

## Результаты исследования ADVANCE у больных СД 2 типа

**Нолипрел и Нолипрел форте сохраняет жизни при диабете 2 типа**

**ADVANCE study results in type 2 diabetes mellitus: Noliprel and noliprel-forte save lives**

**Вена, Австрия, 2 сентября 2007 года.** 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 пятилетнего исследования ADVANCE (Action in Diabetes and Vascular Disease: Preterax and Diamicron MR Controlled Evaluation). Результаты исследования были представлены на Конгрессе 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 было включено 11 140 пациентов с сахарным диабетом 2 типа из 20 стран мира. Пациенты, принимавшие участие в исследовании, были как с нормальным артериальным давлением, так и страдающие артериальной гипертензией. 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% – снижает общую смертность и на 18% –

риск сердечно-сосудистой смертности. В абсолютных величинах это значит, что при 5-тилетней терапии Нолипрелом или Нолипрелом форте каждому 79-му пациенту удалось избежать смерти. Помимо этого, больные, получавшие Нолипрел или Нолипрел форте, достигли значительного – на 14% – снижения вероятности возникновения сердечно-сосудистых осложнений и на 21% – снижения почечных осложнений. Это означает, что каждому 75-му пациенту, получавшему Нолипрел или Нолипрел форте, удалось избежать возникновения какого-либо сердечно-сосудистого события, и каждому 20-му пациенту – какого-либо почечного события в течение 5 лет.

«Результаты исследования ADVANCE должны быть использованы для руководств, клинической практики и в целом для практики здравоохранения», – сказал один из основных организаторов исследования проф. Стефан Мак Махон из Института Джорджа по проблемам международного здоровья 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. Кроме того, Нолипрел и Нолипрел форте высоко эффективны в снижении артериального давления и имеют специфические преимущества в отношении защиты сердца и почек, а также улучшении перфузии миокарда.

В мировом масштабе около 250 миллионов людей страдают сахарным диабетом. Большинство этих пациентов умирают или становятся инвалидами в связи с развитием сердечно-сосудистых осложнений этого заболевания. Кроме того, особую опасность представляют собой осложнения со стороны почек. В 2006 году Организация Объединенных Наций выступила с заявлением, призывающим к активным международным действиям по борьбе с глобальной эпидемией сахарного диабета.

По мнению руководителей исследования ADVANCE в России академика Чазова Е.И. и академика Дедова И.И., 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 назначенному пациентам лечения. Как отметил академик Дедов И.И., 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 80 000 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 из Института международного здоровья Джорджа в Сиднее, один из основных исследователей ADVANCE. Рабочая группа совместно с Международным институтом здоровья, 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 путем использования гликлазида замедленного высвобождения (Диабетона МВ), будут представлены позже.

Данные были представлены на горячей линии встречи Европейского общества кардиологов 2 сентября 2007 года

Нолипрел®  
ПЕРИНДОПРИЛ 2 мг + ИНДАПАМИД 0,625 мг

РАЦИОНАЛЬНЫЕ  
КОМБИНАЦИИ  
ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ АГ

ВЫСОКАЯ ЭФФЕКТИВНОСТЬ

за счет двойного  
фармакологического  
действия

ВЫСОКАЯ ПЕРЕНОСИМОСТЬ

благодаря  
оптимальным дозам  
компонентов

ПРИВЕРЖЕННОСТЬ К ЛЕЧЕНИЮ

простой режим дозирования –  
1 таблетка в день

Нолипрел®  
ПЕРИНДОПРИЛ 2 мг + ИНДАПАМИД 0,625 мг

Нолипрел® форте  
ПЕРИНДОПРИЛ 4 мг + ИНДАПАМИД 1,25 мг

1 таблетка в день/  
1 упаковка в месяц

Нолипрел®  
форте

ПЕРИНДОПРИЛ 4 мг + ИНДАПАМИД 1,25 мг

Регистрационные номера ПН 015714/01 от 15.06.2004 (Нолипрел);  
ПН 015715/01 от 23.06.2004 (Нолипрел форте)

\* SERVIER 15054, Москва, Павелецкая пл., д. 2, стр. 3.  
Тел.: (495) 937 0700; факс: (495) 937 0701.