

Эффективность и безопасность препарата Альтевир® при лечении больных хроническим гепатитом С *

¹ О.В. Корочкина, ² Н.И. Гейвандова, ³ Л.И. Ратникова, ⁴ В.Г. Морозов,
⁵ Ю.А. Кашуба, ⁴ Л.М. Хайдарова, ³ Н.Н. Гречушева, ² А.В. Ягода, ² П.В. Корой,
⁵ Л.И. Бертрам, ¹ Е.А. Михайлова, ⁴ Л.М. Топорнина, ³ М.И. Пермитина,
⁶ Г.А. Савинова, ⁴ Е.Б. Бунькова, ⁷ Ю.А. Топорищев, ³ Н.Н. Лаврентьева,
¹ Т.В. Окрыткова, ⁷ Л.А. Соколова, ⁸ Н.И. Миронова, ⁹ А.К. Будаева,
⁹ И.В. Осе, ⁹ Е.Л. Андрианова

¹ ГУЗ Нижегородской области «Инфекционная клиническая больница № 2»;

² ГУЗ «Ставропольский краевой клинический центр специализированных видов медицинской помощи»;

³ МУЗ Городская клиническая больница № 8, г. Челябинск;

⁴ МК «Гепатолог», г. Самара;

⁵ ГОУВПО «Тюменская государственная медицинская академия Федерального агентства по здравоохранению и социальному развитию»;

⁶ МЦ «Уральский», г. Екатеринбург;

⁷ МУЗ «Городская клиническая больница № 2 им. В.И. Разумовского», г. Саратов;

⁸ МУЗ Центральная клиническая больница, г. Ульяновск;

⁹ ООО «ФАРМАПАРК», Россия

Цель исследования. Оценить эффективность и безопасность применения препарата Альтевир® (интерферон альфа₂b) в комплексной терапии хронического гепатита С (ХГС).

Материал и методы. В открытое клиническое мультицентровое исследование (фаза IV) включено 79 взрослых пациентов с ХГС, которым проведена комплексная терапия препаратом Альтевир® в дозе 3 млн МЕ 3 раза в неделю подкожно в комбинации с рибавирином. Длительность терапии составила 24 и 48 нед в зависимости от генотипа вируса. Для оценки эффективности лечения пациенты были разделены на группы с повышенной и нормальной активностью аминотрансфераз. Анализ проводился по количеству пациентов, достигших раннего вирусологического ответа (РВО), устойчивовирусологического ответа (УВО). Профиль безопасности применения Альтевира® оценивался в зависимости от генотипа вируса и длительности терапии.

Результаты. В группе пациентов с ХГС с повышенной активностью аминотрансфераз УВО был достигнут у 25% пациентов с 1b генотипом и в 86,7% случаев у пациентов со 2_м и 3a генотипом. В группе с нормальной активностью аминотрансфераз УВО был достигнут у 53% пациентов с 1b генотипом, в 88,9% случаев – у пациентов со 2_м и 3a генотипом. Структура и частота зарегистрированных побочных эффектов соответствовала опубликованным данным, все побочные эффекты легко купировались.

Вывод. Альтевир® – эффективный препарат в комплексной терапии ХГС в первую очередь у пациентов со 2 м и 3a генотипом как с нормальной, так и повышенной активностью аминотрансфераз, а также с генотипом вируса 1b с нормальной активностью этих ферментов при условии достижения РВО.

* «Клинические перспективы гастроэнтерологии, гепатологии» 4, 2009