

Б. ЛИСТОВКА

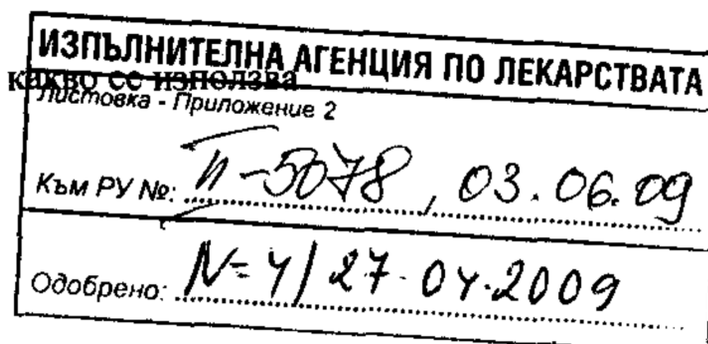
ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ
ТРОКСЕРУТИН СОФАРМА 300 mg твърди капсули
TROXERUTIN SOPHARMA 300 mg hard capsules
троксерутин (troxerutin)

Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да приемате това лекарство.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо от това, че техните симптоми са същите като Вашите.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

В тази листовка:

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



1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ТРОКСЕРУТИН СОФАРМА И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Лекарствен продукт с капиляротонично действие. Троксерутин укрепва стената на кръвоносните съдове (капиллярите). Използва се за облекчаване на отока и свързаните с хроничната венозна недостатъчност симптоми; варикозен дерматит, в комплексното лечение на варикозни язви; при хемороиди за облекчаване на симптомите; в комплексното лечение на диабетната ретинопатия.

2. ПРЕДИ ДА ПРИЕТЕ ТРОКСЕРУТИН СОФАРМА

Не приемайте Троксерутин Софарма

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към активното вещество или към някоя от останалите съставки на Троксерутин Софарма.

Прием на други лекарства

Моля, информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства, включително и такива, отпускани без рецепта. Няма данни за лекарствени взаимодействия.

Бременност и кърмене

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

Прилагането на лекарствения продукт не се препоръчва през първите 3 месеца на бременността. След 3-ия месец на бременността и в периода на кърмене троксерутин може да се прилага по назначение от лекуващия лекар.

Шофиране и работа с машини



Не оказва влияние върху способността за шофиране и работа с машини.

Важна информация относно някои от съставките на Троксерутин Софарма
Лекарственият продукт съдържа помощно вещество лактоза. Ако лекарят Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, свържете се с Вашия лекар преди да вземете този лекарствен продукт.

В състава на лекарствения продукт се съдържа оцветител E110, който може да причини алергични реакции.

3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ ТРОКСЕРУТИН СОФАРМА

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

Хронична венозна недостатъчност и нейните усложнения; симптоматично лечение на хемороиди

Начална доза: по 1 капсула 2-3 пъти дневно. Болестните симптоми обикновено отзвучават за по-малко от 2 седмици. Препоръчително е тази дозировка да се спазва докато симптомите изчезнат напълно. Поддържаща доза: по 1 капсула 2 пъти дневно.

Диабетна ретинопатия

Прилага се по 3 до 5 капсули 2 пъти дневно.

Капсулите трябва да се приемат по време на хранене с чаша вода.

Ако сте приели повече от необходимата доза Троксерутин Софарма

Ако сте приели повече от необходимата доза, свържете се незабавно с лекар или с най-близкото лечебно заведение.

Ако сте пропуснали да приемете Троксерутин Софарма

Ако пропуснете една доза, вземете я колкото е възможно по-скоро. Ако почти е станало време за следващата доза, вземете я както обикновено. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата, тъй като това може да повиши възможността от поява на нежелани реакции. Продължете да вземате лекарството, както Ви е предписано.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

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

Прилагането на Троксерутин Софарма капсули в редки случаи може да предизвика стомашно-чревни смущения (газове, диария, стомашна болка, стомашно раздразнение, диспепсия), кожен обрив и уртикария. В много редки случаи може да предизвика виене на свят, главоболие, умора, зачервяване на лицето, реакция на свръхчувствителност, анафилактична реакция, анафилактичен шок. Тези реакции обикновено са слаби и бързо изчезват с прекратяване на лечението. Необходима е консултация с лекар, ако се проявят в по-тежка форма или продължат повече от няколко дни.

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

5. КАК ДА СЪХРАНЯВАТЕ ТРОКСЕРУТИН СОФАРМА



Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от влага и светлина.
Да се съхранява под 25°C.
Съхранявайте на място, недостъпно за деца.

Не използвайте Троксерутин Софарма след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа Троксерутин Софарма

- Активното вещество е: троксерутин (troxerutin) 300 mg.
- Другите съставки са: лактоза монохидрат; силициев диоксид, колоиден безводен; макрогол 6000, магнезиев стеарат; твърда желатинова капсула (желатин, E104, E110, E171).

Как изглежда Троксерутин Софарма и какво съдържа опаковката

Твърди, цилиндрични, непрозрачни желатинови капсули с жълт цвят.
Капсулно съдържимо: гранули или цилиндрична маса, която при допир се разпада, с жълт до жълтокафяв цвят, без мирис.
По 10 капсули в блистер от PVC/алуминиево фолио, по 5 блистера в картонена кутия, заедно с листовка.

Притежател на разрешението за употреба и производител

СОФАРМА АД
ул. Илиенско шосе 16, 1220 София, България

Дата на последно одобрение на листовката: юни 2009.

