

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 ИССЛЕДОВАНИЯ¹
Н.А. ГЕППЕ, 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°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. Геппе Н.А., Кондюрина Е.Г., Колосова Н.Г., Яблокова Е.А. 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. Рос. вестн. перинатол. и педиатр. 2020; 65:(6): 1-174. DOI: 10.21508/1027-4065-2020-65-6-1-174

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

