

# Пресс-релиз

31 августа 2004 года

Теветен® (эпросартан) уменьшает риск повторных инсультов у пациентов с артериальной гипертонией (АГ).

Теветен® (эпросартан) продемонстрировал достоверную эффективность в профилактике сердечно-сосудистых и цереброваскулярных осложнений у пациентов с АГ, имеющих нарушение мозгового кровообращения в анамнезе, являясь, кроме того, эффективным средством для снижения артериального давления (АД).

Первые результаты исследования MOSES\*, представленные проф. Шредером на XXVI конгрессе Европейского общества кардиологов в Мюнхене, продемонстрировали сравнимую эффективность препарата "Теветен"® и нитrendипина в снижении АД у пациентов, имеющих в анамнезе инсульт. Однако только в группе пациентов, принимавших теветен®, отмечено достоверное снижение на 20% общей смертности и всех сердечно-сосудистых и цереброваскулярных осложнений. Кроме того, было показано достоверное снижение на 25% повторных инсультов и ассоциированных расстройств (транзиторных ишемических атак) и достоверное снижение на 30% первичных сердечно-сосудистых осложнений у пациентов, принимающих теветен®.

Теветен® является представителем самого нового класса антигипертензивных препаратов – блокаторов рецепторов аngiotensina, действующих на ренин-ангиотензин-альдостероновую систему. Другие представители этого класса ранее уже продемонстрировали кардио- и церебропротективный эффект у пациентов с АГ по предупреждению риска развития инсульта. Эти исследования помогли доказать необходимость антигипертензивной терапии пациентов с целью предупреждения первичных мозговых инсультов, но до сих пор было мало известно об эффективности этих препаратов для профилактики развития повторных инсультов.

MOSES – это первое исследование, в котором сравнивается эффективность различных антигипертензивных препаратов в профилактике повторных мозговых инсультов у пациентов с АГ. Блокатор кальциевых каналов нитрендипин был выбран препаратом сравнения, так как в исследовании Syst-Eur [1] было показано, что у пожилых пациентов с изолированной систолической гипертензией, принимающих нитрендипин, произошло снижение риска развития первичных мозговых инсультов на 42%.

В исследовании MOSES нитрендипин и теветен® одинаково эффективно снизили АД у 75% пациентов до целевого уровня, что было подтверждено данными суточного мониторирования. Несмотря на равный контроль уровня АД в двух группах, только в группе пациентов, принимающих теветен®, было показано достоверное снижение сердечно-сосудистых и цереброваскулярных осложнений независимо от снижения уровня АД.

В всем мире каждый год регистрируется около 20 миллионов инсультов. Примерно 25% из них фатальные, а 75% заканчиваются временной или стойкой нетрудоспособностью. Огромное число пациентов, перенесших инсульт, неспособны к самостоятельным действиям и требуют постоянной посторонней помощи. Кроме того, пациенты, однажды перенесшие инсульт, не застрахованы от его повторения – по сравнению с остальной популяцией риск повторных нарушений мозгового кровообращения у них увеличивается в 15 раз.

Исследование MOSES показало эффективность препарата "Теветен"® в снижении повторных мозговых инсультов. Поэтому эти результаты могут быть использованы для выбора эффективной антигипертензивной терапии у пациентов с АГ и нарушениями мозгового кровообращения в анамнезе.

#### Литература

I. Staessen JA, Fagard R, Tibis L et al. Randomised double-blind comparison of placebo and active treatment for older patients with isolated systolic hypertension. Lancet 1997; 350: 757–64.

За дополнительной информацией обращайтесь на сайты:  
[www.ephros.com/eprosartan](http://www.ephros.com/eprosartan)  
[www.moses-study.com](http://www.moses-study.com)

\* Morbidity and mortality after Stroke – Eprosartan compared with nitrrendipin for Secondary prevention

Заболеваемость и смертность после инсульта – эпросартан в сравнении с нитрендипином для вторичной профилактики инсульта.

## Антагонист рецепторов аngiotensina II с двойным механизмом действия



- **блокада РААС и СНС**
- **эффективен при всех формах гипертонии**
- **простая дозировка  
1 таблетка x 1 раз  
в сутки**
- **прекрасная  
переносимость**



**SOLVAY  
PHARMA**

119991, Москва, ул. Вавилова, 24, этаж 5

тел.: (095) 411-6911

факс: (095) 411-6910

E-mail: [info@solvay-pharma.ru](mailto:info@solvay-pharma.ru)

[Http://www.solvay-pharma.ru](http://www.solvay-pharma.ru)

[Http://www.teveten.ru](http://www.teveten.ru)