

ной терапии, включающей растворы ГЭК, но и расширяет возможности реализации больших объемов с высокой скоростью введения, особенно показанной при неотложных состояниях и в экстремальных условиях.

Литература

1. Брюсов П.Г., Данильченко В.В., Калеко С.П. Актуальные вопросы трансфузиологического обеспечения пострадавших в экстремальных условиях // Трансфузионная медицина. Спец. выпуск журн. «Мед. технологии». 1995. № 5. С. 8–10.

2. Asskali F., Fix F.U., Hoos J., Fo rster H., Dudziak R. Histaminfreisetzung nach i.v. Applikation von Hydroxyethylstarch unter Verwendung eines empfindlichen und spezifischen Nachweises bei Probanden und Patienten // Der Anaesthesist. 1987. Bd. 36. S. 243.

3. Maurer P.H., Berardinelli B. Immunologic studies with hydroxyethylstarch (HES). A proposed plasma expander // Transfusion. 1986. V. 8. P. 265.

4. Шестопалов А.Е., Пасько В.Г. Объемзамещающая терапия острой кровопотери у пострадавших с тяжелой сочетанной травмой // Трудный пациент. 2005. № 4. С. 7–11.

5. Руденко М.И. Замещение операционной кровопотери рефортаном и стабизолом // Новости анестезиологии и реаниматологии. 2005. № 3. С. 47.

Новый препарат для лечения ревматоидного артрита

Пресс-релиз

Администрация по продуктам питания и медикаментозным препаратам США (FDA) одобрила и рекомендовала применение препарата Ритуксан® (МабТера®) компаний Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд., Genentech и Biogen Idec для лечения ревматоидного артрита (РА). Это первый препарат, избирательно воздействующий на В-лимфоциты и обеспечивающий длительную ремиссию у взрослых пациентов с ревматоидным артритом. Получить одобрение на использование МабТера/Ритуксан для лечения РА в Европе и России предполагается в конце 2006 – начале 2007 г.

МабТера/Ритуксан обеспечивает принципиально новый подход к лечению РА. Препарат представляет собой терапевтическое антитело, действие которого избирательно направлено на В-лимфоциты, играющие ключевую роль в цепи воспалительных реакций, которые в конечном счете приводят к повреждению костей и хрящей суставов – наиболее серьезным проявлениям РА. При этом препарат не оказывает влияния на стволовые клетки, В-клетки предшественники или плазмоциты, что позволяет иммунной системе продолжать нормальное осуществление защитных функций организма.

Особое значение одобрение препарата МабТера/Ритуксан имеет для той группы пациентов с РА, которая считается наиболее сложной для лечения (примерно каждый третий пациент). По данным исследования REFLEX (Рандомизированная Оценка долгосрочной эффективности Ритуксимаба при ревматоидном артрите), МабТера/Ритуксан является высокоэффективным препаратом по контролю за симптомами у пациентов с недостаточной ответной реакцией или непереносимостью предшествующей терапии противоревматическими препаратами.

МабТера/Ритуксан уже в течение долгого времени применяется в США, Европе и России для терапии одной из форм лимфом – неходжкинской лимфомы (НХЛ). В России МабТера/Ритуксан внесен в льготный список лекарственных препаратов.

В настоящее время компания Рош инициировала Программу III Фазы, которая состоит из трех исследований с привлечением 1700 пациентов. Целью этой Программы является выяснение дополнительных клинических преимуществ МабТера/Ритуксана.

О ревматоидном артрите

Ревматоидный артрит является прогрессирующим, системным, аутоиммунным заболеванием, которое характеризуется воспалением суставов, приводящим к нарушению функций суставов, болевым синдромам, снижению эластичности и отеку суставов и в конечном итоге к их необратимой деструкции и инвалидизации. Основными симптомами РА являются покраснение, отечность, болезненность, утренняя скованность и ограничение подвижности вокруг суставов кистей и стоп, коленных и локтевых суставов, шейных суставных сочленений. При более тяжелых

случаях РА возможно поражение глаз, бронхолегочной системы и кровеносных сосудов, снижение общей продолжительности жизни вследствие нарушения функций основных органов и систем.

Ревматоидный артрит поражает людей самого разного возраста, но чаще всего тех, кому за 30. Среди больных ревматоидным артритом женщин примерно в 5 раз больше, чем мужчин. В целом же, по данным ученых, этим заболеванием страдают 1–2 % населения России (около 1450 тыс. человек). Ежегодно заболеваемость РА увеличивается приблизительно на 20 %, добавляя еще около 290 тыс. пациентов к списку больных ревматоидным артритом.

О компании Рош (Roche)

Группа компаний Рош (Базель, Швейцария) является одним из мировых лидеров в области глобальных научных исследований как в фармацевтике (онкология, трансплантология, вирусология и др.), так и в диагностике. Создавая инновационные средства для профилактики, раннего выявления и лечения различных заболеваний, группа компаний Рош вносит значительный вклад в дело улучшения здоровья и качества жизни людей.

В 2005 г. продажи Фармацевтического подразделения Рош составили 27,3 млрд швейцарских франков, продажи Диагностического подразделения – 8,2 млрд швейцарских франков. Ежегодно около 70 тыс. людей в 150 странах мира принимают на работу в группу компаний Рош. Проведение научных исследований и разработок осуществляется с многочисленными стратегическими партнерами, такими как компании Genentech и Chugai.

Более подробную информацию можно получить на интернет-сайте группы компаний Рош по адресу www.roche.com. Все торговые марки, упоминаемые в данном пресс-релизе, защищены Законом об авторских правах.

На Ваши вопросы будут рады ответить:

Анатолий Майоров, тел. 8 495 209 05 55, amai@ag-loyalty.com

Татьяна Мыцыкова, тел. 8 495 209 05 55, tmyt@ag-loyalty.com

Марина Гетманская, тел. 8 495 209 05 55, mget@ag-loyalty.com