

**ИНДОВЕНОЛ  
(INDOVENOL)**

гель для наружного применения (30мг+20мг)/1 г

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
от 02.08.2017 № 112

НД РБ

**ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ. ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА 6275 - 2017**

**Прочитайте внимательно этот листок-вкладыш перед тем, как начать применение препарата!**

*Храните этот листок-вкладыш. Вам может понадобиться перечитать его снова.*

*Если у Вас возникнут дополнительные вопросы, пожалуйста, проконсультируйтесь с Вашим врачом.*

*Этот препарат предназначен лично Вам и не следует передавать его другим лицам. Это может нанести вред их здоровью, даже если симптомы их заболевания подобны тем, которые наблюдаются у Вас.*

**Общая характеристика:**

**Основные физико-химические свойства:**

гель желтого цвета, однородной консистенции, со специфическим запахом.

**Состав лекарственного средства:**

*действующие вещества:* венорутинол (в пересчете на 100 % содержание суммы гидроксипроксиэтилзамещенных соединений рутина и сухого вещества), индометацин;

*состав:* 1 г геля содержит 20 мг венорутинола и 30 мг индометацина;

*вспомогательные вещества:* этанол 96 %, пропиленгликоль, диметилсульфоксид, карбомер, полиэтиленгликоль 400 (макрогол 400).

**Форма выпуска.**

Гель для наружного применения (30мг+20мг)/1 г.

**Фармакотерапевтическая группа.**

Средства для наружного применения при болях в суставах и мышцах. Нестероидные противовоспалительные средства для местного применения. Код АТС М02АА.

**Показания к применению.**

Индовенол применяется для симптоматического лечения:

- дискомфорта и чувства тяжести и боли, связанных с нарушениями венозного кровообращения;
- боли и отека при дегенеративно-воспалительных заболеваниях суставов малой и средней величины, например, суставов пальцев рук, плечевого или коленного суставов;
- болевого синдрома при ревматическом поражении околосуставных мягких тканей (тендовагините, бурсите, фиброзите, периартрите);
- боли и отека после травм, ушибов и растяжений.

**Противопоказания.**

- Гиперчувствительность к действующему или к какому-либо вспомогательному веществу, входящему в состав препарата;
- гиперчувствительность к НПВС (нестероидным противовоспалительным средствам);
- Индовенол не следует наносить на открытые раны, слизистые оболочки, полость рта, конъюнктиву глаз.

**Меры предосторожности.**

*Перед началом лечения препаратом Индовенол проконсультируйтесь с врачом!*

**СОГЛАСОВАНО**  
Министерство здравоохранения  
Республики Беларусь  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

*Без консультации специалиста не применяйте препарат дольше 14 дней. Если признаки заболевания не начнут исчезать, или, наоборот, если появятся нежелательные явления, необходимо прекратить прием препарата и обратиться за консультацией к врачу относительно дальнейшего применения препарата.*

Использование не рекомендуется у детей и подростков в возрасте до 18 лет из-за отсутствия соответствующих клинических данных.

С осторожностью применять у пациентов с печеночной недостаточностью.

С осторожностью применять у пациентов, принимающих одновременно антикоагулянты.

При внезапном появлении сильно выраженных симптомов венозной недостаточности (особенно на одной ноге) – отек, изменение цвета кожи, ощущение напряжения и жара, боль – следует обратиться к врачу для исключения тромбоза вен нижних конечностей.

При нарушениях венозного кровообращения максимальный эффект лечения наблюдается при здоровом, сбалансированном образе жизни, при этом необходимо избегать длительного пребывания на солнце, длительного стояния на ногах, увеличения веса тела, совершать пешие прогулки.

Пациентам следует неукоснительно соблюдать назначенные врачом дополнительные лечебные меры, такие как ношение компрессионного лечебного трикотажа (гольфы, чулки), компрессы, прохладный душ на область нижних конечностей и т.д.

При ухудшении симптомов или появлении признаков инфекции кожи или подкожной клетчатки следует обратиться к врачу.

Не рекомендовано применение препарата лицам с анамнестическими данными или доказанной гиперчувствительностью к ацетилсалициловой кислоте или другим НПВС, пациентам с бронхиальной астмой, аллергическим ринитом и другими атопическими реакциями.

Продолжительное применение препарата, особенно на больших участках кожи, необходимо ограничивать у больных, страдающих язвенной болезнью, в период обострения и с тяжелыми заболеваниями печени и почек, из-за опасности достижения высокой концентрации активных веществ в крови.

В случае применения геля более 10 дней необходим лабораторный контроль уровня лейкоцитов и тромбоцитов.

Индовенол содержит в качестве вспомогательных веществ пропиленгликоль и диметилсульфоксид, которые могут оказывать раздражающее действие на кожу.

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

Клинический опыт, доказывающий безопасность препарата при применении во время беременности и кормления грудью, отсутствует. Применение препарата возможно в том случае, если ожидаемая польза превышает потенциальный риск.

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

Не оказывает влияния на способность водить машину и работать с техникой.

#### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами.**

*Если Вы принимаете какие-либо другие лекарственные средства, обязательно сообщите об этом врачу, проконсультируйтесь с врачом относительно применения препарата!*

Не рекомендуется одновременное применение с кортикостероидными средствами ввиду возможности потенцирования их ulcerогенного действия.

#### **Способ применения и дозировка.**

Препарат предназначен для наружного применения.

4-5 см геля наносят равномерным тонким слоем на пораженный участок легкими втирающими движениями. Процедуру повторяют 3-4 раза в день. Общее суточное количество не должно превышать 20 см геля. Длительность лечения не должна превышать 10 дней.

После аппликации препарата необходимо вымыть руки (кроме тех случаев, когда аппликацию проводят на область рук).

НД РБ  
6275 - 2017

Применение у детей.

Лекарственное средство не рекомендовано детям до 18 лет. Применение лекарственного средства в данной возрастной группе недостаточен.

**Передозировка.**

Нет сведений о случаях передозировки при местном применении препарата.

При продолжительном применении (более 10 дней) рекомендовано наблюдение за пациентом, т.к. возможно развитие признаков гепатотоксичности и кровоизлияний, необходим лабораторный контроль уровня лейкоцитов и тромбоцитов.

При случайном приеме внутрь возможно чувство жжения во рту, слюновыделение, тошнота, рвота. В этом случае следует промыть ротовую полость и желудок, при необходимости – провести симптоматическое лечение.

При попадании в глаза, на слизистые оболочки или открытые раневые поверхности наблюдается местное раздражение – слезоточивость, покраснение, жжение, боль. Необходимые меры – промывание пораженного участка обильным количеством воды или физиологического раствора до исчезновения или уменьшения жалоб.

**Побочное действие.**

*Если у Вас возникло какое-либо из перечисленных ниже нежелательных явлений, прекратите прием препарата и срочно сообщите Вашему врачу и обратитесь за неотложной медицинской помощью!*

Переносимость препарата обычно хорошая.

*Местные реакции:* возможно появление симптомов повышенной чувствительности со стороны кожи – контактный дерматит, зуд, покраснение, сыпь, чувство тепла и жжения в месте нанесения.

*Системные реакции:* очень редко, при продолжительном применении препарата на обширных участках тела, возможно появление побочных эффектов:

*желудочно-кишечные нарушения* – тошнота, рвота, боли в желудке, повышение уровня ферментов печени;

*иммунные нарушения* – симптомы гиперчувствительности (анафилаксия, астматический приступ, ангиоэдема).

Очень редко наблюдалось обострение псориаза.

**Срок годности.** 3 года.

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

**Условия хранения.**

Хранить при температуре не выше 25 °С, не допускается замораживание.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Упаковка.**

По 40 г в тубы алюминиевые с бушонами. По 1 тубе вместе с инструкцией по медицинскому применению препарата или листком-вкладышем в пачке из картона.

**Условия отпуска.**

Без рецепта.

**Информация о производителе.**

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

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