

TROXEVEN FORTE

Troxerrutina 500 mg · β -Escina 20 mg



COMPRIMIDOS RECUBIERTOS - VENTA BAJO RECETA - INDUSTRIA ARGENTINA



Fórmula

Cada comprimido recubierto contiene: Troxerrutina 500,0 mg; β -Escina 20,0 mg.

Excipientes: Povidona K-30 45,0 mg; Dióxido de Silicio coloidal 3,5 mg; Celulosa Microcristalina PH 101 44,5 mg; Croscarmelosa sódica 68,0 mg; Estearato de magnesio 6,5 mg; Amarillo de Quinolina L.A 1,8 mg; Ácido metacrílico etilacrilato copolímero (*) 38,19 mg; Talco (*) 9,39 mg; Dióxido de Titanio (*) 7,51 mg; Trietilcitrate (*) 6,82 mg; Dióxido de silicio coloidal (*) 0,69 mg. (*) Componentes que conforman el insumo Aquarius Control: Ácido metacrílico - Etilacrilato copolímero (61%), Talco (15%), Dióxido de Titanio (12%), Trietilcitrate (10,9%) Dióxido de Silicio coloidal (1,1%).

Indicaciones

Tratamiento de las manifestaciones funcionales relacionado con la insuficiencia venosa de los miembros inferiores (pesadez de piernas, dolores, edemas, hormigueos y calambres nocturnos).

Acción terapéutica

Venotónico.

Acción farmacológica

TROXEVEN FORTE disminuye la permeabilidad de la pared capilar y previene la deformación de células endoteliales debido a la reducción de las síntesis de prostaglandinas.

Los efectos microvasculares son: aumento de la irrigación capilar por reducción de la agregación plaquetaria.

Por administración oral, la eliminación es en su mayor parte fecal, interviniendo en la degradación la flora intestinal que permite la absorción de los metabolitos.

Interacciones medicamentosas

Puede interactuar con los anticoagulantes orales potenciándolos (en ambas formas farmacéuticas).

Dosificación y administración

Salvo indicación médica:

Dosis habitual: 500 mg: 2 comprimidos por día.

La toma diaria debe ser siempre después de las ingestas. El tiempo de administración será según la evaluación del cuadro clínico.

Dosis límite: 300 a 1200 mg por día.

Contraindicaciones

Hipersensibilidad a los principios activos. Embarazo, lactancia, pediatría, lesiones de la mucosa digestiva en actividad, insuficiencia hepática o renal severas.

Precauciones y advertencias

No administrar por más de 3 meses.

Se recomienda: si los síntomas de pesadez de piernas o edemas de los miembros inferiores permanecen por más de 15 días, volver a consultar con el médico.

Si repentinamente aparecen molestias inusualmente intensas en su pierna, tales como edema, decoloración de la piel, sensación de tensión o calor así como dolores, recurrir inmediatamente al médico.

En los trastornos de la circulación venosa, es importante asociar el tratamiento con medidas higiénicas, así como también evitar el exceso de peso, no permanecer mucho tiempo de pie, evitar la exposición prolongada al sol y al calor.

Reacciones adversas

A dosis elevadas puede causar irritación del tracto digestivo, náuseas, temblores y mareos. Se han descrito taquicardia, vértigo y ansiedad que ceden al reducir la dosis. Pueden ocasionar prurito y rubor facial.

Sobredosis

En caso de sobredosis, concurrir al centro de toxicología más cercano, o llamar al:

Hospital Dr. Alejandro Posadas TE: (011) 4654-6648 / 4658-7777 // 0800-333-0160

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez TE: (011) 4962-6666 / 2247 // 0800-444-8694

Hospital de niños Pedro Elizalde TE: (011) 4300-2115

Hospital Fernandez TE: (011) 4808-2655 / 4801-7767

Conservación

MANTENER ESTE MEDICAMENTO ALEJADO DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Mantener a temperatura ambiente controlada entre 15 y 30°, al abrigo de la luz y la humedad.

Presentaciones

Envases conteniendo 20, 40 y 100 comprimidos recubiertos.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud - ANMAT.

Certificado N° 34.878

Directora Técnica: Andrea Carolina Spizzirri. Farmacéutica.

CRAVERI S.A.I.C.

Arengreen 830 (C1405CYH) C.A.B.A. · Tel: 5453-4555 · Fax: 5453-4505
FARMACOVIGILANCIA: 0800-666-1026 · farmacovigilancia@craveri.com.ar
www.craveri.com.ar · troxevenforte@craveri.com.ar

Última fecha de revisión: 20/01/2009