



# ВАЗЕНЕКС

Бозентан

- Бозентан рекомендован ВОЗ для лечения больных ЛАГ с ФК III и IV<sup>1</sup>
- Бозентан более чем в 3 раза снижает вероятность прогрессирования ЛАГ<sup>2</sup>
- Выживаемость к 1-му и 2-му году лечения бозентаном составила 90 и 87%<sup>3</sup> по сравнению с историческим контролем 61 и 44% соответственно<sup>4</sup>

<sup>1</sup> З.С. Валиева, Т.В. Мартынюк, И.Е. Чазова «Опыт применения бозентана при легочной артериальной гипертензии: российский и зарубежный опыт», Терапевтический архив 08, 2017, 95:103

<sup>2</sup> Rubin et al. N ENG J MED 2002; 346:896

<sup>3</sup> Humbert M, et al Survival in patients with idiopathic, familial, and anorexigen associated pulmonary arterial hypertension in the modern Management. Era Circulation. 2010;122(2):156-163

<sup>4</sup> Dimopoulos K, et al. Improved survival among patients with Eisenmenger syndrome receiving advanced therapy for pulmonary arterial hypertension. Circulation. 2009;121:20-25



# ВАЗЕНЕКС



Регистрационный номер: ЛП - 005705 – 080819.

Торговое наименование: Вазенекс.

МНН: бозентан.

Лекарственная форма: таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Состав: 1 таблетка содержит:

Дозировка 62,5 мг – Бозентана моногидрат 64,541 мг  
(в пересчете на бозентан 62,500 мг).

Дозировка 125,0 мг – Бозентана моногидрат 129,082 мг  
(в пересчете на бозентан 125,000 мг).

**Фармакотерапевтическая группа:** вазодилатирующее средство.

**Код АТХ:** C02KX01.

## Показания к применению:

Лечение легочной артериальной гипертензии (ЛАГ) с целью улучшения толерантности к физическим нагрузкам и клинических симптомов у пациентов II-IV функционального класса (ФК) по классификации ВОЗ, взрослых и детей старше 3-х лет, включая:

- первичную (идиопатическую и наследственную) ЛАГ;
- вторичную ЛАГ на фоне склеродермии при отсутствии значимого интерстициального поражения легких;
- ЛАГ, ассоциированную с врожденными пороками сердца и, в частности, с нарушениями показателей гемодинамики по типу синдрома Эйзенменгера;

Снижение числа новых дигитальных язв у взрослых при системной склеродермии и прогрессирующем язвенном поражении конечностей.

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой, следует принимать внутрь утром и вечером, независимо от времени приема пищи, не разжевывая и запивая водой.

## Легочная артериальная гипертензия:

Лечение и наблюдение должен проводить только врач, имеющий опыт лечения ЛАГ.

### Применение у взрослых:

У взрослых начальная доза препарата Вазенекс составляет 62,5 мг 2 раза/день (утром и вечером) в течение 4 недель, затем дозу можно увеличить до поддерживающей дозы, которая составляет 125 мг 2 раза/день.

### Применение у детей 3 лет и старше:

Рекомендуемая терапевтическая доза препарата Вазенекс у детей составляет 2 мг/кг утром и вечером.

**Форма выпуска:** таблетки, покрытые пленочной оболочкой 62,5 мг, 125 мг.

**Срок годности:** 3 года.

**Условия отпуска:** отпускают по рецепту.

Перед назначением необходимо ознакомиться с полной инструкцией по медицинскому применению. Информация предназначена только для медицинских работников.



Производитель: АО «Фармасинтез»

664040, Россия, г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184

Тел.: 8-800-100-15-50

www.pharmasintez.com