



Ленинский просп., 14, Москва, ГСП-1, 119991, Телетайп/Телекс 411095 ANS RU,  
Факс (495) 954-33-20 (Ленинский просп., 14), (495) 938-18-44 (Ленинский просп., 32а)  
Справочное бюро (495) 938-03-09, <http://www.ras.ru>

29.09.2021 № 2-10001-2114/8117-1532

На № \_\_\_\_\_

Г\_\_\_\_\_ Министру здравоохранения  
Российской Федерации  
М.А. Мурашко

Глубокоуважаемый Михаил Альбертович!

В связи с чрезвычайной ситуацией, вызванной распространением коронавирусной инфекции, информируем Вас о том, что в научных институтах, находящихся под научно-методическим руководством Уральского (ИОС УрО РАН, УрФУ, УГМУ) и Сибирского (ИХКГ СО РАН, НИОХ СО РАН, ИТПМ СО РАН) отделений Российской академии наук, ведутся работы по созданию новых противовирусных препаратов и эффективных форм их доставки.

Заслуживающими внимания являются работы по изучению применения в условиях пандемии препарата Риамиловир (Триазавирин), который ранее был включен в качестве этиотропного противовирусного средства в Реестр лекарственных средств Российской Федерации (№ ЛП-002604).

На основании Постановления Правительства Российской Федерации № 441 за период пандемии COVID-19 приобретен значительный опыт (миллионы доз) практического применения препарата Риамиловир (Триазавирин) в клиниках Москвы, Санкт-Петербурга, Екатеринбурга, Казани, Красноярска, Владивостока. Установлена высокая эффективность, безопасность и хорошая переносимость препарата большим количеством пациентов с установленным диагнозом COVID-19 легкой и средней тяжести. Материалы по клиническому опыту применения препарата представлены установленным порядком в Министерство здравоохранения Российской Федерации.

Результаты клинического изучения представлены научному сообществу в авторитетных отечественных и зарубежных журналах (Антибиотики и химиотерапия, 2020, том 65, № 7-8, с. 27-30; № 11-12, с. 16-21; 2021, том 66,

№ 1-2, с. 33-37; № 3-4, с. 49-61; Journal of Pharmaceutical Sciences, 2020, vol. 110, p. 1316-1322. Engineering, 2020, No. 8; Терапевтический архив, 2020, № 12, с. 1-5; 2021, том 93, № 3, с. 291-295).

С учетом накопленного положительного опыта клинического применения препарата Риамиловира, прошу Вас рассмотреть возможность его включения в рекомендации применения с учетом того, что препарат решением Департамента здравоохранения города Москвы второй год включается в клинический протокол лечения больных COVID-19 и широко применяется как в клиниках Москвы, включая больницу Управления делами Президента Российской Федерации, так и амбулаторно. Кроме того, препарат входит в Стандарт Минобороны России по лечению COVID-19 у военнослужащих.

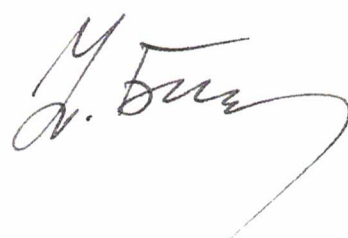
Отсутствие рекомендаций Минздрава России сдерживает разработку новых форм препарата и проведение их клинического изучения. Что касается создания новой формы препарата Риамиловир (Триазавирин) для оказания лечебной помощи тяжелым пациентам с COVID-19, РАН информирует, что Институтом химической кинетики и горения СО РАН (ИХКГ СО РАН) проведены первичные фармакокинетические исследования аэрозольной формы препарата. Коллектив исследователей ИХКГ СО РАН показал принципиальную возможность создания аэрозольного ингалятора для стационарного лечения больных COVID-19, готов создать опытный образец и провести его регистрацию. Первые образцы ингалятора могут быть изготовлены в течение двух месяцев и испытаны в Вирусологическом центре 48 ЦНИИ Министерства обороны России, о чем имеется предварительная договоренность с руководителем организации С.В. Борисевичем.

Для выполнения этой работы просим Вас оказать содействие в выделении целевого финансирования ИХКГ СО РАН в размере 12 млн. руб.

Приложение: на 3л.

С уважением,

и.о.президента  
Российской академии наук  
академик РАН



Ю.Ю. Балега