

# ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

## ГЕЛЬ ГЕПАРИНОВИЙ

### **Склад:**

*діюча речовина:* 1 г препарату містить гепарину натрію 1000 МО;

*допоміжні речовини:* етанол 96 %, карбомер, трометамол, метилпарабен (Е 218), олія м'яти перцевої, вода очищена.

**Лікарська форма.** Гель.

*Основні фізико-хімічні властивості:* безбарвний або зі злегка жовтуватим відтінком, майже прозорий гель в'язкої консистенції зі специфічним запахом.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби, що застосовуються при варикозному розширенні вен.

Код АТХ С05В А03.

### **Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.* Препарат при нанесенні на шкіру чинить протинабрякову, антиексудативну, протизапальну та антикоагуляційну дію.

*Фармакокінетика.* Гепарин виявляється у плазмі крові протягом 24 годин після застосування препарату, при цьому максимальна концентрація гепарину досягається через 8 годин. Виведення відбувається переважно нирками. Нанесений на шкіру препарат не впливає на параметри згортання крові.

### **Клінічні характеристики.**

**Показання.** Лікування захворювань поверхневих вен, таких як варикозне розширення вен і пов'язаних з ним ускладнень, флеботромбоз, тромбофлебіт, поверхневий перифлебіт.

Післяопераційний варикозний флебіт, ускладнення після хірургічного видалення підшкірної вени ноги. Травми та забиті місця, інфільтрати та локалізовані набряки, підшкірні гематоми. Травми та розтягнення м'язово-сухожильних та капсуло-зв'язкових структур.

**Протипоказання.** Підвищена чутливість до гепарину або до будь-якого іншого компонента препарату; трофічні виразки ніг, що кровоточать; відкриті та/або інфіковані рани; геморагічний діатез; пурпура; тромбоцитопенія; гемофілія. Схильність до кровотеч.

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

Застосування гепарину може сприяти подовженню протромбінового часу у хворих, які застосовують пероральні антикоагулянти. Не слід застосовувати препарат разом із лікарськими засобами для місцевого застосування, наприклад з препаратами, що містять тетрациклін, гідрокортизон, саліцилову кислоту, а також з антикоагулянтами.

**Особливості застосування.** При наявності у хворого геморагічних симптомів слід ретельно зважити можливість застосування препарату. Препарат не слід призначати при кровотечах, наносити на відкриті рани, інфіковані ділянки шкіри при наявності гнійних процесів, слизові оболонки, очі та на ділянки навколо очей, на виразки та пухирі. У разі розладів згортання крові гель не рекомендується наносити на великі ділянки шкіри. У випадку лікування флебіту цей лікарський засіб не слід втирати у шкіру. Наявність у складі метилпарабену (Е 218) може спричинити алергічні реакції (можливо, уповільнені).

**Застосування у період вагітності або годування груддю.** Дані щодо застосування препарату під час вагітності або годування груддю відсутні.

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

**Спосіб застосування та дози.** Дорослим необхідно застосовувати препарат 1-3 рази на добу. На уражену ділянку шкіри наносити смужку гелю розміром 3-10 см та обережно втирати. Тривалість лікування визначає лікар індивідуально, враховуючи тяжкість перебігу захворювання.

**Діти.** З огляду на обмежений досвід застосування препарат не слід призначати дітям.

**Передозування.** Явища передозування препарату дотепер не описані. Через незначну системну абсорбцію небезпека передозування препарату при місцевому застосуванні відсутня. Внаслідок випадкового перорального застосування гелю (наприклад, дитиною) може виникнути нудота або блювання. У такому випадку необхідно промити шлунок, а при необхідності – призначити симптоматичну терапію. Дію гепарину можна нейтралізувати за

допомогою протаміну сульфату.

**Побічні реакції.** В окремих випадках можуть спостерігатися реакції гіперчутливості, такі як почервоніння, свербіж та припухлість шкіри, відчуття печіння, шкірні висипання, кропив'янка, ангіоневротичний набряк, геморагії, іноді – виникнення невеликих пустул, пухирців або пухирів, що швидко зникають після припинення застосування препарату. При нанесенні на великі ділянки шкіри можливі системні побічні реакції.

**Термін придатності.** 3 роки від дати виробництва препарату в упаковці in bulk.

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

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 25 г або 50 г у тубі у коробці.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.** Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична фірма «Вертекс».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**

Україна, 61085, Харківська обл., місто Харків, вулиця Астрономічна, будинок 33, літ. «В-1».