

Оперативно

Хроніка ключових подій

Головне



Анонси

С 4 по 6 ноября в г. Брюсселе (Бельгия) будут проходить Европейский конгресс по ринитам и бронхиальной астме и 8-й симпозиум по экспериментальной ринологии и иммунологии носа (ERAM-SERIN-2010). Объединенный научный форум будет посвящен клиническим аспектам диагностики и терапии воспалительных заболеваний верхних и нижних отделов дыхательных путей. Основные темы заседания: генетика и патофизиология патологии органов дыхания, эпидемиологические особенности, инновационные терапевтические подходы.

Программа конференции на сайте: www.eaaci-eram-serin2010.com

Новости ВОЗ

10 октября – Всемирный день психического здоровья

В целях повышения осведомленности в отношении проблем психического здоровья ежегодно 10 октября отмечается Всемирный день психического здоровья. Этот день призывает к более открытому обсуждению психических расстройств, а также к стимулированию инвестирования в службы профилактики и лечения.

В этом году ко Всемирному дню психического здоровья ВОЗ опубликовала руководство mhGAP-IG.

14 октября – Всемирный день зрения

Ежегодно во второй четверг октября проводится Всемирный день зрения для привлечения глобального внимания к проблемам слепоты, нарушения зрения и реабилитации людей с нарушением зрения. В этом году основное внимание будет уделяться здоровью глаз и обеспечению равного доступа к медицинской помощи.

В проведении Всемирного дня зрения принимают участие все специалисты в области профилактики нарушения зрения и его восстановления. Этот день является также главным событием глобальной инициативы по профилактике слепоты «Видение 2020: право на зрение», созданной ВОЗ и Международным агентством по профилактике слепоты.

Официальный сайт ВОЗ: www.who.int

Новости FDA

Новое предупреждение по использованию контрастных препаратов, содержащих гадолиний

9 сентября Агентство по контролю качества продуктов питания и лекарственных средств США (FDA) потребовало от производителей внесения в инструкции по применению контрастных веществ на основе гадолиния новых предупреждений о риске развития редкого, но жизнеугрожающего состояния – нефрогенного системного фиброза (НСФ). Три из таких препаратов – Магневист®, Омнискан® и Оптимарк®, имеющие наибольший риск развития НСФ, – в дальнейшем будут противопоказаны пациентам с травмой почек или выраженным снижением функции почек. Перед назначением любого гадолинийсодержащего препарата пациента необходимо обследовать и оценить функциональное состояние почек.

Контрастные средства на основе гадолиния – это препараты для внутривенного применения, используемые для проведения магнитно-резонансного исследования. У некоторых пациентов с нарушениями функции почек после введения этих средств может возникнуть НСФ, который характеризуется чрезмерным образованием соединительной ткани в суставах, внутренних органах и может привести к смерти. Наибольшему риску подвержены пациенты с острым повреждением почек или хронической почечной недостаточностью.

FDA рекомендует:

- проводить лабораторные исследования перед введением данных препаратов пациентам, имеющим риск снижения функции почек;

- избегать использования контрастных средств, содержащих гадолиний, у пациентов с замедленным выведением препарата, за исключением тех случаев, когда исследование жизненно необходимо и требует контрастирования;

- обследовать пациента для выявления признаков и симптомов НСФ в тех случаях, когда данные препараты были назначены больным с острым повреждением или хроническими заболеваниями почек;

- вводить гадолинийсодержащие вещества не более 1 раза на протяжении обследования.

Ограничение применения препарата Авандия в связи с доказательствами повышения риска сердечно-сосудистых событий

23 сентября FDA сообщило о решении значительно ограничить применение препарата класса тиазолидинионов Авандия® (розиглитазона), прежде всего у пациентов с сахарным диабетом (СД) 2 типа, у которых можно контролировать уровень сахара в крови с помощью других препаратов. Это решение основывается на результатах последних исследований, согласно которым препарат увеличивает риск сердечно-сосудистых событий, таких как инфаркт миокарда и инсульт. Розиглитазон также выпускается в комбинации с метформином (под брендовым названием Авандамет®) и глимепиридом (Авандарил®).

FDA требует от компании-производителя препарата Авандия® (GlaxoSmithKline) запустить программу ограничения доступа к этому средству.

Кроме того, FDA также приостанавливает клиническое исследование TIDE, в рамках которого проводилось сравнение Авандии с препаратом Актос и другими противодиабетическими средствами. Дополнительное решение FDA примет после получения результатов независимого повторного анализа исследования RECORD, изучавшего кардиоваскулярную безопасность Авандии по сравнению со стандартной терапией СД.

FDA одобрило использование пралидоксима хлорида для лечения отравлений химическими веществами у детей

9 сентября FDA одобрило применение препарата Протопам® (пралидоксима хлорид) для лечения отравления фосфорорганическими пестицидами и другими нейротропными химическими веществами у детей. Препарат можно применять как внутривенно, так и внутримышечно.

Протопам был одобрен FDA в 1964 г. для лечения отравлений различными химическими веществами у взрослых. Препарат является реактиватором фермента ацетилхолинэстеразы и антидотом фосфорорганических соединений, замедляет поступление вещества к нервным окончаниям. Применялся для лечения отравления у детей в чрезвычайных ситуациях.

Отравление фосфорорганическими пестицидами и другими нейротропными химическими веществами сопровождается различными симптомами – от насморка, слезоточивости и рвоты до серьезных нарушений, таких как затрудненное дыхание и судороги. При использовании Протопама возможны такие нежелательные явления: нарушение зрения, диплопия, головокружение, головная боль, сонливость, тошнота, затрудненное дыхание, тахикардия и повышение артериального давления.

Официальный сайт FDA: www.fda.gov

Новости NICE

Руководство NICE по использованию пегинтерферона α и рибавирина

В сентябре этого года на сайте Национального института здоровья и качества медицинской помощи Великобритании (NICE) было опубликовано руководство по использованию пегинтерферона α и рибавирина у пациентов с хроническим гепатитом С. This guidance should be read in conjunction with the following NICE guidance: NICE technology appraisal guidance 75 (TA75) 'Interferon alfa (pegylated and non-pegylated) and ribavirin for the treatment of chronic hepatitis C' (which covers moderate to severe hepatitis C) NICE technology apprai... NICE рекомендует использование пегинтерферона α (2a или 2b) в комбинации с рибавирином для терапии хронического гепатита С у таких категорий пациентов:

- больных, ранее леченных пегинтерфероном α (2a или 2b) в комбинации с рибавирином, или лиц, получавших монотерапию пегинтерфероном α , у которых после улучшения наступила реактивация вируса;

- ВИЧ-инфицированных больных.

NICE также рекомендует короткие курсы терапии пегинтерфероном α (2a или 2b) в комбинации с рибавирином для терапии гепатита С у пациентов, у которых отмечалось значительное улучшение состояния в течение 4 нед терапии.

Полное содержание руководства представлено на официальном сайте NICE: <http://www.nice.org.uk/>

Подготовила **Ольга Татаренко**

Р.П. МОЗ України № UA/4179/02/02,
№ UA/4179/01/02 від 07.02.2006

α – ліпоєва кислота

еспа-ліпон

Гепатити
Інтоксикації (гострі та хронічні)
Полінейропатії

www.esparma.com.ua

Оперативно Хроніка ключових подій Головне



Календарь событий

С 12 по 14 сентября в г. Филадельфии (США) проходил 15-й ежегодный форум Американского общества ядерной кардиологии (ASNC-2010), на котором были представлены результаты последних исследований в области кардиологии. В одном из таких исследований с участием 2,3 тыс. пациентов было показано, что выраженное нарушение функции почек оказывает влияние на гемодинамический ответ у больных, у которых при проведении стресс-тестов для определения перфузионных нарушений миокарда используют вазодилататоры, в частности регаденосон (Lexiscan®).

В другом многоцентровом плацебо контролируемом рандомизированном исследовании было обнаружено, что регаденосон безопасен у пациентов с БА и хронической обструктивной болезнью легких (ХОБЛ). Результаты обследования около 600 пациентов показали, что бронхострикция, определяемая как уменьшение объема форсированного выдоха за 1-ю секунду (ОФВ₁) более чем на 15%, в течение 2 ч после введения регаденосона наблюдалась реже, чем после введения плацебо, как у больных БА (1,1% в группе регаденосона против 2,9% в группе плацебо), так и у пациентов с ХОБЛ (4,2 против 5,4% соответственно). Это свидетельствует о том, что при проведении стресс-тестов у лиц с нарушением функции легких может использоваться регаденосон.

Подробная информация по адресу: <http://www.asnc.org/asnc2010/>

С 20 по 24 сентября в г. Стокгольме (Швеция) проходил 46-й ежегодный конгресс Европейской ассоциации по изучению сахарного диабета (СД) (EASD-2010), объединивший более 14 тыс. эндокринологов и представителей фармацевтической индустрии со всего мира. На форуме подчеркивалась важная роль ранней многокомпонентной терапии СД 2 типа, эффективность которой была продемонстрирована в исследовании ADDITION.

На конгрессе также были представлены результаты исследования T-Emerge-2 с участием 1150 пациентов с СД 2 типа, терапия метформином у которых была

неэффективной. Было показано, что у таких больных применение инновационного препарата – аналога человеческого глюкагоноподобного пептида-1 (GLP-1) таспоглутида – в течение 6 мес эффективнее снижает уровень гликозилированного гемоглобина, чем терапия эксенатидом, однако чаще сопровождается побочными явлениями со стороны желудочно-кишечного тракта. Более половины больных, которые получали высокие дозы таспоглутида, по сравнению с 30% пациентов в группе эксенатида отмечали появление тошноты.

Важной частью образовательной программы стало обсуждение вопросов терапии и диагностики осложнений СД, в частности патологии костной ткани и почечных нарушений. Было показано, что новый препарат для лечения СД – ингибитор дипептидилпептидазы-4 (DPP-4) линаглиптин (Ondero®) – может применяться у пациентов с заболеваниями почек. В исследовании III фазы у пациентов, которые не получали метформин в силу нежелательного влияния данного препарата на функцию почек, линаглиптин достоверно снижал уровень гликозилированного гемоглобина и глюкозы крови. Во втором исследовании было показано, что нарушение функции почек не является показанием к коррекции дозы данного препарата. На сегодняшний день линаглиптин – это единственный представитель класса ингибиторов DPP-4, который не выводится почками.

Подробную информацию можно получить на официальном сайте конференции: www.easd2010.com

Анонсы

С 23 по 27 октября в г. Барселоне (Испания) будет проводиться 18-я Европейская гастроэнтерологическая неделя Объединенной европейской гастроэнтерологической федерации (UEGF). UEGF была создана в 1988 г. с целью внедрения стандартов диагностики и лечения заболеваний желудочно-кишечного тракта, координации деятельности входящих в федерацию профессиональных и научных сообществ, а также проведения последипломных образовательных тренингов для специалистов. Начиная с 1992 г. ежегодно проводится итоговый форум – Европейская гастроэнтерологическая неделя, – который сегодня считается одним из наиболее значимых событий в области гастроэнтерологии. Обширная программа форума будет включать пленарные сессии, симпозиумы и образовательные тренинги для гастроэнтерологов.

Дополнительная информация по адресу: <http://uegw10.uegf.org/>

С 28 по 30 октября в г. Ницце (Франция) будет проходить 2-й Международный конгресс, посвященный терапии головной боли и мигрени (EHMTIC-2010). Конгресс проводится при поддержке Европейской федерации головной боли и предоставляет возможность получить информацию о последних исследованиях и разработках в терапии мигрени, а также обменяться опытом с ведущими мировыми специалистами в этой области медицины.

Подробная информация по адресу: <http://www2.kenes.com/ehmtic/Pages/Home.aspx>

Подготовила **Ольга Татаренко**