

# ЭФФЕКТИВНАЯ ФАРМАКОТЕРАПИЯ

*дерматовенерология  
и дерматокосметология № 2*

33  
2015

## Клинические исследования

Эффективность средств лечебной косметики Glatte в составе базовой терапии атопического дерматита

## Клиническая практика

Возможности применения Стемокина при тяжелых формах акне

## Медицинский форум

Ингибиторы интерлейкинов 12 и 23 – новые цели и возможности лечения псориаза и псориатического артрита

Рациональные подходы к терапии репродуктивно значимых инфекций



Военно-медицинская  
академия  
им. С.М. Кирова,  
Санкт-Петербург

# Клинические исследования

## Опыт применения наружного средства Glatte (крем-пена 5%-ной мочевины) в терапии больных атопическим дерматитом

Е.С. Савченко, В.В. Вердеренко, В.Р. Хайрутдинов, А.В. Стациенко,  
А.В. Самцов

Адрес для переписки: Владислав Ринатович Хайрутдинов, haric03@list.ru

*Несмотря на достигнутые в последние годы успехи в лечении атопического дерматита (АтД), его профилактика и реабилитация больных относятся к最难的 задачам практической дерматологии. В связи с этим особый интерес представляют возможности применения лечебной дерматологической косметики. Опыт использования наружного средства Glatte (крем-пена 5%-ной мочевины) в комплексной терапии АтД показал, что на его фоне индекс SCORAD снизился с 38,2 до 10,4 балла ( $p < 0,05$ ), интенсивность зуда по VAS – с 8,6 до 2,9 балла ( $p < 0,05$ ), количество пациентов, на которых заболевание оказывало сильное и чрезвычайно сильное влияние, а также умеренное влияние, сократилось. При этом более чем в четыре раза увеличилось число пациентов, на которых болезнь не оказывала или оказывала незначительное влияние. Полученные результаты позволяют рекомендовать крем-пену Glatte для базового ухода за кожей при АтД.*

**Ключевые слова:** атопический дерматит, системная и топическая терапия, лечебная дерматологическая косметика Glatte

**А**топический дерматит (АтД) – хронический зудящий рецидивирующий воспалительный дерматоз, характеризующийся возрастной морфологией клинических проявлений. Заболевание развивается у пациентов с наследственной предрасположенностью. В настоящее время АтД рассматривается как крупная медицинская и социальная проблема в связи с высокой распространенностью, хроническим рецидивирующими течением, возможностью формирования тяжелых форм с проградиентным течением и торpidных к традиционной терапии [1–3]. В развитии АтД важную роль играет сочетание нарушений барьерных функций кожи и изменения иммунологической реактивности организма.

Нарушение целостности кожного барьера обусловлено дефектом генов структурных белков, участвующих в образовании рогового слоя эпидермиса (филаггрина и лорикрина), недостаточным синтезом липидов кожи (керамидов) и антимикробных пептидов. Дефицит жироподобных компонентов приводит к истончению гидролипидной пленки рогового слоя эпидермиса. Как следствие, повышается его проницаемость и увеличивается трансэпидермальная потеря влаги, что приводит к сухости кожи. Снижение антимикробной защиты сопровождается повышенной колонизацией кожи условно-патогенными и патогенными бактериями (стафилококками) и грибами (*Candida, Malassezia*), что в свою

очередь увеличивает риск развития инфекционных заболеваний.

Проникающие в эпидермис раздражающие вещества (бытовая химия), аллергены (клещи домашней пыли, плесневые грибы) и микроорганизмы вызывают воспаление, появление зуда и высыпаний [4]. Иммунные нарушения у больных АтД обусловлены врожденной гиперчувствительностью к пищевым (белок коровьего молока, рыбы, яиц), аэроаллергенам (клещи домашней пыли, пыльца растений) и избыточным образованием реагиновых антител класса IgE. Повышенное содержание IgE в крови обнаруживается более чем у 50% больных.

Указанные иммуноглобулины, адсорбируясь в коже, связываются своим Fc-фрагментом с тучными клетками и базофильными лейкоцитами, инициируя под воздействием аллергенов высвобождение этими клетками биологически активных веществ (гистамина, серотонина, простагландинов и лейкотриенов).

В эпидермисе IgE фиксируются на эпидермальных дендритных клетках (клетках Лангерганса), имеющих высокое сродство с IgE. Дендритные клетки реагируют на различные аллергены, микробные антигены, проникающие в эпидермис, длительное механическое воздействие (расчесывание), высвобождая главные медиаторы воспаления – фактор некроза опухоли альфа и интерлейкин 1 бета. Далее происходит накопление Т-лимфоцитов, усиливающих воспалительную реакцию за счет секреции провоспалительных цитокинов и хемокинов.



В начальной (острой) стадии воспаления отмечается преобладание Т-хелперов 2-го типа, продуцирующих интерлейкины 4, 5, 13, усиление синтеза IgE. В хронической стадии воспалительный процесс поддерживается Т-хелперами 1-го типа, которые в большом количестве синтезируют провоспалительный цитокин – интерферон гамма [2, 4, 5].

Следовательно, топическая терапия является обязательной частью комплексного лечения АтД. Она должна быть патогенетически обоснованной и проводиться с учетом патологических изменений кожи.

Базовая топическая терапия направлена на предупреждение развития воспаления кожи, вторичного инфицирования, восстановление поврежденного эпителия и улучшение барьерных функций кожи [6–8].

Несмотря на достигнутые в последние годы успехи в лечении АтД, его профилактика и реабилитация больных относятся к最难的задачам практической дерматологии. В связи с этим особое внимание уделяется средствам лечебной дерматологической косметики.

Правильно выбрать средство лечебной дерматологической косметики для пациента поможет знание основных его свойств, потенциальных возможностей и побочных эффектов.

Так, некоторые увлажняющие средства в виде эмульсий, кремов и мазей могут оказывать раздражающее воздействие из-за наличия в их составе стабилизаторов, растворителей и отдушек. Эмульсии содержат воду, и у некоторых пациентов их применение может привести к подсушиванию кожи (эффект испарения). Эмульсии и кремы, в состав которых входит спирт, способны вызывать обострение заболевания вследствие повышенной чувствительности кожи в местах воспаления. Именно поэтому увлажняющие и смягчающие средства, применяемые для ухода за кожей больных АтД, не должны содержать стабилизаторов, отдушек, спирта и других компонентов, растворяющих липиды, а также минеральных масел, вазелина, ланолина [6–8].

Сегодня в арсенале врача-дерматовенеролога появились новые топи-



Рис. 1. Пациент К. до лечения



Рис. 2. Пациент К. после 28 дней терапии



Рис. 3. Пациент С. до лечения



Рис. 4. Пациент С. после 28 дней терапии

ческие агенты – средства лечебной косметики для атопической кожи Glatte. Крем-пена Glatte предназначен для быстрого и длительного увлажнения кожи.

Средство содержит 5%-ную мочевину, масло авокадо, сквалан, молочную кислоту. Оно глубоко проникает во все слои кожи, сохраняет собственный гидролипидный слой эпидермиса, восстанавливает эластичные свойства кожи.

Крем-пена Glatte не содержит в качестве жировой основы вязких веществ, таких как вазелин, ланолин, воск, парафин. Следовательно, не обладает комедогенностью. Крем-пена Glatte гипоаллергенный: не содержит красителей, ароматических веществ и парабенов.

Благодаря уникальной форме – крем-пена – средство легко наносится на большие участки кожи и моментально впитывается.

Нами проведено открытое несравнительное исследование, целью которого стала оценка эффективности, безопасности и переносимости наружных средств Glatte в терапии больных АтД.

### Материал и методы

В исследовании приняли участие 35 больных АтД.

Критерии включения в исследование:

- желание больного участвовать в исследовании;
- пациенты мужского и женского пола старше 14 лет;
- АтД в анамнезе, подтвержденный медицинской документацией;
- отсутствие системной и топической терапии за месяц до начала исследования;
- возможность выполнять требования протокола исследования.

Критерии исключения:

- повышенная чувствительность к любому из компонентов препарата;
- участие в других клинических исследованиях.

В случайном порядке больных разделили на две группы. Первая группа – 23 человека (из них 11 женщин, 12 мужчин), вторая – 12 (из них 5 женщин, 7 мужчин). Средний возраст пациентов первой группы –  $21,4 \pm 4,2$  года, второй –  $22,8 \pm 5,3$  года. Все пациенты получали системную и топическую патогенетическую терапию.

Системная терапия включала:

- ✓ раствор натрия тиосульфата 30%-ный – 10,0 мл внутривенно, струйно один раз в сутки, курс 10 дней;



## Клинические исследования

Таблица 1. Динамика индекса SCORAD у больных АтД на фоне проводимой терапии

Группа	Значение индекса SCORAD, баллы ( $X(x_{0,25}-x_{0,75})$ )		P
	до лечения	после лечения	
Первая	38,2 (14,1–25,4)	10,4 (3,3–7,2) <sup>1</sup>	< 0,05
Вторая	37,9 (12,8–24,5)	17,1 (6,7–13,3) <sup>1</sup>	< 0,05

<sup>1</sup> Статистически значимые различия между группами.

Примечание. X – медиана,  $x_{0,25}$  – нижний quartиль,  $x_{0,75}$  – верхний quartиль.

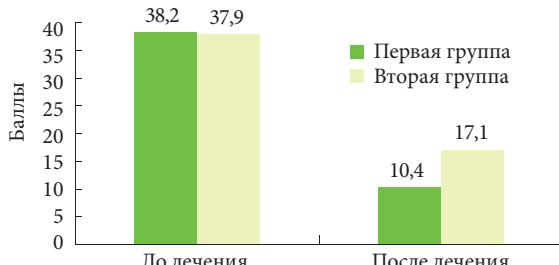


Рис. 5. Динамика SCORAD у больных АтД на фоне проводимой терапии

Таблица 2. Изменение интенсивности зуда по VAS у больных АтД на фоне лечения

Группа	Интенсивность зуда по VAS, баллы ( $X(x_{0,25}-x_{0,75})$ )		P
	до лечения	после лечения	
Первая	8,6 (3,2–6,3)	2,9 (1,1–1,9) <sup>1</sup>	< 0,05
Вторая	8,3 (3,0–6,2)	4,4 (1,3–2,7) <sup>1</sup>	< 0,05

<sup>1</sup> Статистически значимые различия между группами.

Примечание. X – медиана,  $x_{0,25}$  – нижний quartиль,  $x_{0,75}$  – верхний quartиль.

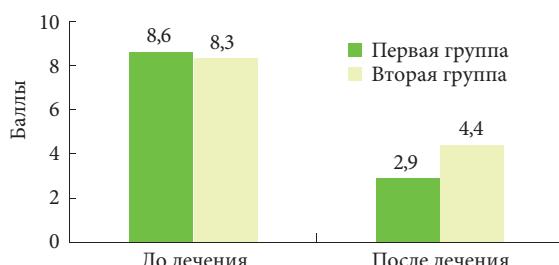


Рис. 6. Изменение интенсивности зуда по VAS у больных АтД на фоне проводимой терапии

- ✓ эбастин – 20 мг в сутки перорально, курс 14 дней;
- ✓ гидроксизина гидрохлорид – 12,5 мг два раза в сутки перорально, курс 28 дней.

В качестве топической патогенетической терапии использовали мометазона фуроат (крем 0,1%ный) – 15 г два раза в сутки на очаги поражения.

Кроме топических глюкокортикоидов пациенты использовали наружные увлажняющие средства: первая группа – крем-пену Glatte, вторая – индифферентный крем (кольд-крем: ланолин, персиковое масло, вода в равных пропорциях).

Режим применения – два раза в день через 1–1,5 часа после нанесения глюкокортикоидов.

Исследование предполагало шесть визитов: один скрининговый и пять в период лечения и наблюдения. Продолжительность исследования составила 28 дней.

До начала терапии и по ее окончании проводились оценка клинических проявлений заболевания, клинический и биохимический анализ крови (общий белок, холестерин, общий билирубин, аланинаминотрансфераза, аспартатаминонтрасфераза, глюкоза, мочевина, креатинин), общий анализ мочи.

Эффективность лечения АтД оценивалась по SCORAD (Scoring of Atopic Dermatitis – шкала атопического дерматита), интенсивность зуда – по VAS (Visual Analogue Scale – визуальная аналоговая шкала), изменение качества жизни больных – по DLQI (Dermatology Life Quality Index – дерматологический индекс качества жизни).

Начиная со второго визита анализировались изменения клинической картины заболевания и дерматологических индексов. Дерматологический статус устанавливался по следующим критериям:

- ✓ полное исчезновение первичных элементов сыпи – клиническое выздоровление;
- ✓ разрешение высыпаний не менее чем на 70% по сравнению с исходными данными – значительное улучшение;
- ✓ снижение выраженности патологического процесса не менее чем на 25% от исходных показателей – улучшение;
- ✓ снижение выраженности патологического процесса менее чем на 25% по сравнению с исходными данными – отсутствие эффекта;
- ✓ отрицательная динамика по сравнению с исходным состоянием – ухудшение.

## Результаты

Исследование завершили все пациенты. Отклонение от нормы показателей крови и мочи у пациентов в обеих группах не зафиксировано. Не отмечено также побочных эффектов.

На фоне проводимой терапии наблюдалось улучшение состояния больных в группах (рис. 1–4). Так, индекс SCORAD снизился в первой группе в 3,8 раза, во второй – в 2,2 раза.

До начала терапии и по ее окончании проводились оценка клинических проявлений заболевания, клинический и биохимический анализ крови (общий белок, холестерин, общий билирубин, аланинаминотрансфераза, аспартатаминонтрасфераза, глюкоза, мочевина, креатинин), общий анализ мочи.

Эффективность лечения АтД оценивалась по SCORAD (Scoring of Atopic Dermatitis – шкала атопического дерматита), интенсивность зуда – по VAS (Visual Analogue Scale – визуальная аналоговая шкала), изменение качества жизни больных – по DLQI (Dermatology Life Quality Index – дерматологический индекс качества жизни).

Начиная со второго визита анализировались изменения клинической картины заболевания и дерматологических индексов.

Дерматологический статус устанавливался по следующим критериям:

- ✓ полное исчезновение первичных элементов сыпи – клиническое выздоровление;
- ✓ разрешение высыпаний не менее чем на 70% по сравнению с исходными данными – значительное улучшение;
- ✓ снижение выраженности патологического процесса не менее чем на 25% от исходных показателей – улучшение;
- ✓ снижение выраженности патологического процесса менее чем на 25% по сравнению с исходными данными – отсутствие эффекта;
- ✓ отрицательная динамика по сравнению с исходным состоянием – ухудшение.

# Glatte<sup>+</sup> КРЕМ-ПЕНА GLATTE

## ДЕРМАТОЛОГИЧЕСКАЯ КОСМЕТИКА С МОЧЕВИНОЙ ПРИ СУХОСТИ КОЖИ

Ежедневный базовый уход за кожей  
5% мочевины

Интенсивное увлажнение кожи  
10% мочевины

- Мочевина
- Глицерин
- Мякоть яблока
- Листат кратре
- Масло авокадо
- Масло Ши
- Окаван
- Стевиановая инсулин



Экстра-увлажнение для участков  
с грубой и потрескавшейся кожей  
15% мочевины

- Безопасно  
0% парabenов
- подходит  
красителям
- Нейтральный
- Экологичен
- Гипоаллергенно

- Борется с сухостью и обезвоживанием
- Смягчает надувание лица
- Уменьшает воспаление
- Сохраняет собственный липидный слой
- Восстанавливает эластичность
- Рекомендовано для базового ухода  
при частичном применении в различных

Фармацевтическая компания РИА «Панда»  
196105, г. Санкт-Петербург, Московский пр-т, д. 135 лит. А.  
тел. горячей линии: 8 (800) 333-10-33  
[www.rapanda.ru](http://www.rapanda.ru)

Реклама

УНИКАЛЬНАЯ ФОРМА НАНЕСЕНИЯ Glatte<sup>+</sup>

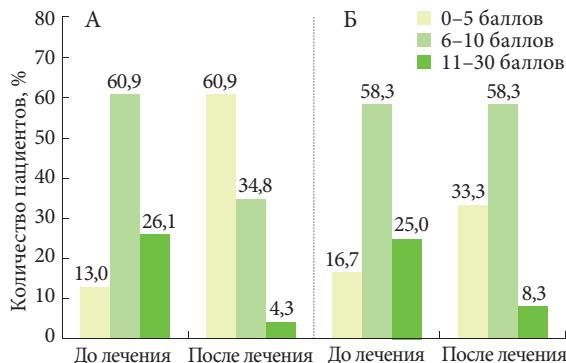


Рис. 7. Динамика DLQI у больных АтД на фоне терапии в первой (А) и второй (Б) группах

чайно сильное влияние, уменьшилось с 3 (25,0%) до 1 (8,3%) ( $p > 0,05$ ). Не изменилось число больных, на которых АтД оказывал умеренное влияние, – 7 (58,3%) и 7 (58,3%) соответ-

Таблица 3. Динамика показателя DLQI у больных АтД на фоне терапии

Значение DLQI	Первая группа, абс. (отн.)		Вторая группа, абс. (отн.)	
	до лечения	после лечения	до лечения	после лечения
0-5 баллов	3 (13,0%)	14 <sup>1,2</sup> (60,9%)	2 (16,7%)	4 <sup>3</sup> (33,3%)
6-10 баллов	14 (60,9%)	8 (34,8%)	7 (58,3%)	7 (58,3%)
11-30 баллов	6 (26,1%)	1 <sup>1</sup> (4,3%)	3 (25,0%)	1 (8,3%)

<sup>1</sup> Статистически значимые различия между группами.

<sup>2</sup> Статистически значимые различия в группе до начала лечения и после.

ственno ( $p > 0,05$ ). При этом в два раза увеличилось количество тех, на кого болезнь не оказывала или оказывала незначительное влияние, – с 2 (16,7%) до 4 (33,3%) ( $p > 0,05$ ).

Однако по окончании лечения количество пациентов, на которых заболевание не оказывало или оказывало незначительное влияние, в первой группе было почти в два раза больше, чем во второй ( $p < 0,05$ ).

## Выводы

Результаты проведенного исследования свидетельствуют о высокой терапевтической эффективности крема-пены Glatte в комплексном лечении АтД, а также о высоком уровне его безопасности и хорошей переносимости. На фоне применения крема-пены Glatte значительно улучшились и значения DLQI. Таким образом, крем-пену Glatte можно рекомендовать для базового ухода за кожей при АтД. ●

## Литература

- Leung T.N.H., Chow C.M., Chow M.P.Y. et al. Clinical Guidelines on Management of Atopic Dermatitis in Children // H.K. J. Paediatr (new series). 2013. Vol. 18. P. 96–104.
- Darsow U., Wollenberg A., Simon D. et al. ETFAD/EADV eczema task force 2009 position paper on diagnosis and treatment of atopic dermatitis // J. Eur. Acad. Dermatol. Venereol. 2010. Vol. 24. № 3. P. 317–328.
- Chiang C., Eichenfield L.F. Quantitative assessment of combination bathing and moisturizing regimens on skin hydration in atopic dermatitis // Pediatr. Dermatol. 2009. Vol. 26. № 3. P. 273–278.
- Hradetzky S., Werfel T., Rosner L.M. Autoallergy in atopic dermatitis // Allergo J. Int. 2015. Vol. 24. № 1. P. 16–22.
- Pyun B.Y. Natural history and risk factors of atopic dermatitis in children // Allergy Asthma Immunol. Res. 2015. Vol. 7. № 2. P. 101–105.
- Lindh J.D., Bradley M. Clinical effectiveness of moisturizers in atopic dermatitis and related disorders: a systematic review // Am. J. Clin. Dermatol. 2015.
- Pan M., Heinecke G., Bernardo S. et al. Urea: a comprehensive review of the clinical literature // Dermatol. Online J. 2013. Vol. 19. № 11. P. 20392.
- Norrlid H., Hjalte F., Lundqvist A. et al. Cost-effectiveness of maintenance treatment with a barrier-strengthening moisturizing cream in patients with atopic dermatitis in Finland, Norway and Sweden // Acta Derm. Venereol. 2015. ID 10.2340/00015555-2221.

## Experience of Using Topical Agent Glatte (5%-urea Foaming Cream) in Therapy of Patients with Atopic Dermatitis

Ye.S. Savchenko, V.V. Verderenko, V.R. Khayrutdinov, A.V. Statsenko, A.V. Samtsov

Military Medical Academy named after S.M. Kirov, Saint Petersburg

Contact person: Vladislav Rinatovich Khayrutdinov, haric03@list.ru

Despite progress in recent years, advances in the treatment of atopic dermatitis (AD), its prevention and rehabilitation of patients are the most difficult tasks of practical dermatology. In connection with this, opportunities of using dermatologic cosmetics are of particular interest. Experience of applying topical agent Glatte (5%-urea foaming cream) in a combination therapy of AD revealed that SCORAD index decreased from 38.2 down to 10.4 score ( $p < 0.05$ ), itch intensity according to VAS – from 8.6 down to 2.9 score ( $p < 0.05$ ), quantity of patients with severe, extremely severe and moderate impact was reduced, whereas quantity of patients with no/modest impact was reduced by more than 4-fold. The data obtained allow to recommend foaming cream Glatte for basal skin care during AD.

**Key words:** atopic dermatitis, systemic and topical therapy, Glatte therapeutic dermatologic cosmetics