

Виктоза® (лираглутид): на съезде ADA представлены данные новых исследований

На 71-м ежегодном научном съезде Ассоциации американских диабетологов (American Diabetes Association – ADA) компания Novo Nordisk A/S (Дания) представила результаты двух продленных исследований препарата **Victoza®/Виктоза®** (лираглутид)*. Они свидетельствуют о том, что применение этого лекарственного средства 1 раз в сутки в комбинации с метформином и/или препаратами сульфонилмочевины позволяет большему количеству пациентов достигнуть целевого уровня контроля гликемии по сравнению с другими сахароснижающими лекарствами, наиболее часто принимаемыми при сахарном диабете 2-го типа. В данных исследованиях также доказано, что при переводе пациентов с ситаглиптина на препарат **Victoza®** у пациентов отмечалось значительное снижение массы тела (Buse J. et al., 2011; Pratley R. et al., 2011).

Компания Novo Nordisk также представила данные об эффективности добавления инсулина **Levemir®/Левемир®** (инсулин детемир) к комбинации препарата **Victoza®** с метформином. Такая комбинация позволяет большему количеству пациентов достигать и поддерживать целевой уровень гликемии с низкой частотой эпизодов гипогликемии и уменьшением массы тела (Rosenstock J. et al., 2011).



Мэдс Крогсгор Томсен
(Mads Krogsgaard Thomsen),
вице-президент, ведущий на-
учный сотрудник Novo Nordisk

«Результаты этих исследований действительно впечатляют. Согласно представленным данным монотерапия препаратом **Victoza® позволяет у более 60% пациентов достигнуть целевых показателей контроля гликемии, рекомендованных ADA, а добавление к терапии инсулина **Levemir®** помогает большинству пациентов добиться цели лечения без повышения риска развития гипогликемии и увеличения массы тела – двух явлений, как правило, ассоциированных с применением инсулина»,** – заявил Мэдс Крогсгор Томсен (Mads Krogsgaard Thomsen), вице-президент и ведущий научный сотрудник Novo Nordisk.

Оба исследования были продленными рандомизированными открытыми сравнительными. Их цель – изучение эффективности и безопасности препарата **Victoza®** для введения 1 раз в сутки в дозе 1,2 мг или 1,8 мг и эксенатида в дозе 10 мкг 2 раза в сутки или ситаглиптина 100 мг в комбинации с метформином и/или препаратами сульфонилмочевины.

Для оценки безопасности и эффективности добавления инсулина **Levemir®** к комбинированной терапии препаратом **Victoza®** в дозе 1,8 мг с метформином на 38-й неделе применения пациенты были вовлечены в продленное рандомизированное открытое исследование. Во время этого испытания они в течение 12 недель принимали комбинацию **Victoza®** с метформином, затем на протяжении 26 недель пациенты, у которых был достигнут уровень $HbA_{1c} < 7\%$, продолжили лечение в качестве контрольной группы. Остальные больные были рандомизированы в 2 группы: группа тройной терапии получала препарат **Victoza®**, метформин и инсулин **Levemir®**; группа двойной терапии продолжила прием препарата **Victoza®** с метформином (Rosenstock J. et al., 2011).

Напомним, что препарат **Victoza®** является первым и единственным аналогом глюкагоноподобного пептида-1 (ГПП-1), который на 97% соответствует эндогенному человеческому ГПП-1. Аналогично естественному ГПП-1 **Victoza®** стимулирует высвобождение инсулина β -клетками только при высоком уровне глюкозы в крови. Благодаря такому глюкозозависимому действию при применении этого лекарственного средства отмечается низкая частота гипогликемий.

По состоянию на июнь 2011 г. **Victoza®** уже принимают пациенты в более чем 30 странах мира. В течение 2011–2012 гг. лекарственное средство **Victoza®** будет выведено на рынки других стран, что позволит большему количеству больных сахарным диабетом 2-го типа повысить контроль над этим заболеванием.

По материалам компании Novo Nordisk