



**ЛИСТОК – ВКЛАДЫШ**

(информация для пациентов)

по медицинскому применению лекарственного средства

**Эмоксикард®**

*Перед применением данного лекарственного средства полностью прочитайте этот листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.*

*Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.*

*Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обращайтесь к лечащему врачу или провизору (фармацевту), или медицинской сестре.*

*Это лекарственное средство назначено именно Вам. Не передавайте его другим. Оно может навредить этим людям, даже, если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.*

*Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или провизору (фармацевту), или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе не перечисленные в разделе «Побочное действие» листка-вкладыша.*

**Торговое название:** Эмоксикард®.

**Международное непатентованное название:** нет.

**Форма выпуска:** раствор для внутривенного и внутримышечного введения 150 мг/5 мл.

**Описание:** прозрачная бесцветная или желтоватого цвета жидкость.

**Состав:** одна ампула (5 мл) содержит: *действующего вещества:* метилэтилпиридинола гидрохлорида – 150,0 мг; *вспомогательные вещества:* натрия сульфит безводный, динатрия фосфат дигидрат, вода для инъекций.

**Фармакотерапевтическая группа:** прочие лекарственные средства, применяемые для лечения заболеваний нервной системы.

**Код АТХ:** N07XX.

**Фармакологические свойства**

Лекарственное средство оказывает влияние на систему свертывания крови, агрегацию тромбоцитов и функции клеточных мембран.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

## **Показания к применению**

В неврологии и нейрохирургии в комплексной терапии:

- геморрагический инсульт в восстановительном периоде;
- ишемический инсульт в бассейне внутренней сонной артерии и в вертебробазилярной 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.

## **Противопоказания**

Повышенная индивидуальная чувствительность к метилэтилпиридинолу и вспомогательным веществам лекарственного средства, беременность, период лактации, детский возраст до 18 лет.

## **Способ применения и дозы**

Дозы, продолжительность курса лечения определяются индивидуально.

В неврологии и нейрохирургии применяют внутривенно капельно в суточной дозе 5–10 мг/кг в течение 10–12 дней. Перед введением Эмоксикард® 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 Эмоксикарда® (60–300 мг) 2–3 раза в сутки в течение 10–30 дней.

Лечение Эмоксикардом® следует проводить под контролем артериального давления и функционального состояния свертывающей и противосвертывающей систем крови.

Лекарственное средство применяют сразу после вскрытия ампулы. Ампула с лекарственным средством предназначена только для однократного применения. Остатки лекарственного средства необходимо уничтожить. Приготовленный для внутривенного введения раствор (лекарственное средство разводят в 200 мл раствора натрия хлорида изотонического) следует использовать немедленно.

### **Побочное действие**

Нарушения со стороны иммунной системы: аллергические реакции.

Нарушения со стороны нервной системы: головная боль, возбуждение (кратковременное) или сонливость.

Нарушения со стороны сосудов: повышение артериального давления.

Нарушения со стороны сердца: боль в области сердца.

Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта: тошнота, дискомфорт в эпигастральной области, диспепсия.

Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей: зуд и покраснение кожи.

Общие нарушения и реакции в месте введения: при внутривенном введении – ощущение жжения по ходу вены.

### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с Вашим врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности лекарственного средства.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Эмоксикард® фармацевтически несовместим с другими лекарственными средствами, поэтому смешивание в одном шприце или инфузомате с другими инъекционными средствами не допускается.

### **Меры предосторожности**

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

**СОГЛАСОВАНО**

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

*С осторожностью лекарственное средство* **ПРОТИВОПОКАЗАНО** больным с нарушением гемостаза, во время проведения хирургических операций или больным с симптомами тяжелого кровотечения (в связи с влиянием на агрегацию тромбоцитов).

*Применение во время беременности и период лактации*

Применение во время беременности и в период лактации противопоказано.

*Влияние на способность управлять транспортными средствами и другими механизмами*

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

### **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**

5 мл в ампуле из стекла.

10 ампул вместе с листком-вкладышем помещают в коробку из картона (№10).

10 ампул вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона с одним или двумя картонными вкладышами (№10).

5 ампул вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона с одним картонным вкладышем (№5).

### **Условия хранения**

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

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь, № \_\_\_\_\_

**Срок годности**

2 года. Лекарственное средство нельзя использовать  
занного 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, 731156.