

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату

Емоксипін®
(Emoxipin)

Загальна характеристика:

основні фізико-хімічні властивості: безбарвна або слабко забарвлена, злегка опалесцююча рідина;

склад: 1 мл містить емоксипіну (метилетилпіридинолу гідрохлориду) 0,01 г;

допоміжні речовини: натрію сульфат безводний (E 221), натрію бензоат (211), калію дигідрофосфат, натрію гідрофосфат додекагідрат, метилцелюлоза водорозчинна, вода для ін'єкцій.

Форма випуску. Очні краплі.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що застосовуються в офтальмології. Код АТС S01X.

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.

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

Показання для застосування.

- Лікування та профілактика запалень та опіків рогової оболонки ока.
- Лікування крововиливів у передню камеру ока.
- Ускладнена міопатія.
- Діабетична ретинопатія.
- Тромбоз центральної вени сітківки та її гілок.

Спосіб застосування та дози.

Препарат закапують у кон'юнктивальну порожнину по 1 – 2 краплі 2 – 3 рази на день. Курс лікування 3 – 30 діб. При необхідності та добрій переносимості препарату курс лікування може бути подовжений до 6 місяців або повторюватись 2 – 3 рази на рік.

Побічна дія. Можливі біль, печіння, свербіж, короткочасна гіперемія кон'юнктиви, рідко – розвиток місцевих алергічних реакцій.

Протипоказання. Підвищена індивідуальна чутливість до препарату.

Передозування. Випадки передозування невідомі.

Особливості застосування. При необхідності одночасного застосування інших очних крапель, Емоксипін® закапувати останнім, після повного всмоктування попередніх крапель (не раніше, як через 10 – 15 хвилин).

Ефективність та безпечність застосування препарату для жінок у періоди вагітності та годування груддю не досліджені.

У рекомендованих дозах не впливає на здатність керувати транспортними засобами та працювати зі складними механізмами.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами. Не можна змішувати розчин Емоксипіну® з іншими лікарськими розчинами.

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

Термін придатності – 2 роки. Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови відпуску. За рецептом.

Упаковка.

По 5 мл 1% розчину у флаконі з кришкою-крапельницею, вкладених у картонну пачку.

Виробник.

Федеральне державне унітарне підприємство

„Московський ендокринний завод”

Російська Федерація, 109052, Москва,

вул. Новохоловська, 25

Тел/факс (495) 9114210