

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування препарату

**ЕСКУВІТ®**  
(ESKUVIT)

**Склад лікарського засобу:**

*діюча речовина* : 1 мл лікарського засобу містить каштану кінського плодів екстракт рідкий (1:7,1) (extractum semen hippocastani fluidum) - 90 мг в перерахуванні на 9 мг есцину, тіаміну гідрохлорид - 4,5 мг;

*допоміжні речовини*: етанол 96 %, вода очищена.

**Лікарська форма.** Краплі.

Рідина від жовто-коричневого до червоно-коричневого кольору. При зберіганні допускається утворення незначного осаду.

**Назва і місцезнаходження виробника** . ПАТ «Галичфарм».

Україна, 79024, м . Львів, вул. Опришківська, 6/8.

**Фармакотерапевтична група.** Капіляростабілізуючі засоби. Код АТС C05C X.

Має ангіопротекторні властивості. Захищає від пошкодження лізосомальними гідролазами глікозаміноглікани у стінках мікросудин та сполучної тканини, що їх оточує, нормалізує у результаті цього підвищену судинно-тканинну проникність, покращує мікроциркуляцію, підсилює відтік лімфи. Усуває симптоми хронічної венозної недостатності (почуття втоми, важкості, напруження, свербіж, болю та набряклість нижніх кінцівок), підвищує тонус венозних судин, зменшує запальні явища.

**Показання для застосування.** Хронічна венозна недостатність варикозного та посттромботичного генезу або її ускладнення. Захворювання, пов'язані з функціональними порушеннями кровопостачання, наприклад застійні стани, запалення вен, варикозне розширення вен, набряклості і гемороїдальні вузли.

**Протипоказання.** Підвищена індивідуальна чутливість до компонентів препарату, тяжкі захворювання нирок, хронічна ниркова недостатність.

**Належні заходи безпеки при застосуванні.** При застосуванні препарату слід контролювати функцію нирок.

У випадку раптової появи незвичних серйозних проявів, особливо тільки в одній нозі, таких як набряк, зміна кольору шкіри, відчуття напруженості або жару, біль хворому слід негайно звернутися до лікаря, оскільки ці ознаки можуть бути симптомами тромбозу вен ніг, викликаного згустком крові.

У разі виникнення диспепсичних явищ рекомендується перейти на прийом препарату під час їди.

З обережністю застосовувати хворим з алергічними захворюваннями.

**Особливі застереження.**

**Застосування у період вагітності або годування груддю.** Препарат не рекомендується приймати у період вагітності або годування груддю через недостатність даних про безпеку його застосування в ці періоди.

**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.** Не вивчалась, але у зв'язку з вмістом 96 % спирту слід з обережністю приймати при керуванні транспортними засобами та роботі з потенційно небезпечними механізмами.

**Діти.** Досвід застосування дітям відсутній.

**Спосіб застосування та дози.** Внутрішньо. Дорослим та дітям старше 12 років рекомендується приймати по 10-20 крапель 3 рази на добу перед їдою з невеликою кількістю води. Курс лікування становить від 2 тижнів до 2-3 місяців.

Перед застосуванням рекомендується збовтувати.

**Передозування.** У випадку перевищення рекомендованих доз можливі: посилення побічних проявів, нефротоксичні реакції, артеріальна гіпотензія, тромбоз.

*Лікування* - відміна препарату, симптоматична терапія. Специфічного антидоту немає.

**Побічні ефекти.**

*З боку травного тракту:* біль в епігастральній ділянці, нудота, блювання, діарея;

*з боку серцево-судинної системи:* прискорене серцебиття;

*алергічні реакції,* у тому числі кропив'янка, почервоніння шкіри, відчуття жару, висипання, свербіж.

Як правило, описані побічні явища швидко минають після відміни препарату.

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

Ефект препарату знижують сірковмісні розчини для внутрішньовенного ведення (натрію тіосульфат). Препарат підвищує дію антикоагулянтів, тому при необхідності одночасного призначення з антикоагулянтами дозу останніх необхідно знижувати (під контролем протромбінового індексу).

Препарат не слід застосовувати одночасно з аміноглікозидними антибіотиками для уникнення посилення їх нефротоксичної дії. При одночасному застосуванні з антибіотиками цефалоспоринового ряду зв'язування есцину з білками плазми крові ускладнюється, внаслідок чого може підвищитися концентрація вільного есцину в крові та зрости ризик розвитку побічних реакцій.

Дія тіаміну інактивується 5-фторурацилом, оскільки останній конкурентно інгібує фосфорилування тіаміну в тіамін-пірофосфат.

**Термін придатності.** 2 роки.

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

Зберігати в недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 15 мл або 25 мл у флаконі-крапельниці, по 1 флакону-крапельниці у паці; по 25 мл у флаконі-крапельниці, закритому кришкою з контролем першого розкриття, по 1 флакону-крапельниці у паці.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.