

# 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\*\*\*<sup>1,2</sup>



До 79% пациентов достигают снижения HbA<sub>1c</sub> <7%<sup>3-10</sup>



До 66% пациентов достигают клинически значимого снижения массы тела\*\*\*<sup>1-10</sup>



СД 2 типа – сахарный диабет 2 типа. Оземпик® не показан для лечения сокращения и снижения массы тела. Изменение массы тела было второй конечной точкой в клинических исследованиях.

\*Снижение HbA<sub>1c</sub> и массы тела по сравнению с другими противодиабетическими препаратами (такими, как Янусар®, Бигест®, Тримисин®, Ламут®, Виктор, Инфинити®). \*\*Снижение повышенного риска СД 2 типа и снижение относительного риска достоверных сердечно-сосудистых осложнений HbA<sub>1c</sub>, массы тела и снижение общего риска сердечно-сосудистых осложнений. \*\*\*По сравнению с метформином. \*\*\*\*Клинически значимое снижение веса – снижение веса на >5% от исходного (Michael D. Jensen et al. 2013 ANACOGTOS Guideline for the Management of Overweight and Obesity in Adults. Circulation. 2014;129:102–110).

Регистрационный номер: ЛП-05726. Торговое наименование: Оземпик®. Международное непатентованное наименование: семаглутид. Фармакотерапевтическая группа: Гипогликемическое средство – аналог глюкагонодобного пептида-1 (ГПП-1). Код ATХ A10B06. Показания к применению. Препарат Оземпик® показан для применения у взрослых пациентов с сахарным диабетом 2 типа на фоне других фармакологических упражнений для улучшения гликемического контроля в случаях, когда лечение комбинированной терапии с другим первоначальным препаратом не достигло адекватного гликемического контроля. Препарат Оземпик® показан для снижения риска развития больших сосудистых заболеваний (включая инфаркт миокарда и смертельный исход), а также для снижения риска первого больного сердечно-сосудистого события – см. раздел «Фармакологические свойства, подраздел «Оценка влияния на ССС». Большие сердечно-сосудистые события включают: смерть по причине сердечно-сосудистой недостаточности, инфаркт миокарда и смертельного исхода. Применение Оземпика в этих целях основано на данных, полученных в ходе исследования SUSTAIN 1, в котором было показано, что применение препарата Оземпик® у следующих групп пациентов и при следующих состояниях/заболеваниях в связи с отсутствием данных по эффективности и безопасности в других группах пациентов: пациенты с сахарным диабетом 2 типа, находящиеся на более поздней стадии почечной недостаточности (серум креатинина <90 < 15 мкмоль/л); хроническая почечная недостаточность (ХПН) функционального класса в соответствии с классификацией НУНА (Нью-Йоркская кардиологическая ассоциация). Состоронностью. Препарат Оземпик® рекомендуется применять с осторожностью у пациентов с почечной недостаточностью и у пациентов с наличием перенесенного инфаркта миокарда в первичном или вторичном проявлениях. Препарат Оземпик® не рекомендуется применять при беременности и лактации. Препарата Оземпик® не разрешено применять. Способ применения и дозы. Препарат Оземпик® применяют 1 раз в неделю в любое время, независимо от приема пищи. Препарат Оземпик® вводят в/в живот, бедро или плечо. Препарат Оземпик® можно вводить внутривенно и внутримышечно. При внутримышечном введении доза ежедневно может меняться, но не должна превышать 0,5 мг. Препарата Оземпик® можно вводить между двумя инъекциями не ранее чем через 72 часа. Дополнительная доза препарата Оземпик® не должна превышать 0,25 мг 1 раз в неделю. Препарат Оземпик® можно вводить внутримышечно не ранее чем через 18 часов от последней инъекции. Для достижения улучшения гликемического контроля после как минимум 4 недель применения дозы 0,5 мг 1 раз в неделю, дозу можно увеличить до 1 мг 1 раз в неделю. Побочные действия. Наиболее часто регистрируемыми побочными реакциями во время ОЗИ являются нарушения со стороны ЖКТ, включая тошноту, рвоту, диарею. Препарат Оземпик® может вызвать гипогликемию, которая может быть опасной для жизни. Острый покраснение. При применении ангиотензинпревращающего фермента ГПП-1 наблюдаются случаи развития острого покраснения. Форма выпуска. Раствор для подкожного введения 1,3 М, шприц-ручка 0,35 мл/доза и 0,5 мл/доза №1, шприц-ручка 1 м доза №1. Срок годности. Условия отпуска. По решению. Для более полной информации см. инструкцию по медицинскому применению лекарственного препарата. Информация предназначена для специалистов здравоохранения, заинтересованных в информации об обращении и инструкции лекарственного препарата Оземпик®.

RU2020M00028



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