Інструкцію завантажено з сайту [www.dovgolit.com](http://www.dovgolit.com)

При лікуванні капсулами Венорутинолу рідко виникають небажані реакції.

З боку травного тракту можливі нудота, блювання, біль у животі, діарея, диспепсія. У поодиноких випадках спостерігаються ерозивно-виразкові ушкодження шлунково-кишкового тракту.

Можливі шкірні алергічні реакції – кропив'янка та свербіж; зрідка спостерігаються головний біль, почервоніння обличчя, порушення сну.

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

Препарат посилює дію аскорбінової кислоти на зміцнення структури та зменшення проникності судинної стінки.

**Термін придатності.** 4 роки.

**Умови зберігання.**

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25° С.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

**Упаковка.**

По 10 капсул у блістері, по 2 блістери у пачці.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.