

Міністерство освіти та науки, молоді та спорту України
Міністерство охорони здоров'я
Сумський державний університет
Медичний інституту



АКТУАЛЬНІ ПИТАННЯ ТЕОРЕТИЧНОЇ ТА ПРАКТИЧНОЇ МЕДИЦИНИ

Topical Issues of Clinical and Theoretical
Medicine

Збірник тез доповідей
III Міжнародної науково-практичної конференції
Студентів та молодих вчених
(Суми, 23-24 квітня 2015 року)

Суми
Сумський державний університет
2015

ХВОРИХ НА АРТЕРІАЛЬНУ ГІПЕРТЕНЗІЮ ПІД ВПЛИВОМ ВАЛСАРТАНУ*Лаба В.В.**Сумський державний університет, кафедра внутрішньої медицини післядипломної освіти*

Блокатори рецепторів ангіотензину II (БРА-II) є високоефективними засобами першої лінії лікування артеріальної гіпертензії як в якості монотерапії, так і при комбінованому застосуванні. Їх кардіо- і нефропротекторна дія, а також позитивний вплив на мозковий кровообіг науково і практично доведені.

Метою дослідження було вивчити ефективність впливу валсартану на добовий профіль артеріального тиску (АТ) у хворих на артеріальну гіпертензію (АГ) I-II ст.

Матеріали і методи дослідження.

Добове моніторування АТ вивчено у 20 хворих осіб чоловічої статі на АГ II ступеня важкості, до лікування, через 3 та 6 місяців після лікування. Контрольну групу становили 10 практично здорових людей. Стартова доза валсартану становила 80мг/добу протягом перших двох тижнів з поступовим титруванням до 160мг/добу. Використовували засоби різних виробників, з них ВАЗАР – 8 пацієнтів, вальсакор і ванатекс по 4, діокор і діован – по 2.

Результати дослідження і їх обговорення.

При проведенні аналізу показників добового моніторингу АТ до лікування відзначали підвищення як систолічного рівня (САТ) – $146,4 \pm 7,8$ мм рт. ст., так і діастолічного (ДАТ) – $90,0 \pm 3,6$ мм рт. ст. артеріального тиску. Через 3 місяці лікування валсартаном відмічали зниження АТ до $136,2 \pm 6,2$ та $82,2 \pm 3,2$ мм рт. ст. та нормалізацію показників через 6 місяців у межах відповідно $128,4 \pm 5,8$ та $78,2 \pm 3,8$ мм рт. ст. Додатково реєстрували варіабельність САТ з $17,0 \pm 0,8$ до $15,2 \pm 0,7$ мм рт.ст. через 3 міс. та до $14,4 \pm 0,66$ мм рт. ст. – через 6 міс.; ДАТ – відповідно з $11,6 \pm 0,58$ до $11,2 \pm 0,52$ та $10,6 \pm 0,48$ мм рт. ст. Побічної дії лікування не реєстрували.

Висновок. Валсартан є сучасним високоефективним засобом досягнення цільових рівнів АТ у хворих на АГ I- II стадії, 2 ступеня.

ЕФЕКТИВНІСТЬ ВІТЧИЗНЯНОГО ФІТОПРЕПАРАТУ ПЕКТОЛВАН ПЛЮЩ У ПАЦІЄНТІВ З ГОСТРИМИ ЗАПАЛЬНИМИ ЗАХВОРЮВАННЯМИ ДИХАЛЬНИХ ШЛЯХІВ*Лисенко Ю.В.**Науковий керівник: доцент, доктор мед. наук Атаман Ю.О.**Сумський державний університет, кафедра сімейної медицини з курсами пропедевтики внутрішніх хвороб та ендокринології*

Мета дослідження. Дослідити клінічну ефективність вітчизняного фітопрепарату Пектолван Плющ у пацієнтів різних вікових груп з гострими запальними захворюваннями дихальних шляхів, які супроводжуються малопродуктивним кашлем.

Пацієнти та методи. Нами було проведено відкрите дослідження з дотриманням державних стандартів надання якісної медичної допомоги хворим на базі поліклінічного відділення Лебединської ЦРЛ. У дослідженні взяло участь 200 пацієнтів: 150 дорослих (середній вік – 20,83 років) і 50 дітей (віком від 1 року до 6-ти - 12 пацієнтів, старше 6 років - 38), які мали подібну клінічну картину респіраторної інфекції, що протікала з катаральними явищами, ознаками інтоксикації, лихоманкою та приступоподібним малопродуктивним кашлем, і які звернулись у перші дні застуди. Ступінь тяжкості захворювання дозволяв проводити лікування у амбулаторних умовах. У складі комплексної фармакотерапії згідно показів хворим було призначено препарат Пектолван Плющ у рекомендованій віковій дозі. Курс терапії тривав 7-10 діб. Оцінка ефективності лікування проводилась на 3-й, 5-й і 7-й день від початку спостереження на основі динаміки клінічних симптомів захворювання: проводились огляд пацієнтів, фізикальні і лабораторні дослідження, при необхідності – рентгенологічні і функціональні методи. Всі дані вносились у амбулаторні картки пацієнтів, а також у протоколи дослідження з послідуочим їх аналізом. Результати лікування відповідали оцінкам «Відмінно» (повністю зникли клінічні симптоми ГРЗ і кашлю), «Добре»