

Состав

действующее вещество: methylethylpyridinol hydrochloride;

1 мл раствора содержит метилэтилпиридинола гидрохлорида 10 мг;

другие составляющие: кислота хлористоводородная разведенная, вода для инъекций.

Лекарственная форма

Раствор для инъекций.

Основные физико-химические свойства: прозрачная бесцветная жидкость.

Фармакотерапевтическая группа

Капилляростабилизирующие средства. Код АТХ С05С.

Фармакодинамика

Эмоксипин[®] стабилизирует клеточную мембрану, ингибирует агрегацию тромбоцитов и нейтрофилов, снижает общий индекс коагуляции, удлиняет время свертывания крови, снижает вязкость крови, имеет фибринолитическую активность, увеличивает содержание циклических нуклеотидов в тканях, уменьшает проницаемость сосудистой стенки. Эмоксипин[®] также обладает ангиопротекторными свойствами, защищает сетчатку от повреждения при воздействии света высокой интенсивности, улучшает микроциркуляцию.

Фармакокинетика

Эмоксипин[®] выводится из организма в основном с мочой и в незначительных количествах – в неизмененном виде.

При ретробульбарном введении Эмоксипин[®] почти мгновенно появляется в крови; в течение первых 2 часов его концентрация резко снижается и через 24 часа он отсутствует в крови. В тканях глаза концентрация лекарственного средства выше, чем в крови.

Показания

Субконъюнктивальное и внутриглазное кровоизлияние разного генеза.

Ангиоретинопатия (включая диабетическую ретинопатию).

Центральная и периферическая хореоретинальная дистрофия.

Тромбоз центральной вены сетчатки и ее веток.

Осложненная миопатия.

Ангиосклеротическая макулодистрофия (сухая форма).

Отслоение сосудистой оболочки у больных глаукомой в послеоперационном периоде.

Дистрофические заболевания роговицы.

Травмы, ожоги роговицы.

Защита роговицы (при применении контактных линз) и сетчатки глаза от воздействия света высокой интенсивности (солнечные лучи, излучения лазера при лазерокоагуляции).

Противопоказания

Повышенная чувствительность к лекарственному средству.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

Негативных проявлений при применении Эмоксипина[®] на фоне терапии другими лекарственными средствами не описано. α -токоферола ацетат потенцирует антиоксидантный эффект Эмоксипина[®].

Особенности применения

Во время применения лекарственного средства Эмоксипин[®] следует контролировать состояние свертывающей системы крови и артериальное давление.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами

Следует соблюдать осторожность при управлении автотранспортом или работе с другими механизмами, поскольку препарат может вызвать сонливость, повышение артериального давления.

Применение в период беременности или кормления грудью

Противопоказано применение препарата в период беременности или кормления грудью.

Способ применения и дозы

Раствор Эмоксипина[®] вводят субконъюнктивально или парабульбарно. При необходимости возможно ретробульбарное введение. Субконъюнктивально вводят по 0,2-0,5 мл (2-5 мг), парабульбарно – 0,5-1 мл (5-10 мг) 1% раствора. Препарат применяют в течение 10-30 дней 1 раз в сутки или через сутки. При необходимости лечение можно повторять 2-3 раза в год. Ретробульбарно вводят 0,5-1 мл 1 раз в сутки в течение 10-15 суток.

Для защиты сетчатки при лазерокоагуляции (особенно при лазерокоагуляции, которая ограничивает или разрушает опухоль) 0,5-1 мл Эмоксипина[®] вводят парабульбарно или ретробульбарно за 24 часа и 1 час до процедуры и затем в тех же дозах (по 0,5 мл 1% раствора) 1 раз в сутки в течение 2-10 суток.

Дети

Препарат не используют детям.

Передозировка

Случаи передозировки не описаны. При передозировке возможно усиление побочных эффектов препарата, нарушение свертывания крови. Лечение: отменить препарат, проводить симптоматическую терапию.

Побочные реакции

Кратковременное возбуждение, сонливость, повышение артериального давления, аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, покраснение), местные реакции – боль, чувство жжения и уплотнения параорбитальных тканей (рассасывается самостоятельно).

Срок годности

3 года.

Условия хранения

Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

Несовместимость.

Нельзя смешивать раствор Эмоксипина® в одном шприце с другими препаратами.

Упаковка

В ампулах по 1 мл, по 5 ампул в блистере, по 2 блистера в пачке.

Категория отпуска

По рецепту.

Производитель

ЧАО «Лекхим-Харьков».

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

Украина, 61115, г. Харьков, ул. Северина Потоцкого, дом. 36.

Источник инструкции

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).