

## **Склад**

*діюча речовина:* есцинова сіль 2,6-діаміногексанової кислоти;

1 мл розчину містить есцинової солі 2,6-діаміногексанової кислоти, в перерахуванні на 100 % речовину 1,0 мг;

*допоміжні речовини:* етанол 96 %, пропіленгліколь, вода для ін'єкцій.

## **Лікарська форма**

Розчин для ін'єкцій.

*Основні фізико-хімічні властивості:* прозора безбарвна рідина.

## **Фармакотерапевтична група**

Вазопротектори. Капіляростабілізуючі засоби. Інші капіляростабілізуючі засоби.  
Код АТХ C05C X.

## **Фармакодинаміка**

Препарат чинить протизапальну, протинабрякову та знеболювальну дію. Есцин знижує активність лізосомальних гідролаз, що запобігає розщепленню мукополісахаридів у стінках капілярів та у сполучній тканині, яка їх оточує, і тим самим нормалізує підвищену судинно-тканинну проникність і проявляє антиексудативну (протинабрякову), протизапальну та знеболювальну дії. Препарат підвищує тонус судин, виявляє помірний імунокоригуючий та гіпоглікемічний ефекти.

## **Фармакокінетика**

Не вивчалась.

## **Показання**

У складі комплексної терапії набряків головного мозку травматичного, нетравматичного і постопераційного генезу, в тому числі з внутрішньочерепними крововиливами, підвищенням внутрішньочерепного тиску і явищами набряку-набухання.

Набряки спинного мозку травматичного, нетравматичного, постопераційного генезу.

Лікворно-венозні порушення при хронічних порушеннях мозкового кровообігу (ХПМК) і вегето-судинній дистонії.

Набряки м'яких тканин із залученням опорно-рухового апарату, що супроводжуються локальними розладами їх кровопостачання і больовим синдромом; набряково-больові синдроми хребта, кінцівок; тяжкі порушення венозного кровообігу нижніх кінцівок при гострому тромбофлебіті, що супроводжуються набряково-запальним синдромом.

## **Протипоказання**

- Підвищена чутливість до есцинової солі 2,6-діаміногексанової кислоти та/або інших компонентів препарату;
- активне продовження кровотечі, що супроводжується нестабільною гемодинамікою;
- тяжкі порушення функції нирок;
- тяжкі порушення функції печінки.

## **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій**

При лікуванні L-лізину есцинатом можливе призначення інших лікарських засобів за відповідними показаннями (протизапальних, аналгетиків, антимікробних).

Препарат не слід застосовувати одночасно з аміноглікозидами, бо це може підвищувати їхню нефротоксичність. У разі тривалої терапії антикоагулянтами, яка проводилася перед призначенням L-лізину есцинату, або при необхідності одночасного застосування L-лізину есцинату та антикоагулянтів потрібно проводити корекцію дози останніх (знижувати дозу) та контролювати протромбіновий індекс.

Зв'язування есцину з білками плазми утруднюється при одночасному застосуванні антибіотиків цефалоспоринового ряду, що може підвищувати концентрацію вільного есцину в крові з ризиком розвитку побічних ефектів останнього.

## **Особливості застосування**

В окремих хворих на гепатохолецистит при застосуванні препарату можливе короткочасне підвищення активності трансаміназ та білірубину (прямої фракції), що не становить загрози для хворих і не потребує відміни препарату.

Цей лікарський засіб містить від 0,9 до 1,1 г етанолу (алкоголю) в 1 ампулі. Може бути шкідливим для пацієнтів, хворих на алкоголізм. Слід бути обережним при застосуванні дітям, пацієнтам із захворюваннями печінки та хворим на

епілепсію.

### **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами**

На даний момент повідомлень немає, але при застосуванні препарату слід враховувати можливість розвитку передбачуваних побічних реакцій з боку нервової системи.

### **Застосування у період вагітності або годування груддю**

Застосування препарату у період вагітності або годування груддю протипоказане. На час лікування слід припинити годування груддю.

### **Спосіб застосування та дози**

Препарат вводять внутрішньовенно або внутрішньовенно краплинно.

Неприпустимим є внутрішньоартеріальне введення препарату!

Препарат рекомендується вводити шляхом повільних внутрішньовенних інфузій після розведення рекомендованої разової дози до об'єму 15–50 мл 0,9 % розчином натрію хлориду.

Оптимальна рекомендована тривалість курсу лікування становить 5–10 днів щоденного введення препарату.

Максимальна добова доза препарату L-лізину есцинат® для дорослих – 25 мл (5 ампул).

#### *Рекомендовані добові дози:*

##### *Для дорослих*

Рекомендована добова доза препарату L-лізину есцинат® становить 5–10 мл (1–2 ампули).

При станах, що загрожують життю хворого, добову дозу збільшують до 20 мл, яку розділяють на 2 введення; курс лікування становить до 8 діб.

У разі лікворно-венозних порушень при ХПМК і вегето-судинній дистонії – по 10 мл на добу, курс лікування становить 10 діб.

##### *Для дітей разова доза становить:*

1–5 років – 0,22 мг L-лізину есцинату на 1 кг маси тіла;

5–10 років – 0,18 мг/кг; від 10 років – 0,15 мг/кг маси тіла. Препарат вводиться 2 рази на добу. Тривалість курсу лікування – від 2 до 8 днів залежно від стану

хворого та ефективності терапії.

## **Діти**

Препарат протипоказаний дітям віком до 1 року.

## **Передозування**

*Симптомы:* чувство жара, тахикардия, меноррагия, тошнота, изжога, боль в эпигастрии.

*Лечение:* симптоматическая терапия.

## **Побічні реакції**

При індивідуальній підвищеній чутливості до есцинату в окремих хворих можливі:

*алергічні реакції:* шкірний висип (папульозний, петехіальний, еритематозний), свербіж, гіперемія шкіри, гіпертермія, кропив'янка, у поодиноких випадках – набряк Квінке, анафілактичний шок;

*з боку центральної і периферичної нервової системи:* головний біль, запаморочення, тремор, парестезії, у поодиноких випадках – хитка хода, порушення рівноваги, короткочасна втрата свідомості;

*з боку печінки та біліарної системи:* підвищення рівня трансаміназ і білірубіну;

*з боку шлунково-кишкового тракту:* нудота, у поодиноких випадках – блювання, діарея, біль у животі;

*з боку серцево-судинної системи:* артеріальна гіпотензія, артеріальна гіпертензія, тахікардія, біль за грудниною;

*з боку органів дихання:* у поодиноких випадках – відчуття нестачі повітря, задишка, бронхообструкція, сухий кашель;

*місцеві реакції:* печіння по ходу вени при введенні, флебіт, біль та набряк у місці введення;

*інші:* загальна слабкість, озноб, відчуття жару, біль у попереку, пітливість.

## **Термін придатності**

2 роки.

## **Умови зберігання**

Зберігати у недоступному для дітей місці. Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 ° С.

## **Упаковка**

По 5 мл в ампулі, по 5 ампул у блістерах; по 2 блістери у пачці.

## **Категорія відпуску**

За рецептом.

## **Виробник**

ПАТ «Галичфарм».

## **Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності**

Україна, 79024, м. Львів, вул. Опришківська, 6/8.

## **Джерело інструкції**

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).