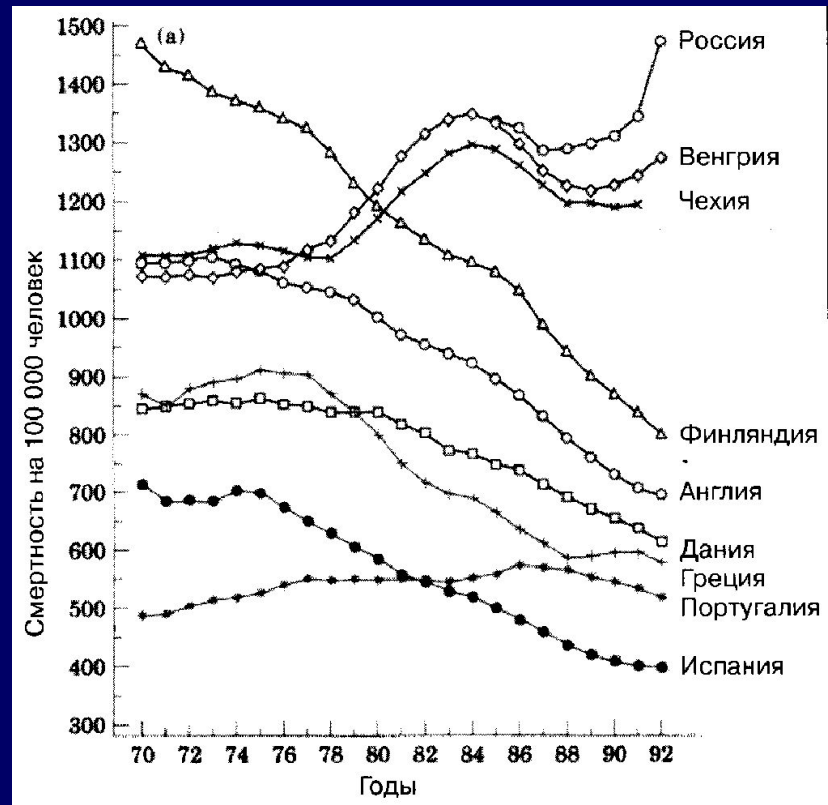
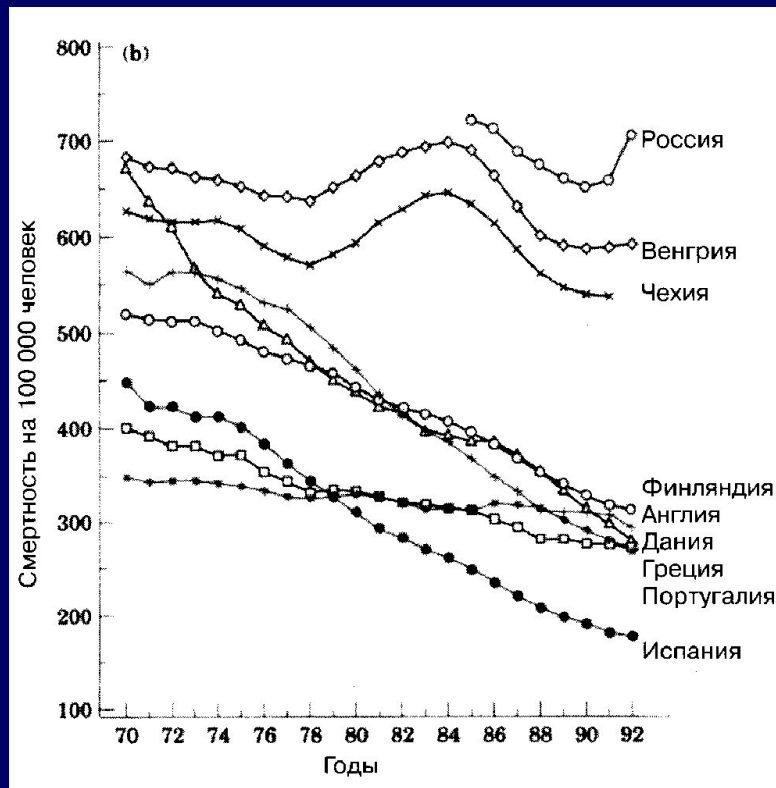


ОИМ. Что может дать
приемственность в терапии β -
блокаторами

Смертность от сердечно-сосудистых заболеваний у мужчин и женщин в возрасте 45-74 года.



Динамика сердечно-сосудистой смерти и нарушений мозгового кровообращения 2005-2006 гг

	2005	2006	
Сердечно-сосудистые смерти	625.5×10^3 +11.7	602.3×10^3 -23.2	= - 3.7%
Нарушения мозгового кровообращения	465.2×10^3 -3.8×10^3	433.62×10^3 -31×10^3	= - 6.8%

Критерии ОИМ

- **Один из перечисленных ниже критериев достаточен для диагноза ОИМ:**
- Типичное повышение и постепенное снижение (сердечные тропонины) или более быстрое повышение и снижение (МВ КФК) биохимических маркеров некроза миокарда в сочетании с одним из следующих признаков:
 - клиническая картина ОКС;**
 - появление патологических зубцов Q на ЭКГ;
 - изменения ЭКГ, указывающие на появление ишемии миокарда: возникновение подъема или депрессии сегмента ST, блокады ЛНПГ;**
 - появление признаков потери жизнеспособного миокарда или нарушений локальной сократимости при использовании методик, позволяющих визуализировать сердце.**
- Признаки ОИМ, выявленные при патологоанатомическом исследовании

Периодика инфаркта миокарда

- развивающийся ИМ – от 0 до 6 часов;
- ОИМ – от 6 часов до 7 суток;
- заживающий (рубцующийся) ИМ – от 7 до 28 суток;
- заживший ИМ – начиная с 29 суток.

Оценка риска смерти в стационаре по критериям группы TIMI

Фактор риска	Число баллов
Возраст ≥75 лет	3
Возраст 65-74 года	2
САД <100 мм рт.ст.	3
ЧСС >100 уд/мин	2
Класс по Killip II-IV	2
Подъемы сегмента ST передней локализации или блокада ЛНПГ	1
СД, АГ или стенокардия в анамнезе	1
Вес < 67 кг	1
Время начала лечения > 4 часов от появления симптомов	1

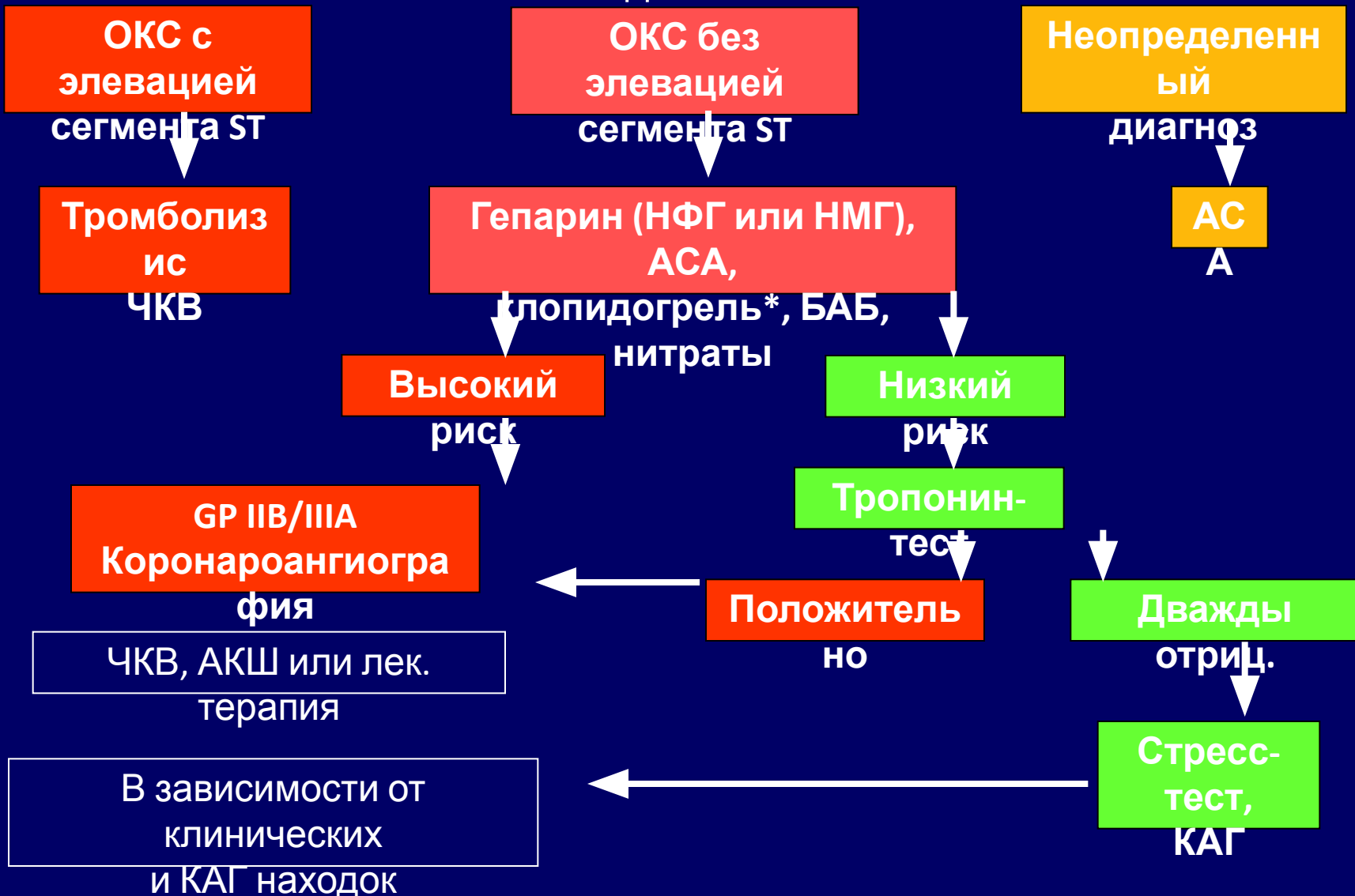
Оценка риска смерти в стационаре по критериям группы TIMI

Сумма баллов	Риск наступления летального исхода в ближайшие 30 суток*
0	0,8%
1	1,6%
2	2,2%
3	4,4%
4	7,3%
5	12,4%
6	16,1%
7	23,4%
8	26,8%
>8	35,9%

* - при условии проведения ТЛТ.

Подозрение на ОКС

Осмотр, анализы крови, ЭКГ в 12 отведений



Стартовая терапия

- Морфина гидрохлорид 1% - 1,0
- Кислородотерапия 2-8 л/мин
- *Нитраты*
 - 0,4 мг п/я (таблетки или ингаляция каждые 5 минут)
 - Инфузия 10 мкг/мин с последующим увеличением на 10-15 мкг/мин каждые 5-10 минут
- Аспирин 162-325 мг

ОКС с элевацией сегмента ST

Время =

миокард

Стратегия: Восстановить перфузию миокарда до
возникновения необратимых изменений:

механически

Чрескожная коронарная интервенция
(PCI)

- Чаще открывает артерии и спасает жизнь
- Недоступна широкому кругу больных
- Специально оснащенные центры
- Требует тренированных хирургов
- Промедления практически неизбежны
- В 4-5 раз дороже тромболизиса

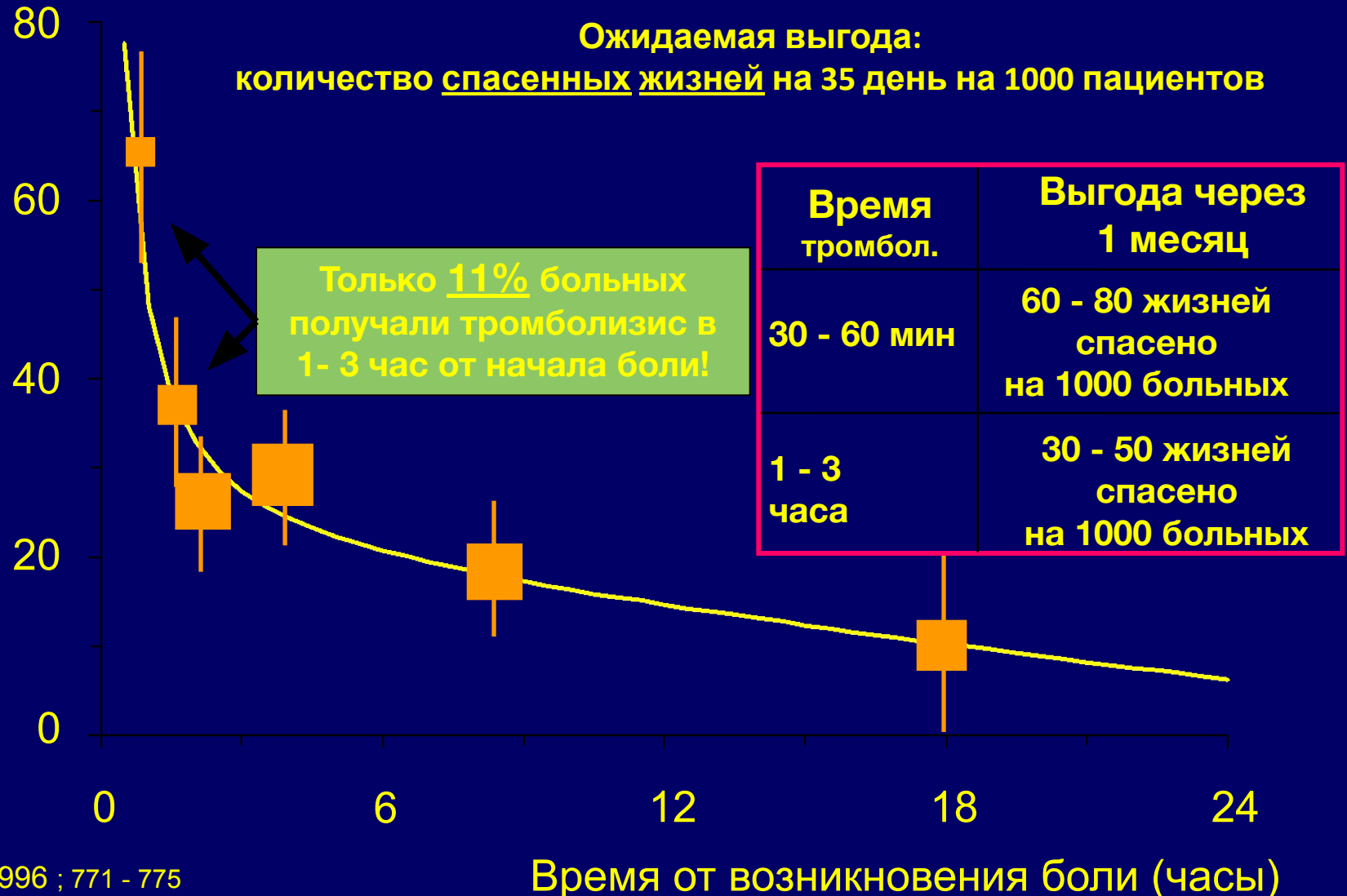
фармакологически

Тромболизис

- Открывает артерии и спасает жизнь
- Широко распространен и доступен
- В любом месте
- Любой медицинский работник
- Может быть введен уже через несколько минут после первого контакта с пациентом

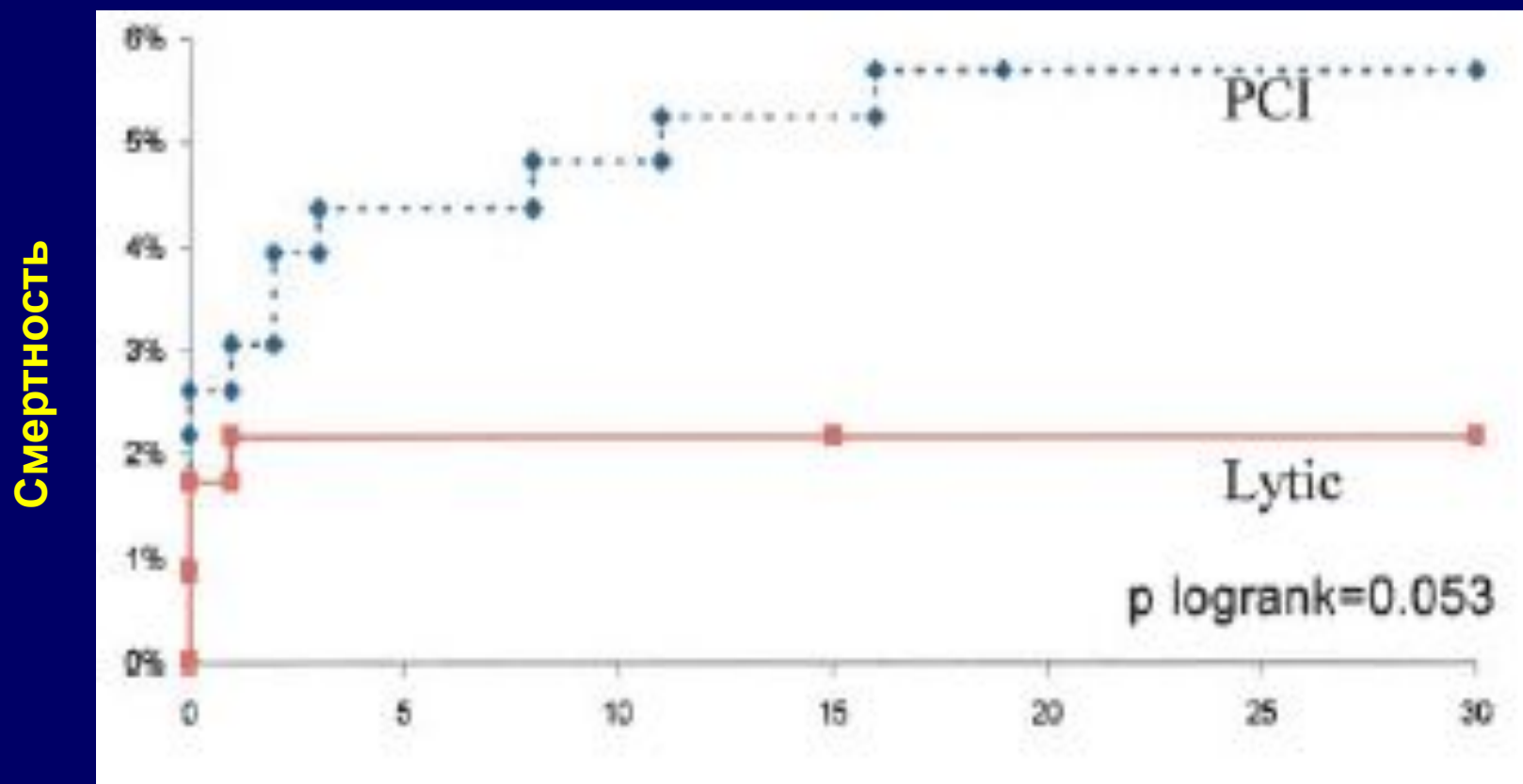
Летальность зависит от задержки времени « Возникновение боли – начало тромболизиса »

ERIC BOERSMA'S META-ANALYSIS (22 испытания с 1983 по 1993 г. – 50.246 больных)



Исследование CAPTIM

Задержка менее 2 часов

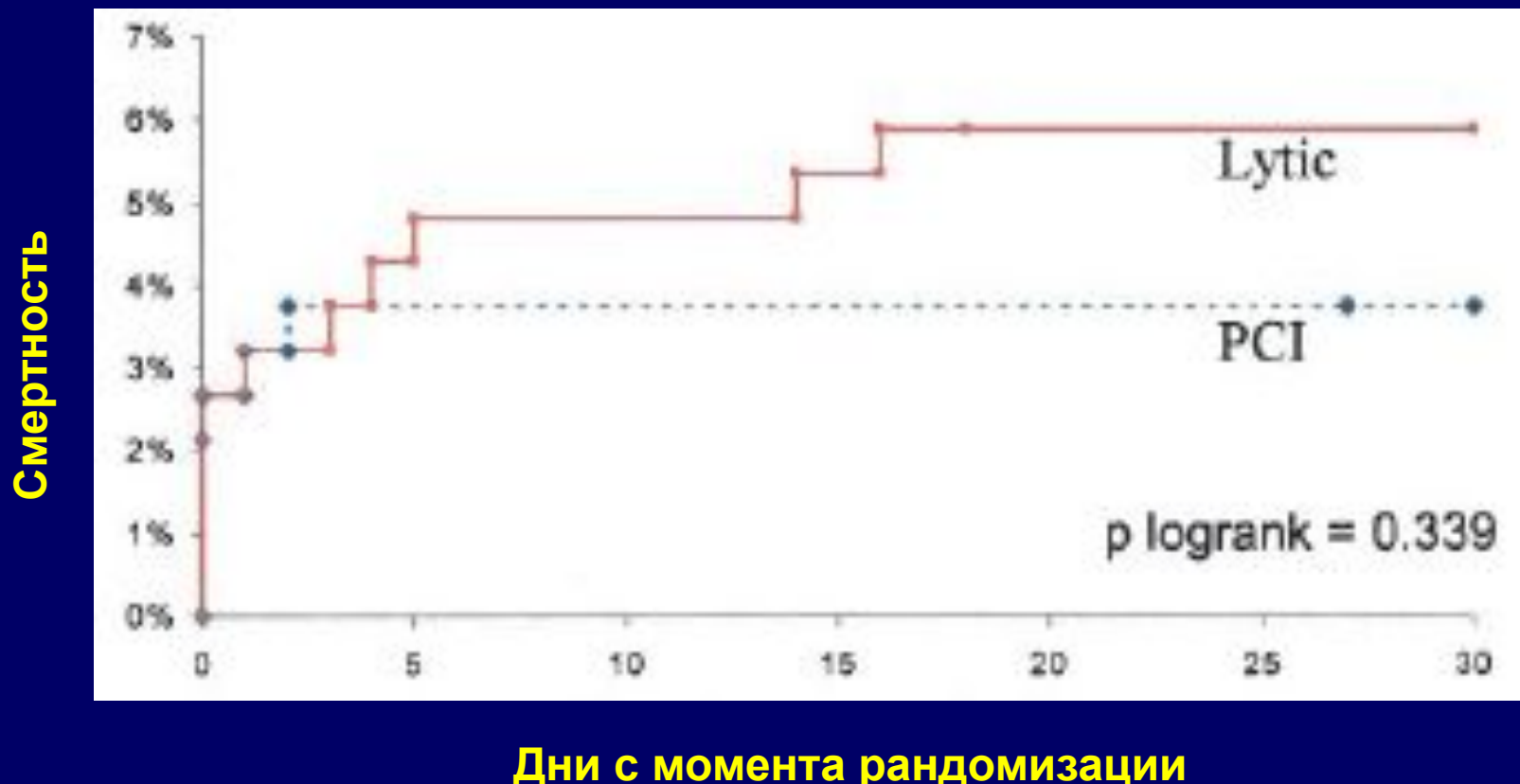


Дни с момента рандомизации
Circulation.

2003;108:2851-2856

Исследование CAPTIM

Задержка более 2 часов



Circulation.
2003;108:2851-2856

Профилактика ретромбоза

- НФГ болюс 60 МЕ/кг (max: 4.000 МЕ)
- НФГ инфузия 12 МЕ/кг (max: 1.000 МЕ / час)
- на протяжении 24 - 48 часов
- Целевое АЧТВ = 50-75 сек

Клопидогрель

- Назначается максимально рано, параллельно с аспирином
- Нагрузочная доза – 300 мг
- При планируемом коронарном вмешательстве – 600 мг
- Поддерживающая доза – 75 мг/сутки
- Длительность терапии
 - ТЛТ или отсутствие реперфузионной терапии – 4 недели
 - Коронарное вмешательство – до 1 года

Сопутствующая терапия

- Продолжить
 - Аспирин 75-162 мг в сутки
 - Нитраты – при болях
- Бета-блокаторы – всем с первых суток перорально при отсутствии противопоказаний. Возможно в/в введение в острой фазе
- иАПФ с первых суток особенно у пациентов с передним ИМ и сниженной ФВ
- Статины с первых суток

Сопутствующая терапия

- Введение «поляризующих смесей», содержащих в высокой концентрации глюкозу, калий и большие дозы инсулина, не оправдало себя также, как и применение антиоксидантов

Сопутствующая терапия

- Применение солей магния у больных без снижения его содержания в крови и пароксизмов ЖТ типа «пируэт» не оправдано

Раннее назначение иАПФ

	CONSENSUS-II	ISIS-4	GISSI-3	SMILE
Кол-во пациентов в группе активного лечения	3044	27422	9435	1556
Препарат, суточная доза	Эналаприлат в/в 1 мг за 2 часа; затем эналаприл с повышением дозы до 20 мг 2 раза в день	Каптоприл первая доза 6,25 мг с повышением дозы до 50 мг 2 раза в день	Лизиноприл первая доза 2,5-5 мг с повышением дозы до 10 мг 1 раз в день	Зофеноприл первая доза 7,5 мг, повтор через 12 часов, затем удвоение дозы до целевой 30 мг 2 раза в день
Длительность исследования	41–180 дней	28 дней	42 дня	42 дня
Пациенты	ОИМ	ОИМ(8 часов)	ОИМ	ОИМ, передняя локализация
Тромболизис	у 56% больных	у 68% больных	у 70% больных	не проводился
Возраст, годы	в среднем 66	72% ниже 70	70 или ниже у 73%	в среднем 64
Мужской пол	73%	74%	78%	73%
Гипотония НЯ	25% (в контроле 10%)	21% (в контроле 10%)	21% (в контроле 10%)	17% (в контроле 9%)
Изменения риска смерти	10% повышение риска смерти	9% снижение риска смерти (p=0.04) ПИМ+ХСН+Пов ИМ	12% снижение риска смерти через 6 недель (p=0.03) Преим при СД	29% снижение риска смерти (p=0.011)

Титрование дозы исследуемого препарата



КАПТОПРИЛ x 3

I ступень



II ступень



III ступень



IV ступень



Кап 6,25 мг

Кап 12,5 мг

Кап 25 мг

Кап 50 мг (x 3)

ВАЛСАРТАН x 2

Вал 20 мг

Вал 40 мг

Вал 80 мг

Вал 160 мг (x 2)

Кап 6,25 мг

Вал 20 мг

Кап 12,5 мг

Вал 20 мг

Кап 25 мг

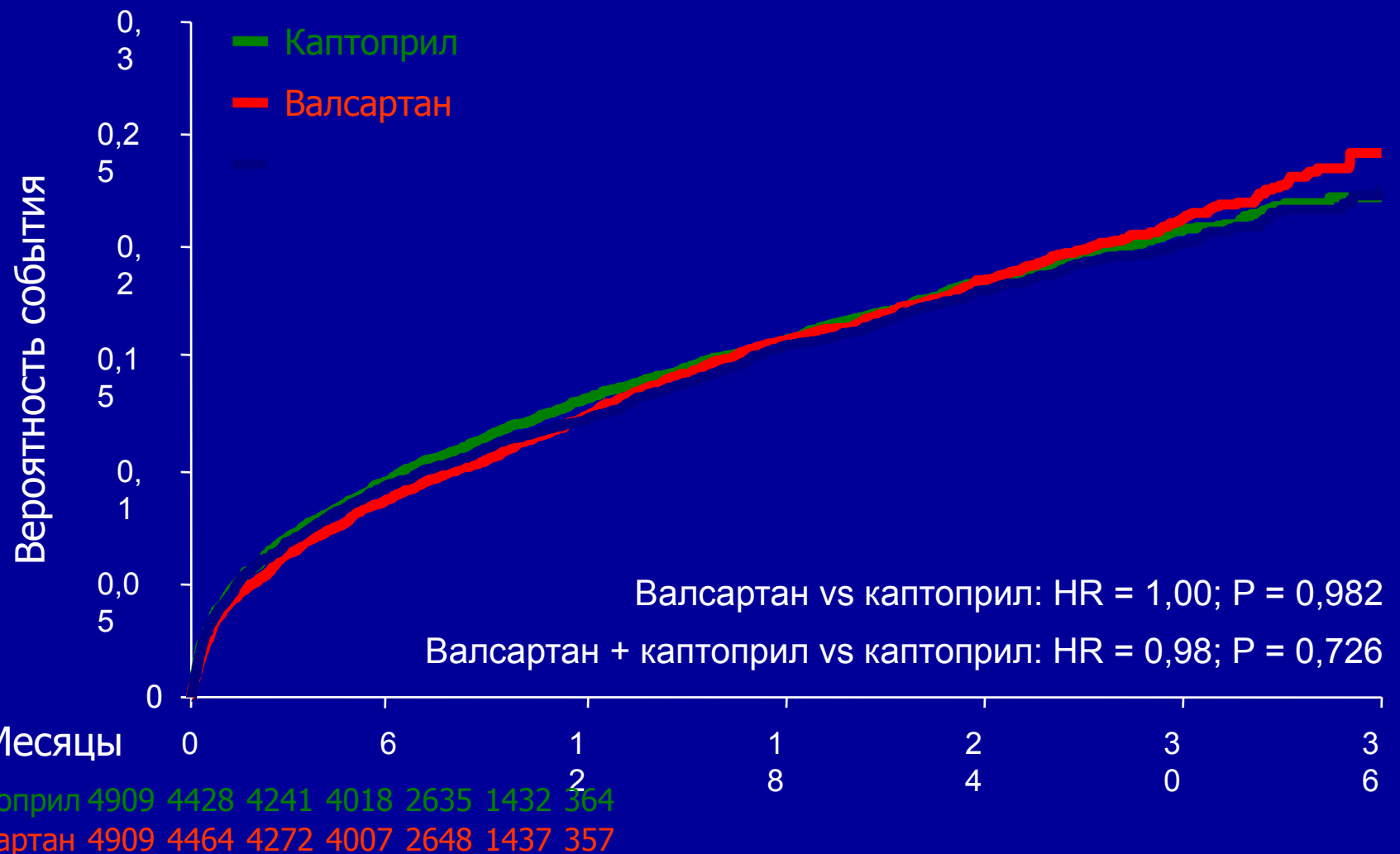
Вал 40 мг

Кап 50 мг (x 3)

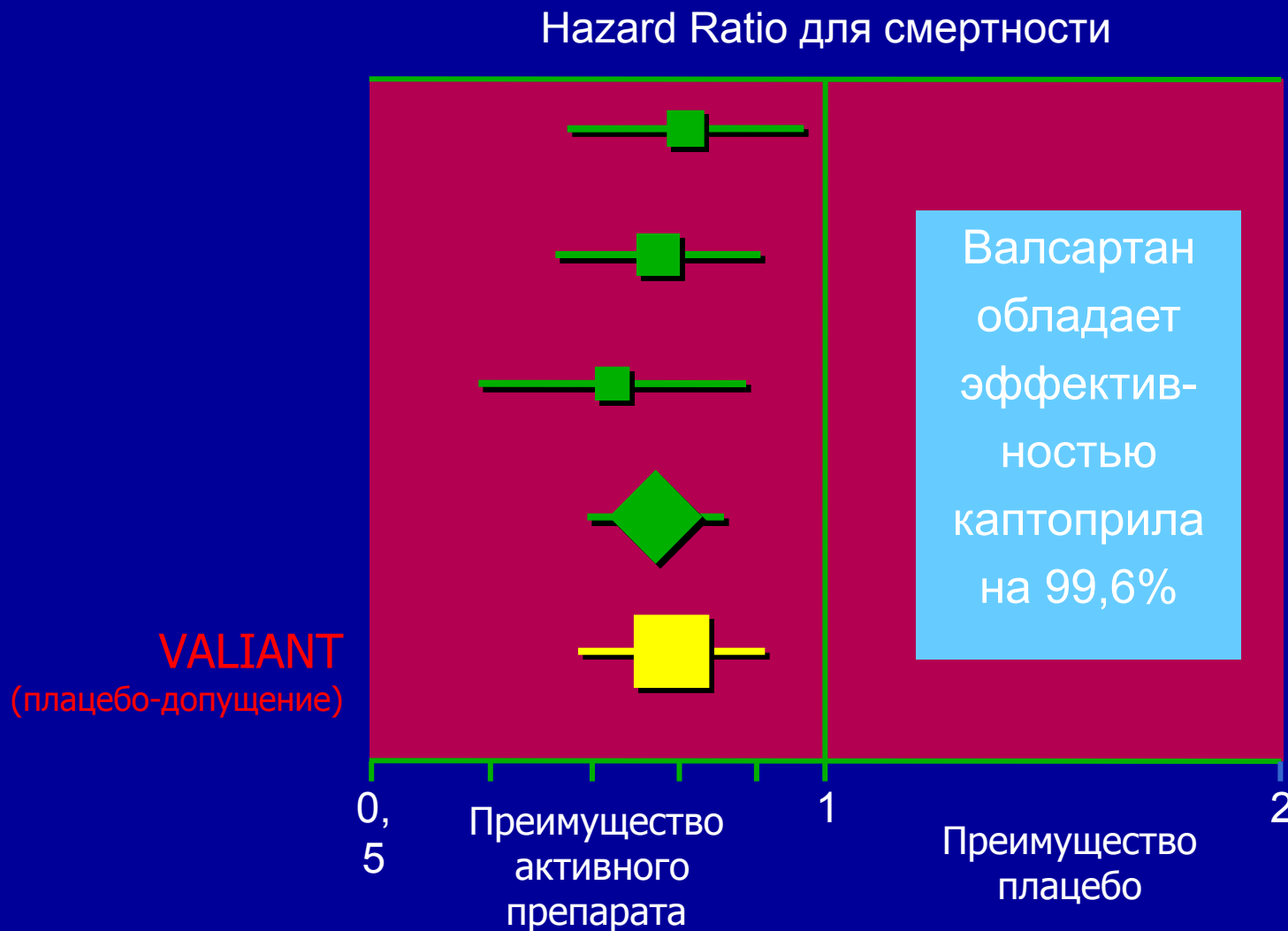
Вал 80 мг (x 2)

Цель к концу 3-го месяца

Случаи смерти по любой причине

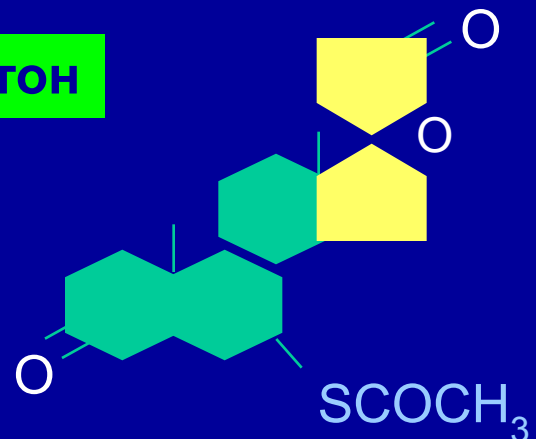


Снижение смертности: результаты исследований SAVE, TRACE, AIRE и VALIANT

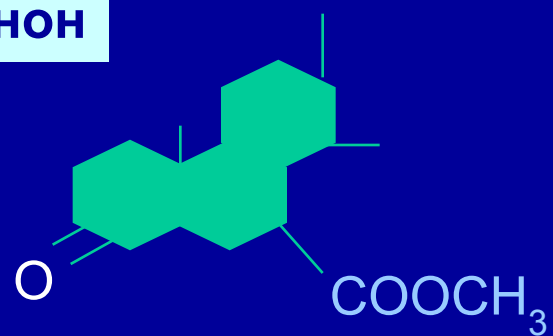


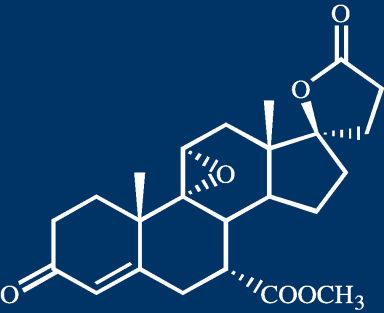
Анtagонисты альдостерона

Спиронолактон



Эplerенон

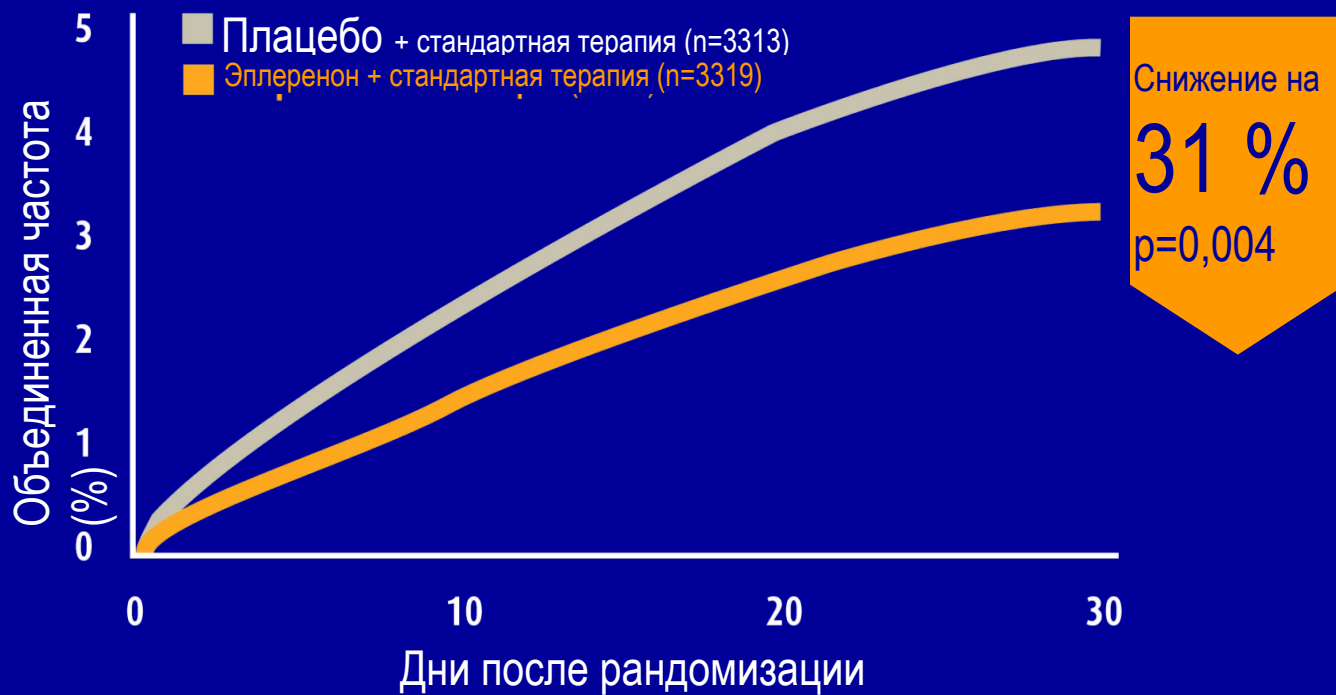




Эплеренон

- **селективный антагонист рецепторов альдостерона**
- Минимальная аффинность к прогестероновым и андрогенным рецепторам
- Предотвращают активацию минералокортикоидных рецепторов нормальным уровнем кортизола, действующего через нарушение межклеточных окислительно-восстановительных реакций, поражение тканей и генерацию активных радикалов кислорода¹
- Метаболизируется преимущественно в печени до неактивных метаболитов
- $t \frac{1}{2} = 3-5 \text{ h}$
- 67% выводится с мочой

Дополнительный анализ в исследовании EPHESUS™ через 30 дней: Достоверное снижение общей смертности



ДОЗА эплеренона ПЕРВЫЕ 4 НЕДЕЛИ – 25 мг/сут

Противопоказания к применению бета-блокаторов

Абсолютные:

1. Синдром слабости синусового узла
2. А-В блокада II-III степени
3. Кардиогенный шок
4. Killip IV
5. Выраженные обструктивные заболевания легких

Относительные:

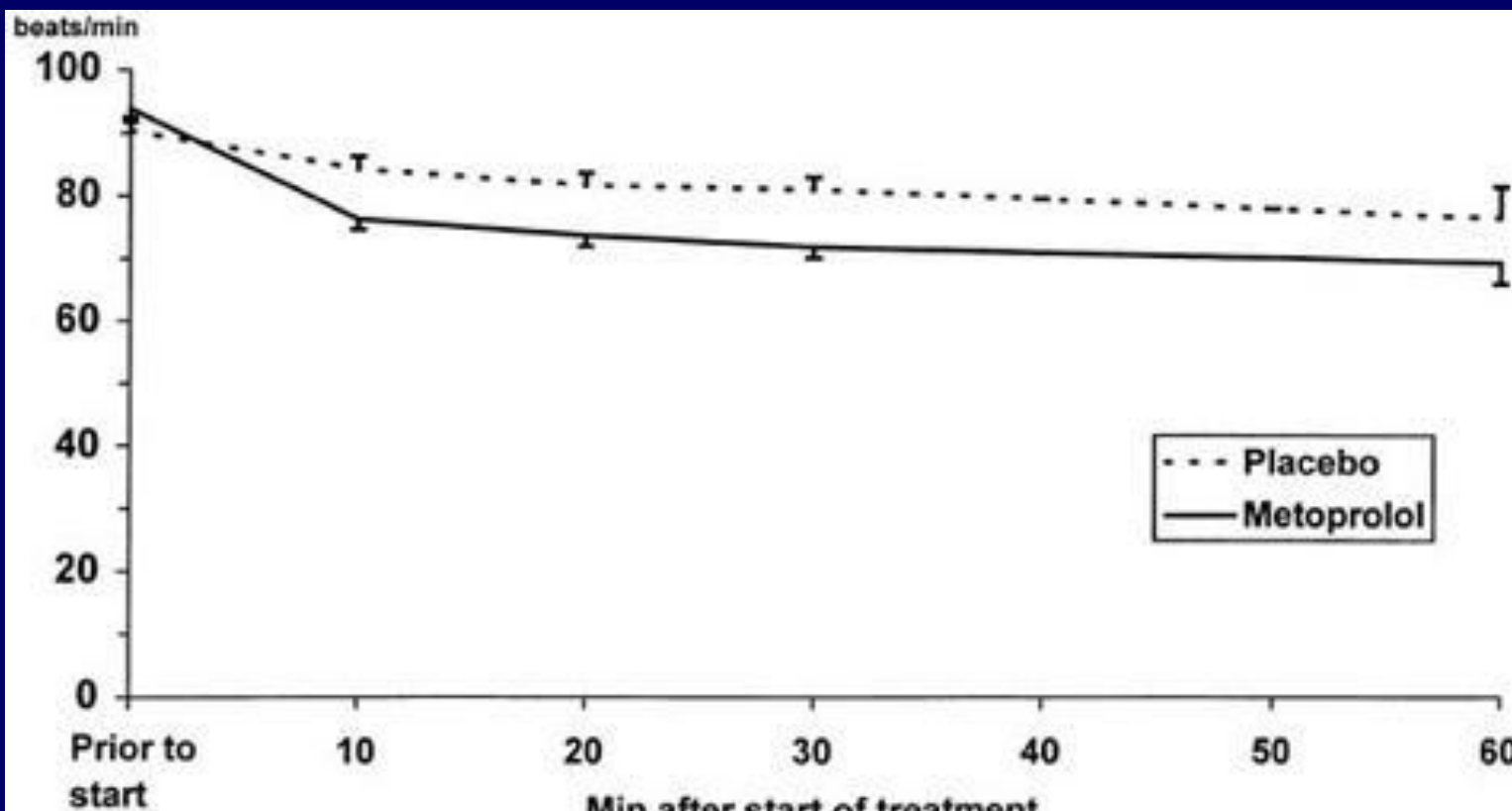
6. Брадикардия менее 60 ударов в минуту.
7. Систолическое АД менее 100 mmHg.

Фармакокинетика внутривенного метопролола*

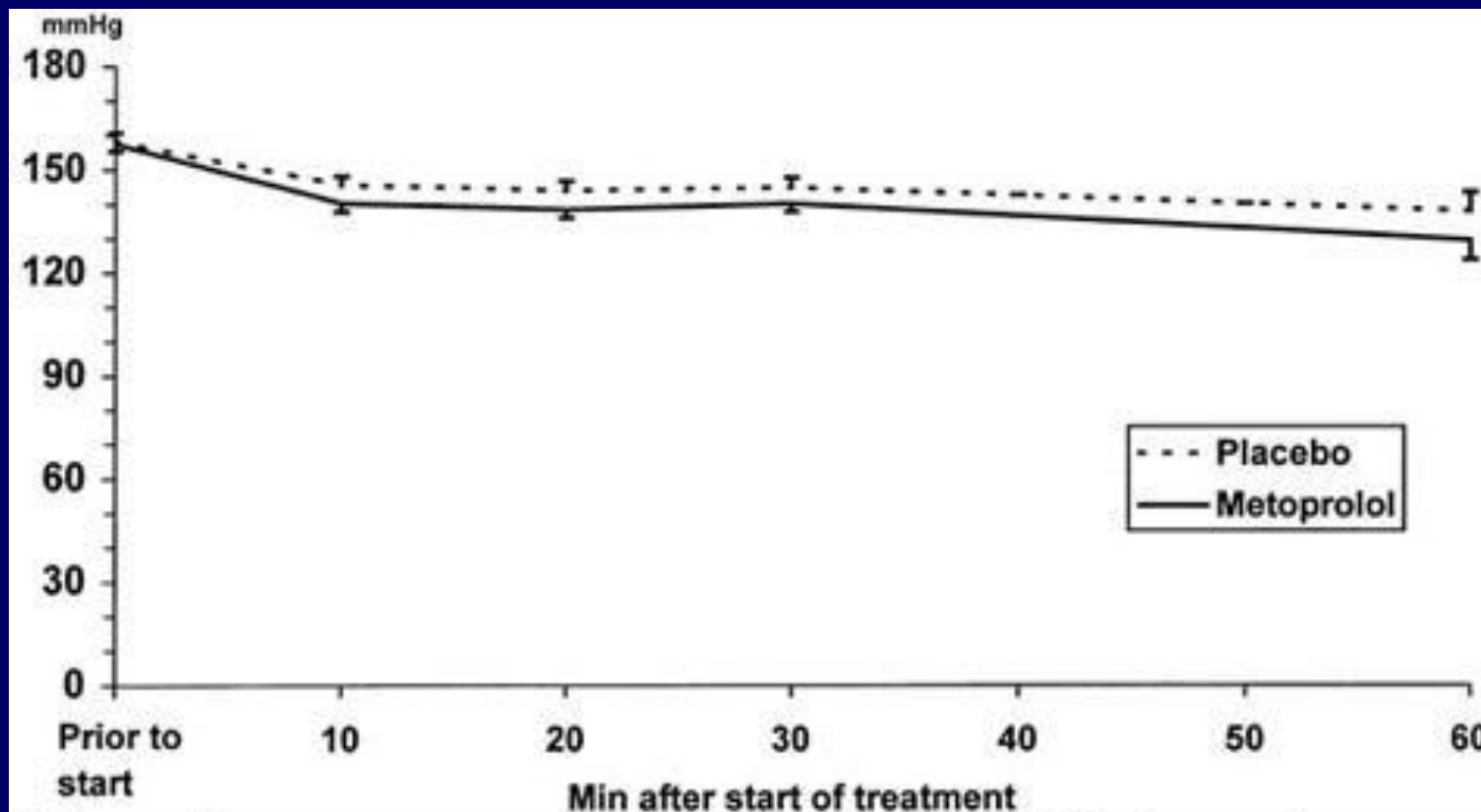
- При инфузии в течение 10 мин максимальное действие отмечается на 20-й минуте
- Эквивалентные дозы при пероральном приеме и внутривенном введении составляют 2,5:1
- Почечная недостаточность не требует коррекции дозы

* - Инструкция по применению препарата

Действие ВВ метопролола на частоту сердечных сокращений при остром инфаркте миокарда



Действие ВВ метопролола на систолическое артериальное давление при остром инфаркте миокарда



Предпосылки для назначения β-адреноблокаторов в остром периоде инфаркта миокарда

- Уменьшают потребность миокарда в кислороде
- Защищают миокард от избытка катехоламинов
- Перераспределяют кровоток от эпикардиальных к субэндокардиальным отделам

Предпосылки для назначения β-адреноблокаторов в остром периоде инфаркта миокарда

- Снижают частоту развития желудочковых аритмий, возможно повышают порог фибрилляции
- Снижают частоту возникновения разрывов миокарда
- Снижают частоту развития повторной ишемии и распространение зоны некроза

Основные доказательства пользы применения внутривенного введения бета-адреноблокаторов

Преимущества ранней (<24 ч) бетаблокады при остром инфаркте миокарда

До тромболитиков

- Göteborg trial (метопролол)
- MIAMI trial (метопролол)
- ISIS-1 trial (атенолол)

После тромболитиков

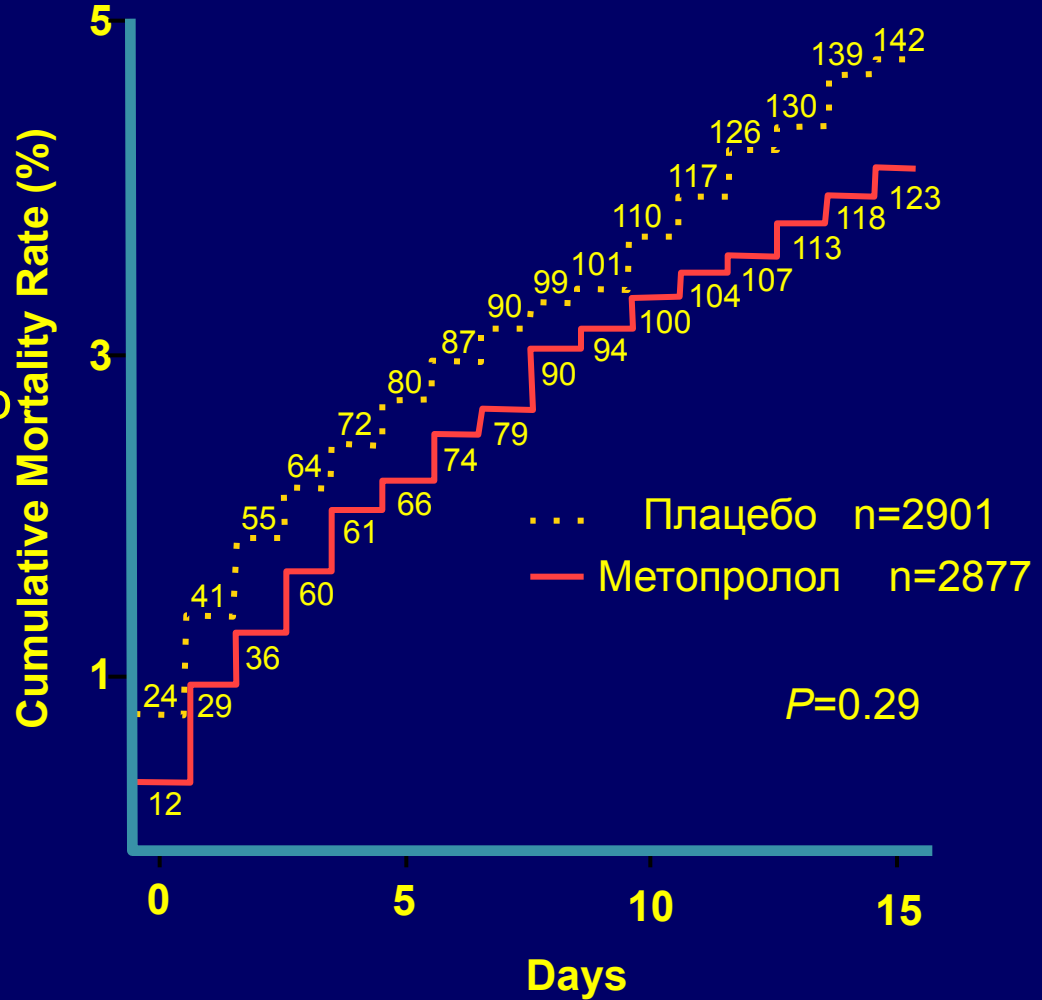
- TIMI II B trial (метопролол)

Исследование MIAMI (Metoprolol In Acute Myocardial Infarction)

- Рандомизированное двойное-слепое плацебо-контролируемое исследование 5778 б-ных с подозрением на ИМ
- Исследовали: Действие метопролола на общую смертность в течение 15 дней после развития возможного ИМ
- ВВ метопролол против плацебо Таблетированный метопролол (100 mg x 2 рд) до 15 дня
- Критерии исключения
 - Левожелудочковая недостаточность
 - ЧСС ≤65 уд в мин
 - Сист АД ≤105 mm Hg
 - Текущая терапия бетаблокаторами или антагонистами кальция

Исследование MIAMI (Metoprolol In Acute Myocardial Infarction)

- 13% снижение смертности, $P=0.29$ (NS)
 - 142 смерти в гр плацебо
 - 123 смерти в гр метопролола



Исследование MIAMI

Общая смертность в зависимости от риска

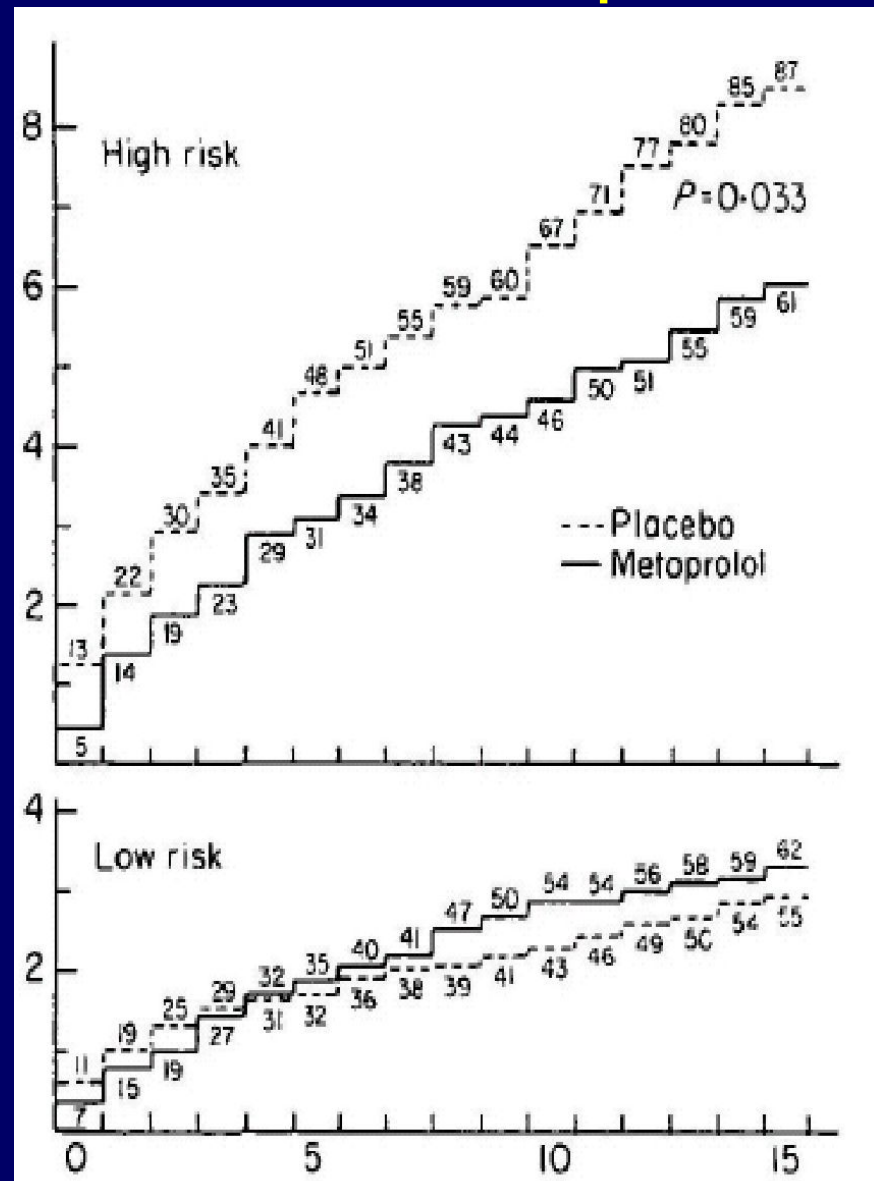
Высокий риск (>2 фр)

возраст > 60, изм ЭКГ,
инфаркт в анамнезе,
диабет, СН, АГ

p=0,033

Низкий риск (0-2 фр)

НД

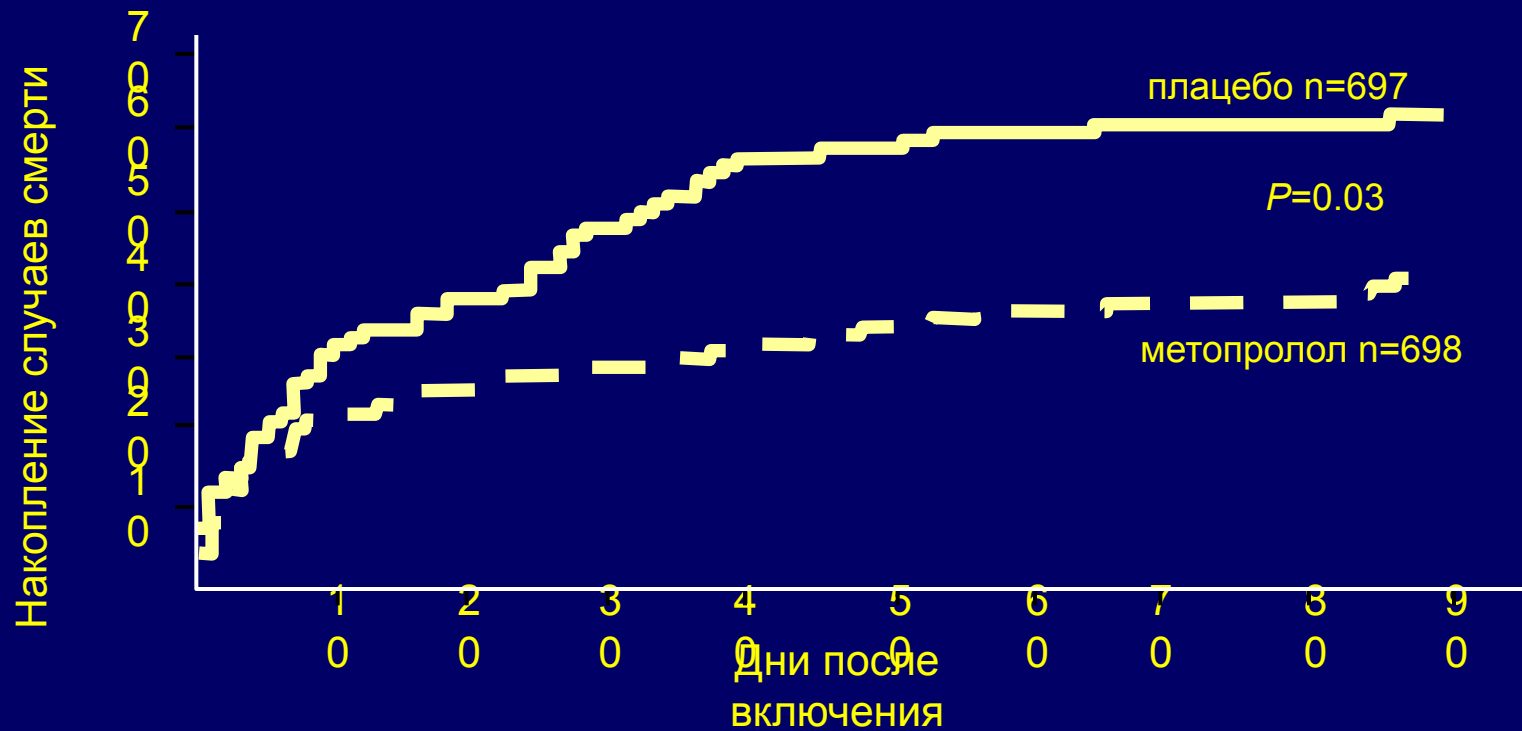


Гётеборгское исследование метопролола

- 1395 пациента с подозрением на острый Инфаркт Миокарда
 - 697 пациентов – принимали плацебо
 - 698 пациентов – принимали метопролол
 - быстрой инъекцией 5 мг интравенозно с 2-минутным интервалом (итого 15 мг)**
 - + через 15 мин 50 мг per os
 - + 50 мг per os через каждые 6 часов в течение 48 часов
 - + далее 100 мг per os каждые 12 часов
- 90 дней
- Двойное слепое исследование

Göteborg Metoprolol Trial

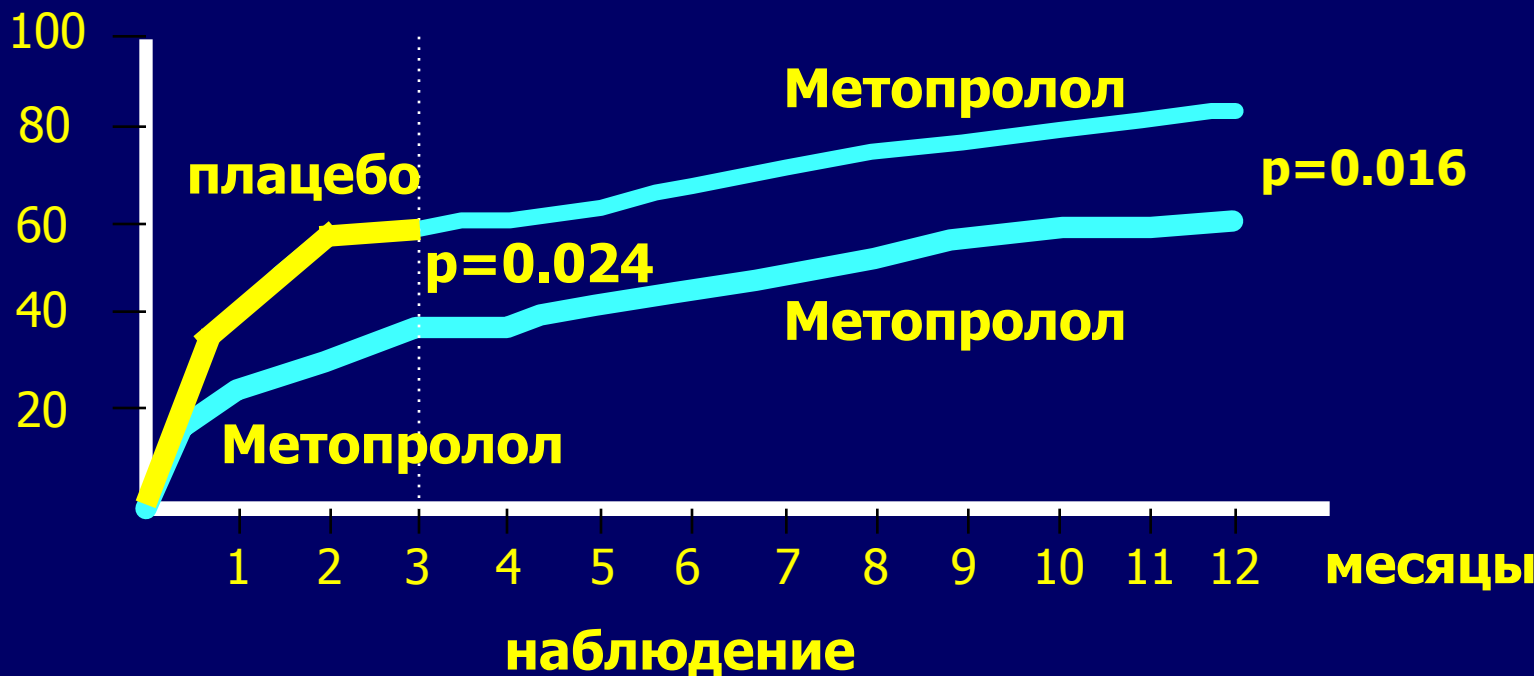
- 36% снижение смертности за 3 мес
- 62 смерти в группе плацебо
- 40 смертей в группе метопролола



Hjalmarson A et al. *Lancet*. 1981;2:823-827.

Göteborg Metoprolol Trial: различия в выживаемости сохраняются 12 мес

Суммарное количество
смертельных исходов



Hjalmarson Å et al. Circulation 1983;67 (Suppl 1):1-26-32.

Применение бета-адреноблокаторов при ОИМ у больных после тромболизиса

Исследование TIMI-IIb

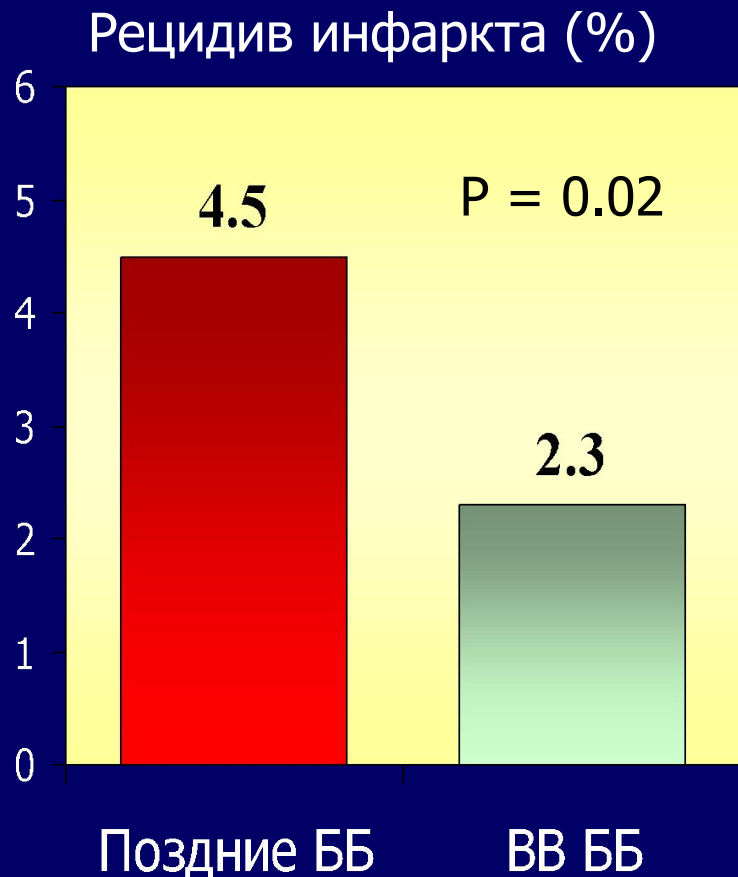
(Thrombolysis In Myocardial Infarction)

- Рандомизированное двойное слепое с использованием плацебо исследование rt-PA n= 1390
- Рандомизация в группу метопролола- 15 mg вв, затем пероральный метопролол против позднего назначения метопролола per os на 6-й день
- Исследовали:
 - Действие метопролола на ФВ ЛЖ
 - Смертность на 42 день
 - Рецидив ишемии и новобранный инфаркт

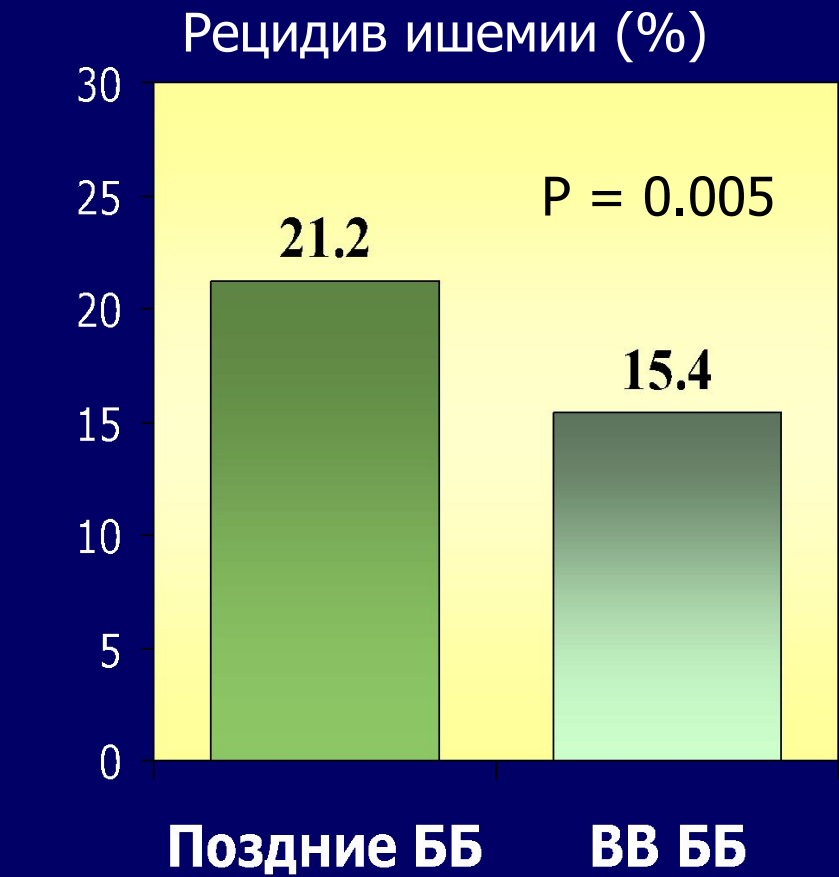
The TIMI Study Group. N Engl J Med 1989;320:618-27.

Исследование TIMI IIB

Внутривенная бета-блокада после тромболизиса

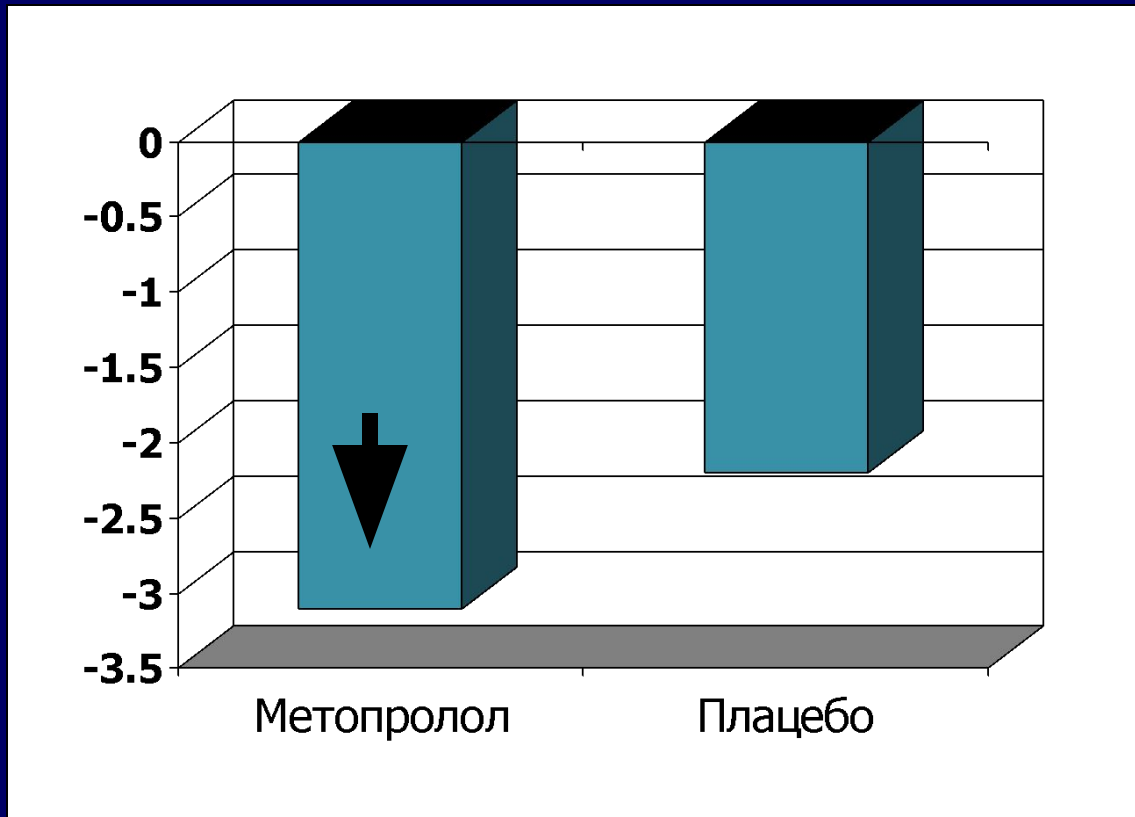


n=1390



Roberts et al. Circulation 1991;83:422-37.

Внутривенное применение метопролола *уменьшает интенсивность боли* при инфаркте миокарда



P=0,02

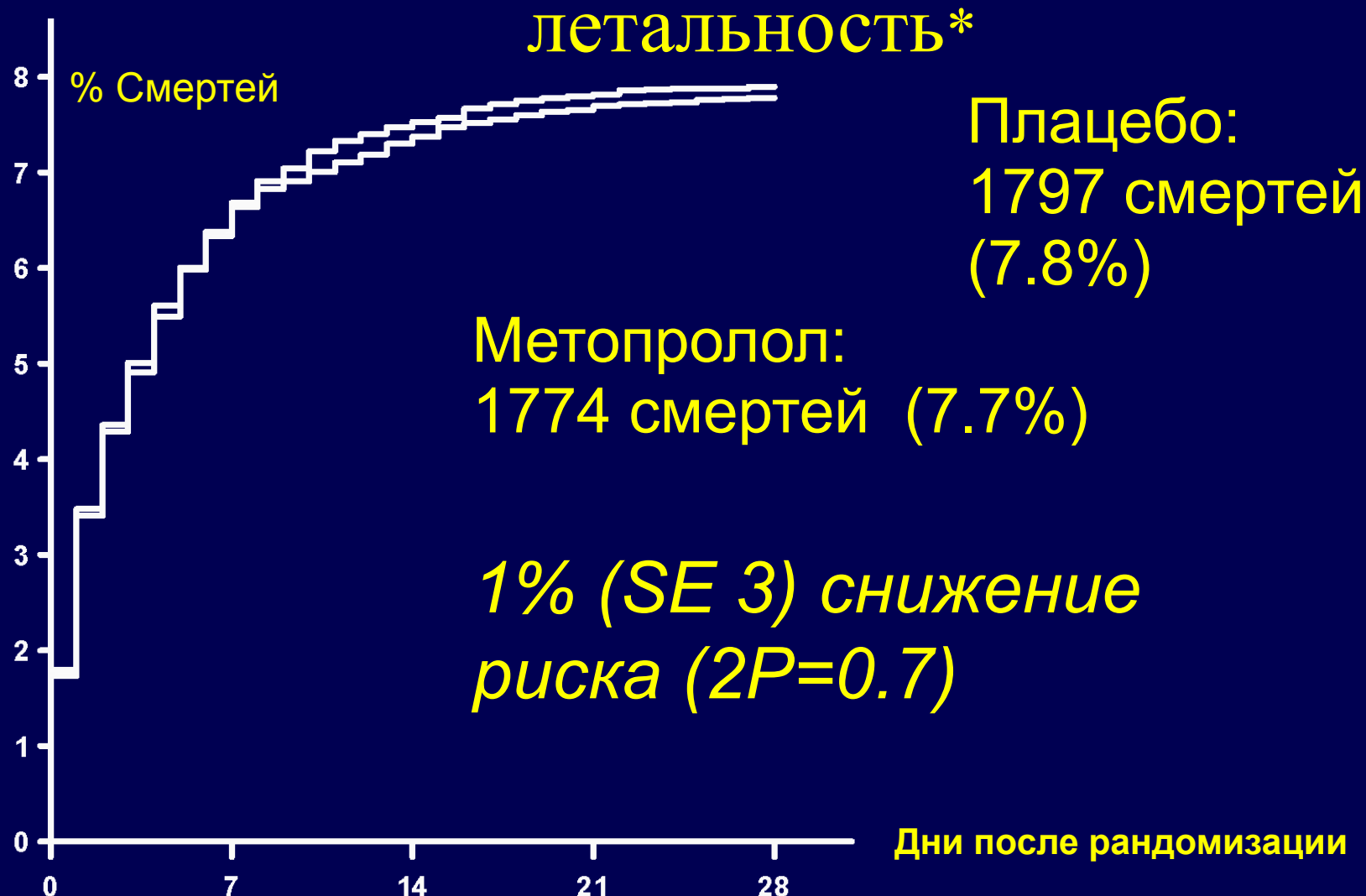
Подтвержденный инфаркт миокарда

Gardtman, Am Heart J 1999;137:821-9

Мета-анализ исследований с ранним в/в введением бета-адреноблокаторов при ИМ (n=52 411)

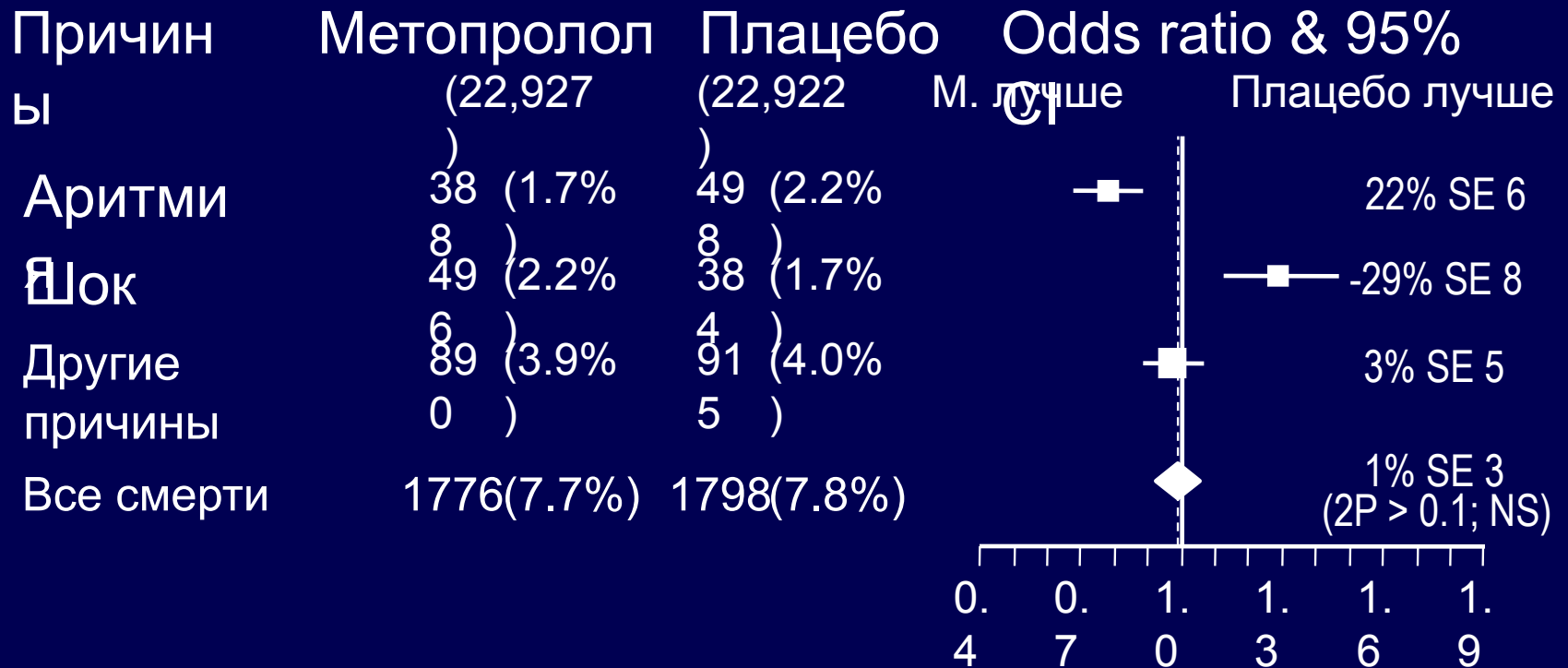


Исследование COMMIT: действие метопролола на госпитальную летальность*



*COMMIT (Clopidogrel and Metoprolol in Myocardial Infarction Trial) collaborative group. Lancet, 2005; 366: 1622-32

Исследование COMMIT: действие метопролола на госпитальную летальность (по причинам)*



Исследование COMMIT-CCS2: ограничение для вв бета- адреноблокаторов

- Внутривенные бетаблокаторы не должны назначаться
 - Больным, с классом СН по Killip большем 1
 - Больным старше 70 лет
 - Систолическим АД менее 120 мм рт ст
 - ЧСС больше 110 в мин
- Больным с синусовой тахикардией и МА до назначения вв бетаблокаторов следует измерить функцию левого желудочка

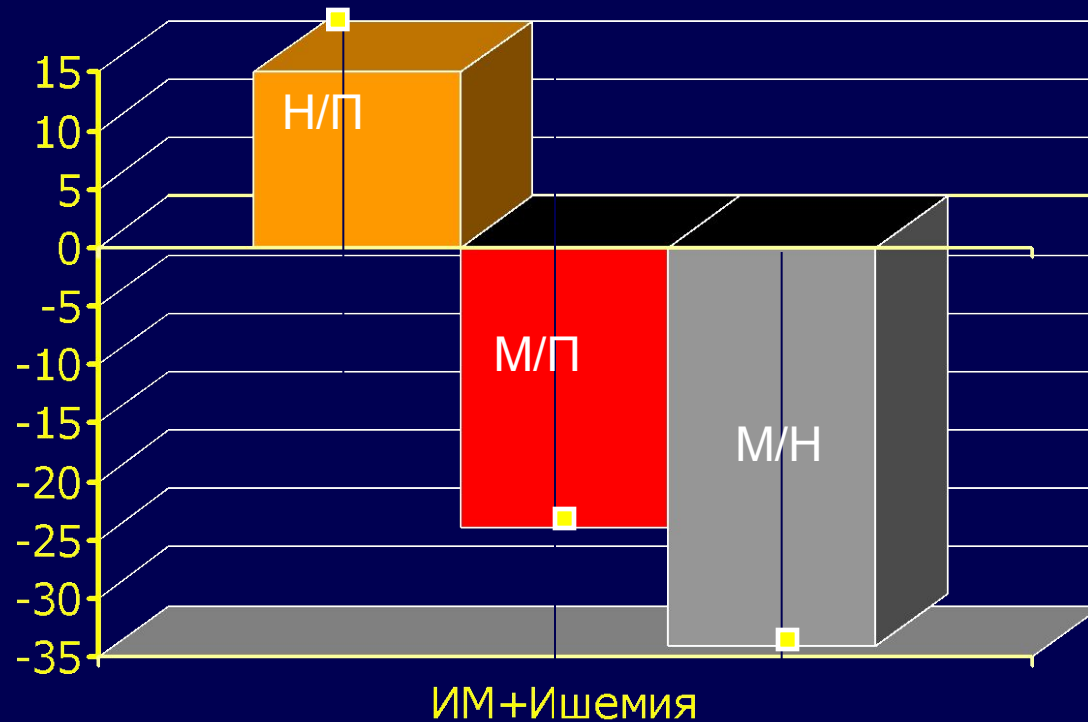
Метопролол при нестабильной стенокардии

Исследование HINT*

(Holland Interuniversity Nifedipine/Metoprolol Trial)

- 515 больных с нестабильной стенокардией
- Двойное слепое исследование метопролола, нифедипина и комбинации против плацебо
- Основной результат – развитие инфаркта миокарда и повторной ишемии в течение 48 часов

Исследование HINT*: Снижение риска развития инфаркта и повторной ишемии при лечении метопрололом



*Heart 1986;56:400-413

Рекомендуемый режим введения метопролола при ОКС

ДОЗИРОВКА: 5 мг в/в в течение 1-2 мин, затем с 5-минутными интервалами по 5 мг в/в до суммарной дозы 15 мг через 15 мин после последней инъекции - 50 мг каждые 6 часов per os, через 48 часов – перевод на метопролол CR|XL – 100-200 мг в сутки

В СЛУЧАЕ, КОГДА НЕОБХОДИМО БОЛЕЕ ОСТОРОЖНОЕ ВЕДЕНИЕ ПАЦИЕНТА, ВОЗМОЖНО СНИЖЕНИЕ НАСЫЩАЮЩЕЙ ДОЗЫ С 5 ДО 1-2 МГ

Если исходно принято решение не вводить бета-адреноблокаторы внутривенно:

- Ежедневно оценивать возможность назначения бета-адреноблокаторов
- При необходимости использовать меньшие дозы, постепенно их увеличивая
- Использовать вначале препараты с более коротким периодом полувыведения

Бета-адреноблокаторы при ИМпST

Лечение бета-адреноблокаторами,
начатое в первые сутки
заболевания, при отсутствии
противопоказаний должно
продолжаться неопределенно долго

Стандарты выбора пациента для назначения

БАБ:

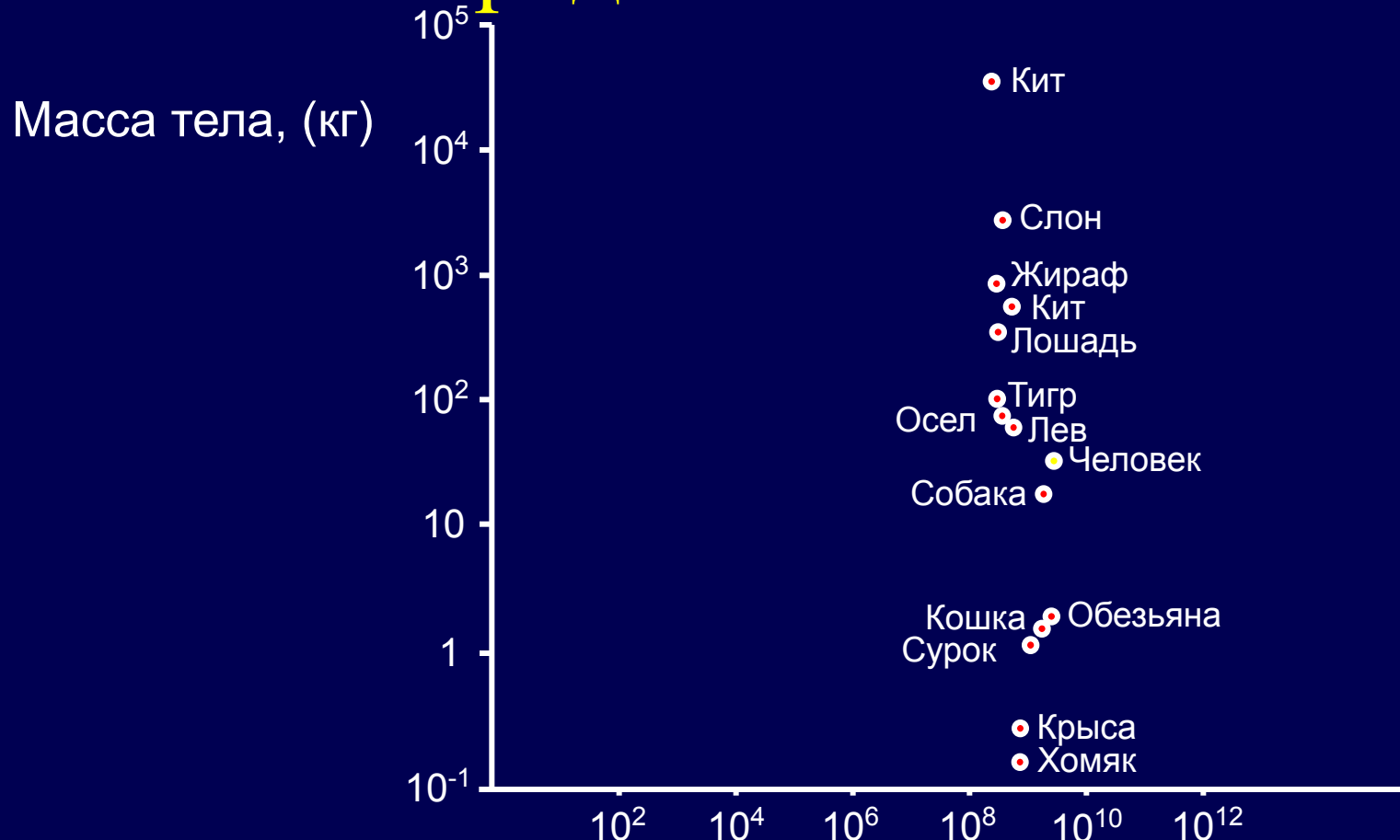
Класс 1. Вмешательство эффективно. «Пациенты, не имеющиеся противопоказаний к терапии БАБ, у кого терапия может быть начата в течение 12 часов от начала ОИМ, не зависимо от проведения ТЛТ или первичной ангиопластики».

Класс 2Б. Вмешательство, эффективность которого не установлена.

- Пациенты с умеренной ЛЖН (снижение ФВ, застойные хрипцы в легких)
- Другие состояния, требующие мониторинга при наличии противопоказаний.

Класс III. Вмешательство в ряде случаев может принести вред. Пациенты с тяжелой ЛЖН.

ЧСС и продолжительность жизни



Количество сокращений сердца в течение жизни

Национальные и международные рекомендации по лечению стабильной стенокардии

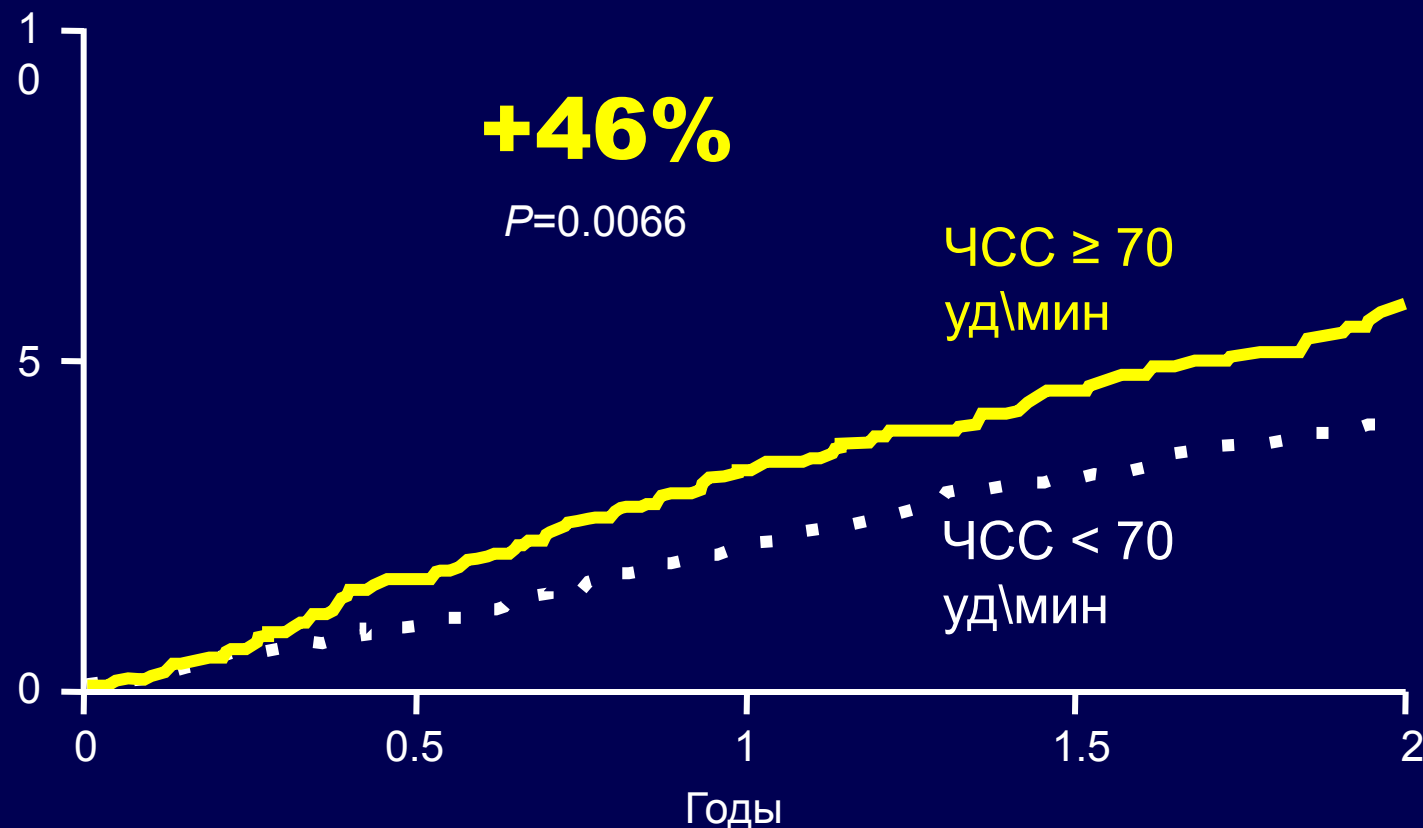
β-блокаторы надо назначать в дозах, дающих явный эффект β-блока. Критерием блокады β-адренорецепторов является отмена приступов стенокардии. Установлено, что уменьшение ЧСС до 55–60 уд/мин у пациентов с умеренной стенокардией может быть эффективным.

In the treatment of stable angina, it is conventional to adjust the dose of β-blocker heart rate to 50–60 beats per min. In patients with moderate angina, the heart rate can be reduced to 50–60 beats per min.



ЧСС ≥ 70 уд\мин увеличивает риск инфаркта миокарда на 46 %

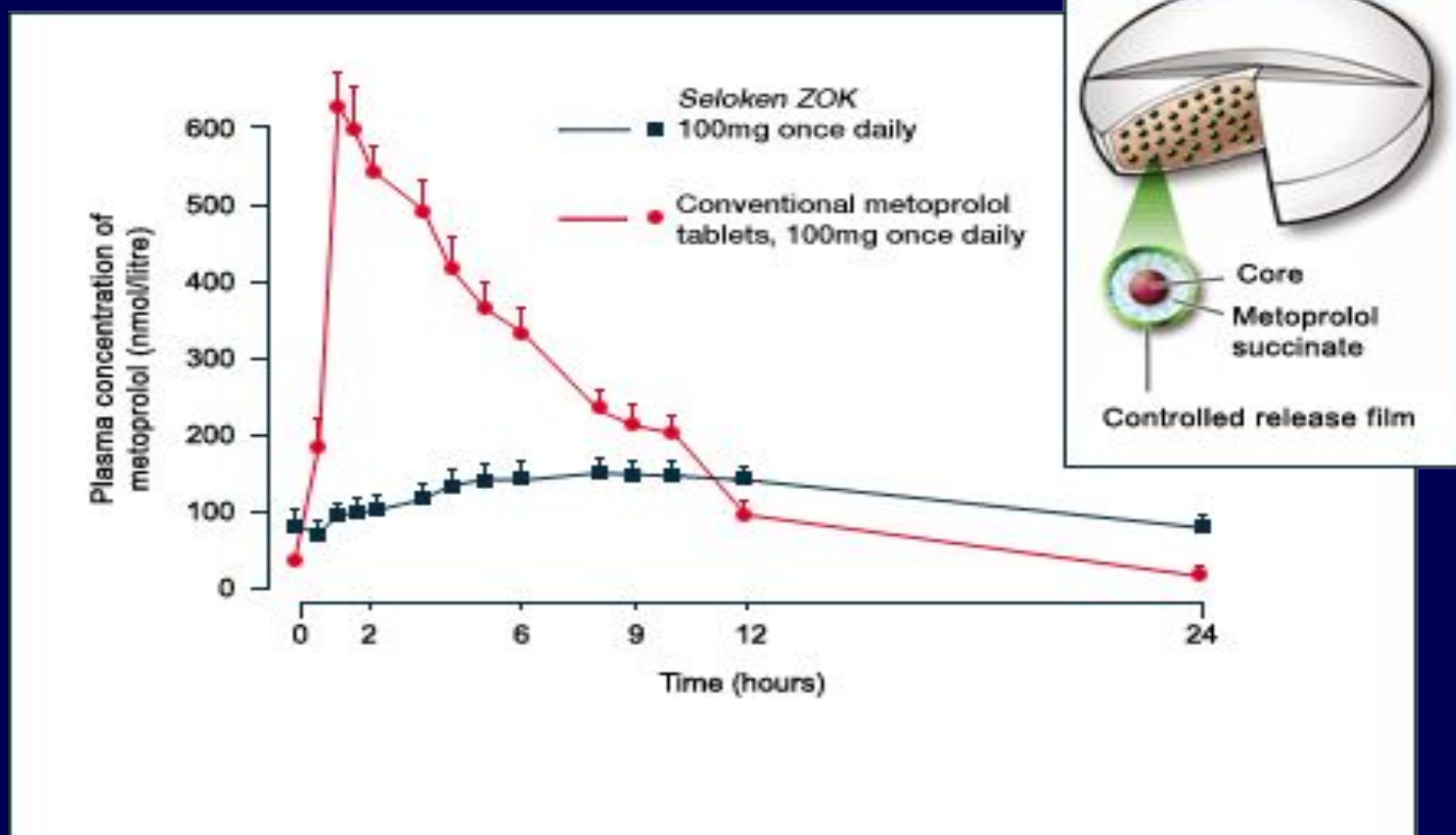
% госпитализаций по поводу фатального и нефатального ИМ в группе плацебо



* госпитализации по поводу фатального и нефатального ИМ и реваскуляризации

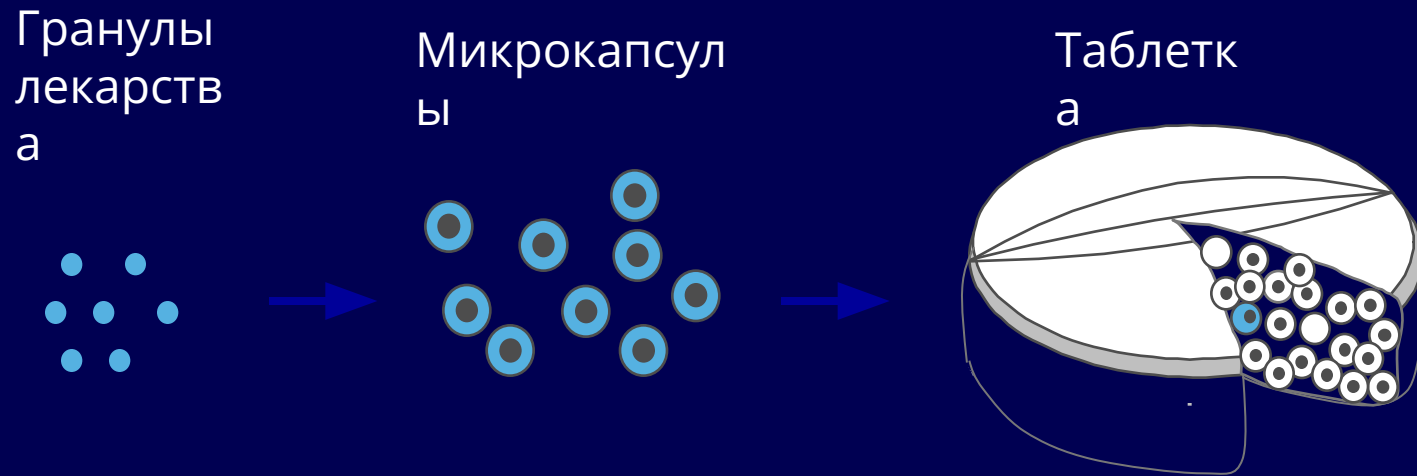
- Мечтой оставалось добиться минимального колебания концентрации препарата, что было бы залогом стабильного уровня нейрогормонов

1975 - Беталок ZOK – метопролол сукцинат замедленного высвобождения



Беталок ЗОК (метопролол сукцинат)

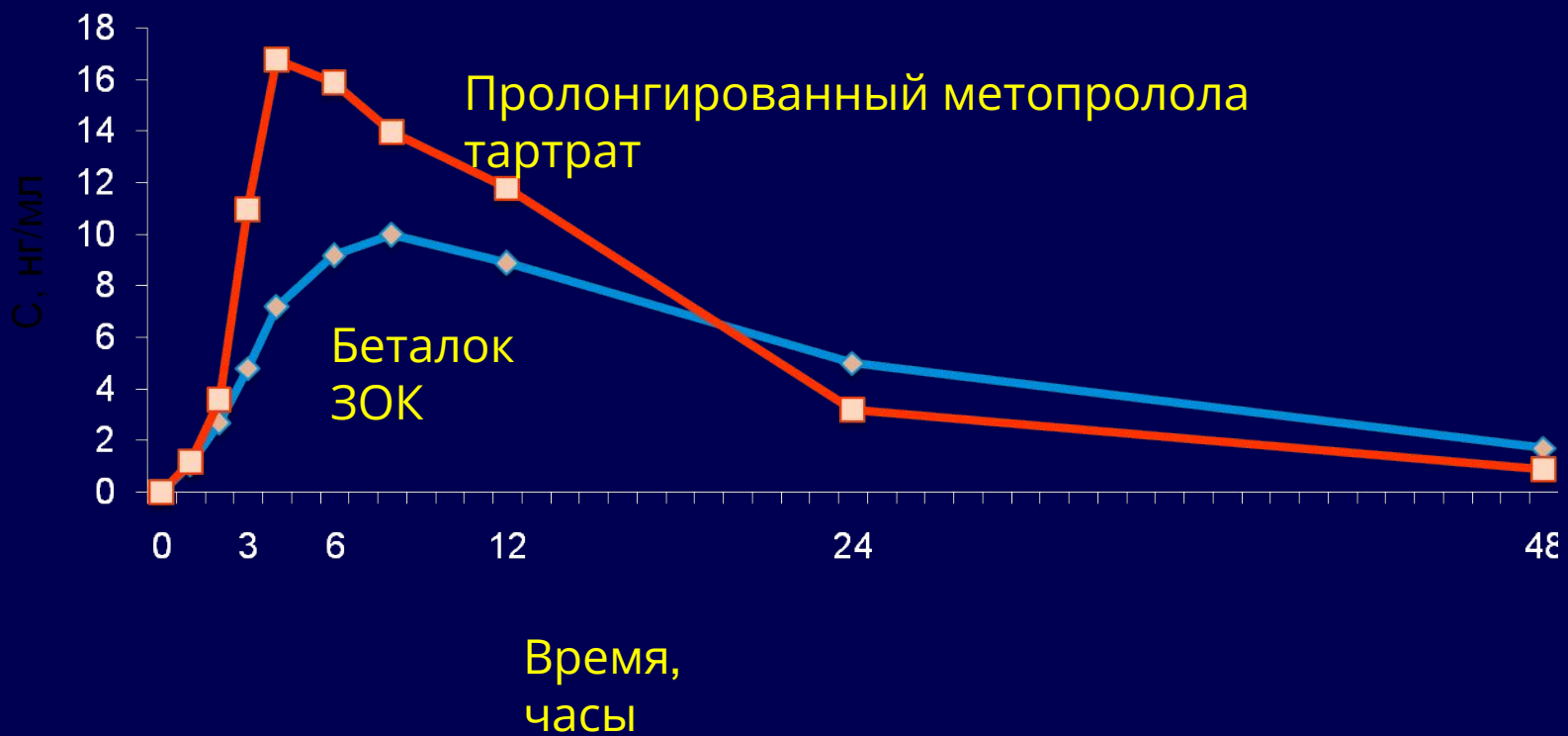
Селективный бета1 – блокатор без симпатомиметической активности в форме с контролируемым высвобождением



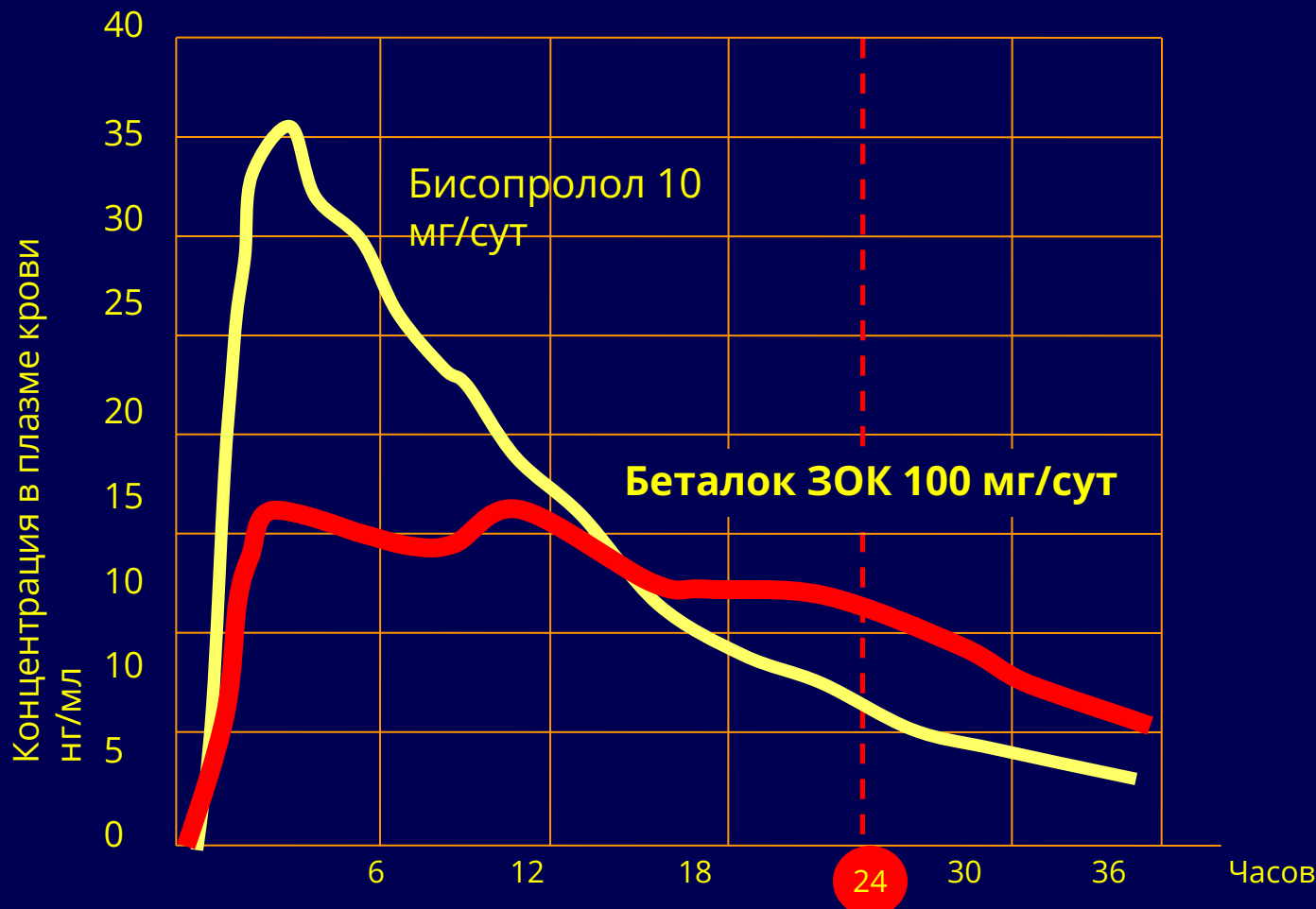
Уникальная лекарственная форма Беталок ЗОК с контролируемым высвобождением действующего вещества обеспечивает постоянные терапевтические концентрации метопролола в течение суток

Пролонгированные непатентованные формы метопролола тартрата не биоэквивалентны Беталоку ЗОК

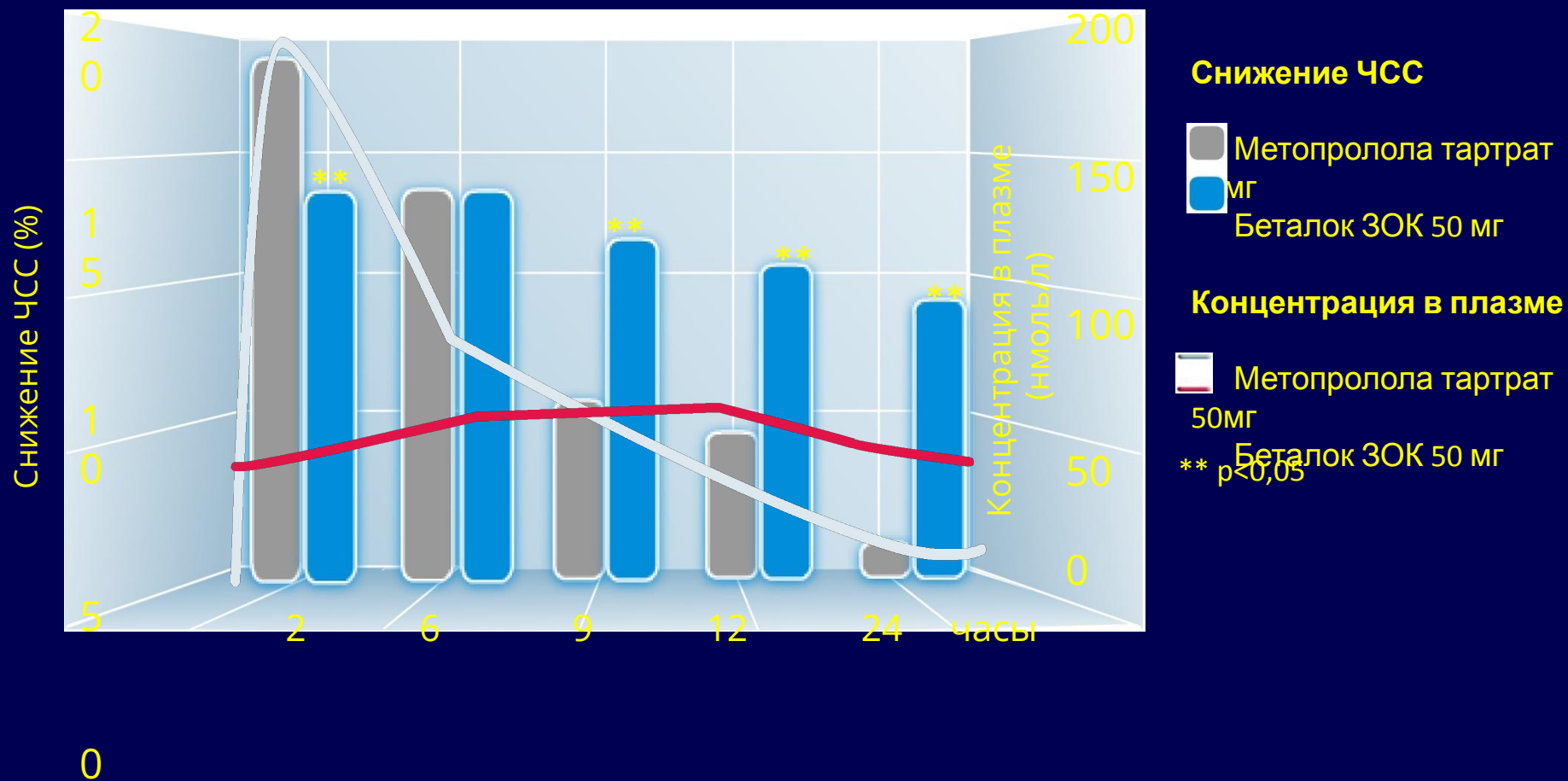
Динамика концентраций Беталока ЗОК и пролонгированного
метопролола тартрата в сыворотке крови



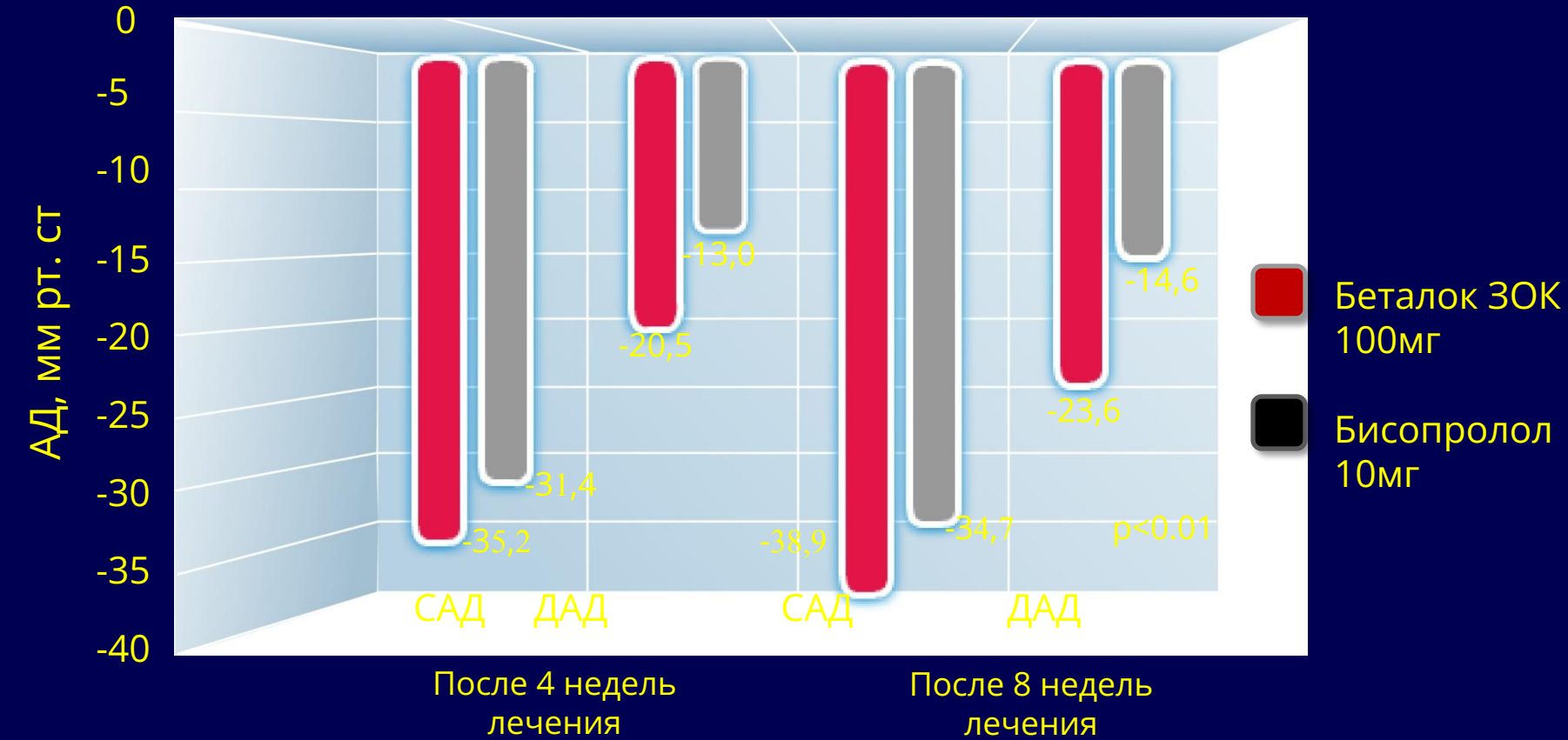
Через 24 часа после приема препарата концентрация в плазме крови составляла 54% от максимальной у Беталока ЗОК, 23% от максимальной для бисопролола



Метопролол CR/ZOK по сравнению с метопрололом тартратом



В результате 8 недельной терапии Беталоком ЗОК 100 мг/сут 97% пациентов достигли ДАД в покое 90 мм. рт. ст. через 24 часа после приема, в группе бисопролола только 57%



Angina Prognosis Study in Stockholm (*APSIS*)

Сравнение эффективности метопролола и верапамила у пациентов со стенокардией напряжения

- Цель исследования: изучение прогноза пациентов со стенокардией напряжения (в зависимости от истории заболевания и клинической картины) и сравнение эффективности метопролола против верапамила в отношении конечных точек – атеросклероза и психологические показателей

- **Лечение в группах:**
 - Метопролол CR в дозе 200 мг/сут или
 - Верапамил SR, в дозе 240 мг 2 раза в сутки.
- При развитии побочных эффектов дозировки уменьшались в 2 раза
- **Конечные точки:** смерть, нефатальные сердечно-сосудистые события, включая острый инфаркт миокарда, прогрессирующая или нестабильная стенокардия, цереброваскулярные события или поражение периферических событий. Психологические показатели отражали качество жизни, например, психосоматические симптомы, нарушения сна и оценку общей удовлетворенности от жизни.

- В течение периода наблюдения в группе метопролола умерло 22 пациента (5.4%), в группе верапамила - 25 (6.2%). Смертность от сердечно-сосудистых событий составила 4,7% в обеих группах.
- Общее число нефатальных сердечно-сосудистых событий составило 204. Не выявлено различий между группами метопролола и верапамила по сердечно-сосудистым и атеросклеротическим событиям (30.8% и 29.3% соответственно).
- У мужчин наблюдался худший прогноз, чем у женщин, по обоим событиям..
-

- K. Egstrup и соавт. (1988): пациенты (n=104) со стабильной стенокардией в течение 3 недель получали метопролола сукцинат **CR/XL** в дозе 200 мг 1 раз в сутки либо метопролол в традиционной лекарственной форме в дозе 100 мг 2 раза в сутки.

Было показано, что, несмотря на сопоставимую частоту приступов стенокардии и потребность в нитроглицерине, при проведении теста с физической нагрузкой группа **метопролола сукцината CR/XL** значительно выиграла по времени до появления ишемических изменений сегмента ST (6,1 мин против 5,5 мин при использовании традиционной лекарственной формы метопролола; p<0,05) и боли в груди (5,3 мин против 5,1 мин соответственно; p<0,05)

Лечение стабильной стенокардии

Рекомендации Европейского общества кардиологов 2006 года

