

Одобрено
Фармакологическим комитетом Минздрава России
11 октября 2001 г

ИНСТРУКЦИЯ
по медицинскому применению препарата
АНАВЕНОЛ

Общие сведения для идентификации препарата.

Торговое название препарата.

АНАВЕНОЛ

Лекарственная форма.

Драже.

Описание лекарственной формы.

Драже двояковыпуклой формы, зеленого цвета. Вид драже на изломе: ядро желтого цвета, по краям ограничено белой и зеленой оболочкой.

Состав

Активные вещества.

дигидроэргокристина мезилат 0,58 мг (дигидроэргокристина 0,50 мг),
эскулина тригидрат 1,62 мг (эскулина 1,5 мг),
рутозида тригидрата 32,66 мг (рутозида 30 мг)
в 1 драже.

Вспомогательные вещества:

лактоза, кукурузный крахмал, стеариновая кислота, стеарин, повидон, натриевая соль карбоксиметилкрахмала, сахароза, тальк, поливинилацетат, натриевая соль кармеллозы, белый и карнаубский воск, двуокись титана (E171), краситель патентованный голубой (E131), хинолиновый желтый (E104).

Фармакотерапевтическая группа.

Венотонизирующее, ангиопротективное средство.

Фармакодинамические свойства.

Комбинированный препарат. Оказывает венотонизирующее действие, снижает проницаемость сосудистой стенки, улучшает микроциркуляцию. Входящий в состав препарата дигидроэргокристин является полусинтетическим производным из группы алкалоидов спорыньи, обладает альфа-адреноблокирующим действием, расширяет артериолы, несколько повышет тонус вен, и, тем самым, способствует улучшению периферического кровообращения. Рутозид и эскулин оказывают вазопротекивающее и антиэкссудативное действие.

Фармакокинетические свойства.

После приёма внутрь около 25 % дигидроэргокристина всасывается в желудочно-кишечном тракте, связывание с белками плазмы составляет около 68 %. Выводится с желчью. Период полувыведения составляет около 14 часов. Дигидроэргокристин проникает через плацентарный барьер, выделяется с молоком.

Показания к применению.

Хроническая венозная недостаточность (в т.ч. посттромботический синдром), предварикозный синдром, применяется в качестве средства комбинированной терапии при лечении трофической язвы голени, тромбофлебитов, посттравматических расстройств микроциркуляции (после длительной иммобилизации нижних конечностей). Применять по назначению врача во избежание осложнений.

Противопоказания.

Повышенная чувствительность к компонентам препарата; состояния, характеризующиеся повышенной кровоточивостью.

Препарат не предназначен для применения у детей и подростков в возрасте до 15 лет.

Применение препарата в период беременности и кормления грудью.

До настоящего времени нет достаточного опыта для определения безопасности применения препарата Анавенол у женщин в период беременности. Не рекомендуется назначать препарат в первом триместре беременности, применение препарата в более поздние сроки возможно только в случаях, когда предполагаемый терапевтический эффект для матери превосходит потенциальный риск для плода. Во время лечения препаратом не рекомендуется кормление грудью.

Способ применения и дозы.

Начальная доза составляет 2 драже 3 раза в сутки в течение первой недели, затем дозу снижают до поддерживающей - 1 драже 3 раза в сутки. Драже следует принимать после еды, проглатывать целиком, запивая достаточным количеством жидкости.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами.

Одновременное применение препарата Анавенол с другими лекарственными средствами возможно только по назначению врача.

Одновременный приём с олеандомицином, эритромицином, доксициклином, тетрациклином, дофамином, сосудорасширяющими средствами, альфа-адреноблокаторами, бетта-адреномиметиками может усилить, а одновременный приём с альфа-адреномиметиками, вазопрессином может уменьшить фармакологическое действие Анавенола.

Одновременное применение Анавенола с резерпином приводит к взаимному потенцированию их эффектов по снижению артериального давления.

Побочное действие.

Обычно препарат переносится хорошо. В редких случаях возможны аллергические реакции в виде кожных высыпаний, зуда; метро- и меноррагия; головная боль, чувство усталости, диспептические явления в виде тошноты, рвоты, диареи; возможно набухание слизистой оболочки носа.

При появлении отмеченных симптомов приём препарата следует прекратить, пациентам необходимо обратиться к врачу для решения вопроса возможности дальнейшего лечения препаратом. Пациентам следует сообщать своему врачу о всех случаях побочных (необычных) эффектов, в том числе, не указанных в настоящей инструкции.

Передозировка препаратом

При передозировке препаратом возможно усиление проявлений описываемых выше побочных явлений - набухание слизистой оболочки носа, головная боль, слабость, тремор, диарея, тошнота, рвота, головокружение.

При появлении признаков передозировки приём препарата следует прекратить, пациентам необходимо промыть желудок, срочно обратиться к врачу. При необходимости проводят симптоматическое лечение.

Форма выпуска

Драже, по 60 шт. в упаковке.

Условия хранения.

Хранить препарат следует в сухом, защищённом от света месте при температуре 10-25 ° С. Хранить в месте, недоступном для детей.

Срок годности:

Препарат нельзя применять по истечению срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска из аптек.

Отпуск по рецепту врача.

Название и адрес изготовителя:

Лечива а.о.