

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

MEXIPRIM 50mg/ml soluție injectabilă succinat de etilmetilhidroxipiridină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași simptome cu ale dumneavoastră.
- Dacă vreuna dintre reacțiile adverse se agravează sau dacă observați orice reacții adverse nemenționate în acest prospect, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Mexiprim și pentru ce se utilizează
2. Înainte să utilizați Mexiprim
3. Cum să utilizați Mexiprim
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Mexiprim
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. CE ESTE MEXIPRIM ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Succinatul de etilmetilhidroxipiridină, substanța activă din Mexiprim, este un antioxidant, neutralizează (reduce) radicalii liberi din organism- substanțe care se formează în organism în timpul activității vitale și afectează în mod negativ funcționarea celulelor și a organelor. În unele cazuri, echilibrul dintre formarea și eliminarea radicalilor liberi din organism este dereglată. Numărul de radicali liberi crește în organism în cazul traumelor, infecțiilor, stresului și crește odată cu vârsta. Se crede că cantități excesive de radicali liberi poate fi una dintre cauzele anumitor boli. Mexiprim reduce efectele dăunătoare ale radicalilor liberi asupra organismului, în special asupra creierului și, de asemenea, îmbunătățește metabolismul și fluxul de sânge a creierului.

Mexiprim este utilizat în tratamentul următoarelor maladii:

- tulburări acute ale circulației cerebrale (în cadrul tratamentului complex);
- disfuncții cronice în alimentarea creierului cu sânge (encefalopatie discirculatorie);
- distonie vegeto-vasculară;
- tulburări anxioase în stări nevrotice și de tip nevrotic;
- tulburări cognitive ușoare de diferită genă (sindromul psihoorganic și astenic, consecințele traumatismului cranio-cerebral, ateroscleroza, procese senile și atrofile, neuroinfecții și intoxicații);
- tulburări de memorie și insuficiența intelectuală la vârstnici;
- acțiunea factorilor extremi (de stres);
- sindromul de abținere alcoolică cu predominarea tulburărilor de tip nevrotic și vegeto-vascular;
- intoxicație acută cu antipsihotice.

2. ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI MEXIPRIM SOLUȚIE INJECTABILĂ

Nu utilizați Mexiprim

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la succinatul de etilmetilhidroxipiridină sau la oricare dintre celelalte componente ale Mexiprim;
- dacă aveți probleme cu ficatul;
- dacă aveți probleme cu rinichii;
- dacă sunteți însărcinată sau alăptați;

Atenționări și precauții

Înainte să luați Mexiprim, adresați-vă medicului dumneavoastră.

Copii și adolescenți

- Acest preparat nu se va indica copiilor (nu sunt date suficiente în tratamentul pacienților din această categorie).

Mexiprim împreună cu alte medicamente

Anunțați medicul dumneavoastră sau farmacistul dacă administrați sau de curând ați administrat orice alte medicamente, inclusive medicamente fără prescripție medicală. Spuneți în special medicului dumneavoastră dacă luați:

- medicamente pentru tratamentul bolii Parkinson, carbamazepină (utilizată în epilepsie și tulburări psihice), anxiolitice (utilizate pentru tulburările de anxietate): Mexiprim potențează acțiunea acestor medicamente.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament. Preparatul Mexiprim este contraindicat în sarcină deoarece nu sunt date referitoare la acțiunea preparatului asupra fătului.

Alăptarea în timpul tratamentului cu Mexiprim este contraindicată, deoarece nu sunt date suficiente privind concentrația preparatului în laptele matern în timpul tratamentului.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

În timpul tratamentului se recomandă precauție la conducerea vehiculelor și efectuarea activităților potențial periculoase, care necesită concentrația atenției și reacții psihomotorii rapide (vezi pct. 4).

3. CUM SĂ UTILIZAȚI MEXIPRIM 50 mg/ml soluție injectabilă

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră dacă nu sunteți sigur.

Mexiprim se va administra de asistentă sau medic direct într-o venă sau în mușchi. Mexiprim se administrează intramuscular sau intravenos (în bolus sau perfuzie). Dozele se stabilesc în mod individual.

La administrare în perfuzie intravenoasă preparatul se va dizolva în soluție clorură de sodiu 0,9%.

Tratamentul se inițiază cu doza de 50-100 mg de 1-3 ori pe zi, măbind treptat doza până la obținerea efectului terapeutic.

Administrarea preparatului în bolus se va efectua timp de 5-7 minute, în perfuzie

intravenoasă – cu viteza de 40-60 picături/minut. Doza maxima nictemerală nu trebuie să depășească 800 mg.

- În tulburări acute ale *circulației cerebrale*. Mexiprim se administrează în cadrul tratamentului complex în primele 2-4 zile intravenos în perfuzie, câte 200- 300 mg o dată pe zi, apoi intramuscular câte 100 mg de 3 ori pe zi. Durata tratamentului constituie 10-14 zile.

- În encefalopatie discirculatorie în faza de decompensare Mexiprim se administrează intravenos în bolus sau în perfuzie în doză de 100 mg de 2-3 ori pe zi timp de 14 zile. Apoi se administrează intramuscular în doză de 100 mg de 2-3 ori pe zi în următoarele 2 săptămâni. Pentru profilaxia encefalopatiei discirculatorii se administrează intramuscular în doză de 100 mg de 2 ori pe zi timp de 14 zile.

- În tulburări cognitive ușoare la pacienții vârstnici și în tulburări anxioase preparatul se administrează intramuscular în doză nictemerală de 100-300 mg timp de 14- 30 zile.

- În sindromul de abținere alcoolică Mexiprim se administrează intramuscular în doză de 100-200 mg de 2-3 ori pe zi sau intravenos în perfuzie de 1-2 ori pe zi timp de 5-7 zile.

- În intoxicația acută cu antipsihotice preparatul se administrează intravenos în doză de 50-300 mg pe zi timp de 7-14 zile.

Dacă utilizați mai mult decât trebuie Mexiprim

Deoarece medicamentul vă este administrat de personal medical, este puțin probabil să primiți o doză prea mare Mexiprim. Dacă aveți impresia că vi s-a administrat o doză prea mare, discutați cu medicul dumneavoastră.

La supradozare cu Mexiprim sunt posibile dereglări ale somnului (insomnia sau în unele cazuri somnolență). Nu necesită tratament deoarece simptomele vor trece în 3 zile desinestător.

Dacă apar insomnii accentuate medicul Dumneavoastră vă poate prescri preparate hipnotice.

Dacă uitați să utilizați Mexiprim

Deoarece medicamentul vi se administrează de către personal medical este puțin probabil să fie omisă o doză. Totuși, dacă aveți impresia că nu vi s-a administrat o doză, discutați cu medicul dumneavoastră sau asistenta. Doza nu se va dubla chiar dacă ați omis una.

4. REACȚII ADVERSE

Ca toate medicamentele, Mexiprim poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Rare (afectează mai puțin de 1 din 1000 utilizatori): greață, xerostomie (uscarea mucoasei cavității bucale), somnolență, reacții alergice.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau [e-mail:farmacovigilenta@amdm.gov.md](mailto:farmacovigilenta@amdm.gov.md).

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind

siguranța acestui medicament.

5. CUM SE PĂSTREAZĂ MEXIPRIM 50 mg/ml soluție injectabilă

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la loc ferit de lumină la temperaturi sub 25°C

Nu utilizați Mexiprim după data de expirare înscrisă pe ambalaj după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. CONȚINUTUL AMBALAJULUI ȘI ALTE INFORMAȚII

Ce conține Mexiprim

- Substanța activă este succinat de etilmetilhidroxipiridină. O fiolă conține succinat de etilmetilhidroxipiridină – 50 mg.
- Celălalt component este: apă pentru injecții – până la 1 ml.

Cum arată Mexiprim și conținutul ambalajului

Soluție injectabilă intravenoasă sau intramusculară a câte 50 mg/ml (soluție transparentă, incoloră sau ușor gălbuie

Produce de IFSU "Uzina endocrină din Moscova", Rusia

Fiole câte 2 ml din sticlă neutră marca NA-3 sau de import. Câte 5 fiole în blister din folie PVC sau folie PVC și folie de aluminiu. Câte 2 blistere cu prospectul: informație pentru utilizator, cu un cuțit sau scarificator plasat într-o cutie de carton.

Dacă fiolele au creștături, inele sau puncte pentru rupere, cuțitele sau scarificatoarele nu se pun în cutie.

Produce de Compania farmaceutică tehnologico-științifică "POLISAN", Rusia

2 ml fiole de sticlă neutră marca NA-3 sau fiole de sticlă de import, sau fiole de culoare brună. Câte 5 fiole în blister din folie PVC sau folie PVC și folie de aluminiu. Câte 2 blistere cu prospectul: informație pentru utilizator, cu un cuțit sau scarificator este plasat într-o cutie de carton.

Dacă fiolele au creștături, inele sau puncte pentru rupere, cuțitele sau scarificatoarele nu se pun în cutie.

DEȚINĂTORUL CETIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI FABRICANȚII

Deținătorul certificatului de înregistrare

S A „Nijfarm”, Rusia 603950, or. Nijnii Novgorod
str. Salganskaya, 7

Tel.: (831) 278-80-88

Fax: (831) 430-72-28

Fabricanții

IFSU "Uzina endocrină din Moscova", Rusia 109052, or. Moscova, str. Novokhokhlovskaya, 25

Companie farmaceutică tehnologico-științifică "POLISAN", Rusia. 192102, or. Sankt-Petersburg, str. Salov 72, bl. 2, A

Acest prospect a fost revizuit în Iulie 2021

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>