

Склад

діюча речовина: methylethylpiridinol hydrochloride;

1 мл розчину містить метилетилпіридинолу гідрохлориду 10 мг;

допоміжні речовини: кислота хлористоводнева розведена, вода для ін'єкцій

Лікарська форма

Розчин для ін'єкцій.

Основні фізико-хімічні властивості: прозора безбарвна рідина.

Фармакотерапевтична група

Капіляростабілізуючі засоби. Код АТХ С05С Х.

Фармакодинаміка

Офталек стабілізує клітинну мембрану, інгібує агрегацію тромбоцитів і нейтрофілів, знижує загальний індекс коагуляції, подовжує час згортання крові, знижує в'язкість крові, має фібринолітичну активність, збільшує вміст циклічних нуклеотидів у тканинах, зменшує проникність судинної стінки. Офталек також має ангіопротекторні властивості, захищає сітківку від пошкодження при дії світла високої інтенсивності, покращує мікроциркуляцію.

Фармакокінетика

Виводиться Офталек з організму в основному з сечею та у незначних кількостях – у незміненому вигляді.

При ретробульбарному введенні Офталек майже миттєво з'являється у крові; протягом перших 2 годин його концентрація різко знижується, а через 24 години препарат у крові відсутній. У тканинах ока концентрація Офталеку вища, ніж у крові.

Показання

Субкон'юнктивальні та внутрішньоочні крововиливи різного генезу.

Ангіоретинопатії (включаючи діабетичну ретинопатію).

Центральні та периферичні хореоретинальні дистрофії.

Тромбоз центральної вени сітківки та її гілок.

Ускладнена міопатія.

Ангіосклеротична макулодистрофія (суха форма).

Відшарування судинної оболонки у хворих на глаукому у післяопераційний період.

Дистрофічні захворювання рогівки.

Травми, опіки рогівки.

Захист рогівки (при застосуванні контактних лінз) та сітківки ока від дії світла високої інтенсивності (сонячні промені, випромінення лазера при лазерокоагуляції).

Протипоказання

Підвищена індивідуальна чутливість до препарату.

Несумісність.

Не можна змішувати розчин Офталеку в одному шприці з іншими препаратами.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій

Негативних проявів при застосуванні Офталеку на фоні терапії іншими лікарськими препаратами не описано. α -токоферолу ацетат потенціює антиоксидантний ефект Офталеку.

Особливості застосування

В окремих випадках, особливо у схильних пацієнтів, у пацієнтів з бронхіальною астмою при підвищеній чутливості до сульфітів, можливий розвиток тяжких реакцій гіперчутливості.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами

Слід бути обережними при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами, оскільки препарат може викликати сонливість, підвищення артеріального тиску.

Застосування у період вагітності або годування груддю

Протипоказано застосування препарату у період вагітності або годування груддю.

Спосіб застосування та дози

Розчин Офталеку вводять субкон'юнктивально або парабульбарно. При необхідності можливе ретробульбарне введення. Субкон'юнктивально вводять по 0,2 - 0,5 мл (2 - 5 мг), парабульбарно - 0,5 - 1 мл (5 - 10 мг) 1 % розчину. Препарат застосовують протягом 10 - 30 діб 1 раз на добу або через добу. При необхідності лікування можна повторювати 2 - 3 рази на рік. Ретробульбарно вводять 0,5 - 1 мл препарату 1 раз на добу протягом 10 - 15 діб.

Для захисту сітківки при лазерокоагуляції (особливо при лазерокоагуляції, яка обмежує або руйнує пухлину) 0,5 - 1 мл Офталеку вводять парабульбарно або ретробульбарно за 24 години і за 1 годину до процедури, а потім - у тих самих дозах (по 0,5 мл 1 % розчину) 1 раз на добу протягом 2 - 10 діб.

Діти

Препарат не застосовують дітям.

Передозування

Випадки передозування не описані. При передозуванні можливе посилення побічних ефектів препарату, порушення згортання крові.

Лікування: відмінити препарат, симптоматична терапія.

Побічні реакції

Короткочасне збудження, сонливість, підвищення артеріального тиску, алергічні реакції (шкірні висипання, свербіж, почервоніння), місцеві реакції - біль, відчуття печіння та ущільнення параорбітальних тканин (розсмоктується саме по собі).

Термін придатності

2 роки.

Умови зберігання

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

Упаковка

В ампулах по 1 мл, по 10 ампул у пачці.

Категорія відпуску

По рецепту.

Виробник

Приватне Акціонерне Товариство «Лекхім-Харків».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності

Україна, 61115, Харківська обл., місто Харків, вулиця Северина Потоцького, будинок 36.

Джерело інструкції

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