



ОПЫТ ПРИМЕНЕНИЯ  
ПРЕПАРАТА  
ТРИАЗАВИРИН®

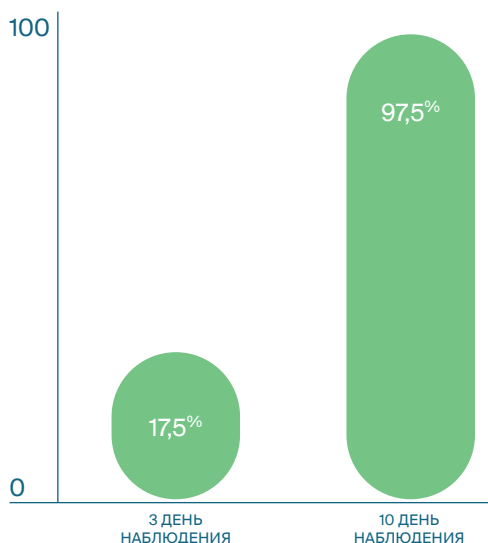
В ЛЕЧЕНИИ  
И ПРОФИЛАКТИКЕ  
COVID-19

триаза  
вири<sup>®</sup>




# ЭФФЕКТИВНОСТЬ И БЕЗОПАСНОСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА ТРИАЗАВИРИН® В ЛЕЧЕНИИ COVID-19\*

ТИП ИССЛЕДОВАНИЯ	Рандомизированное открытое исследование по подтверждению эффективности, безопасности и переносимости препарата Триазавирин®, капсулы, у пациентов с COVID-19
КОЛИЧЕСТВО	120 пациентов
СХЕМА ПРИЕМА	По 1 капсуле (250мг) 3 раза в день в течение 7 дней в качестве монотерапии
КЛИНИЧЕСКАЯ БАЗА	Городская клиническая больница No 14, г. Екатеринбург
РЕЗУЛЬТАТЫ	Эффективность применения препарата Триазавирин® при лечении пациентов составила 97,5%



ДОЛЯ ПАЦИЕНТОВ  
С ПОЛОЖИТЕЛЬНОЙ  
КЛИНИЧЕСКОЙ  
ДИНАМИКОЙ COVID-19, %

\*Сабитов АУ, Сорокин П.В., Дашутина С.Ю. Эффективность и безопасность применения препарата Риамиловир в лечении пациентов с COVID-19. Антибиотики и химиотерапия. 2021; 66:1-2.



НЕ ВЫЯВЛЕНО ЗНАЧИМЫХ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫХ ЯВЛЕНИЙ И ПОБОЧНЫХ РЕАКЦИЙ, КАК В ВИДЕ ПОЯВЛЕНИЯ КЛИНИЧЕСКИХ СИМПТОМОВ, ТАК И В ВИДЕ ИЗМЕНЕНИЯ ЛАБОРАТОРНЫХ ПОКАЗАТЕЛЕЙ И ДАННЫХ ЭКГ НА ФОНЕ ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ТРИАЗАВИРИН®, В ТОМ ЧИСЛЕ У ЛИЦ С КОМОРБИДНОЙ ПАТОЛОГИЕЙ.

По субъективной оценке лечащих врачей 95,84% пациентов были здоровы к 4 визиту (12 день наблюдений).

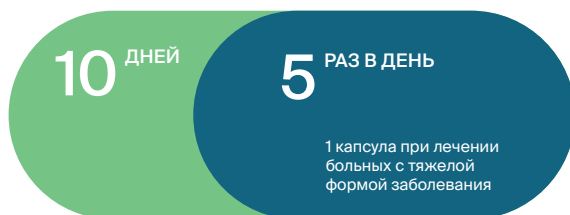
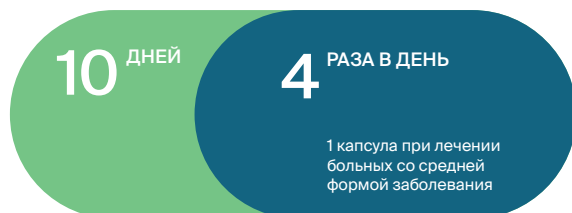
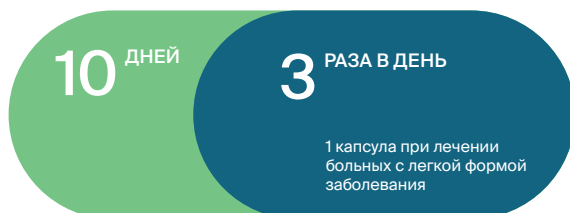
# ИССЛЕДОВАНИЕ ПРОФИЛАКТИЧЕСКОЙ ЭФФЕКТИВНОСТИ И БЕЗОПАСНОСТИ ПРЕПАРАТА ТРИАЗАВИРИН® В ОТНОШЕНИИ COVID-19\*

ТИП ИССЛЕДОВАНИЯ	Нерандомизированное открытое исследование по оценке безопасности и эффективности препарата Триазавирин® для профилактики COVID-19 в семейных и производственных очагах
ОХВАТ ОЧАГОВ	Производственные и семейные
КОЛИЧЕСТВО	113 человек. В исследование включены лица в возрасте от 18 лет, имевшие контакты 1 уровня (семейные, производственные) с больными COVID-19, ранее не болевшие, при наличии отрицательных результатов ПЦР на COVID-19
КЛИНИЧЕСКАЯ БАЗА	Городская клиническая больница No 14, г. Екатеринбург
ОБЩИЕ РЕЗУЛЬТАТЫ ПРОФИЛАКТИЧЕСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ	<ul style="list-style-type: none"><li>Установлена высокая эффективность (97,35%) профилактического применения препарата Триазавирин® как в производственных, так и семейных очагах;</li><li>Установлена безопасность применения препарата Триазавирин® по профилактической схеме, в т.ч. у лиц с сочетанной патологией. Наличие сопутствующих заболеваний не влияло на переносимость препарата Триазавирин®;</li><li>Не выявлено значимых нежелательных явлений и побочных реакций на фоне применения препарата Триазавирин®, в том числе у лиц с сочетанной патологией.</li></ul>

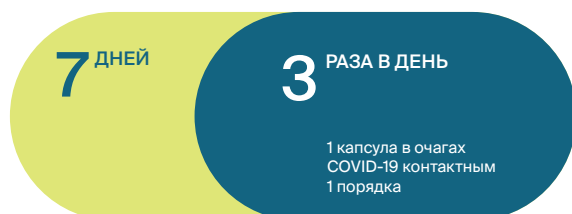
\*Сабитов АУ, Сорокин П.В., Дашутина С.Ю. Опыт профилактического применения препарата Риамиловир в очагах корона вирус ной инфекции (COVID-19). Терапевтический архив. 2021; 93 (4): 435-439

# СХЕМА ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА ТРИАЗАВИРИН® В ЛЕЧЕНИИ И ПРОФИЛАКТИКЕ ПАЦИЕНТОВ С COVID-19\*

## СХЕМА ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА ТРИАЗАВИРИН® В ЛЕЧЕНИИ БОЛЬНЫХ COVID-19 У ВЗРОСЛЫХ



## СХЕМА ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА ТРИАЗАВИРИН® В ПОСТКОНТАКТНОЙ ПРОФИЛАКТИКЕ COVID-19



\*Методические рекомендации «О применении препарата Триазавирин® для лечения и постэкспозиционной профилактики новой коронавирусной инфекции - COVID-19, утвержденные ученым советом ФГБОУ ВО УГМУ Минздрава России 15.05.2020 г.

# КЛИНИЧЕСКАЯ ЭФФЕКТИВНОСТЬ И БЕЗОПАСНОСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА ТРИАЗАВИРИН® ПРИ ЛЕЧЕНИИ ПАЦИЕНТОВ С COVID-19\*

## ТИП ИССЛЕДОВАНИЯ

Ретроспективное сравнительное исследование клинической эффективности и безопасности применения нуклеозидных аналогов в лечении пациентов с COVID-19 средней тяжести с использованием препаратов прямого противовирусного действия в условиях инфекционного стационара

## ИССЛЕДУЕМЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Риамилловир (препарат Триазавирин®) суточная доза препарата 1250 мг в режиме «off-label» по схеме 250 мг x 5 раз в день; Рибавирин, Умифеновир

## КЛИНИЧЕСКАЯ БАЗА

Клиника инфекционных болезней Военно-медицинской академии им. С.М.Кирова, г. Санкт-Петербург

## РЕЗУЛЬТАТЫ

УСТАНОВЛЕНО  
СТАТИСТИЧЕСКИ  
ЗНАЧИМОЕ

- Снижение длительности лихорадки, кашля, аносмии и более быстрая элиминация вируса из организма в группе пациентов, получавших Риамилловир;
- Снижение уровня неспецифических маркеров воспаления в сыворотке крови и нормальные показатели активности печеночных ферментов на протяжении лечения. Нежелательных явлений при использовании препарата выявлено не было. Риамилловир (препарат Триазавирин®) продемонстрировал клиническую эффективность и безопасность в терапии пациентов с инфекцией, вызванной SARS-CoV-2 средней степени тяжести.

\*Касьяненко К.В., Мальцев О.В., Козлов К.В., Лапиков И.И., Львов Н.И., Сукачев В.С., Жданов К.В., Сорокин П.В., Ратникова А.К. «Клиническая эффективность и безопасность применения Риамилловира при лечении пациентов с инфекцией, вызванной SARS-CoV-2». Журнал «Антибиотики и химиотерапия», 2020,65, No 11-12  
К.В. Касьяненко, К.В. Козлов, О.В. Мальцев, и др. Оценка эффективности Риамилловира в комплексной терапии больных COVID-19. Терапевтический архив, 2021; 93 (3)м 292-296

## ДЛИТЕЛЬНОСТЬ ОСНОВНЫХ КЛИНИЧЕСКИХ СИНДРОМОВ И СИМПТОМОВ ЗАБОЛЕВАНИЯ (СУТКИ) (M±SD)

КЛИНИЧЕСКИЙ СИНДРОМ, СИМПТОМ	ТЕРАПИЯ (n - КОЛИЧЕСТВО НАБЛЮДЕНИЙ)	
	Рибавирин + Умифеновир (n=35)	Риамиловир (n=34)
Лихорадка, в днях	7,8±1,68	5,9±1,71*
Фебрильная t°C, в днях	5,8±1,11	2,6±1,05*
Ринит, в днях	4,5±1,21	3,7±0,44
Фарингит, в днях	6,0±1,87	3,7±0,22
Кашель, в днях	6,5±2,83	3,1 ±1,78*
Аносмия, в днях	10,0±2,14	3,28±1,66*

## БИОХИМИЧЕСКИЕ ПОКАЗАТЕЛИ АНАЛИЗА КРОВИ В ЗАВИСИМОСТИ ОТ ПРОВОДИМОГО ЛЕЧЕНИЯ (M±SD)

ЛАБОРАТОРНЫЙ ПОКАЗАТЕЛЬ	ПРИ ПОСТУПЛЕНИИ В СТАЦИОНАР		7-Й ДЕНЬ ПРЕБЫВАНИЯ В СТАЦИОНАРЕ	
	Рибавирин + Умифеновир (n=35)	Риамиловир (n=34)	Рибавирин + Умифеновир (n=35)	Риамиловир (n=34)
Д-димер, нг/мл	1115,7±490,54	389,7±201,82	296,5±86,15	197,9±87,24
Фибриноген, г/л	5,2±2,14	4,9±1,42	3,5±1,27	4,76±1,89
Ферритин, нг/мл	247,78±198,95	271,6±149,31	149,1 ±68,27	40,21 ±12,82
АЛТ, Ед/л	25,3±23,06	30,8±12,09	163,0 ±45,47	48,9±11,47
АСТ, Ед/л	30,2±13,65	27,8±7,43	86,7±25,55	28,1 ±2,12

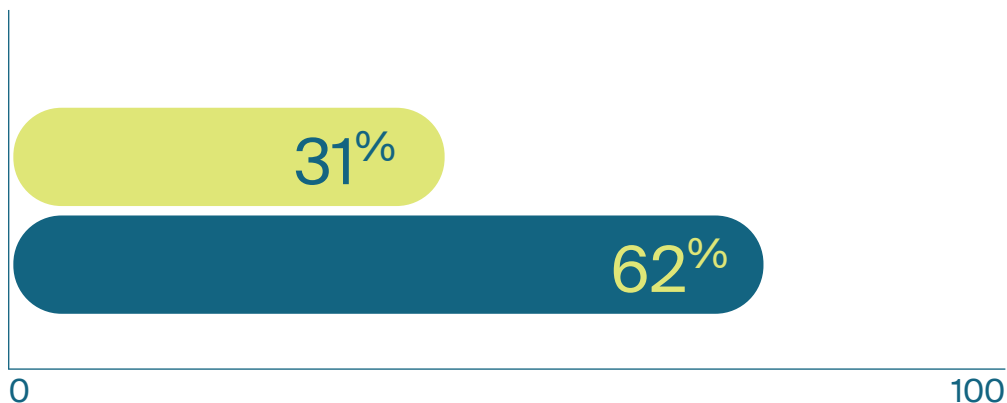
\*p < 0,05



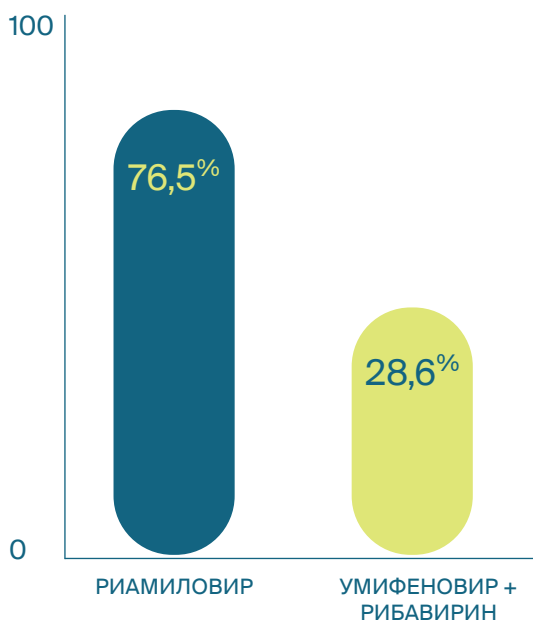
## ДОЛЯ ПАЦИЕНТОВ, ВЫПИСАННЫХ 14 -МУ ДНЮ ГОСПИТАЛИЗАЦИИ, %

Риамиловир

Уминофеновир + Рибавирин



## ДОЛЯ ПАЦИЕНТОВ С ОТРИЦАТЕЛЬНЫМ РЕЗУЛЬТАТОМ ПЦР-ТЕСТА, ОПРЕДЕЛЯЕМОГО СО СЛИЗИСТОЙ ОБОЛОЧКИ НОСОГЛОТКИ И РОТОГЛОТКИ К 7-М СУТКАМ ГОСПИТАЛИЗАЦИИ, %



# АЛГОРТИМ АМБУЛАТОРНОЙ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ТЕРАПИИ ПАЦИЕНТОВ С COVID-19, ОСНОВАННЫЙ НА ПРИНЦИПЕ МНОЖЕСТВЕННОГО ВОЗДЕЙСТВИЯ\*

В НИИ пульмонологии ФМБА России сформирован ступенчатый алгоритм лечения пациентов с COVID-19.

Алгоритм составлен на основе опубликованных результатов клинических исследований и наблюдений собственного практического опыта применения и ведения более чем 4 тыс. пациентов с диагнозом COVID-19 разной степени тяжести за период пандемии 2020г., включающий этиотропное и патогенетическое лечение, а также симптоматическую терапию.

**ПРЕПАРАТ ТРИАЗАВИРИН®  
ИСПОЛЬЗУЕТСЯ КАК ЭТИОТРОПНЫЙ  
ПРОТИВОВИРУСНЫЙ ПРЕПАРАТ  
В ТЕРАПИИ COVID-19.**

\*Зыков К.А., Синецын Е.А., Рвачева А.В., Богатырева А.О., Зыкова А.А., Шаповаленко Т.В. Обоснование нового алгоритма амбулаторной лекарственной терапии пациентов с COVID-19, основанного на принципе множественных воздействий. Антибиотики и Химиотерапия. 2021;66(3-4):49-61.

# ПЕРВАЯ АМБУЛАТОРНАЯ СТУПЕНЬ АЛГОРИТМА ЛЕКАРСТВЕННОЙ ТЕРАПИИ COVID-19

## ЭТИОТРОПНАЯ ТЕРАПИЯ

При среднетяжелом течении доза может быть увеличена до 250 мг 4 раза в сутки, а при тяжелом – до 5 раз в сутки.

**РИАМИЛОВИР**

250 МГ  
3 РАЗА В ДЕНЬ  
В ТЕЧЕНИЕ 10-14 ДНЕЙ



## ПАТОГЕНЕТИЧЕСКАЯ ТЕРАПИЯ

**АСТАКСАНТИН**

10 МГ  
2 РАЗА В ДЕНЬ  
В ТЕЧЕНИЕ 20 ДНЕЙ

**АНТИКОАГУЛЯНТНАЯ  
ТЕРАПИЯ**

**ДИАЦЕРЕИН**

50 МГ  
2 РАЗА В ДЕНЬ  
В ТЕЧЕНИЕ 10 ДНЕЙ

**КЛАРИТРОМИЦИН**

Легкое течение:  
продолжительная форма

500 МГ, 1 РАЗ В ДЕНЬ  
В ТЕЧЕНИЕ 10 ДНЕЙ

В среднетяжелом  
случае 2 раза в день

При среднетяжелом течении доза может быть увеличена до 250 мг 4 раза в сутки, а при тяжелом – до 5 раз в сутки.



## СИМПТОМАТИЧЕСКАЯ ТЕРАПИЯ ПО ПОТРЕБНОСТИ

**ПАРАЦЕТАМОЛ**

500 МГ  
НЕ БОЛЕЕ 4 РАЗ  
В ДЕНЬ

**АМБРОКСОЛ**

30 МГ  
3 РАЗА  
В ДЕНЬ

и/или

**ИБУПРОФЕН**

400 МГ  
НЕ БОЛЕЕ 3 РАЗ  
В ДЕНЬ

**ПРОБИОТИКИ**

Продолжительность  
терапии – 14-30 дней

**ИНГИБИТОРЫ  
ПРОТОННОЙ ПОМПЫ**

При необходимости

# МЕЖДУНАРОДНЫЙ ОПЫТ ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА ТРИАЗАВИРИН® В БОРЬБЕ С НОВОЙ КОРОНАВИРУСНОЙ ИНФЕКЦИЕЙ\*

ТИП ИССЛЕДОВАНИЯ	Многоцентровое, рандомизированное, двойное слепое, плацебо контролируемое клиническое исследование по оценке эффективности и безопасности применения препарата Триазавирин® при лечении пациентов COVID-19
КЛИНИЧЕСКИЕ ЦЕНТРЫ	10 центров в провинции Хэйлунцзян (Китай)
КОЛИЧЕСТВО	240 пациентов, две группы 1:1 рандомизация
ЛЕГКАЯ ФОРМА ЗАБОЛЕВАНИЯ ИЛИ СТАБИЛЬНОЕ СОСТОЯНИЕ	1 капсула (250 мг) 3 раза в день в течение 7 дней
СРЕДНЯЯ И ТЯЖЕЛАЯ ФОРМЫ ИЛИ КРИТИЧЕСКОЕ СОСТОЯНИЕ	1 капсула (250 мг) 4 раза в день в течение 7 дней
ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ТРИАЗАВИРИН® ПРИВЕЛО	<ul style="list-style-type: none"><li>К более высокой скорости восстановления аномальных уровней билирубина в сыворотке крови, непрямого билирубина, общего белка, альбумина и мочевой кислоты;</li><li>К меньшему использованию растворов электролитов и диуретиков, антиагрегантных препаратов и антикоагулянтов.</li></ul>

# МЕЖДУНАРОДНЫЙ ОПЫТ ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА ТРИАЗАВИРИН® В БОРЬБЕ С НОВОЙ КОРОНАВИРУСНОЙ ИНФЕКЦИЕЙ\*

В РЕЗУЛЬТАТЕ ПРОВЕДЕННОГО  
КЛИНИЧЕСКОГО ИССЛЕДОВАНИЯ  
ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА  
ТРИАЗАВИРИН®

- Продемонстрирован потенциал для лечения COVID-19 благодаря противовирусному эффекту за счет уменьшения поражения жизненно важных органов и снижения потребности в терапевтической поддержке;
- Показано хорошая безопасность и переносимость лечения

ПРЕПАРАТ ТРИАЗАВИРИН®  
ВОШЕЛ В МЕТОДИЧЕСКИЕ  
УКАЗАНИЯ ПОД РЕДАКЦИЕЙ  
АКАДЕМИКА ЯНА БАОФЭНА



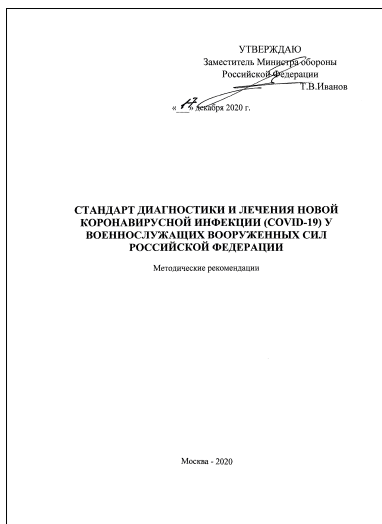
УСТАНОВЛЕНО, ЧТО ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ТРИАЗАВИРИН®  
ПРИНОСИТ ПОЛЬЗУ ПАЦИЕНТАМ С COVID-19, УМЕНЬШАЯ  
ПОРАЖЕНИЕ ЛЕГОЧНОЙ, СЕРДЕЧНОЙ, ПОЧЕЧНОЙ, ПЕЧЕНОЧНОЙ  
И КООГУЛИРУЮЩЕЙ ФУНКЦИИ У ПАЦИЕНТОВ С COVID-19 БЛАГОДАРЯ  
СВОИМ ПРОТИВОВИРУСНЫМ СВОЙСТВАМ.

## РЕКОМЕНДАЦИИ



### КЛИНИЧЕСКИЙ ПРОТОКОЛ ЛЕЧЕНИЯ БОЛЬНЫХ НОВОЙ КОРОНАВИРУСНОЙ ИНФЕКЦИЕЙ COVID-19, НАХОДЯЩИХСЯ НА СТАЦИОНАРНОМ ЛЕЧЕНИИ В МЕДИЦИНСКИХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ГОСУДАРСТВЕННОЙ СИСТЕМЫ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ГОРОДА МОСКВЫ

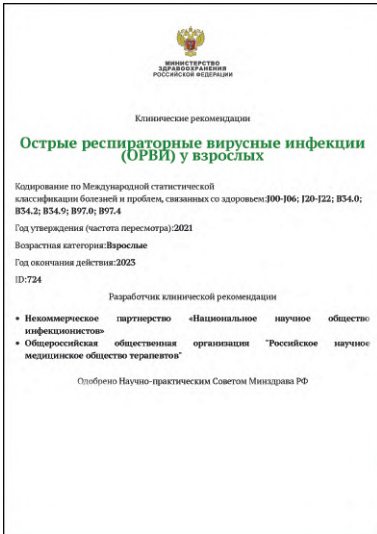
Риамилонир (препарат Триазавирин®) рекомендован в составе тактики лечения пациентов при легкой, средней и тяжелой степенях заболевания, как на 3-7 сутки, так и на 8-14 сутки



### СТАНДАРТ ДИАГНОСТИКИ И ЛЕЧЕНИЯ НОВОЙ КОРОНАВИРУСНОЙ ИНФЕКЦИИ (COVID-19) У КОЕННОСЛУЖАЩИХ ВООРУЖЕННЫХ СИЛ РФ

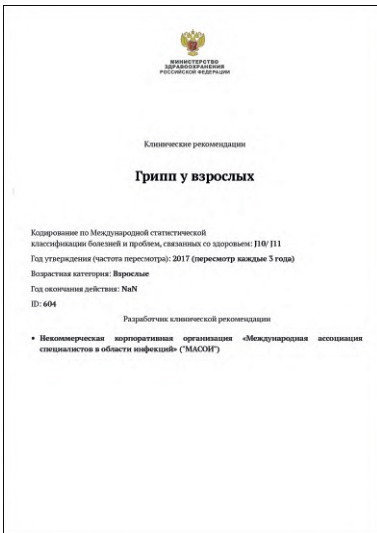
Препарат Триазавирин® является этиотропным препаратом выбора при лечении COVID-19

Длительность противовирусной терапии составляет 7-10 дней



## КЛИНИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ МИНЗДРАВА РФ «ОСТРЫЕ РЕСПИРАТОРНЫЕ ВИРУСНЫЕ ИНФЕКЦИИ (ОРВИ) У ВЗРОСЛЫХ», 2021 Г.

Препарат Триазавирин® (Риамиловир) рекомендован в качестве этиотропного препарата (с прямым противовирусным действием)



## КЛИНИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ «ГРИПП У ВЗРОСЛЫХ» МИНЗДРАВА РФ

Лечение гриппа в амбулаторных и стационарных условиях

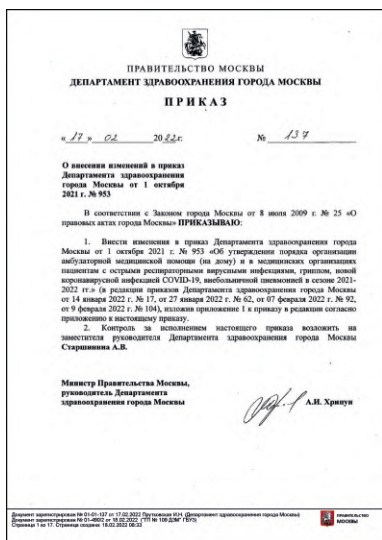
Рекомендуется использование противовирусных препаратов с прямым противовирусным действием, таких как Риамиловир (препарат Триазавирин®)

# РЕКОМЕНДАЦИИ



## ВРЕМЕННЫЕ МЕТОДИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ «ЛЕКАРСТВЕННАЯ ТЕРАПИЯ ОРВИ В АМБУЛАТОРНОЙ ПРАКТИКЕ В ПЕРИОД ЭПИДЕМИИ COVID-19»

Препарат Триазавирин® (Риамиловир) включен в перечень препаратов с прямым противовирусным действием



## ПОРЯДОК ОРГАНИЗАЦИИ АМБУЛАТОРНОЙ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ НА ДОМУ И В МЕДИЦИНСКИХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ПАЦИЕНТАМ С ОСТРЫМИ РЕСПИРАТОРНЫМИ ВИРУСНЫМИ ИНФЕКЦИЯМИ, ГРИППОМ, НОВОЙ КОРОНОВИРУСНОЙ ИНФЕКЦИЕЙ COVID-19, ВНЕБОЛЬНИЧНОЙ ПНЕВМОНИЕЙ

Согласно Приказу при первичном обращении при отрицательном результате экспресс-тестирования на антиген назначается противовирусная терапия: Риамиловир 250 мг (1 капсула 3 раза в сутки в течение 5-7 дней.











[WWW.TRIAZAVIRIN.RU](http://WWW.TRIAZAVIRIN.RU)