

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA: INFORMĀCIJA ZĀĻU LIETOTĀJAM

TROXEVASIN 300mg cietās kapsulas

Troxerutinum

Uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju.

Šīs zāles ir pieejamas bez receptes. Tomēr Jums jālieto Troxevasin rūpīgi, lai no zāļu lietošanas iegūtu vislabākos rezultātus.

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums nepieciešama papildus informācija vai padoms, vaicājiat farmaceitam.
- Ja Jūsu veselības stāvoklis pasliktinās vai neuzlabojas pēc 6-7 dienām, Jums jāsaazinās ar savu ārstu.
- Ja Jūsu novērojāt kādas blakusparādības, kas šajā instrukcijā nav minētas vai kāda no blakusparādībām Jums izpaužas smagi, lūdzu, izstāstiet to savam ārstam vai farmaceitam.

Šajā instrukcijā varat uzzināt:

1. Kas Troxevasin un kādam nolūkam to lieto
2. Pirms Troxevasin lietošanas
3. Kā lietot Troxevasin
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Troxevasin
6. Sīkāka informācija

1.KAS IR TROXEVASIN UN KĀDAM NOLŪKAM TO LIETO

Troxevasin kapsula aktīvā viela trokserutīns.

Trokserutīns palielina asinsvadu sieniņu tonusu un samazina to palielināto caurlaidību.

Troxevasin piemīt pretiekaisuma iedarbība uz perivaskulārajiem audiem.

Tādejādi šīs zāles samazina tūsķu un uzlabo barības vielu uzsūķšanos asinsvados dažādu patoloģisku izmaiņu gadījumā, kas saistītas ar vēnu mazspēju.

Troxevasin lieto:

Tūsķas un simptomu, kas saistīti ar hronisku vēnu nepietiekamību (HVN) (nogurums, smagums, tūsķa un sāpes kājās, parestēzija, “nemierīgas kājas”), atvieglošanai.

2. PIRMS TROXEVASIN LIETOŠANAS

Nelietojiet Troxevasin šādos gadījumos

- Ja Jums ir paaugstināta jutība pret troxerutīnu un/vai jebkuru no Troxevasin palīģvielām.

Īpaša piesardzība, lietoģot Troxevasin, nepieciešama šādos gadījumos

Troxevasin piesardzīgi jālieto pacientiem ar smagām aknu vai žultsceļu slimībām.

Šīs zāles nav efektīvas tūsķas ārstēšanā, ja vienlaicīgi ir arī aknu, nieru vai sirds-asinsvadu slimības.

Citu zāļu lietošana

Pastāstiet ārstam vai farmaceitam par visām zālēm, kuras lietoģat vai pēdējā laikā esat lietoģis, ieskaitot zāles, ko var iegādāties bez receptes.

Nav pieejama informācija par mijiedarbību ar citām zālēm.

Troxevasin lietošana kopā ar uzturu

Troxevasin jālieto ēdienreīzu laikā.

Grūtniecība un zīdīšanas periods

Pirms jebkuru zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Pietiekamas klīniskās pieredzes trūkuma dēļ, grūtniecības un zīdīšanas periodā, šīs zāles jālieto ar piesardzību un ārsta uzraudzībā.

Šo zāļu lietošanas laikā ieteicams pārtraukt bērna barošanu ar krūti.

Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana

Troxevasin neietekmē spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus.

Svarīga informācija par kādu no Troxevasin sastāvdaļām

Šīs zāles satur laktozi. Ja ārsts ir teicis, ka Jums ir kāda cukura nepanesība, pirms lietojāt šīs zāles, konsultējaties ar ārstu.

Sastāvā esošā krāsviela (E110) var izraisīt alerģiskas reakcijas, ieskaitot astmu.

Alerģijas risks ir lielāks pacientiem alerģiju pret aspirīnu.

3. KĀ LIETOT TROXEVASIN

Vienmēr lietojiet Troxevasin tieši tā, kā ārsts Jums stāstījis. Neskaidrību gadījumā vaicāriet ārstam vai farmaceitam

Parasta deva terapijas sākumā ir 1 kapsula 2 reizes dienā (600 mg) ar vienādiem intervāliem. Terapija ar šo devu jāturpina līdz pilnībā izzūd simptomi un tūska, parasti tas notiek 2 nedēļu laikā.

Uzturošā dienas deva 1 kapsula (300 mg) dienā 2 - 4 nedēļas ilgi.

Maksimālā dienas deva ir 1500 mg.

Tā kapsulu lietošana izraisīt dispeptiskus simptomus, tās jālieto ēdienreīzu laikā.

Ja Jums liekas, ka Troxevasin iedarbība ir par stipru vai par vāju, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Ja esat lietojis Troxevasin vairāk nekā noteikts

Nav ziņots par pārdozēšanas gadījumiem. Pārāk lielu devu lietošanas gadījumā vai arī gadījumā, ja novērojamas nopietnas blakusparādības, jāpārtrauc Troxevasin lietošana un nekavējoties jāsazinās ar savu ārstu vai tuvāko neatliekamās palīdzības nodaļu.

Ja esat aizmirsis lietot Troxevasin

Ja Jūs esat aizmirsis lietot vienu devu, lietojiet zāles nākamajā plānotajā lietošanas reizē, nepalielinot devu. Nelietojot dubultu devu, lai aizvietotu aizmirsto devu.

Ja Jums ir kādi jautājumi par šo zāļu lietošanu, jautāriet savam ārstam vai farmaceitam

4. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Tāpat kā citas zāles, Troxevasin var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

Iespējami simptomi, kas saistīti ar kuņģa - zarnu traktu: slikta dūša, vemšana, caureja, gremošanas traucējumi un gāzu uzkrāšanās.

Iespējamās arī alerģiskas ādas reakcijas - izsitumi un nieze.

Retos gadījumos iespējamās galvassāpes un miega traucējumi.

Šīs blakusparādības parasti ir pārejošas un izzūd pārtraucot šo zāļu lietošanu.

Ja novērojat jebkādas blakusparādības, kas šajā instrukcijā nav minētas vai kāda no minētajām blakusparādībām Jums izpaužas smagi, lūdzam par tām izstāstīt ārstam vai farmaceitam.

5. KĀ UZGLABĀT TROXEVASIN

Uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C.

Uzglabāt oriģinālā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas un mituma.

Uzglabāt bērniem nepieejamā un neredzamā vietā.

Nelietot Troxevasin pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz iepakojuma.

Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Nelietojiet Troxevasin, ja Jūs novērojat, ka kapsulas ir mainījušas krāsu vai arī ir redzamas jebkādas bojājuma pazīmes. Atgrieziet šīs zāles farmaceitam un vaicājiņiet pēc padoma. Zāles nedrīkst izmest kopā ar saimniecības atkritumiem vai kanalizācijā. Vaicājiņiet farmaceitam par nevajadzīgo zāļu likvidēšanu. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

6. SĪKĀKA INFORMĀCIJA

Ko Troxevasin satur

- Aktīvā viela ir trokserutīns. Viena kapsula satur 300 mg trokserutīna.
- Citas sastāvdaļas ir magnija stearāts, laktozes monohidrāts, krāsvielas (saulrieta dzeltenais (E 110), hinolīns (E104) un titāna dioksīds (E171)) un želatīns.

Troxevasin ārējais izskats un iepakojums

Dzeltenas cietās kapsulas.

PVH/alumīnija folijas blisteri pa 10 kapsulām. Kartonā kastē 5 blisteri.

Primārā iepakojuma tulkojums:

ACTAVIS

Troksevasin 300 mg cietās kapsulas

Troxerutinum

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Actavis Nordic A/S, Ørnegårdsvej 16, DK-2820 Gentofte, Dānija

Ražotāji:

Balkanpharma-Razgrad AD

68 Aprilsko vostanie Blvd., 7200 Razgrad, Bulgārija

Balkanpharma-Troyan AD, Krajrečna street 1, 5600 Troyan, Bulgārija

Teksta pēdējās pārskatīšanas datums: 2010. gada jūlijs.

Reģistrācijas Nr.I000069

Paralēli importēto zāļu atļaujas turētājs, pārmarķētājs un pārpackotājs: SIA "Jelgavfarm", Zemgales prospekts 3, Jelgava, LV-3001, tel. 63022249