

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Троксиметацин 30 mg/20 mg/g гел
Troximetacin 30 mg/20 mg/g gel

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всеки 1 g гел съдържа 30 mg индометацин (*indometacin*) и 20 mg троксерутин (*troxerutin*).
Помощни вещества с известно действие: натриев бензоат, диметилсулфоксид.
За пълния списък на помощните вещества, вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Гел.

Жълт до жълто-кафяв хомогенен гел.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

За симптоматично лечение на:

- проявите на хронична венозна недостатъчност (оток, болка и тежест в краката);
- повърхностен тромбофлебит, флебит; постфлебитни състояния;
- в комплексното лечение на хемороидалната болест;
- ревматизъм на меките тъкани: тендовагинит, бурсит, фиброзит, периартрит;
- постоперативен оток, контузии, луксации, дисторзии.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка:

Прилага се 3-4 пъти дневно посредством леко втряване върху засегнатия участък на тънък слой. Количество, 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.

Начин на приложение:

Троксиметацин гел е предназначен за външно приложение върху кожата.

4.3 Противопоказания

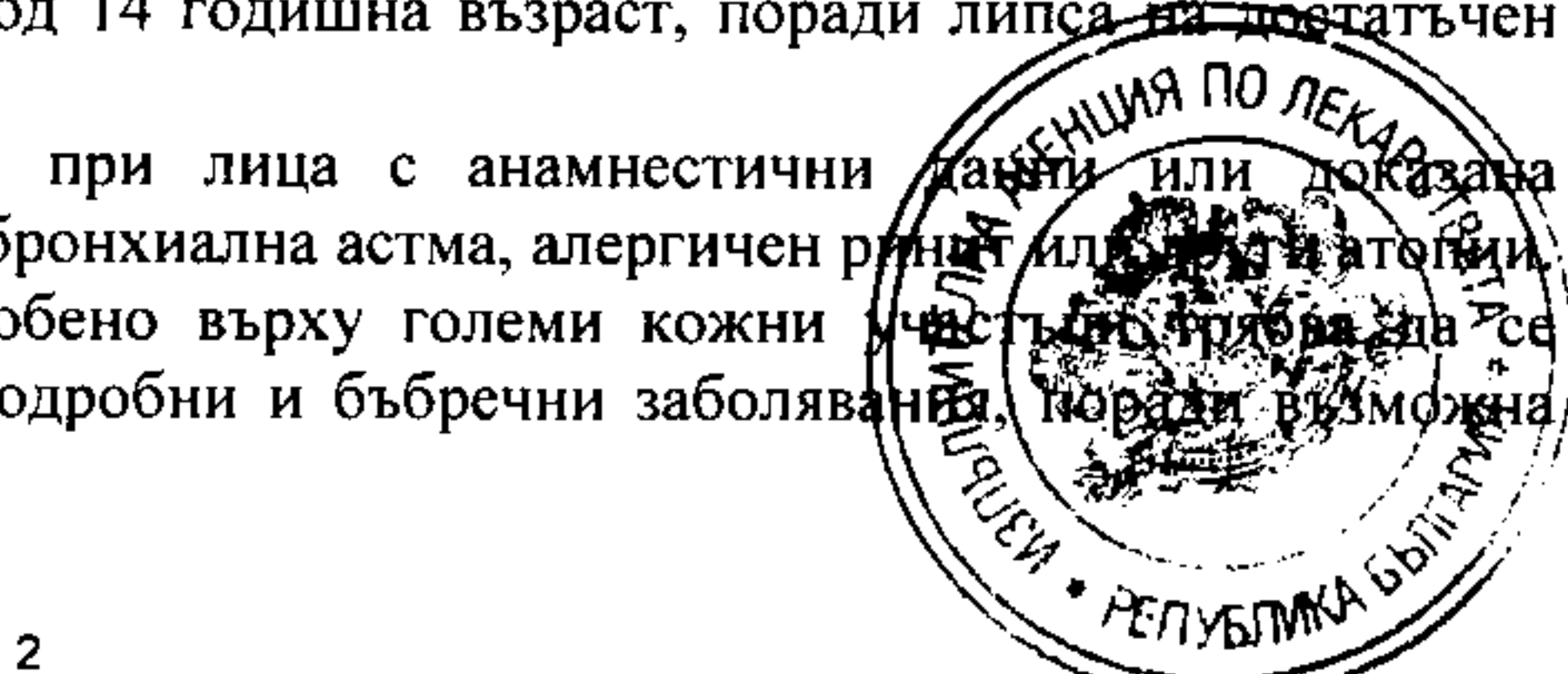
- свръхчувствителност към активните вещества, както и към някое от помощните вещества, изброени в т. 6.1.;
- свръхчувствителност към НСПВС (нестероидни противовъзпалителни средства);
- не се прилага върху открити рани, лигавици, устна кухина, очи.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

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

Не се препоръчва използването на продукта при лица с анамнестични свръхчувствителност към храни и медикаменти, бронхиална астма, алергичен ринит или атопични алергии. Продължителното приложение на продукта особено върху големи кожни участъци трябва да се избяга при активна язвена болест, тежки чернодробни и бъбречни заболявания, поради възможна висока системна абсорбция.

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рег. №	20190143
Разрешение №	65378, 29-04-2024
Одобрение №	/



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

Натриевият бензоат може да причини незабавна неимунологична контактна реакция чрез възможен холинергичен механизъм.

Диметилсулфоксид може да причини дразнене върху кожата.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не се препоръчва едновременно приложение с кортикоステроиди поради възможност от засилване на техния улцерогенен ефект.

4.6. Фертилитет, бременност и кърмене

Липсват или има ограничени данни за употребата на лекарствения продукт по време на бременност и кърмене.

Бременност

Не се препоръчва употребата на лекарствения продукт по време на бременност, освен в случаите, при които ползата превишава риска за плода и само под лекарски контрол.

Кърмене

Приложението на лекарствения продукт по време на кърмене може да се извършва само под лекарски контрол и в случаите при които ползата за майката превишава риска от развитие на възможни нежелани реакции в плода.

Фертилитет

Няма налични данни относно ефекта на активните вещества върху фертилитета.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не оказва влияние върху способността за шофиране и работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Нежеланите лекарствени реакции се класифицират в следните групи според тяхната честота:

Много чести ($>1/10$);

Чести ($> 1/100$ до $< 1/10$);

Нечести ($> 1/1\,000$ до $< 1/100$);

Редки ($> 1/10\,000$ до $< 1/1000$);

Много редки ($< 1/10\,000$);

С неизвестна честота (не може да бъде определена от наличните данни).

Респираторни, гръден и медиастинални нарушения

Много редки: анафилаксия, астматичен пристъп, ангиоедем.

Нарушения на кожата и подкожната тъкан

Много редки: алергични реакции, като сърбеж и зачеряване на кожата, обрив на мястото на приложение, парене.

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението ползи/риска за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез национална система за съобщаване:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. "Дамян Груев" № 8

1303 София



тел.: +35928903417
уебсайт: www.bda.bg

4.9 Предозиране

Няма данни за предозиране, тъй като лекарствения продукт се прилага върху кожата. При продължително лечение (над 10 дни) пациентът трябва да се наблюдава за евентуална проява на системни ефекти – хепатотоксичност, кръвоизливи; необходимо е мониториране на стойностите на левкоцитите и тромбоцитите.

При случайно погъщане могат да се наблюдават парене в устната кухина, слюноотделение, гадене, повръщане.

Мерки при погъщане – промиване на устната кухина и стомаха, при нужда симптоматично лечение. При попадане в очите, върху лигавици или открити рани се наблюдава локално дразнене – сълзене, зачевяване, парене, болка. Мерки – обилно промиване на засегнатия участък с дестилирана вода или физиологичен разтвор до изчезване или намаляване на оплакванията.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Нестероидни противовъзпалителни и антиревматични продукти; Индометацин, комбинации.

ATC код: M01AB51

Троксиметацин гел е комбиниран лекарствен продукт, съдържащ индометацин и троксерутин. Индометацин притежава изразено противовъзпалително, аналгетично и противоотечно действие, в резултат на което се постига повлияване на болката и намаляване на отока на засегнатите тъкани. Основният механизъм на действие е свързан с потискане на простагландиновата синтеза по пътя на обратимото блокиране на циклооксигеназата. Индометацин притежава по-изразен противовъзпалителен ефект от салицилатите и фенилбутазон.

Троксерутин е биофлавоноид. Притежава ангиопротективно действие. Намалява повишената пропускливост на капилярите и действа венотонично. Антагонизира венодилатативния ефект на хистамина, брадикинина и ацетилхолина. Действа противовъзпалително върху перivenозната тъкан. Стабилизира капилярната стена и има известен антиагрегантен ефект. Намалява отока, подобрява трофицата при различни патологични промени, свързани с венозната недостатъчност.

Троксиметацин гел приложен върху кожата потиска възпалителната оточна реакция, намалява болката и температурата на повърхностните и по-дълбоко разположените възпалителни огнища, тъй като прониква до дълбоко разположените кръвоносни съдове. Притежава изразен венотоничен, капиляротоничен и хемостатичен ефект.

5.2 Фармакокинетични свойства

Абсорбция

Лекарствената форма – гел осигурява оптимална резорбция на активните вещества индометацин и троксерутин през мембрания слой и достигане до кръвоносните съдове и подкожна тъкан. Така се осигурява терапевтичен ефект на различни нива, като се създават терапевтични концентрации в подлежащите тъкани и синовиалната течност.

Разпределение и биотрансформация

Индометацин се свързва над 90 % с плазмените протеини и се подлага полусинтетична биотрансформация в черния дроб чрез O-деметилиране и N-деацетилиране до неактивни съединения. Троксерутин представлява смес от хидроксилилни производни на биофлавоноиди (хутичин (C₁₈–хидроксилил)рутозиди), в която преобладава трихидроксилилрутин.



Екскреция

Индометацин се излъчва чрез урината (60 %), жълчката и фекалиите (30 %). Екскретира се и с майчиното мляко, поради което не се препоръчва назначаване в период на кърмене. Голяма част от резорбираните три-, ди- и монохидроксиетилрутозиди се елиминират чрез жълчката и значително по-малка част чрез бъбреците. Тетрахидроксиетилрутозид се излъчва предимно с урината.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Няма данни за токсичност при локално приложение.

Неклиничните данни не показват особен риск за хора на базата на конвенционалните фармакологични проучвания за безопасност, токсичност при многократно прилагане, генотоксичност, карциногенен потенциал, репродуктивна токсичност и токсичност за развитието.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Карбомер

Динатриев едетат

Натриев бензоат (Е211)

МакроГол 400

Изопропилов алкохол

Диметилсулфоксид

Пречистена вода

6.2 Несъвместимости

Неприложимо.

6.3 Срок на годност

2 години.

Срок на годност след първо отваряне: 30 дни.

6.4 Специални условия на съхранение

При температура под 25°C.

След отваряне на опаковката, да се съхранява на сухо и защитено от светлина място.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Алуминиева туба 40 g, поставена заедно с листовка в индивидуална картонена кутия.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Неизползваният продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

ДАНСОН-БГ ООД

ул. Отец Паисий № 26

2400 гр. Радомир, България

тел.: 02 451 93 00

e-mail: office@danhson.com



8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Регистрационен № 20190143

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване: 17.06.2019 г.

Дата на последно подновяване:

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

февруари, 2024 г.

