

Состав

действующее вещество: троксерутин;

1 капсула содержит троксерутина 300 мг;

вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, кремния диоксид коллоидный безводный, макрогол, магния стеарат, твердая желатиновая капсула (желатин, хинолиновый желтый (E 104), желтый закат FCF (E 110), титана диоксид (E 171)).

Лекарственная форма

Капсулы твердые.

Основные физико-химические свойства: твердые цилиндрические непрозрачные желатиновые капсулы желтого цвета.

Фармакотерапевтическая группа

Ангиопротекторы. Капилляростабилизирующие средства. Код АТХ С05С А04.

Фармакодинамика

Флеботон – капилляротонизирующее и вентонизирующее средство. Проявляет противовоспалительное и антиоксидантное действие, подавляет гиалуронидазу. Предотвращает окисление гиалуроновой, аскорбиновой кислоты и адреналина, подавляет перекисное окисление липидов. Троксерутин уменьшает проницаемость и ломкость капилляров, предотвращает повреждение базальной мембраны эндотелиальных клеток различными факторами, и кроме этого, обладает еще мембраностабилизирующим, антигеморрагическим, детоксическим, антиаллергическим, вентонизирующим действием. Уменьшает отек, улучшает трофику и уменьшает проявления других симптомов, связанных с венозной недостаточностью или нарушением оттока лимфатической жидкости.

Фармакокинетика

Максимальные плазменные концентрации устанавливаются между вторым и восьмым часом после перорального применения. Снижение плазменной концентрации – биоэкспоненциальное. Сначала плазменная концентрация снижается прогрессивно в пределах 40 часов, после чего снижается очень медленно. Связывается с белками плазмы в пределах 27–29 %. Метаболизируется путем глюкуронизации. В течение 24 часов основная часть (до 70 %) выводится с желчью, а незначительная (25 %) – с мочой.

Показания

Для симптоматического лечения:

- отеки и боль при варикозном расширении вен; варикозный дерматит;
- хроническая венозная недостаточность;
- варикозные язвы;
- геморроидальная болезнь;
- диабетическая ретинопатия (в составе комплексной терапии).

Противопоказания

- Гиперчувствительность к активному веществу или к любому из вспомогательных веществ.
- Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, хронический гастрит (в фазе обострения).

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

Препарат усиливает действие аскорбиновой кислоты на укрепление структуры и уменьшение проницаемости сосудистой стенки.

Особенности применения

Пациентам с отеком нижних конечностей в результате заболеваний сердца, почек или печени нельзя применять препарат, потому что он неэффективен при этих состояниях.

Препарат с осторожностью следует назначать пациентам с тяжелыми заболеваниями печени и желчного пузыря. Поскольку препарат раздражает слизистую оболочку желудка, его следует принимать во время еды.

Препарат содержит лактозу, поэтому пациентам с непереносимостью галактозы, дефицитом лактазы Лаппа или глюкозо-галактозной мальабсорбцией не следует

применять препарат.

Краситель Е 110 может вызывать аллергические реакции.

Риск аллергии выше у пациентов с повышенной чувствительностью к ацетилсалициловой кислоте.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами

Флеботон не оказывает влияние на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с другими механизмами.

Применение в период беременности или кормления грудью

В соответствии с общей клинической практикой не рекомендуется применение в I триместре беременности.

Во II и III триместре, а также в период кормления грудью рекомендуется применять препарат по назначению врача, когда ожидаемая польза для матери от его применения превышает возможный риск для плода.

Способ применения и дозы

Капсулы принимать во время еды, запивая стаканом воды.

Обычная доза – 2 капсулы в сутки. Поддерживающее лечение – по 1 капсуле в сутки в течение 3–4 недель. Это лечение можно комбинировать с одновременным применением геля. Эффективность лечения зависит от регулярности приема, правильного дозирования и длительности терапии. Клинический опыт доказывает, что иногда желаемый эффект наблюдается при применении доз, превышающих 600 мг (2 капсулы) в сутки. Дозирование и длительность приема лекарственного средства определяет врач, учитывая характер, тяжесть и течение заболевания.

Дети

Нет данных о применении препарата детям.

Передозировка

Симптомы. Могут усиливаться проявления побочных реакций.

Лечение. Прекратить прием препарата. Рекомендуется вызвать рвоту или сделать промывание желудка и провести симптоматическое лечение. При необходимости можно назначить перитонеальный диализ.

Побочные реакции

Нижеперечисленные нежелательные побочные реакции классифицированы по системам органов и по частоте их возникновения: очень часто ($^3 1/10$), часто ($^3 1/100$ и $<1/10$), нечасто ($^3 1/1\ 000$ и $<1/100$), редко ($^3 1/10\ 000$ и $<1/1\ 000$), очень редко ($<1/10\ 000$), частота неизвестна (на основании имеющихся сведений невозможно сделать оценку).

При лечении редко наблюдаются побочные реакции. В отдельных случаях могут возникнуть:

Со стороны иммунной системы:

Очень редко – анафилактический шок, анафилактоидные реакции, реакции гиперчувствительности.

Со стороны нервной системы:

Очень редко – головокружение, головная боль, нарушение сна.

Со стороны сосудов:

Очень редко – экхимозы (более крупные синяки).

Со стороны желудочно-кишечного тракта:

Редко – боль в животе, дискомфорт, диспепсия, метеоризм, диарея, нарушения функции желудочно-кишечного тракта.

Со стороны кожи и подкожной ткани:

Редко – сыпь, зуд, крапивница.

Общие нарушения и эффекты в месте применения:

Очень редко – повышенная утомляемость.

Срок годности

5 лет.

Условия хранения

Хранить в недоступном для детей месте. Хранить в оригинальной упаковке для защиты от влаги, при температуре не выше 25 °С.

Упаковка

По 10 капсул в блистере из ПВХ пленки/алюминиевой фольги; по 5 блистеров в картонной пачке.

Категория отпуска

Без рецепта.

Производитель

АО «Софарма».

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

ул. Илиенское шоссе, 16, София, 1220, Болгария.

Источник инструкции

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).