

Инструкция
по медицинскому применению препарата
ЭМОКСИПИН®
(Информация для специалистов)

Регистрационный номер:

Торговое название препарата: Эмоксипин®

МНН или группировочное название: Метилэтилпиридинол&

Химическое название: 6-метил -2-этилпиридин-3-ола-гидрохлорид

Лекарственная форма: раствор для внутривенного и внутримышечного введения

Состав:

1 мл раствора содержит:

Активное вещество:

метилэтилпиридинола гидрохлорид – 30 мг;

Вспомогательные вещества:

раствор натрия гидроксида 1 М до pH 4,8 – 5,8;

вода для инъекций до 1 мл.

Описание: прозрачная бесцветная или слегка окрашенная жидкость.

Фармакотерапевтическая группа: антиоксидантное средство

Код АТХ: [C05CX]

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Ангиопротектор, уменьшает проницаемость сосудистой стенки, является ингибитором свободнорадикальных процессов, антигипоксантом и антиоксидантом.

Уменьшает вязкость крови и агрегацию тромбоцитов, повышает содержание циклических нуклеотидов (циклический аденозинмонофосфат и циклический гуанозинмонофосфат) в тромбоцитах и ткани мозга, обладает фибринолитической активностью, уменьшает степень риска развития кровоизлияний, способствует их рассасыванию.

Расширяет коронарные сосуды, в остром периоде инфаркта миокарда ограничивает величину очага некроза, улучшает сократительную способность сердца и функцию его проводящей системы.

При повышенном артериальном давлении оказывает гипотензивный эффект.

При острых ишемических нарушениях мозгового кровообращения уменьшает тяжесть неврологической симптоматики, повышает устойчивость ткани к гипоксии и ишемии.

ФАРМАКОКИНЕТИКА

Объем распределения – 5,2 л. Метаболизируется в печени. Период полувыведения -18 мин. Клиренс – 214,8 мл/мин. Выводится почками.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

В неврологии и нейрохирургии в комплексной терапии: геморрагический инсульт в восстановительном периоде, ишемический инсульт, преходящие нарушения мозгового кровообращения, хроническая недостаточность мозгового кровообращения, черепно-мозговая травма (ЧМТ); послеоперационный период у больных с черепно-мозговой травмой, оперированных по поводу эпи-, субдуральных и внутримозговых гематом, сочетающихся с ушибом головного мозга.

В кардиологии в комплексной терапии: острый инфаркт миокарда; профилактика синдрома реперфузии; нестабильная стенокардия.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Повышенная индивидуальная чувствительность к препарату Эмоксипин®;
- Беременность, период лактации;
- Дети до 18 лет.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ

В неврологии и нейрохирургии – препарат Эмоксипин® применяют внутривенно капельно со скоростью 20 – 30 капель в минуту в суточной дозе 10 мг/кг в течение 10 – 12 дней. В последующем переходят на внутримышечное введение по 60 – 300 мг 2 – 3 раза в сутки в течение 20 дней. Перед введением препарат Эмоксипин® разводят в 200 мл раствора натрия хлорида изотонического.

В кардиологии – внутривенно капельно со скоростью 20 – 40 капель в минуту в дозе 600 – 900 мг раствора препарата Эмоксипин® в 200 мл раствора натрия хлорида изотонического 1 – 3 раза в сутки в течение 5 – 15 дней в зависимости от течения заболевания, с последующим переходом на внутримышечное введение 60 – 300 мг 2 – 3 раза в сутки в течение 10 – 30 дней.

ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ

Возбуждение, сонливость, повышение артериального давления, реакция в месте введения (боль, зуд, жжение), головная боль, боль в области сердца, аллергические реакции, диспепсия, нарушение свертывания крови.

ПЕРЕДОЗИРОВКА

Данные о передозировке отсутствуют.

ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ

Фармацевтически не совместим с другими лекарственными средствами.

ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ

Лечение следует проводить под контролем артериального давления и свертываемости крови.

ФОРМА ВЫПУСКА

Раствор для внутривенного и внутримышечного введения 30 мг/мл по 1 или по 5 мл в ампулы нейтрального стекла марки НС-1 или НС-3 или импортные.

По 5 ампул в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной или гибкой упаковки на основе фольги алюминиевой, или без фольги.

По 1 или 2 контурные ячейковые упаковки (с фольгой или без фольги) вместе с инструкцией по применению препарата, ножом или скарификатором ампульным помещают в пачку из картона.

По 20, 50 или 100 контурных ячейковых упаковок с фольгой (для стационара) вместе с 10, 25 или 50 инструкциями по применению препарата соответственно, ножами или скарификаторами ампульными помещают в коробку из картона или в ящик из гофрированного картона.

При упаковке ампул с кольцами или точками надлома ножи или скарификаторы ампульные не вкладывают.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

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

Хранить в местах, недоступных для детей.

СРОК ГОДНОСТИ

2 года. Препарат нельзя использовать после истечения срока годности.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА ИЗ АПТЕК

По рецепту.

ПРОИЗВОДИТЕЛЬ

Федеральное государственное унитарное предприятие «Московский эндокринный завод», 109052, г. Москва, ул. Новохохловская, 25, Тел./факс (495) 678-00-50/ 911-42-10.

Претензии потребителей направлять в адрес производителя.

И.о. директора

ФГУП «Московский эндокринный завод»



Руденко В.Ф.

