

Листок-вкладыш: информация для потребителя
Троксөвасол[®], 20 мг/г, гель для наружного применения
троксерутин

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Данный лекарственный препарат является препаратом, отпускаемым без рецепта.
- Всегда применяйте препарат в точности с данным листком 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 лечащему врачу или к работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к врачу. 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 Троксөвасол[®], и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата Троксөвасол[®].
3. Применение препарата Троксөвасол[®].
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Троксөвасол[®].
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат Троксөвасол[®], и для чего его применяют

Препарат Троксөвасол[®] содержит в качестве активного вещества троксерутин. Троксерутин укрепляет стенки сосудов (капилляров). Применяется для снятия отека и симптомов, связанных с хронической венозной недостаточностью (усталость, тяжесть, отек, боль и скованность, онемение и покалывание в ногах, при болях после склеротерапии или длительных путешествий), а также для снятия боли и отека травматического происхождения, таких как растяжение связок или травма мышц. Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, Вам необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед применением препарата Троксөвасол[®]

Противопоказания

Не применяйте препарат Троксөвасол[®]:

– если у Вас повышенная чувствительность (аллергия) к троксерутину, а также к любым другим компонентам препарата (перечисленным в разделе 6 листка-вкладыша).

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Троксөвасол[®] проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Продолжительное применение лекарственного препарата может вызвать гиперчувствительность.

С осторожностью применять у пациентов с почечной недостаточностью.

С осторожностью применять у пациентов, одновременно принимающих антикоагулянты. 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 следует обратиться к врачу.

Дети и подростки

Не рекомендуется использование препарата у детей и подростков в возрасте до 18 лет из-за отсутствия соответствующих клинических данных.

Другие препараты и препарат Троксвазол®

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты.

Данные относительно лекарственных взаимодействий отсутствуют.

Беременность и грудное вскармливание

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

Безопасность применения во время беременности и кормления грудью не установлена.

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

Влияние на способность управлять транспортными средствами или работать с механизмами

Троксвазол® не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

Препарат Троксвазол® содержит бензалкония хлорид, пропиленгликоль

Препарат Троксвазол® содержит бензалкония хлорид и пропиленгликоль, которые могут вызывать кожные реакции, раздражать кожу.

3. Применение препарата Троксвазол®

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

Рекомендуемые дозы

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

Продолжительность лечения

Продолжительность лечения определит Ваш лечащий врач. Длительность лечения зависит от степени тяжести и течения заболевания.

Если Вы применили большее количество препарата Троковазол[®], чем следовало
Случаи передозировки при местном применении троксерутина не описаны.

Если Вы забыли применить препарат Троковазол[®]

Если Вы забыли нанести гель Троковазол[®], сделайте это, как только вспомните. Не применяйте двойную дозу препарата, чтобы компенсировать пропущенную.

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

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам Троковазол[®] может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

При применении троксерутина возможны аллергические реакции – крапивница (волдырная сыпь на коже), экзема (воспаление кожи, сопровождающееся сыпью, покраснением, зудом), дерматит (воспаление кожи после контакта с раздражающим веществом).

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 в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства – члена Евразийского экономического союза. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

220037, г. Минск, Товарищеский пер., 2а.

Телефон: +375 (17) 242 00 29; факс: +375 (17) 242 00 29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт: <https://www.rceth.by>

5. Хранение препарата Троковазол[®]

Храните препарат в недоступном для детей месте.

Храните препарат в оригинальной упаковке (тубе) для защиты от света при температуре не выше 25°C.

Срок годности указан на упаковке. Не применяйте препарат после истечения срока годности. Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте препарат 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 Троковазол[®] содержит

Действующим веществом является троксерутин.

1 г геля Троковазол[®] содержит 20,0 мг троксерутина.

Прочими вспомогательными веществами являются: карбомер, пропиленгликоль, макрогол 400, глицерин, динатрия эдетат, бензалкония хлорид, калия дигидрофосфат, динатрия фосфат додекагидрат, диэтаноламин, вода очищенная.

Препарат Троксвазол® содержит бензалкония хлорид и пропиленгликоль (см. раздел 2).

Внешний вид препарата Троксвазол® и содержимое упаковки

Гель для наружного применения.

Однородный гель от золотисто-желтого до желтовато-коричневого цвета. Допускается наличие пузырьков воздуха.

По 50 г и 100 г в тубах из комбинированного материала с бушонами или в тубах из полимерных материалов. Каждая туба вместе с листком-вкладышем помещена в пачку из картона.

Не все размеры упаковок могут быть доступны для реализации.

Категория отпуска лекарственного препарата

Лекарственный препарат относится к категории отпуска без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

ООО «Фармтехнология»

220024, г. Минск, ул. Корженевского, 22.

Телефон: (017) 309 44 88.

E-mail: ft@ft.by.

Прочие источники информации

Подробные сведения о препарате содержатся в едином реестре лекарственных средств.

Листок-вкладыш доступен в едином реестре зарегистрированных лекарственных средств и на официальном сайте уполномоченного органа Евразийского экономического союза www.rceth.by