

# Роль базального инсулина в лечении сахарного диабета 2 типа

М.Б. Анциферов, Е.В. Петранёва

Московский городской эндокринологический диспансер

**С**ахарный диабет 2 типа (СД 2) является одной из важнейших проблем современной медицины, что связано с неуклонно растущей распространенностью данного заболевания, а также с высокой частотой и тяжестью его осложнений. В Российской Федерации, по данным регистра СД на 2000 г., насчитывалось более 2 млн. больных, и с каждым годом их количество постоянно растет.

Результаты UKPDS и других клинических исследований наглядно доказали, что компенсация углеводного обмена является одним из основных способов профилактики осложнений у пациентов с СД 2. На сегодняшний день четко определены цели лечения: гликемия натощак < 5.5 ммоль/л, через 2 ч после еды < 7.5 ммоль/л, перед сном 6.0–7.0 ммоль/л и HbA1c менее 6,5%.

В то же время, несмотря многочисленные доказательства необходимости жесткого контроля углеводного обмена и имеющийся в арсенале диабетологов широкий спектр современных пероральных сахароснижающих препаратов (ПССП), большинство пациентов с СД 2 находятся в состоянии суб- или декомпенсации. По данным UKPDS, через 3 года после постановки диагноза СД 2 только 45% пациентов, получавших монотерапию ПССП, имели уровень компенсации углеводного обмена, необходимый для профилактики микрососудистых осложнений, а через 6 лет доля компенсированных больных в этой группе снизилась до 30% (рис. 1). Это связано с естественным прогрессирующим течением СД 2, сопровождающимся постепенным ухудшени-

ем функции  $\beta$ -клеток. Нарушение нормальной секреции инсулина  $\beta$ -клетками поджелудочной железы начинается задолго до момента постановки диагноза. По данным UKPDS, скорость снижения секреции составляет примерно 5% в год. Это приводит к необходимости постоянно усиливать проводимую пациенту сахароснижающую терапию. С течением времени большей части пациентов с СД 2 требуется комбинированная терапия ПССП в сочетании с пролонгированным инсулином.

Тем не менее, комбинация ПССП и инсулина по-прежнему используется недостаточно широко. Возможно, это объясняется сравнительно недавним появлением результатов, подтверждающих их более высокую эффективность и физиологичность. По мнению исследователей, введение инсулина пролонгированного действия позволяет улучшить контроль гликемии в ночное время и снизить глюкозотоксичность. Благодаря этому в полной мере проявляется влияние ПССП на прандиальную секрецию инсулина.

Создание и внедрение в клиническую практику новых препаратов, обладающих улучшенными фармакокинетическими и фармакодинамическими свойствами, позволяет эффективно и безопасно улучшить показатели компенсации углеводного обмена у пациентов с СД 2. В настоящее время во многих регионах России активно используется беспиковый аналог инсулина длительного действия – инсулин гларгин (Лантус), при однократном введении которого обеспечивается базальный контроль гликемии в течение 24 ч.

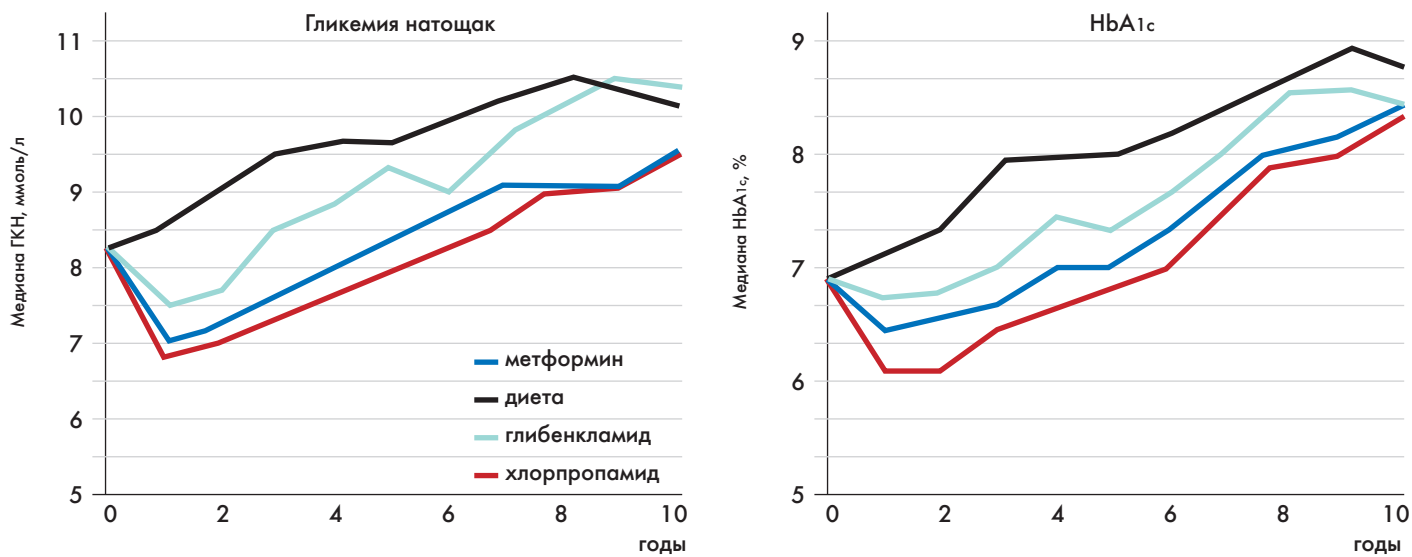


Рис. 1. Параметры углеводного обмена по данным UKPDS.

Одним из первых регионов, где начал применяться новый инсулин, стала Москва. В настоящее время врачи города имеют большой опыт клинического применения Лантуса. В данной работе мы хотим представить результаты многоцентрового открытого контролируемого нерандомизированного 9-месячного исследования BOAT (Basal Oral Advanced Therapy in Moscow), которое проводилось в 17 поликлиниках и стационарах города в 2005 г.

Цель исследования состояла в следующем: отработать алгоритм своевременного добавления Лантуса к терапии ПССП у пациентов с СД 2; оценить эффективность комбинации Лантус+ПССП в достижении целевых показателей гликемии в течение 6 мес лечения; проанализировать, на каком этапе лечения пациента СД 2 (доза и комбинация ПССП, степень компенсации углеводного обмена, вес, комплайнтность) наиболее целесообразно принимать клиническое решение о добавлении к терапии базального инсулина.

## Объект исследования и методы

В исследовании приняли участие 199 пациентов с СД 2 (153 женщины и 46 мужчин) в возрасте от 40 до 82 лет (средний возраст  $53,9 \pm 8,1$  года), средняя продолжительность заболевания –  $6,6 \pm 4,1$  лет.

Все пациенты находились на терапии различными ПССП (ПСМ, метформин, тиазолидиндионы, прандиальные регуляторы). Исходно 30% больных получали монотерапию указанными препаратами, преимущественно ПСМ или метформином. Большая часть участников исследования (69,5%) находилась на комбинированной терапии ПССП разных групп (наиболее распространенная комбинация – ПСМ+метформин). Несмотря на проводимую сахароснижающую терапию, все включенные в исследо-

Алгоритм титрации дозы Лантуса	
Среднее значение гликемия натощак за 3 дня, включая день титрации, при отсутствии эпизодов тяжелой гипогликемии или < 4 ммоль/л	Увеличение дозы Лантуса (МЕ/день)
> 10.0	8
7.8-10.0	6
6.7-7.8	4
5.5-6.7	2

вание больные находились в состоянии декомпенсации углеводного обмена (средний уровень HbA1c  $8.5\% \pm 1.0$ ).

В период скрининга (3 мес) проводили подбор и коррекцию дозы ПССП с целью достижения HbA1c  $\leq 6.5\%$ , глюкозы крови натощак (ГКН)  $\leq 5,6$  ммоль/л и постпрандиальной гликемии (ППГ)  $< 7.5$  ммоль/л. Оптимизация сахароснижающей терапии осуществлялась за счет увеличения дозы препарата и (или) перевода на комбинированную таблетированную терапию. К окончанию периода скрининга 90,5% больных получали комбинацию двух различных ПССП (преимущественно ПСМ+метформин).

Через 3 мес от начала исследования те пациенты, у которых была достигнута компенсация углеводного обмена (согласно указанным выше критериям), продолжили подобранную таблетированную терапию (группа 2), оставшимся больным (группа 1) к терапии был добавлен инсулин гларгин (Лантус). Еще через 3 мес часть пациентов из 1-й группы были также переведены на комбинированную терапию с использованием инсулина Лантус в связи с ухудшением показателей компенсации (рис. 2).

## Результаты и их обсуждение

После окончания периода скрининга только у 54 (27%) пациентов удалось достичнуть компенсации уг-

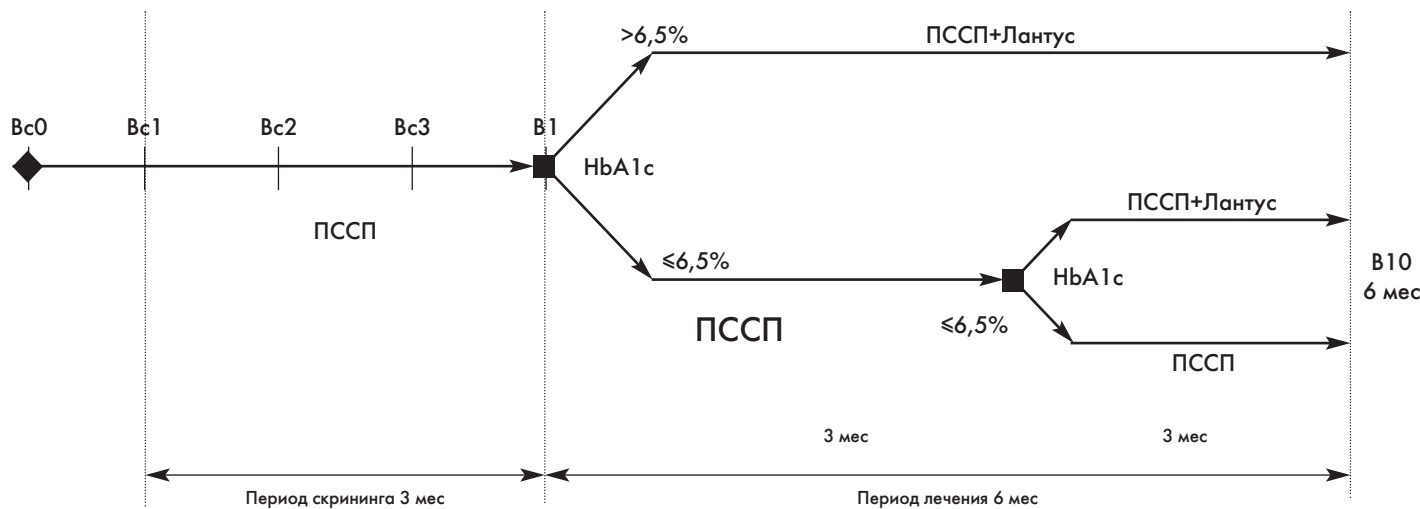


Рис. 2. Дизайн исследования.

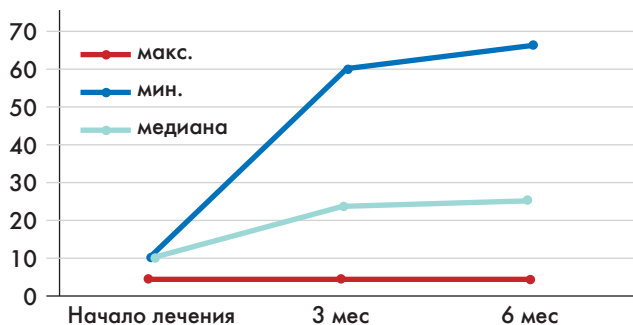


Рис. 2. Динамика дозы Лантуса в процессе лечения.

леводного обмена на фоне терапии ПССП (2-я группа). Средний уровень HbA1c в данной группе снизился за 3 мес  $7,9 \pm 0,7$  до  $6,1 \pm 0,5\%$ . Следует отметить, что средняя продолжительность заболевания во 2-й группе была достоверно меньше, чем у остальных участников исследования ( $4,9 \pm 4,3$  и  $7,9 \pm 7,6$  лет соответственно,  $p=0,000142$ ).

У большей части больных (145 человек, 74%) (1-я группа), несмотря на оптимизацию проводимой таблетированной терапии, компенсация СД оставалась неудовлетворительной: средний уровень HbA1c снизился с  $8,6 \pm 1,5$  до  $8,0 \pm 0,9\%$ . В связи с этим к терапии был добавлен пролонгированный аналог инсулина – Лантус. Начальная доза Лантуса у пациентов с ИМТ  $\leq 26 \text{ кг}/\text{м}^2$  составила 6 МЕ, у пациентов с ИМТ  $> 26 \text{ кг}/\text{м}^2$  – 10 МЕ. Алгоритм титрации дозы представлен в табл. 2. Лантус вводился вечером в одно и то же время (21–22 ч). Максимальная суточная доза Лантуса к окончанию исследования составила 64 МЕ (рис. 2).

На фоне комбинированной терапии ПССП+Лантус в 1-й группе отмечалась четкая тенденция к снижению уровня ГКН и HbA1c ( $7,07 \pm 1,1$  и  $6,88 \pm 0,6\%$  через 3 и 6 мес лечения соответственно). В то же время во 2-й группе, продолжающей принимать только ПССП, у 15 пациентов (27,8%) через 3 мес лечения отмечено повышение HbA1c выше целевых показателей, в связи с чем к терапии также был добавлен Лантус. У оставшихся 39 человек отмечена незначительная тенденция к увеличению HbA1c до  $6,4 \pm 0,9\%$ . К окончанию исследования только у 17,2% пациентов отмечалась компенсация углеводного обмена на фоне ПССП. Динамика показателей гликемии и HbA1c в ходе исследования представлена на рис. 3 и 4.

Анализ полученных данных показал, что добавление к терапии Лантуса в качестве базального инсулина позволило к окончанию исследования снизить средний уровень HbA1c на 2% относительно исходного. Целевой уровень HbA1c (< 6,5%) был достигнут у 24,8% пациентов через 3 мес лечения и у 32,6% – через 6 мес. Целевые показатели ГКН и ППГ отмечены практически у половины обследо-

ванных. Через 6 мес лечения средний уровень ППГ (через 2 ч после завтрака, обеда и ужина) составил в 1-й группе  $7,8 \pm 2,1$ ,  $7,7 \pm 1,8$  и  $7,7 \pm 1,6$  ммоль/л, а во 2-й группе соответственно  $7,4 \pm 1,6$ ,  $7,3 \pm 1,3$  и  $7,1 \pm 1,0$  ммоль/л. Статистически достоверных различий между группами выявлено не было.

Гипогликемические состояния зарегистрированы у 21,4% пациентов в 1 группе и у 14,8% пациентов в группе 2. Увеличения общего числа гипогликемий в ходе исследования не отмечено ни в одной группе. Напротив, наблюдалось достоверное снижение общего числа гипогликемических состояний к окончанию исследования у пациентов обеих групп ( $p<0,0001$ ). Достоверных различий между группами по частоте возникновения гипогликемий через 6 мес лечения отмечено не было ( $p=0,65$ ) (рис. 4).

При сравнении 2 групп по частоте симптоматических гипогликемий выявлены более частые эпизоды в 1-й группе как на этапе скрининга (до назначения базального инсулина), так и в первые 3 меся-

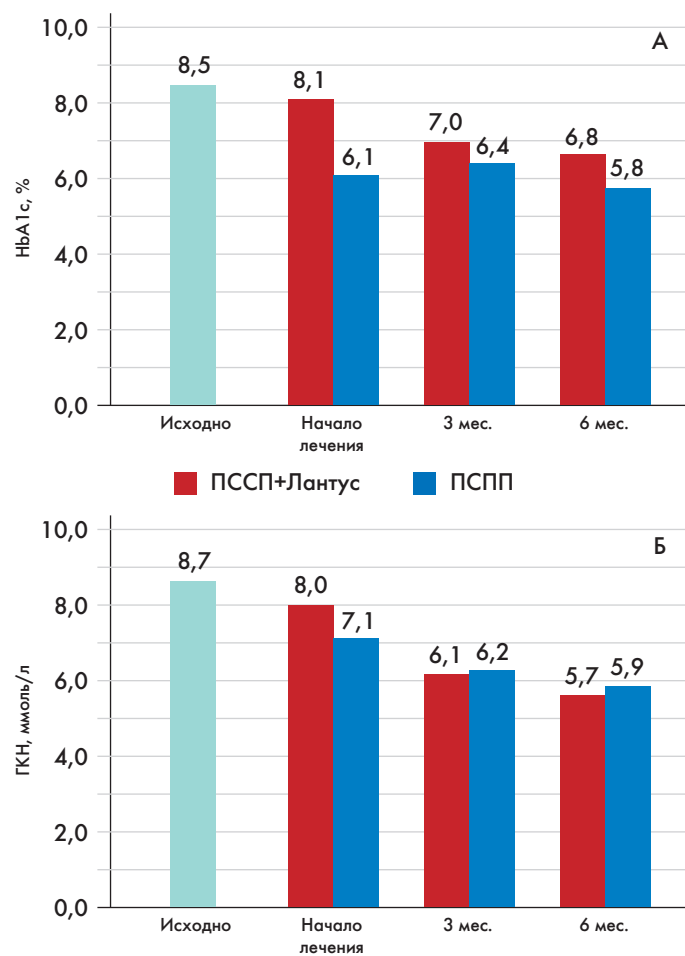


Рис. 3. Динамика гликованного гемоглобина HbA1c (А) и глюкозы крови натощак (Б).

Омечена выраженная динамика HbA1c в группе комбинированной терапии ЛАНТУС+ПССП, а также гликемии натощак (-2,3 ммоль/л).

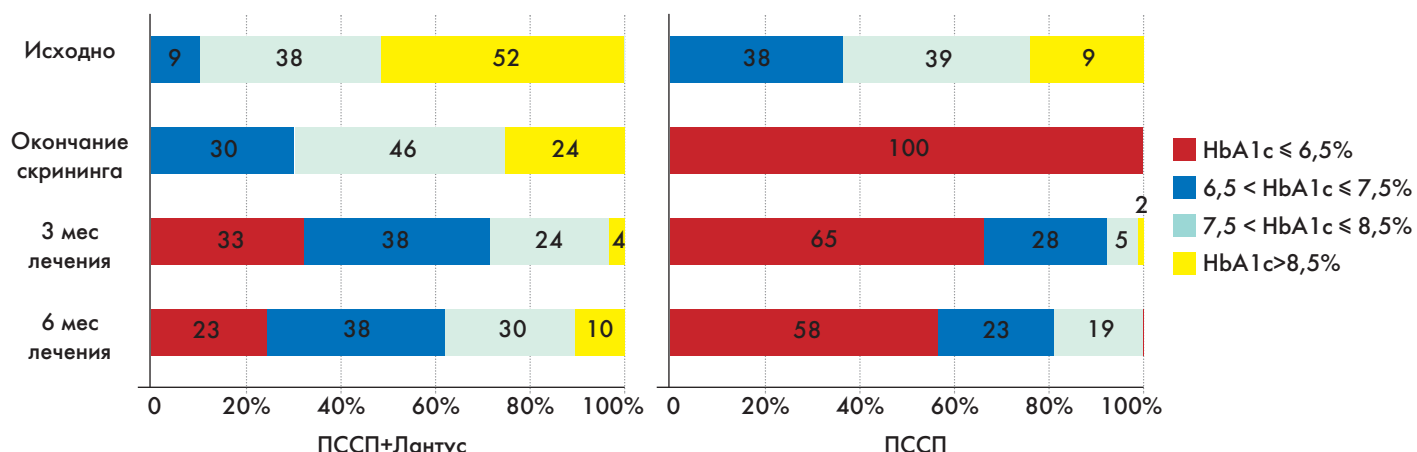


Рис. 4. Состояние компенсации углеводного обмена на различных видах терапии.

ца после добавления к терапии Лантуса ( $p=0,0226$  и  $p=0,0095$  соответственно). Однако в дальнейшем частота симптоматических гипогликемий значительно снизилась и каких-либо отличий в 2 группах лечения к концу исследования не наблюдалось ( $p=0,84$ ). По-видимому, развитие гипогликемических состояний у обследованных больных связано не столько с добавлением к терапии базального инсулина, сколько с неадекватностью проводимой ранее таблетированной сахароснижающей терапии (рис. 5).

Таким образом, добавление Лантуса к терапии ПССП позволило значительно улучшить все показатели компенсации углеводного обмена, включая уровень ППГ, что существенным образом снижает риск прогрессирования и развития поздних осложнений СД у данной группы больных.

Следует отметить, что исследование проводилось в обычных поликлиниках и стационарах Москвы. В нем принимали участие пациенты, которые на момент включения находились в состоянии суб- и декомпенсации углеводного обмена. Перевод на комбинированную терапию ПССП+Лантус и дальнейшее наблюдение осуществлялись теми же специалистами, которые вели пациентов ранее. Участие в исследовании помогло врачам приобрести опыт применения Лантуса, достаточно просто и безопасно инициировать инсулинотерапию у пациентов с СД 2.

## Выводы

- Более 80% пациентов, получающих 1 или 2 ПССП, нуждаются в добавлении одной инъекции базального инсулина для улучшения гликемического контроля.
- Улучшение контроля гликемии не сопровождается увеличением общего количества гипогликемий.
- Для достижения лучших результатов необходима активная титрация дозы Лантуса.

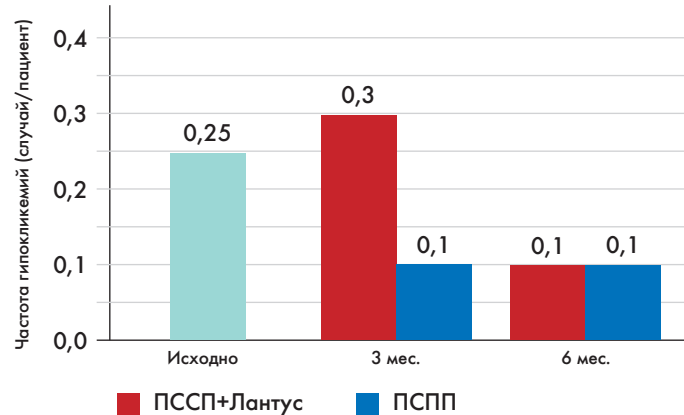


Рис. 5. Динамика гипогликемических состояний.

## Литература

- Дедов И.И., Шестакова М.В. Сахарный диабет (Руководство для врачей). – М.: Универсум Паблишинг, 2003. – 455 с.
- Глинкина И.В., Павлова М.Г., Пронин В.С. Комбинированная инсулиновая терапия в лечении сахарного диабета типа 2. Врач №3 2004, с.5-11.
- Глинкина И.В., Павлова М.Г., Пронин В.С. Современные подходы к инсулиновой терапии. Врач №3 2005, с.16-20.
- Riddle MC et al. The Treat-To-Target Trial. Diabetes Care 2003, 26: 3080-3086.
- Wright A et al. Sulfonylurea inadequacy: efficacy of addition of insulin over 6 years in patients with type 2 diabetes mellitus in the U.K. Prospective Diabetes Study (UKPDS 57). Diabetes Care 2002, 25: 330-336.
- Yki-Jarvinen H. Combination therapy with insulin in type 2 diabetes. Diabetes Care 2001, 24:758-767.
- Yki-Jarvinen H. Insulin therapy in type 2 diabetes: role of the long acting insulin glargin analogue. Eur J Clin Invest 2004; 34(6): 410 – 416.