

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування препарату**  
**L-ЛІЗИНУ ЕСЦИНАТ®**  
**(L-LYSINE AESCINAT)**

**Загальна характеристика:**

**основні фізико-хімічні властивості:** прозорий, безбарвний розчин;

**склад:** 1 мл розчину містить L-лізину есцинату (у перерахунку на 100% речовину) 0,001 г;

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

**Форма випуску.** Розчин для ін'єкцій.

**Фармакотерапевтична група.** Капіляростабілізуючі засоби. Код АТС С05 СХ 03\*\*.

**Фармакологічні властивості**

**Фармакодинаміка.** Препарат виявляє 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 судинну та тканинну проникність і виявляє антиексудативну (протинабрякову), протизапальну та знеболювальну дію. Препарат підвищує тонус судин, а також чинить помірний імунокоригуючий та гіпоглікемічний ефекти.

**Показання для застосування.** Посттравматичні, інтра- і післяопераційні набряки будь-якої локалізації: тяжкі набряки головного і спинного мозку тяжкого ступеня, у тому числі із внутрішньочерепними крововиливами, підвищенням внутрішньочерепного тиску та явищ набряку – набухання; набряки м'яких тканин із залученням опорно-рухового апарату, що супроводжуються локальними розладами їх кровопостачання і больовим синдромом; набряково-больові синдроми хребта, тулуба, кінцівок; тяжкі порушення венозного кровообігу нижніх кінцівок при гострому тромбоемболії, що супроводжуються набряково-запальним синдромом.

**Спосіб застосування та дози.** Добова доза препарату для дорослих становить 5 - 10 мл. 5 - 10 мл препарату розводять у 15 - 50 мл натрію хлориду, розчину для ін'єкцій 0,9% і вводять суворо внутрішньовенно (внутрішньоартеріальне введення не допускається). При станах, що загрожують життю хворого (гострий період черепно-мозкової травми, інтра- та післяопераційні набряки головного і спинного мозку з явищами набряку-набухання, набряки великих розмірів внаслідок поширених травм м'яких тканин і опорно-рухового апарату), добову дозу збільшують до 10 мл двічі на добу. Максимальна добова доза для дорослих - 25 мл. Тривалість застосування препарату, звичайно, становить 2 - 8 діб, залежно від ефективності терапії.

У дітей разова доза вводиться із розрахунку: 1-5 років – 0,22 мг L-лізину есцинат® на кг маси тіла; 5-10 років – 0,18 мг L-лізину есцинат® на кг маси тіла; 10 років і старше – 0,15 мг L-лізину есцинат® на кг маси тіла. Препарат вводять 2 рази на добу. Тривалість курсу від 2 до 8 днів, залежно від стану хворого та ефективності терапії.

**Побічна дія.** При індивідуальній чутливості до есцину в окремих хворих можливі алергічні реакції у вигляді шкірного висипу, кропив'янки, ангіоневротичного набряку.

**Противпоказання.** Препарат протипоказаний хворим з вираженими порушеннями функції нирок, а також особам з підвищеною індивідуальною чутливістю до компонентів препарату. Діти віком до 1 року.

**Особливості застосування.** В окремих хворих на гепатохолецистит при призначенні препарату можливе короткочасне підвищення активності трансаміназ, що не становить загрози для хворих і не потребує припинення прийому препарату. Досвіду застосування препарату у вагітних та у жінок у період лактації немає.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами.** При лікуванні L-лізину есцинатом® можливе призначення інших лікарських засобів за відповідними показаннями (протизапальних, анагетиків, антимікробних).

Препарат не слід застосовувати одночасно з аміноглікозидами, бо це може підвищувати їх нефротоксичність. При необхідності одночасного призначення L-лізину есцинат® у антикоагулянтів дози останніх слід знижувати (контроль протромбінового індексу). 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.

**Умови та термін зберігання.** Зберігати у недоступному для дітей, захищеному від світла місці при температурі 15- 25°C. Термін придатності -2 роки.

**Умови відпуску.** За рецептом.

**Упаковка.** 10 ампул по 5 мл у коробці.

**Виробник.** АТ "Галичфарм".

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