

<b>Назва/фаза/код</b>	<p align="center"><b>Отчет о проведении I фазы клинического исследования «Открытое исследование по изучению переносимости и предварительной оценке эффективности препарата Трилумин, раствор для инъекций по 0,5 мл во флаконах/шприцах производства ООО «Квант М» у пациентов с рецидивирующей герпесной инфекцией в фазе ремиссии»</b></p>
<b>Клиническая база</b>	<p align="center"><b>Кафедра инфекционных болезней и эпидемиологии Луганского государственного медицинского университета на базе городской клинической больницы №4, г. Луганска</b></p>
<b>Дата</b>	<p align="center">2011</p>
<b>Количество пациентов</b>	<p align="center">30</p>
<b>Результат</b>	<p><b>1.</b> Исследуемый препарат Трилумин, обладает хорошей переносимостью при назначении больным с рецидивирующей герпесной инфекцией в фазе ремиссии. Препарат не вызывает серьезных побочных реакций и побочных явлений, патологических изменений лабораторных показателей крови и мочи, негативных изменений гемодинамических показателей и данных объективного осмотра.</p> <p><b>2.</b> Выявленные побочные реакции на введение препарата Трилумин в виде субфебрилитета, диспептических явлений, головокружения, сердцебиения и головной боли имели незначительную выраженность, связь с приемом исследуемого препарата была сомнительной. Частота побочных реакций исследуемого препарата не изменялась с повышением суточной дозы.</p> <p><b>3.</b> Исследуемый препарат показал высокую эффективность во всех группах испытуемых. Действие препарата заключалось в значимом увеличении общего количества Т-клеток (CD3+), уровня CD4+ клеток и CD8+ клеток как в абсолютном, так и в относительном выражении. Отмечались также значимое увеличение индекса переваривания и фагоцитарного числа, что свидетельствовало о нормализации показателей фагоцитоза. Также отмечалась тенденция к нормализации коэффициента CD4+/CD8+.</p>