



## ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ

### ТРОКСЕРУТИН – МИК

**Торговое название:** Троксерутин-МИК

**Международное непатентованное название (МНН):** Troxerutin

**Химическое название:** 3', 4', 7' три (2-гидроксиэтил) рутозид.

**Форма выпуска:** капсулы 200 мг.

**Состав:** одна капсула содержит: троксерутина – 200 мг.

**Вспомогательные вещества:** лактоза, крахмал картофельный, кальция стеарат.

**Состав оболочки капсул:** желатин, глицерин, вода очищенная, титана диоксид Е-171, натрия лаурилсульфат, красители: хинолиновый желтый Е-104, солнечный закат желтый Е-110.

**Описание.** Капсулы твердые желатиновые цилиндрической формы с полусферическими концами, желтого цвета.

**Фармакотерапевтическая группа:**

Средства, снижающие проницаемость капилляров. Биофлавоноиды.

Код ATX: C05CA04.

#### **Показания к применению**

Лечение (в составе комплексной терапии) симптомов венозно-лимфатической недостаточности:

- тяжесть в ногах;
- боли;
- отечность;
- трофические нарушения.

Лечение (в составе комплексной терапии) симптомов, связанных с острыми приступами геморроя.

#### **Способ применения и дозы**

Троксерутин-МИК принимают внутрь во время еды, запивая достаточным количеством воды.

Начальная доза – по 2 капсулы 3 раза в сутки. Лечение в данной дозировке следует продолжать до объективного клинического улучшения (уменьшения отека и других симптомов венозной недостаточности), обычно – в пределах 2 недель.

Поддерживающая доза – по 1 капсуле 3 раза в сутки. Курс лечения – 2-4 недели.

После редукции симптомов лечение можно прекратить, при повторном появлении симптоматики его можно провести снова по вышеописанной схеме.

**Особые категории пациентов:**

Пациенты пожилого возраста: коррекция дозы не требуется.

Пациенты с декомпенсированной недостаточностью функции печени и почек: рекомендуется уменьшение дозы.

#### **Меры предосторожности**

Для того чтобы появился ожидаемый терапевтический результат, необходимо строго соблюдать указания врача по дозировке и продолжительности лечения.

Не рекомендуется длительное использование пациентам с выраженными нарушениями функции почек.

Препарат неэффективен при отеках вследствие заболеваний печени, почек или сердечно-сосудистой системы.

Препарат содержит лактозу и не рекомендован пациентам с лактозной недостаточностью, галактоземией или глюкозным/галактозным синдромом мальабсорбции.

Ввиду наличия красителей (Е-104 и Е-110) лечение препаратом может вызвать реакции аллергического типа, в том числе астму. Риск появления аллергии выше при наличии аллергии к аспирину.

При нарушениях венозного кровообращения максимальный эффект лечения наблюдается при здоровом, сбалансированном образе жизни, при этом необходимо избегать длительного пребывания на солнце, длительного стояния на ногах, увеличения веса тела, совершать пешие прогулки.

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.

Если возникают аномально сильные жалобы, в особенности – на состояние ног, которые характеризуются воспалением, изменением цвета кожи, чувством напряжения или жара, уплотнениями под кожей, болями, язвами, тромбофлебитом, отеком одной или обеих ног, следует незамедлительно обратиться к врачу, так как данные симптомы могут являться признаками серьезного заболевания (тромбоза вен нижних конечностей). То же относится к признакам сердечной и почечной недостаточности.

При острых приступах геморроя прием данного препарата не заменяет специального лечения других заболеваний аноректальной области. Лечение должно назначаться коротким курсом. Если симптомы не проходят быстро, необходимо провести проктологическое обследование и пересмотреть проводимую терапию.

#### ***Применение при беременности и кормлении грудью***

Не рекомендуется применять в I триместре беременности, во II-ом и III-ем триместрах беременности – по рекомендации врача, в случаях, если польза для женщины превышает потенциальный риск для плода.

Нет данных о применении троксерутина в период грудного вскармливания.

#### ***Взаимодействие с другими лекарственными средствами***

Данные о лекарственном взаимодействии препарата Троксерутин-МИК отсутствуют.

#### ***Побочное действие***

Указанную ниже частоту нежелательных реакций определяли, используя следующее примечание: очень часто ( $\geq 1/10$ ), часто ( $\geq 1/100 - < 1/10$ ), нечасто ( $\geq 1/1000 - < 1/100$ ), редко ( $\geq 1/10000 - < 1/1000$ ), очень редко ( $< 1/10000$ ), включая отдельные случаи.

При лечении препаратом Троксерутин-МИК возможно появление следующих побочных реакций:

Класс системы органов	Очень редко	Редко
Нарушения со стороны иммунной системы	анафилактический шок; анафилактоидные реакции; реакции гиперчувствительности	
Нарушения со стороны	головная боль;	

<b>Класс системы органов</b>	<b>Очень редко</b>	<b>Редко</b>
нервной системы	головокружение	
Нарушения со стороны сосудистой системы	приливы	
Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта		гастралгия; желудочный дискомфорт; диспепсия; метеоризм; диарея
Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей		сыпь; зуд; крапивница
Общие нарушения	усталость	

#### **Передозировка**

После приема внутрь Троксерутина-МИК в чрезмерной дозе при развитии серьезных нежелательных реакций препарат следует отменить, вызвать рвоту; при необходимости – симптоматическая терапия, можно провести перitoneальный диализ.

#### **Противопоказания**

- язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки;
- хронический гастрит (в фазе обострения);
- гиперчувствительность к троксерутину;
- беременность (I триместр);
- период лактации.

**Влияние на возможность вождения автомобиля, работу с техникой**  
Не влияет.

#### **Упаковка**

Твердые желатиновые капсулы, по 10 капсул в контурной ячейковой упаковке, по 5 контурных ячейковых упаковок вместе с листком-вкладышем в пачке.

#### **Условия хранения**

Хранят в защищенном от влаги и света месте при температуре от 15°C до 25°C.

Хранят в недоступном для детей месте.

#### **Срок годности**

3 года. Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке.

#### **Условия отпуска**

Отпуск производится без рецепта врача.

#### **Информация о производителе:**

УП «Минскинтеркапс», Республика Беларусь,  
220075, г. Минск, а/я 112, ул. Инженерная, д. 26  
тел./факс (+ 37517) 344-18-66  
e-mail: [info@mic.by](mailto:info@mic.by), [www.mic.by](http://www.mic.by)