

19.12.2017  
ИНСТРУКЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТОВ  
по медицинскому применению препарата НПФ РБ  
Вазонит®

Торговое название препарата: Вазонит®

6344 - 2018

Международное непатентованное название (МНН): пентоксифиллин (pentoxifyllinum)

Лекарственная форма: таблетки пролонгированного действия покрытые оболочкой.

Состав: одна таблетка содержит активного вещества пентоксифиллина 0,6 г (600 мг), а также вспомогательные вещества: гипромеллоза, микрокристаллическая целлюлоза, кросповидон, кремния диоксид коллоидный безводный, магния стеарат, макрогол 6000, тальк (E553), титана диоксид (E171), полиакрилат дисперсионный 30%.

#### Описание

Таблетки продолговатой формы, покрытые пленочной оболочкой белого цвета с делительной риской с двух сторон.

#### Фармакологические свойства

##### Фармакотерапевтическая группа:

Периферические вазодилататоры. Производные пурина.

#### Фармакодинамика

В качестве действующего вещества Вазонит® содержит пентоксифиллин – производное метилксантина. Он улучшает реологические свойства крови за счет снижения повышенной вязкости. Пентоксифиллин, ингибируя фосфодиэстеразу с последующим увеличением содержания внутриклеточного цАМФ и АТФ, улучшает способность эритроцитов к деформации и препятствует их агрегации. Проявляет антитромботическое действие за счет ингибирования агрегации тромбоцитов и снижения патологически повышенного уровня фибриногена в плазме крови. Препятствует активации лейкоцитов и адгезии лейкоцитов к эндотелию сосудов.

#### Показания к применению

- Хронические окклюзионные заболевания периферических артерий (перемежающаяся хромота) у пациентов с сохранением резерва кровообращения в случаях, если невозможно или не показано применение других методов лечения.
- Нарушения функции внутреннего уха, вызванные нарушением кровообращения.

#### Противопоказания

Острый инфаркт миокарда, массивные кровотечения, острый геморрагический инсульт, кровоизлияние в сетчатку глаза, повышенная чувствительность к пентоксифиллину и другим производным метилксантина (кофеин, теофиллин, теобромин) или любому вспомогательному компоненту таблетки, геморрагический диатез, язвы желудка и/или кишечника, тяжелые сердечные аритмии, детский возраст.

#### Беременность и период кормления грудью

В период беременности применение Вазонита противопоказано. При необходимости применения препарата в период лактации следует прекратить кормление грудью.

#### Меры предосторожности

Вазонит® необходимо принимать с осторожностью пациентам с повышенным риском кровоизлияния в сетчатку вследствие таких факторов, как диабет и гипертензия.

В случае кровоизлияния в сетчатку лечение необходимо немедленно прекратить.

С осторожностью препарат Вазонит® необходимо принимать в следующих случаях:

- склероз коронарных и церебральных сосудов в сочетании с гипертензией,
- тяжелая сердечная аритмия,
- тяжелая гипертензия,

- системная красная волчанка (СКВ) и смешанное поражение соединительной ткани.
- Кроме того, осторожность при приеме необходима:
- пациентам с нарушением функции почек (клиренс креатинина  $< 30 \text{ мл/мин}$ ),  
Более высокие концентрации препарата могут накапливаться в организме.
- пациентам с гипотензией (существует риск еще больше **усилить гипотензию**),  
Более высокие концентрации препарата могут накапливаться в организме.
- пациентам с тяжелым поражением печени (существует риск кумуляции),
- пациентам с сахарным диабетом (существует риск ухудшения метаболического статуса).
- пациентам с повышенной тенденцией к кровотечениям вследствие приема антикоагулянтов или с нарушениями коагуляции крови,
- пациентам, перенесшим хирургическое вмешательство.

У пациентов с нарушением функции почек дозу необходимо уменьшить. Более того, корректировка дозы необходима при сопутствующем приеме антигипертензивных препаратов.

У пациентов с гипотензией или дисрегуляцией кровообращения дозу необходимо снижать постепенно. Возможно также значительное снижение дозы.

Из-за существующего риска апластической анемии при приеме препарата Вазонит®, необходимо регулярно выполнять анализ крови.

Пациентам с сердечной недостаточностью до лечения необходимо провести соответствующую терапию.

При первых признаках анафилактических/анафилактоидных реакций применение препарата следует немедленно прекратить и обратиться к врачу.

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

Комбинации, требующие соблюдения мер предосторожности при использовании:

#### *Гипотензивные препараты*

Пентоксифиллин может усиливать действие гипотензивных препаратов или препаратов, обладающих возможным гипотензивным действием: может усиливаться снижение артериального давления.

#### *Антикоагулянты*

Пентоксифиллин может усиливать действие антикоагулянтов. У пациентов с повышенной склонностью к кровотечениям, в связи с одновременным приемом антикоагулирующих препаратов, любое возникающее кровотечение может усиливаться. Также сообщалось о случаях усиления эффекта антикоагуляции у пациентов, одновременно принимавших пентоксифиллин и antagonисты витамина К (кумарины). Поэтому рекомендуется вести тщательное наблюдение за антикоагулирующим действием у таких пациентов (например, регулярные проверки протромбинового времени и МНО), особенно в начале терапии пентоксифиллином или при изменении дозы.

#### *Ингибиторы агрегации тромбоцитов*

Из-за повышенного риска кровотечения следует соблюдать осторожность при одновременном приеме ингибитора агрегации тромбоцитов (таких как клопидогрел, эпифибатид, тирофибан, эпопростенол, илопрост, абсиксимаб, анагрелид, нестероидные противовоспалительные средства, кроме селективных ингибиторов ЦОГ-2, ацетилсалацилатов [ацетилсалациловая кислота/ацетилсалацилат лизина], тиклопидина, дипиридамола) с пентоксифиллином.

#### *Пероральные противодиабетические средства, инсулин*

Пентоксифиллин может усиливать воздействие на уменьшение уровня сахара в крови, вызывая гипогликемические реакции. Гликемический контроль следует проводить с учетом индивидуального случая.

#### *Теофиллин*

Возможно повышение уровня содержания теофиллина в крови, поэтому во время лечения респираторных заболеваний могут усиливаться нежелательные явления теофиллина.

Повышенный риск передозировки теофиллина. При появлении клинических симптомов необходимо откорректировать дозу теофиллина во время и после лечения пентоксифиллином.

Циметидин

6344 - 2018

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

Возможны повышенные уровни пентоксифиллина и активного метаболита I в плазме крови, а также усиленное действие пентоксифиллина.

#### Ципрофлоксацин

При одновременном приеме с ципрофлоксацином у некоторых пациентов может повышаться концентрация пентоксифиллина в сыворотке крови. Поэтому может наблюдаться учащение и усиление нежелательных реакций, связанных с одновременным приемом.

#### Способ применения и дозы

Дозировка и длительность приема устанавливается врачом индивидуально.

Обычно доза составляет 1 таблетка (600 мг) 1 раз в сутки. При необходимости доза может быть увеличена до 1 таблетки (600 мг) 2 раза в сутки. Помимо перорального применения возможно дополнительное введение пентоксифиллина в виде инфузационной терапии.

Максимальная суточная доза пентоксифиллина (внутрь + парентерально) не должна превышать 1200 мг.

Пациентам с низким или нестабильным артериальным давлением, в связи с риском развития артериальной гипотензии рекомендуется начинать лечение с наименьшей дозы.

*Пациенты с нарушением функции почек:* при нарушении функции почек (клиренс креатинина <30 мл/мин) доза должна быть снижена до 50-70% от стандартной, в зависимости от индивидуальной переносимости.

*Пациенты с нарушением функции печени:* при выраженному нарушении функции печени требуется снижение дозы, с учетом индивидуальной переносимости.

*Пациенты пожилого возраста:* учитывая, что у пожилых пациентов скорость выведения может снижаться, рекомендуется соблюдать осторожность, при необходимости корректируя дозу в зависимости от тяжести заболевания и переносимости препарата.

*Дети и подростки:* препарат не назначают детям и подросткам до 18 лет ввиду отсутствия достаточного клинического опыта.

#### Способ применения

Таблетки принимают внутрь, проглатывая целиком, сразу после приема пищи, запивая достаточным количеством воды.

При необходимости таблетки можно делить пополам, но не разжевывать!

В случае, если прием препарата был пропущен, его следует принять как можно быстрее. Не следует принимать двойную дозу для восполнения пропущенной.

#### Побочное действие

Для указания частоты нежелательных явлений используются следующие категории:

Очень часто ( $\geq 1/10$ )

Часто (от  $\geq 1/100$  до  $< 1/10$ )

Нечасто (от  $\geq 1/1,000$  до  $< 1/100$ )

Редко (от  $\geq 1/10\,000$  до  $< 1/1\,000$ )

Очень редко ( $< 1/10\,000$ )

Частота неизвестна (невозможно оценить по имеющимся данным).

#### Нарушения со стороны крови и лимфатической системы

Очень редко: тромбоцитопения, тромбоцитопеническая пурпурра и потенциально смертельная апластическая анемия (панцитопения).

Частота неизвестна: лейкопения/нейтропения.

Рекомендуется регулярный контроль общего анализа крови.

#### Нарушения со стороны иммунной системы

Нечасто: реакции кожной гиперчувствительности (см. Нежелательные явления со стороны кожи).

Очень редко: тяжелые анафилактические или анафилактоидные реакции, развивающиеся в течение нескольких минут с момента приема пентоксифиллина, такие как ангионевротический отек, бронхоспазм, анафилактический шок.

6344 - 2018

При первых признаках реакции гиперчувствительности следует немедленно прекратить прием препарата и проинформировать врача.

#### *Расстройства психики*

Нечасто: возбужденное состояние, нарушение сна.

#### *Нарушения со стороны нервной системы*

Нечасто: головокружение, трепет, головная боль.

Очень редко: парестезия, судороги, внутричерепное кровоизлияние. Симптомы асептического менингита: пациенты с аутоиммунными заболеваниями (СКВ, смешанные заболевания соединительной ткани) подвержены данным симптомам.

Во всех наблюдавшихся случаях симптомы были обратимыми после прекращения приема пентоксифиллина.

#### *Нарушения со стороны органа зрения*

Нечасто: нарушения зрения, конъюнктивит.

Очень редко: кровоизлияние в сетчатку глаза, отслоение сетчатки.

При кровоизлиянии в сетчатку глаза во время терапии пентоксифиллином, следует немедленно прекратить прием препарата.

#### *Нарушения со стороны сердца*

Нечасто: аритмия сердца, например, тахикардия.

Редко: стенокардия, одышка.

#### *Нарушения со стороны сосудов*

Часто: приливы.

Редко: кровотечения (см. нежелательные явления по различным органам).

#### *Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта*

Часто: тошнота, рвота, вздутие живота, тяжесть в желудке, диарея.

Редко: желудочные и кишечные кровотечения.

Частота неизвестна: запор, усиленное слюноотделение.

#### *Нарушения со стороны печени и желчевыводящих путей*

Очень редко: внутрипеченочный холестаз, повышение уровня печеночных ферментов (см.

Лабораторные и инструментальные исследования).

#### *Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей*

Нечасто: зуд, покраснение, аллергическая сыпь.

Редко: кровоизлияния в кожу и подкожные ткани.

Очень редко: эпидермальный некролиз, синдром Стивенса-Джонсона, потливость.

Частота неизвестна: сыпь.

#### *Нарушения со стороны почек и мочевыводящих путей*

Редко: мочеполовые кровотечения.

#### *Лабораторные и инструментальные исследования*

Редко: пониженное артериальное давление, снижение протромбинового времени.

Очень редко: повышение трансамина или щелочной фосфатазы, повышенное артериальное давление.

#### *Общие расстройства*

Нечасто: лихорадочное состояние.

Редко: периферический отек.

В случае появления побочных эффектов необходимо отменить прием лекарственного средства. Пациенту необходимо информировать врача в случае появления побочных эффектов, в том числе, не упомянутых в данной инструкции.

#### *Передозировка*

Симптомы: тошнота, головокружение, снижение артериального давления, повышение температуры тела (озноб), потеря сознания, возможны тонико-клонические судороги. Рвота «кофейной гущей», аритмии, арефлексия.

Лечение: промывание желудка, симптоматическое, специфический антидот отсутствует.

6344 - 2018

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

**Влияние на способность управлять транспортным средством и использовать различные механизмы**

Из-за вероятности возникновения головокружения, необходимо с осторожностью управлять автомобилем или работать с механизмами.

**Форма выпуска**

Таблетки пролонгированного действия покрыты оболочкой, 600 мг по 20 штук в упаковке.

**Условия хранения**

Хранить в защищенном от влаги и света месте при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

5 лет. Не использовать препарат после истечения срока годности.

**Условия отпуска из аптек**

Отпускается по рецепту врача.

**Производитель**

Г.Л.Фарма ГмбХ

Шлоссплатц 1, А-8502, Ланнах, Австрия