

**LOSTRAZIN<sup>®</sup>**  
Cilostazol 100 mg таблетки x 60

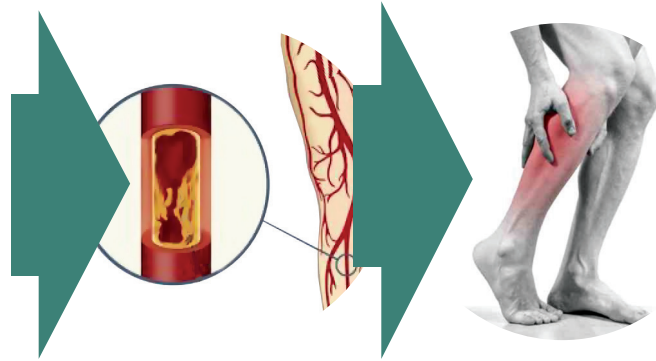
Далече – вече е  
постижима цел



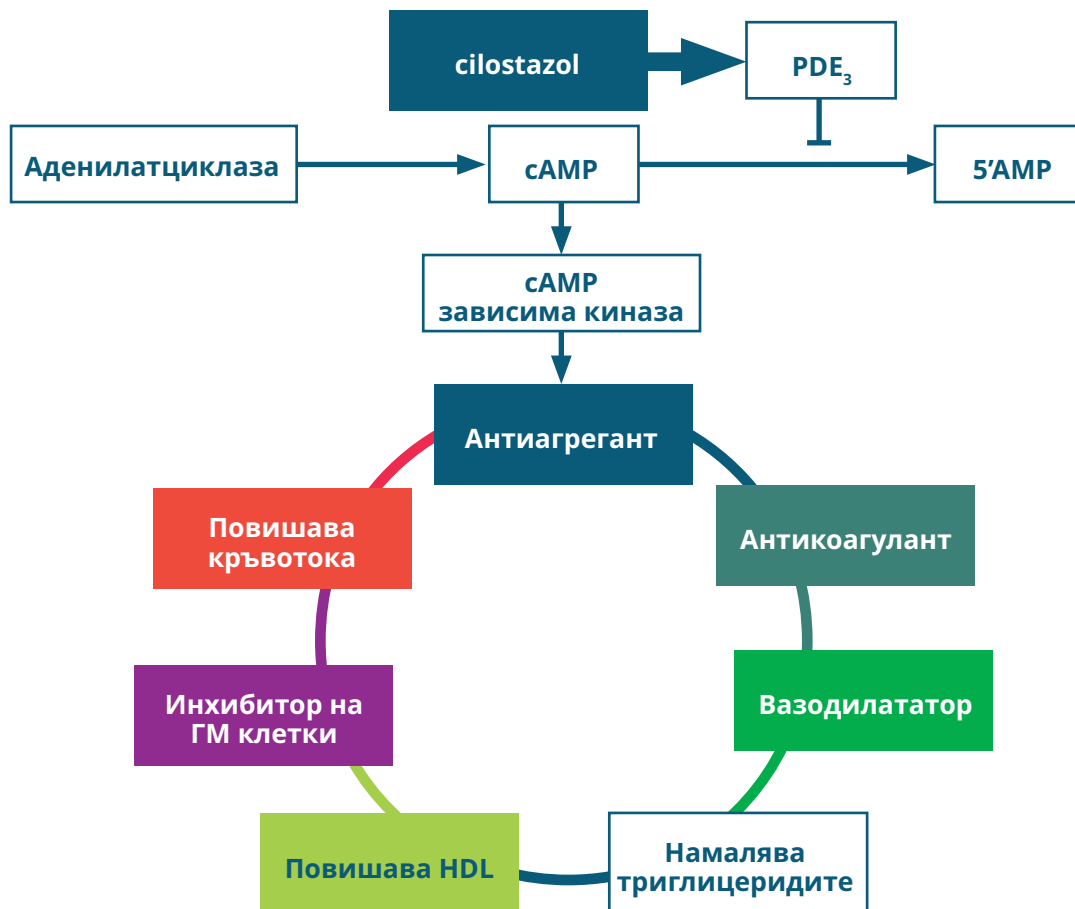
**teva**

# Множество рискови фактори определят развитието на периферна артериална болест<sup>1</sup>

- ✔ Тютюнопушене
- ✔ Захарен диабет тип 2
- ✔ Дислипидемия
- ✔ Високо артериално налягане
- ✔ Възраст и пол



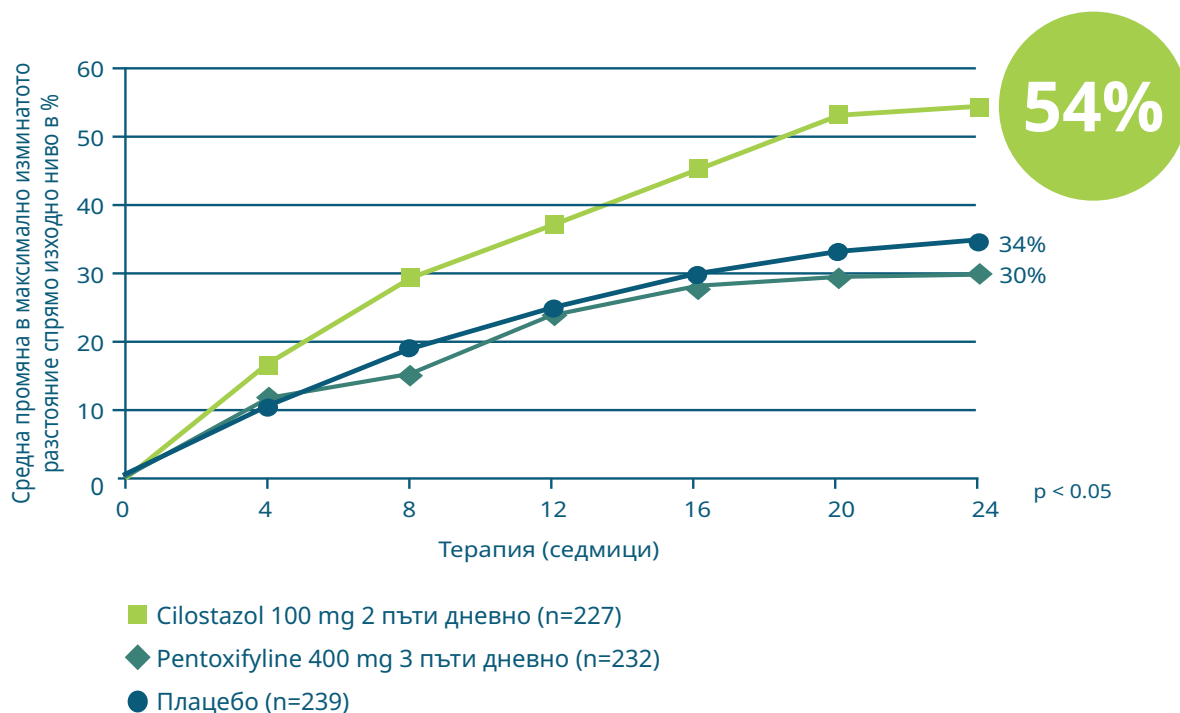
## Специфичния механизъм на действие определя множеството фармакологични ефекти на **Cilostazol**<sup>2,3</sup>



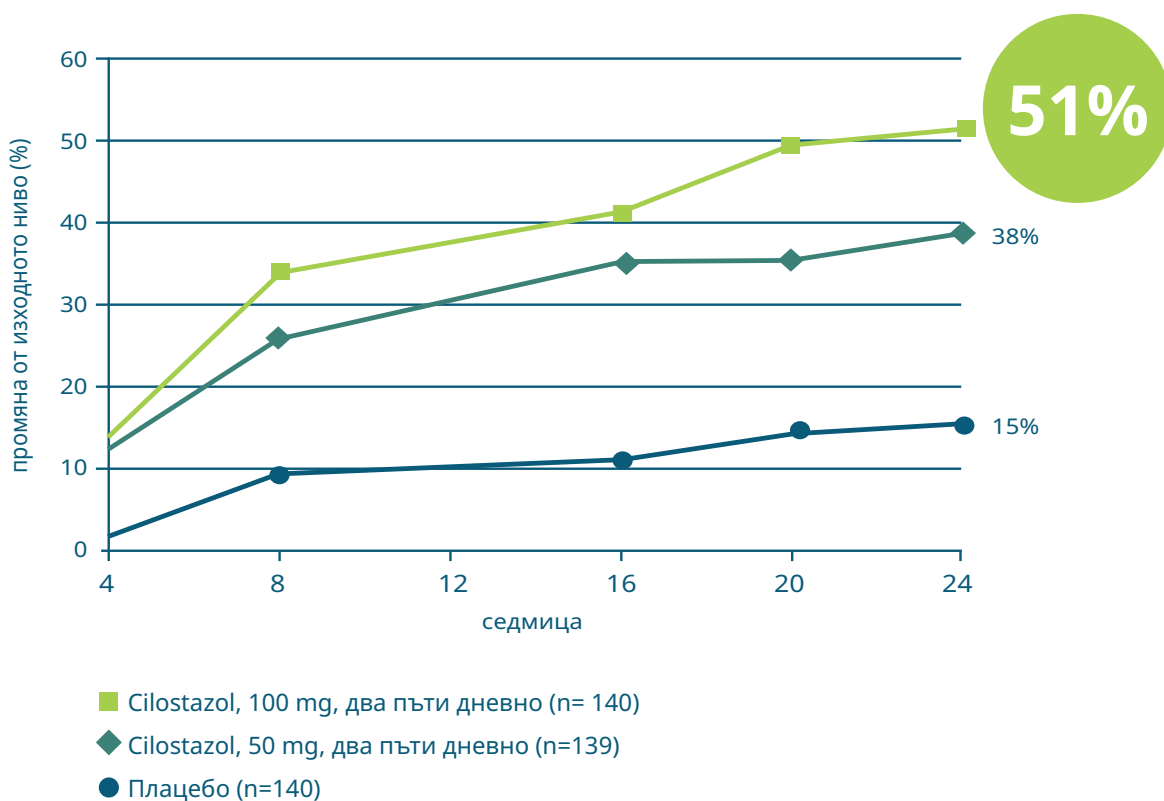
ГМ клетки- гладкомускулни клетки

Адаптирано по референция 2 и 3

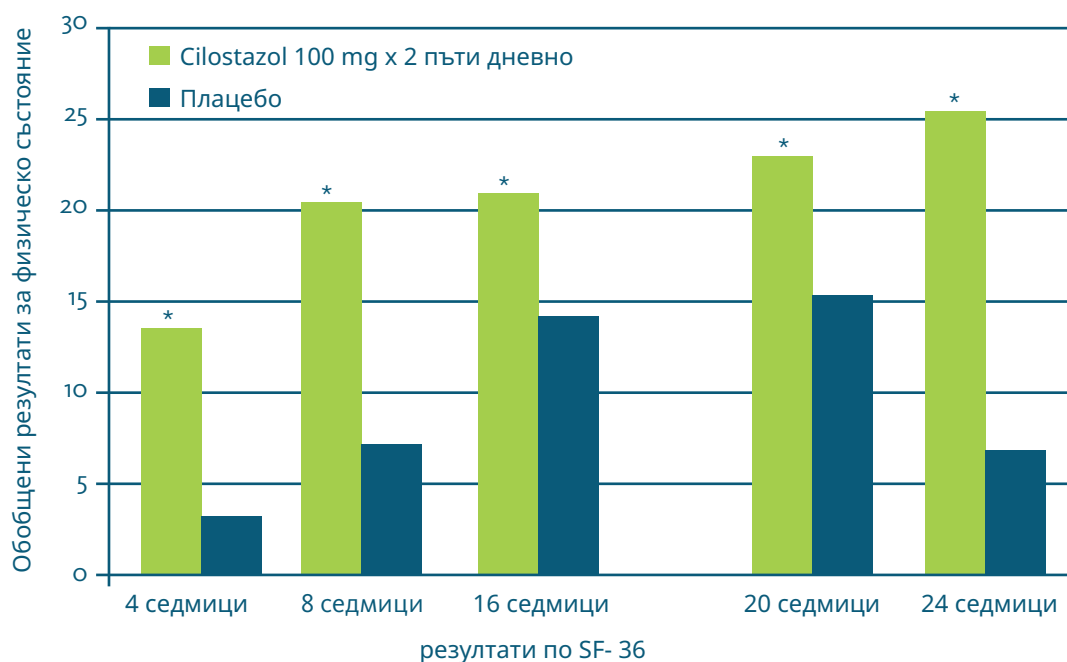
# Cilostazol има значително по-добър ефект от Pentoxifylline и плацебо в максимално изминатото разстояние<sup>3</sup>



# Дозозависимо повлияване на максимално изминатото разстояние<sup>3</sup>



# Cilostazol подобрява качеството на живот при пациенти с интермитентно клаудикацио<sup>4,5</sup>



## Cilostazol

- ✔ Медикамент на първи избор за лечение на ПАБ при пациенти без СН<sup>1</sup>
- ✔ Най-добър доказан клиничен ефект при пациенти с ПАБ и claudicatio intermittens<sup>1</sup>
- ✔ В доза от 100 mg x 2 дневно увеличава с над 50% максимално изминатото разстояние<sup>3</sup>
- ✔ Значително по-добра ефективност от Pentoxifyllin<sup>3</sup>

1. Клинично ръководство: Диагностика и лечение на периферна артериална болест, Второ издание

2. Cardiovascular Drug Reviews, Vol. 19, No. 4, 2001

3. Vascular Health and risk management 2008;4(6):1197-1203

4. Strandness Jr DE, Dalman RL, Panian S, et al. Effect of cilostazol in patients with intermittent claudication: a randomized, double-blind, placebo-controlled study. Vasc Endovascular Surg 2002;36 (2):83-91

5. Beebe HG, Dawson DL, Cutler BS, et al. A new pharmacological treatment for intermittent claudication: results of a randomized, multicenter trial. Arch Intern Med 1999 Sep 27;159 (17):2041-50

▼ Този лекарствен продукт подлежи на допълнително наблюдение. Това ще позволи бързото установяване на нова информация относно безопасността. Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/риск за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез Изпълнителна агенция по лекарствата ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: 02 8903417, уебсайт: [HYPERLINK „http://www.bda.bg/“ www.bda.bg.](http://www.bda.bg/)

Отпуска се по лекарско предписание.

КХП №: 20160342/4.11.2016

За допълнителна информация

Тева Фарма ЕАД

ул. Люба Величкова № 9, гр. София 1407, България

Тел.: +359 (2) 489 95 85, Факс: +359 (2) 489 95 86

IAL: 54056/08.12.2020

CARD-BG-00130