

Lietošanas instrukcija: informācija pacientam**Troxevasin 300 mg cietās kapsulas***troxerutinum*

Pirms šo zāļu lietošanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju. Vienmēr lietojiet šīs zāles tieši tā, kā aprakstīts šajā instrukcijā vai arī tā, kā ārsts vai farmaceits Jums teicis.

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums nepieciešama papildu informācija vai padoms, vaicājiet ārstam vai farmaceitam.
- Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4. punktu.
- Ja pēc 6 - 7 dienām nejutaties labāk vai jūtaties sliktāk, Jums jākonsultējas ar ārstu.

Šajā instrukcijā varat uzzināt:

1. Kas ir Troxevasin un kādam nolūkam to lieto
2. Kas Jums jāzina pirms Troxevasin lietošanas
3. Kā lietot Troxevasin
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Troxevasin
6. Iepakojuma saturs un cita informācija

1. Kas ir Troxevasin un kādam nolūkam to lieto

Troxevasin kapsulu aktīvā viela ir trokserutīns. Trokserutīns nostiprina asinsvadu sienīgas un samazina to palielināto caurlaidību. Trokserutīnam piemīt pretiekaisuma iedarbība uz audiem ap asinsvadiem. Tādējādi šīs zāles samazina tūsķu un uzlabo barības vielu uzsūkšanos asinsvados dažādu patoloģisku izmaiņu gadījumā, kas saistīti ar vēnu mazspēju.

Troxevasin kapsulas lieto tūsķas un simptomu, kas saistīti ar hronisku vēnu mazspēju (nogurums, smaguma sajūta, tūsķa un sāpes kājās, parestēzija (tirpšanas sajūta) un “nemierīgas kājas”), ārstēšanai. Īslaicīgai I-II pakāpes akūtu hemoroīdu simptomu ārstēšanai (piemēram, sāpes, nieze, asiņošana).

2. Kas Jums jāzina pirms Troxevasin lietošanas**Nelietojiet Troxevasin šādos gadījumos:**

- ja Jums ir alerģija pret aktīvo vielu vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu;
- bērniem līdz 18 gadu vecumam.

Brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Pirms Troxevasin lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Troxevasin piesardzīgi jālieto pacientiem ar smagām aknu un/vai žultsceļu slimībām.

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

Troxevasin hemoroīdu simptomu mazināšanai drīkst lietot tad, ja rezultāts nav sasniegts, mainot uztura paradumus un dzīvesveidu.

Citas zāles un Troxevasin

Pastāstiet ārstam vai farmaceitam par visām zālēm, kuras lietojat pēdējā laikā, esat lietojis vai varētu lietot.

Nav pieejama informācija par mijiedarbību ar citām zālēm.

Troxevasin kopā ar uzturu un dzērienu

Troxevasin jālieto ēdienreižu laikā.

Grūtniecība un barošana ar krūti

Ja Jūs esat grūtniece vai barojat bērnu ar krūti, ja domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība, vai plānojat grūtniecību, pirms šo zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Grūtniecības un barošanas ar krūti periodā šīs zāles drīkst lietot ar piesardzību un tikai 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.

Troxevasin satur laktozi

Ja ārsts ir teicis, ka Jums ir kāda cukura nepanesība, pirms lietojat šīs zāles, konsultējieties ar ārstu.

Troxevasin satur saulrieta dzelteno krāsvielu (E110)

Var izraisīt alerģiskas reakcijas.

3. Kā lietot Troxevasin

Vienmēr lietojiet šīs zāles tieši tā, kā aprakstīts šajā instrukcijā vai kā ārsts vai farmaceits Jums teicis. Neskaidrību gadījumā vaicājiet ārstam vai farmaceitam.

Hroniska vēnu mazspēja

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

Uzturošā dienas deva ir 1 kapsula (300 mg) dienā: 2 – 4 nedēļas.

Maksimālā dienas deva ir 1500 mg.

Īslaicīga I-II pakāpes akūtu hemoroīdu simptomu ārstēšana

Pa 1 kapsulai 2 reizes dienā 2 nedēļas.

Ja simptomi nemazinās 2 nedēļu laikā, jākonsultējas ar ārstu.

Tā kā kapsulu lietošana var izraisīt dispeptiskus simptomus (nepatīkamas sajūtas vēderā, slikta dūša, vemšana un caureja), tās jālieto ēdienreižu 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 ārstu vai tuvākās slimnīcas neatliekamās palīdzības nodaļu.

Ja esat aizmirsis lietot Troxevasin

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

Ja pārtraucat lietot Troxevasin

Ja Jums ir kādi jautājumi par šo zāļu lietošanu, jautājiet ārstam vai farmaceitam.

4. Iespējamās blakusparādības

Tāpat kā visas zāles, šīs zāles var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

Retāk (var rasties līdz 1 no 100 cilvēkiem) 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.

Reti (var rasties līdz 1 no 1000 cilvēkiem) iespējamās galvassāpes un miega traucējumi.

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

Ziņošana par blakusparādībām

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu, vai medmāsu. Tas attiecas arī uz iespējamajām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši Zāļu valsts aģentūrai, Jersikas ielā 15, Rīgā, LV 1003. Tīmekļa vietne:

www.zva.gov.lv

Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt nodrošināt daudz plašāku informāciju par šo zāļu drošumu.

5. Kā uzglabāt Troxevasin

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C.

Uzglabāt oriģinālā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas un mitruma.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz kartona kastītes un blistera pēc „EXP”. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Nelietojiet šīs zāles, ja pamanāt, ka kapsulas ir mainījušas krāsu vai arī ir redzamas jebkādas bojājuma pazīmes. Atgrieziet šīs zāles farmaceitam un vaicājiet pēc padoma.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Vaicājiet farmaceitam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

6. Iepakojuma saturs un cita informācija

Ko Troxevasin satur

- Aktīvā viela ir trokserutīns. Katra kapsula satur 300 mg trokserutīna.
- Citas sastāvdaļas ir magnija stearāts, laktozes monohidrāts, krāsvielas (saulrieta dzeltenais (E110), hinolīna dzeltenais (E104) un titāna dioksīds (E171)) un želatīns.

Troxevasin ārējais izskats un iepakojums

Dzeltenas cietās kapsulas.

PVH/alumīnija folijas un PVH/PVdH alumīnija folijas blisteri.

Kartona kastītē 5 blisteri ar 10 vai 20 kapsulām vai 10 blisteri ar 10 kapsulām.

Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks

Teva B.V., Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, Nīderlande

Ražotājs

Balkanpharma-Razgrad AD, 68 Aprilsko vastanie Blvd., 7200 Razgrad, Bulgārija

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta 07/2023