



ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ДОПОЛНИТЕЛЬНОГО
ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО ОБРАЗОВАНИЯ «ЦЕНТРАЛЬНАЯ ГОСУДАРСТВЕННАЯ
МЕДИЦИНСКАЯ АКАДЕМИЯ» УПРАВЛЕНИЯ ДЕЛАМИ ПРЕЗИДЕНТА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
РОССИЙСКОЕ НАУЧНОЕ МЕДИЦИНСКОЕ ОБЩЕСТВО ТЕРАПЕВТОВ

Научно-практическая конференция «КАРДИОЭНДОКРИНОЛОГИЯ 2022»

25 марта 2022

ПРОГРАММА

Москва

ул. Киевская, д. 2, «Новотель Киевская»,
конференц-зал «Восточный экспресс»

сайт трансляции
<http://endoconference.ru>



09.00–10.00

Регистрация участников. Работа выставочной экспозиции

10.00–10.10

Открытие конференции. Приветствие участников

Самушия Марина Антиповна, проректор по научной работе ФГБУ ДПО «ЦГМА»
Управления делами Президента РФ, д.м.н., профессор

Президиум:

Самушия Марина Антиповна, проректор по научной работе ФГБУ ДПО «ЦГМА»
Управления делами Президента РФ, д.м.н., профессор

Мартынов Анатолий Иванович, академик РАН, президент Российского научного
медицинского общества терапевтов, профессор кафедры госпитальной терапии № 1
ФГБОУ ВО МГМСУ им. А.И. Евдокимова Минздрава России, д.м.н., профессор

Мкртумян Ашот Мусаелович, заведующий кафедрой эндокринологии
и диабетологии ФГБОУ ВО МГМСУ им. А.И. Евдокимова Минздрава России,
руководитель отдела эндокринных и метаболических нарушений ГБУЗ МКНЦ
им. А.С. Логинова ДЗМ, д.м.н., профессор

Барышникова Галина Анатольевна, профессор кафедры семейной медицины
с курсами клинической лабораторной диагностики, психиатрии и психотерапии
ФГБУ ДПО «ЦГМА» Управления делами Президента РФ, д.м.н., профессор

Ладыгина Дарья Олеговна, заведующая отделением эндокринологии, главный
внештатный эндокринолог Главного медицинского управления Управления делами
Президента РФ, к.м.н.

10.10–10.40

Гиперурекия у больных сахарным диабетом 2 типа

Мартынов Анатолий Иванович, академик РАН, президент Российского
научного медицинского общества терапевтов, профессор кафедры госпитальной
терапии № 1 ФГБОУ ВО МГМСУ им. А.И. Евдокимова Минздрава России, д.м.н.
(Москва)

10.40–11.00

**Современные рекомендации по лечению сахарного диабета: выбор
оптимальной комбинации***

Мкртумян Ашот Мусаелович, заведующий кафедрой эндокринологии
и диабетологии ФГБОУ ВО МГМСУ им. А.И. Евдокимова Минздрава
России, руководитель отдела эндокринных и метаболических нарушений
ГБУЗ МКНЦ им. А.С. Логинова ДЗМ, д.м.н., профессор
(Москва)

* Доклад при поддержке компании «Сервье», не участвует в непрерывном образовании врачей

Ответы на вопросы

11.05–11.25

Терапия сахарного диабета 2 типа у пациентов с высоким сердечно-сосудистым риском: от клинических исследований к амбулаторной практике*

Дроздова Любовь Юрьевна, руководитель лаборатории поликлинической терапии ФГБУ «НМИЦ ТПМ» Минздрава России, главный внештатный специалист по медицинской профилактике Минздрава России, к.м.н. (Москва)

* Доклад при поддержке компании «Лилли Фарма», не участвует в непрерывном образовании врачей

Ответы на вопросы

11.30–11.50

Когда можно и когда нужно начинать терапию арГПП-1 у пациентов с сахарным диабетом 2 типа?*

Бирюкова Елена Валерьевна, профессор кафедры эндокринологии и диабетологии ФГБОУ ВО МГМСУ им. А.И. Евдокимова Минздрава России, врач-эндокринолог высшей категории, д.м.н. (Москва)

* Доклад при поддержке компании «Лилли Фарма», не участвует в непрерывном образовании врачей

Ответы на вопросы

11.55–12.25

Эндотелиальная дисфункция. Последствия COVID-19*

Барышникова Галина Анатольевна, профессор кафедры семейной медицины с курсами клинической лабораторной диагностики, психиатрии и психотерапии ФГБУ ДПО «ЦГМА» Управления делами Президента РФ, д.м.н. (Москва)

* Доклад при поддержке компании «Гедеон», не участвует в непрерывном образовании врачей

Ответы на вопросы

12.30–12.50

Дефицит калия и магния у полиморбидных пациентов с АГ: лечение и профилактика*

Кочетков Алексей Иванович, доцент кафедры терапии и полиморбидной патологии ФГБОУ ДПО РМАНПО Минздрава России, к.м.н. (Москва)

* Доклад при поддержке компании «Гедеон», не участвует в непрерывном образовании врачей

12.50–13.00 Ответы на вопросы. Обсуждение докладов

13.00–13.30 Перерыв

13.30–13.50

Вторичная артериальная гипертензия: дифференциальная диагностика и лечение

Ладыгина Дарья Олеговна, заведующая отделением эндокринологии, главный внештатный эндокринолог Главного медицинского управления Управления делами Президента РФ, к.м.н.
(Москва)

Ответы на вопросы

13.55–14.25

Субетта – возможность эффективной борьбы с инсулинорезистентностью – фактором риска многих заболеваний*

Мкртумян Ашот Мусаелович, заведующий кафедрой эндокринологии и диабетологии ФГБОУ ВО МГМСУ им. А.И. Евдокимова Минздрава России, руководитель отдела эндокринных и метаболических нарушений ГБУЗ МКНЦ им. А.С. Логинова ДЗМ, д.м.н., профессор
(Москва)

* Доклад при поддержке компании «Материя Медика», не участвует в непрерывном образовании врачей

Ответы на вопросы

14.30–14.50

Витамин D – основа патогенетического лечения остеопороза и саркопении*

Барсуков Илья Алексеевич, доцент кафедры эндокринологии, старший научный сотрудник отделения терапевтической эндокринологии ГБУЗ МО МОНКИИ им. М.Ф. Владимирского, к.м.н.
(Москва)

* Доклад при поддержке компании «Акрихин», не участвует в непрерывном образовании врачей

Ответы на вопросы

14.55–15.25

Фундамент рациональной фармакотерапии на этапах профилактики, лечения, реабилитации пациентов с сахарным диабетом и сердечно-сосудистыми заболеваниями

Хованов Александр Валерьевич, пульмонолог Института традиционной восточной медицины, к.м.н., доцент (Москва)

15.25–16.00

Ответы на вопросы. Обсуждение докладов. Завершение конференции

КОМПАНИИ-УЧАСТНИКИ



ОАО «АКРИХИН»

✉ 105064, Россия, Москва, ул. Земляной Вал, д. 9, БЦ «СИТИДЕЛ»

☎ +7 (495) 721-36-97 Факс: +7 (495) 723-72-82

@ info@akrikhin.ru

«АКРИХИН» – одна из ведущих российских фармацевтических компаний, выпускающая эффективные, доступные по цене и высококачественные лекарственные средства наиболее востребованных пациентами терапевтических групп. Компания занимает 4-е место в рейтинге российских фармацевтических производителей по объему продаж на розничном рынке, показывая при этом значительные темпы роста и развития. В продуктовом портфеле компании насчитывается около 200 препаратов, более 45% из которых входят в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (ЖНВЛП). Эти лекарственные средства относятся к основным фармакотерапевтическим направлениям – дерматология, кардиология, неврология, гинекология, пульмонология, эндокринология, и др. – и выпускаются в полном соответствии со стандартами GMP. Компания делает ставку на модернизацию и расширение производства, а также освоение новых, в том числе цифровых технологий, из года в год добивается все более высоких результатов как в выпуске, так и в продажах готовой продукции



ООО «Гедеон Рихтер Фарма»

ГЕДЕОН РИХТЕР

✉ 119049, Москва, 4-й Добрынинский переулок, д. 8

☎ +7 (495) 987-18-80

✉ GRFarma@g-richter.ru

🌐 <https://g-richter.ru/>

«Гедеон Рихтер» – европейская независимая mid-pharma компания, один из крупнейших производителей лекарственных препаратов в Центральной и Восточной Европе. Основана в 1901 г.– 120 лет истории производства высококачественных лекарств!

- ✓ Производство около 200 воспроизведенных и оригинальных препаратов в 400 формах.
- ✓ Научные исследования и разработки новых препаратов, включая биоаналоги.
- ✓ Маркетинг и дистрибуция лекарственных средств.

ООО «ЛИЛЛИ ФАРМА»



✉ 123112, Москва, Пресненская наб., д. 10А

☎ +7 (495) 258-50-01

☎ +7 (495) 823-42-82

🌐 www.lilly.ru

Компания «Лилли», один из лидеров в мировом здравоохранении, более 25 лет присутствует на рынке Российской Федерации и отвечает потребностям пациентов и медицинских специалистов.

В России «Лилли» зарегистрировала более 30 препаратов для лечения сахарного диабета, остеопороза, психических расстройств, онкологических и урологических заболеваний.

Компания вносит значительный вклад в развитие российского здравоохранения с помощью научных исследований и разработок, передачи технологий, развития партнерств и образовательных инициатив.

Сегодня компания фокусируется на новых терапевтических областях, таких как псориаз, псориатический артрит, ревматоидный артрит. Особое внимание уделяется и онкологическому портфелю.

ООО «НПФ «Материа Медика Холдинг»

✉ 127473, Москва, 3-й Самотечный переулок, д. 9

☎ +7 (495) 684-43-33

@ moffice@materiamedica.ru

🌐 www.materiamedica.ru

ООО «Научно-производственная фирма «Материа Медика Холдинг» – одна из крупнейших российских фармацевтических компаний. На протяжении 30 лет предприятие разрабатывает и производит на собственном заводе в Челябинске инновационные лекарственные средства. В продуктовом портфеле компании более 20 препаратов, используемых при терапии различных заболеваний. «Материа Медика Холдинг» является одним из лидеров в России по числу проведенных клинических исследований. Препараты производятся в соответствии с международными стандартами и требованиями GMP – надлежащей производственной практики.

ООО «ТНК СИЛМА»



✉ 115573, Москва, ул. Шипиловская, д. 50, корп. 1, стр. 2

☎ +7 (495) 223-91-00

@ contact@enterosgel.ru

🌐 www.enterosgel.ru

ООО «ТНК СИЛМА» – российская компания, занимающаяся производством оригинальных лекарственных средств на основе кремнийорганических соединений. С 1994 г. на предприятии был налажен промышленный выпуск препарата Энтеросгель, предназначенного для лечения токсических состояний, коррекции микробиоценоза, восстановления эпителия слизистых оболочек и других тканей организма.

За счет своих уникальных свойств Энтеросгель применяется в различных областях медицины:

- в акушерстве и гинекологии для лечения токсикозов беременных, эрозивных процессов шейки матки;
- гастроэнтерологии для лечения гепатитов различной этиологии, язвенных процессов в желудке и кишечнике, дисбактериоза, НЯК, болезни Крона;
- при различных аллергических состояниях;
- для лечения инфекционных заболеваний (диареи вирусной и бактериальной этиологии);
- в токсикологии, экотоксикологии, для защиты и реабилитации при профессионально-производственных интоксикациях, для выведения радионуклидов;
- нефрологии, в том числе при ХПН на догемодиализном и диализном этапах;
- хирургии, в том числе при ожоговой болезни;
- наркологии: быстро и эффективно ликвидирует алкогольную интоксикацию, абстинентный синдром;
- дерматологии и косметологии;
- геронтологии: входит в программы «Антистарение» гомеопатической школы «ЭДАС» (Россия);
- неонатологии при желтухе новорожденных и т.д.

КОМПАНИИ-УЧАСТНИКИ



АО «Сервье»

✉ 125047, Москва, ул. Лесная, д. 7, этаж 7/8/9

☎ +7 (495) 937-07-00

💻 www.servier.ru

«Сервье» – международная фармацевтическая компания, которая ведет свою деятельность в 150 странах и насчитывает 22 500 сотрудников по всему миру. Высокие темпы роста компании обусловлены постоянным развитием в пяти ключевых областях: сердечно-сосудистые заболевания и нарушения метаболизма, онкология, нейропсихиатрия и иммуновоспалительные заболевания.

«Сервье» работает в России почти 30 лет, являясь одной из ведущих фармацевтических компаний. На сегодняшний день более 90% лекарственных препаратов портфеля «Сервье» в России производится на фармацевтическом заводе в Москве по полному циклу.

Дополнительная информация: www.servier.ru.

КОМПАНИИ-УЧАСТНИКИ



ГЕДЕОН РИХТЕР



Не ждите развития ССЗ у пациента с СД 2 типа, начните терапию сегодня¹⁻³



Показал **ВЫСОКУЮ ЭФФЕКТИВНОСТЬ** в снижении HbA1c до **2,1%^{4**}**
Удержание результата в течение более **5 лет³**



Единственный арГПП-1 для **ПЕРВИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ ССЗ^{1,5}**



ВЫСОКАЯ ПРИВЕРЖЕННОСТЬ пациентов по данным исследований реальной клинической практики⁶

^{**} в группе пациентов с исходным HbA1c >9%. 1. Процент клинически рекомендованной по сахарному диабету 2 типа у взрослых 2023, https://www.endocrinonline/sites/default/files/realworldstudyoftrulicityincombinationwithinsulinandmetformin_in_hb1ac_developmental_02_2023_01_27_2023_1.pdf accessed 30.09.2023. 2. Diabetes Care 2021;44(9):1151-1158 | <https://doi.org/10.2337/9821> 3. Diabetes HC, Cohen ME, et al. Outpatient and cardiovascular outcomes in type 2 diabetes (HORIZON): a double-blind, randomised, placebo-controlled trial. The Lancet Volume 394, Issue 10193, 13-19 July 2019, Pages 1311-1320. 4. Mody RA, et al. BMJ Open Diabetes Res Care. 2019;7:e000884. 5. A consensus report by the American Diabetes Association (ADA) and the European Association for the Study of Diabetes (EASD) Diabetologia (2021) 63:221-232. 6. Neema M, et al. Dulaglutide has Higher Adherence and Persistence than Semaglutide and Exenatide QW: 6-month Follow-up from US Real-World Data. ADA 2020.

Регистрационный номер: ПР-003682 от 07.02.2020 Торговое название препарата: ТРУЛИСИТИ® (Международное (латинское) название: дулаглутид). Показания к применению: препарат Трулисити® показан взрослым пациентам с сахарным диабетом 2 типа с недостаточным гликемическим контролем на фоне диеты и физических упражнений и/или инсулинотерапии у пациентов, которым не показано применение метформина по причине intolerance или наличия противопоказаний, комбинационной терапии в сочетании с другими лекарственными препаратами для терапии сахарного диабета. Для снижения риска развития серьезных сердечно-сосудистых осложнений (смерть по причине сердечно-сосудистой патологии, инфаркт миокарда без смертельного исхода, инсульт без смертельного исхода) у взрослых пациентов с сахарным диабетом 2 типа и множественными факторами риска сердечно-сосудистых заболеваний без диагностированного сердечно-сосудистого заболевания у взрослых пациентов с сахарным диабетом 2 типа и диагностированным сердечно-сосудистым заболеванием в качестве дополнения к стандартной терапии сердечно-сосудистых заболеваний. Противопоказания: гиперчувствительность к дулаглутиду или любому из вспомогательных веществ, входящих в состав препарата; сахарный диабет 1 типа; диабетический кетоацидоз; терминальная стадия почечной недостаточности (СФР < 15 мл/мин/1,73 м²); хроническая сердечная недостаточность (ОХС III или IV функционального класса в соответствии с классификацией Нью-Йоркской кардиологической ассоциации, NYHA); беременность; период грудного вскармливания; тяжелые заболевания желудочно-кишечного тракта (ЖКТ), в т.ч. тяжелый пептический рефлюкс; острая панкреатит; у пациентов с печеночной или почечной недостаточностью (включая умеренную и тяжелую) возмущено с сахарным диабетом 2 типа и диагностированной энцефалопатией типа 2, возраст до 18 лет в связи с отсутствием данных по эффективности и безопасности применения дулаглутид в данной возрастной группе). С осторожностью у пациентов, применяющих препараты, влияющие на скорость всасывания в ЖКТ, у пациентов с ОХС I или II функционального класса (в соответствии с классификацией Нью-Йоркской кардиологической ассоциации, NYHA). Способ применения и дозы: препарат Трулисити® следует вводить подкожно в область живота, бедра или плеча. Препарат нельзя вводить внутривенно или внутримышечно. Препарат можно вводить в любое время суток вне зависимости от времени приема пищи. Максимальная рекомендованная доза составляет 0,75 мг 1 раз в неделю. Комбинированная терапия: рекомендованная доза составляет 1,5 мг 1 раз в неделю. При добавлении дулаглутид к текущей терапии метформина или SGLT2 препарат метформина или SGLT2 можно продолжать в той же дозе. При добавлении дулаглутид к текущей терапии комбинации сульфонилмочевин или инсулина может потребоваться снижение дозы производного сульфонилмочевин или инсулина для уменьшения риска развития гипогликемии. Дополнительно рассмотрены гипогликемии для коррекции дозы дулаглутид не требуется. В случае комбинации с производными сульфонилмочевин или инсулином, особенно в случае тяжелой терапии, препарат Трулисити® требуется проведение самоконтроля, так как может потребоваться коррекция дозы инсулина или производного сульфонилмочевин. Рекомендуется поощрять снижение дозы инсулина. Побочное действие: наиболее частыми нежелательными реакциями в клинических исследованиях были реакции со стороны желудочно-кишечного тракта, включая тошноту, рвоту и диарею. В целом, данные реакции были легкими или умеренными и временно по характеру. Проявления иные нежелательные реакции были выявлены в ходе оценки результатов клинических исследований III и IV фазы (очень часто: >1/10; часто: >1/100 – <1/10; нечасто: >1/1000 – <1/100; редко: >1/10000 – <1/1000; очень редко: <1/10000; частота не известна (невозможно установить на основании имеющихся данных)). Очень часто: головная боль; при применении в сочетании с метформинами, метформин; при применении в комбинации с инсулинами, гипогликемия; зуд; метеоризм; зудшие глаза; гастроэзофагеальный рефлюкс; боль в спине; ортостатическая гипотензия; слабость; головокружение; при применении в комбинации с производными сульфонилмочевин, диарея в месте введения. Редко: острая панкреатит; анафилактическая реакция; ангионевротический отек. Предостережения: препарат Трулисити® применяется в комбинации с производными сульфонилмочевин с концентрацией глюкозы крови < 3,9 ммоль/л. Только для дулаглутид в дозе 1,5 мг. Частота нежелательных реакций для дулаглутид в дозе 0,75 мг соответствует более низкой категории. Форма выпуска: форма выпуска – препарат в виде порошка для введения 0,75 мг/0,5 мл или 1,5 мг/0,5 мл раствора в шприц-наполнитель 1 мл и безыгольный стилет типа 1 с небольшим объемом, упругий и с одной стороны резинчатый пиллеретт с другой стороны силиконовый или для инъекций 29 с защитным колпачком для инъекционных или. Шприц: стеклянный и одноразовый. По 3 шприца в 1 упаковке и 1 пиллеретт в 1 упаковке. Упаковка: 1 упаковка со стилетом и шприцем при температуре до 30 °C. Не замораживать. Не применять препарат, если он был заморожен. Препаратная упаковка: препаратная упаковка: 1 упаковка со стилетом и шприцем и пиллереттом в упаковке 14 дней. Хранить в месте, недоступном для детей. Срок годности 3 года. Не применять по истечению срока годности, указанного на упаковке. Минимизация и адрес производственных помещений: Производством готовой лекарственной формы и первичной упаковки «Эли Лилли энд Компани» США, Корпоративный центр Лилли, Индианаполис, Индиана 46285, США. Вторичная упаковка и выпускающий контроль качества «Эли Лилли энд Компани, США, Корпоративный центр Лилли, Индианаполис, Индиана 46285, США или «Эли Лилли Вилане С.А.», Уиллоу Вуд Парк (Франция), 72127-923, Франция. Сторонние производители: Франция, Италия. Производители в России: Московская Препаративная Ю.Э.Эли Лилли Фарма С.А., 121116, Москва. Контактная информация по применению препарата Трулисити®: Контактная информация: общероссийская и структура препарата Трулисити®. Информация предназначена для медицинских специалистов.

Реклама

ООО «Лилли Фарма» Москва, Пресненская набережная, д.10
тел.: + 7 (495) 258 50 01, факс: + 7 (495) 258 50 05
Только для специалистов здравоохранения
PP-DG-RU-2137 17.01.2022

