

**Листок-вкладыш – информация для пациента**  
**ЭМОКСИН-ЛФ, 30 мг/мл, раствор для внутривенного и внутримышечного**  
**введения**

Действующее вещество: метилэтилпиридинола гидрохлорид

**Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.**

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки, или медицинской сестре.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки, или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

**Содержание листка- вкладыша**

1. Что из себя представляет препарат ЭМОКСИН-ЛФ, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением препарата ЭМОКСИН-ЛФ
3. Применение препарата ЭМОКСИН-ЛФ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата ЭМОКСИН-ЛФ
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

**1. Что из себя представляет препарат ЭМОКСИН-ЛФ, и для чего его применяют**

ЭМОКСИН-ЛФ – лекарственный препарат, действующим веществом которого является метилэтилпиридинола гидрохлорид. ЭМОКСИН-ЛФ относится к группе прочих средств для лечения заболеваний нервной системы.

ЭМОКСИН-ЛФ снижает проницаемость капилляров, укрепляет сосудистую стенку, уменьшает свертываемость и вязкость крови, обладает антиагрегационным (препятствующим тромбообразованию) действием.

ЭМОКСИН-ЛФ применяется в неврологии и нейрохирургии в комплексной терапии:

- геморрагического инсульта (острого кровоизлияния в оболочки мозга или в полость черепа);
- ишемического инсульта (повреждения тканей головного мозга);
- нарушений мозгового кровообращения;
- хронической недостаточности мозгового кровообращения;
- черепно-мозговой травмы, сопровождающейся ушибами головного мозга;
- в послеоперационном периоде у больных с черепно-мозговой травмой, оперированных по поводу гематом, сочетающихся с ушибами головного мозга;
- в пред- и послеоперационном периоде у больных с артериальными аневризмами (выпячиваниями стенок артерий) и артериовенозными мальформациями сосудов (клубками переплетенных артерий и вен) головного мозга.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

## 2. О чем следует знать перед применением препарата ЭМОКСИН-ЛФ

Не применяйте ЭМОКСИН-ЛФ, если:

- у Вас аллергия на действующее вещество (метилэтилпиридинола гидрохлорид), а также на любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- Вы беременны;
- Вы кормите грудью;
- Ваш возраст менее 18 лет.

### Особые указания и меры предосторожности

Во время лечения необходимо постоянно контролировать артериальное давление и свертываемость крови.

Лекарственный препарат не рекомендуется смешивать с другими лекарственными препаратами.

С осторожностью лекарственный препарат назначают: пациентам с нарушением гемостаза (свойства крови, поддерживающего ее жидкое состояние), во время проведения хирургических операций или пациентам с симптомами тяжелого кровотечения (в связи с влиянием на агрегацию тромбоцитов).

#### *Вспомогательные вещества*

Данный лекарственный препарат содержит менее 1 ммоль (23 мг) натрия на 1 ампулу, то есть практически не содержит натрия.

### Другие препараты и препарат ЭМОКСИН-ЛФ

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты. Возможно, лечащему врачу потребуется изменить дозу препарата и/или принять другие меры предосторожности.

$\alpha$ -токоферола ацетат усиливает антиоксидантный (защитный) эффект лекарственного препарата.

Фармацевтически не совместим с другими инъекционными лекарственными препаратами.

### Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Препарат ЭМОКСИН-ЛФ противопоказано применять в период беременности.

Если Вы кормите грудью или планируете начать грудное вскармливание, сообщите об этом лечащему врачу. Препарат ЭМОКСИН-ЛФ противопоказан кормящим матерям.

### Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Во время лечения лекарственным препаратом желательно воздержаться от занятий потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

## 3. Применение препарата ЭМОКСИН-ЛФ

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача.

При появлении сомнений, проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Врач назначит Вам подходящую дозу и продолжительность курса лечения препаратом ЭМОКСИН-ЛФ с учетом Вашего состояния и других препаратов, которые Вы принимаете.

Важно применять препарат ЭМОКСИН-ЛФ строго в соответствии с рекомендациями Вашего лечащего врача.

#### **Режим дозирования**

ЭМОКСИН-ЛФ вводится медицинским работником внутривенно капельно курсом в течение 10-12 дней. Перед введением лекарственный препарат ЭМОКСИН-ЛФ разводят в 200 мл раствора натрия хлорида изотонического. Вводят со скоростью 20-30 капель в минуту. В последующем переходят на внутримышечное введение лекарственного препарата ЭМОКСИН-ЛФ 2-3 раза в сутки в течение 10-30 дней.

#### **Способ применения**

Внутривенно, внутримышечно.

Лекарственный препарат применяют сразу после вскрытия ампулы. Ампула с лекарственным препаратом предназначена только для однократного применения. Остатки лекарственного препарата необходимо уничтожить. Приготовленный для внутривенного введения раствор следует использовать немедленно.

Лечение лекарственным препаратом следует проводить под контролем артериального давления и функционального состояния свертывающей и противосвертывающей систем крови.

#### **Применение у детей и подростков**

Лекарственный препарат ЭМОКСИН-ЛФ противопоказан к применению у детей и подростков младше 18 лет.

#### **Если Вы применили большую дозу препарата ЭМОКСИН-ЛФ, чем следовало**

Поскольку ЭМОКСИН-ЛФ назначается и применяется врачом или медсестрой, маловероятно, чтобы Вы получили слишком большую дозу. Однако, если Вы обеспокоены тем, что Вам, возможно, ввели слишком много препарата ЭМОКСИН-ЛФ, немедленно обратитесь к врачу или другому медицинскому работнику.

#### **Если Вы забыли применить препарат ЭМОКСИН-ЛФ**

Ваш врач контролирует Вашу реакцию и состояние, чтобы определить, какое лечение препаратом ЭМОКСИН-ЛФ необходимо. Однако, если Вы обеспокоены тем, что могли пропустить дозу, немедленно обратитесь к врачу или другому специалисту в области здравоохранения.

**При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки, или медицинской сестре.**

#### **4. Возможные нежелательные реакции**

Подобно всем лекарственным препаратам, ЭМОКСИН-ЛФ может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Немедленно сообщите своему лечащему врачу и обратитесь в медицинское учреждение, если после применения препарата у Вас возникнут какие-либо из приведенных ниже нежелательных реакций:

- тяжелая аллергическая реакция, которая может проявляться красной бугристой сыпью на коже, затруднением дыхания, отеком лица, рта, губ или век, необъяснимой высокой температурой (лихорадкой), чувством слабости.

#### **Другие возможные нежелательные реакции:**

- аллергические реакции;

- головная боль, возбуждение (кратковременное) или сонливость;
- повышение артериального давления;
- боль в области сердца;
- тошнота, дискомфорт в области живота, диспепсия (расстройство желудка);
- зуд и покраснение кожи;
- при внутривенном введении – ощущение жжения в месте введения лекарственного препарата.

### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через [www.rceth.by](http://www.rceth.by) (Республика Беларусь).

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

### **5. Хранение препарата ЭМОКСИН-ЛФ**

Хранить препарат в оригинальной пачке для защиты от света при температуре не выше 25 °С. Не замораживать.

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Данные меры позволят защитить окружающую среду.

### **6. Содержимое упаковки и прочие сведения**

Эмоксин-ЛФ, 30 мг/мл, раствор для внутривенного и внутримышечного введения

Каждая ампула объемом 5 мл содержит:

*действующее вещество:* 150 мг метилэтилпиридинола гидрохлорида;

*вспомогательные вещества:* натрия сульфит безводный, динатрия фосфат дигидрат, вода для инъекций.

### **Внешний вид препарата ЭМОКСИН-ЛФ и содержимое упаковки**

ЭМОКСИН-ЛФ, 30 мг/мл, раствор для внутривенного и внутримышечного введения: прозрачная бесцветная или слегка желтоватая жидкость.

По 5 мл раствора для внутривенного и внутримышечного введения в ампулы из бесцветного стекла с кольцом излома.

По 5 ампул в ячейковую упаковку из поливинилхлорида. По 1 или 2 ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачку из картона.

### **Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, к. 301.

Тел./факс: (01774)-53801.

Электронная почта: [office@lekpharm.by](mailto:office@lekpharm.by).

За любой информацией о лекарственном препарате, а также в случаях появления претензий, возникновения нежелательных реакций следует обращаться в отдел фармаконадзора и медицинской поддержки держателя регистрационного удостоверения:

**Республика Беларусь**

СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, к. 301  
Тел./факс: (01774)-53801.

Электронная почта: office@lekpharm.by, sideeff@lekpharm.by.

**Прочие источники информации**

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: [www.rceth.by](http://www.rceth.by) (Республика Беларусь) и на веб-сайте Евразийского экономического союза: <http://www.eaeunion.org/>.

Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте Евразийского экономического союза: <http://www.eaeunion.org/>.

-----  
(Линия отрыва или отреза)

**Следующие сведения предназначены исключительно для медицинских работников:**

**Общая информация**

Раствор препарата Эмоксин-ЛФ для внутривенного и внутримышечного введения предназначен для однократного использования. Любое количество неиспользованного раствора должно быть утилизировано.

**Показания к применению**

Лекарственный препарат Эмоксин-ЛФ применяется в неврологии и нейрохирургии в комплексной терапии:

- геморрагический инсульт;
- ишемический инсульт в бассейне внутренней сонной артерии и в вертебробазиллярной системе;
- преходящие нарушения мозгового кровообращения;
- хроническая недостаточность мозгового кровообращения;
- черепно-мозговая травма, сопровождающаяся ушибами головного мозга;
- послеоперационный период у больных с черепно-мозговой травмой, оперированных по поводу эпи-, субдуральных и внутримозговых гематом, сочетающихся с ушибами головного мозга;
- пред- и послеоперационный период у больных с артериальными аневризмами и артериовенозными мальформациями сосудов головного мозга.

**Режим дозирования**

В неврологии и нейрохирургии применяют внутривенно капельно в суточной дозе 5-10 мг/кг в течение 10-12 дней. Перед введением лекарственный препарат Эмоксин-ЛФ разводят в 200 мл раствора натрия хлорида изотонического. Вводят со скоростью 20-30 капель в минуту. В последующем переходят на внутримышечное введение 2-10 мл лекарственного препарата Эмоксин-ЛФ (60-300 мг) 2-3 раза в сутки в течение 10-30 дней.

**Способ применения**

Лекарственный препарат применяют сразу после вскрытия ампулы. Ампула с лекарственным препаратом предназначена только для однократного применения. Остатки лекарственного препарата необходимо уничтожить. Приготовленный для внутривенного введения раствор следует использовать немедленно.

Лечение лекарственным препаратом следует проводить под контролем артериального давления и функционального состояния свертывающей и противосвертывающей систем крови.

ЛП-№004008-РГ-ВУ

УТВЕРЖДЕНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

**Совместимость**

$\alpha$ -токоферола ацетат потенцирует антиоксидантный эффект лекарственного препарата.  
Фармацевтически не совместим с другими инъекционными лекарственными препаратами.

**Меры предосторожности при утилизации**

Препарат после вскрытия должен быть немедленно использован. Весь оставшийся лекарственный препарат и отходы следует уничтожить в установленном порядке.