

ВРАЧ

ежемесячный научно-практический и публицистический журнал

Издается с мая 1990 года

№ 6

XIX век



XX век



XXI век



Авторитет и традиции – из века в век

- Клинико-лабораторные аспекты феномена долгожительства
- Оксидативный стресс и старение: возможности коррекции
- Возрастные изменения опорно-двигательного аппарата: своевременное выявление, лечение и реабилитация
- Гипотиреоз в пожилом возрасте
- Превентивная гериатрия как новое направление клинической практики
- Два равнозначных факторов риска преждевременного старения
- Нарушения сна как проблема превентивной гериатрии
- Мальнутриция и другие гериатрические синдромы
- Перспективные методы оценки взаимозаменяемости лекарственных препаратов
- Перспективные направления комплексной церебропротекции

июнь

2015



ИЗДАТЕЛЬСТВО
«РУССКИЙ ВРАЧ»

www.rusvrach.ru

ОСТЕОМЕД ФОРТЕ – АНАБОЛИЗАТОР КОСТНОЙ ТКАНИ



Состав: цитрат кальция, трутневый расплод, пиридоксина гидрохлорид (витамин B₆), витамин D₃.

СРАВНИТЕЛЬНАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ПРИЕМА «ОСТЕОМЕД ФОРТЕ» И ДРУГИХ ИЗВЕСТНЫХ СОЕДИНЕНИЙ ПРИ КОСТНЫХ ЗАБОНЕВАНИЯХ

Изменение уровня тестостерона у женщин в период постменопаузы (в возрасте 49–85 лет) после 9 месяцев терапии «Остеомед Форте»



В.И. Струков, Д.Г. Елистратов, Л. Бальшина, Э. Ахмадеева, Л. Курашвили, М. Сергеева-Кондратенко, Д. Усанов, О. Филиппова, Р. Галеева, Г. Долгушкина, А. Астафьева «Влияние «Остеомеда Форте» на гормональный статус и течение остеопороза у женщин с дефицитом андрогена в постменопаузе» // «Врач» №3, 2015

Положительная динамика в уменьшении полостей в костной ткани после 10 месяцев терапии



В.И. Струков, Д.Г. Елистратов, М.Н. Максимова, Ю.Г. Щербакова, Т.А. Купцова «Способ диагностики остеопороза и определения эффективности препарата в лечении заболевания» // «Фармация» №8, 2013

ООО «ПАРАФАРМ»
г. Пенза

secret-dolgolet.ru

ПЕРСОНИФИЦИРОВАННЫЙ ПОДХОД В ТЕРАПИИ ОСТЕОПОРОЗА У ПОЖИЛЫХ

В. Струков¹, доктор медицинских наук, профессор,
А. Кислов¹, доктор медицинских наук, профессор,
Д. Елистратов², М. Максимова¹, Т. Купцова¹,
Л. Бурнистрова³, Н. Смирнова¹, О. Исмаилова¹

¹ Пензенский институт усовершенствования врачей

² ООО Парафарм, Пенза

³ НИИ пчеловодства, Рыбное

E-mail: villor37@sura.ru

Изучена эффективность препаратов группы Остеомед в комплексном лечении постменопаузального остеопороза при персонифицированном подходе.

Ключевые слова: остеопороз, персонифицированный подход, минеральная плотность костей, перелом, Остеомед Форте.

Несмотря на успехи современной медицины в диагностике, лечении и профилактике, остеопороз (его главные клинические проявления — переломы тел позвоночника и шейки бедра) продолжает оставаться грозным заболеванием, приводящим в большинстве случаев к инвалидности. Актуальность остеопороза возрастает в связи с тем, что средняя продолжительность жизни в большинстве стран мира в последние 30 лет неуклонно растет.

Старение и остеопороз тесно связаны: чем старше человек, чем выше риск развития остеопороза и чаще возникают переломы. Старение населения планеты со временем значительно повлияет на структуру заболеваемости и смертности. В частности, увеличится доля дегенеративных заболеваний опорнодвигательного аппарата, к которым относится остеопороз.

Остеопорозом страдает каждая 3-я женщина в возрасте старше 50 лет. Более чем у 1/3 женщин старше 65 лет имеются переломы тел позвонков, до 20–36% больных с переломом шейки бедренной кости погибают в течение 1-го года, а >50% выживших становятся инвалидами.

Актуальность остеопороза у пожилых людей осложняется тем, что в изолированном виде он практически не встречается, а, как правило, сочетается с другими серьезными заболеваниями сердца, сосудов, эндокринными болезнями, артериальной гипертензией, артритом и другой патологией, по поводу которой пациент уже получает ≥5 препаратов. Назначение таким больным еще 2–3 препаратов, рекомендуемых при остеопорозе, нередко приводит к ятрогенной патологии. Так, длительное применение некоторых остеопротекторов (фосамакса или ранелата стронция) может способствовать появлению особых, не встречавшихся ранее переломов — так называемых атипичных, причем такие переломы не лечатся [3]. Возможны также некрозы костей челюсти. Поэтому актуальной проблемой остается поиск новых подходов в лечении остеопороза у пожилых, в частности — персонифицированного.

В отечественной медицине всегда существовал индивидуальный подход к лечению каждого больного — еще в XIX

веке М.Я. Мудров призывал врачей «лечить не болезнь, а больного». Но в полной мере говорить о персонализированной медицине стало возможным только после расшифровки генома человека. Сегодня с уверенностью мы говорим о возможности персонифицирующей терапии остеопороза, так как установлены геномные и внегеномные эффекты гормона D, роль гормонального статуса в механизме кальциевого обмена, минерализации костей.

В настоящее время персонализированная медицина рассматривается как стратегия диагностики, лечения и профилактики болезней на основе молекулярно-генетических особенностей организма. Мы находимся в самом начале этого пути, чтобы персонифицированный подход был реально внедрен в практику, необходимо выполнить многое условий — нужны электронная история болезни, генетический паспорт пациента, индивидуальный план здоровья для каждого пациента, адекватный подход врача к принятию решений, доступность результатов клинических исследований. Но вместе с тем важно понимать, что персонализированная медицина не означает создание лекарственных средств (ЛС) или каких-то методов лечения, диагностики для каждого пациента. Наоборот, мы должны будем подбирать пациентов, выделять группы и подгруппы больных с лучшим ответом на тот или иной препарат, тот или иной вид терапии.

Целью данной работы было повышение эффективности лечения остеопороза у пожилых людей с использованием персонифицированного подхода, учетом основных этиологических и патогенетических причин заболевания у каждого конкретного пациента.

Современный персонифицированный подход сочетается с новыми технологиями в лечении и диагностике остеопороза. В настоящее время мировой практикой накоплен огромный опыт применения эстрогенной заместительной терапии, однако появляется все больше данных о том, что часто без коррекции возрастного андрогенного дефицита повысить качество жизни не удается. Кроме того, широкое применение заместительной гормональной терапии (ЗГТ), особенно в пожилом возрасте, ограничено рядом противопоказаний: нарушение функции печени, склонность к тромбообразованию и тромбофлебиту, наличие гиперпластических процессов в матке и молочных железах. Риск рака молочных желез возрастает на 30–50% при длительном (10–15 лет) лечении эстрогенами.

Поскольку введение естественных гормонов эстрогенов и андрогенов имеет ряд недостатков, предложено использовать растительные гормоны. Так, в США в состав цитрата кальция (Citracal plus Vitamin D plus Genistein, фирма Bayer) был включен генестеин, включающий гормоны сои (как субстрат для синтеза собственных гормонов). Нами (ООО Па-рафарм и ГОУ ДПО ПИУВ) разработаны новые технологии в лечении остеопороза — с использованием не растительных гормонов, а полезных насекомых — гормонов трутневого расплода (патент №2412616). В 1 таблетке нового препарата Остеомед Фортэ содержатся витамин D₃ — 500 МЕ/сут, трутневый расплод — 100 мг, цитрат кальция — 500 мг. Необходимость введения трутневого расплода объясняется тем, что он является донатором половых гормонов (эстрадиола, прогестерона, тестостерона), оказывающих стимулирующее действие на минеральную плотность костной ткани (МПКТ).

С 2009 по 2014 г. на базе Центра остеопороза ГБОУ ДПО ПИУВ Минздрава России (Пенза) обследованы >1000 пациентов в возрасте 45–87 лет с МПКТ<-2,5 СО и наличием полостных образований в трабекулярных отделах костей. МПКТ определяли на аппарате «Остеометр DTX—100» рентгеноабсорбционным методом, позволяющим одновременно выявлять полостные образования в костях. Обсле-

дование включало объективный осмотр, общеклиническое, лабораторное исследование, определение уровня общего тестостерона. Гормональное исследование осуществляли иммунохемилю-минесцентным методом на аппарате Immulite 2000. Тяжесть остеопороза оценивали по классификации ВОЗ.

Критериями оценки эффективности терапии были: способность ЛС увеличивать МПКТ, закрывать полостные образования в трабекулярных отделах костей или уменьшать их размеры; увеличение мышечной силы; снижение частоты падений; отсутствие новых переломов; повышение двигательной активности. С помощью разработанной нами компьютерной системы на языке программирования Delphi проводили численный анализ изображений. Для этого графическое изображение представляли в виде двумерного массива данных — пикселей. Площадь цветовых зон или полостей и их динамику определяли, подсчитывая количество соответствующих пикселей. При повторном (после проведенного лечения) исследовании вычисляли фактическую площадь зон поражения с учетом размера исходного графического изображения.

В зависимости от этиологического и патогенетического варианта остеопороза подбирали индивидуальное лечение. До назначения ЛС и по завершении терапии у всех пациентов определяли МПКТ и размер полостных образований рентгеноабсорбционным методом.

Статистический анализ полученных данных выполнен с помощью пакета программ StatSoft для Windows XP. Количественные признаки описывали с помощью среднего показателя и среднеквадратического отклонения. Различия считали статистически значимыми при $p < 0,05$.

При разработке персонифицированного подхода к лечению и профилактике остеопороза мы исходили из следующего:

- В настоящее время остеопороз рассматривается как кальцийдефицитная болезнь.
- Основными клиническими признаками здоровой кости являются отсутствие переломов и полостных образований в трабекулярных отделах костей.
- Уменьшение плотности может произойти за счет как разрушения костных балок (osteoporosis), так и уменьшения количества минеральных веществ в костной ткани (остеомаляция).
- Остеомаляция встречается в любом возрасте, чаще у детей первых лет жизни. Она ведет к различным деформациям костей, позвонков, таза, голеней и бедер.
- Остеопороз приводит к переломам от незначительных бытовых травм и падений.
- Как правило, остеомаляция и остеопороз сочетаются с преобладанием одной из этих патологий.

В настоящее время во всем мире пытаются решить проблему остеопороза и переломов костей назначением различных остеопротекторов с целью повышения МПКТ. Фармацевтические фирмы предлагают десятки препаратов, которые рекомендуется принимать жителям чуть ли не всей России по единой схеме (например, Кальций-D₃ Никомед по 1 таблетке 2 раза в день длительно и т.д.). Мы считаем, что это неверный путь. Повысить МПКТ и снизить частоту костных переломов таким образом, особенно одними препаратами кальция (Ca), невозможно, так как у детей и подростков при возрастном остеопорозе развиваются чрезвычайно разнообразные патогенетические нарушения костно-минерального обмена. В результате разбалансировки кальцийрегулирующей системы, дисбаланса остеокластов и остеобластов у пожилых назначенный пациенту кальций в большей степени откладывается не в кости, а в других органах и тканях с риском кальцификации мягких тканей, сосудов с развитием

гиперминерализации, а в перспективе (у взрослых) - увеличением риска инсультов, инфарктов. Таким образом, только назначением большинства современных остеопротекторов не удается решить проблему остеопороза и костных переломов в последующем.

Наш проект направлен на решение перечисленных проблем. Его новизна в том, что на диагностическом этапе определяются основные этиологические и патогенетические варианты (причины) остеопороза (перелома), изменяется терапевтический подход к нему. Нами предложены новые методы диагностики остеопороза с использованием TBS-шкалы, определения лечебной эффективности любого остеопротектора по закрытию полостных образований и новый метод лечения указанной патологии (патенты №2466732,2497533,2498811) [1-2]. Для лечения остеопороза, переломов и сокращения сроков их консолидации созданы новые ЛС, обеспечивающие персонифицированный подход: Остеомед, Остео-Вит D₃, Остеомед Форте.

Лечение остеопороза (переломов) требует не только верификации его причин, но и персонифицированного подхода к терапии. Проводимое нами исследование с участием 1000 больных остеопорозом (см. выше) позволило выявить главные причины нарушения МПКТ:

- дефицит витамина D (у 50% обследованных) вследствие недостаточного пребывания на солнце;
- гипокинезия (у 46%);
- дефицит кальция в питании (у 38%) за счет недостаточного потребления продутков, богатых Ca;
- болезни желудочно-кишечного тракта, пародонта, отсутствие зубов, что ухудшает всасывание Ca (у 29%);
- болезни эндокринной системы (сахарный диабет, ожирение, гипотиреоз и др.), нарушения в гормональном статусе (у 23%).

Возрастные нарушения в гормональном статусе у пожилых (дефицит гормонов) характеризовались комплексом симптомов — эмоциональных, когнитивных, сексуальных, метаболических (снижение роста и МПКТ). Поэтому у каждой женщины, обследуемой по поводу остеопороза, нужно выяснить возможность симптомов депрессии, поскольку сочетание этих нарушений нередко отмечается у женщин с низкими значениями и эстрогенов, и андрогенов.

Поскольку в основе прогрессирующего инволюционного остеопороза у пожилых людей лежит нарастающий дефицит половых гормонов — андрогенов и эстрогенов (они определяют интенсивность костного метаболизма), становится понятно, почему с возрастом процесс деструкции и деминерализации костной ткани, невзирая на активное лечение, неуклонно прогрессирует. У женщин в стадии менопаузы этот процесс обострен значительно больше, чем у мужчин. Уровень общего и свободного тестостерона, андростерона и дегидроэпиандро-стерона у 45-летней женщины составляет в среднем лишь 50% от необходимого. В 60-летнем возрасте он снижается до 60%, а в 70-летнем - до 10% от уровня у 20-летней женщины [1,2]. Поэтому при лечении постменопаузального остеопороза мы как можно шире применяли препараты, содержащие гормональные субстанции в виде трутневого расплода - в частности Остеомед Форте. После завершения лечения этим препаратом отмечен самый высокий клинический эффект (74±7%) (при применении препарата кальция иностранного производителя всего - 38±8% [3]).

У пациентов возможны самые разнообразные коморбидные состояния, и без учета этого медицинская помощь будет неэффективной. Так, у 38 больных, у которых постменопаузальный остеопороз сочетался с остеоартрозом мелких суставов кистей и стоп с выраженным болевым синдромом, мы в качестве фармакологического корректо-

ра-компенсатора метаболизма костной ткани использовали Остеомед Форте в дозе 500 МЕ (по 1 таблетке 2 раза в день), а в качестве анальгетического средства и активатора метаболизма в зоне изменено-деформированного периоста и мягких тканей, окружающих пораженный сустав, — новый аппаратный комплекс электромагнитного КВЧ-излучения, представляющий собой аппарат «АИСТ-3» и терминал-сумматор электромагнитных излучений, в котором несколько разночастотных КВЧ-излучений совмещаются в единый луч без нарушения их номинальных частотных характеристик. Данное устройство позволяет осуществлять КВЧ-облучение пораженной зоны одновременно 3 видами электромагнитных волн: 4,9; 5,6 и 7,1 мм (патент №2159605). При этом практически у всех пациентов удалось получить положительный эффект, в то время как другое лечение было неэффективно [3].

Нами также изучены и другие коморбидные состояния и сочетания с остеопорозом, остеомаляцией, переломами. В этих случаях после персонифицированной диагностики и установления этиологической и патогенетической причины остеопороза был осуществлен персонифицирующий подход в лечении. Но это возможно только при наличии специальной линейки препаратов. Мы применяли Остеомед, Остео-Вит D₃, Остеомед Форте (планируется пополнение еще 2 препаратами). При кальцийдефицитных состояниях (недостаточное потребление молочных продуктов, хронические заболевания желудочно-кишечного тракта) назначали Остеомед, содержащий цитрат кальция. При снижении уровня 25(OH)D в сыворотке крови (дефицит витамина D) пациенту назначали Остео-Вит D₃, при тяжелом остеопорозе 1-го и 2-го типов (постменопаузальном и сенильном) — Остеомед Форте.

Таким образом, персонифицированный подход с использованием предложенных нами новых технологий в диагностике и лечении остеопороза позволяет значительно повысить эффективность терапии. При стандартных подходах, когда одно лекарство рекомендуется населению всей России без учета индивидуальных особенностей пациентов, терапия чаще малоэффективна, к тому же это сопряжено с максимальным вывозом капитала за рубеж и соответствующими экономическими проблемами в нашей стране.

Литература

1. Струков В.И., Джоунс О.В., Крутиков Е.Н. и др. Способ и препарат для профилактики и лечения атипичного остеопороза с нормальной или повышенной минерализацией костной ткани с наличием полостных образований в трабекулярных отделах костей. Патент РФ на изобретение №2497533. Приоритет изобретения от 19.04.2012.

2. Струков В.И., Джоунс О.В., Крутиков Е.Н. и др. Способ профилактики и лечения остеопороза и переломов костей и препарат для профилактики и лечения остеопороза и переломов костей. Патент РФ на изобретение №2498811. Приоритет изобретения от 19.04.2012.

3. Струков В.И., Катюшина Ю.Г., Филиппова О.В. Остеомед - эффективный регулятор минеральной плотности костей и закрытия полостных образований при лечении пресенильного и сенильного остеопороза // Поликлиника. - 2013; 1 (1): 90-1.

PERSONIFIED APPROACH IN THE THERAPY OF OSTEOPOROSIS IN ELDERLY PATIENTS
Professor V. Strukov¹, MD; Professor A. Kislov¹, MD; D. Elistratov²; M. Maksmova¹; T. Kuptsova¹, L. Burmistrova³, N. Smirnova¹, O. Ismailova¹

¹ Penza Institute for Postgraduate Training of Physicians

² ООО Parafarm, Penza

The investigators have studied the efficacy of an Osteomed group in the combination treatment of postmenopausal osteoporosis, by applying a personified approach.

Key words: osteoporosis, personified approach, bone mineral density, fracture, Osteomed forte.