

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
Листовка Приложение 2	
Към Рег. № 2023-101	
Разрешение № BG/MA/MP - 62866, 28-06-2023	
Листовка: Информация за потребителя Одобрение №	

Троксерутин ДС 300 mg твърди капсули
Troxerutin DS 300 mg hard capsules

троксерутин
troxerutin

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

Винаги използвайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал
Вашият лекар или фармацевт

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте вашия фармацевт.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други,
неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.
Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка
4.
- Ако след 14 - 20 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да
поговорите с лекарска помощ.

Какво съдържа тази листовка

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

1. Какво представлява Троксерутин ДС и за какво се използва

Троксерутин ДС е лекарствен продукт, който повлиява благоприятно отока и възпалението,
укрепва стените на капилярите, благодарение на съдържащия се в него биофлавоноид троксерутин.

Използва се за намаляване на отока и облекчаване на другите прояви (умора, тежест, подуване и
болки, схващане, изтръпване и мравучката, „непочиващи крака“) на различни хронични
заболявания на вените. Необходимо е да се прилага заедно с еластично-копресионни чорапи.

Подходящ е за приложение в комплексното лечение на варикозни язви, за облекчаване на
симптомите при хемороиди, при лимфен оток и диабетна ретинопатия (засягане на очите
вследствие на висока кръвна захар, което води до намалено зрение или слепота).

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Троксерутин ДС

Не прилагайте Троксерутин ДС

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



- при деца и юноши под 18 години.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт преди да приемате Троксерутин ДС.

Необходимо е да знаете, че това лекарство не е ефективно при отоци, свързани с чернодробни, бъбречни или сърдечно-съдови заболявания. Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако имате заболявания или проблеми с черния дроб, бъбреците или сърцето.

Ако след три-четири седмици от началото на лечението с Троксерутин ДС не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да се обърнете за съвет към лекар.

Други лекарства и Троксерутин ДС

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако използвате, насърто сте използвали или е възможно да използвате други лекарства, въпреки, че няма данни за неблагоприятни взаимодействия на троксерутин с други лекарства.

Троксерутин ДС с храна, напитки и алкохол

Няма ограничения.

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.

Бременност

Няма данни за неблагоприятни или негативни ефекти на троксерутин върху бременността и новороденото. Лекарството може да се използва от бременни жени, след консултация с лекар, който е оценил необходимостта от приложението му.

Не се препоръчва прием на продукта в първите три месеца на бременността.

Кърмене

Троксерутин се изльчва в майчиното мляко в минимални количества, за които се смята, че нямат неблагоприятен ефект върху новороденто.

Лекарството може да се използва от кърмещи жени, след консултация с лекар, който е оценил необходимостта от приложението му.

Шофиране и работа с машини

Няма данни за неблагоприятно влияние върху способността за шофиране и работа с машини.

Троксерутин ДС съдържа като помощно вещество лактозаmonoхидрат

Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, свържете се с него, преди да приемете този лекарствен продукт.

3. Как да използвате Троксерутин ДС

Винаги приемайте това лекарство, точно както Ви е казал Вашия лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Възрастни и лица в старческа възраст

Заболявания на вените; лечение на хемороиди



Препоръчваната дневна доза е 2 – 3 капсули, разпределена в 2 – 3 приема, в зависимост от тежестта на клиничната симптоматика.

Терапевтичен ефект обикновено се наблюдава в рамките на две седмици от началото на лечението.

Лечението трябва да се преустанови след пълно отзвучаване на симптомите и отока. Ако симптомите се появят отново, курсът на лечение се повтаря.

Диабетна ретинопатия

Препоръчителната дневна доза е 6 – 10 капсули, разпределена в 2 -3 равномерни приема.

Деца

Липсват данни относно ефикасността и безопасното приложение при деца и юноши под 18 годишна възраст, поради което това лекарство не следва да се прилага в тази възрастова група.

Начин на приложение

Капсулите се приемат цели по време на хранене с чаша вода.

Ако сте използвали повече от необходимата доза Троксерутин ДС

Ако Вие сте използвали повече от посочената доза, можете да се обърнете към Вашия лекар или фармацевт за съвет, въпреки че до момента не са описани случаи на предозиране.

Ако сте пропуснали да използвате Троксерутин ДС

Ако сте пропуснали да използвате една доза, направето това колкото е възможно по-скоро след като сте си спомнили, за да може лекарството да окаже очаквания ефект.

Ако прекратите използването на Троксерутин ДС

Не спирайте използването на лекарството, ако се чувствате по-добре, докато Вашият лекар или фармацевт не Ви каже това.

Ако имате някакви други въпроси относно приложението на този продукт, 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.

При използването на троксерутин са възможни следните нежелани реакции:

Редки (срещат се до 10 пациента на 1000, приемали продукта)

- стомашна болка;
- стомашно неразположение;
- нарушения на храносмилането;
- повищено отделяне и изпускане на газове;
- диария;
- обрив;
- сърбеж;
- уртикария (копривна треска).

Много редки (срещат се до 1 пациент на 10 000, приемали продукта)

- тежка алергична реакция, която причинява затруднение в дишането или замързане;
- чувство на замаяност;



- главоболие;
- появя на малки червено-лилави кръвоизливни петна по кожата или лигавиците;
- умора.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. 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 2 8903417

уебсайт: www.bda.bg.

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

4. Как да съхранявате Троксерутин ДС

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява при температура под 25 °C.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелаян върху опаковката [Годен до]. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не използвайте това лекарство, ако забележите промени във външния вид на капсулата.

Не изхвърляйте лекарствата 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.

5. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Троксерутин ДС

- Активното вещество в 1 капсула е троксерутин 300 mg
- Другите съставки са: лактозаmonoхидрат, магнезиев стеарат, колоиден безводен силициев диоксид, , макрогол 6000.

Как изглежда Троксерутин ДС и какво съдържа опаковката

Твърди цилиндрични желатинови капсули с цвят слонова кост.

По десет капсули опаковани в блистер от PVC/Al-фолио.

Пет блистера с по 10 броя капсули, заедно с листовка за употреба, поставени в единична сгъваема картонена кутия.

Притежател на разрешението за употреба

ДАНСОН-БГ ООД

ул. „Отец Паисий“ № 26

2400 Радомир,

България



Производител
ВЕТПРОМ АД
ул. "Отец Паисий" № 26
2400, гр. Радомир,
България

За допълнителна информация относно това лекарство, моля, свържете се с локалния представител на притежателя на разрешението за употреба:

ДАНСОН-БГ ООД
ул. „Отец Паисий“ № 26
2400 Радомир,
България

Дата на последно преразглеждане на листовката
06/2023

