

Bezpečnost tiotropia ve formě vlhké mlžiny (inhalátor Respimat) prokázána studií TIOSPIR

M. Marel

Pneumologická klinika, 2. LF UK a FN v Motole

SOUHRN

Tiotropium se od svého zavedení do léčby CHOPN v roce 2002 stalo významným lékem, považovaným mnohými za lék 1. volby. V mnoha studiích byl prokázán jeho dobrý efekt na zlepšení plicních funkcí, snížení počtu exacerbací i zlepšení kvality života. Vedle podání tiotropia v práškové formě pomocí inhalátoru HandiHaler máme v posledních letech možnost podat lék i v podobě vlhké mlžiny v dávce 5 µg. Jeho větší rozšíření bylo brzděno nepříznivými zprávami o možném nárůstu úmrtí na kardiovaskulární komplikace léčby, které byly popisovány v postupně uveřejňovaných studiích. To bylo hlavním důvodem k organizaci nebývale rozsáhlé studie TIOSPIR s více než 17 000 nemocnými s CHOPN, kteří byli randomizováni do tří léčebných skupin. Ve dvou bylo tiotropium podáváno pomocí inhalátoru Respimat (2,5 a 5 µg) a ve třetí bylo jako komparátor zvoleno tiotropium 18 µg (inhalátor HandiHaler). Studie prokázala, že tiotropium podané Respimatem je stejně bezpečné i účinné jako podání pomocí HandiHaleru.

Klíčová slova: CHOPN, tiotropium, Respimat