

Протягом 2017-2019 років МБФ «Альянс громадського здоров'я» був одним із основних виконавців Демонстраційного проекту з оцінки спрощеної стратегії противірусного лікування гепатиту С в Україні. Проект впроваджувався консорціумом EQUIP за підтримки Агентства США з міжнародного розвитку та PEPFAR.

Загальна мета проекту

- Поліпшення доступу до лікування вірусного гепатиту С для представників ключових груп (людей, що вживають наркотики ін'єкційн, робітників комерційного сексу, чоловіків, які мають секс із чоловіками), прискорення початку антиретровірусної терапії (АРТ) у осіб ко-інфекцією ВІЛ/ВГС та формування прихильності до АРТ.
- Розробка, впровадження та оцінка вартості та результатів лікування з використанням спрощеної моделі тестування на ВГС серед ключових груп. Складовою моделі лікування та догляду було тестування на ВІЛ та ініціювання АРТ.

В памках Проекту представники ключових груп населення та їх партнери пройшли скринінг на наявність антитіл до вірусу гепатиту С (ВГС) та ВІЛ, отримали послуги лабораторної діагностики і лікування препаратами прямої противірусної дії. Пацієнти з ко-інфекцією ВГС/ВІЛ, отримали направлення на АРТ та почали терапію.

Учасники Проекту, зараховані на лікування вірусного гепатиту С або ВГС/ВІЛ-інфекції, отримували соціальний супровід та спрямовувались до програми профілактики ВІЛ та зменшення шкоди (наприклад, програми обміну шприців, доступу до голки, замісної підтримуючої терапії).

Критерії включення учасників у проект

- Ключові групи населення або їх партнери (люди, що вживають наркотики ін'єкційно, робітники комерційного сексу, чоловіки, які мають секс із чоловіками)
- Пацієнти з досвідом лікування вірусного гепатиту С пегельованим інтерфероном, з/без рибавіріну (без попереднього досвіду лікування препаратами прямої противірусної дії)
- Вік від 18 років і старші
- Хронічний вірусний гепатит С підтверджений лабораторно
- Моно інфекція ВГС або ко-інфекцією ВГС/ВІЛ
- Генотипи ВГС 1, 2, 3, 4, 5 або 6

Пацієнти з компенсованим цирозом або із вірусним гепатитом В (ВГВ) також були включені у лікування.

Пацієнти з декомпенсованим цирозом печінки, або ті, що попередньо отримували лікування вірусного гепатиту С із застосуванням ПППД, до проекту не залучались.

Схеми лікування застосовані в Проєкті:

фіксована комбінація софосбувіру/ледіпасвіру протягом 12 тижнів без рибавірину або в сполученні з рибавірином)

Тривалість участі:

24 тижні (12 тижнів терапії та 12 тижнів після завершення лікування для тих, хто завершив 12-тижневий курс лікування відповідно до протоколу Проєкту)

Скринінг, діагностика та лікування пацієнтів відбувалось на базі двох лікувально-профілактичних закладів України - ДУ «Інститут епідеміології та інфекційних хвороб ім. Л.В. Громашевського НАМН України» та Київської міської клінічної лікарні № 5.

Альянс громадського здоров'я відповідав за організацію тестування, лабораторної діагностики, лікування ВГС та соціального супроводу пацієнтів на базі ДУ «Інститут епідеміології та інфекційних хвороб ім. Л.В. Громашевського НАМН України». Пацієнти, які отримали загадані вище послуги на базі Київської міської клінічної лікарні №5, супроводжувались БО «100% Життя». Проєкт виконувався у тісному партнерстві з Центром громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України, який відповідав за моніторинг роботи обох медичних установ та прогрес дослідницької частини Проєкту.

Серед основних заходів Проєкту, які успішно виконав Альянс – здійснення закупівель та поставок ліків, лабораторного обладнання, засобів медичного призначення, розхідних матеріалів, лабораторних послуг тощо для обох закладів охорони здоров'я, залучених до роботи в Проєкті. Окрім зазначеного Альянсом виконаний значний обсяг рутинної роботи із супроводу дослідницької частини Проєкту.

За результатами впровадження Проєкту в клініці Інституту епідеміології та інфекційних хвороб лікування отримали 434 пацієнти, з яких майже 99% ЛВНІ. У 48 учасників ВІЛ був виявлений вперше, всі вони розпочали АРТ в ході участі в Проєкті.

Спрощена стратегія протівірусного лікування гепатиту С, застосована в Проєкті, довела свою високу ефективність – завдяки наполегливій праці соціальних працівників 99% пацієнтів закінчили лікування та пройшли фінальну діагностику для оцінки результатів лікування через 12 тижнів після його завершення. 99% пацієнтів успішно вилікувались.

