

Ингавирин®

Клиническая эффективность и безопасность применения имидазолилэтанамида пентандиовой кислоты (сироп Ингавирин®) у пациентов в возрасте 0,5-3 лет с гриппом и другими ОРВИ



По результатам многоцентрового двойного слепого рандомизированного плацебо-контролируемого исследования¹

ДИЗАЙН ИССЛЕДОВАНИЯ:



8 исследовательских центров



240

пациентов в возрасте 6 месяцев — 2 года 11 месяцев 14 дней с гриппом и другими ОРВИ

РАНДОМИЗАЦИЯ В 2 КОГОРТЫ ПАЦИЕНТОВ

Группа I (Ингавирин®) **50% ВЫБОРКИ**  **50% ВЫБОРКИ** Группа II (Плацебо)






1 раз в сутки **5 дней**

Схема приёма:

1 раз в сутки в дозе, зависящей от массы тела, в течение 5 последовательных дней

КРИТЕРИИ ЭФФЕКТИВНОСТИ И БЕЗОПАСНОСТИ

для сравнения двух когорт:

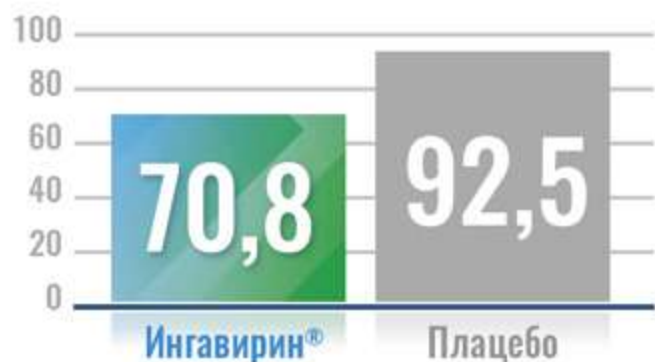
-  Время в часах, начиная с момента первого приема препарата до купирования всех симптомов, при сохранении достигнутого уровня каждого из симптомов не менее 24 часов
-  Время до купирования лихорадки
-  Частота развития осложнений ОРВИ и гриппа
-  Доля пациентов с подтвержденной методом ПЦР вирусной инфекцией (ОРВИ/гриппом) к третьему визиту
-  Общее количество НЯ, частота развития осложнений

1. И.Н. Захарова, Н.Г. Сугян, О.А. Перминова, А.А. Глобенко, А.В. Капашин, М.И. Багаева. Новый подход в лечении гриппа и ОРВИ у детей младше трех лет: многоцентровое двойное слепое рандомизированное плацебо-контролируемое исследование имидазолилэтанамида пентандиовой кислоты. Вопросы практической педиатрии, 2022, том 17, №5.

ПРЕДНАЗНАЧЕНО ДЛЯ МЕДИЦИНСКИХ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ РАБОТНИКОВ

Ингавирин®

Результаты исследования



СРЕДНЕЕ ВРЕМЯ ДО КУПИРОВАНИЯ ВСЕХ СИМПТОМОВ (ЧАСЫ)

21,7 часов
составила разница средних значений времени до купирования всех симптомов между группами



МЕДИАНА ВРЕМЕНИ ДО КУПИРОВАНИЯ ЛИХОРАДКИ (ЧАСЫ)

13,9 часов
составила разница медиан времени до купирования лихорадки между группами

КОЛИЧЕСТВО ОСЛОЖНЕНИЙ

0 осложнений
было зарегистрировано в группе Ингавирин®



1 осложнение
острый катаральный отит
было зарегистрировано в группе плацебо

ОСНОВНЫЕ ВЫВОДЫ:

- Применение препарата Ингавирин® сокращает время до клинического улучшения у пациентов с ОРВИ и гриппом в возрасте 0,5-3 лет;
- В ходе терапии препаратом Ингавирин® установлена более быстрая элиминация возбудителя ОРВИ / гриппа по сравнению с группой плацебо;
- Продемонстрирована высокая безопасность и переносимость препарата Ингавирин®.



АО "ВАЛЕНТА ФАРМ" АДРЕС ПРОИЗВОДИТЕЛЯ: 141108, Г. ЩЕЛКОВО, МО, УЛ. ФАБРИЧНАЯ, Д. 2
МОСКОВСКИЙ ОФИС: 121471, Г. МОСКВА, УЛ. РЯБИНОВАЯ, Д. 26, СТР. 10, БЦ "WEST PLAZA"

ЛСР-006330/08 ЛП-002968 ЛП-006482

ИССЛЕДОВАНИЯ НА WWW.INGAVIRIN.RU

