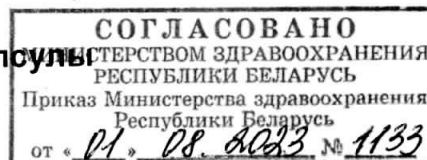


**Листок-вкладыш – информация для пациента**

**ТРОКСЕРУТИН-МИК, 200 мг, капсулы**  
Троксерутин



- Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.
- Всегда принимайте 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 чем следует знать перед приемом препарата Троксерутин-МИК.
3. Прием 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. Троксерутин укрепляет стенки сосудов и снижает их проницаемость. Оказывает противовоспалительное действие на ткани вокруг кровеносных сосудов.

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

- отеков и симптомов, связанных с венозно-лимфатической недостаточностью (тяжесть в ногах, боли, отечность, покалывание);
- симптомов, связанных с острым приступом геморроя (боль, зуд, кровотечение).

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

**2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА ТРОКСЕРУТИН-МИК*****Не принимайте 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 приемом препарата Троксерутин-МИК проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки если:

- у Вас имеются заболевания и выраженные нарушения функции почек;
- у Вас есть заболевания печени;
- у Вас есть заболевания сердечно-сосудистой системы;
- у Вас появилась аллергия.

**СРОЧНО ОБРАТИТЕСЬ К ВРАЧУ**, 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.

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.

***Вспомогательные вещества***

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

Препарат Троксерутин-МИК содержит краситель апельсиновый желтый (E110), который может вызвать аллергические реакции.

***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***

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

***Беременность***

Троксерутин противопоказан в I триместре беременности. Во II и III триместрах беременности прием препарата – по рекомендации врача, если польза для женщины превышает потенциальный риск для плода.

***Грудное вскармливание***

Троксерутин противопоказан в период грудного вскармливания.

***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 принимайте 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 венозно-лимфатической недостаточности нижних конечностей и симптомов, связанных с острым приступом геморроя

Предпочтительная дозировка – от 600 мг (по 1 капсуле 3 раза в сутки) до 800 мг (по 2 капсуле 2 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.

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

**Способ применения**

Принимать внутрь во время еды, запивая достаточным количеством воды.

Если Вы чувствуете, что действие препарата Троксерутин-МИК слишком слабое или слишком сильное, обратитесь к врачу или работнику аптеки.

**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 и немедленно сообщите лечащему врачу, если у Вас появятся какие-либо из симптомов, перечисленных ниже:**

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

Эти симптомы могут быть первыми признаками аллергической реакции, которая может быть тяжелой.

**Нежелательные реакции перечислены в соответствии с частотой встречаемости:**

*Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000):*

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

Очень редко (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 длятся более нескольких дней.

#### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через систему сообщений государств – членов Евразийского экономического союза:

#### **Республика Беларусь**

УП «Центр экспертизы и испытаний в здравоохранении»

Электронная почта: [rcpl@rceth.by](mailto:rcpl@rceth.by), [rceth@rceth.by](mailto:rceth@rceth.by)

<http://www.rceth.by>

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности лекарственного препарата.

### **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 препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожить) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

### **6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ**

#### ***Препарат Троксиерутин-МИК содержит:***

*Действующее вещество:* троксиерутин – 200 мг.

*Вспомогательные вещества:* лактозы моногидрат, крахмал картофельный, кальция стеарат.

*Оболочка капсулы* содержит: желатин, вода очищенная, титана диоксид (E171), хинолиновый желтый (E104), апельсиновый желтый (E110).

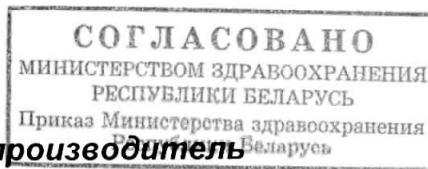
#### ***Внешний вид препарата и содержимое упаковки***

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 укладывают в пачку из картона.

#### ***Условия отпуска***

Отпуск производится без рецепта.

**Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

УП «Минскинтеркапс», Республика Беларусь,

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

Телефон/факс: +375 17 276-01-59

Электронная почта: info@mic.by

*За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий, следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.*

**Листок-вкладыш пересмотрен**

Дата последнего пересмотра:

Подробные сведения о препарате Троксеутин-МИК содержатся на официальном сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» [www.rceth.by](http://www.rceth.by).