

ОФЕВ®

ВІДТЕПЕР ЗАРЕЄСТРОВАНИЙ ДЛЯ ЛІКУВАННЯ

**інтерстиціальних захворювань легень,
асоційованих із системною склеродермією (ІЗЛ-СС),
та інших інтерстиціальних захворювань легень (ІЗЛ)
з прогресуючим фенотипом (ФП)¹**

ЗУСТРІНЬТЕ ІЗЛ-СС

У ВСЕОЗБРОЄННІ

**та змінюйте
прогресування
захворювання,
стремуючи погіршення
функції легень^{1, 2}**

ПЕРШИЙ

**ОФЕВ® є першим
зареєстрованим
антифібротичним
препаратом для
лікування пацієнтів
з ІЗЛ-СС¹**



**В найбільшому клінічному
дослідженні фази III серед
пацієнтів з ІЗЛ-СС (SENSCIS®)
ОФЕВ® сповільнював
зниження ФЖЕЛ на ~44 %
впродовж 52 тиж^{1, 2}**



**Найчастіші побічні ефекти
були легкого ступеня
тяжкості, пов'язані з ШКТ,
вони могли бути ефективно
коригованіми у більшості
пацієнтів з ІЗЛ-СС^{1, 2}**

Простота дозування: лише 1 капсула двічі на добу¹

Коротка Інструкція для медичного застосування лікарського засобу ОФЕВ®
Склад: дючі речовини: нінтеданіб; 1 капсула містить 100 мг або 150 мг нінтеданібу (у вигляді езилату); допоміжні речовини: тригліцириди середньовалентного, твердий жир, лецитин (сосновий) (Е322); оболонка капсули: желатин, гіломерін 85%, титану дioxид (Е171), запіза оксид, черевний (Е172), запіза оксид жовтий (Е172); чорнило чорного кольору для маркування капсул: шелак, етанол, пропіленгліколь (Е1520), запіза оксид чорний (Е172). **Лікарська форма.** Капсули м'які. Основні фізико-хімічні властивості: ОФЕВ®, капсули м'які по 100 мг: продовгувати непрозорі м'які желатинові капсули персикового кольору, з одного боку чорним чорнилом нанесений логотип компанії «Boehringer Ingelheim» і маркування «100». Капсули містять в'язку супензію яскраво-жовтого кольору. ОФЕВ®, капсули м'які по 150 мг: продовгувати непрозорі м'які желатинові капсули коричневого кольору, з одного боку чорним чорнилом нанесений логотип компанії «Boehringer Ingelheim» і маркування «150». Капсули містять в'язку супензію яскраво-жовтого кольору. **Фармакотерапевтична група.** Антінеклізальні засоби. Інгібтори протейніканаз. Код ATX L01X E31. **Показання.** ОФЕВ® показаний для лікування ідіопатичного легеневого фіброзу (ІЛФ) у дорослих. ОФЕВ® також показаний для лікування інших хронічних фіброзуючих інтерстиціальних захворювань легень (ІЗЛ) з прогресуючим фенотипом у дорослих. ОФЕВ® показаний для лікування інтерстиціального захворювання легень при системній склеродермії (системному склерозі) (ІЗЛ-СС). **Протипоказання.** Вагітність (див. розділ «Застосування у період вагітності

або годування грудю»). Підвищена чутливість до нінтеданібу, арахісу чи сої або до будь-якої з допоміжних речовин препарату. **Способ застосування та дози.** Лікуванням препаратом має розпочинати лікар з досвідом діагностики та лікування станів, при яких показаній лікарський засіб ОФЕВ®. Доза рекомендована доза препарату становить 150 мг двічі на добу, приблизно через кожні 12 год. Доза 100 мг двічі на добу рекомендуються лише тим пацієнтам, які погано переносять дозу 150 мг двічі на добу. Якщо будь-яка доза препарату була пропущена, то слід продовжити прийом препарату в початково рекомендованій дозі за розкладом наступного прийому препарату. Якщо доза була пропущена, пацієнт не повинен приймати додаткову дозу препарату. Максимальна добова доза становить 300 мг. Коригування доз: при розвитку небажаних реакцій на препарат ОФЕВ® (див. розділ « Особливості застосування», «Побічні реакції») на додаток до симптоматичної терапії у разі необхідності рекомендуються зниження дози або тимчасове переривання лікування доти, доки небажана реакція не зникнеться до рівня, що дасть змогу відновити терапію. Лікуванням препаратом ОФЕВ® може бути відновлене в повній дозі (150 мг двічі на добу) або в зниженої дозі (100 мг двічі на добу). Якщо пацієнт не переносить дозу препарату 100 мг двічі на добу, лікуванням препаратом ОФЕВ® слід припинити. **Побічні реакції.** У клінічних дослідженнях та постмаркетинговий період найчастішими побічними реакціями, пов'язаними із застосуванням нінтеданібу, були діарея, нудота і блівлення, біль у ділянці живота, зниження апетиту, зниження маси тіла і підвищення рівня ферментів печінки. Категорія відлуску. За рецептром. **Виробник.** Берінгер Інгельхайн Фарма ГмбХ

і Ко. КГ. Р.л. UA/16115/01/02 (капсули 150 мг);UA/16115/01/01 (капсули 100 мг). *Повна інформація міститься в Інструкції для медичного застосування лікарського засобу ОФЕВ®.

Інформація про лікарський засіб призначена виключно для професіоналів сфері охорони здоров'я, а також для розповсюдження під час проведення семінарів, конференцій, симпозіумів на медичну тематику або у якості індивідуально спрямованої інформації згідно з потребами конкретних професіоналів сфері охорони здоров'я.

Питання стосовно медичної інформації, будь ласка, надсишайте на електронну адресу: MEDUABIMedicalInformation.KBP@boehringer-ingelheim.com. При підозрі на побічні реакції, з питаннями щодо якості та пониклок при застосуванні лікарських засобів компанії «Берінгер Інгельхайн», що мають відношення до викладеного вище, слід звертатися за тел.: +380 (44) 494-12-75, факсом: +380 (44) 494-12-71, або електронною поштою: PV_Jocal_Ukraine@boehringer-ingelheim.com.

Представництво «Берінгер Інгельхайн РЦВ ГмбХ» енд Ко КГ» в Україні: 04073, м. Київ, просп. Степана Бандери, 28А, 3-й поверх; тел.: (044) 494-12-75.

PC-UA-100877 Respiratory OFEV-07-2021