



Главному внештатному специалисту по проблемам диагностики и  
лечения ВИЧ-инфекции Воронину Евгению Евгеньевичу

*Открытое письмо касательно пересмотра Перечня закупаемых за  
счет бюджетных ассигнований федерального бюджета  
диагностических средства для выявления и мониторинга лечения  
лиц, инфицированных вирусами иммунодефицита человека и  
гепатитов В и С, а также противовирусных препаратов для  
профилактики и лечения указанных лиц (Постановление  
правительства РФ от 27.12.2012 №1438, ред. от 29.05.2015).*

Исх. №41/2015 от 7.12.2015

Уважаемый Евгений Евгеньевич!

Настоящим письмом мы хотели бы подчеркнуть важность включения в Перечень закупаемых за счет бюджетных ассигнований федерального бюджета диагностических средства для выявления и мониторинга лечения лиц, инфицированных вирусами иммунодефицита человека и гепатитов В и С, а также противовирусных препаратов для профилактики и лечения указанных лиц (Постановление правительства РФ от 27.12.2012 №1438, ред. от 29.05.2015) – далее «Перечень» - ряда препаратов для лечения ВИЧ-инфекции, а именно комбинированный препарат тенофовир/эмтрицитабин или эмтрицитабин в виде монопрепарата и долутегравир.

Препараты тенофовир/эмтрицитабин или эмтрицитабин рекомендованы Всемирной организацией здравоохранения в качестве предпочтительной схемы для начала терапии для всех групп пациентов (взрослые, подростки, беременные и кормящие грудью женщины, дети в возрасте 3 лет и старше)<sup>1</sup>, имеют большую значимость с точки зрения противодействия эпидемиям ВИЧ и широкое использование в мире. На данный момент, согласно Государственному реестру лекарственных средств <http://grls.rosminzdrav.ru/>, в РФ зарегистрировано два препарата с международным непатентованным наименованием эмтрицитабин производства российских компаний «Фармасинтез» и «Биокад», что может благотворно повлиять на снижение цен в результате усиления конкуренции препаратов на рынке.

<sup>1</sup> [http://apps.who.int/iris/bitstream/10665/85322/5/WHO\\_HIV\\_2013.7\\_rus.pdf?ua=1](http://apps.who.int/iris/bitstream/10665/85322/5/WHO_HIV_2013.7_rus.pdf?ua=1)



Препарат долутегравир включен в ведущие международные рекомендации по лечению ВИЧ-инфекции (Международного общества по СПИДу, Европейского клинического общества по изучению СПИДа и др.) по причине высокой эффективности у пациентов, ранее не принимавших АРВ-препараты и ранее леченных пациентов, а также профилю резистентности, который позволяет сохранить пациента на схемах, включающих данный препарат, длительное время.

Данный препарат входит в группу ингибиторов интегразы и, по данным компании-производителя, цена для государственных закупок на него может быть ниже на 73%, чем аналогичный препарат, ралтегравир, и, таким образом, может существенно повлиять на снижение цены и на ралтегравир, тем самым позволив обеспечить препаратами большое количество пациентов.

Вместе с тем, мы выступаем за исключение из Перечня препарата ставудин, поскольку он не рекомендуется к использованию в современных протоколах лечения ВИЧ-инфекции в схемах первого ряда по причине долгосрочных и необратимых нежелательных явлений и его общепризнанной метаболической токсичностью<sup>2</sup>.

С уважением,

Григорий Вергус

<sup>2</sup> [http://www.euro.who.int/\\_data/assets/pdf\\_file/0012/131133/e94674R.pdf?ua=1](http://www.euro.who.int/_data/assets/pdf_file/0012/131133/e94674R.pdf?ua=1)