

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ НА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА

Листовка - Приложение 2

Към Рег. № 9900436

Разрешение № 12467, 10. 08. 2010

Одобрение № /

ТРОКСЕМЕД 300 mg капсули, твърди
TROXEMED 300 mg capsules, hard

Прочетете внимателно цялата листовка, тъй като съдържа важна за Вас информация.

Това лекарство се отпуска без лекарско предписание. Въпреки това, за да получите най-добри резултати от лечението, Вие трябва внимателно да спазвате инструкциите за употреба на лекарствения продукт.

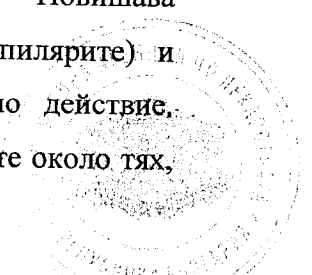
- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия фармацевт.
- Вие трябва да потърсите лекарска помощ, в случай че Вашите симптоми се влошават или не се подобряват.
- Ако някоя от нежеланите реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

В тази листовка:

1. Какво представлява Троксемед и за какво се използва
2. Преди да приемете Троксемед
3. Как да приемате Троксемед
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Троксемед
6. Допълнителна информация

1. КАКВО ПРЕДСАВЛЯВА ТРОКСЕМЕД И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Троксемед е продукт с изразено антиварикозно действие. Повишава устойчивостта и тонуса на най-малките кръвоносни съдове (капилярите) и нормализира тяхната пропускливост. Има и противовъзпалително действие. Подобрява функцията и храненето на кръвоносните съдове и тъканите около тях.



в резултат на което се намаляват или изчезват отоците и болката, съпътстваща разширените вени.

Троксемед се прилага за:

Облекчаване на отока и свързаните с него симптоми като умора, тежест, подуване и болки в краката, крампи, парестезии, “непочиващи крака”.

При пациенти с доказани варикозни вени, които носят еластични чорапи, Троксемед оказва допълнително положително въздействие.

При болни с хемороиди Троксемед намалява отока и облекчава неприятните симптоми.

Троксемед се прилага в комплексната терапия на лимфоедема и диабетна ретинопатия.

2. ПРЕДИ ДА ПРИЕТЕ ТРОКСЕМЕД

Не приемайте Троксемед

- ако сте алергични към активното вещество или към някоя от останалите съставки;
- ако сте бременна или кърмите не се препоръчва използването на Троксемед през първите три месеца на бременността.
- пациенти имащи отоци на долните крайници в резултат на сърдечни, бъбречни или чернодробни болести, не трябва да използват Троксемед, защото продуктът не е ефективен при тези индикации.

Употреба на други лекарства

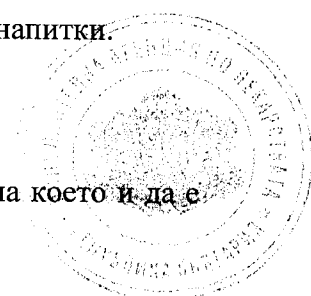
Няма данни за взаимодействие с други лекарствени продукти и/или други форми на взаимодействие.

Употреба на Троксемед с храни и напитки

Няма данни за взаимодействия на Троксемед с определени храни и напитки.

Бременност и кърмене

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на което и да е лекарство.



Информирайте Вашия лекар или фармацевт, защото Троксемед не е подходящ за Вас през първите три месеца на бременността.

Шофиране и работа с машини

Няма данни прилагането на Троксемед да оказва влияние върху способността за шофиране и работа с машини.

Важна информация относно някои от съставките на Троксемед

Троксемед съдържа оцветител сънсет жълто FCF (E110), който може да предизвика алергични реакции.

3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ ТРОКСЕМЕД

Винаги приемайте Троксемед както е посочено в тази листовка.

Начална дозировка:

Троксемед се приема 2-3 пъти дневно по 1 капсула в острия стадий на заболяването, до пълно изчезване на симптомите и отока (обикновено в рамките на 2 седмици). Капсулите се приемат несдъвкани, след или по време на хранене, с малко течност.

За поддържане на постигнатия лечебен ефект, продуктът се приема по-продължително време (20-30 дни) по една капсула два пъти дневно.

След пълно облекчаване на симптомите лечението може да бъде спряно, но при повторна симптоматика може да се поднови със същата доза или с минималната поддържаща доза - 600 mg Троксемед дневно.

При лимфоедема и диабетна ретинопатия – 3 пъти дневно по 2 капсули.

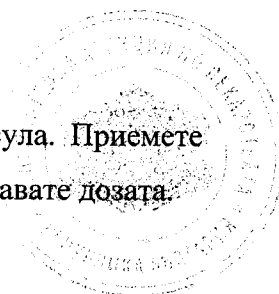
Ако сте приели повече от необходимата доза Троксемед

Не са наблюдавани случаи на предозиране с поява на някакви симптоми.

Ако случайно сте приели много висока доза Троксемед, обърнете към Вашия лекар или фармацевт.

Ако сте пропуснали да приемете Троксемед

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата капсула. Приемете продукта във времето на следващия регулярен прием, без да увеличавате дозата.



4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

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

Троксемед има много добра поносимост. В редки случаи може да предизвика стомашно-чревни смущения (газове, диария, стомашна болка, диспепсия), кожен обрив и сърбеж.

В много редки случаи може да предизвика замаяност и главоболие.

Нежеланите реакции са слаби и бързо отзвучават след прекратяване на лечението.

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка реакции, моля преустановете приема и уведомете Вашия лекар или фармацевт.

5. КАК ДА СЪХРАНЯВАТЕ ТРОКСЕМЕД

Съхранявайте на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява в оригинални опаковки на сухо и защитено от пряка слънчева светлина място при температура под 25°C.

Не използвайте Троксемед след срока на годност, отбелязан върху опаковката.

Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа Троксемед

Активно вещество: Една капсула Троксемед съдържа 300 mg троксерутин.

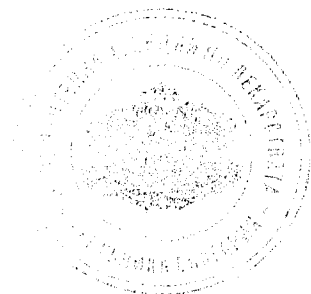
Другите съставки са: Макрогол 6000, колоидален силициев диоксид, микрочистална целулоза; магнезиев стеарат.

Капсулната обвивка съдържа: квинолиново жълто (E 104); сънсет жълто FCF (E110); титанов диоксид (E171); желатина.

Какво съдържа опаковката

10 капсули в блистер от PVC / Алюминиево фолио,

5 броя блистери в единична картонена кутия.



Притежател на разрешението за употреба

Медика АД
Бул. "Княз Ал. Дондуков" №82
София, 1504
Телефон: 02 / 96 00 330
Факс: 02 / 96 00 324
E-mail: info@medica.bg

Име и адрес на производителя

Медика АД
Индустриална зона
Сандански, 2800
Телефон: 0746/34220
E-mail: info@medica.bg

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

Медика АД
Бул. "Княз Ал. Дондуков" № 82
София, 1504
Телефон: 02 / 96 00 330
Факс: 02 / 96 00 324
E-mail: sofia@medica.bg

Последна редакция на листовката

Август 2009 г.

