



ЛИСТОК – ВКЛАДЫШ
(информация для пациентов)
по медицинскому применению лекарственного средства
Эмокси Оф

Торговое название: Эмокси Оф.

Международное непатентованное название: Нет.

Форма выпуска: раствор для инъекций 10 мг/мл.

Описание: прозрачная бесцветная или желтоватого цвета жидкость.

Состав: одна ампула (1 мл) содержит: *действующее вещество:* метилэтил-пиридинола гидрохлорида - 10,0 мг; *вспомогательные вещества:* 0,1 М раствор кислоты хлористоводородной, воду для инъекций.

Фармакотерапевтическая группа: Прочие средства для лечения заболеваний нервной системы. Код АТХ: N07XX.

Показания к применению

- субконъюнктивальные и внутриглазные кровоизлияния различного генезиса;
- ангиоретинопатии (включая диабетическую ретинопатию);
- центральные и периферические хориоретинальные дистрофии;
- тромбоз центральной вены сетчатки и ее ветвей;
- осложненная миопия;
- ангиосклеротическая макулодистрофия (сухая форма);
- отслойка сосудистой оболочки глаза у больных глаукомой в послеоперационный период;
- дистрофические заболевания роговицы;
- травмы, ожоги роговицы;
- лечение и профилактика поражений тканей глаза светом высокой интенсивности (солнечные лучи, излучение лазера при лазеркоагуляции).

Противопоказания

Гиперчувствительность, беременность.

С осторожностью: период лактации (по показаниям).

Способ применения и дозы

Субконъюнктивально, парабульбарно. При необходимости возможно ретробульбарное введение.

Субконъюнктивально вводят по 0,2-0,5 мл (2-5 мг), парабульбарно 0,5-1,0 мл (5-10 мг) раствора. Лекарственное средство применяют в течение 10-30 дней 1 раз в сутки или через день. При необходимости лечение можно повторять 2-3 раза в год.

Ретробульбарно вводят 0,5-1,0 мл лекарственного средства в течение 10-15 дней 1 раз в сутки.

Для защиты сетчатки при лазеркоагуляции (особенно лазеркоагуляции, ограничивающей или разрушающей опухоль) 0,5-1,0 мл Эмокси Оф вводят парабульбарно или ретробульбарно за 24 и 1 час до процедуры и затем в течение 2-10 дней 1 раз в сутки.

Побочное действие

Как правило, неблагоприятных эффектов при применении препарата не наблюдается.

В отдельных случаях возможно кратковременное возбуждение, сонливость, повышение артериального давления, аллергические реакции (кожные высыпания и другие), местные реакции – боль, жжение, зуд, гиперемия, уплотнение параорбитальных тканей (рассасывается самостоятельно).

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

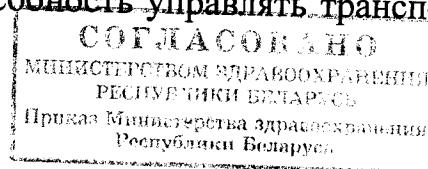
α -Токоферола ацетат потенцирует антиоксидантный эффект метилэтилпиридинола.

Метилэтилпиридинол не рекомендуется смешивать с другими инъекционными средствами в одном шприце.

Меры предосторожности

Необходимо во время лечения постоянно контролировать артериальное давление и свертываемость крови.

Лекарственное средство не влияет на способность управлять транспортными средствами и машинным оборудованием.



Передозировка

При передозировке возможно усиление выраженности побочных эффектов препарата.

Симптомы: повышение артериального давления, возбуждение или сонливость, головная боль, боль в области сердца, тошнота, дискомфорт в эпигастральной области. Возможно нарушение свертываемости крови.

Лечение: отмена препарата, проведение симптоматической терапии, специфического антидота нет.

Упаковка

В ампулах по 1 мл. По 10 ампул вместе с листком-вкладышем помещают в коробку из картона; по 10 ампул в блистер из плёнки ПВХ, по 1 блистеру вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона; по 10 ампул вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Условия хранения

В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года. Лекарственное средство нельзя использовать позже срока, указанного на этикетке.

Условия отпуска из аптек

По рецепту.

Информация о производителе

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов» Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, тел/факс +375 (177) 735612.