ЭФФЕКТИВНОСТЬ ДОГОСПИТАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ БЕТА-БЛОКАТОРА У БОЛЬНЫХ ОСТРЫМ КОРОНАРНЫМ СИНДРОМОМ

*Баитова Г.М., Мадярова Ы.М., Бейшенкулов М.Т.*Отделение ургентной кардиологии НЦКиТ имени академика М.Миррахимова, Бишкек, Киргизстан

Резюме

С целью изучения эффективности догоспитального применения бета-блокаторов у больных острым коронарным синдромом (ОКС) обследовано 76 больных Q-волновым (QИМ) и 62— не Q— волновым инфарктом миокарда (НQИМ). Больные QИМ получали аспирин, стрептокиназу, гепарин, бета-блокатор и эналаприл, они были разделены на 2 группы в зависимости от достижения реперфузии после тромболитической терапии (ТЛТ): группа 1— больные с реперфузией, группа 2— больные без реперфузии. В зависимости от сроков введения бета-блокатора каждая группа была разделена на подгруппы: 1а и 2а— больные с догоспитальным введением, подгруппы 16 и 2б— с госпитальным введением. Больные НДИМ (группа 3) также были разделены на подгруппы: 3а— с догоспитальным, 3б— с госпитальным введением бета-блокатора. Выявлено, что раннее (догоспитальное) применение бета-блокатора уменьшает зону некроза миокарда, улучшает систолическую и диастолическую функции, геометрию левого желудочка и прогноз заболевания у больных ИМ.

Ключевые слова: острый коронарный синдром, инфаркт миокарда, бета-блокатор, функции и геометрия левого желудочка, догоспитальное лечение, прогноз.

В последние годы в лечении инфаркта миокарда (ИМ) достигнуты большие успехи, появились новые представители тромболитиков, антикоагулянтов, антиагрегантов, активно внедряются инвазивные методы реперфузии [5,6]. Однако в учреждениях практического здравоохранения, которым эти нововведения недоступны, очень важно совершенствовать известные методы лечения. Одним из путей повышения эффективности лечения ОКС может служить сокращение сроков начала терапии – догоспитальное применение медикаментов, позволяющее ограничить размер некроза и предотвратить возможные осложнения [1,2,4]. Ранее была изучена роль догоспитального применения тромболитиков [2,4], аспирина [10]. Большую роль в лечении ИМ играют бета-блокаторы, позволяющие ограничить зону некроза миокарда, обладающие антиаритмическими свойствами [7,8,9]. В настоящем исследовании планировалось выяснить эффективность догоспитального начала лечения бета-блокатором у больных Q- и не Q- волновым ИМ.

Цель исследования: изучить эффективность догоспитального применения бета-блокатора у больных ОКС с элевацией сегмента ST и без такового.

Материал и методы

Обследовано 76 больных (мужчин) Q— волновым ИМ (QИМ) и 62 — не Q-волновым ИМ (HQИМ); возраст обследуемых — 35—65 лет.

Диагноз ИМ базировался на исследовании ферментов крови (тропонин I), клинических и ЭКГ данных.

Критерии включения в исследование:

данные ЭКГ;

QИМ — элевация ST >0,2mv в точке J в V_1 — V_2 и >0,1mv V_3 — V_4 , с последующим формированием патологических зубцов Q;

НQИМ — депрессия сегмента ST на 0.1mv в 2^x и более сопряженных отведениях с последующим формированием отрицательных зубцов T без изменения комплекса ORS.

Критерии исключения из исследования:

- 1. ИМ в анамнезе, ишемическая кардиопатия;
- 2. острая и хроническая СН;
- 3. нарушения A-V проводимости, частота сердечных сокращений < 60 в мин;
- 4. гипертрофия левого предсердия (ЛП), левого желудочка (ЛЖ), правого предсердия (ПП), правого желудочка (ПЖ);
- 5. сопутствующие тяжелые заболевания печени, почек:
 - 6. обструктивные заболевания легких.

Рандомизация больных

Больные QИМ были разделены на 2 группы в зависимости от достижения реперфузии после стрептокиназы: 1 гр. (n=29) — больные с реперфузией после ТЛТ, 2 гр. (n=47) — больные без реперфузии. В зависимости от сроков введения бета-блокатор каждая группа была разделена на подгруппы: 1а гр. (n=13, ср. возраст — $53,4\pm1,6$ лет) — больные с догоспитальным, 16 гр. (n=16, ср. возраст — $53,9\pm2,3$ лет) — с госпитальным введением; 2а гр. (n=21, ср. возраст — $52,8\pm0,9$ лет) — с догоспитальным введением, 2б гр. (n=26, ср.

Таблица 1

Размер некроза, систолическая, диастолическая функции ЛЖ у больных QИМ с реперфузией после ТЛТ на 3-й и 30-е сутки заболевания

Показатели	Сроки	Группы больных		Достоверность	
		1a	1б	p _{1a-16} <0,05	
nQ, ед	3 сутки	3,0±0,98	2,4±0,46	нд	
	30 сутки	2,8±0,01	2,9±0,35	нд	
sQ, mm²	3 сутки	24,1±4,8	26±2,42	нд	
	30 сутки	16,7±4,46	17,72±4,18	нд	
КДО ЛЖ, мл ³	3 сутки	149,26±5,16	150,71±2,68	нд	
	30 сутки	136,93±4,92	156,28±3,36	<0,05	
КСО ЛЖ, мл ³	3 сутки	79,9±1,12	83,86±2,51	нд	
	30 сутки	68,47±2,04*	81,94±4,33	<0,05	
ФВ ЛЖ, %	3 сутки	46,54±0,90	46,36±1,11	нд	
	30 сутки	50,2 ±0,97*	46,79±4,33	<0,05	
Е/А, ед	3 сутки	1,07±0,11	0,96±0,06	нд	
	30 сутки	1,19±0,11	1,15±0,12	нд	

возраст $-54,7\pm1,5$ лет) — с госпитальным введением бета-блокатора. Достижение реперфузии оценивали по неинвазивным критериям: снижению сегмента ST на 50 % и более от исходного через 3 часа после введения стрептокиназы, купированию болевого синдрома, реперфузионным нарушениям ритма.

Больные HQИМ (3гр.) разделены на 2 подгруппы: 3а (n=28, ср. возраст $-53,8\pm1,7$ лет) - с догоспитальным и 3б (n=34, ср. возраст $-54,1\pm1,9$ лет) - с госпитальным введением бета-блокатора. Группы больных были сопоставимы по возрасту и сопутствующим заболеваниям.

Методика применения препаратов Догоспитально:

- Аспирин 250 мг (разжевать).
- Стрептокиназа 1,5 млн внутривенно капельно в течение 30 мин (больным с элевацией ST)
- Гепарин 4 тыс. Ед струйно (больным без элевации ST).
- Бета-блокатор 15 мг в/в дробно за 10-20 минут (больным 1а, 2а, 3а гр.).

Госпитально:

- Аспирин внутрь 125 мг.
- Гепарин по 7,5 тыс. ЕД 2 раза в сутки подкожно 5 дней.
- Бета-блокатор 15 мг в/в дробно за 10-20 минут (больным 16, 26, 36 гр.), затем бета-блокатор 100 мг/сутки внутрь всем больным.
- Нитроглицерин 10–80 мкг/мин внутривенно капельно первые 24–48 часов.
 - Эналаприл 20мг в сутки в два приема.

Методы исследования.

- Клинический осмотр
- Стандартная ЭКГ –

догоспитально, через 3 часа после ТЛТ (для больных QИМ), на 3-и, 30-е сутки, 6-й месяц. У больных QИМ рассчитывали: nQ, ед — количество отведений

с патологической Q; sQ, mm^2- сумма площадей патологических Q.

• Двухмерная ЭхоКГ на 3-и, 30-е сутки и 6-й месяц заболевания; анализировались следующие показатели: конечный диастолический объем ЛЖ (КДО ЛЖ, мл³), конечный систолический объем ЛЖ (КСО ЛЖ, мл³), фракция выброса ЛЖ (ФВ ЛЖ, %).

• Допплерэхокардиография

Рассчитывались следующие показатели: E, см/с — максимальная скорость раннего диастолического наполнения ЛЖ; A, см/с — максимальная скорость позднего диастолического наполнения ЛЖ, E/A, ед — диастолический показатель, отношение скорости раннего диастолического наполнения ЛЖ к позднему

Оценка ремоделирования ЛЖ производилась путем расчета геометрических показателей ЛЖ: индекс сферичности диастолический (ИСд, ед), рассчитываемый по формуле: ИС д= КДР ЛЖ/Нд, где Нд — высота ЛЖ в диастолу; миокардиальный стресс диастолический (МСд, ед), рассчитываемый по формуле: МСд=АДс х КСР ЛЖ/ 4 х ТЗСс х (1+ ТЗСс/КСР ЛЖ); относительная толщина стенок ЛЖ (2H/D) по А. Сапац et al (1992), $2H/D = (T3C\ ЛЖд + T\ МЖПд)/$ КДР ЛЖ, конечно— диастолическое напряжение стенки ЛЖ (КДНС, дин см²), КДНС = КДД х КДР/4 х ТЗС ЛЖ д.

Результаты и обсуждение

Размер ИМ, а, следовательно, и прогноз заболевания, зависят от длительности ишемии, поэтому очень важным является раннее начало лечения. Время, в течение которого можно повлиять на периинфарктную зону, очень ограничено и исчисляется минутами и часами. В связи с этим, является необходимым ограничить размер некроза в первые часы развития ИМ, для чего необходимо найти пути макси-

Таблица 2

Геометрия ЛЖ у больных QИМ на 3-и, 30-е сутки и 6-й месяц заболевания

Группы	Сроки	ИС ЛЖ, ед	2H/D	МСд, ед	КДНС, дин. см²
1а группа	Зсут	0,52±0,03	0,36±0,02	154,9±17,34	13,86±2,66
	30сут	0,51±0,03	0,36±0,02	165,8±8,6*	12,41±1,67
	6 мес	0,48±0,02	0,34±0,02	161,3±8,03	11,59±1,07
1б группа	Зсут	0,56±0,02	0,34±0,01	171,89±12,57	14,06±0,79
	30сут	0,54±0,02	0,33±0,01	185,2±14,9*	15,23±1,88
	6 мес	0,49±0,02	0,36±0,01	192,25±18,45*	18,39±4,01

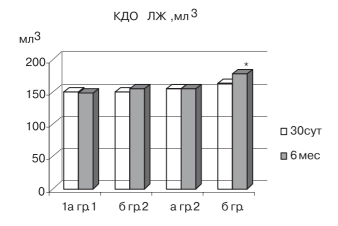
Примечание: * - р_{1а-1б}>0,05.

мального укорочения сроков начала лечебных мероприятий, начав их еще на догоспитальном этапе [2,4]. Хронометраж работы кардиологических бригад СМП г. Бишкек показал, что экономия времени при догоспитальном лечении в среднем составляет 1,5 часа [1].

Анализ ЭКГ данных больных QИМ с реперфузией после стрептокиназы (1а и 1б группы) показал (табл.1), что nQ и sQ на 3-и сутки заболевания в группах не различались ($p_{1a-16} > 0.05$).

На 3-и сутки заболевания достоверных различий показателей СФ, ДФ ЛЖ между больными 1а и 16 групп не было (табл.1). Процесс ремоделирования

ЛЖ у больных, перенесших ИМ, запускается в результате гибели значительной части кардиомиоцитов, и этот процесс носит адаптивный характер, направленный на поддержание нормального сердечного выброса и адекватного миокардиального стресса [12]. Однако известно, что у значительной части больных процесс ремоделирования приобретает дезадаптивный характер с прогрессирующей дилатацией ЛЖ, нарушением его геометрии и конечным падением насосной функции [3]. В результате нашего исследования выяснилось, что на 3-и сутки заболевания систолическая эллиптификация ЛЖ (ИС ЛЖ) была одинаково нарушена у больных обеих групп, и значительно



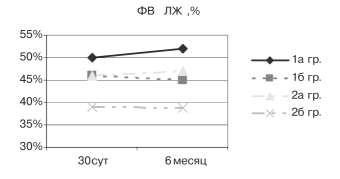
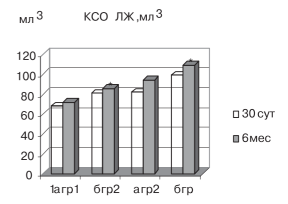
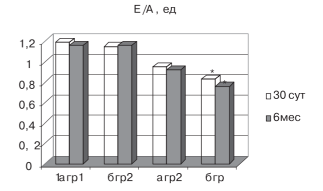


Рис. 1. Динамика показателей СФ и ДФ ЛЖ у больных QИМ. **Примечание:** * $p_{1a-16,2a-26} < 0.05$.





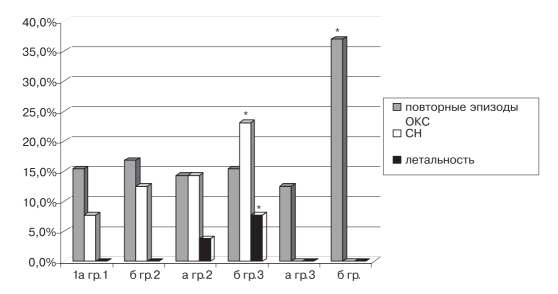


Рис.2. Шестимесячный прогноз заболевания больных QИМ.

повышенными оказались значения миокардиального стресса (МСд) (табл.2).

К 30 суткам заболевания различий в размерах некроза между группами не наблюдалось (табл.1). Различия были при анализе СФ и ДФ ЛЖ. Так, у больных с догоспитальным введением бета-блокатора (группа 1а) достоверно был меньше КДО и КСО ЛЖ, выше ФВ ЛЖ (p_{1a-2a} <0,05). К 30 суткам заболевания в обеих группах изменений геометрии ЛЖ не произошло, лишь МСд достоверно увеличился ($p_{30д-3c}$ <0,05), (табл.2).

На 6-й месяц в исследуемых группах при одинаковых размерах КДО ЛЖ (1а гр. - 148,7 \pm 6,9 мл³, 16 гр. - 149,8 \pm 8,1 мл³, р_{1a-2a}>0,05), были различия в КСО ЛЖ (1а гр. - 88,2 \pm 3,4 мл³, 16 гр. - 98,7 \pm 2,9, р_{1a-16}

<0,05) и ФВ ЛЖ (1а гр. — $52,8\pm2,1$ %, 16 гр. $45,1\pm1,01$ %, $p_{1a-16}<0,05$) (рис.1). В группе с поздним введением бета-блокатора (16 гр.) на 6-м месяце прогрессивно увеличился МСд ($p_{1a-16}<0,05$), (табл.2).

В течение 6 месяцев СН развивалась чаще в 16 гр. (14,3 % против 7,7 %), различий в повторных случаях ОКС не было (1а гр. - 15,4 %, 16 гр. - 14,3 %), летальных случаев в обеих группах не наблюдалось (рис. 2).

Анализ данных между группами у больных QИМ без реперфузии после стрептокиназы показал еще более достоверные изменения в зависимости от сроков введения бета-блокатора. Анализ ЭКГ данных групп больных (2а и 26 гр.) показал (табл.3), что пQ на 3-и сутки в группах не различались (p_{2a-26} >0,05), тогда

Таблица 3 Размер некроза, систолическая и диастолическая функции ЛЖ у больных QИМ без реперфузии после ТЛТ на 3-и и 30-е сутки заболевания

Показатели	Сроки	Группы больных		Достоверность	
		2a	26	p _{2a-26} < 0,05	
Σ AST, мм	Догоспитально	14,8±0,6	16,9±0,6	нд	
nQ, ед	3 сутки	4,86±0,3	5,99±0,48	нд	
	30 сутки	6,14±0,74	8,11±0,79*	<0,05	
sQ, mm²	3 сутки	23,44±4,18	41,57±6,11	<0,001	
	30 сутки	24,54±3,74	39,4±6,14	<0,05	
КДО ЛЖ, мл ³	3 сутки	143,3±3,63	156,65±3,29	<0,05	
	30 сутки	155,55±4,99	163,2±2,63	нд	
КСО ЛЖ, мл ³	3 сутки	85,44±1,70	91,62±2,28	нд	
	30 сутки	82,62±4,41	99,6±2,84**	<0,05	
ФВ ЛЖ, %	3 сутки	41,79±1,0	40,84±1,48	нд	
	30 сутки	46,65±1,57*	39,74±1,2	нд	
Е/А, ед	3 сутки	1,09±0,1	0,79±0,07	<0,05	
	30 сутки	0,95±0,04	0,83±0,03	нд	

Таблица 4 Геометрия ЛЖ у больных QИМ на 3-и, 30-е сутки и 6-й месяц заболевания

Группы	Сроки	ИС ЛЖ, ед	2H/D	МСд, ед	КДНС, дин. см²
2а группа	Зсут	0,50±0,02	0,34±0,01	196,8±8,94	18,29±1,85
	30сут	0,54±0,01	0,34±0,01	195,24±9,87	13,25±1,13
	6 мес	0,53±0,01	0,40±0,03	179,07±8,3*	13,08±1,94
2б группа	Зсут	0,54±0,02	0,36±0,01	198,56±8,67	17,37±4,17
	30сут	0,64±0,03*	0,31±0,01*	207,97±10,15*	18,85±3,46
	6 мес	0,67±0,03	0,34±0,02	255,26±20,51*	24,6±1,46

Примечание: * – p_{2a-2б}<0,05.

как sQ на 3-и сутки была почти вдвое и достоверно больше при позднем введении бета-блокатора (p_{26-2a} <0,05), (табл.3). На 3-и сутки заболевания в обеих группах больных ИМ была выявлена дилатация полостей и сниженная ФВ ЛЖ. При позднем введении бета-блокатора к тому же имело место нарушение ДФ ЛЖ (табл.3), увеличение миокардиального стресса (МСд) (табл.4).

К 30 суткам заболевания значимого уменьшения размера некроза не наблюдалось, хотя у больных с догоспитальным введением бета-блокатора (группа 2a) значения пQ и sQ были достоверно меньше, чем при позднем начале лечения бета-блокаторами ($p_{2a-26} < 0,05$), (табл.3). У больных 26 группы КСО ЛЖ достоверно увеличился, но оставалась низкой ФВ ЛЖ, тогда как в 2a группе ФВ ЛЖ достоверно выросла ($p_{2a-26} < 0,05$). У больных с поздним началом терапии бета-блокаторами (26 гр.) наблюдалось прогрессирование патологического ремоделирования ЛЖ: уменьшился 2H/D, достоверно увеличились ИС ЛЖ и МСд ($p_{30c-3c} < 0,05$, табл. 4).

Геометрия, СФ и ДФ ЛЖ у больных QИМ на 6-й

месяц заболевания стали еще больше различаться между группами в зависимости от сроков введения бета-блокаторов. Так, в группе с поздним введением бета-блокатора (26 гр.) наблюдалась дальнейшая дилатация ЛЖ: увеличились КДО ЛЖ со $163,2\pm2,63$ мл³ на 30-и сутки до 184,5 \pm 5,71 мл³ на 6-й месяц,(p_{30c-6m} <0.05), КСО ЛЖ – с 99,6 \pm 2,84 до 112,7 \pm 2,84 (р_{30c-6c} <0.05), оставалась низкой ФВ ЛЖ (39,74 \pm 1,2 %на 30-е сутки, $38,9\pm2,3~\%-$ на 6-й месяц; p_{30c-6m} >0,05), (рис.2). В данной группе изменения СФ ЛЖ сопровождались диастолической дисфункцией (ДД) ЛЖ. Процессы ремоделирования ЛЖ в динамике у этих больных не улучшались, несмотря на то, что в исследование включались пациенты без клинических признаков СН (табл.4). У больных 26 гр. увеличился ИС ЛЖ и МСд (p_{30c-6m} <0,05), то есть форма ЛЖ приобрела более шарообразную форму (табл.4). Найденные изменения в модели сердца еще раз подтверждают, что функциональные характеристики в первую очередь зависят от ранней реперфузионной терапии и других методов ограничения размера некроза миокарда – в частности, применения бета-бло-

Таблица 5 Систолическая, диастолическая функции ЛЖ у больных HQИМ на 3-и и 30-е сутки заболевания

Показатели	Сроки	Группы больных		Достоверность	
		3a	36	p _{3a-36} <0,05	
ФВ ЛЖ, %	3 сутки	60,32±1,33	58,12±1,06	нд	
	30 сутки	58,22±1,24	59,44±1,12	нд	
	6 месяц	59,54±1,01	58,12±0,64	нд	
Е/А, ед	3 сутки	1,03±0,05	0,87±0,04	<0,05	
	30 сутки	1,02±0,04	0,92±0,05	<0,05	
	6 месяц	1,09±0,04	1,04±0,04	нд	
ИС ЛЖ, ед	3 сутки	0,58±0,04	0,60±0,01	нд	
	30 сутки	0,56±0,03	0,59±0,02	<0,05	
	6 месяц	0,55±0,04	0,56±0,03	нд	
2H/D	3 сутки	0,35±0,006	0,34±0,004	нд	
	30 сутки	0,34±0,01	0,32±0,01	<0,05	
	6 месяц	0,34±0,02	0,33±0,02	нд	
МСд, ед	3 сутки	166,0±10,6	187,5±5,0	<0,05	
	30 сутки	168,92±5,13	195,01±0,42	<0,05	
	6 месяц	167,26±6,63	169,67±7,33	нд	
КДНС, дин. см ²	3 сутки	13,62±0,93	16,41±0,87	<0,05	
	30 сутки	14,82±0,74	16,54±0,22	<0,05	
	6 месяц	13,25±1,13	14,82±0,74	нд	

каторов [3]. На 6-й месяц самый плохой прогноз был у больных без реперфузии после ТЛТ с поздним введением бета-блокаторов (26 гр.): СН развилась в 23,1 % случаев, летальные исходы встречались в 7,7 % случаев (рис.2).

У больных НQИМ (3 гр.) сократимость ЛЖ была нормальной в обеих группах, в динамике (на 30-е сутки и 6-й месяц) достоверно не менялась (табл.5). Диастолическая дисфункция ЛЖ при КБС, как известно, проявляется в более ранние сроки, чем нарушение СФ ЛЖ. Так, Е/А ЛЖ на 3-и сутки была достоверно меньше у больных с поздним началом приема бета-блокаторов (табл.5, $p_{3a-36} < 0.05$), в динамике на 30-и сутки оставалась достоверно сниженной, однако к 6 месяцу заболевания ДФ ЛЖ нормализовалась (табл.5, $p_{3a-36} > 0.05$).

На 3-и сутки заболевания ИС ЛЖ, 2H/D между группами не различались (табл.5, $p_{3a-36} > 0,05$). На 30-е сутки в 3а группе ИС ЛЖ достоверно снизился, тогда как в 36 группе не изменился, 2H/D уменьшился в 36 группе, но к 6 месяцу ИС ЛЖ и 2H/D между группами не различались (p_{3a-36}>0,05). На 3-и и 30-е сутки МСд и КДНС были достоверно больше при позднем начале лечения бета-блокаторами, но и эти показатели ремоделирования ЛЖ нормализовались к 6-му месяцу заболевания $(p_{3a-36}>0,05)$. Подводя итоги изучению ремоделирования ЛЖ, можно констатировать, что догоспитальное применение бета-блокаторов положительно влияет на геометрию ЛЖ у больных HQИМ с исходной депрессией сегмента ST: при длительном применении бета-блокаторов у больных НОИМ

Литература

- Бейшенкулов М.Т., Кудайбергенова Н.Т., Кудайбергенова Ф.О. Догоспитальное лечение не— Q— волнового инфаркта миокарда с исходной депрессией сегмента ST // ЦАМЖ. — 1999. — № 4—5. T.V. — С. 246—248.
- 2. Карпов Р.С., Марков В.А., Даниленко А.М. и соавт. Эффективность тромболитической терапии на догоспитальном этапе // Кардиология 1992; 9–10:23–25.
- Мазур Н.А., Викентьев В.В. Постинфарктное ремоделирование ЛП и ЛЖ сердца: влияние длительного лечения β адреноблокаторами и ИАПФ //Тер.архив. 2001. № 2. Т.73. С. 29–33
- Миррахимов М.М., Балтабаев Т.Б., Цой Н.Л. Клинический опыт применения стрептодеказы на догоспитальном этапе лечения острого инфаркта миокарда // Кардиология 1987;2:21—23.
- Чазов Е.И. Инфаркт миокарда
 — прошлое, настоящее и некоторые проблемы будущего // Сердце 2002; 1: 6
 –8.
- Antman et al., Management of Patients With STEMI: ACC/AHA
 Guidelines for the Management of Patients With ST-Elevation
 Myocardial Infarction. A Report of the American College of

происходит нормализация формы ЛЖ. В обеих группах не было летальных случаев, развития застойной СН; повторные эпизоды ОКС наблюдались в обеих группах, хотя достоверно меньше встречались в 3а группе — 12,5% случаев против 37% в 36 гр. (p<0,05, рис 2).

Результаты многочисленных исследований показали, что бета-адреноблокаторы одинаково эффективны при остром коронарном синдроме как с элевацией сегмента ST, так и без таковой [7,8,9,11]. Наше исследование к тому же продемонстрировало, что раннее догоспитальное применение бета-блокаторов у больных QИМ с элевацией сегмента ST привело к ограничению зоны некроза, улучшению СФ, ДФ, геометрии ЛЖ и прогноза заболевания не только с реперфузией, но и без реперфузии после тромболитической терапии. У больных НQИМ подобное лечение улучшило ДФ, геометрию ЛЖ и прогноз заболевания.

Выводы

- 1. Догоспитальное применение бета-блокаторов у больных QИМ уменьшает зону некроза миокарда, улучшает СФ, ДФ и геометрию ЛЖ в дебюте заболевания независимо от достижения реперфузии.
- 2. Раннее догоспитальное применение бета-блокаторов у больных HQИМ приводит к улучшению ДФ, геометрии ЛЖ.
- 3. Постоянный, длительный прием бета-блокаторов (начиная с 1-х суток заболевания) у больных ОКС улучшает прогноз заболевания снижает летальные исходы, случаи развития застойной СН, уменьшает частоту острых коронарных атак.
 - Cardiology/American Heart Association Task Force on Practice Guidelines// J Am Coll Cardiol 2004;44:671–719.
- 7. Expert consensus document on β -adrenergic receptor blockers. The Task Forse on Beta-blockers of the European Society of Cardiology// Eur. Heart J. 2003; 25: 1341–1362.
- Gheorghiade M, Goldstein S. Blockers in the post-myocardial infarction patient// Circulation 2002; 106:394

 –8.
- Gottlieb S.S., McCarter J., Vogel R.A. Effect of beta-blockers on mortality among high-risk and low-risk patients after myocardial infarction //N.Engl.J. Med. – 1998. – v.339. – p.489–497.
- ISIS-2 (Second International Study of Infarct Survival) collaborative group. Randomized trial of intravenous streptokinase, oral aspirin, both, or neither among 17 1187 cases of suspected acute myocardial infarction: ISIS-2 //Lancet. 1988. № 2. p. 349 360
- Nozawa T, Inoue H. Treatment with beta-blockers in patients with acute coronary syndrome //Nippon Rinsho – Japan. J. Clin. Med. – 1998. – № 56. V.10. – P. 2612–6.
- 12. White HD. Remodelling of the heart after myocardial infection //Austr. a New Zealand J. Med.1992; 22:601–6.

Abstract

To assess the effectiveness of pre-hospital beta-blocker therapy in patients with acute coronary syndrome (ACS), 76 individuals with Q-wave myocardial infarction (Q-MI), and 62 persons with non-Q wave MI (non-Q-MI) were examined. Q-IM patients received aspirin, streptokinase, heparin, beta-blocker, and enalapril. They were divided into two groups, according to reperfusion status after thrombolysis (TL): Group I (reperfusion), Group II (no reperfusion). Each group was divided into subgroups, by the time of beta-blocker administration: subgroups Ia and IIa — pre-hospital administration, Ib and IIb — hospital treatment. Patients with non-Q-IM (Group III) were also divided into subgroups: IIIa — pre-hospital beta-blocker administration, IIIb — hospital beta-blocker treatment. Early (pre-hospital) beta-blocker therapy was associated with reduced area of myocardial necrosis, improved systolic and diastolic function, left ventricular geometry and clinical prognosis in MI patients.

Keywords: Acute coronary syndrome, myocardial infarction, beta-blocker, left ventricular function and geometry, pre-hospital treatment, prognosis.

Поступила 20/05-2007

CARDIO.MEDI.RU — новый Интернет-сайт для врачей-кардиологов

