

ОЗЕМПИК®

больше пациентов с СД 2 типа достигают целей терапии по сравнению с другими противодиабетическими препаратами*

Единый подход к достижению целей** для пациентов с СД 2 типа:



На **26%** снижает относительный риск сердечно-сосудистых осложнений у пациентов с высоким сердечно-сосудистым риском***2



До **79%** пациентов достигают снижения $HbA_{1c} < 7\%^{***10}$



До **66%** пациентов достигают клинически значимого снижения массы тела***12

СД 2 типа – сахарный диабет 2 типа. Оземпик® не показан для лечения ожирения и снижения массы тела. Изменение массы тела во второйичной конечной точкой в клинических исследованиях.

*Снижение HbA_{1c} и массы тела по сравнению с другими противодиабетическими препаратами такими как Янувия®, Валия® лент, Трулиптик®, Лантус®, Виктова®, Инвоканн®. **Оземпик® позволяет пациентам с СД 2 типа и высоким СС риском достичь целей терапии в снижении HbA_{1c} , массы тела и снижает относительный риск сердечно-сосудистых осложнений***. ***По сравнению с плацебо. ****Клинически значимое снижение веса – снижение веса на $\geq 5\%$ от исходного (Michalek D, Jorssen et al. 2013. AMAASSCTOS Guideline for the Management of Overweight and Obesity in Adults. Circulation. 2014;129:5102-5138).

Регистрационный номер: ЛП-005726. Торговое наименование: Оземпик®. Международное непатентованное наименование: семаглутид. Фармакотерапевтическая группа: Гипогликемическое средство – аналог глюкагоноподобного пептида 1 (ГПП-1). Код АТХ А10BD6. Показания к применению: Препарат Оземпик® показан для применения у взрослых пациентов с сахарным диабетом 2 типа на фоне диеты и физической активности для улучшения гликемического контроля в качестве: монотерапии, комбинированной терапии с другими пероральными гипогликемическими препаратами (ПТПТ) – метформин, метформин и пролонгируемый сульфонилмочевин, метформин или метформин/глибурид, у пациентов, не достигших адекватного гликемического контроля при проведении стандартной терапии; комбинированной терапии с инсулином у пациентов, не достигших адекватного гликемического контроля на терапии препаратом Оземпик® и метформин. Препарат Оземпик® показан для снижения риска развития больших сердечно-сосудистых событий** у пациентов с сахарным диабетом 2 типа и высоким сердечно-сосудистым риском в качестве дополнения к стандартному лечению сердечно-сосудистых заболеваний (на основании анализа времени наступления первого большого сердечно-сосудистого события – см. раздел «фармакологические свойства, подгруппа «оценка влияния на ССС»). Большая сердечно-сосудистая нагрузка включает: смерть по причине сердечно-сосудистой патологии, инфаркт миокарда без смертельного исхода, инсульт без смертельного исхода. Противопоказания: Гиперчувствительность к семаглутиду или любому из вспомогательных веществ препарата; медullарный рак щитовидной железы в анамнезе, в том числе в семейном; множественная эндокринная неоплазия (MEN) 2 типа; сахарный диабет 1 типа (СД1), диабетический ketoacidosis. Противопоказано применение препарата Оземпик® у беременных, женщин планирующих беременность и в период грудного вскармливания; возраст до 18 лет; наличие тяжелой степени терминальной стадии почечной недостаточности (креатинин клиренс $100 < 15$ мл/мин), хроническая сердечная недостаточность (СН) II функционального класса (с соответствующей классификацией NYHA Нью-Йоркской кардиологической ассоциацией). С осторожностью: Пациентам Оземпик® рекомендуется применять с осторожностью у пациентов с почечной недостаточностью и у пациентов с наличием панкреатита в анамнезе (см. раздел «особые указания»). Применение в период беременности и грудного вскармливания. Применение препарата Оземпик® в период беременности и в период грудного вскармливания противопоказано. Способ применения и дозы. Препарат Оземпик® применяют 1 раз в неделю в любое время, независимо от приема пищи. Препарат Оземпик® выводит пк в живот, безро и/или пиче. Препарат Оземпик® нельзя вводить внутривенно и внутримышечно. При необходимости, день инъекционного введения можно менять при условии, что интервал введения между двумя инъекциями составляет не менее 3-х дней (с 72 часов). Начальная доза препарата Оземпик® составляет 0,25 мг в неделю. После 4 недель применения, дозу следует увеличить до 0,5 мг 1 раз в неделю. Для дальнейшего улучшения гликемического контроля титrage можно минимум 4 недели применения дозу 0,5 мг 1 раз в неделю, до можно увеличить до 1 мг 1 раз в неделю. Побочное действие. Наиболее часто регистрируемые нежелательными реакциями во время ИВ введения, нарушения со стороны ЖКТ, включая тошноту, диарею и рвоту. Передозировка. В случае передозировки рекомендуется проведение симптоматической терапии. Особые указания. Острый панкреатит. При применении аналога рецептора ГПП-1 наблюдаются случаи развития острого панкреатита. Форма выпуска. Раствор для подкожного введения 1,34 мг/мл, шприц/ручка 0,25 мг/доза или 0,5 мг/доза №1; шприц/ручка 1 мг/доза №1. Срок годности: 3 года. Условия отпуска. По рецепту. Для более полной информации см. инструкцию по медицинскому применению лекарственного препарата. Информация предназначена для специалистов здравоохранения, за полной информацией обращайтесь к инструкции лекарственного препарата Оземпик®.

**1 РАЗ
В НЕДЕЛЮ**

RU000000008



ООО «Ново Нордиск»
Россия, 121614, г. Москва, ул. Крылатская, д. 15, оф. 41
Тел. +7 (495) 956-11-32, факс +7 (495) 956-50-13
www.novonordisk.ru • www.novonordisk.com

1 РАЗ В НЕДЕЛЮ
OZEMPIC®
ОЗЕМПИК® | СЕМАГЛУТИД