



Листок-вкладыш – информация для потребителя
ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД, раствор для инфузий 7,5 мг/мл и 10 мг/мл
Действующее вещество: эмоксипин

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.
- 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. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 данного листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

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

**1. Что собой представляет препарат ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД,
и для чего его применяют**

ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД применяется в неврологии и нейрохирургии в составе комплексной терапии следующих заболеваний и состояний:

- инсульт, нарушения мозгового кровообращения
- черепно-мозговая травма, сопровождающаяся ушибами головного мозга
- послеоперационный период у пациентов с черепно-мозговой травмой, оперированных по поводу внутричерепных гематом, сочетающихся с ушибом головного мозга
- пред- и послеоперационный период у пациентов с патологией сосудов головного мозга.

**2. О чем следует знать перед применением
препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД**

Не следует применять ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД в следующих случаях:

- при аллергии на эмоксипин
- при беременности
- в период грудного вскармливания
- для лечения детей младше 18 лет.

Если вы не уверены, относится ли к вам что-либо из выше перечисленного, сообщите лечащему врачу перед применением препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД проконсультируйтесь с лечащим врачом, если у вас имеются нарушения свертываемости крови.

Во время лечения препаратом ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД лечащий врач будет контролировать ваше артериальное давление. Также вам будет необходимо регулярно выполнять анализ крови, поскольку эмоксипин может вызывать нарушение

свертываемости крови.

Другие препараты и ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД

Проконсультируйтесь с лечащим врачом, если вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать любые другие препараты. Это относится и к любым препаратам, отпускаемым без рецепта врача.

Сообщите врачу, если вы принимаете:

- а-Токоферола ацетат, поскольку он может усиливать антиоксидантный эффект эмоксипина.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если вы беременны, думаете, что можете быть беременны, планируете беременность или кормите ребенка грудью, сообщите об этом лечащему врачу. Применение препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД во время беременности и грудного вскармливания противопоказано.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Во время лечения препаратом ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД желательно воздержаться от вождения и работы с механизмами.

ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД содержит натрий

Данное лекарственное средство содержит натрий. 1 бутылка раствора с концентрацией 7,5 мг/мл содержит 295,8 мг натрия (12,86 ммоль) в 100 мл. 1 бутылка раствора с концентрацией 10 мг/мл содержит 300,1 мг натрия (13,05 ммоль) в 100 мл. Это необходимо учитывать, если вы находитесь на диете с ограничением поступления натрия.

3. Применение препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД

Доза

Врач определит необходимую вам дозу препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД и продолжительность курса терапии в зависимости от состояния и показаний к применению препарата.

Способ применения

ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД вводят внутривенно капельно.

Если вам ввели препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД больше, чем следовало

Дозу препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД контролирует врач. Тем не менее, если вам кажется, что вам ввели слишком высокую дозу препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД, обратитесь к врачу. В случае передозировки у вас могут возникнуть следующие симптомы: повышение артериального давления, возбуждение или сонливость, головная боль, боль в области сердца, тошнота, ощущение дискомфорта в верхней части живота.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

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

Могут наблюдаться следующие нежелательные реакции (частота неизвестна):

- аллергические реакции, зуд и покраснение кожи
- головная боль, кратковременное возбуждение или сонливость
- повышение артериального давления
- боль в области сердца
- тошнота, ощущение дискомфорта в верхней части живота, диспепсия
- ощущение жжения по ходу вены при внутривенном введении препарата.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям

Применение у пациентов пожилого возраста, с нарушениями функции почек и/или печени

Коррекция дозы не требуется

Меры предосторожности

Лечение эмоксипином в случае его внутривенного и внутримышечного введения следует проводить под контролем артериального давления и функционального состояния свертывающей и противосвертывающей систем крови.

С осторожностью лекарственное средство назначают больным с нарушением гемостаза, во время проведения хирургических операций или больным с симптомами тяжелого кровотечения (в связи с влиянием на агрегацию тромбоцитов).

Способ применения

Препарат вводят внутривенно капельно, со скоростью 20-30 капель в минуту.

Несовместимость

Эмоксипин-Белмед, раствор для инфузий, несовместим с другими инфузионными растворами.

Утилизация

Нет особых требований к утилизации. Неиспользованный препарат и другие отходы необходимо утилизировать в установленном порядке.

Пожалуйста, за дополнительной информацией касательно применения препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД обратитесь к ОХЛП (общая характеристика лекарственного препарата).

Держатель регистрационного удостоверения и производитель:

РУП «Белмедпрепараты»,

Республика Беларусь, 220007, г. Минск,

ул. Фабрициуса, 30, тел./факс: (+375 17) 220 37 16,

e-mail: medic@belmedpreparaty.com



Листок-вкладыш пересмотрен: