

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

VENOLIFE 2,5 mg(300 UI)/20 mg/50 mg/g gel

Heparină / Troxerutină / Dexpantenol

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece el conține informații importante pentru dumneavoastră.

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după câteva zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este VENOLIFE și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați VENOLIFE
3. Cum să utilizați VENOLIFE
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează VENOLIFE
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este VENOLIFE și pentru ce se utilizează

VENOLIFE gel conține în calitate de substanțe active heparina, troxerutina și dexpantenolul. Heparina are efect anticoagulant, prin care previne dezvoltarea trombilor. Manifestă acțiune antiinflamatoare, contribuie la regenerarea țesutului conjunctiv, îmbunătățește circulația locală.

Troxerutina micșorează permeabilitatea vasculară și fragilitatea capilară, contribuie la normalizarea microcirculației, reduce fenomenele de stază în vene, manifestă acțiune antiinflamatoare.

Dexpantenolul normalizează procesele metabolice, contribuie la regenerarea țesuturilor lezate; ameliorează absorbția heparinei.

VENOLIFE gel se utilizează în caz de:

- sindrom cu durere și edeme, tulburări trofice microcirculatorii, cauzate de insuficiența venoasă a membrelor inferioare (dilatarea varicoasă a venelor, tromboflebită acută sau cronică (inflamația venelor cu formarea chiagurilor de sânge) , sindrom posttromboflebitic, staza limfei);
- traume ale țesuturilor moi (hematoame, entorse, luxații);
- pentru accelerarea granularii și epitelizării ulcerelor trofice în faza regenerativă (în lipsa exudației severe).

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați VENOLIFE

Nu utilizați VENOLIFE

- dacă sunteți alergic la substanțele active sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui

- medicament (enumerate la punctul 6);
- dacă aveți plăgi infectate deschise sau plăgi cu eliminări abundente la locul administrării;
- copiilor cu vârsta sub 18 ani.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați VENOLIFE, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. VENOLIFE gel nu este destinat pentru utilizare în oftalmologie, pentru uz vaginal sau rectal.

Copii și adolescenți

VENOLIFE nu se utilizează la copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani.

VENOLIFE împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală.

Interacțiuni cu alte medicamente nu au fost stabilite.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

VENOLIFE poate fi utilizat în timpul sarcinii și alăptării.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

VENOLIFE nu are nici o influență asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

VENOLIFE gel conține propilenglicol.

Poate provoca iritație cutanată.

3. Cum să utilizați VENOLIFE

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Administrare cutanată.

Se aplică în strat subțire pe porțiunea afectată de 2-3 ori pe zi, masând uniform pe suprafața pielii până la absorbția completă. Durata curei de tratament constituie 2-3 săptămâni. Decizia privind prelungirea duratei tratamentului este luată de către medicul curant, în funcție de gravitatea procesului patologic și rezultatele testelor clinice. În caz de recidive cura de tratament poate fi repetată de 2-3 ori pe an.

În caz de ulcere trofice cu cantități minore de exsudat, înainte de administrarea medicamentului suprafața lezată trebuie curățată de exsudat și țesut necrotizat, la necesitate se efectuează lavaje cu soluție peroxid de hidrogen 3%, nitrofuraz 1:5000 sau bigluconat de clorhexidină 0,05% și se usucă. Gelul se aplică uniform, în strat subțire, astfel, încât întreaga suprafață lezată să fie acoperită cu medicament, ulterior se aplică un pansament steril. Schimbarea pansamentului se va efectua o dată pe zi.

În caz de aplicare a metodei deschise de tratament, medicamentul se administrează de 1-2 ori pe zi. Durata tratamentului se determină pe baza evoluției epitelizării.

Dacă utilizați mai mult VENOLIFE decât trebuie

Este puțin probabil să apară supradozaj cu VENOLIFE datorită absorbției sistemice joase a componentelor gelului.

Dacă uitați să utilizați VENOLIFE

Nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată. Continuați tratamentul conform schemei recomandate.

Dacă încetați să utilizați VENOLIFE

Dacă întrerupeți utilizarea VENOLIFE, nu veți obține cel mai bun rezultat al tratamentului.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacții cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile):

- reacții alergice locale (erupții cutanate, mâncărime).

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amed.md sau e-mail: farmacovigilenta@amed.md.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează VENOLIFE

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.
A se păstra la temperaturi sub 25 °C.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține VENOLIFE

- *Substanțele active sunt* heparina, troxerutina și dexpanenolul.
1 g gel conține heparină sodică în recalcul la substanța uscată 300 UI(2,5 mg); troxerutină în recalcul la 100% substanță – 20 mg; dexpanenol în recalcul la 100% substanță – 50 mg.
- *Celelalte componente sunt:* feniletanol, propilenglicol, carbomer 940 sau 980, trometamol, apă purificată.

Cum arată VENOLIFE și conținutul ambalajului

VENOLIFE se prezintă sub formă de gel transparent sau practic transparent, de culoare galben-deschis, cu miros specific.

VENOLIFE este disponibil în cutii cu un tub de aluminiu a câte 40 g sau 100 g gel, împreună cu prospectul pentru pacient.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

Combinatul chimico-farmaceutic “AKRIHIN” S.A.,
str. Kirova 29, or. Staraya Kupavna, r. Noginsk,
reg. Moscova 142450, Rusia.
Tel./fax: +7 (495) 702-95-03

Fabricantul

Combinatul chimico-farmaceutic “AKRIHIN” S.A.,
str. Kirova 29, or. Staraya Kupavna, r. Noginsk,
reg. Moscova 142450, Rusia.
Tel./fax: +7 (495) 702-95-03

Acest prospect a fost revizuit în Decembrie 2018.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amed.md/>