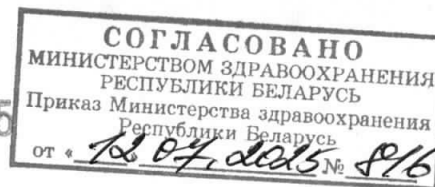


НД РБ

28515-2025



**Листок-вкладыш – информация для потребителя  
ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД, 7,5 мг/мл и 10 мг/мл, раствор для инфузий  
(Метилэтилпиридинол)**

**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 к 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. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 данного листка-вкладыша.

**СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША**

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

**1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД,  
И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ**

ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД относится к группе лекарственных препаратов для лечения заболеваний нервной системы. Действующим веществом препарата является метилэтилпиридинола гидрохлорид. ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД применяется у взрослых в возрасте от 18 лет в неврологии и нейрохирургии в составе комплексной терапии следующих заболеваний и состояний:

- инсульт, нарушения мозгового кровообращения;
- черепно-мозговая травма, сопровождающаяся ушибами головного мозга;
- послеоперационный период у пациентов с черепно-мозговой травмой, оперированных по поводу внутримозговых гематом, сочетающихся с ушибом головного мозга;
- пред- и послеоперационный период у пациентов с патологией сосудов головного мозга.

**2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ  
ПРЕПАРАТА ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД**

**Не применяйте препарат ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД:**

- если у Вас аллергия на эмоксипин (метилэтилпиридинола гидрохлорид) или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если Вы беременны;
- если Вы кормите грудью;
- для лечения детей младше 18 лет.

Если Вы не уверены, относится ли к Вам что-либо из вышеперечисленного, сообщите лечащему врачу перед применением препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД.

### **Особые указания и меры предосторожности**

До введения Вам препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД обязательно сообщите врачу, если:

- у Вас имеются нарушения свертывающей системы крови;
- у Вас планируются хирургические операции;
- у Вас имеются симптомы тяжелого кровотечения (необъяснимые носовые кровотечения, чрезмерные или длительные менструальные выделения, длительные кровотечения после небольших порезов, чистки зубов или травмы, появление синяков, кровоизлияний на коже или слизистых, внезапное кровотечение из сосудистых проколов или повреждений кожи).

Перед применением препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД сообщите лечащему врачу, если что-либо из перечисленного относится к Вам.

Это важно для того, чтобы врач в полной мере смог оценить, насколько безопасно вводить вам данный препарат и потребуются ли соблюдение особых мер предосторожности.

Во время лечения препаратом ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД Ваш врач будет регулярно измерять артериальное давление и проводить анализы крови для контроля свертываемости крови.

### **Дети и подростки**

Препарат противопоказан детям до 18 лет.

### **Другие препараты и ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД**

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты. Это относится и к любым препаратам, отпускаемым без рецепта врача.

### **Сообщите врачу, если Вы принимаете:**

- а-Токоферола ацетат, поскольку он может усиливать антиоксидантный эффект эмоксипина.

### **Беременность, грудное вскармливание и фертильность**

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом. Применение препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД во время беременности и грудного вскармливания противопоказано.

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

Во время лечения препаратом ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД рекомендуется воздержаться от управления транспортными средствами и работы с механизмами.

### **ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД содержит натрий**

Данное лекарственное средство содержит натрий. 1 бутылка раствора с концентрацией 7,5 мг/мл содержит 295,8 мг натрия (12,86 ммоль) в 100 мл. 1 бутылка раствора с концентрацией 10 мг/мл содержит 300,1 мг натрия (13,05 ммоль) в 100 мл. Это необходимо учитывать, если Вы находитесь на диете с ограничением поступления натрия.

## **3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД**

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

### **Рекомендуемая доза**

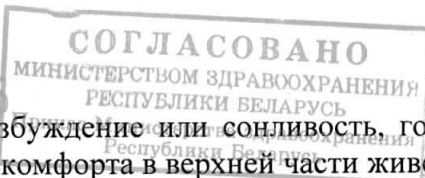
Врач определит необходимую Вам дозу препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД и продолжительность курса лечения в зависимости от состояния и диагноза.

### **Способ применения**

ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД вводят внутривенно капельно. Введение препарата осуществляет медицинский персонал.

### **Если Вы применили препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД больше, чем следовало**

Дозу препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД контролирует врач. Тем не менее, если Вам кажется, что Вам ввели слишком высокую дозу препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД, обратитесь к врачу. В случае передозировки у Вас могут возникнуть следующие



симптомы: повышение артериального давления, возбуждение или сонливость, головная боль, боль в области сердца, тошнота, ощущение дискомфорта в верхней части живота. При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или к медицинской сестре.

#### 4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Подобно всем лекарственным препаратам, ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех. Нежелательные реакции распределены в зависимости от частоты возникновения:

часто – могут возникать не более чем у 1 человека из 10;

нечасто – могут возникать не более чем у 1 человека из 100;

редко – могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000;

очень редко – могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000;

частота неизвестна – исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно.

**Могут наблюдаться следующие нежелательные реакции (частота неизвестна):**

- аллергические реакции, зуд и покраснение кожи;
- головная боль, кратковременное возбуждение или сонливость;
- повышение артериального давления;
- боль в области сердца;
- тошнота, боль и дискомфорт в верхней части живота (эпигастральной области), диспепсия, нарушение пищеварения;
- ощущение жжения по ходу вены при внутривенном введении препарата.

#### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникают 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 листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, через [www.rceth.by](http://www.rceth.by).

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

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

Эл. почта: [rcpl@rceth.by](mailto:rcpl@rceth.by)

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

#### 5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД

Хранить бутылку во внешней упаковке для защиты от света при температуре не выше 25°C.

Препарат следует использовать сразу после вскрытия бутылки.

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

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

#### 6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

1 бутылка содержит *действующее вещество* – метилэтилпиридинола гидрохлорида – 750 мг или 1000 мг.

*Вспомогательные вещества*: натрия хлорид, натрия гидроксид (для коррекции pH), вода для инъекций.

**Внешний вид препарата ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД и содержимое упаковки**

Прозрачный с желтоватым оттенком раствор.

По 100 мл в бутылки стеклянные для крови, трансфузионных и инфузионных препаратов объемом 100 мл, укупоренные пробками резиновыми и обжатые колпачками алюминиевыми. На бутылку наклеивают этикетку самоклеящуюся. По одной бутылке вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона. Для поставки в стационары: 24 бутылки вместе с листком-вкладышем в ящики из гофрированного картона.

2851Б-2025

#### Категория отпуска лекарственного препарата

Лекарственный препарат относится к категории отпуска по рецепту.

#### Держатель регистрационного удостоверения и производитель:

РУП «Белмедпрепараты»,  
Республика Беларусь, 220007, г. Минск,  
ул. Фабрициуса, 30, тел./факс:(+375 17) 220 37 16,  
e-mail: [medic@belmedpreparaty.com](mailto:medic@belmedpreparaty.com)



### СЛЕДУЮЩИЕ СВЕДЕНИЯ ПРЕДНАЗНАЧЕНЫ ИСКЛЮЧИТЕЛЬНО ДЛЯ МЕДИЦИНСКИХ РАБОТНИКОВ

ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД, раствор для инфузий 7,5 мг/мл и 10 мг/мл, – прозрачный с желтоватым оттенком раствор.

#### Теоретическая осмоляльность:

раствор для инфузий 7,5 мг/мл – 339 мОсм/кг;

раствор для инфузий 10 мг/мл – 366 мОсм/кг.

#### Режим дозирования

Дозы, продолжительность курса лечения определяются индивидуально.

Применяют внутривенно капельно в суточной дозе 5-10 мг/кг в течение 10-12 дней.

В последующем переходят на внутримышечное введение 2-10 мл раствора 30 мг/мл эмоксипина (60-300 мг) 2-3 раза в сутки в течение 10-30 дней.

#### Особые группы пациентов

##### *Дети*

Эмоксипин-Белмед не следует применять у детей до 18 лет, в связи с риском, связанным с опасениями относительно безопасности.

*Применение у пациентов пожилого возраста, с нарушениями функции почек и/или печени*

Коррекция дозы не требуется.

#### Меры предосторожности

Лечение эмоксипином в случае его внутривенного и внутримышечного введения следует проводить под контролем артериального давления и функционального состояния свертывающей и противосвертывающей систем крови.

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

#### Способ применения

Препарат вводят внутривенно капельно, со скоростью 20-30 капель в минуту.

#### Несовместимость

Эмоксипин-Белмед, раствор для инфузий, несовместим с другими инфузионными растворами.

#### Утилизация

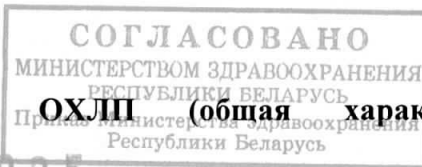
Нет особых требований к утилизации. Неиспользованный препарат и другие отходы необходимо утилизировать в установленном порядке.

**Пожалуйста, за дополнительной информацией касательно применения препарата**

**ЭМОКСИПИН-БЕЛМЕД  
лекарственного препарата).**

обратитесь к

28515-2025



**ОХЛП (общая характеристика)**

**Держатель регистрационного удостоверения и производитель:**

РУП «Белмедпрепараты»,

Республика Беларусь, 220007, г. Минск,

ул. Фабрициуса, 30, тел./факс:(+375 17) 220 37 16,

e-mail: medic@belmedpreparaty.com



Листок-вкладыш пересмотрен: