



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ  
по применению лекарственного препарата  
для медицинского применения

## ТРОКСЕРУТИН ВРАМЕД

**Регистрационный номер:** П N011640/01

**Торговое название препарата:**  
ТРОКСЕРУТИН ВРАМЕД

**Международное непатентованное название:**  
Троксерутин (Troxerutin)

**Лекарственная форма:** гель для наружного применения

### **Состав (на 40 г):**

*активное вещество:* троксерутин - 0,800 г.

*вспомогательные вещества:* карбомер 940 (0,240 г), динатрия эдетат (0,020 г), бензалкония хлорид (0,023 г), натрия гидроксид (0,084 г), вода очищенная (38,833 г).

**Описание:** однородный гель желтого цвета.

### **Фармакотерапевтическая группа**

Ангиопротекторное средство

**Код АТХ:** [C05CA04]

### **Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика.** Флавоноид (производное рутина), обладает Р-витаминной активностью; оказывает венотонизирующее, ангиопротективное, противовоспалительное и противоотечное действие.

Его фармакодинамические свойства связаны с участием биофлавоноидов троксерутина в окислительно-восстановительных процессах и ингибировании гиалуронидазы.

Ингибируя гиалуронидазу, троксерутин стабилизирует гиалуроновую кислоту клеточных оболочек и уменьшает проницаемость и ломкость капилляров, повышает их тонус.

Обладает антиоксидантной активностью, в результате чего предотвращает окисление аскорбиновой кислоты, адреналина и липидов. Предотвращает повреждение базальной мембраны эндотелиальных клеток при воздействии на нее различных факторов. Троксерутин снижает экссудативное воспаление в сосудистой стенке, ограничивая прилипание тромбоцитов к ее

поверхности. В результате лечения троксерутином исчезает чувство тяжести в ногах, уменьшается отечность тканей, улучшается трофика.

**Фармакокинетика.** Троксерутин хорошо всасывается с поверхности кожи при его нанесении в виде геля. Активное вещество проникает в кровеносные сосуды подкожной ткани. При местном применении не вызывает системного действия на органы, так как не наблюдается значительного проникновения троксерутина в общее кровообращение.

### **Показания к применению**

- Хроническая венозная недостаточность;
- Варикозное расширение вен;
- Поверхностный тромбофлебит, перифлебит и флеботромбоз;
- Посттравматический отек мягких тканей, гематома;
- Посттромботический синдром.

### **Противопоказания**

- Гиперчувствительность к троксерутину или любому другому вспомогательному веществу геля.
- Детский возраст до 18 лет.

### **Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

#### **Беременность**

Нет данных о неблагоприятном влиянии на развитие при применении препарата в первые месяцы беременности, поэтому нет противопоказаний его назначения беременным женщинам.

#### **Грудное вскармливание**

Нет данных об экскреции препарата в грудное молоко, поэтому троксерутин в виде геля можно назначать женщинам в период грудного вскармливания.

### **Способ применения и дозы**

Наружно.

#### **Взрослым**

Гель наносят два раза в сутки утром и вечером, осторожно втирая его в пораженные участки кожи легкими массирующими движениями. При необходимости гель можно применять в виде компрессов и окклюзивных повязок.

Троксерутин Врамед гель не применяется у детей.

### **Побочное действие**

При лечении троксерутином (гель) редко наблюдаются побочные эффекты. При длительном применении возможны покраснение кожи и зуд.

### **Передозировка**

Нет данных о передозировке препарата при его местном применении.



### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Нет данных о неблагоприятном взаимодействии троксерутина с другими лекарственными средствами.

### **Особые указания**

Реакция геля (рН) соответствует таковой кожи, поэтому при наружном применении не вызывает ее раздражения и гиперчувствительности. Гель не нарушает нормальные физиологические свойства кожи (прохождение через поры, кислотно-щелочное равновесие, проницаемость), так как он создан на водной основе.

***Влияние на способность выполнения потенциально опасных видов деятельности, требующих особого внимания и быстроты реакций (управление автомобилем и др. транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера и оператора и т.п.)***

Применение препарата не влияет на способность к управлению транспортными средствами и занятию потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

### **Форма выпуска**

Гель для наружного применения 2%.

По 40 г геля в алюминиевые мембранные тубы, с внутренним лаковым покрытием. Каждую тубу вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

### **Срок годности**

5 лет.

Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Срок годности после вскрытия тубы: до 1 месяца.

### **Условия хранения**

В сухом защищенном от света месте, при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте!

### **Условия отпуска из аптек**

Без рецепта.

### **Производитель**

АО "Софарма", 5660, с. Врабево, область Ловеч, Болгария  
Sopharma AD, 5660, Vrabevo vlg., District of Lovetch, Bulgaria

Выпускающий контроль качества

АО "Софарма", 1220 София, ул. Илиенское шоссе № 16, Болгария  
Sopharma AD, 1220, Sofia, 16 Iliensko Shosse Str., Bulgaria

### **Претензии потребителей и информацию о нежелательных явлениях следует направлять по адресу:**

Представительство АО "Софарма" (Болгария) г. Москва, Российская Федерация, 109429, г. Москва, МКАД, 14 км, д. 10, телефон: (495) 786-2226.

