

ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

МЕТИЛЭТИЛПИРИДИНОЛ

Торговое наименование: Метилэтилпиридинол

Международное непатентованное или группировочное наименование:

метилэтилпиридинол

Лекарственная форма: капли глазные

Состав

1 мл раствора содержит:

Действующее вещество:

метилэтилпиридинола гидрохлорид - 10,0 мг

Вспомогательные вещества:

натрия сульфит безводный - 2,5 мг, натрия бензоат - 2,0 мг, калия дигидрофосфат - 5,4 мг, натрия гидрофосфата додекагидрат - 6,5 мг, метилцеллюлоза водорастворимая - 6,5 мг, вода для инъекций - до 1 мл.

Описание: бесцветная или слабоокрашенная, слегка опалесцирующая жидкость.

Код АТХ: S01XA.

Фармакотерапевтическая группа: средства, применяемые в офтальмологии; другие средства, применяемые в офтальмологии.

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Препарат снижает проницаемость капилляров, укрепляет сосудистую стенку, стабилизирует мембрану клетки, тормозит агрегацию тромбоцитов, уменьшает свертываемость и вязкость крови, обладает антиагрегационным и антигипоксическим действием.

Фармакокинетика

Препарат быстро проникает в ткани глаза, где происходит его депонирование и метаболизм. В тканях глаза концентрация выше, чем в крови. Обнаружено 5 метаболитов, представленных дезалкилированными и конъюгированными продуктами его превращения. Метаболизируется в печени. Метаболиты выводятся почками. Связывается с белками крови в среднем на 42 %.

Показания к применению

Препарат Метилэтилпиридинол показан к применению у взрослых старше 18 лет.

Для лечения и профилактики:

- воспалений и ожогов роговицы;
- кровоизлияний в переднюю камеру глаза;
- кровоизлияний в склеру у лиц пожилого возраста;
- тромбоза центральной вены сетчатки и ее ветвей;
- осложнений близорукости;
- диабетической ретинопатии.

Защита роговицы при ношении контактных линз.

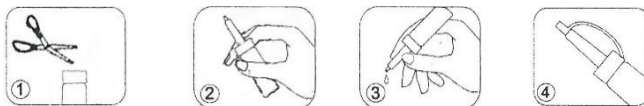
Противопоказания

- гиперчувствительность к метилэтилпиридинолу гидрохлориду или любому из вспомогательных веществ;
- беременность и период грудного вскармливания;
- детский возраст до 18 лет (отсутствуют данные по эффективности и безопасности применения у детей).

Способ применения и дозы

Препарат закапывают в конъюнктивальную полость по 1-2 капли 2-3 раза в день. Продолжительность курса лечения зависит от течения заболевания (обычно составляет 3-30 дней) и определяется врачом. При наличии показаний и хорошей переносимости препарата курс лечения может быть продолжен до 6 месяцев или повторяться 2-3 раза в год.

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ КРЫШКИ-КАПЕЛЬНИЦЫ



1. Снять с флакона алюминиевый колпачок и резиновую пробку, используя ножницы.
2. Надеть на флакон полиэтиленовую крышку-капельницу, которая прилагается к флакону, предварительно сняв с нее упаковку.
3. Перевернуть флакон вверх дном и закапать капли, нажав на корпус крышки-капельницы.
4. Закрыть крышку-капельницу маленьким колпачком, надорвав три перепонки в нижней части крышки-капельницы.

Побочное действие

Резюме нежелательных реакций

Нежелательные реакции классифицируются в соответствии с частотой их возникновения: очень часто ($\geq 1/10$), часто ($\geq 1/100$, но $< 1/10$), нечасто ($\geq 1/1\ 000$, но $< 1/100$), редко ($\geq 1/10\ 000$, но $< 1/1\ 000$), очень редко ($< 1/10\ 000$), частота неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно).

Нарушения со стороны органа зрения: частота неизвестна – ощущение жжения, зуд, кратковременная гиперемия конъюнктивы.

Общие нарушения и реакции в месте введения: редко – местные аллергические реакции.

Передозировка

В настоящее время о случаях передозировки препарата (при закапывании в конъюнктивальный мешок) не сообщалось.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Препарат не следует смешивать с другими лекарственными растворами.

Особые указания

При необходимости одновременного применения других глазных капель, препарат закапывают последним, после полного всасывания предыдущего лекарственного средства (не ранее, чем через 15 минут).

При встряхивании образует на поверхности пену из-за наличия в составе метилцеллюлозы. Непроизвольное встряхивание может произойти при транспортировке препарата. Пенообразование не влияет на качество препарата, пена исчезает через непродолжительное время.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами

Временное снижение четкости зрения или другие нарушения зрения могут влиять на способность управлять транспортными средствами или механизмами. Если у пациента после применения препарата временно снижается четкость зрения, то перед управлением транспортными средствами или механизмами ему следует подождать до восстановления зрения.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Препарат Метилэтилпиридинол противопоказан во время беременности и в период грудного вскармливания (см. раздел «Противопоказания»).

Форма выпуска

По 5 мл препарата во флаконы из стекла первого гидролитического класса, укупоренные пробками резиновыми, обкатанные колпачками алюминиевыми.

На флакон наклеивают этикетку самоклеящуюся.

1 флакон в комплекте с крышкой-капельницей и инструкцией по применению препарата помещают в пачку из картона.

Условия хранения

В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года.

Срок годности препарата после вскрытия – 1 месяц.

Не применять после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска

Отпускают по рецепту.

Владелец регистрационного удостоверения/наименование, адрес производителя лекарственного препарата/организация, принимающая претензии:

Федеральное государственное унитарное предприятие «Московский эндокринный завод» (ФГУП «ЭНДОФАРМ»)

Россия, 109052, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Нижегородский, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 1.

Тел./факс: (495) 678-00-50/911-42-10

<http://www.endopharm.ru>

Адрес места производства лекарственного препарата:

Федеральное государственное унитарное предприятие «Московский эндокринный завод» (ФГУП «ЭНДОФАРМ»)

Россия, 109052, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Нижегородский, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2

Наименование и адрес организации, осуществляющей выпускающий контроль качества лекарственного препарата:

Федеральное государственное унитарное предприятие «Московский эндокринный завод» (ФГУП «ЭНДОФАРМ»)

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ
от 03.12.2025 № 30021
(ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0002)

Россия, 109052, Россия, г. Москва, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ
Нижегородский, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 1