

ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

INDOVASIN®

ИНДОВАЗИН

СЪСТАВ

Лекарствени вещества в един 1 g гел:

Indometacin 30 mg, Troxerutin 20 mg

Помощни вещества: карбомер, макрогол 400, пропиленгликол, натриев бензоат, етанол (96%)

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

45 g гел в алуминиеви туби.

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Балканфарма-Троян АД

Ул. Крайречна № 1

ДЕЙСТВИЕ

Индовазин гел е комбиниран лекарствен продукт, съдържащ индометацин и троксерутин.

Индометацин притежава изразено противовъзпалително, обезболяващо и противооточно действие.

Троксерутин намалява повишената пропускливост на капилярите и повишава тонуса на венозните съдове.

ПОКАЗАНИЯ

Симптоматично лечение на:

- венозна недостатъчност;
- варикозен и преварикозен синдром;
- повърхностен тромбофлебит, флебит; постфлебитни състояния;
- в комплексното лечение на хемороидалната болест;
- ревматизъм на меките тъкани (тендовагинит, бурсит, фиброзит, периатрит);
- следоперативен оток, травми на крайниците.

ИНФОРМАЦИЯ, НЕОБХОДИМА ПРЕДИ УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- свръхчувствителност към активните или към някое от помощните вещества, включени в състава на продукта;
- свръхчувствителност към НПВС (нестероидни противовъзпалителни средства).

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

Прилага се само върху интактна (неувредена) кожа. Да се избягва попадането на гела върху лигавици, открити рани или в очите.

При продължителност на лечение над 10 дни е необходим лабораторен контрол на левкоцитите и тромбоцитите.

ЛЕКАРСТВЕНИ И ДРУГИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

Не се препоръчва едновременно приложение с кортикостероиди, поради повишен риск за образуване на язви.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ПРИ СПЕЦИАЛНИ ГРУПИ ПАЦИЕНТИ

Не се препоръчва приложението при деца под 14 годишна възраст, поради липса на достатъчен клиничен опит.

Не се препоръчва използването на продукта при лица със свръхчувствителност към храни и медикаменти, бронхиална астма, алергичен ринит или склонност към други алергични реакции.

БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ

Липсва клиничен опит, доказващ безопасността на продукта по време на бременност и в периода на кърмене. В тези случаи може да се прилага, само ако очакваната полза от лечението надвишава риска.

ВЛИЯНИЕ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ

Не влияе върху способността за шофиране и работа с машини.

ДАНИИ ЗА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Продуктът съдържа натриев бензоат и пропиленгликол, които могат да окажат дразнещо действие върху кожата.

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПРАВИЛНАТА УПОТРЕБА

ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА УПОТРЕБА

Продуктът е предназначен за външно приложение върху кожата.

Прилага се 3-4 пъти дневно посредством леко втриване върху засегнатия участък на тънък слой. Количеството, достатъчно за едно

третиране е около 4-5 см гел. Общото дневно количество не трябва да превишава 20 см. Продължителността на лечението не трябва да надвишава 10 дни.

ПРЕДОЗИРАНЕ

Няма данни за предозирание при локално приложение на продукта.

При продължително лечение (над 10 дни) могат да се проявят някои системни ефекти – главоболие, кръвоизливи и др. Необходимо е проследяване на стойностите на левкоцитите и тромбоцитите.

При случайно поглъщане могат да се наблюдават парене в устната кухина, слюноотделяне, гадене, повръщане. Мерки при поглъщане – промиване на устната кухина и стомаха, при нужда симптоматично лечение.

При попадане в очите, върху лигавици или открити рани се наблюдава местно дразнене – сълзене, зачервяване, парене, болка. Мерки – обилно промиване на засегнатия участък с дестилирана вода или физиологичен разтвор до изчезване или намаляване на оплакванията.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

След прилагане на Индовазин гел много рядко се наблюдават реакции на кожно дразнене - зачервяване, сърбеж, кожни обриви. Те преминават бързо след прекъсване на лечението.

СЪХРАНЕНИЕ

На сухо и защитено от светлина място, при температура под 25⁰С.

Да се съхранява в плътно затворена оригинална опаковка.

Да се пази на място, недостъпно за деца!

СРОК НА ГОДНОСТ

2 (две) години от датата на производство.

Продуктът не трябва да се употребява след изтичане на срока на годност, обозначен върху опаковката.

ДАТА НА ПОСЛЕДНА РЕДАКЦИЯ

юли, 2002 г.