

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ

по медицинскому применению лекарственного средства
(информация для пациентов)

ТРОКСИМЕТАЦИН

Торговое название препарата: ТРОКСИМЕТАЦИН

Международное непатентованное название (МНН): Troxerutin

Лекарственная форма: гель для наружного применения 2%.

Состав:

1,0 г геля для наружного применения содержит:

активное вещество:

Троксерутин 0,02 г;

вспомогательные вещества: карбомер, троламин, динатрия эдетат, бензалкония хлорид
раствор 50%, вода очищенная.

Описание: Однородный прозрачный гель от желтого до желто-зеленого цвета.

Фармакотерапевтическая группа: средства, снижающие проницаемость капилляров.
Биофлавоноиды.

Код АТХ: C05CA04.

Показания к применению

Трометацин применяется:

- для облегчения симптомов дискомфорта и чувства тяжести ног, связанных с незначительными нарушениями венозного кровообращения в нижних конечностях;
- для симптоматического лечения ушибов и растяжений.

Троксерутин является традиционным растительным лекарственным средством, его использование по данным показаниям основано исключительно на длительном опыте применения.

Способ применения и дозыСпособ применения:

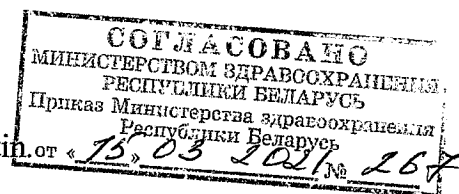
Местно, наносят на кожу.

Дозировка*Взрослые*

Гель наносят два раза в сутки (утром и вечером), осторожно втирая его в пораженные участки кожи легкими массирующими движениями. Если необходимо, можно применять под повязкой или эластичными чулками.

Особые группы пациентов

Нет данных о необходимости коррекции дозы у пациентов с почечной, печеночной недостаточностью, у лиц пожилого возраста.

Длительность применения

Длительность лечения определяется врачом индивидуально в зависимости от степени тяжести и течения заболевания. Если симптомы сохраняются более 1 недели, следует проконсультироваться с врачом или иным квалифицированным специалистом.

Если у Вас сложилось впечатление, что Троксиметацин действует слишком сильно или слишком слабо, обратитесь к лечащему врачу.

Побочные действия

Возможны аллергические реакции - крапивница, экзема, дерматит.

Если какая-нибудь побочная реакция станет серьезной, или у Вас отмечаются побочные реакции, не описанные в данном листке-вкладыше, пожалуйста, обратитесь к Вашему лечащему врачу.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к троксерутину или какому-либо вспомогательному веществу препарата.

Передозировка

В настоящее время о случаях передозировки троксерутина не сообщалось.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Клинически значимого взаимодействия препарата с другими лекарственными средствами неизвестно. При одновременном применении с препаратами для наружного применения могут образовываться новые соединения с непредсказуемыми свойствами.

Меры предосторожности

Продолжительное применение лекарственного средства может вызвать гиперчувствительность.

С осторожностью применять у пациентов с почечной недостаточностью.

С осторожностью применять у пациентов, одновременно принимающих антикоагулянты.

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

При внезапном появлении сильно выраженных симптомов венозной недостаточности (особенно на одной ноге) - отек, изменение цвета кожи, ощущение напряжения и жара, боль, - пациентам 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 совершать пешие прогулки и избегать продолжительного пребывания на солнце, длительного стояния на ногах, увеличения веса тела.

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.

Бензалкония хлорид, динатрия эдетат, содержащиеся в составе препарата, могут вызвать раздражение кожи.

Следует избегать попадания геля на открытые раны, глаза и слизистые оболочки.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
Республики Беларусь
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Применение во время беременности и кормления грудьюБеременность

Безопасность во время беременности не установлена. Использование во время беременности допустимо, если польза для матери превышает потенциальный риск для плода.

Кормление грудью

Безопасность во время кормления грудью не установлена. Использование во время кормления грудью допустимо, если польза для матери превышает потенциальный риск для младенца.

Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами

Не влияет.

Форма выпуска

Гель для наружного применения 2 %. По 30, 40 и 50 г в алюминиевые тубы, с внутренним лаковым покрытием, литографированной наружной поверхностью, мембраной и уплотняющим кольцом, с полиэтиленовой завинчивающейся крышкой. Каждая туба вместе с листком-вкладышем в картонной пачке.

Условия хранения

При температуре не выше 25°C. Хранить в оригинальной упаковке.

Хранить в недоступном для детей месте!

Срок годности

5 лет. После вскрытия использовать в течение 30 дней.

Не использовать по истечении срока годности!

Условия отпуска из аптек

Без рецепта врача.

Предприятие-производитель/организация, принимающая претензии

ВЕТПРОМ АД,

Болгария, г. Радомир

ул. "Отец Паисий" № 26

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь