

## **Влияние иДПП-4 эвоглиптина на показатели вариабельности уровня глюкозы и времени в целевом диапазоне у пациентов с сахарным диабетом 2 типа в условиях реальной клинической практики по сравнению с препаратами производных сульфонилмочевины (собственный опыт)**

**Калашникова М.Ф.<sup>1</sup>, Теплов Е.В.<sup>2</sup> Лиходей Н.В.<sup>1</sup>, Малолеткина Е.С.<sup>1</sup>, Вавильченкова К.С.<sup>2</sup>, Глинкина И.В.<sup>1</sup>**

1. ФГАОУ ВО Первый МГМУ им. И.М. Сеченова Минздрава России (Сеченовский Университет), Москва, Россия
2. ГБУЗКО «Калужская областная клиническая больница», Калуга, Россия

### **Резюме**

Важной задачей организации работы диабетологической помощи является ранняя диагностика заболевания с целью назначения эффективной и безопасной сахароснижающей терапии. Для анализа эффективности и безопасности применения современных сахароснижающих препаратов (ССП) в реальную клиническую практику активно внедряются технологии непрерывного мониторинга уровня глюкозы, или флеш-мониторинга, которые позволяют более подробно оценить колебания уровня глюкозы в течение заданного временного диапазона. В течение двух последних десятилетий были достигнуты существенные успехи в оказании специализированной медицинской помощи пациентам с сахарным диабетом 2 типа (СД2) благодаря внедрению в клиническую практику новых классов ССП. Действие препаратов, относящихся к группе ингибиторов дипептилпептидазы 4-го типа (иДПП-4), основано на инсулинзависимой модуляции выработки инсулина и глюкагона. Их применение характеризуется высоким профилем безопасности, включая крайне низкий риск развития гипогликемических состояний у пациентов с СД2. Авторами представлен собственный опыт применения иДПП-4 эвоглиптина у данной категории пациентов. Отмечена выраженная тенденция к снижению общего числа зафиксированных с помощью флеш-мониторинга гипогликемических состояний, суммарного показателя времени, проведенного в диапазоне ниже 3,9 ммоль/л, и времени, проведенного в диапазоне ниже 3,0 ммоль/л. Появление на российском рынке современных, доступных препаратов из группы иДПП-4 отечественного производства может стать фактором, способным существенно повлиять на безопасность терапии СД2.

Оригинальная статья опубликована на сайте РМЖ (Русский медицинский журнал): [https://www.rmj.ru/articles/endokrinologiya/Vliyanie\\_iDPP-4\\_evogliptina\\_na\\_pokazateli\\_variabelynosti\\_urovnya\\_glyukozy\\_i\\_vremeni\\_v\\_celevom\\_diapazone\\_u\\_pacientov\\_s\\_saharnym\\_diabetom\\_2\\_tipa\\_v\\_usloviyah\\_realnoy\\_klinicheskoy\\_praktiki\\_po\\_sravneniyu\\_s\\_preparatami\\_proizvodnyh\\_sulyfonilmocheviny\\_sobstvennyy/#ixzz8L7TtpV2C](https://www.rmj.ru/articles/endokrinologiya/Vliyanie_iDPP-4_evogliptina_na_pokazateli_variabelynosti_urovnya_glyukozy_i_vremeni_v_celevom_diapazone_u_pacientov_s_saharnym_diabetom_2_tipa_v_usloviyah_realnoy_klinicheskoy_praktiki_po_sravneniyu_s_preparatami_proizvodnyh_sulyfonilmocheviny_sobstvennyy/#ixzz8L7TtpV2C)