

**Листок-вкладыш – информация для пациента****ТРОКСЕРУТИН-МИК, 300 мг, капсулы**

Действующее вещество: 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 чём 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 и относится к группе «Ангиопротекторы. Препараты, снижающие проницаемость капилляров. Биофлавоноиды».

**Показания к применению**

Препарат Троксерутин-МИК применяется у взрослых в возрасте от 18 лет для лечения (в составе комплексной терапии):

- симптомов, связанных с вено-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;
- если у Вас есть заболевания печени;
- если у Вас есть заболевания сердечно-сосудистой системы;
- если 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!

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**

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

### **Беременность**

Троксерутин противопоказан в I триместре беременности.

Во II и III триместрах беременности принимать по рекомендации врача, в случае, 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 оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

### **Вспомогательные вещества**

Препарат Троксерутин-МИК содержит лактозы моногидрат. Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

## **3. ПРИЕМ 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 симптомов, связанных с острым приступом геморроя

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

**Продолжительность лечения**

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

**Способ применения**

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 (уменьшения отеков 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 прием препарата и немедленно обратитесь к врачу, если почувствуете любую из приведенных ниже нежелательных реакций:**

- 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 делятся 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 (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

### Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

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

Телефон/факс: +375 17 242–00–29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт: www.rceth.by

## **5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ТРОКСЕРУТИН-МИК**

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

Храните в оригинальной упаковке (блестере) для защиты от влаги при температуре не выше 25 °C.

Не принимайте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке после «Годен до».

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

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

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

### *Препарат Троксерутин-МИК содержит*

*Действующим веществом является троксерутин.*

*Каждая капсула содержит 300 мг троксерутина.*

*Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: лактозы моногидрат, магния стеарат.*

*Оболочка капсулы содержит: желатин, вода очищенная, титана диоксид (E171), хинолиновый желтый (E104), красный очаровательный (E129).*

### *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 ПВХ и фольги алюминиевой печатной лакированной. По 5 контурных ячейковых упаковок вместе с листком-вкладышем в пачке.*

### *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:

***Прочие источники информации***

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза:  
<https://eec.eaeunion.org/>