

# Ингавирин®

ДЛЯ ДЕТЕЙ  
С 3 ЛЕТ

**КЛИНИЧЕСКАЯ ЭФФЕКТИВНОСТЬ И БЕЗОПАСНОСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ  
ИМИДАЗОЛИЛЭТАНАМИДА ПЕНТАДИОВОЙ КИСЛОТЫ  
У ПАЦИЕНТОВ В ВОЗРАСТЕ 3–6 ЛЕТ С ГРИППОМ И ДРУГИМИ  
ОСТРЫМИ РЕСПИРАТОРНЫМИ ВИРУСНЫМИ ИНФЕКЦИЯМИ**

ПО РЕЗУЛЬТАТАМ ДВОЙНОГО СЛЕПОГО РАНДОМИЗИРОВАННОГО ПЛАЦЕБО  
КОНТРОЛИРУЕМОГО МНОГОЦЕНТРОВОГО ИССЛЕДОВАНИЯ<sup>1</sup>  
Н.А. ГЕПЕ, Е.Г. КОНДЮРИНА, Н.Г. КОЛОСОВА, Е.А. ЯБЛОКОВА



## ЦЕЛЬ ИССЛЕДОВАНИЯ

Изучить **эффективность** и **безопасность** препарата **Ингавирин® 30 мг** в сравнении с плацебо при лечении гриппа и других острых респираторных вирусных инфекций у детей в возрасте **3-6 лет**



## ДИЗАЙН ИССЛЕДОВАНИЯ

- **13** исследовательских центров
- Двойное слепое рандомизированное плацебо-контролируемое многоцентровое исследование



## УЧАСТНИКИ ИССЛЕДОВАНИЯ

**190** пациентов мужского и женского пола в возрасте **3-6 лет** со среднетяжелым гриппом и ОРВИ

- Установленный клинически диагноз гриппа или других ОРВИ на основании наличия у пациента температуры тела  $\geq 37,5^{\circ}\text{C}$
- Не менее 1-го из перечисленных ниже других симптомов интоксикации и не менее 1-го из перечисленных ниже катаральных симптомов:
  - **симптомы интоксикации:** головная боль, недомогание, миалгия, боль в глазных яблоках;
  - **катаральные симптомы:** боль в горле, ринорея, кашель, заложенность носа.

## 2 КОГОРТЫ ПАЦИЕНТОВ



**50% ВЫБОРКИ**

Рандомизированы в группу I (Ингавирин®)



**50% ВЫБОРКИ**

Рандомизированы в группу II (Плацебо)



## КРИТЕРИИ ЭФФЕКТИВНОСТИ И БЕЗОПАСНОСТИ ДЛЯ СРАВНЕНИЯ ДВУХ КОГОРТ



Сроки уменьшения показателя Шкалы оценки тяжести состояния больного гриппом и другими ОРВИ до 2-х баллов при нормализации температуры (ниже  $37^{\circ}\text{C}$ )



Сроки уменьшения показателя Шкалы оценки тяжести состояния



Сроки нормализации температуры тела от момента начала лечения



Средняя температура тела к Визитам 2, 3, 4, 5 и 6



Доля пациентов с осложнениями гриппа и других ОРВИ

1. Гепе Н.А., Кондюрина Е.Г., Колосова Н.Г., Яблокова Е.А. Клиническая эффективность и безопасность применения имидазолилэтанамид пентадиовой кислоты у пациентов в возрасте 3-6 лет с гриппом и другими острыми респираторными вирусными инфекциями по результатам двойного слепого рандомизированного плацебо-контролируемого многоцентрового исследования. Рос. вестн. перинатол. и педиатр. 2020; 65:(6): 1-174. DOI: 10.21508/1027-4065-2020-65-6-1-174



АО «Валента Фарм», Россия, 141108, Московская область, г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2.  
Тел.: +7 (495) 933 60 80, факс: +7 (495) 933 60 81, info@valentapharm.com. РУ ЛСР-006330/08.



### КОЛИЧЕСТВО ПАЦИЕНТОВ С НОРМАЛИЗАЦИЕЙ ТЕМПЕРАТУРЫ ТЕЛА НА 3 ДЕНЬ БОЛЕЗНИ (КОЛ-ВО ПАЦИЕНТОВ)



При применении препарата Ингавирин®  
**в 2,5 раза**  
больше пациентов с нормализацией  
температуры тела к 3 дню терапии

### СРЕДНИЙ ПОКАЗАТЕЛЬ ШКАЛЫ ОЦЕНКИ ТЯЖЕСТИ СОСТОЯНИЯ БОЛЬНОГО ГРИППОМ И ДРУГИМИ ОРВИ (ПОКАЗАТЕЛИ ШКАЛЫ)



При применении препарата Ингавирин®  
**в 2 раза**  
уменьшились симптомы  
заболевания к 3 дню

### ВРЕМЯ ДО НОРМАЛИЗАЦИИ ТЕМПЕРАТУРЫ ТЕЛА У ПАЦИЕНТОВ СО ЗНАЧЕНИЕМ НАЧАЛЬНОЙ ТЕМПЕРАТУРЫ БОЛЬШЕ 38°C (ЧАСЫ)



При применении препарата Ингавирин®  
**на 11,72 ч**  
**раньше** нормализовалась  
температура тела у пациентов с исходными  
значениями больше 38°C vs плацебо

## ОСНОВНЫЕ ВЫВОДЫ

- Прием препарата Ингавирин® приводит к достоверному сокращению периода лихорадки, ускоряет разрешение симптомов интоксикации и катаральных проявлений, ускоряет выздоровление по сравнению с плацебо, а также характеризуется хорошей переносимостью и благоприятным профилем безопасности
- Ингавирин® в суточной дозе 30 мг продемонстрировал высокую эффективность в лечении ОРВИ различной этиологии у детей в возрасте 3–6 лет, включая ко-инфекции несколькими вирусами в рамках одного эпизода ОРВИ.

ИССЛЕДОВАНИЯ НА [WWW.INGAVIRIN.RU](http://WWW.INGAVIRIN.RU)

