

TRATAMENTUL HIPERPLAZIEI BENIGNE A PROSTATEI CU PROSTAMOL® UNO

E.Ceban, V.Ghicavii, V.Tuchila, G.Scutelnic, V.Gorbatovschi, A.Tănase
Catedra Urologie și Nefrologie Chirurgicală USMF „Nicolae Testemițanu”, Chișinău

Summary

During 5 years, between 2001-2006, 200 patients with BPH were treated with Prostatamol® Uno, 320mg, daily. In this trial patients were assessed pre- and post- treatment with International Prostate Symptom Score (IPSS), the Quality of Life (QOL) and volume of residual urine appreciated ecographically. The analysis of our data shows decrease in IPSS score, QOL and volume of residual urine with in 53,4 %, 57,5% and 48,7% respectively. Prostatamol® Uno is one of election drug in conservative treatment of BPH.

Actualitatea, obiective. Hiperplazia benignă a prostatei (HBP) este cea mai frecventă patologie a bărbaților în etate. Majoritatea bărbaților după vârsta de 50 ani acuză simptomele cauzate de HBP, manifestându-se clinic prin obstrucția vezicală. În prezent există o variație largă de metode curative în HBP: conservative, endoscopice, chirurgicale. Pacienților cu simptomatologie moderată a maladiei, precum și celor cu contraindicații pentru tratamentul chirurgical și endoscopic, bolnavilor cu risc major cauzat de prezența maladiilor concomitente le este indicată terapia medicamentoasă.

Scopul lucrării. Aprecieria eficacității preparatului Prostatamol® uno în tratamentul adenomului de prostată.

Material și metode. Studiul a fost efectuat în Clinica de Urologie și Nefrologie Chirurgicală a Spitalului Clinic Republican, USMF „N. Testemițanu”, în perioada octombrie 2001- mai 2006, pe un lot de 200 pacienți, bărbați cu HBP, care au fost tratați conservativ prin administrarea preparatului Prostatamol® uno. Pacienții au fost selectați după următoarele criterii: stabilirea diagnosticului de HBP în baza tușeului rectal, ultrasonografiei transrectale a prostatei cu aprecierea dimensiunilor prostatei, nodulului adenomatos și volumul urinei reziduale, fiind repetate și la sfârșitul studiului clinic. Evaluarea clinică a HBP a fost apreciată prin Scorul Internațional al Simptoamelor Prostatei (IPSS) și prin determinarea Scorului Calității Vieții (QOL) inițial și la sfârșitul

de studiu. Vârsta pacienților a variat între 56 și 80 ani cu media de $64,53 \pm 3,47$ ani. Preparatul a fost administrat zilnic, în doze de 320 mg per os, într-o singură priză, seara după masă.

Rezultate. În conformitate cu materialul și metodele de cercetare, analiza studiului a evaluat următoarele rezultate: indicii medii a simptoamelor prostatei IPSS după tratament au constituit $8,9 \pm 0,4$ (-53,4%) și respectiv QOL $1,7 \pm 0,2$ (-57,5%). Volumul rezidului urinar s-a diminuat în medie de la 74,6 până la 38,2 ml. Complicații și reacții adverse s-au înregistrat la 7 pacienți, peste 2 luni de tratament, fiind spitalizați pe motiv de retenție acută de urină, în urma căreia s-a efectuat intervenția chirurgicală- adenomectomia prostatei transvezicală și tratamentul conservativ a fost întrerupt. La 5 pacienți a fost înregistrată diaree, tratamentul parțial a fost sistat, apoi prelungit ulterior peste 2 săptămâni. La 2 pacienți, în urma tratamentului aplicat, a fost determinată scăderea funcției erectile.

Concluzii

1. Preparatul Prostatamol® uno este unul dintre medicamentele contemporane de elecție în tratamentul conservativ al HBP cu acțiune antiandrogenă (blocator de 5 α -reductază de origine naturală), efect antiinflamator și antiexudativ.

2. Administrarea preparatului a îmbunătățit IPSS prostatei de la 19,1 până la 8,9, fapt ce a constituit în medie 53,4%. A permis ameliorarea QOL de la 4,0 până la 1,7, ceea ce a constituit în medie 57,5%.

3. Volumul rezidului urinar s-a micșorat în medie de la 74,6 până la 38,2 ml, fapt ce constituie 48,7%.

4. În scopul prevenirii complicațiilor și a unor reacții adverse, este necesar a selecta strict pacienții pentru tratament, cu evaluarea tratamentului de probă. Se recomandă indicarea tratamentului în adenom de dimensiuni mici și medii.

REZULTATELE STUDIULUI CLINIC IN TRATAMENTUL ADENOMULUI DE PROSTATĂ CU PREPARATUL SETEGIS (EGIS)

E. Ceban, V. Ghicavii, A.Tănase
Catedra Urologie și Nefrologie Chirurgicală USMF „Nicolae Testemițanu”, Chișinău

Summary

During february-april 2006, 30 patients with BPH were treated with Setegis (terazosin) EGIS, daily. In this trial patients were assessed pre- and post- treatment with International Prostate Symptom Score (IPSS), the Quality of Life (QOL) and volume of residual urine appreciated ecographically. The analysis of our data shows decrease in IPSS score, QOL, Qmax and volume of

residual urine, respectively. Setegis is one of election drug in conservative treatment of BPH.

Actualitatea, obiective. Hiperplazia benignă a prostatei (HBP) este patologia bărbaților în etate. Astfel, conform datelor epidimiologice, bazate pe rezultatele morfo-histologice, HBP este prezentă la mai mult de 40% bărbați în