

**СОГЛАСОВАНО**  
**МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ**  
**РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ**  
**Приказ Министерства здравоохранения**  
**Республики Беларусь**  
**от 18.08.2021 № 932**

**Листок-вкладыш: информация для потребителя**

**Троксерутин Софарма 2% гель**  
**Troxerutin Sopharma 2% gel**  
**троксерутин (troxerutin)**

**Прочтите внимательно весь листок-вкладыш перед началом применения этого лекарственного препарата, так как он содержит важную для Вас информацию.**  
 Всегда принимайте этот препарат точно так, как описано в этом вкладыше или как Вам сказал ваш врач или фармацевт.

- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочесть его снова.
- Если Вам необходима дополнительная информация или совет, обратитесь к фармацевту.
- Если у Вас появятся любые побочные действия, уведомите об этом вашего врача или фармацевта. Это включает и все возможные побочные действия, неописанные в этом листке-вкладыше.
- Вам следует обратиться за помощью к врачу, если ваше состояние ухудшается или не наблюдается его улучшения через 6-7 дней.

**В данном листке-вкладыше:**

1. Что представляет собой Троксерутин Софарма 2% гель и для чего используется
2. Что надо знать перед применением Троксерутин Софарма 2% гель
3. Как применять Троксерутин Софарма 2% гель
4. Возможные побочные действия
5. Как хранить Троксерутин Софарма 2% гель
6. Содержание упаковки и дополнительная информация

**1. Что представляет собой Троксерутин Софарма 2% гель и для чего используется**

Троксерутин Софарма 2% гель содержит активное вещество троксерутин, которое относится к группе, так называемых, ангиопротекторов. Эти лекарства уменьшают проницаемость и ломкость капилляров, оказывают антиоксидантное действие. Троксерутин обладает венотонизирующим, противовоспалительным и противоотечным действием. В результате лечения троксерутином уменьшается отечность ног и связанные с этим симптомы.

Троксерутин Софарма 2% гель предназначен:

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

**2. Что надо знать перед применением Троксерутин Софарма 2% гель****Не применяйте Троксерутин Софарма 2% гель**

- Если у Вас имеется повышенная чувствительность (аллергия) к троксерутину или любому другому компоненту препарата.

**Обратите особое внимание при лечении препаратом Троксерутин Софарма 2% гель в следующих случаях:**

- Продолжительное применение лекарственного препарата может вызвать проявления гиперчувствительности в месте применения.
- При внезапном появлении сильно выраженных симптомов венозной недостаточности (особенно на одной ноге) – отек, изменение цвета кожи, ощущение напряжения и жара, боль, обратитесь 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, 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, обратитесь к врачу.
- Если у Вас заболевание печени или Вы принимаете антикоагулянты, проконсультируйтесь с вашим врачом перед применением этого лекарственного препарата.
- Не рекомендуется использование у детей и подростков в возрасте до 18 лет из-за отсутствия соответствующих клинических данных.

**Другие лекарственные препараты и Троксерутин Софарма 2% гель**

Пожалуйста, сообщите лечащему врачу или фармацевту о всех других лекарствах, которые Вы принимаете или недавно принимали, в том числе и о тех, которые отпускаются без назначения врача.

При применении Троксерутин Софарма 2% гель не наблюдаются клинически значимые лекарственные или другие взаимодействия.

**Беременность, грудное вскармливание и fertильность**

Перед применением любого препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или фармацевтом.

Безопасность при лечении препаратом Троксерутин Софарма 2% гель во время беременности и кормления грудью не установлена. Использование во время беременности и кормления грудью допустимо, если польза для матери превышает потенциальный риск для плода/младенца.

**Управление транспортными средствами и работа с машинами**

Троксерутин Софарма 2% гель – лекарственное средство для наружного применения. Троксерутин Софарма 2% гель не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами и работать с машинами.

**Важная информация о некоторых входящих в состав компонентах Троксерутин Софарма 2% гель**

Содержащийся в составе препарата бензалкония хлорид может вызвать раздражение кожи. Не наносите гель непосредственно на грудь в период кормления грудью, так как ребенок может принять лекарство вместе с грудным молоком.

**3. Как применять Троксерутин Софарма 2% гель**

|   |
|---|
| СОГЛАСОВАНО<br>МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ<br>РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ<br>Приказ Министерства здравоохранения<br>Республики Беларусь |
|---|

Применяйте Троксерутин Софарма 2% гель, соблюдая в точности указания в этом листке-вкладыше. Если Вы в чем-то не уверены, обратитесь к Вашему врачу или фармацевту.

Троксерутин Софарма 2% гель применяют местно, нанося на кожу.

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

Длительность лечения определяется индивидуально в зависимости от степени тяжести и течения заболевания. Если через 6-7 дней симптомы заболевания не проходят или усиливаются, необходимо обратиться к врачу.

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

#### **Если Вы применили лекарство в большем количестве, чем было рекомендовано**

При местном применении препарата передозировка маловероятна. При случайном приеме больших количеств внутрь необходимо принять общие меры для выведения препарата из организма и провести симптоматическое лечение.

#### **Если Вы пропустили применение препарата**

Не используйте двойное количество препарата для компенсации пропущенного применения. Продолжайте применение в соответствии с инструкцией или рекомендацией врача.

#### **4. Возможные побочные действия**

Как и все лекарственные средства, этот лекарственный препарат может вызвать побочные действия, хотя они не наблюдаются у всех пациентов.

В большинстве случаев Троксерутин Софарма 2% гель хорошо переносится.

В редких случаях и при продолжительном применении возможно покраснение кожи и зуд. Если жалобы продолжаются или Ваше состояние ухудшается, обратитесь к врачу!

Если у Вас появятся какие-либо побочные действия, не указанные в данном листке-вкладыше, пожалуйста, сообщите об этом лечащему врачу или фармацевту.

#### **5. Как хранить Троксерутин Софарма 2% гель**

Хранить при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности после вскрытия тубы: 12 (двенадцать) месяцев.

Не используйте Троксерутин Софарма 2% гель после истечения срока годности, указанного на упаковке. Срок годности соответствует последнему дню указанного месяца.

Лекарственные препараты не следует выбрасывать в канализацию или в контейнер для бытовых отходов. Поинтересуйтесь у Вашего фармацевта, как утилизировать ненужные Вам лекарства. Эти меры будут способствовать охране окружающей среды.

|  |
|--|
| <b>СОГЛАСОВАНО</b><br>МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ<br>РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ<br>Приказ Министерства здравоохранения<br>Республики Беларусь |
|--|

## 6. Содержание упаковки и дополнительная информация 5559 - 2016

**Что содержит Троксерутин Софарма 2% гель**

- *Активное вещество:* троксерутин 20 мг в 1 г геля.
- *Вспомогательные вещества:* карбомеры, динатрия эдетат, бензалкония хлорид, натрия гидроксид, очищенная вода.

**Как выглядит Троксерутин Софарма 2% гель и что содержится в упаковке**  
Гель желто-зеленого цвета, без запаха.*Первичная упаковка*

40 г препарата дозируют в алюминиевые тубы с мембраной, лакированные с внутренней стороны безвредным лаком и укупоренные пластмассовыми колпачками из полипропилена.

*Вторичная упаковка*

Каждую тубу вкладывают в единичную складную пачку из картона, покрытого с одной стороны пигментом. В каждую пачку вкладывают листок-вкладыш из офсетной бумаги.

**Владелец регистрационного удостоверения и производитель**

АО СОФАРМА

1220 София, ул. Илиенское шоссе 16, Болгария.

**Дата последней актуализации листка-вкладыша:**

Октябрь 2020 г.

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь