

**Инструкция**  
**по медицинскому применению препарата**  
**ЭМОКСИПИН**

**Регистрационный номер:**

**Торговое название препарата:** Эмоксипин

**Международное непатентованное название или группировочное название:**  
метилэтилпиридинол

**Лекарственная форма:** раствор для инъекций

**Состав:**

1 мл раствора содержит:

Действующее вещество: Метилэтилпиридинола гидрохлорид (эмоксипин) – 10,00 мг;

Вспомогательные вещества: 0,1 М раствор хлористоводородной кислоты – 0,02 мл, вода для инъекций – до 1 мл.

**Описание:** прозрачная бесцветная жидкость.

**Фармакотерапевтическая группа:** антиоксидантное средство

**КОД АТХ:** [C05CX]

**Фармакологические свойства**

Антиоксидант. Эмоксипин уменьшает проницаемость сосудистой стенки, является ингибитором свободно радикальных процессов, антигипоксантом и антиоксидантом.

Уменьшает вязкость крови и агрегацию тромбоцитов, повышает содержание циклических нуклеотидов (циклический аденозинмонофосфат и циклический гуанозинмоно-фосфат) в тромбоцитах и ткани мозга, обладает фибринолитической активностью, уменьшает проницаемость сосудистой стенки и степень риска развития кровоизлияний, способствует их рассасыванию. Расширяет коронарные сосуды, в остром периоде инфаркта миокарда ограничивает величину очага некроза, улучшает сократительную способность сердца и функцию его проводящей системы. При повышенном артериальном давлении оказывает гипотензивный эффект. При острых ишемических нарушениях мозгового кровообращения

уменьшает тяжесть неврологической симптоматики, повышает устойчивость ткани к гипоксии и ишемии.

Обладает ретинопротекторными свойствами, защищает сетчатку от повреждающего действия света высокой интенсивности, способствует рассасыванию внутриглазных кровоизлияний, улучшает микроциркуляцию глаза.

### **ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ**

- Субконъюнктивальное и внутриглазное кровоизлияние различного генеза;
- Ангиоретинопатия (в т.ч. диабетическая ретинопатия);
- Центральная и периферическая хориоретинальная дистрофия;
- Тромбоз центральной вены сетчатки и ее ветвей;
- Осложнения миопии;
- Ангиосклеротическая макулодистрофия (сухая форма);
- Оперативные вмешательства на глазах, состояние после операции по поводу глаукомы с отслойкой сосудистой оболочки;
- Дистрофические заболевания роговицы;
- Травма, воспаление и ожог роговицы;
- Защита роговицы (при ношении контактных линз) и сетчатки глаза от воздействия света высокой интенсивности (лазерные и солнечные ожоги, при лазерокоагуляции).

### **Противопоказания**

- Повышенная индивидуальная чувствительность к препарату;
- Беременность, лактация;
- Дети до 18 лет.

### **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) раствора. Эмоксипин применяют один раз в сутки или через день в течение 10-30 дней. При необходимости лечение можно повторять 2-3 раза в год.

Ретробульбарно вводят по 0,5-1 мл раствора один раз в сутки в течение 10-15 дней.

Для защиты сетчатки при лазерокоагуляции (в т.ч. при ограничивающей и разрушающей коагуляции опухолей) - парабульбарно или ретробульбарно по 0,5-1 мл раствора за 24 ч и за 1 ч до коагуляции; затем – в тех же дозах (по 0,5 мл раствора) 1 раз в сутки в течение 2-10 дней.

### **ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ**

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

### **ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ**

Фармацевтически несовместим с другими лекарственными средствами.

### **ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ**

Лечение следует проводить под контролем артериального давления и свертываемости крови.

### **ФОРМА ВЫПУСКА**

Раствор для инъекций 10 мг/мл по 1мл в ампулы нейтрального стекла марки НС-1 или НС-3 или импортные.

По 5 ампул в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной или гибкой упаковки на основе алюминиевой фольги или без фольги.

По 1 или 2 контурные ячейковые упаковки (с фольгой или без фольги) с инструкцией по применению и ножом или скарификаторами ампульными в пачку из картона.

По 20, 50 или 100 контурных ячейковых упаковок (с фольгой) с 20, 50 или 100 инструкциями по применению соответственно, ножами или скарификаторами ампульными в коробку из картона или в ящик из гофрированного картона (для стационара).

При упаковке ампул с насечками, кольцами и точками надлома ножи или скарификаторы ампульные не вкладывают.

## **УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ**

В защищенном от света месте, при температуре не выше 25° С.

Хранить в недоступном для детей месте.

## **Срок годности**

3 года. Не применять после истечения срока годности, указанного на упаковке.

## **УСЛОВИЯ ОТПУСКА**

Отпускают по рецепту.

## **Производитель**

Федеральное государственное унитарное предприятие «Московский эндокринный завод»

*Производство готовой лекарственной формы:*

г. Москва, ул. Новохоловская, д.25, стр.2

*Выпускающий контроль качества:*

г. Москва, ул. Новохоловская, д.25, стр.1

## **Владелец регистрационного удостоверения/наименование, адрес организации, принимающей претензии потребителя:**

Федеральное государственное унитарное предприятие «Московский эндокринный завод»

Россия, 109052, г. Москва, ул. Новохоловская, д.25, стр.1

Тел. /факс (495) 678-00-50/911-42-10

<http://www.endopharm.ru>