

## Листок-вкладыш – информация для пациента

### Лизинат, 1 мг/мл, раствор для внутривенного введения

Действующее вещество: L-лизина эсцинат

**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 медицинской сестре.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу 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 Лизинат, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата Лизинат.
3. Применение препарата Лизинат.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Лизинат.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

#### 1. Что из себя представляет препарат Лизинат, и для чего его применяют

Препарат Лизинат содержит L-лизина эсцинат и относится к группе препаратов, снижающих проницаемость капилляров.

Препарат Лизинат применяется у взрослых пациентов в составе комплексного лечения следующих состояний:

- отеков головного или спинного мозга травматического или послеоперационного происхождения;
- посттравматических и/или послеоперационных отеков мягких тканей различной локализации с вовлечением опорно-двигательного аппарата;
- нарушений периферического венозного кровообращения, сопровождающихся отечно-болевым синдромом.

#### 2. О чем следует знать перед применением препарата Лизинат

##### Противопоказания

**Не применяйте препарат Лизинат:**

- если у Вас аллергия на L-лизина эсцинат или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6);
- если у Вас кровотечение, которое сопровождается выраженным снижением кровяного давления;
- если у Вас тяжелые нарушения функции почек;
- если у Вас тяжелые нарушения функции печени;
- если Вы беременны или кормите грудью;
- если Вам меньше 18 лет.

##### Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Лизинат проконсультируйтесь с лечащим врачом или

медицинской сестрой, если:

- у Вас заболевание печени или гепатохолецистит (одновременное воспаление печени и желчного пузыря), поскольку возможно кратковременное повышение активности печеночных ферментов-трансаминаз и концентрации билирубина в крови, что не составляет угрозы для Вас и не требует отмены препарата;
- Вы злоупотребляете алкоголем;
- у Вас эпилепсия.

### **Дети и подростки**

Препарат Лизинат противопоказан для применения у детей и подростков до 18 лет.

### **Другие препараты и препарат Лизинат**

Сообщите лечащему врачу или медицинской сестре о том, что Вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты.

Препарат Лизинат и некоторые другие препараты при одновременном применении могут влиять на действие друг друга.

Обязательно проконсультируйтесь с врачом, если Вы принимаете (применяете) какие-либо из нижеперечисленных препаратов:

- антибиотики из группы аминогликозидов (например, гентамицин, канамицин, неомицин, стрептомицин, которые применяются для лечения различных инфекций, вызываемых микроорганизмами): не следует применять одновременно с препаратом Лизинат, так как может усиливаться их токсическое действие на почки;
- препараты, которые разжижают кровь (антикоагулянты, например, варфарин): Вам может потребоваться изменение (снижение) дозы антикоагулянта и контроль показателя анализа крови, называемого протромбиновый индекс;
- антибиотики из группы цефалоспоринов (например, цефазолин, цефуроксим, цефотаксим, цефтриаксон, которые также применяются для лечения различных инфекций, вызываемых микроорганизмами), поскольку существует риск развития нежелательных реакций на препарат Лизинат (см. раздел 4 данного листка-вкладыша).

В состав препарата Лизинат входит спирт этиловый 96%. Необходимо учитывать возможное взаимодействие этилового спирта с другими препаратами.

### **Беременность и грудное вскармливание**

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или медицинской сестрой.

Не применяйте препарат Лизинат во время беременности или кормления грудью.

### **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Применение препарата Лизинат может отрицательно влиять на способность управлять транспортными средствами или работать с механизмами.

### **Препарат Лизинат содержит этанол**

В разовой дозе данного лекарственного препарата (5 мл) содержится 23,8 об. % этанола (спирта этилового), то есть до 1000 мг в одной дозе, что эквивалентно 23,8 мл пива или 9,9 мл вина в разовой дозе. Маловероятно, что количество спирта в данном лекарственном препарате окажет влияние на взрослых. Если у Вас алкогольная зависимость, посоветуйтесь с лечащим врачом, прежде чем применять данный лекарственный препарат.

### **Препарат Лизинат содержит пропиленгликоль**

Если у Вас заболевание печени или почек, не применяйте данный лекарственный препарат, если только он не рекомендован лечащим врачом. Во время применения данного лекарственного препарата лечащий врач может провести дополнительное обследование.

### 3. Применение препарата Лизинат

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или медицинской сестры. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или медицинской сестрой.

#### Рекомендуемая доза

Необходимую Вам дозу препарата Лизинат, частоту введения и длительность курса лечения определит врач.

Рекомендуемая суточная доза составляет 5-10 мл.

Максимальная суточная доза составляет 25 мл.

#### Способ применения

Препарат вводят внутривенно медленно или внутривенно капельно. Перед применением препарат необходимо развести. С рекомендацией по разведению препарата перед введением можно ознакомиться ниже в информации для медицинских работников после линии отреза.

***Недопустимым является внутриартериальное введение препарата!***

#### Если Вам ввели препарата Лизинат больше, чем следовало

Введение дозы выше рекомендуемой маловероятно, поскольку введение препарата осуществляется медицинским персоналом. Если Вы считаете, что Вам ввели слишком большую дозу препарата, сообщите об этом врачу или медицинской сестре.

Введение слишком большой дозы может сопровождаться ощущением жара, учащенным сердцебиением (тахикардией), продолжительным и обильным маточным кровотечением (меноррагией), тошнотой, изжогой, болью в верхней части живота. В таком случае Вам могут назначить симптоматическую терапию.

#### Если Вы пропустили введение препарата Лизинат

Принимая во внимание, что введение препарата осуществляет медицинский персонал, пропуск очередной дозы маловероятен.

Однако если Вы считаете, что очередная доза препарата была пропущена, сообщите об этом врачу или медицинской сестре.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или медицинской сестре.

### 4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, препарат Лизинат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

В отдельных случаях при применении препарата Лизинат могут возникать перечисленные ниже нежелательные реакции, во всех случаях **частота неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно)**:

- кожная сыпь, зуд, покраснение кожи, повышенная температура тела, крапивница, в единичных случаях – отек Квинке (реакция организма, проявляющаяся быстро развивающимся и нарастающим отеком кожи, слизистых и подкожной жировой клетчатки), анафилактический шок (острая аллергическая реакция);
- головная боль, головокружение, тремор (дрожание), парестезии (расстройства

- чувствительности), в единичных случаях – шаткая походка, нарушение равновесия, кратковременная потеря сознания;
- учащенное сердцебиение (тахикардия), боль за грудиной;
  - снижение кровяного давления (гипотензия), кровяного повышение давления (гипертензия);
  - в единичных случаях – чувство нехватки воздуха, одышка, бронхоспазм (нарушение проходимости бронхов, которое сопровождается затруднением дыхания и отхождения слизи), сухой кашель;
  - тошнота, в единичных случаях – рвота, диарея, боль в животе;
  - повышение активности ферментов печени (трансаминаз) и уровня билирубина;
  - чувство жжения по ходу вены при введении препарата, воспаление стенок вен (флебит), боль и отек в месте введения, общая слабость, озноб, чувство жара, боль в пояснице, потливость.

### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или медицинской сестрой. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через систему сообщений государств – членов Евразийского экономического союза (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

220037, г. Минск, Товарищеский пер., 2а

Телефон: +375 (17) 242-00-29

Адрес электронной почты: rcpl@rceth.by

<https://www.rceth.by/>

## **5. Хранение препарата Лизинат**

Храните препарат в недоступном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке после «Годен до:».

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Храните препарат в оригинальной упаковке для защиты от света при температуре не выше 25°C.

Не выбрасывайте (не выливайте) препараты в канализацию. Уточните у работника аптеки, как утилизировать (уничтожить) препараты, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

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

### **Препарат Лизинат содержит**

Действующим веществом является L-лизина эсцинат.

1 мл раствора содержит 1 мг L-лизина эсцината (в виде эсциновой кислоты 0,886 мг и L-лизина моногидрата 0,128 мг).

Каждый флакон (5 мл) содержит 5 мг L-лизина эсцината.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: этиловый спирт 96%, пропиленгликоль, вода для инъекций.

## **Внешний вид препарата Лизинат и содержимое его упаковки**

Раствор для внутривенного введения.

Прозрачная, бесцветная или слегка желтоватая жидкость.

По 5 мл в стеклянные флаконы. По 10 флаконов вместе с листком-вкладышем помещают в коробку из картона.

## **Категория отпуска лекарственного препарата**

Лекарственный препарат относится к категории отпуска по рецепту.

## **Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

Республика Беларусь

Белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью «ФАРМЛЭНД» (СП ООО «ФАРМЛЭНД»), Республика Беларусь, 222603, Минская область, г. Несвиж.

Адрес электронной почты: mail@pharmland.by

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

## **Прочие источники информации**

Подробные сведения о данном препарате содержатся в едином реестре <https://eec.eaeunion.org/>

-----  
(линия отрыва или отреза)

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

### **Режим дозирования**

#### *Взрослые*

Рекомендуемая суточная доза для взрослых составляет 5-10 мл.

При состояниях, угрожающих жизни пациента (острая черепно-мозговая травма, послеоперационные отеки головного и спинного мозга с явлениями отека-набухания, отеки больших размеров мягких тканей с вовлечением опорно-двигательного аппарата), суточную дозу лекарственного препарата увеличить до 20 мл, разделив на 2 введения.

Максимальная суточная доза для взрослых составляет 25 мл.

Длительность курса лечения — от 2 до 8 дней, в зависимости от состояния пациента и эффективности терапии.

#### *Дети и подростки*

Лекарственный препарат Лизинат противопоказан для применения у детей и подростков до 18 лет.

### **Способ применения**

Лекарственный препарат вводят внутривенно медленно или внутривенно капельно.

## **Недопустимым является внутриаrтериальное введение препарата!**

Препарат рекомендуется вводить после разведения рекомендованной разовой дозы до объема 15–50 мл 0,9% раствором натрия хлорида.

### **Несовместимость**

Данный лекарственный препарат не следует смешивать с другими лекарственными препаратами, за исключением 0,9% раствора натрия хлорида.

Утилизация

Флакон предназначен для однократного использования.

Нет особых требований к утилизации.

