



III ВСЕРОССИЙСКАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ «КАРДИОЭНДОКРИНОЛОГИЯ 2021»

**24 ФЕВРАЛЯ 2021 ГОДА
г. МОСКВА**

ПРОГРАММА

ОНЛАЙН-ТРАНСЛЯЦИЯ НА ПЛАТФОРМЕ ZOOM

КОНФЕРЕНЦИЯ СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯ НМО.
ЦЕЛЕВАЯ АУДИТОРИЯ: КАРДИОЛОГИЯ, ЛЕЧЕБНОЕ ДЕЛО, ТЕРАПИЯ,
ОБЩАЯ ВРАЧЕБНАЯ ПРАКТИКА, ЭНДОКРИНОЛОГИЯ.

WWW.CARDIO-EUR.ASIA

ПРОГРАММА КОНФЕРЕНЦИИ

09.00	Регистрация участников
10.00-10.05	Открытие конференции. Приветствие
10.05-12.30	Научно-практическая сессия №1 Модераторы: акад. РАН Чазова И.Е., акад. РАН Шестакова М.В.
10.05-10.35	Шестакова М.В. Сахарный диабет и сердечно-сосудистые заболевания <i>(при поддержке компании Ново Нордиск; не участвует в НМО, баллы не начисляются)</i>
10.35-11.05	Чазова И.Е. Артериальная гипертония как фактор риска метаболических нарушений
11.05-11.30	Жернакова Ю.В. Могут ли кардиологи назначать сахароснижающие препараты? <i>(при поддержке компании Ново Нордиск; не участвует в НМО, баллы не начисляются)</i>
11.30-11.55	Блинова Н.В. Диетические программы в лечении сердечно-сосудистых заболеваний и метаболических нарушений
11.55-12.20	Маркова Т.Н. Ожирение как междисциплинарная проблема <i>(при поддержке компании Ново Нордиск; не участвует в НМО, баллы не начисляются)</i>
12.20-12.35	Ответы на вопросы. Дискуссия
12.35-12.50	Перерыв
12.50-15.30	Научно-практическая сессия №2 Модераторы: Ощепкова Е.В., Ахмеджанов Н.М.
12.50-13.15	Ахмеджанов Н.М. Атеросклероз и метаболические нарушения
13.15-13.40	Шахнович Р.М. ОКС и метаболические нарушения
13.40-14.05	Ощепкова Е.В., Аксенова А.В. Цереброваскулярная патология и метаболические нарушения
14.05-14.30	Чихладзе Н.М. Первичный гиперальдостеронизм: категории пациентов высокого риска
14.30-14.50	Калашников В.Ю. ХСН и СД 2. Новое звучание старой проблемы в 2021 <i>(при поддержке компании Новартис; не участвует в НМО, баллы не начисляются)</i>
14.50-15.10	Моргунова Т.Б. Нарушение функции щитовидной железы в практике кардиолога
15.10-15.25	Ответы на вопросы. Дискуссия

**ГЕНЕРАЛЬНЫЙ
ПАРТНЕР**



**ГЛАВНЫЙ
ПАРТНЕР**



ПАРТНЕР



ИНФОРМАЦИОННЫЕ ПАРТНЕРЫ

**ВРАЧИ.РФ
МЕДФОРУМ
МЕДИЦИНСКИЙ ПОРТАЛ OMNIDOCTOR**

КОНТАКТНАЯ ИНФОРМАЦИЯ:

CARDIO-EUR.ASIA/CONFERENCES/24_FEB_2021

CONGRESS@CARDIO-EUR.ASIA

NMO@CARDIO-EUR.ASIA

САКСЕНДА®

Дайте Вашим пациентам возможность!



**Значимое
снижение веса¹⁻⁵**



**Удержание веса
в течение 3 лет^{1,6}**

*У меня достаточно силы воли,
чтобы ежедневно заниматься спортом.
Но мне нужна помощь в снижении
веса и удержании результата.*

Григорий, руководитель отдела
Возраст: 49 год
ИМТ: 39

ПРИМЕР ПАЦИЕНТА

- Аналогично **человеческому ГПП-1** подавляет чувство голода, тем самым снижая потребление пищи¹
- **9 из 10** пациентов снизили массу тела⁵
- Снижение веса до **12%⁵**

1. Инструкция по применению лекарственного препарата Саксенда®, <http://rfs.rosminzdrav.ru>; 2. Saxenda® [summary of product characteristics]. Bagsvaerd, Denmark: Novo Nordisk A/S; 2018; 3. Pi-Sunyer X, Astrup A, Fujioka K, et al. for the SCALE Obesity and Prediabetes NN8022-1839 Study Group. A randomized, controlled trial of 3.0 mg of liraglutide in weight management. *N Engl J Med.* 2015;373(1):11-22; 4. Astrup A, Carraro R, Finer N, et al. Safety, tolerability and sustained weight loss over 2 years with the once-daily human GLP-1 analog, liraglutide. *Int J Obes (Lond)* 2012;36:843-54; 5. Wadden TA, Hollander P, Klein S, et al. on behalf of NN8022-1923 Investigators. Weight maintenance and additional weight loss with liraglutide after low-calorie-diet-induced weight loss: the SCALE Maintenance randomized study. *Int J Obes (Lond)*. 2013;37(11):1443-1451 and supplementary information. www.nature.com/ijournal/v37/n11/extra/ijournal2013120xi.doc; 6. Le Roux CW, Astrup A, Fujioka K, et al. for the SCALE Obesity and Prediabetes NN8022-1839 Study Group. 3 years of liraglutide versus placebo for type 2 diabetes risk reduction and weight management in individuals with prediabetes: a randomised, double-blind trial. *Lancet.* 2017;389(10077):1395-1409.

Краткая инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Саксенда®. Регистрационное наименование: ЛП-003491. **Торговое наименование:** Саксенда®. **Международное непатентованное наименование:** Лираглутид. **Фармакотерапевтическая группа:** Гипогликемическое средство – аналог глюкагоноподобного пептида-1 (ГПП-1). **Код АТХ А10ВJ02. Показания к применению.** Препарат Саксенда® показан в качестве дополнения к низкокалорийной диете и усиленной физической нагрузке для длительного применения с целью коррекции массы тела у взрослых пациентов с ИМТ ≥ 30 кг/м² (ожирение) или ≥ 27 кг/м² до < 30 кг/м² (избыточная масса тела) при наличии хотя бы одного связанного с избыточной массой тела сопутствующего заболевания, такого как предиабет, сахарный диабет 2 типа, артериальная гипертензия, дислипидемия или синдром обструктивного апноэ во сне. **Противопоказания.** Гиперчувствительность к лираглутиду или любому из вспомогательных веществ препарата; медулярный рак щитовидной железы в анамнезе, в том числе в семейном, множественная эндокринная неоплазия 2 типа, тяжелая депрессия, суицидальные мысли или поведение, в том числе в анамнезе. **Противопоказано** применение у следующих групп пациентов и при следующих состояниях/заболеваниях в связи с отсутствием данных по эффективности и безопасности: почечная недостаточность тяжелой степени (клиренс креатинина (КК) менее 30 мл/мин); печеночная недостаточность тяжелой степени; детский возраст до 18 лет; у пациентов в возрасте ≥ 75 лет; период беременности и грудного вскармливания; хроническая сердечная недостаточность (ХСН) IV функционального класса (в соответствии с классификацией NYHA (Нью-Йоркская кардиологическая ассоциация)); одновременное применение других препаратов для коррекции массы тела; применение в комбинации с другими агонистами рецепторов ГПП-1; вторичное ожирение на фоне эндокринологических заболеваний или расстройств пищевого поведения, или на фоне применения лекарственных препаратов, которые могут привести к увеличению массы тела. У пациентов с сахарным диабетом препарат Саксенда® не должен применяться в качестве заменителя инсулина. Опыт применения препарата Саксенда® у пациентов с воспалительными заболеваниями кишечника и диабетическим парезом желудка ограничен. Применение лираглутида у таких пациентов не рекомендуется, поскольку оно связано с транзиторными нежелательными реакциями со стороны желудочно-кишечного тракта (ЖКТ), включая тошноту, рвоту и диарею. **С осторожностью.** Препарат Саксенда® рекомендуется применять с осторожностью у пациентов с печеночной недостаточностью легкой и средней степени тяжести, заболеваниями щитовидной железы и наличием острого панкреатита в анамнезе. **Применение в период беременности и грудного вскармливания.** Применение препарата Саксенда® в период беременности и в период грудного вскармливания противопоказано. **Способ применения и дозы.** Препарат Саксенда® предназначен только для подкожного введения. Его нельзя вводить внутривенно или внутримышечно. Препарат Саксенда® вводят один раз в сутки в любое время, независимо от приема пищи. Он следует вводить в область живота, бедра или плеча. Место и время инъекции могут быть изменены без коррекции дозы. Тем не менее, желательно делать инъекции примерно в одно и то же время суток после выбора наиболее удобного времени. Начальная доза составляет 0,6 мг в сутки. Дозу увеличивают до 3,0 мг в сутки, прибавляя по 0,6 мг с интервалами не менее одной недели для улучшения желудочно-кишечной переносимости. **Побочное действие.** Нарушения со стороны ЖКТ являлись наиболее часто отмечаемыми побочными эффектами во время терапии препаратом Саксенда®. В случае передозировки необходимо проведение соответствующей симптоматической терапии. **Особые указания.** *Холелитиаз и холецистит.* В КИ была отмечена более высокая частота развития холелитиаза и холецистита у пациентов, получавших препарат Саксенда®, по сравнению с получавшими плацебо пациентами. Это может быть частично объяснено тем, что значительное снижение массы тела при применении препарата Саксенда® может увеличить риск развития холелитиаза и, следовательно, холецистита. Холелитиаз и холецистит могут привести к госпитализации и холецистэктомии. Пациенты должны быть проинформированы о характерных симптомах холелитиаза и холецистита. **Форма выпуска.** Раствор для подкожного введения 6 мг/мл, шприц-ручка №5. **Срок годности.** 30 месяцев. **Условия отпуска.** По рецепту. **Для более полной информации см. инструкцию по медицинскому применению лекарственного препарата.**

Только для специалистов здравоохранения

RU19SX00028/2



ООО «Ново Нордиск»

Россия, 121614, Москва, ул. Крылатская, д. 15, офис 41

Тел.: +7 (495) 956-11-32, факс: +7 (495) 956-50-13

www.novonordisk.ru • www.novonordisk.com

Саксенда®
лираглутид для подкожного введения