

РОССИЙСКАЯ АКАДЕМИЯ МЕДИЦИНСКИХ НАУК
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПЕРВАЯ МЕЖДУНАРОДНАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ
«КЛИНИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»
20-22 ноября 2001 г.
Москва, Россия

FIRST INTERNATIONAL CONFERENCE
«CLINICAL TRIALS in RUSSIA»
20-22 November 2001
Moscow, Russia

ТЕЗИСЫ НАУЧНЫХ РАБОТ

ABSTRACTS

Организатор конференции:
Общественный благотворительный фонд поддержки здравоохранения «Здоровье»

Генеральный спонсор конференции:
Санофи-Синтелабо

Спонсоры конференции:
Эли Лилли,
Фармацевтическая Группа Сервье,
Фармация,
Берингер Ингельхайм Фарма ГмбХ,
СРР Институт



ПантоПроект

РЕАФАРМ, Москва 2001 г.

КОРРЕКЦИЯ ЛИПИДНОГО СОСТАВА КРОВИ БИТОХОЛОМ¹ У БОЛЬНЫХ С АРТЕРИАЛЬНОЙ ГИПЕРТЕНЗИЕЙ

Я.С. Гольберг, В.Г. Абраменко, И.А. Вильгельм, А.Ю. Лукина
*Алтайский государственный медицинский университет
Алтайский краевой кардиологический диспансер, г. Барнаул*

Целью нашего исследования явилось изучение влияния биологически активной добавки «Битохол» (препарата, включающего пантогематоген, никотиновую и аскорбиновую кислоты) на липидный состав крови больных с артериальной гипертензией в сочетании с гиперхолестеринемией.

Материалы и методы: Обследованы 30 больных в возрасте от 40 до 59 лет, из них 20 мужчин и 10 женщин, 8 больных имели артериальную гипертензию - I степени, 15 - II степени, 7 - III степени.

Все больные на фоне гипотензивной терапии принимали «Битохол» в дозе 200 мг 2 раза в день в течение 3 недель. Контрольная группа составляла 20 больных артериальной гипертензией, получавших традиционную терапию.

В сыворотке крови определяли содержание общего холестерина (ХС), триглицеридов (Тг), ХС липопротеидов высокой плотности (ЛПВП) по стандартным методикам. Содержание С липопротеидов низкой плотности (ЛПНП) высчитывали по формуле предложенной Friedwald et-al., и рассчитывали индекс атерогенности (ИА). Контроль за состоянием липидного состава крови осуществлялся через 1 и 3 месяца с начала приема препарата.

Результаты: В группе больных, получавших «Битохол», через 1 месяц наблюдалось достоверное снижение общего ХС у 60% обследуемых, Тг - у 53%, ИА - у 53%. Уровень снижения общего холестерина составил 14,8%, триглицеридов - 36,5%.

Эти изменения липидного состава крови сохранялись и через 3 месяца. Снижение эффективности гипотензивной терапии в период применения «Битохола» не установлено. В контрольной группе у больных после лечения существенных изменений липидного спектра крови не отмечалось.

Выводы: таким образом, «Битохол» способствует коррекции липидного состава крови у больных артериальной гипертензией и может быть рекомендован данным больным.

ПантоПроект

¹ Препарат «Гемахол», производимый в настоящее время ООО «Пантопроект», был первоначально зарегистрирован и проходил клинические испытания под рабочим названием «Битохол». Данный препарат выпускался под названием «Битохол» до июня 2003 года. Переименование препарата связано с регистрацией торгового знака «Гемахол».