

Назва/фаза/код	Звіт про проведення I фази клінічного дослідження «Відкрите дослідження по вивченню переносимості і попередньою оцінкою ефективності препарату Трилумін, розчин для ін'єкцій по 0,5 мл у флаконах / шприцах виробництва ТОВ «Квант М» у пацієнтів з рецидивуючою герпесною інфекцією в фазі ремісії»
Клінічна база	Кафедра інфекційних хвороб та епідеміології Луганського державного медичного університету на базі міської клінічної лікарні №4, м.Луганськ
Дата	2011
Кількість пацієнтів	30
Результат	<p>1. Досліджуваний препарат Трилумін, добре переноситься при призначенні хворим з рецидивуючою герпесною інфекцією в фазі ремісії. Препарат не викликає серйозних побічних реакцій і побічних явищ, патологічних змін лабораторних показників крові та сечі, негативних змін гемодинамічних показників і даних об'єктивного огляду.</p> <p>2. Виявлені побічні реакції на введення препарату Трилумін у вигляді субфебрилітету, диспептичних явищ, запаморочення, серцебиття і головного болю мали незначну вираженість, зв'язок з прийомом досліджуваного препарату був сумнівним. Частота побічних реакцій досліджуваного препарату не змінювалася з підвищенням добової дози.</p> <p>3. Досліджуваний препарат показав високу ефективність у всіх групах випробовуваних. Дія препарату полягала в значному збільшенні загальної кількості Т-клітин (CD3 +), рівня CD4 + клітин і CD8 + клітин як в абсолютному, так і у відносному вираженні. Відзначалось також значуще збільшення індексу перетравлення і фагоцитарного числа, що свідчило про нормалізацію показників фагоцитозу. Також відзначалася тенденція до нормалізації коефіцієнта CD4 + / CD8 +.</p>