

# Опыт применения Лантуса (гларгин) у детей и подростков с сахарным диабетом 1 типа в клинической практике

Е.Е. Петряйкина<sup>1</sup>, О.В. Духарева<sup>2</sup>, И.Г. Рыбкина<sup>1</sup>, Э.Т. Манджиева<sup>3</sup>,  
Т.Д. Михайлова<sup>1</sup>, Е.А. Пронина<sup>1</sup>, А.В. Петряйкин<sup>4</sup>, Л.П. Пашинцева<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Морозовская детская городская клиническая больница  
(главный врач – проф. М.А. Корнюшин);

<sup>2</sup>Городской эндокринологический диспансер  
(главный врач – проф. М.Б. Анциферов);

<sup>3</sup>Российский государственный медицинский университет  
(ректор – акад. РАМН В.Н. Ярыгин);

<sup>4</sup>ФГУ Институт физико-химической медицины  
(дир. – акад. РАМН Ю.М. Лопухин), Москва

инсулиновые помпы, но использование этого метода лечения в настоящее время встречается нечасто и возможно не во всех случаях [9].

На протяжении всей жизни, с момента заболевания СД1 дети проходят ежедневное инвазивное обследование (многократное взятие крови для исследования гликемии) и лечение (многократные инъекции инсулина), поэтому оправдано внедрение в практическую диабетологию методов и препаратов, не только улучшающих гликемический контроль заболевания, но и снижающих инвазивность обследования и лечения пациента [1, 3–9].

Инсулин Лантус (Гларгин) – это базальный аналог инсулина, созданный с помощью генноинженерного метода (фирма «Санофи Авентис», Франция). Модификация структуры естественного человеческого инсулина привела к появлению аналога этого гормона, метаболический эффект которого начинается в среднем через 1 ч после инъекции и продолжается около 24 ч. При этом в крови в течение суток поддерживаются постоянные уровни гормона при отсутствии пиков концентрации. Эти свойства позволяют вводить Лантус один раз в сутки по сравнению с 2–3-кратным введением НРН-инсулина при традиционной интенсифицированной схеме инсулиновой терапии, снижая инвазивность лечения СД1 [4]. Межиндивидуальная вариабельность концентраций инсулина гларгина ниже, чем НРН-инсулина, и сопоставима с вариабельностью уровней инсулина при непрерывном его введении с помощью инсулиновой помпы [9].

**Цель исследования:** оценить эффективность применения инсулина Лантус (гларгин) по динамике НвА1с как показателя долговременного контроля гликемии, динамику изменения доз болясного и ба-

**К**омпенсация углеводного обмена с помощью адекватной инсулиновой терапии является в настоящее время единственным способом профилактики ранней инвалидизации и смертности детей, страдающих сахарным диабетом 1 типа (СД1), заболеваемость которым в последние годы неуклонно растет. Многочисленные публикации в отечественной и зарубежной литературе достаточно убедительно доказывают зависимость между степенью контроля гликемии и риском развития микрососудистых осложнений СД. В настоящее время является также очевидным факт, что использование в лечении СД1 аналогов человеческого инсулина, полученных генноинженерными методами, приводит к стойкому улучшению показателей углеводного обмена, маркером которого является уровень гликированного гемоглобина (НвА1с) [1,3–8].

Во многих исследованиях отмечается, что, несмотря на оптимизацию обследования и лечения СД1, достаточно большое количество детей и подростков по разным причинам имеют НвА1с выше 8–9%. Необходимость улучшения контроля гликемии у этих детей очевидна, однако эффективное лечение этой группы больных представляет собой трудную задачу. В исследовании DCCT, несмотря на усилия врачей, уровень НвА1с у подростков был выше, чем у взрослых (8,06 и 7,12% соответственно). Эти данные становятся более показательными, если учесть, что в исследовании DCCT принимали участие дети, подростки и их родители с хорошим уровнем комплаентности. На фоне интенсифицированной инсулиновой терапии у детей риск гипогликемических состояний возрастает, что препятствует улучшению самоконтроля [5–7]. Достаточно эффективным методом лечения СД1 у детей являются

зального (Лантус) инсулина у пациентов, страдающих СД1, с разной длительностью и уровнем НвА1с на протяжении 1 года с контролем описанных параметров исходно, через 3 и 12 мес от начала применения.

## Материалы и методы исследования

В исследование длительностью 1 год было включено 67 детей, страдающих СД1, с разной длительностью заболевания, госпитализированных в отделение эндокринологии Морозовской детской городской клинической больницы Москвы. Обследованные дети были разделены на 3 группы:

1-я группа – впервые выявленный СД1 (ВВСД1),  
2-я группа – дети с текущим СД1 и уровнем НвА1с ниже 10%,

3-я группа – дети с текущим СД1 и уровнем НвА1с более 10% на момент начала терапии Лантузом (Гларгином) (рис. 1).

В 1-й группе было 23 ребенка (14 мальчиков, 9 девочек) в возрасте от 2,7 до 14 лет (средний возраст  $8,8 \pm 3,7$  лет). Через 3 мес обследовано 13 детей (7 мальчиков и 6 девочек) в возрасте от 7 до 14 лет (средний возраст  $8,9 \pm 3,8$  лет). Через 1 год обследовано 9 детей (5 мальчиков, 4 девочки) от 2,7 до 12,5 лет (средний возраст  $8,7 \pm 3,5$  лет).

Во 2-ю группу вошли 22 ребенка (11 мальчиков, 11 девочек) от 4,9 до 16 лет (средний возраст  $12,3 \pm 2,3$  лет). Через 3 мес в исследовании участвовали все 22 ребенка, через 1 год – 6 детей (2 мальчика, 4 девочки), средний возраст  $11,6 \pm 0,5$  лет (от 11 до 12 лет).

В 3-й группе было 22 ребенка (11 мальчиков, 11 девочек), средний возраст  $10,2 \pm 3,6$  лет (от 2,5 до 14 лет). Через 3 месяца обследовано 15 детей (7 мальчиков и 8 девочек), средний возраст  $10,5 \pm 3,8$  лет (от 2,5 до 14 лет). Через 1 год обследовано 6 детей (3 мальчика, 3 девочки), средний возраст  $10,0 \pm 2,8$  лет (от 8 до 13 лет).

Уменьшение числа детей в группах при последующих наблюдениях связано с низкой комплаентностью пациентов и их родителей, не ответивших на анкету-запрос.

Все дети находились на интенсифицированной (боляс-базисной) инсулиновой терапии. В качестве боляса использовались различные инсулины короткого действия (Актрапид НМ, Хумулин Регуляр, Инсуман Рапид) и аналоги инсулина ультракороткого действия (Новорапид, Хумалог). На протяжении всего исследования тип болясного инсулина не менялся. В качестве базисного инсулина всем детям вводился инсулин гларгин (Лантус) в 18 часов перед приемом пищи вместе с болясным инсулином. Детям с СД1 с различными сроками заболевания используемый ранее в качестве базиса NPH-инсулин (Протафан НМ, Хумулин НРН, Инсуман Базал) был заменен на инсулин гларгин (Лантус).

Коррекция дозы инсулина осуществлялась в зависимости от показателей гликемии в стационаре при начальной госпитализации, далее – в условиях домашнего самоконтроля под наблюдением эндокринолога по месту жительства. Качество компенсации углеводного обмена оценивали по величине НвА1с, определяемого хроматографическим методом с использованием микроколонок. Также рассчитывались дозы болясного и базисного инсулина на 1 кг массы тела исходно, через 3 и 12 мес терапии.

Статистические данные представлены в виде  $M \pm m$ . Стандартная ошибка показывает точность выборочной оценки среднего и рассчитывается по стандартному отклонению  $/ \sqrt{n}$ , где  $n$  – объем выборки. Сравнение наблюдений (исходно  $\rightarrow$  3 мес, 3 мес  $\rightarrow$  1 год) проводилось с помощью непараметрического критерия Уилкоксона, аналога парного критерия Стьюдента. Выбор непараметрического критерия связан с неравновесными выборками на разных этапах исследования, различными дисперсиями в ряде случаев, неприменимостью гипотезы нормального распределения в силу разнородности групп (по возрасту, стажу заболевания для текущего СД1) [2]. При расчетах использовались программы STATISTICA 99 EDITION, Microsoft Office Excel 2003.

## Результаты и их обсуждение

Проведенные исследования показали, что в 1-й группе степень компенсации углеводного обмена через 3 мес лечения достоверно улучшилась по сравнению с исходным, уровень НвА1с снизился достоверно с  $13,8 \pm 0,4$  до  $7,5 \pm 0,3\%$  ( $p < 0,022$ ) (рис. 1). Такое значительное снижение (почти в 2 раза) уровня НвА1с обусловлено тем, что исходный уровень НвА1с определялся при манифестации заболевания в первые дни от начала инсулиновой терапии. В нашем исследовании обращает на себя внимание факт достижения в среднем целевого уровня НвА1с (согласно критериям ВОЗ, в детском возрасте – ниже 7,6%). Через 1 год от начала лечения показатель НвА1с в этой группе недостоверно повысился до  $8,2 \pm 0,7\%$ , оставшись в рамках удовлетворительной компенсации СД1. Однако значительное сокращение группы обследованных (с 23 до 9 человек) не позволяет считать эти данные достаточно информативными.

У детей 2-й группы через 3 мес выявлено достоверное снижение уровня НвА1с (с  $11,7 \pm 0,3$  до  $9,5 \pm 0,2\%$ ,  $p < 0,001$ ). Эти данные являются наиболее надежными, учитывая, что повторное исследование проведено на том же объеме выборки. Через 1 год наблюдалось недостоверное повышение содержания НвА1с до  $9,8 \pm 0,4\%$  (см. рис. 1), однако эти результаты не могут считаться информативными, учитывая резкое сокращение количества обследованных (с 22 до 6 человек).

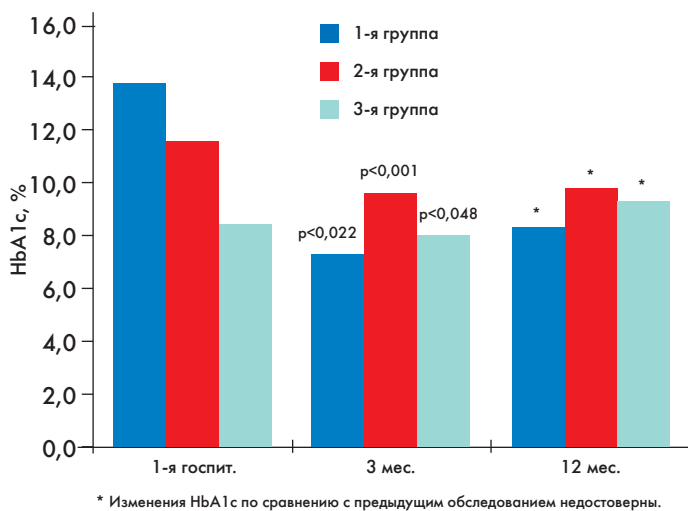


Рис. 1. Средние величины HbA1c в 3 группах детей.

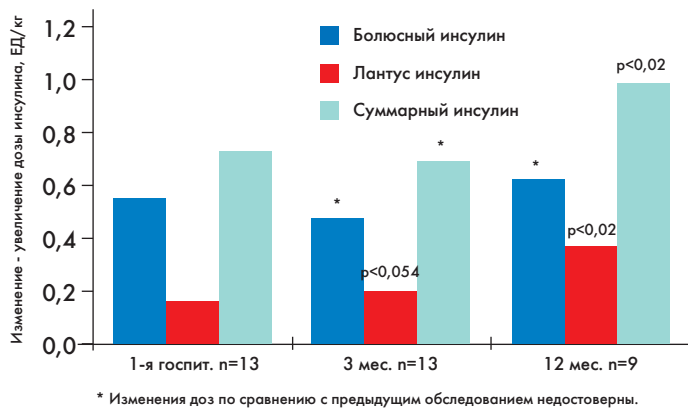


Рис. 2. Средняя удельная доза болюсного, базисного (Лантуз) и суточная доза инсулина в группе детей с впервые выявленным СД1.

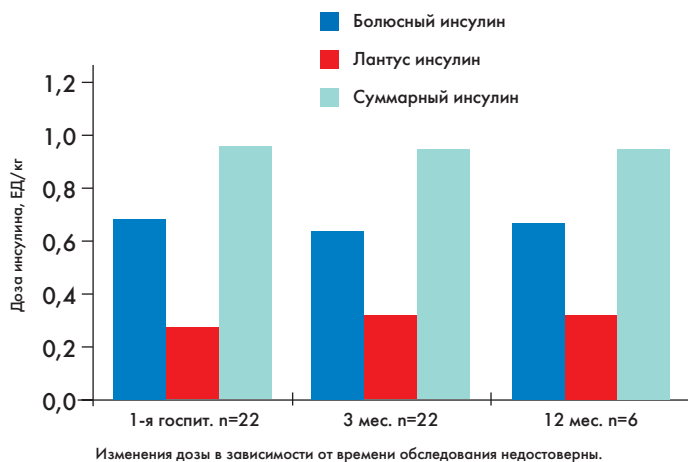


Рис. 3. Средние дозы болюсного, базисного (Лантуз) и суточная доза инсулина на 1 кг массы тела в группе текущего декомпенсированного СД1.

У детей 3-й группы через 3 месяца выявлено достоверное снижение HbA1c с  $8,6 \pm 0,3$  до  $8,0 \pm 0,3\%$  ( $p < 0,048$ ). Исследования через 1 год также неинформативны, как и в предыдущей группе, в связи с резким сокращением числа обследованных (см. рис. 1).

В исследуемых группах детей была также проанализирована динамика изменения доз болюсного, базисного и суточных доз инсулина в расчете на 1 кг веса исходно через 3 и 12 мес. после перевода детей на инсулиновую терапию, где базальным инсулином был Лантуз (гларгин).

В 1-й группе суточная доза инсулина, рассчитанная на 1 кг массы, недостоверно уменьшившись через 3 мес с  $0,72 \pm 0,08$  до  $0,67 \pm 0,07$ , достоверно возросла через год от начала заболевания до  $0,99 \pm 0,07$  ЕД/кг веса. Доза болюсного инсулина в течение года достоверно не изменялась, сначала снижаясь с  $0,56 \pm 0,07$  до  $0,46 \pm 0,04$ , затем возрастая до  $0,62 \pm 0,07$  ЕД/кг веса. Доза Лантуза, назначенного в качестве базисного инсулина при манифестиации СД1, достоверно увеличилась в течение первых 3 мес лечения с  $0,16 \pm 0,02$  до  $0,20 \pm 0,03$  ЕД/кг ( $p < 0,054$ ). Через 1 год лечения доза Лантуза также достоверно выросла до  $0,37 \pm 0,04$  ЕД/кг веса ( $p < 0,02$ ). Эти данные полностью согласуются с особенностями потребности в инсулине в течение первого года заболевания СД1: снижение потребности в болюсном инсулине в первые месяцы заболевания («медовый месяц» ВВСД1) с последующим увеличением потребности в инсулине с увеличением стажа СД1 (рис. 2).

Во 2-й группе на момент начала терапии Лантузом суточная доза инсулина, рассчитанная на 1 кг массы тела, на протяжении исследования практически не менялась, составляя при первом мониторинге  $0,95 \pm 0,05$ , через 3 мес  $0,95 \pm 0,06$ , через 1 год –  $0,94 \pm 0,11$  ЕД/кг. Доза болюсного инсулина также практически не менялась, составляя при переводе на Лантуз  $0,66 \pm 0,04$ , через 3 мес –  $0,63 \pm 0,05$ , через 1 год –  $0,64 \pm 0,07$  ЕД/кг массы тела. Доза Лантуза также достоверно не менялась, оставаясь стабильной: на момент начала исследования  $0,29 \pm 0,01$ , через 3 мес лечения  $0,32 \pm 0,02$ , через 1 год лечения –  $0,3 \pm 0,05$  ЕД/кг массы тела (рис. 3).

В этой группе мы не проводили сравнение доз инсулина на 1 кг массы тела на терапии Лантузом дозой, вводимой в домашних условиях, так как HbA1c исходно при переводе на Лантуз был более 10%, следовательно, предыдущая инсулиновая терапия была неадекватна. Учитывая низкую комплаентность детей и подростков в этой группе, следует отметить полученный эффект улучшения компенсации СД1, практически без значимых изменений назначенных в стационаре при переводе на Лантуз доз инсулина (рис. 3).

В 3-й группе детей с субкомпенсированным СД1 при переводе на терапию Лантузом суточная доза

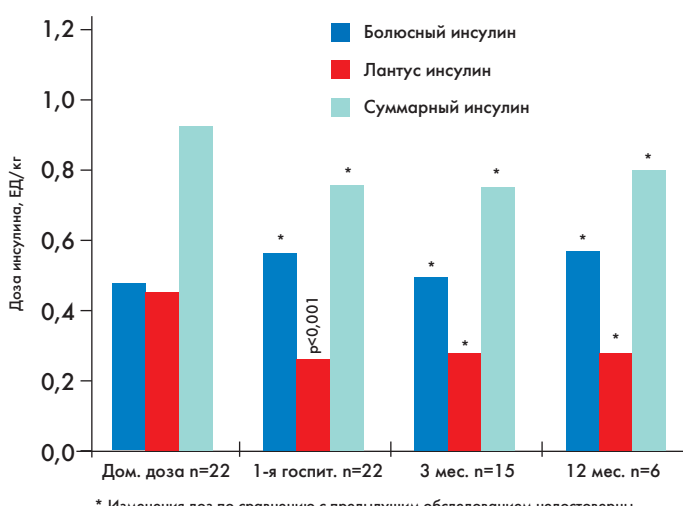


Рис. 4. Средние дозы (на 1 кг массы) болясного, базисного (Лантус) и суточной дозы инсулина в группе текущего субкомпенсированного СД1.

инсулина, рассчитанная на 1 кг массы тела, недостоверно снизилась по сравнению с дозой инсулина, вводимой в домашних условиях, при переводе на Лантус: с  $0,89 \pm 0,06$  до  $0,77 \pm 0,05$  ЕД/кг, практически не изменившись через 3 мес –  $0,76 \pm 0,05$  ЕД/кг. Через 1 год суточная доза инсулина, рассчитанная на 1 кг массы тела, увеличилась до  $0,81 \pm 0,073$ , но осталась ниже исходной потребности (рис. 4). Описанные изменения были недостоверны.

Достоверных изменений доз болясного инсулина на 1 кг массы тела при переводе с NPH-инсулина на Лантус в этой группе также отмечено не было. Суточная доза болясного инсулина при переводе на Лантус недостоверно выросла с  $0,46 \pm 0,03$  до  $0,53 \pm 0,03$  ЕД/кг, вернувшись практически к исходной через 3 месяца –  $0,48 \pm 0,04$  ЕД/кг. Через 1 год лечения доза болясного инсулина на 1 кг массы тела не отличалась от дозы через 3 месяца лечения:  $0,53 \pm 0,06$  ЕД/кг (см. рис. 4).

При использовании в качестве базисного инсулина Лантуса доза при переводе с NPH-инсулина

достоверно снизилась с  $0,43 \pm 0,03$  до  $0,24 \pm 0,02$  ЕД/кг массы ( $p < 0,022$ ). Далее достоверных изменений дозы Лантуса на 1 кг массы не выявлено: через 3 мес и через 1 год практически одинаковые значения –  $0,28 \pm 0,03$  и  $0,28 \pm 0,042$  ЕД/кг. Эти данные достоверно ниже исходной дозы NPH-инсулина (см. рис. 4).

Таким образом, при назначении Лантуса пациентам при ВВСД1 с достижением стабильной компенсации заболевания динамика доз инсулина не отличается от общезвестных изменений потребности в инсулине на первом году заболевания.

При терапии Лантусом у детей с декомпенсированным СД1 первое улучшение контроля заболевания достигается без значимого изменения первоначальных доз инсулина. Однако, учитывая тот факт, что пациенты 2-й группы на протяжении лечения оставались в декомпенсированном состоянии, доза инсулина у них вряд ли была адекватна. Следует подчеркнуть, что, как и в случае с анализом динамики уровня HbA1c, данные по изменению дозы инсулина через 1 год недостаточно информативны, учитывая малое количество обследованных больных.

Случаев тяжелой гипогликемии при терапии инсулином Лантус зарегистрировано не было.

## Заключение

Снижение уровня HbA1c, отсутствие тяжелых гипогликемий, а также возможность однократного в течение суток введения инсулина Лантус делает терапию этим препаратом особенно оправданым в педиатрической практике. Все пациенты, принимавшие участие в нашем исследовании, выразили удовлетворенность лечением при переводе на терапию инсулином Лантус, особенно отметив снижение количества ежедневных инъекций. Все дети, подростки и их родители выразили желание продолжить терапию инсулином Лантус. Полученные результаты согласуются с данными аналогичных исследований, проводившихся в РФ, США и Европе.

## Литература

1. Дедов И.И., Кураева Т.Л., Петеркова В.А., Щербачева Л.Н.. Сахарный диабет у детей и подростков. Руководство для врачей. УНИВЕРСИТЕТ ПАБЛИШИНГ, М., 2002.
2. Сентон Гланц. Медико-биологическая статистика. Перевод с англ. Ю.А. Данилова под ред. Н.Е. Бузикашвили и Д.В. Самойлова. Практика, М., 1999.
3. В.А. Петеркова, Т.Л. Кураева, Е.А. Андрианова, Л.Н. Щербачева, В.П. Максимова, Е.В. Титович. Опыт применения аналога человеческого инсулина ультракороткого действия НовоРапид (Аспарт) у детей. // Сахарный диабет 2003; 4; 22-27.
4. В.А. Петеркова, Т.Л. Кураева, Е.А. Андрианова, Л.Н. Щербачева, В.П. Максимова, Е.В. Титович, С.А. Прокофьев. Исследование эффективности и безопасности применения первого беспикового аналога человеческого инсулина длительного действия Лантус (гларгин) у детей и подростков. // Сахарный диабет 2004; 3; 48-51.
5. Edelman SV. Importance of blood glucose control. // Med Clin North Am 1998; 82; 665–87.
6. Kordonouri O., Danne T. Present and future perspectives on children with type 1 diabetes. // Acta Paediatr Suppl 1999 Jan; 88 (427): 43–6.
7. Dahl-Jorgensen K. Modern insulin therapy in children and adolescents. // Acta Paediatr Suppl 1999 Jan; 88 (427): 25–30.
8. Ludvigsson J., Bolli GB. Intensive insulin treatment in diabetic children. // Diabetes Nutr Metab 2001 Oct; 14(5):292-304.
9. Weissberg-Benchell Jill, Antisdel-Lomaglio Jeanne, Seshadri Roopa. Insulin Pump Therapy. A meta-analysis // Diabetes Care 2003; 24, 4: 1079-1086.