



Листок-вкладыш – информация для потребителя
ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД, 30 мг/мл, раствор для внутривенного
и внутримышечного введения
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.
- 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 из себя 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 из себя 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**

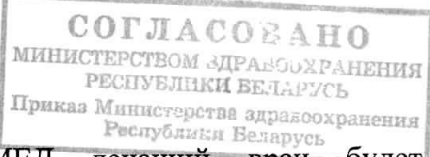
Не применяйте препарат ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД, если:

- у вас повышенная чувствительность на метилэтилпиридинола гидрохлорид или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- вы беременны;
- вы кормите грудью;
- вы младше 18 лет.

Если вы не уверены, относится ли к вам что-либо из вышеперечисленного, 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 или колебания артериального давления – сообщите об этом лечащему врачу.



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

Дети и подростки

Лекарственный препарат ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД не рекомендуется применять у детей в связи с отсутствием достаточных данных об эффективности и безопасности.

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.

Не смешивать с другими инъекционными препаратами.

Беременность, грудное вскармливание и fertильность

Если вы беременны, думаете, что можете быть беременны, планируете беременность или кормите ребенка грудью, перед применением препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Не применяйте препарат ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД во время беременности и грудного вскармливания.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

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

ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД содержит натрий

Препарат Эмоксипин-Белмед содержит примерно 6,32 мг натрия в 5 мл раствора (12,64 мг натрия в 10 мл раствора). Таким образом, данный препарат содержит менее 1 ммоль натрия (23 мг) в дозе, то есть, по сути, не содержит натрия.

3. Применение препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача.

При появлении сомнений либо вопросов, проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Рекомендуемая 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 или внутримышечно.

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. Возможно нарушение свертываемости крови.

При наличии вопросов по применению 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 (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- 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 (нарушение пищеварения);
- ощущение жжения по ходу вены при внутривенном введении препарата.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникают 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. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, через www.rceth.by. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД

Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Срок годности – 3 года.

Препарат следует использовать сразу после вскрытия упаковки.

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

Условия отпуска: по рецепту.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1 ампула/флакон содержит действующее вещество – метилэтилпиридинола гидрохлорид – 150 мг / 300 мг.

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

Внешний вид препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД и содержимое упаковки

ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД, 30 мг/мл, раствор для внутривенного и внутримышечного введения.

Прозрачный бесцветный или слегка желтоватый раствор.

По 5 мл в ампулах. По 5 ампул помещают в контурную ячейковую упаковку, 1 или 2 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем помещают в пачку.

По 10 мл во флаконы. Флакон вместе с листком-вкладышем помещают в пачку.

Упаковка для стационаров: 40 флаконов вместе с листком-вкладышем помещают в групповые коробки.

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



За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

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

**СЛЕДУЮЩИЕ СВЕДЕНИЯ ПРЕДНАЗНАЧЕНЫ ИСКЛЮЧИТЕЛЬНО ДЛЯ
МЕДИЦИНСКИХ РАБОТНИКОВ**

ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД, 30 мг/мл, раствор для внутривенного и внутримышечного введения, – прозрачный бесцветный или слегка желтоватый раствор.

Режим дозирования

Дозы, продолжительность курса лечения определяются индивидуально.

Применяют внутривенно капельно в суточной дозе 5-10 мг/кг в течение 10-12 дней. При инфузионном способе введения лекарственный препарат следует разводить в 200 мл 0,9% растворе натрия хлорида.

В последующем переходят на внутримышечное введение 2-10 мл раствора 30 мг/мл (60-300 мг) 2-3 раза в сутки в течение 10-30 дней.

Особые группы пациентов

Дети

Лекарственный препарат Эмоксипин-Белмед не рекомендуется применять у детей в связи с отсутствием достаточных данных об эффективности и безопасности.

Применение у пациентов пожилого возраста, с нарушениями функции почек и/или печени
Коррекция дозы не требуется.

Меры предосторожности

Необходимо в ходе лечения постоянно контролировать артериальное давление и свертываемость крови.

С осторожностью препарат назначают: пациентам с нарушением гемостаза, во время проведения хирургических операций или пациентам 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 несовместим с другими лекарственными препаратами.

Весь оставшийся лекарственный препарат и отходы следует уничтожить в соответствии с установленными национальным законодательством требованиями.

Пожалуйста, за дополнительной информацией касательно применения препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД, 30 мг/мл, раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 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

