

Pakendi infoleht: teave kasutajale

TROXEVASIN, 20 mg/g geel Trokserutiin

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu arsti või apteeker on teile selgitanud.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Lisateabe saamiseks pidage nõu oma apteekriga.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Troxevasin geel ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Troxevasin geeli kasutamist
3. Kuidas Troxevasin geeli kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Troxevasin geeli säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Troxevasin geel ja milleks seda kasutatakse

Troxevasiini peamine toimeaine on trokserutiin.

Trokserutiin vähendab väikeste veresoonte ehk kapillaaride läbilaskvust ja haprust, kaitstes seega kapillaare. Ravim tõstab veeniseinte silelihaste toonust ning blokeerib põletikku tekitavate ainete (nt histamiini, bradükiniini ja atsetüülkoliini) veresooni laiendava toime. Trokserutiinil on ka põletikuvastane toime veene ümbritsevates kudedes, väljendunud veenide ja kapillaaride toonust tõstev ja vereliistakute kokkukleepumist takistav toime, soodustab veenilaiendite korral esinevate verevarustushäirete paranemist.

Ravimi farmakodünaamika on seotud antioksidatiivse toimega, st ainevahetuse käigus mitmesuguste keskkonnategurite mõjul vabanevate ainete (vabad radikaalid) kahjustava toime ärahoidmisega rakumembraanidele.

Farmakokineetika. Geeli alus on valitud selline, mis tagab toimeaine piisava imendumise ja tungimise läbi naha, kindlustades seega toimeaine kõrge sisalduse põletikulistes kudedes.

Näidustus. Pindmiste veenide põletike paikne ravi.

2. Mida on vaja teada enne Troxevasin geeli kasutamist

Ärge kasutage Troxevasin geeli:

- kui te olete toimeaine trokserutiini või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Troxevasin geeli kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Ravi edukus sõltub geeli regulaarsest kasutamisest piisavas koguses ja pikema aja jooksul. Troxevasin geeli tohib määrada ainult tervele nahale. Seda ei tohi määrada lahtistele haavadele, ekseemile, silmadele ega limaskestadele.

Troxevasin geel sisaldab bensalkooniumkloriidi. See aine võib tekitada allergilisi reaktsioone.

Muud ravimid ja Troxevasin geel

Palun informeerige oma apteekrit kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud mingeid muid ravimeid, kaasa arvatud ilma retseptita ostetud ravimeid.

Puuduvad andmed Troxevasin geeli ning teiste ravimite koostoimete kohta.

Troxevasin geel koos toidu, joogi ja alkoholiga

Piiranguid ei ole.

Rasedus, imetamine ja viljakus

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete raseduda pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Puuduvad andmed ravimi kahjulikkuse kohta lootele. Siiski ei ole raseduse esimesel trimestril kasutamine soovitatav.

Trokserutiin imendub minimaalsetes kogustes rinnapiima, kuid puuduvad andmed ravimi kliiniliselt oluliste toimete kohta vastündinule.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Ravim ei avalda mõju autojuhtimisele ega liikuvate mehhanismidega töötamisele.

Troxevasin geel sisalda bensalkooniumkloriidi

Troxevasin geel sisaldab bensalkooniumkloriidi. See aine on ärritava toimega ning võib esile kutsuda allergilisi reaktsioone.

3. Kuidas Troxevasin geeli kasutada

Kasutage Troxevasin geeli alati täpselt nii nagu on kirjeldataud selles infolehes või nagu arst või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Ravi vajavad kohad määratakse sisse hommikul ja õhtul, sissemääratud kohta masseeritakse seni, kuni preparaat on naha sisse imendunud. Preparaat ei jäta pesule jälgi (õliseid või lõhnavaid).

Kui teil on tunne, et geeli toime on liiga tugev või liiga nõrk, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Kui te kasutate Troxevasin geeli rohkem kui ette nähtud

Üleannustamisest ei ole teatatud.

Suurte geeli-koguste juhuslikul sissevõtmisel tuleb rakendada üldisi eliminatsioonimeetmeid (oksendamist esilekutsuvaid aineid) ning sümptomaatilist ravi.

Kui te unustasite Troxevasin geeli kasutada

Kui te unustasite Troxevasin geeli kasutada, jätkake kasutamist vastavalt varasemale kavale seejuures annust suurendamata.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Väga harva võivad tekkida nahaärritus reaktsioonid (punetus, sügelus, nahalööbed, ekseem, dermatiit). Need kaovad kiiresti pärast ravi katkestamist.

Kõrvaltoimetest teavitamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teavitada www.ravimiamet.ee kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Troxevasin geeli säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 30°C.

Hoida niiskuse ja valguse eest kaitstult.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbile. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Troxevasin geel sisaldab:

- Toimeaine on trokserutiin. 1 g geeli sisaldab 20 mg trokserutiini.
- Abiained on karbomeer, dinaatrium-EDTA, bensalkooniumkloriid, trietanoolamiin, puhastatud vesi.

Kuidas Troxevasin geel välja näeb ja pakendi sisu

Troxevasin geel on kollakas kuni kergelt pruunikas geel.

20 mg/g (2%) geel:

- alumiiniumtuubis: 40 g geeli.
- laminaattuubis: 20 g, 40 g või 100 g geeli.

Tuubid pakituna 1 kaupa.

Kõik pakendisuurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloo hoidja ja tootja

Müügiloo hoidja

Actavis Nordic A/S,
Ørnegårdsvej 16,
2820 Gentofte,
Taani

Tootja

Balkanpharma-Troyan AD,
1, Krayrechna Str.,
5600 Troyan,
Bulgaaria

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole:

UAB Actavis Baltics Eesti Filiaal,

Tiigi 28/Kesk tee 23a,

Rae vald, 75301 Harjumaa,

Tel: (+372) 6100 565

Infoleht viimati uuendatud: jaanuaris 2014