



Kathleen Squires на Конференции IAS 2017. Фотограф Лиз Хайлимэн, hivandhepatitis.com

Комбинированный препарат, содержащий в своем составе ненуклеозидный ингибитор обратной транскриптазы следующего поколения (ННИОТ) – доравирин – настолько же эффективен в отношении вирусологического контроля, как и эфавиренц-содержащие комбинации, однако новый препарат обладает преимуществом в отношении токсического профиля – [согласно результатам исследования «DRIVE-AHEAD», представленного на конференции.](#)

Используемые в настоящее время комбинации антиретровирусных препаратов первого выбора – безопасны и высокоэффективны. В течение последних лет, ингибиторы интегразы, по большому счету, вытеснили препараты класса «ННИОТ» из комбинаций первого выбора, однако доступность множества высокоэффективных и хорошо переносимых препаратов разных классов предоставляет большой выбор при подборе терапии.

Доравирин – экспериментальный препарат класса ННИОТ, разработанный компанией «Мерк» – имеет уникальную устойчивость к резистентности и сохраняет активность при возникновении характерных для ННИОТ вирусных мутаций, включая мутацию K103N. Препарат может приниматься как натощак, так и во время еды и редко вступает во взаимодействие с другими лекарственными препаратами.

Результаты исследования «DRIVE-HEAD» показали, что через 48 недель от начала терапии, 84% участников из доравириновой группы и 81% участников из эфавиренцевой группы достигли неопределяемый уровень вирусной нагрузки, демонстрируя, что новый препарат не уступает по эффективности эфавиренцу. Лица, получающие доравирин реже испытывали побочные эффекты, отражающиеся на центральной нервной системе, а именно: головокружение, бессонница и депрессия.

Тематические ссылки:

- [Ознакомьтесь с полным текстом этой статьи на сайте *aidsmap.com*](#)
- [Познакомьтесь с кратким обзором этого доклада на сайте конференции](#)