

**Контакт для СМИ:**

Юлия Весенёва

YVesenyo@its.jnj.com

+7 495 755 8357 (доб. 2044)

**«Янссен» объявляет о регистрации нового показания к применению препарата Интеленс® у ВИЧ-позитивных пациентов детского возраста**

*Министерство здравоохранения РФ одобрило применение препарата Интеленс® (этравирин) для лечения ВИЧ-позитивных детей с двух лет*

Подразделение фармацевтических товаров «Янссен» ООО «Джонсон & Джонсон», объявляет о расширении показаний к применению препарата Интеленс® (этравирин), предназначенного для лечения инфекции, вызванной вирусом иммунодефицита человека – ВИЧ-1. Министерство здравоохранения РФ одобрило применение этравирина у пациентов детского возраста с двух лет, которые ранее получали антиретровирусные препараты[[1]](#footnote-1).

Интеленс® – первый и единственный ННИОТ второго поколения для терапии инфекции ВИЧ-1 у детей от 2 до 12 лет. Внедрение препарата в клиническую практику позволило добиться эффективного подавления репликации ВИЧ даже при наличии мутаций резистентности вируса к ННИОТ первого поколения, при этом существенно уменьшить частоту развития нежелательных явлений, связанных с лечением[[2]](#footnote-2).

ВИЧ-инфекция – медленно прогрессирующее заболевание, вызываемое вирусом иммунодефицита человека. Вирус размножается внутри иммунных клеток и вызывает их гибель и иммунодефицит. Даже при полном подавлении воспроизведения вирус сохраняется в депо, поэтому полностью избавиться от него, к сожалению, нельзя. Тем не менее, в мире разработано множество лекарственных препаратов, действующих на различные этапы жизненного цикла вируса. Они позволяют держать его в подавленном состоянии, сохранять иммунную систему и предотвратить развитие иммунодефицита. Для максимального результата необходимо лечение на протяжении всей жизни. Janssen, фармацевтические компании Johnson & Johnson, стремится предложить пациентам качественные, инновационные, наиболее эффективные и безопасные препараты, которые позволят им жить полноценной жизнью.

###

**О препарате Интеленс® (этравирин)**

Интеленс**®** представляет собой ННИОТ второго поколения. Молекула препарата обладает определенной гибкостью, что обеспечивает эффективность даже при множественной резистентности ВИЧ. Поскольку молекула плотно прикрепляется к активному центру фермента обратной транскриптазы ВИЧ, препарат высокоэффективен даже в отношении вируса с наличием мутаций устойчивости к ННИОТ первого поколения[[3]](#footnote-3).

Разработка и внедрение в клиническую практику ННИОТ второго поколения (этравирина) позволили добиться эффективного подавления репликации ВИЧ даже при наличии мутаций резистентности вируса к ННИОТ первого поколения, при этом существенно уменьшить частоту развития нежелательных явлений, связанных с лечением2.

**ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ В РОССИИ**

В настоящий момент в России препарат Интеленс**®** одобрен к применению для лечения инфекции ВИЧ-1 у взрослых пациентов и детей с двух лет, которые ранее принимали антиретровирусные препараты.

За более подробной информацией, пожалуйста, обратитесь к инструкции по медицинскому применению препарата1.

**О фармацевтических компаниях Janssen**

В фармацевтических компаниях Janssen группы компаний Johnson & Johnson мы нацелены на создание мира без заболеваний. Нас вдохновляет возможность улучшить качество жизни пациентов, открывая новые и лучшие пути предотвращения, остановки, терапии и излечения заболеваний. Мы объединяем лучшие умы и используем наиболее многообещающие научные достижения. Мы – Janssen. Мы работаем в партнерстве со всем миром на благо здоровья каждого. Узнайте больше на [www.janssen.com/russia](http://www.janssen.com/russia). Следите за нами на @[JanssenGlobal](https://twitter.com/JanssenGlobal).

1. Государственный реестр лекарственных средств. Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Интеленс®, РУ: ЛП-006200;ЛП-002399. Электронный ресурс: <https://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid=5b33fd61-8fc7-4246-9620-c40e06509e40&t=> Дата обращения: апрель 2021 [↑](#footnote-ref-1)
2. Tudor-Williams G, Cahn P, Chokephaibulkit K, Fourie J, Karatzios C, Dincq S, et al. Etravirine in treatment-experienced, HIV-1-infected children and adolescents: 48-week safety, efficacy and resistance analysis of the phase II PIANO study. HIV Med. 2014;15(9):513–24. [↑](#footnote-ref-2)
3. Katlama C, Clotet B, Mills A, Trottier B, Molina JM, Grinsztejn B, et al. Efficacy and safety of etravirine at week 96 in treatment-experienced HIV type-1-infected patients in the DUET-1 and DUET-2 trials. Antivir Ther. 2010;15(7):1045–52. [↑](#footnote-ref-3)