

Воспроизведенный препарат ледипасвира-софосбувира для пациентов с хроническим гепатитом С: наблюдательное исследование в реальной клинической практике

Qing-Lei Zeng^{1,*†}, Guang-Hua Xu^{2,†}, Ji-Yuan Zhang^{3,†}, Wei Li^{4,†}, Da-Wei Zhang³, Zhi-Qin Li¹, Hong-Xia Liang¹, Chun-Xia Li², Zu-Jiang Yu^{1,*}

¹ Department of Infectious Diseases and Hepatology, The First Affiliated Hospital of Zhengzhou University, Zhengzhou, Henan Province, China; ² Department of Infectious Diseases, The Affiliated Hospital of Yan'an University, Yan'an, Shaanxi Province, China; ³ Research and Treatment Center of Infectious Diseases, Beijing 302 Hospital, Beijing, China; ⁴ Department of Infectious Diseases, Henan Provincial People's Hospital, Zhengzhou, Henan Province, China

Актуальность и цели. В развивающихся странах немногие пациенты с гепатитом С могут позволить себе лечение оригинальными противовирусными препаратами прямого действия, в то же время существуют сомнения в биоэквивалентности воспроизведенных препаратов. Настоящее исследование посвящено оценке безопасности и эффективности приема в течение 8 или 12 нед. воспроизведенного препарата ледипасвира-софосбувира в сочетании с рибавирином или без него у пациентов из Китая с гепатитом С генотипа 1b.

Методы. В этом открытом наблюдательном исследовании участвовало 63 пациента с циррозом (группа 1) и 65 пациентов без цирроза печени (группа 2), которые получали воспроизведенный препарат ледипасвира-софосбувира + 1000–1200 мг рибавирина в сутки в течение 12 и 8 нед. соответственно, а также 64 пациента без цирроза (группа 3), получавшие оригинальный ледипасвир-софосбувир

в течение 8 нед. Первичным показателем эффективности считалась неопределяемая РНК HCV через 12 нед. после окончания лечения (УВО12). Также собирались данные по безопасности и фармакокинетике.

Результаты. Лечение завершило 187 пациентов; при последнем анализе на 5-й неделе лечения РНК HCV была ниже определяемого уровня у 3 пациентов с циррозом. Анализ у всех пациентов, начавших лечение, показал частоту УВО12 96,8 (61 из 63), 96,9 (63 из 65) и 96,9 % (62 из 64) в группах 1, 2 и 3 соответственно. У 1 пациента в группе 3 отмечен рецидив на 4-й неделе после окончания лечения. Схемы терапии в целом хорошо переносились. Наиболее частыми нежелательными явлениями были слабость (17,8 %), диарея (10,9 %) и головная боль (9,9 %). 4 пациента прервали лечение из-за диареи и рвоты. 1 пациентка из группы 2 прервала лечение на 29-й день из-за невозможности приобрести препарат; к счастью, она достигла УВО12.

Выводы. Настоящее исследование показало, что 8 или 12 нед. приема воспроизведенного препарата ледипасвира-софосбувира в сочетании с рибавирином или без него безопасно и эффективно у пациентов с гепатитом С генотипа 1b.

Резюме. Высокая стоимость Харвони® ограничивает доступ к препарату для пациентов многих развивающихся и некоторых развитых стран с небольшим бюджетом на нужды здравоохранения. Компания Gilead одобрила воспроизведенный препарат ледипасвира-софосбувира, стоимость которого намного ниже, чем у Харвони®, и который обеспечивает ту же частоту излечения пациентов с хроническим гепатитом С.

© 2017 European Association for the Study of the Liver.

Ключевые слова: препараты, воспроизведенный препарат, ледипасвир, софосбувир, гепатит С.

Получено 3 октября 2016 г.; получено с поправками 18 января 2017 г.; принято в печать 20 января 2017 г.; доступно онлайн с 9 февраля 2017 г.

* Автор, ответственный за переписку. Адрес: Department of Infectious Diseases and Hepatology, The First Affiliated Hospital of Zhengzhou University, No. 1 East Jianshe Road, Zhengzhou, Henan Province, China. Tel./fax: +86 371 6796 6932.

E-mail: zengqinglei_pku@aliyun.com (Q.-L. Zeng), johnnyuem@zzu.edu.cn (Z.-J. Yu).

† Вклад этих авторов равноценен как совместных главных авторов. Сокращения: 95% ДИ — 95%-й доверительный интервал; EASL — Европейская ассоциация по изучению печени; HCV — вирус гепатита С; PegIFN — пегилированный интерферон; RBV — рибавирин; АЛАТ — аланинаминотрансфераза; ГЦР — гепатоцеллюлярный рак; ПППД — противовирусные препараты прямого действия; ХГС — хронический гепатит С; УВО — устойчивый вирусологический ответ.

Введение

Хронический гепатит С — глобальная проблема здравоохранения, во всем мире им заражено 130–170 млн чело-

век; хронический гепатит С (ХГС) является основной причиной цирроза и гепатоцеллюлярного рака (ГЦР) [1–3]. В Китае общая распространенность гепатита С составляет, по оценкам, 2,2 % [1]. В провинции Хэннань заболеваемость достигает 9,6 % вследствие более высокой частоты передачи инфекции через кровь [1, 2, 4]. Генотип 1 наиболее часто встречается в Китае, вирусом с этим генотипом инфекция вызвана у 58,4 % всех пациентов с гепатитом С; в основном отмечается генотип 1b [1, 2]. Многие исследования показывают, что инфекция, вызванная вирусом гепатита С (HCV) генотипа 1, трудно поддается лечению по сравнению с генотипами 2 и 3 в эру пэгилированного интерферона- α + рибавирин (схема PegIFN + RBV) [1, 5]. Недавнее исследование выявило, что пациенты с HCV генотипа 1b имеют больший риск развития ГЦР, чем пациенты с инфекцией других подтипов [6]. Таким образом, гепатит С, вызванный HCV генотипа 1b, представляет серьезную проблему здравоохранения в Китае.

В настоящее время стандартом лечения в этой стране остается схема PegIFN + RBV. Во всем мире эта устаревшая схема при ХГС дает устойчивый вирусологический ответ (УВО) примерно 40 % у пациентов с HCV генотипа 1 и 75 % у пациентов с генотипом 2 или 3 [5, 7]. К счастью, частота УВО при применении PegIFN + RBV у китайских пациентов с ХГС генотипа 1 выше, чем у европейских пациентов [1–3]. Показано, что на ответ на лечение PegIFN + RBV влияет несколько факторов, связанных с хозяином, вирусом и самой инфекцией [5, 8]. Основная причина — полиморфизм гена интерлейкина-28В (*IL28B*) [9]. Благоприятные генотипы *IL28B* (rs12979860 CC и rs8099917 TT) связаны с повышением частоты УВО в 2–3 раза при лечении PegIFN + RBV при гепатите С генотипа 1 [9]; при этом 91,75 % китайских пациентов с ХГС имеют генотип rs12979860 CC [10]. Однако хорошо известно, что схема PegIFN + RBV имеет ряд противопоказаний и нежелательных явлений, поэтому может плохо переноситься и давать низкую приверженность у некоторых пациентов. Сочетание неблагоприятной частоты УВО, плохой переносимости и приверженности оправдывает разработку новых противовирусных препаратов.

Первый среди противовирусных препаратов прямого действия (ПППД) софосбувир совершил переворот в лечении ХГС начиная с 2013 г. [11]. Софосбувир — нуклеотидный аналог ингибитора полимеразы NS5B HCV, ледипасвир — ингибитор NS5A HCV [12–16]. Оба ПППД имеют взаимодополняющий механизм действия. Фиксированное сочетание ледипасвира и софосбувира в одной таблетке одобрено в западных странах на основе результатов 3 исследований III фазы (ION-1, ION-2 и ION-3) [14–16]. Рекомендации Европейской ассоциации по изучению печени (EASL) по лечению гепатита С за 2016 г. предполагают, что пациенты без цирроза печени с гепатитом С генотипа 1 могут получать лечение препаратом с фиксированным сочетанием ледипасвира и софосбувира 1 раз в сутки в течение 12 нед.; у ранее не леченных пациентов без цирроза курс лечения может быть сокращен до 8 нед., если исходный уровень РНК HCV у них не более 6 млн ($6,8 \log_{10}$) МЕ/мл [17]. Пациенты с циррозом должны получать это фиксированное сочетание препаратов в течение 12 нед. + ежедневная доза RBV в зависимости от массы тела (1000 или 1200 мг у пациентов с массой

тела менее или более 75 кг соответственно) или в течение 24 нед. без RBV [17].

Китай — развивающаяся страна с наибольшим количеством HCV-инфицированных жителей в мире [1]. Но оригинальные ПППД там недоступны. К счастью, компания Gilead Sciences Inc. одобрила воспроизведенный препарат ледипасвира-софосбувира с очень низкой стоимостью во многих странах, граничащих с Китаем, и пациенты могут отправиться в эти страны, чтобы приобрести там средство для лечения. Так, 15 декабря 2015 г. компания Indian Natco Pharma Limited сообщила о получении одобрения на воспроизведенный препарат ледипасвира-софосбувира (Гепцинат ЛП) после подписания неэксклюзивного лицензионного соглашения с Gilead Sciences в 2015 г.; ранее ледипасвир-софосбувир продавался Gilead Sciences Inc. во всем мире под оригинальным названием Харвони®. Однако существуют некоторые сомнения в отношении биоэквивалентности воспроизведенного и оригинального препаратов [18, 19], а данные о безопасности и эффективности воспроизведенного препарата ледипасвира-софосбувира отсутствуют. В настоящем исследовании мы сообщаем о безопасности и эффективности воспроизведенного препарата ледипасвира-софосбувира при приеме в течение 8 и 12 нед. у китайских пациентов с ХГС, вызванным HCV генотипа 1b.

Пациенты и методы

Критерии включения и исключения

В настоящее открытое исследование включали пациентов, которые исходно отвечали следующим критериям: 1) возраст 30–70 лет; 2) ХГС в анамнезе; 3) HCV генотипа 1b; 4) с циррозом или без, включая компенсированную и декомпенсированную формы (без варикозного расширения вен пищевода и печеночной энцефалопатии); 5) ранее не получавшие лечение; 6) уровень альбумина > 30 г/л, гемоглобина > 85 г/л, тромбоцитов > 50×10^9 /л, активность протромбинового времени > 60 %; 7) отрицательные результаты на гепатиты А, В и Е, вирус Эпштейна—Барр, цитомегаловирус и ВИЧ, а также антигуклеарные антитела и антитела к гладким мышцам и митохондриям.

Оценка пациентов перед началом исследования

Следующие клинические тесты были проведены всем пациентам в течение первых визитов: ЭКГ; антитела к вирусам гепатита А и Е, сывороточный поверхностный антиген вируса гепатита В и антитела к ВИЧ, антитела к HCV, уровень РНК HCV и генотип HCV; функция щитовидной железы; уровень глюкозы крови, активность протромбинового времени, аутоантитела, уровень α -фетопротейна и биохимический анализ крови; лучевое исследование брюшной полости; исследования плотности печени.

Уровень сывороточной РНК HCV отслеживался с помощью устройств Roche COBAS® AmpliPrep/COBAS® TaqMan® (Roche Molecular Systems, США; версия 3.0, порог определения 15 МЕ/мл). Реактивность антител к HCV определялась с помощью устройства VITROS® (усиленный электрохемилюминесцентный анализ) (Ortho-Clinical Diagnostics, США). Генотип HCV анализировался путем секвенирования генов.

Цирроз диагностировался на основании как минимум двух лучевых исследований (т. е. УЗИ брюшной полости, FibroScan®, компьютерная томография или магнитно-резонансная томогра-

фия) плюс наличие клинических проявлений. Плотность печени более 12,5 кПа указывала на цирроз у пациентов без асцита [20]. Скрининг на ГЦР проводился с помощью как минимум двух лучевых исследований или одного лучевого исследования, если сывороточный уровень α -фетопротеина составлял не менее 400 нг/мл [21].

Схемы лечения

192 пациента, купивших воспроизведенный препарат ледипасвира-софосбувира при самостоятельной поездке с медицинскими целями в соседние страны с Китаем, были разделены на три группы (рис. 1). Пациенты с циррозом, вызванным гепатитом С, попали в группу 1 ($n = 63$); они получали фиксированное сочетание 90 мг ледипасвира и 400 мг софосбувира (1 раз в сутки) и RBV (1000 или 1200 мг в сутки в три приема у пациентов с массой тела менее или более 75 кг соответственно) в течение 12 нед. Пациенты с ХГС в группе 2 ($n = 65$) получали воспроизведенный препарат ледипасвира-софосбувира 1 раз в сутки + RBV в течение 8 нед. Пациенты с ХГС в группе 3 ($n = 64$) получали ледипасвир-софосбувир 1 раз в сутки без RBV в течение 8 нед. Воспроизведенный препарат ледипасвира-софосбувира (Гепцинат ЛП) был одобрен компанией Gilead Sciences в 2015 г. и выпускается компанией Indian Natco Pharma Limited.

Оценка во время противовирусной терапии

Уровень РНК HCV, ЭКГ, биохимический и другие анализы крови на различные показатели проводились 1 раз в неделю до тех пор, пока уровень РНК HCV не переставал определяться, затем каж-

дые 4 нед. до 12 (группа 1) или 8 нед. (группы 2 и 3) и вновь на 4, 8 и 12-й неделях после окончания лечения.

Оценка эффективности и безопасности

Основным показателем эффективности считался УВО, за который принимался неопределяемый уровень РНК HCV через 12 нед. после окончания лечения (УВО12). Фиксировались также нежелательные явления во время и после лечения. Скрининг на ГЦР проводился в конце лечения и через 12 нед. после его окончания.

Оценка размеров выборки

Одной из целей, с которыми было разработано данное исследование, была демонстрация того, что различия частоты УВО между воспроизведенным и оригинальным препаратом (последний — по историческим данным) не меньше чем «предел не меньшей эффективности» ($-\Delta$), диапазон которого составлял от $-0,12$ до $-0,15$ в предыдущих исследованиях [16, 22]. В настоящем исследовании Δ был установлен на высокий показатель $-0,12$ [16], а контролируемая частота УВО для оригинального препарата ледипасвира-софосбувира — на 95 % на основании предыдущих исследований [16, 17]. Уровень односторонней значимости был установлен на 0,05 с высоким стандартом мощности ($1 - \beta$) 0,9. Таким образом, расчетный размер выборки был равен 56 в каждой группе согласно формуле, описанной Christensen [23]; этот размер был округлен до 62, чтобы учесть высокий уровень отказов от лечения (10 %) на основе текущей терапииППД. Общее количество пациентов в трех группах, требуемое для этого исследования, составило по крайней мере 186 человек.

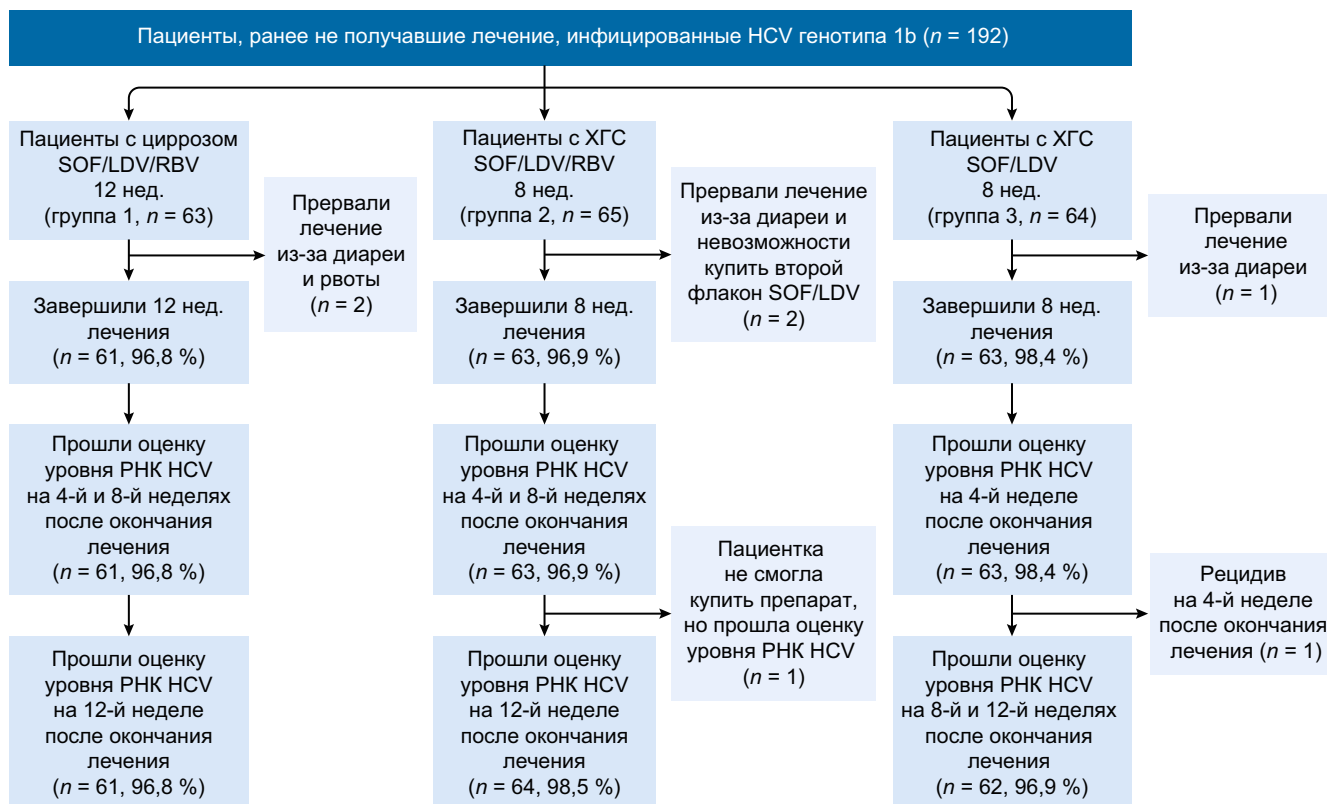


Рис. 1. Распределение пациентов. LDV — ледипасвир; RBV — рибавирин; SOF — софосбувир.

Статистический анализ

Непрерывные переменные суммировались как среднее со стандартным отклонением или медианы с диапазоном. Доля пациентов каждой категории вычислялась как категориальная переменная. Доли сравнивались между различными группами с помощью критерия χ^2 . Двусторонний показатель $p < 0,05$ считался статистически значимым. Анализы проводились с помощью программного обеспечения SPSS версии 16.0 для Windows (SPSS Inc, США). 95%-е доверительные интервалы (95% ДИ) вычислялись с помощью статистического калькулятора EpiCalc 2000 (версия 1.02).

Информированное согласие и этические нормы

Все процедуры проводились в соответствии с этическими стандартами (институциональными и национальными) и с Хельсинкской декларацией 1975 г. пересмотра 2008 г. Информированное согласие на все наблюдательные процессы было получено у всех пациентов до включения в исследование. Наблюдательный протокол был одобрен институциональной комиссией до начала исследования.

Результаты

Характеристика участников

С марта по июнь 2016 г. в исследование было набрано и пролечено 192 пациента, ранее не получавших терапии (с циррозом, группа 1, $n = 63$) и ХГС (группы 2 и 3, $n = 65$ и $n = 64$ соответственно) (см. рис. 1). Демографические и исходные клинические характеристики пациентов были в целом сбалансированы между тремя группами (табл. 1). Во всех трех группах каждый пациент имел гепатит С ге-

нотипа 1b и был представителем ханьцев. Большая часть участников была женского пола (154 из 192; 80,2 %). Средний возраст и средний уровень РНК HCV составили 55,8 года (диапазон 35–70 лет) и 6,4 \log_{10} МЕ/мл (диапазон 4,2–7,9 \log_{10} МЕ/мл) соответственно. Уровень РНК HCV < 6 млн МЕ/мл отмечался у 67,7 (44 из 65) и 68,8 % (44 из 64) пациентов из групп 2 и 3 соответственно. Интересно, что 93,8 % (180 из 192) пациентов подходили для терапии PegIFN + RBV, однако 96,4 % (185 из 192) человек отказались получать PegIFN + RBV, предпочтя терапию воспроизведенным препаратом ледипасвира-софосбувира. В целом 97,4 % (187 из 192) пациентов завершили полный курс лечения; 1 пациентка из группы 2 прекратила лечение на 29-й день из-за отсутствия средств на покупку второго флакона воспроизведенного препарата ледипасвира-софосбувира.

Кинетика вируса

Неопределяемый уровень РНК HCV был достигнут у 40,1 (75 из 187; 95% ДИ 33,1–47,5 %), 63,1 (118 из 187; 95% ДИ 55,7–69,9 %), 89,8 (168 из 187; 95% ДИ 84,4–93,6 %) и 98,4 % (184 из 187; 95% ДИ 95,0–99,6 %) пациентов, прошедших полный курс, на 1, 2, 3 и 4-й неделях лечения соответственно. 3 пациента с циррозом из группы 1 достигли неопределяемого уровня РНК HCV на 5-й неделе терапии. Значительных различий между группами 2 и 3 по частоте неопределяемого уровня РНК HCV во время лечения не наблюдалось (табл. 2). Однако такие различия были выявлены между группами 1 и 3 на 1 ($p < 0,0001$), 2 ($p = 0,007$) и 3-й ($p = 0,027$) неделях лечения, тогда как с 4-й недели ($p = 0,231$) значительных различий не отмечалось.

Таблица 1. Исходные демографические и клинические характеристики пациентов

	SOF + LDV + RBV 12 нед. ($n = 63$, цирроз)	SOF + LDV + RBV 8 нед. ($n = 65$, ХГС)	SOF + LDV 8 нед. ($n = 64$, ХГС)
Мужской пол, n (%)	13 (20,6)	12 (18,5)	13 (20,3)
Ханьцы, n (%)	63 (100)	65 (100)	64 (100)
Медиана (диапазон) возраста, лет	57 (49–62)	56 (50,5–61)	58 (53–61)
Медиана (диапазон) АлАТ, ед./л	35 (29–45)	36 (28–49)	35 (26,0–45,5)
Медиана (диапазон) тромбоцитов, $\times 10^9$ /л	109 (91–125)	187 (164,5–207,0)	183 (155,5–217,8)
Медиана (диапазон) гемоглобина, г/л	119 (106–130)	129 (122–135)	129 (117,5–134,0)
Медиана (диапазон) рСКФ, мл/мин/1,73 м ²	106 (99–115)	107 (98,5–116,0)	107 (100–116)
HCV генотипа 1b, n (%)	63 (100)	65 (100)	64 (100)
Медиана (диапазон) РНК HCV, \log_{10} МЕ/мл	6,5 (5,8–6,8)	6,7 (5,9–6,9)	6,7 (6,0–6,8)
Уровень РНК HCV < 6 000 000 МЕ/мл, n (%)	52 (82,5)	44 (67,7)	44 (68,8)
Медиана (диапазон) плотности печени, кПа	16,7 (14,6–19,8) ^a	7,6 (5,9–9,9)	7,9 (6,2–9,9)
Цирроз, n (%)			
Компенсированный	51 (81)	НП	НП
Декомпенсированный	12 (19)	НП	НП
Терапия PegIFN + RBV, n (%)			
Возможна	51 (81)	65 (100)	64 (100)
Невозможна	12 (19)	0 (0)	0 (0)
Отказ пациента	61 (96,8)	62 (95,4)	62 (96,9)
Доступен Харвони®	0 (0)	0 (0)	0 (0)

LDV — ледипасвир; RBV — рибавирин; SOF — софосбувир; НП — неприменимо; рСКФ — расчетная скорость клубочковой фильтрации.

^a Определение плотности печени проводилось у 51 пациента с компенсированным циррозом в начале исследования.

Таблица 2. Ответ на лечение во время и после терапии

	SOF + LDV + RBV 12 нед. (n = 63, цирроз)	SOF + LDV + RBV 8 нед. (n = 65, ХГС)	SOF + LDV 8 нед. (n = 64, ХГС)	p*
Уровень РНК HCV < 15 МЕ/мл, n/N (%)				
Во время лечения				
Неделя 1	10/61 ^a (16,4)	33/64 ^b (51,6)	32/63 ^d (50,8)	0,932
Неделя 2	28/61 (45,9)	46/64 (71,9)	44/63 (69,8)	0,801
Неделя 3	49/61 (80,3)	60/64 (93,8)	59/63 (93,7)	1,000
Неделя 4	58/61 (95,1)	64/64 (100)	63/63 (100)	НП
Неделя 5	61/61 (100)	НП	НП	НП
Неделя 8	НП	63/63 ^c (100)	63/63 (100)	НП
Неделя 12	61/61 (100)	НП	НП	НП
После окончания лечения				
Неделя 4	61/63 (96,8)	63/65 (96,9)	62 ^e /64 (96,9)	1,000
Неделя 8	61/63 (96,8)	63/65 (96,9)	62/64 (96,9)	1,000
Неделя 12 (УВО12, все пациенты, начавшие лечение)	61/63 (96,8)	63/65 (96,9)	62/64 (96,9)	0,989
Вирусологический прорыв во время лечения, n	0	0	0	НП
Рецидив после лечения, n	0	0	1 ^e	НП
Отзыв согласия на участие, n	2 ^a	2 ^{b,c}	1 ^d	НП
Выбыли из-под наблюдения, n	2 ^a	1 ^b	1 ^d	НП

LDV — ледипасвир; RBV — рибавирин; SOF — софосбувир; НП — неприменимо.

* Сравнения между двумя группами со схемами лечения по 8 нед., доли сравнивались между двумя группами с помощью критерия χ^2 .

^a 2 пациента с циррозом отозвали согласие на участие на 3-й день вследствие стойкой диареи и рвоты соответственно; на последующие визиты они не являлись.

^b 1 пациент с ХГС отозвал согласие на участие на 4-й день вследствие стойкой диареи и не являлся на последующие визиты.

^c 1 пациентка с ХГС достигла неопределяемого уровня РНК HCV на 1-й неделе и полностью прекратила лечение на 29-й день вследствие неплатежеспособности; не явилась на визит на 8-й неделе лечения, но явилась на визит на 12-й неделе после окончания лечения; к счастью, она достигла УВО12.

^d 1 пациент с ХГС отозвал согласие на участие на 2-й день вследствие диареи и не являлся на последующие визиты.

^e 1 пациентка достигла неопределяемого уровня РНК HCV на 4-й неделе лечения, однако на 4-й неделе после окончания лечения у нее случился рецидив.

Противовирусная эффективность

Все пациенты из группы 1, завершившие лечение ($n = 61$), достигли неопределяемого уровня РНК HCV к 5-й неделе лечения и последнему визиту. Кроме того, все пациенты группы 2, завершившие лечение ($n = 63$), достигли неопределяемого уровня РНК HCV к 4-й неделе лечения. Анализ у всех пациентов, начавших лечение, показал, что 96,8 (61 из 63; 95% ДИ 88,0–99,5 %), 96,9 (63 из 65; 95% ДИ 88,4–99,5 %) и 96,9 % (62 из 64; 95% ДИ 88,2–99,5 %) пациентов в группах 1, 2 и 3 соответственно имели УВО12 (см. табл. 2). Анализ по протоколу выявил, что 100 (61 из 61; 95% ДИ 92,6–99,9 %), 100 (63 из 63; 95% ДИ 92,8–99,9 %) и 98,4 % (62 из 63; 95% ДИ 90,3–99,9 %) пациентов в группах 1, 2 и 3 соответственно имели УВО12 (см. табл. 2).

У пациентов с уровнем РНК HCV < 6 млн МЕ/мл анализ всех начавших лечение показал, что 95,5 (42 из 44; 95% ДИ 83,3–99,2 %) и 97,7 % (43 из 44; 95% ДИ 86,5–99,9 %) участников в группах 2 и 3 соответственно достигли УВО12; анализ по протоколу обнаружил, что 100 (42 из 42; 95% ДИ 89,6–99,8 %) и 100 % (43 из 43; 95% ДИ 89,8–99,8 %) пациентов из групп 2 и 3 достигли УВО12 соответственно. У пациентов с уровнем РНК HCV > 6 млн МЕ/мл оба анализа показали 100 (21 из 21; 95% ДИ 80,8–99,6 %) и 95 % (19 из 20; 95% ДИ 73,1–99,7 %) УВО12 в группах 2 и 3 соответственно.

К сожалению, одна 41-летняя пациентка из группы 2 прервала лечение на 29-й день из-за невозможности купить препарат, однако, к нашему удивлению, она до-

стигла УВО12. Уровень РНК HCV у нее был 397 500 МЕ/мл, активность аланинаминотрансферазы (АлАТ) 34 ед./л, и она достигла неопределяемого уровня РНК HCV на 1-й неделе лечения. Лишь 1 пациент из группы 3 не достиг УВО12. Это была 61-летняя женщина с ХГС, у которой развился рецидив на 4-й неделе после окончания лечения. Уровень РНК HCV у нее был 15 900 000 МЕ/мл, активность АлАТ 29 ед./л до начала лечения, и она достигла неопределяемого уровня РНК HCV к 4-й неделе лечения.

При анализе не меньшей эффективности частота УВО в трех группах была не меньше, чем частота ответа в исторических контролируемых исследованиях [17], т. е. нижние границы ДИ для различий частоты УВО между текущим воспроизведенным и историческим контролируемым оригинальным препаратом были выше, чем установленный порог не меньшей эффективности –12 %.

Приверженность, безопасность и нежелательные явления

Терапия воспроизведенным препаратом ледипасвира-софосбувира с RBV или без него в целом хорошо переносилась пациентами всех трех групп, кроме 4 пациентов, которые прервали лечение из-за диареи ($n = 3$) и рвоты ($n = 1$). Тяжелых угрожающих жизни нежелательных явлений не наблюдалось. Наиболее частыми нежелательными явлениями были усталость (17,7 %, 34 из 192; 95% ДИ 12,7–24,0 %), диарея (10,9 %, 21 из 192; 95% ДИ

Таблица 3. Нежелательные явления: частота и тяжесть

	SOF + LDV + RBV 12 нед. (n = 63, цирроз)	SOF + LDV + RBV 8 нед. (n = 65, ХГС)	SOF + LDV 8 нед. (n = 64, ХГС)
Нежелательные явления у ≥ 1 пациента по всем группам			
Усталость	17 (27,0)	8 (12,3)	9 (14,1)
Диарея	9 (14,3)	7 (10,8)	5 (7,8)
Головная боль	6 (9,5)	7 (10,8)	6 (9,4)
Тошнота	7 (11,1)	2 (3,1)	3 (4,7)
Рвота	6 (9,5)	1 (1,5)	1 (1,6)
Инфекции верхних дыхательных путей	4 (6,3)	2 (3,1)	3 (4,7)
Бессонница	3 (4,8)	1 (1,5)	1 (1,6)
Мелена	3 (4,8)	0 (0)	0 (0)
Головокружение	2 (3,2)	2 (3,1)	1 (1,6)
Запор	2 (3,2)	1 (1,5)	0 (0)
Сыпь	1 (1,6)	1 (1,5)	0 (0)
Кашель	1 (1,6)	0 (0)	1 (1,6)
Лабораторные отклонения			
Уровень гемоглобина (снижение > 10 г/л от исходного)	8 (12,7)	3 (4,6)	0 (0)
Количество тромбоцитов (снижение > 10 × 10 ⁹ /л от исходного)	3 (4,8)	0 (0)	0 (0)
Пациенты с тяжелыми нежелательными явлениями	0 (0)	0 (0)	0 (0)
Смерть	0 (0)	0 (0)	0 (0)
Нежелательные явления, приведшие к прерыванию лечения	2 (3,2)	1 (1,5)	1 (1,6)
Частота ГЦР во время лечения	0 (0)	0 (0)	0 (0)
Частота ГЦР в течение 12 нед. наблюдения	0 (0)	0 (0)	0 (0)

Результаты представлены в виде n (%).

LDV — ледипасвир; RBV — рибавирин; SOF — софосбувир.

7,1–16,4 %) и головная боль (9,9 %, 19 из 192; 95% ДИ 6,2–15,2 %) (табл. 3). Снижение уровня гемоглобина и числа тромбоцитов от исходного во время лечения чаще всего отмечалось в группе 1 (см. табл. 3). Случаев ГЦР к концу лечения и к моменту УВО12 не выявлено.

Обсуждение

По оценкам, в Китае наибольшая распространенность гепатита С в мире. Обычные и продленные схемы PegIFN + RBV остаются стандартом лечения для ранее не леченных и леченных пациентов с ХГС соответственно. Тем не менее у этой схемы существуют недостатки, такие как субоптимальная частота УВО, нежелательные явления и плохая переносимость. Назначение ПППД с четкими вирусными мишенями, которые делают препараты высокоэффективными, может способствовать элиминации HCV; при этом они хорошо переносятся и дают меньше нежелательных явлений [11]. В рекомендациях EASL по лечению гепатита С за 2016 г. говорится, что пациенты с ХГС генотипа 1b и компенсированным циррозом должны получать ледипасвир-софосбувир в течение 8–12 нед. в сочетании с RBV или без него [17]. К сожалению, жителей развивающихся стран, включая Китай, останавливает высокая стоимость оригинального препарата. Однако компания Gilead одобрила воспроизведенный препарат ледипасвира-софосбувира, выпускаемый в соседних с Китаем странах; этот препарат предоставляет возможность лечения для китайцев. Между тем существуют сомнения в биоэквивалентности и разнице контроля качества между

воспроизведенным и оригинальным препаратом [19]; иными словами, во всем мире отсутствуют данные о безопасности и эффективности воспроизведенного препарата. Наше исследование показало, что воспроизведенный ледипасвир-софосбувир с RBV или без него эффективен и хорошо переносится пациентами с гепатитом С генотипа 1b, хотя 4 пациента прервали терапию из-за рвоты и диареи. Следует заметить, что диарея, по нашим данным, является вторым по частоте нежелательным явлением при приеме воспроизведенного препарата ледипасвира-софосбувира, что отличается от результатов многих предыдущих исследований [14, 15, 24, 25].

Хорошо известно, что ряд факторов, связанных с вирусом, хозяином и заболеванием, видоизменяет ответ на лечение гепатита С [1]. Предыдущие исследования показали, что однонуклеотидный полиморфизм гена *IL28B* хозяина связан с ответом на схему PegIFN + RBV (т. е. rs12979860 и rs8099917) [9]. Однако множество недавних исследований демонстрирует, что однонуклеотидный полиморфизм гена *IL28B* утратил прогностическую ценность при лечении высокоэффективными ПППД [17, 20, 24–26]. Поэтому мы не включали генотипирование по *IL28B* в настоящее исследование. Гепатит С генотипа 1b трудно поддается лечению не только при прежних, но и при текущих стандартах терапии по сравнению с генотипами 2 и 3 [17]. Более того, недавнее исследование выявило, что нелеченные пациенты с HCV генотипа 1b имеют более высокий риск развития ГЦР, чем пациенты, инфицированные вирусами других генотипов (25,9 vs 20,1 %) [6]. Недавно несколько исследователей сообщили, что высокая заболеваемость и частота рецидивов ГЦР наблюда-

лись у пациентов с тяжелым поражением печени во время терапии ПППД и после достижения УВО соответственно [27–29], хотя высказывались и противоположные мнения [30–32]. В настоящем исследовании не отмечалось случаев ГЦР у пациентов, получавших воспроизведенный препарат ледипасвира-софосбувира во время лечения и к 12-й неделе после его окончания. Кроме того, в последних рекомендациях EASL по лечению гепатита С за 2016 г. сказано, что пациенты с компенсированным циррозом и HCV генотипа 1b могут получать лечение ледипасвиром-софосбувиром в течение 12 нед. в сочетании с RBV, хотя данные для пациентов с декомпенсированным циррозом ограничены [17]. В настоящем исследовании у 12 (19 %) из 63 пациентов в группе 1 был диагностирован декомпенсированный цирроз; 91,7 (11 из 12; 95% ДИ 59,8–99,6 %) и 100 % (11 из 11; 95% ДИ 67,9–99,2 %) пациентов достигли УВО по результатам анализа всех начавших лечение и анализа по протоколу соответственно.

Для пациентов без цирроза, таких как ранее не леченные пациенты из групп 2 и 3, рекомендации EASL по лечению гепатита С от 2016 г. предлагают терапию ледипасвиром-софосбувиром в течение 12 нед. без RBV; при этом лечение может быть сокращено до 8 нед. при исходном уровне РНК HCV < 6 млн МЕ/мл [17]. Однако недавние исследования в реальной практике дали другие заключения [24, 25]. В настоящем исследовании уровень РНК HCV < 6 млн МЕ/мл отмечался у 67,7 (44 из 65) и 68,8 % (44 из 64) пациентов из групп 2 и 3 соответственно; анализ у всех пациентов, начавших лечение, показал, что 95,5 (42 из 44) и 97,7 % (43 из 44) участников достигли УВО12 в этих группах соответственно. К тому же 100%-я (21 из 21) и 95%-я (19 из 20) частота УВО12 наблюдалась у пациентов с уровнем РНК HCV > 6 млн МЕ/мл из групп 2 и 3 соответственно. Несмотря на то что добавление к схеме RBV неоднозначно в эру ПППД и может быть благоприятным в ситуациях с гепатитом С генотипа 1 у ранее леченных пациентов и пациентов с циррозом [33], неизвестно, способен ли RBV повысить частоту УВО у пациентов с уровнем РНК HCV > 6 млн МЕ/мл при лечении ледипасвиром-софосбувиром в течение 8 нед.

На самом деле в настоящее время частоту излечения гепатита С ограничивают отнюдь не нежелательные явления, а цены и доступность препаратов. Стоимость Харвони® привела к ограничению доступа к препарату во многих развивающихся и даже развитых странах с небольшим бюджетом на здравоохранение [18]. На основе обратной связи от пациентов мы выяснили, что Харвони® стоит примерно 31 500 долларов США за флакон (28 таблеток); таким образом, на курс в 8 и 12 нед. требуется 63 000 и 94 500 долларов США соответственно; в то же время воспроизведенный препарат ледипасвира-софосбувира стоит примерно 300 долларов США за флакон (28 таблеток), а на курс в 8 и 12 нед. необходимо 600 и 900 долларов США соответственно. Как Харвони®, так и воспроизведенный препарат доступны только путем медицинского туризма в регионы и страны по соседству с Китаем, в частности Гонконг и Индию. Таким образом, пациенты вынуждены оплачивать стоимость лечения самостоятельно. Между тем сегодня в Китае стоимость курса 24 и 48 нед. PegIFN + RBV составляет примерно 4322,5 и 8645 долларов США соответственно с обычным возме-

нием по страховке от 0 (амбулаторное лечение) до 80 % (стационар). В настоящем исследовании ни один участник не мог позволить себе Харвони® (см. табл. 1); с другой стороны, подавляющее большинство пациентов не хотели лечиться PegIFN + RBV, учитывая доступность воспроизведенного препарата из соседних с Китаем стран. К сожалению, 1 пациентка из группы 2 не имела финансовых возможностей даже на покупку второго флакона воспроизведенного препарата, хотя он стоил всего около 300 долларов США за флакон [34, 35]. Однако этой пациентке все же удалось достичь УВО12, что может указывать на то, что длительность лечения может быть меньше 8 нед., и последнее исследование Lau et al. поддерживает эту гипотезу [36]. Таким образом, снижение стоимости ПППД тем или иным путем, например за счет сокращения курса лечения и за счет импорта воспроизведенного препарата, и повышение его доступности для эрадикации HCV станут ключевыми целями в будущем.

Без сомнений, широкое применение недорогих и доступных воспроизведенных ПППД может разительно повлиять на глобальное бремя связанных с HCV заболеваний. Следует заметить, что препараты, не лицензированные китайским правительством, включая как оригинальные, так и воспроизведенные ПППД, не допускаются к продаже на основной территории страны из соображений безопасности, поскольку нет гарантий, что процесс производства соответствует национальным стандартам Китая. Однако отдельным гражданам разрешается ввозить нелегализованный препарат путем медицинского туризма на свой собственный риск. К сожалению, многие неосведомленные и бедные пациенты не имеют доступа даже к недорогому воспроизведенному препарату путем медицинского туризма. Эти обстоятельства показывают, что на настоящий момент масштабные формы национальных и личных схем импорта невозможны к широкому применению. Тем не менее на такие масштабные меры существует спрос, поскольку заболевания, связанные с HCV, склонны к прогрессированию и могут угрожать жизни. Недавно был предпринят ряд клинических исследований оригинальных ПППД, и можно ожидать, что некоторые оригинальные ПППД будут выпускаться на основной территории Китая. И все же на основе последних данных новые препараты обычно дороги и маловероятно, что будут покрываться страховыми программами. В настоящее время низкие личные страховые премии ведут к невозможности возместить эти препараты, используя объединенные страховые фонды. Например, в 2016 г. сельские жители, составляющие большую часть населения Китая, платили всего около 17,6 доллара США (120 юаней) в год на человека за страхование здоровья. На основе благоприятного профиля безопасности и эффективности воспроизведенного препарата ледипасвира-софосбувира в настоящем исследовании мы обращаемся к китайскому правительству с призывом преодолеть юридические, экономические и производственные барьеры, мешающие допустить масштабный национальный импорт готовых и недорогих воспроизведенных ПППД для лечения HCV-инфицированного населения, как и развивать китайское общество и экономику в будущем.

В заключение отметим, что это наблюдательное исследование впервые показало, что 8–12 нед. лечения воспро-

изведенным препаратом ледипасвира-софосбувира в сочетании с RBV или без него безопасны и эффективны для ранее не леченных пациентов с ХГС и пациентов с циррозом и HCV генотипа 1b и имеют не меньшую эффективность, чем лечение оригинальным препаратом, хотя прямое сравнение не проводилось. В будущем оправданны валидационные исследования с участием большего количества пациентов и более короткими курсами лечения.

Спонсоры

Исследование получило поддержку Национального фонда естественных наук Китая (№ 81302593) и проекта ключевых научных исследований Хэнаньских институтов высшего образования в Китае (№ 15A320083).

Конфликты интересов

Авторы, принимавшие участие в исследовании, заявляют об отсутствии конфликтов интересов в отношении финансирования или написания рукописи.

Вклад авторов

Вклад Qing-Lei Zeng, Guang-Hua Xu, Ji-Yuan Zhang, и Wei Li равноценен как совместных главных авторов. Qing-Lei Zeng, Guang-Hua Xu и Ji-Yuan Zhang, Wei Li и Zu-jiang Yu разрабатывали концепцию и дизайн исследования. Все авторы участвовали в сборе и интерпретации данных, написании черновика и вычитке данной рукописи. Все авторы согласились с окончательной версией рукописи.

Благодарности

Мы благодарим пациентов и их родственников за сотрудничество в отношении оценок во время лечения и наблюдения.

Дополнительные материалы

Дополнительные материалы к статье представлены в англоязычном приложении на сайте <http://dx.doi.org/10.1016/j.jhep.2017.01.025>.

Литература

[1] Wei L, Lok AS. Impact of new hepatitis C treatments in different regions of the world. *Gastroenterology* 2014;146:1145–1150 e1141–e1144.

[2] Wang FS, Fan JG, Zhang Z, Gao B, Wang HY. The global burden of liver disease: the major impact of China. *Hepatology* 2014;60:2099–2108.

[3] Cui Y, Jia J. Update on epidemiology of hepatitis B and C in China. *J Gastroenterol Hepatol* 2013;28:7–10.

[4] Zeng QL, Yu ZJ. Prevalence of hepatitis C virus and hepatitis B virus infections in patients infected with HIV through blood

donation or transfusion in china. *AIDS Res Hum Retroviruses* 2015;31:1203.

[5] European Association for the Study of the Liver. *EASL Clinical Practice Guidelines: management of hepatitis C virus infection*. *J Hepatol* 2011;55:245–264.

[6] Lee MH, Yang HI, Lu SN, et al. Hepatitis C virus genotype 1b increases cumulative lifetime risk of hepatocellular carcinoma. *Int J Cancer* 2014;135:1119–1126.

[7] McHutchison JG, Lawitz EJ, Shiffman ML, et al. Peginterferon alfa-2b or alfa-2a with ribavirin for treatment of hepatitis C infection. *N Engl J Med* 2009;361:580–593.

[8] European Association for the Study of the Liver. *EASL recommendations on treatment of hepatitis C 2014*. *J Hepatol* 2014;61:373–395.

[9] Ge D, Fellay J, Thompson AJ, et al. Genetic variation in IL28B predicts hepatitis C treatment-induced viral clearance. *Nature* 2009;461:399–401.

[10] Rao H, Wei L, Li H, et al. Prevalence of abnormal glycometabolism in treatment-naive patients with hepatitis C virus infection in a Chinese Han population. *J Gastroenterol Hepatol* 2015;30:1049–1056.

[11] Zeng QL, Zhang JY, Zhang Z, Wang LF, Wang FS. Sofosbuvir and ABT-450: terminator of hepatitis C virus? *World J Gastroenterol* 2013;19:3199–3206.

[12] Gane EJ, Stedman CA, Hyland RH, et al. Nucleotide polymerase inhibitor sofosbuvir plus ribavirin for hepatitis C. *N Engl J Med* 2013;368:34–44.

[13] Gao M, Nettles RE, Belema M, et al. Chemical genetics strategy identifies an HCV NS5A inhibitor with a potent clinical effect. *Nature* 2010;465:96–100.

[14] Afdhal N, Reddy KR, Nelson DR, et al. Ledipasvir and sofosbuvir for previously treated HCV genotype 1 infection. *N Engl J Med* 2014;370:1483–1493.

[15] Afdhal N, Zeuzem S, Kwo P, et al. Ledipasvir and sofosbuvir for untreated HCV genotype 1 infection. *N Engl J Med* 2014;370:1889–1898.

[16] Kowdley KV, Gordon SC, Reddy KR, et al. Ledipasvir and sofosbuvir for 8 or 12 weeks for chronic HCV without cirrhosis. *N Engl J Med* 2014;370:1879–1888.

[17] European Association for the Study of the Liver. *EASL recommendations on treatment of hepatitis C 2016*. *J Hepatol* 2017;66:153–194.

[18] Ghinea N, Lipworth W, Day R, et al. Importation of generic hepatitis C therapies: bridging the gap between price and access in high-income countries. *Lancet* 2016, [Epub ahead of print].

[19] Sarpel D, Dieterich D. The use of generics to treat chronic hepatitis C: not quite ready for the big stage. *Liver Int* 2016;36:933–935.

[20] Lai CL, Wong VW, Yuen MF, et al. Sofosbuvir plus ribavirin for the treatment of patients with chronic genotype 1 or 6 hepatitis C virus infection in Hong Kong. *Aliment Pharmacol Ther* 2016;43:96–101.

[21] Loomba R, Yang HI, Su J, et al. Synergism between obesity and alcohol in increasing the risk of hepatocellular carcinoma: a prospective cohort study. *Am J Epidemiol* 2013;177:333–342.

[22] Lawitz E, Mangia A, Wyles D, et al. Sofosbuvir for previously untreated chronic hepatitis C infection. *N Engl J Med* 2013;368:1878–1887.

[23] Christensen E. Methodology of superiority vs. equivalence trials and non-inferiority trials. *J Hepatol* 2007;46:947–954.

[24] Backus LI, Belperio PS, Shahoumian TA, Loomis TP, Mole LA. Real-world effectiveness of ledipasvir/sofosbuvir in 4,365 treatment-naive, genotype 1 hepatitis C-infected patients. *Hepatology* 2016;64:405–414.

[25] Terrault NA, Zeuzem S, Di Bisceglie AM, et al. Effectiveness of ledipasvir-sofosbuvir combination in patients with hepatitis C virus infection and factors associated with sustained virologic response. *Gastroenterology* 2016;151:1131–1140 e1135.

- [26] Zeng QL, Li CX, Zhang DW, et al. Letter: safety and efficacy of sofosbuvir plus daclatasvir with ribavirin for 12 weeks in Chinese treatment-experienced cirrhotic genotype 1b patients with HCV. *Aliment Pharmacol Ther* 2016;43:842–843.
- [27] Kozbial K, Moser S, Schwarzer R, et al. Unexpected high incidence of hepatocellular carcinoma in cirrhotic patients with sustained virologic response following interferon-free direct-acting antiviral treatment. *J Hepatol* 2016;65:856–858.
- [28] Reig M, Marino Z, Perello C, et al. Unexpected high rate of early tumor recurrence in patients with HCV-related HCC undergoing interferon-free therapy. *J Hepatol* 2016;65:719–726.
- [29] Conti F, Buonfiglioli F, Scuteri A, et al. Early occurrence and recurrence of hepatocellular carcinoma in HCV-related cirrhosis treated with direct-acting antivirals. *J Hepatol* 2016;65:727–733.
- [30] Zeng QL, Li ZQ, Liang HX, et al. Unexpected high incidence of hepatocellular carcinoma in patients with hepatitis C in the era of DAAs: Too alarming? *J Hepatol* 2016;65:1068–1069.
- [31] Cheung MC, Walker AJ, Hudson BE, et al. Outcomes after successful direct-acting antiviral therapy for patients with chronic hepatitis C and decompensated cirrhosis. *J Hepatol* 2016;65:741–747.
- [32] ANRS collaborative study group on hepatocellular carcinoma (ANRS CO22 HEPATHER, CO12 CirVir and CO23 CUPILT cohorts). Lack of evidence of an effect of direct-acting antivirals on the recurrence of hepatocellular carcinoma: Data from three ANRS cohorts. *J Hepatol* 2016;65:734–740.
- [33] Hezode C, Bronowicki JP. Ideal oral combinations to eradicate HCV: The role of ribavirin. *J Hepatol* 2016;64:215–225.
- [34] Freeman JA, Hill A. The use of generic medications for hepatitis C. *Liver Int* 2016;36:929–932.
- [35] Jensen DM, Sebhatu P, Reau NS. Generic medications for hepatitis C. *Liver Int* 2016;36:925–928.
- [36] Lau G, Benhamou Y, Chen G, et al. Efficacy and safety of 3-week response-guided triple direct-acting antiviral therapy for chronic hepatitis C infection: a phase 2, open-label, proof-of-concept study. *Lancet Gastroenterol Hepatol* 2016;1:97–104.