

## **Состав**

*действующее вещество:* methylethylpyridinol hydrochloride;

1 мл раствора содержит метилэтилпиридинола гидрохлорида 10 мг;

*вспомогательные вещества:* 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 Х.

## **Фармакодинамика**

Офталек стабилизирует клеточную мембрану, ингибирует агрегацию тромбоцитов и нейтрофилов, снижает индекс коагуляции, удлиняет время свертывания крови, снижает вязкость крови, имеет фибринолитическую активность, увеличивает содержание циклических нуклеотидов в тканях, уменьшает проницаемость сосудистой стенки. Офталек также проявляет ангиопротекторные свойства, защищает сетчатку от повреждений при воздействии света высокой интенсивности, улучшает микроциркуляцию.

## **Фармакокинетика**

Выводится Офталек из организма в основном с мочой и в незначительных количествах – в неизмененном виде.

При ретробульбарном введении Офталек почти мгновенно появляется в крови; в течение первых 2 часов его концентрация резко снижается, а через 24 часа препарат в крови отсутствует. В тканях глаза концентрация Офталека выше, чем в крови.

## **Показания**

Субконъюнктивальные и внутриглазные кровоизлияния различного генеза.

Ангиоретинопатии (включая диабетическую ретинопатию).

Центральные и периферические хореоретинальные дистрофии.

Тромбоз центральной вены сетчатки и ее ветвей.

Осложненная миопатия.

Ангиосклеротическая макулодистрофия (сухая форма).

Отслойка сосудистой оболочки у больных глаукомой в послеоперационный период.

Дистрофические заболевания роговицы.

Травмы, ожоги роговицы.

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

## **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к препарату.

### Несовместимость.

Нельзя смешивать раствор Офталека в одном шприце с другими препаратами.

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий**

Негативных проявлений при применении Офталека на фоне терапии другими лекарственными препаратами не описано.  $\alpha$ -токоферола ацетат потенцирует антиоксидантный эффект Офталека.

## **Особенности применения**

В отдельных случаях, особенно у предрасположенных пациентов, у пациентов с бронхиальной астмой при повышенной чувствительности к сульфитам, возможно развитие тяжелых реакций гиперчувствительности.

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

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

### **Применение в период беременности или кормления грудью**

Противопоказано применение препарата в период беременности и кормления грудью.

### **Способ применения и дозы**

Раствор Офталека 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 суток 1 раз в сутки или через день. При необходимости лечение можно повторять 2 - 3 раза в год.

Ретробульбарно вводят 0,5 - 1 мл препарата 1 раз в сутки в течение 10 - 15 суток.

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

### **Дети**

Препарат не применяют детям.

### **Передозировка**

Случаи передозировки не описаны. При передозировке возможно усиление побочных эффектов препарата, нарушение свертываемости крови.

*Лечение:* отменить препарат, симптоматическая терапия.

### **Побочные реакции**

Кратковременное возбуждение, сонливость, повышение артериального давления, аллергические реакции (кожные высыпания, зуд, покраснение), местные реакции - боль, жжение и уплотнение параорбитальных тканей (рассасывается само собой).

### **Срок годности**

2 года.

### **Условия хранения**

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

### **Упаковка**

В ампулах по 1 мл, по 10 ампул в пачке.

### **Категория отпуска**

По рецепту.

### **Производитель**

АО «Лекхим-Харьков».

### **Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности**

61115, Украина, г. Харьков, ул. семнадцатого Партсъезда, д. 36.

### **Источник инструкции**

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