

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату

ТРОКСЕРУТИН СОФАРМА
(TROXERUTIN SOPHARMA)

Склад лікарського засобу:

діюча речовина: 1 капсула містить троксерутину 300 мг;

допоміжні речовини: лактози моногідрат, кремнію діоксид колоїдний, безводний; макрогол 6000; магнію стеарат; тверда желатинова капсула (желатин, Е 104, жовтий захід FCF (Е 110), Е 171).

Лікарська форма. Капсули.

Тверді циліндричні непрозорі желатинові капсули жовтого кольору.

Назва і місцезнаходження виробника.

АТ "Софарма".

1220, Софія, Ілієнське шосе 16, Болгарія.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що знижують проникність капілярів (ангіопротектори). Біофлавоноїди. Код АТС С05СА04.

Троксерутин – капіляротонічний засіб. Його фармакодинаміка пов'язана з пригніченням гіалуронідази та антиоксидантної активності. Він запобігає окисненню аскорбінової кислоти і адреналіну, пригнічує перекисне окиснення жирів. Троксерутин не лише зменшує проникність і ламкість капілярів і захищає базальні мембрани ендотеліальних клітин від ушкоджень різними збудниками, але й має ще низку ефектів – мембраностабілізуючий, антигеморагічний, радіопротекторний, детоксикуючий, антиалергічний, вентонічний.

Максимальна концентрація препарату в плазмі спостерігається через 2-8 годин після прийому. Другий максимум, обумовлений виникненням біотрансформаційних процесів, спостерігається приблизно через 30 годин після прийому препарату. Протягом 24 годин із сечею виділяється близько 25 % перорально прийнятої дози, а із жовчю – близько 70 %.

Показання для застосування.

Зменшення набряку та усунення пов'язаних з хронічною венозною недостатністю симптомів. Посттромботичний синдром. Варикозний дерматит. Варикозні виразки при використанні еластичної перев'язки. При геморої для полегшення симптомів. У комплексній терапії діабетичної ретинопатії.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до діючої або допоміжних речовин.

Належні заходи безпеки при застосуванні.

Не слід застосовувати препарат пацієнтам з непереносимістю галактози, лактазним дефіцитом Лаар або глюкозо-галактозною мальабсорбцією. Барвник Е 110 може викликати алергічні реакції.

Особливі застереження.

Пацієнти з набряком нижніх кінцівок, що викликаний захворюваннями серця, нирок або печінки, не повинні застосовувати препарат, оскільки він не є ефективним при цих станах.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Не слід застосовувати препарат в перші три місяці вагітності.

В II і III триместрах вагітності і в період годування груддю можливе застосування під наглядом лікаря, якщо очікувана користь для матері перевищує потенційний ризик для плода і дитини.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

Не впливає.

Діти.

Немає даних про застосування препарату у дітей.

Спосіб застосування та дози.

Препарат призначають дорослим внутрішньо під час їди по 1 капсулі 2 - 3 рази на добу. Симптоми зазвичай проходять менш ніж за 2 тижні. Рекомендується підтримувати дозування до повного зникнення симптомів.

Підтримуюче лікування – по 1 капсулі на добу протягом 3 - 4 тижнів.

Передозування.

Малоймовірна поява будь-яких симптомів при випадковому прийомі великої кількості капсул. У таких випадках специфічний антидот відсутній, лікування – симптоматичне.

Побічні ефекти.

При застосуванні препарату можливе почервоніння шкіри, слабкі шлунково-кишкові розлади та головний біль.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Дані відсутні.

Термін придатності.

5 років.

Умови зберігання.

Зберігати у недоступному для дітей місці. Зберігати в оригінальній упаковці (в сухому, захищеному від світла місці) при температурі не вище 25 °С.

Упаковка.

Капсули по 300 мг у блістері по 10 штук; по 5 блістерів у картонній упаковці.

Категорія відпуску.

Без рецепта.