

МОЗ УКРАЇНИ

**УКРАЇНСЬКИЙ ЦЕНТР НАУКОВОЇ МЕДИЧНОЇ ІНФОРМАЦІЇ
ТА ПАТЕНТНО - ЛІЦЕНЗІЙНОЇ РОБОТИ
(УКРМЕДПАТЕНТІНФОРМ)**

***ІНФОРМАЦІЙНИЙ
ЛИСТ***

ПРО НОВОВВЕДЕННЯ В СИСТЕМІ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я

м. Київ

Випуск 1 з проблеми
"Інфекційні та паразитарні хвороби"
Підстава: Рішення ВР
Інституту епідеміології та інфекційних
хвороб
Протокол №11 від 05.11.2003 р.

ГОЛОВНОМУ ІНФЕКЦІОНІСТУ
УПРАВЛІННЯ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я ОБЛАСНОЇ
СЕВАСТОПОЛЬСЬКОЇ ТА КИЇВСЬКОЇ
МІСЬКИХ ДЕРЖАВНИХ АДМІНІСТРАЦІЙ

№14 -2004

**МЕТОДИКА ЗАСТОСУВАННЯ ПРЕПАРАТУ "ПРОТЕФЛАЗИД"
ПРИ ГОСТРОМУ ВІРУСНОМУ ГЕПАТИТІ В**

УСТАНОВИ-РОЗРОБНИКИ:

**ІНСТИТУТ ЕПДЕМІОЛОГІЇ ТА ІНФЕКЦІЙНИХ
ХВОРОБ ЇМ. Л.В.ГРОМАШЕВСЬКОГО
АМН УКРАЇНИ**

УКРМЕДПАТЕНТИНФОРМ МОЗ УКРАЇНИ

АВТОРИ:

**В.І. МАТЯШ,
проф. А.Д. ВОВК,
І.А. БОБРОВА
В.Б.ШЕВЧУК
Т.Л. ВЛАСИК**

Суть впровадження:

Методика застосування "Протефлазиду"
при вірусному гепатиті В

Пропонується для впровадження в практику роботи лікувально-профілактичних закладів (амбулаторій та стаціонарів) "Протефлазид" (виробник Екофарм, Україна) - новий противірусний препарат, індуктор ендогенного альфа- та гама-інтерферону, макрофагальної системи, блокатор ДНК-полімерази, а також, метаболічних та окисно-відновлювальних процесів в організмі. Препарат є екстрактом з флавоноїдами гликозидів злаків Deschampsia catspitosa L. та Calamagrostis epigeios L. Крапля екстракту містить 2 мкг діючої речовини - активних флавоноїдів. Препарат всмоктується у шлунку та кишечнику, розподіляється переважно в уражених вірусом клітинах органів і тканин, і лише невелика частина розпадається при первинному проходженні через печінку.

"Протефлазид" призначається до 30 крапель на добу (понад 58-62 мкг) двічі (або тричі) після їди за схемою:

- *при вираженому цитолітичному синдромі:* по 5 крапель впродовж перших 3-х діб; по 8-10 — впродовж наступних 3-х діб; по 15-з 7-ї доби впродовж 1-2 місяців;

- *при помірному цитолітичному синдромі:* по 5 крапель впродовж перших 2-х діб; по 10 - впродовж наступних 2-х діб; по 15 - з 7-ї доби впродовж 1-2 місяців.

"Протефлазид" може застосовуватись як монопрепарат у хворих з легким або середньотяжким перебігом, а також, в комплексі з симптоматично-патогенетичною терапією - при тяжкому перебігу.

На фоні лікування "Протефлазидом" у хворих може спостерігатись короткосвітне впродовж 1-2-х тижнів підвищення активності АлАт, Ас АТ, а також, кількості білірубіну на 10-15%. Підвищення цих показників не викликає негативного впливу на стан пацієнта і динаміку відновлювальних процесів. Для запобігання можливості зростання цитолітичного синдрому у пацієнтів з стійким холестатичним загостренням патологічного процесу препарат рекомендується призначати з поступовим підвищеннем дози.

"Протефлазид" практично не викликає алергічних реакцій, тому може застосовуватись в випадках, коли мають місце алергічні реакції на інтерферон, індуктори інтерферону.

Терапевтична дія "Протефлазиду" при вірусному гепатиті В обумовлює:

- зменшення вираженості гепатаргії, безпосередньо цитолітичного й холестатичного синдромів (активності аланін- і аспартатамінотрансфераз, білірубіну крові) та їх нормалізацію впродовж 4-х тижнів (у 90,0% хворих); відновлення фізіологічної структури печінки, зменшення запальних явищ в паренхімі, вираженості гепатолієналь-ного синдрому, запобігає можливості хронізації патологічного процесу та розвитку фіброзу (за даними УЗД печінки);
- зменшення вираженості патологічного процесу, зокрема, інтенсивності та тривалості токсикозу у 92,0% хворих впродовж 3-4 тижнів, диспесичних явищ, покращання функції шлунково-кишкового тракту з 2-4-го тижня лікування у 88,0% хворих;
- зменшення кількості копій віруса в крові щонайменше в 2-4 рази через місяць лікування (за даними ПЛР) у 80,0% хворих.

За додатковою інформацією з даної проблеми звертатися до авторів листа.

Інформаційний лист складено за матеріалами галузевого ДІФ України
Відповідальний за випуск: проф. А.Р. Уваренко

Підписано до друку 20.05.2004. Друк. арк. 0,13. Обл.-виц. арк. 0,08. Тир. 100 прим. Замовлення №14 Фотоофсетна лаб. Укрмедпатентінформ МОЗ України, 02156, Київ-156, вул. Жукова, 21-а

Шановний колего!

Інформаційний лист є основним засобом наукової комунікації інноваційних процесів у галузі. Він зручний для використання, позбавлений інформаційного шуму, містить тільки ту інформацію, що має прикладний зміст.

"Укрмедпатентінформ" рекомендує ширше використовувати цей засіб комунікації, видання його **не вимагає значних коштів**.

До відома головних (штатних та позаштатних) спеціалістів
Управлінь охорони здоров'я обласних (міських) держадміністрацій
відповідальних за реалізацію інноваційних процесів
в обласному (міському) регіоні!

Інформаційні листи, що видаються та розповсюджуються Центром "Укрмедпатентінформ" МОЗ України дозволяється копіювати в необхідній кількості з метою забезпечення потреб профільних спеціалістів ТМО (РМО).

"Укрмедпатентінформ"