



БЛАГОТВОРИТЕЛЬНЫЙ ФОНД ПОМОЩИ ДЕТЯМ И ВЗРОСЛЫМ
С НАРУШЕНИЯМИ ИММУНИТЕТА «ПОДСОЛНУХ»

Медицинские эксперты комментируют выход на рынок нового препарата для пациентов с наследственным ангионевротическим отеком: дефект в системе комплемента (далее – НАО).

В этом году в России стал доступен долгосрочный метод терапии для лечения НАО (препарат Ланаделумаб), который представляет собой совершенно новый подход в лечении у пациентов старше 12 лет.

Татьяна Васильевна Латышева, член Экспертного Совета БФ «Подсолнух», руководитель отделений иммунопатологии и интенсивной терапии клиники ФГБУ «ГНЦ «Институт иммунологии» ФМБА России, Профессор, доктор медицинских наук, профессор кафедры клинической аллергологии и иммунологии ФПДО МГМСУ рассказывает:

«Со стороны врачебного сообщества хочу отметить, что первый опыт применения препарата Ланаделумаб в России в качестве долгосрочной профилактики НАО, дал большую надежду нам и нашим пациентам на успех в предотвращении приступов НАО. Мне как доктору удалось увидеть перемены в течении заболевания, улучшение качества жизни пациентов: возможность взять заболевание под контроль, открылись перспективы пациенту с НАО самостоятельно планировать свою собственную жизнь, управлять ею без постоянного ежеминутного страха возникновения приступа. Профилактика НАО – это основной современный метод выбора терапии НАО, путь к стабилизации заболевания в доверительном сотрудничестве доктора и пациента».

*Принимая этот препарат на постоянной основе, пациентам удастся держать приступы НАО под контролем и жить обычной жизнью без ограничений и страха, что приступ неожиданно повторится, что приступ может стать смертельным. Переходя на долгосрочный метод терапии НАО пациент значительно улучшает свое качество жизни.

Препарат представляет собой полностью человеческое моноклональное антитело, выпускается в виде подкожной инъекции, что значительно облегчает применение в домашних условиях. Также важно отметить, препарат не содержит плазму крови человека. Ланаделумаб прошел клинические испытания и одобрен к применению FDA, EMEA и Министерством здравоохранения РФ.

По результатам клинических исследований препарата было выявлено статистически значимое снижение частоты приступов, начиная с первой дозы. По данным ретроспективного анализа чувствительности, после шести применений препарата примерно 8 из 10 пациентов не имели приступов в течение следующих 4 месяцев терапии. Стабильное снижение частоты атак наблюдалось вне зависимости от истории предыдущего профилактического лечения, от наличия отека гортани или от исходной частоты приступов. Кроме того, было отмечено улучшение качества жизни пациентов – стал пропадать страх и стыд, связанный с непредсказуемостью приступов, повысилась работоспособность, общительность, а также снизились ограничения по еде и напиткам.

* Информация предоставлена организацией – производителем лекарственного средства.