

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	
КМ ВРЗ №	20210371
Разрешение №	BG/MMP-56805
Одобрение №	01.12.2021

Листовка: информация за пациента

Троксерутин АБР 20 mg/g гел
Troxerutin ABR 20 mg/g gel

Троксерутин
Troxerutin

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия фармацевт.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.
- Ако след 7 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Троксерутин АБР гел и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Троксерутин АБР гел
3. Как да използвате Троксерутин АБР гел
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Троксерутин АБР гел
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Троксерутин АБР гел и за какво се използва

Лекарственият продукт Троксерутин АБР гел съдържа активното вещество троксерутин. Троксерутин укрепва стените на кръвоносните съдове (капилярите). Той притежава венотонизиращо, противовъзпалително и противооточно действие.

Използва се за облекчаване на отока и свързаните с хроничната венозна недостатъчност симптоми (умора, тежест, подуване, болки и схващане, изтръпване и мравучкане на краката, при болка след склеротерапия или продължително пътуване), както и за облекчаване на болка и оток от травматичен произход, като изкълчване или мускулна контузия.

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Троксерутин АБР гел

Не използвайте Троксерутин АБР гел, ако:

- сте алергични към троксерутин или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да използвате Троксерутин АБР гел.

Троксерутин АБР гел не трябва да се нанася върху лигавици, открити рани

Продължителното прилагане на лекарствения продукт може да доведе до прорив на свръхчувствителност на мястото на приложение.



Употреба на други лекарства и Троксерутин АБР гел

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемате други лекарства.

Няма данни за лекарствени взаимодействия.

Бременност, кърмене и фертилитет

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Няма данни за нежелани ефекти върху плода и новороденото при използване на продукта. Като предпазна мярка, Троксерутин АБР не трябва да се използва през първите 3 месеца от бременността, освен ако не се консултирате с лекар.

Ако кърмите, не прилагайте това лекарство върху гърдите си, тъй като бебето би могло да го поеме с млякото.

Кърмещите жени е препоръчително да се консултират с лекар преди да използват Троксерутин АБР гел.

Шофиране и работа с машини

Троксерутин АБР гел не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

Троксерутин АБР гел съдържа бензалкониев хлорид

Бензалкониевият хлорид може да причини локално дразнене на кожата.

3. Как да използвате Троксерутин АБР гел

Винаги използвайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Прилага се външно, два пъти дневно. Гелът се втрива с леки, масажирани движения върху засегнатите участъци на кожата до пълното му резорбиране. При необходимост може да се прилага и под стегната или еластична превръзка.

При по-тежки случаи се препоръчва комбинирана терапия с троксерутин приеман през устата.

При остър тромбофлебит Троксерутин АБР гел трябва да се използва само по указание на лекар, като гелът трябва да се нанася внимателно върху засегнатия участък без той да бъде масажиран.

Пациенти с нарушена сърдечна, бъбречна или чернодробна функция

Отокът на краката поради сърдечни, чернодробни или бъбречни нарушения не е индикация за Троксерутин АБР, тъй като ефектите на троксерутин не са изследвани при тези показания.

Деца и юноши

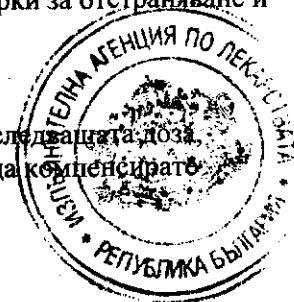
Не са провеждани клинични проучвания при деца и юноши. Поради това не се препоръчва употребата на Троксерутин АБР при тези групи пациенти.

Ако сте използвали повече от необходимата доза Троксерутин АБР гел

При локално приложение на продукта е малко вероятно да се появи предозироване. При случайно поглъщане на големи количества е необходимо да се приложат общи мерки за отстраняване и провеждане на симптоматично лечение.

Ако сте пропуснали да приложите Троксерутин АБР гел

Ако сте пропуснали да приложите лекарството и приближава времето за следващата доза, приложете го както обикновено. Не използвайте двойно количество, за да компенсирате пропуснатата доза.



Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

В редки случаи е възможно да се наблюдават реакции на кожно дразнене или свръхчувствителност – зачервяване, сърбеж, обрив. Тези симптоми преминават бързо след прекратяване на лечението.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

тел.: +359 28903417

уебсайт: www.bda.bg.

Като, съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Троксирутин АБР гел

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява при температура под 25°C.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка след означеното в „Годен до....“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Срок на годност след първо отваряне на опаковката – 3 месеца.

След първо отваряне на тубата да се съхранява в оригиналната опаковка, на защитено от пряка слънчева светлина място, при температура под 25°C

Не изхвърляйте лекарства в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Троксирутин АБР гел:

- Активното вещество е троксирутин. 1 g гел съдържа 20 mg троксирутин.
- Другите съставки са: бензалкониев хлорид, карбомер интерполимер, динатриев едетат, натриев хидроксид, пречистена вода.

Как изглежда Троксирутин АБР гел и какво съдържа опаковката:

Прозрачен гел с жълт до тъмножълт цвят.



По 40 g гел в бели алуминиеви туби с мембрана и латексов пръстен, затворени с пластмасова капачка на винт.

По 1 туба в картонена кутия, заедно с листовка.

Притежател на разрешението за употреба

Антибиотик-Разград АД
бул. "Априлско въстание" 68, офис 201
7200 Разград, България

Производител

Балканфарма-Разград АД
бул. "Априлско въстание" 68
7200 Разград, България

За допълнителна информация относно този лекарствен продукт, моля свържете се с локалния представител на притежателя на разрешението за употреба:

Антибиотик-Разград АД
бул. "Априлско въстание" 68, офис 201
7200 Разград, България
тел. 084 613 427
e-mail: office@antibiotic.bg

Дата на последно преразглеждане на листовката – 09.2021

