

Листок-вкладыш – информация для пациента

ТРОКСЕРУТИН-МИК, 300 мг, капсулы
Троксерутин

- Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.
- Всегда применяйте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, Вам следует обратиться к врачу.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

1. Что из себя представляет препарат Троксерутин-МИК, и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед применением препарата Троксерутин-МИК.
3. Применение препарата Троксерутин-МИК.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Троксерутин-МИК.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ТРОКСЕРУТИН-МИК, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Препарат Троксерутин-МИК содержит действующее вещество троксерутин.

Показания к применению

Препарат Троксерутин-МИК применяется у взрослых для лечения (в составе комплексной терапии):

- симптомов вено-лимфатической недостаточности;
- симптомов, связанных с острым приступом геморроя.

Если в течение 2 месяцев улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА ТРОКСЕРУТИН-МИК***Не применяйте препарат Троксерутин-МИК если у Вас:***

- аллергия на троксерутин или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Троксерутин-МИК проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки если:

- у Вас имеются выраженные заболевания и нарушение функции почек;
- у Вас есть заболевания печени;
- у Вас есть заболевания сердечно-сосудистой системы;

СОГЛАСОВАНО
Министерством здравоохранения
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

от « 15 » 12 2022 г. № 1800

— у Вас появилась аллергия.

Если у Вас возникли очень сильные боли в области вен нижних конечностей, появились признаки воспаления, изменение цвета кожи, ощущается напряжение, уплотнение кожи, местное повышение температуры, возникла язва или отек одной или обеих ног, СРОЧНО ОБРАТИТЕСЬ К ВРАЧУ!

Препарат содержит лактозу, в связи с чем пациентам с редко встречающейся наследственной непереносимостью галактозы, дефицитом галактозы лопарей или глюкозо-галактозной мальабсорбцией не следует принимать этот препарат.

Ввиду наличия красителя (Е 104), лечение препаратом может вызвать реакции аллергического типа, в том числе астму. Риск появления аллергии из-за красителей выше при наличии аллергии к аспирину.

Для того чтобы лечение было эффективным необходимо строго соблюдать указания врача по дозировке и продолжительности лечения.

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.

Дети

Безопасность и эффективность троксерутина у детей до 18 лет на данный момент не установлена.

Другие препараты и препарат Троксерутин-МИК

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Беременность

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Троксерутин противопоказан в I триместре беременности (см. раздел 2). Во II и III триместрах беременности принимать по рекомендации врача, в случаях, если польза для женщины превышает потенциальный риск для плода.

Грудное вскармливание

Троксерутин противопоказан в период грудного вскармливания (см. раздел 2).

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Прием препарата не влияет на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ТРОКСЕРУТИН-МИК

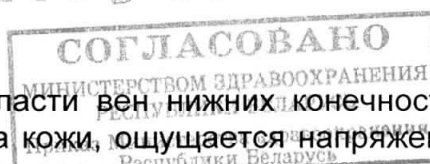
Всегда применяйте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза:

Лечение вено-лимфатической недостаточности нижних конечностей и симптомов, связанных с острым приступом геморроя

Предпочтительная дозировка – по 1 капсуле (300 мг) 2-3 раза в сутки в зависимости от тяжести симптомов.

Лечение этой дозой продолжается до объективного клинического улучшения (уменьшение отеков и других симптомов венозной недостаточности), обычно в пределах 2 -х недель.



2395 Б-2022

Путь и способ введения

Принимать внутрь во время еды, запивая достаточным количеством воды.

Если Вы приняли препарата Троксерутин-МИК больше, чем следовало

После приема препарата внутрь в чрезмерной дозе его прием необходимо прекратить и обратиться к врачу или в медицинское учреждение.

При развитии нежелательных реакций препарат следует отменить.

Если Вы забыли принять препарат Троксерутин-МИК

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

Если Вы прекратили прием препарата Троксерутин-МИК

После объективного клинического улучшения (уменьшение отека и других симптомов венозной недостаточности) лечение можно прекратить, причем при повторном появлении симптоматики его можно возобновить.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Подобно всем лекарственным препаратам препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Прекратите принимать препарат Троксерутин-МИК и немедленно сообщите лечащему врачу, если у вас появятся какие-либо из следующих симптомов, которые возникают очень редко:

- кожная сыпь, отек лица, губ, языка или горла;
- крапивница;
- затрудненное дыхание или глотание

поскольку они могут быть первыми признаками аллергической реакции, которая может быть тяжелой.

Редкие нежелательные реакции (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000):

- желудочно-кишечные расстройства (метеоризм, диарея, боли в желудке, раздражение желудка, диспепсия);
- кожная сыпь и крапивница.

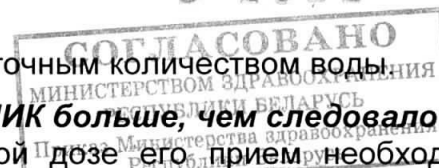
Очень редкие нежелательные реакции (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000):

- аллергические реакции – (см. выше)
- головокружение, головная боль, утомляемость, приливы.

Эти реакции обычно слабо выражены и быстро проходят после прекращения лечения. Следует проконсультироваться с врачом, если они являются более выраженными или делятся более нескольких дней.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас появились нежелательные реакции, сообщите об этом своему лечащему врачу. Это также относится к любым нежелательным реакциям, которые не указаны в данном листке-вкладыше. Вы можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным в Республике Беларусь (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Министерства здравоохранения Республики Беларусь, <http://www.rceth.by>). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности лекарственного препарата.



2395 Б-2022

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ТРОКСЕРУТИН-МИК

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Хранить в защищенном от влаги и света месте при температуре от 15 °С до 25 °С. Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Не выбрасывайте препараты в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Троксерутин-МИК содержит:

Действующее вещество: троксерутин – 300,0 мг.

Вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, магния стеарат.

Оболочка капсулы содержит: желатин, вода очищенная, титана диоксид Е 171, хинолиновый желтый Е 104, красный очаровательный Е 129.

Внешний вид препарата и содержимое упаковки

Капсулы твердые желатиновые цилиндрической формы с полусферическими концами желтого цвета.

По 10 капсул в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной, по 5 контурных ячейковых упаковок вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

Условия отпуска

Отпуск производится без рецепта врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

УП «Минскинтеркапс», Республика Беларусь,

220075, г. Минск, ул. Инженерная, д. 26

тел./факс: +375 17 276-01-59

e-mail: info@mic.by

За любой информацией о препарате следует обращаться к локальному представителю держателя регистрационного удостоверения:

УП «Минскинтеркапс», Республика Беларусь,

220075, г. Минск, ул. Инженерная, д. 26

тел./факс: +375 17 276-01-59

e-mail: info@mic.by

Листок-вкладыш пересмотрен

Дата последнего пересмотра:

Подробные сведения о препарате содержатся на официальном сайте www.rceth.by.

