

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату
Емоксипін®
Emoxipin

Загальна характеристика:

основні фізико-хімічні властивості: безбарвна прозора рідина;

склад: 1 мл містить емоксипіну 0,01 г;

допоміжна речовина: кислота хлористоводнева, вода для ін'єкцій.

Форма випуску. Розчин для ін'єкцій.

Фармакотерапевтична група. Капіляростабілізуючі засоби. Код АТХ С05СХ.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка. Емоксипін® має антиоксидантну дію, стабілізує клітинну мембрану, інгібує агрегацію тромбоцитів і нейтрофілів, має фібринолітичну активність, збільшує вміст циклічних нуклеотидів у тканинах, зменшує проникність судинної стінки. Емоксипін також має ретинопротекторну дію, захищає сітківку від пошкодження при дії світла високої інтенсивності

Фармакокінетика. Емоксипін® виводиться з організму в основному із сечею та в незначних кількостях – у незміненому вигляді.

Показання для застосування.

- Субкон'юнктивальні та внутрішньоочні крововиливи різного генезу.
- Ангіоретинопатії (включаючи діабетичну ретинопатію).
- Центральні та периферичні хориоретинальні дистрофії.
- Тромбоз центральної вени сітківки та її гілок.
- Ускладнена міопатія.
- Ангіосклеротична макулодистрофія (суха форма).
- Відшарування судинної оболонки у хворих на глаукому в післяопераційному періоді.
- Дистрофічні захворювання рогівки.
- Травми, опіки рогівки.
- Лікування та профілактика уражень ока світлом високої інтенсивності (сонячні промені, випромінення лазера при лазерокоагуляції).
-

Спосіб застосування та дози.

Розчин Емоксипіну® вводять субкон'юнктивально, 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 один раз на добу або через день. При необхідності лікування можна повторювати 2 - 3 рази на рік. Ретробульбарно вводять 0,5 - 1 мл препарату протягом 10 - 15 діб 1 раз на добу.

Для захисту сітківки при лазерокоагуляції (особливо при лазерокоагуляції, яка обмежує або руйнує пухлину) 0,5 - 1,0 мл Емоксипіну® вводять парабульбарно або ретробульбарно за 24 години і 1 годину до процедури і потім протягом 2 - 10 діб один раз на день.

Побічна дія. Можливі біль, печіння, свербіж, почервоніння та ущільнення параорбітальних тканин, збудження, сонливість, підвищення артеріального тиску, алергічні реакції.

Протипоказання. Підвищена індивідуальна чутливість до препарату.

Передозування. Випадки передозування не відомі.

Особливості застосування. Під час лікування Емоксипіном® слід контролювати стан системи згортання крові та артеріальний тиск.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами. Не можна змішувати розчин Емоксипіну® в одному шприці з іншими препаратами.

Умови та термін зберігання. Зберігати в захищеному від світла, недоступному для дітей місці при температурі не вище 25°C.

Термін придатності – 3 роки. Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови відпуску. За рецептом.

Упаковка.

По 1 мл 1% розчину в ампулі, по 5 ампул у контурній упаковці, по 2 контурні упаковки в картонній пачці.

Виробник.

Федеральне державне унітарне підприємство

„Московський ендокринний завод”

Російська Федерація, 109052, Москва

Вул. Новохохловська, 25

Тел. 8(107 095) 6780050

Факс 8(107 095) 9114210