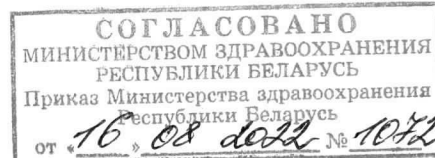


НДРБ

2511Б-2022



**Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата
(листок-вкладыш)
ЭМОКСИН-ЛФ, раствор для внутривенного и внутримышечного введения
150 мг / 5 мл**

Действующее вещество: метилэтилпиридинола гидрохлорид

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки, или медицинской сестре.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки, или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что собой представляет препарат ЭМОКСИН-ЛФ и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением препарата ЭМОКСИН-ЛФ
3. Применение препарата ЭМОКСИН-ЛФ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата ЭМОКСИН-ЛФ
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что собой представляет препарат ЭМОКСИН-ЛФ и для чего его применяют

ЭМОКСИН-ЛФ – лекарственный препарат, в состав которого входит метилэтилпиридинола гидрохлорид в качестве действующего вещества. ЭМОКСИН-ЛФ относится к группе прочих средств для лечения заболеваний нервной системы.

ЭМОКСИН-ЛФ оказывает благоприятное влияние на систему свертывания крови: тормозит агрегацию тромбоцитов, снижает общий индекс коагуляции, удлиняет время свертывания крови. Усиливает процесс фибринолиза. Снижает вязкость крови, проницаемость сосудистой стенки. Стабилизирует мембраны клеток кровеносных сосудов и эритроцитов, повышает резистентность эритроцитов к механической травме и гемолизу. Обладает ангиопротекторными свойствами. Улучшает микроциркуляцию. Эффективно ингибирует свободно-радикальное окисление липидов биомембран, повышает активность антиоксидантных ферментов. Стабилизирует цитохром P-450, обладает антиоксическим действием. В экстремальных ситуациях, сопровождающихся усилением перекисного окисления липидов и гипоксией, оптимизирует биоэнергетические процессы.

Лекарственный препарат защищает сетчатку глаза от повреждающего действия света высокой интенсивности, способствует рассасыванию внутриглазных кровоизлияний.

Способствует регуляции окислительно-восстановительной системы при недостаточности кровообращения. Эффективен при состояниях, сопровождающихся усилением перекисного окисления липидов.

ЭМОКСИН-ЛФ применяется в неврологии и нейрохирургии в комплексной терапии:

- геморрагического инсульта;

- ишемического инсульта в бассейне внутренней сонной артерии и в вертебробазилярной системе;
- преходящих нарушений мозгового кровообращения;
- хронической недостаточности мозгового кровообращения;
- черепно-мозговой травмы, сопровождающейся ушибами головного мозга;
- в послеоперационном периоде у больных с черепно-мозговой травмой, оперированных по поводу эпи-, субдуральных и внутримозговых гематом, сочетающихся с ушибами головного мозга;
- в пред- и послеоперационном периоде у больных с артериальными аневризмами и артериовенозными мальформациями сосудов головного мозга.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед применением препарата ЭМОКСИН-ЛФ

Не применяйте ЭМОКСИН-ЛФ, если:

- у Вас аллергия на действующее вещество (метилэтилпиридинола гидрохлорид), а также на любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- Вы беременны;
- Вы кормите грудью;
- Ваш возраст менее 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Во время лечения необходимо постоянно контролировать артериальное давление и свертываемость крови.

Лекарственный препарат не рекомендуется смешивать с другими лекарственными препаратами.

С осторожностью лекарственный препарат назначают: пациентам с нарушением гемостаза, во время проведения хирургических операций или пациентам с симптомами тяжелого кровотечения (в связи с влиянием на агрегацию тромбоцитов).

Вспомогательные вещества

Данный лекарственный препарат содержит менее 1 ммоль (23 мг) натрия на 5 мл, то есть практически не содержит натрия.

Другие препараты и препарат ЭМОКСИН-ЛФ

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты. Возможно, лечащему врачу потребуется изменить дозу препарата и/или принять другие меры предосторожности.

α -токоферола ацетат потенцирует антиоксидантный эффект лекарственного препарата.

Фармацевтически не совместим с другими инъекционными лекарственными препаратами.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Препарат ЭМОКСИН-ЛФ противопоказан применять в период беременности.

Если Вы кормите грудью или планируете начать грудное вскармливание, сообщите об этом лечащему врачу. Препарат ЭМОКСИН-ЛФ противопоказан кормящим матерям.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Во время лечения лекарственным препаратом желательно воздержаться от занятий потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

3. Применение препарата ЭМОКСИН-ЛФ

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений, проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Врач назначит Вам подходящую дозу и продолжительность курса лечения препаратом ЭМОКСИН-ЛФ с учетом Вашего состояния и других препаратов, которые Вы принимаете. Важно применять препарат ЭМОКСИН-ЛФ строго в соответствии с рекомендациями Вашего лечащего врача.

Режим дозирования

В неврологии и нейрохирургии применяют внутривенно капельно в суточной дозе 5-10 мг/кг в течение 10-12 дней. Перед введением лекарственный препарат ЭМОКСИН-ЛФ разводят в 200 мл раствора натрия хлорида изотонического. Вводят со скоростью 20-30 капель в минуту. В последующем переходят на внутримышечное введение 2-10 мл лекарственного препарата ЭМОКСИН-ЛФ (60-300 мг) 2-3 раза в сутки в течение 10-30 дней.

Способ применения

Внутривенно, внутримышечно.

Лекарственный препарат применяют сразу после вскрытия ампулы. Ампула с лекарственным препаратом предназначена только для однократного применения. Остатки лекарственного препарата необходимо уничтожить. Приготовленный для внутривенного введения раствор следует использовать немедленно.

Лечение лекарственным препаратом следует проводить под контролем артериального давления и функционального состояния свертывающей и противосвертывающей систем крови.

Если Вы применили большую дозу препарата ЭМОКСИН-ЛФ, чем следовало

Поскольку ЭМОКСИН-ЛФ назначается и применяется врачом или медсестрой, маловероятно, чтобы Вы получили слишком большую дозу. Однако, если Вы обеспокоены тем, что Вам, возможно, ввели слишком много препарата ЭМОКСИН-ЛФ, немедленно обратитесь к врачу или другому медицинскому работнику.

Если Вы пропустили очередное применение препарата ЭМОКСИН-ЛФ

Ваш врач контролирует Вашу реакцию и состояние, чтобы определить, какое лечение препаратом ЭМОКСИН-ЛФ необходимо. Однако, если Вы обеспокоены тем, что могли пропустить дозу, немедленно обратитесь к врачу или другому специалисту в области здравоохранения.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки, или медицинской сестре.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, ЭМОКСИН-ЛФ может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

При применении препарата ЭМОКСИН-ЛФ зарегистрированы следующие нежелательные реакции.

Нарушения со стороны иммунной системы: аллергические реакции.

Нарушения со стороны нервной системы: головная боль, возбуждение (кратковременное) или сонливость.

Нарушение со стороны сосудов: повышение артериального давления.

Нарушения со стороны сердца: боль в области сердца.

Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта: тошнота, дискомфорт в эпигастральной области, диспепсия.

Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей: зуд и покраснение кожи.

Общие нарушения и реакции в месте введения: при внутривенном введении – ощущение жжения по ходу вены.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата ЭМОКСИН-ЛФ

Храните препарат в защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С. Не замораживать.

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Данные меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Каждая ампула 5 мл содержит:

действующее вещество: 150 мг метилэтилпиридинола гидрохлорида;

вспомогательные вещества: натрия сульфит безводный, динатрия фосфат дигидрат, вода для инъекций.

Внешний вид препарата ЭМОКСИН-ЛФ и содержимое упаковки

ЭМОКСИН-ЛФ, раствор для внутривенного и внутримышечного введения 150 мг / 5 мл: прозрачная бесцветная или слегка желтоватая жидкость.

По 5 мл раствора для внутривенного и внутримышечного введения в ампулы из бесцветного стекла с кольцом излома.

По 5 ампул в ячейковую упаковку из поливинилхлорида. По 1 или 2 ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачку из картона.

Условия отпуска из аптек: по рецепту врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Адрес производства: СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а/4.

Юридический адрес: СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, к. 301

Тел./факс: (01774)-53801.

Электронная почта: office@lekpharm.by.

За любой информацией о лекарственном препарате, а также в случаях появления претензий, возникновения нежелательных реакций следует обращаться в отдел фармаконадзора и медицинской поддержки держателя регистрационного удостоверения:

СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, к. 301

Тел./факс: (01774)-53801.

Электронная почта: office@lekpharm.by, sideeff@lekpharm.by.

НД РБ

25 11 Б-2022

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: www.rceth.by.

Листок-вкладыш пересмотрен: