

Результаты исследования ADVANCE у больных сахарным диабетом 2 типа (данные представлены на горячей линии встречи Европейского общества кардиологов)

Нолипрел и Нолипрел форте сохраняют жизни при сахарном диабете 2 типа Вена, Австрия, ESC, 2 сентября 2007г.

Регулярное и постоянное назначение Нолипрела или Нолипрела форте – фиксированной комбинации периндоприла и индапамида повышает выживаемость и снижает вероятность возникновения сердечно-сосудистых и почечных осложнений у больных сахарным диабетом 2 типа в соответствии с результатами ветви по снижению артериального давления 5-летнего исследования ADVANCE (Action in Diabetes and Vascular Disease: Preterax and Diamicron MR Controlled Evaluation). Результаты исследования были представлены на Конгрессе ESC (European Society of Cardiology – Европейского общества кардиологов) и опубликованы в режиме онлайн в The Lancet.

ADVANCE – первое и самое крупное исследование у больных сахарным диабетом 2 типа, в котором использовалась фиксированная комбинация антигипертензивных препаратов. В многоцентровое, рандомизированное, плацебо-контролируемое исследование были включены 11140 пациентов с сахарным диабетом 2 типа в 20 странах мира. Пациенты, принимавшие участие в исследовании, имели как нормальное артериальное давление, так и артериальную гипертензию. Все больные уже получали необходимую при сахарном диабете терапию, включая препараты, снижающие артериальное давление.

Результаты исследования ADVANCE показали, что Нолипрел или Нолипрел форте значительно (на 14 %) снижают общую смертность и на 18 % – риск сердечно-сосудистой смертности. В абсолютных величинах это значит, что при 5-летнем лечении Нолипрелом или Нолипрелом форте каждому 79 пациенту удалось избежать смерти. Помимо этого, больные, лечившиеся Нолипрелом или Нолипрелом форте, достигли значительного (на 14 %) снижения вероятности возникновения сердечно-сосудистых осложнений и на 21 % – снижения почечных осложнений. Это означает, что каждому 75 пациенту, принимавшему Нолипрел или Нолипрел форте, удалось в течение 5 лет избежать возникновения какого-либо сердечно-сосудистого события, и каждому 20 пациенту – какого-либо события со стороны почек.

«Результаты исследования ADVANCE должны быть использованы для руководств, в клинической работе и в целом для практики здравоохранения», – сказал один из основных организаторов исследования проф. Стефан Мак Махон из Института Джорджа по проблемам международного здоровья (Gorge Institute for International Health) в Австралии, Сидней. «Результаты исследования очень важны для здоровья миллионов людей, страдающих диабетом, во всем мире. Это лечение фактически снижает смертность от осложнений диабета почти на 1/5 при отсутствии побочных эффектов».

Нолипрел и Нолипрел форте были выбраны для исследования ADVANCE благодаря эффективности в коррекции структурных изменений на уровне крупных сосудов и микроциркуляции, которые обычно имеют место у больных артериальной гипертензией и диабетом. Нолипрел и Нолипрел форте высоко эффективны в снижении артериального давления и имеют специфические преимущества в отношении защиты сердца и почек, а также улучшения перфузии миокарда.

В мире около 250 млн. людей страдают сахарным диабетом. Большинство этих пациентов умирают или становятся инвалидами в связи с развитием сердечно-сосудистых осложнений этого заболевания. Особую опасность представляют собой осложнения со стороны почек. В 2006г ООН выступила с заявлением, призывающим к активным международным действиям по борьбе с глобальной эпидемией сахарного диабета.

По мнению руководителей исследования ADVANCE в России академика Е. И. Чазова и академика И. И. Дедова, диабет является одной из основных угроз здоровью населения в 21 веке. Польза для здоровья, выявленная в исследовании ADVANCE, была достигнута в дополнение к преимуществам ранее назначенного пациентам лечения. Как отметил академик И. И. Дедов, в России около 10 млн. человек страдают диабетом, и если преимущества, выявленные в исследовании ADVANCE, возможно было бы применить к населению с диабетом в России, то более 80 тыс. смертей можно было бы избежать в течение 5 лет.

«Настало время принять во внимание ежедневную практику терапии Нолипрелом или Нолипрелом форте для пациентов с сахарным диабетом 2 типа», – сказал профессор Джон Чалмерс (John Chalmers) один из основных исследователей ADVANCE из Института Джорджа в Сиднее. Рабочая группа совместно с Международным институтом Джорджа, Университетом Сиднея и компанией Сервье, которая выступила в роли спонсора, начали исследование ADVANCE и создали его дизайн. Результаты второй ветви исследования, которая призвана оценить риски и преимущества интенсивного снижения глюкозы при использовании гликлазида замедленного высвобождения (Диабетона МВ), будут представлены позже.

Нолипрел, Нолипрел форте и Диабетон МВ – зарегистрированные препараты компании Сервье.