

**ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ**  
по медицинскому применению лекарственного средства  
**Троксовазол**

*Прочтайте внимательно листок-вкладыш перед применением лекарственного средства.  
Сохраните этот листок-вкладыш. Вам может понадобиться прочитать его заново. Если у Вас  
возникнут дополнительные вопросы, пожалуйста, проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом.*

**Международное непатентованное название:** Troxerutin.

**Лекарственная форма:** гель для наружного применения.

**Описание лекарственной формы:** однородный гель от золотисто-желтого до желтовато-коричневого цвета. Допускается наличие пузырьков воздуха.

**Состав:** 1 г лекарственного средства содержит в качестве действующего вещества 20 мг троксерутина.

**Вспомогательные вещества:** карбомер, пропиленгликоль, макрогол 400, глицерин, динатрия эдетат, бензалкония хлорид, калия дигидрофосфат, динатрия фосфат додецидраграт, диэтаноламин, вода очищенная.

**Фармакотерапевтическая группа:** средства, снижающие проницаемость капилляров (ангиопротекторы).

**Показания к применению**

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

**Способ применения и дозировка**

**Способ применения**

Местно, наносят на кожу.

**Дозировка**

**Взрослые**

Гель наносят два раза в сутки (утром и вечером), осторожно втирая его в поражённые участки кожи лёгкими 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.

**Побочное действие**

Возможны аллергические реакции – крапивница, экзема, дерматит.

## **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к активному веществу или любому из вспомогательных веществ препарата.

## **Передозировка**

В настоящее время о случаях передозировки троксерутина при местном применении в рекомендуемых дозах не сообщалось. При случайном проглатывании большого количества необходимо провести общие меры выведения (рвотные средства) и симптоматическое лечение. При наличии показаний проводится перitoneальный диализ.

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Клинически значимого взаимодействия препарата с другими лекарственными средствами неизвестно. При одновременном применении с препаратами для наружного применения могут образоваться 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 пациентам следует обратиться к врачу.

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

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

## **Применение в период беременности и кормления грудью**

### **Беременность**

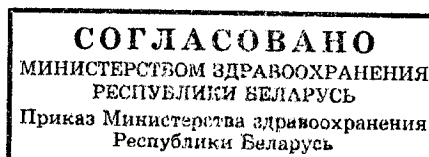
Безопасность во время беременности не установлена. Использование во время беременности допустимо, если польза для матери превышает потенциальный риск для плода.

### **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 управлять автомобилем и работать с механизмами**

Не влияет.



**Условия хранения**

Хранить в защищённом от света месте при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

3 года. Срок годности указан на упаковке. Лекарственное средство нельзя применять после окончания срока годности, указанного на упаковке.

**Условия отпуска из аптек**

Лекарственное средство отпускается без рецепта врача.

**Форма выпуска**

По 30,0 г и 50,0 г в тубы из комбинированного материала с бушонами или в тубы из полимерных материалов. Каждую тубу вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

**Информация о производителе:**

ООО «Фармтехнология», 220024 г.Минск, ул. Корженевского, 22.

Телефон: (017) 309-44-88; E-mail: ft@ft.by.

Сайт: www.ft.by.

**СОГЛАСОВАНО**

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь