

Beclomethason dipropionát u Crohnovy choroby

Napsal uživatel Přemysl Černý
Sobota, 26 Březen 2011 22:03 -

Dr. Prantera C. a kolektiv z Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini v Římě v Itálii provedli randomizovanou dvojitě slepou studii u 84 pacientů s aktivní Crohnovou chorobou, u nichž nastala remise během dvoutýdenní vstupní prednisonové periody. Pacienti byli randomizováni na beclomethason dipropionát 24 týdnů nebo pokračování prednisonu 2 týdny s následným placebem 22 týdnů. Primárním výstupem byl poměr relapsu (skóre Crohn's Disease Activity Index > 150 a zvýšení o ≥ 60 bodů od výchozího stavu) nebo ukončení kvůli zhoršení choroby. Poměr relapsu byl 23,3% a 53,8% u beclomethasonu a placebo, respektive ($p = 0,027$). Podle Kaplan-Meierovy analýzy byl kumulativní poměr relapsu 38,0% u beclomethasonu a 56,0% u placebo ($p = 0,025$). Ze všech nežádoucích příhod bylo 6% u beclomethasonu a 1,7% u placebo endokrinní povahy.

Výsledky demonstrují, že beclomethason dipropionát signifikantně snižuje poměr relapsu postaktivní Crohnovy ileitidy ve srovnání s placebem a je dobře snášen.

Zdroj: Dig Liver Dis 2011 Jan 5. [Epub ahead of print]