

ОТЧЕТ

Цель: оценить эффективность препарата гептронг у онкологических пациентов, получающих противоопухолевую лекарственную терапию 1, 2, 3 линии препаратами с различной гепатотоксичностью.

Методика применения: Препарат назначался в дозе 3мл/сутки в/мышечно, в течение 5-ти дней, начиная с 1-го дня начала противоопухолевого лечения и в дозе 3мл/сутки в течение 10-ти дней, начиная с 1-го дня начала противоопухолевого лечения.

Контроль динамики биохимических показателей оценивался через 5-10 дней после курса инъекций гептронга.

Результат: Исходя из сводного анализа биохимических показателей (динамика уровня АСТ, АЛТ), отмечено снижение уровня печеночных ферментов на 19-33% у пациентов, получающих химиотерапию первой линии, с удовлетворительной функцией печени. Снижение на 11-28% отмечалось у больных, находящихся на второй и третьей линии ПХТ, а так же имеющих изначальное умеренное повышение уровня печеночных ферментов.

67% пациентов отметили улучшение общего самочувствия в виде уменьшения утомляемости и слабости, снижение тошноты после проведения противоопухолевого лечения.

При применении препарата побочные реакции и аллергические явления зарегистрированы не были.

Выводы: Учитывая наблюдаемую положительную динамику уровня печеночных ферментов на фоне применения препарата гептронг на фоне применения противоопухолевых препаратов различной степени токсичности, быстрое восстановление состояния пациентов между курсами химиотерапии, а так же отсутствие побочных реакций и аллергических проявлений, препарат может быть рекомендован для применения во время химиотерапевтического лечения с целью снижения гепатотоксичности противоопухолевых препаратов и улучшения соматического состояния больных.

Зав. Онкологического отделения

Филатова Ю.В.

