

**МЕЖДУНАРОДНАЯ НАУЧНАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ
“НОВЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА:
СИНТЕЗ, ТЕХНОЛОГИЯ, ФАРМАКОЛОГИЯ,
КЛИНИКА”**



ТЕЗИСЫ ДОКЛАДОВ
Минск, 14-16 ноября 2001 г

бассейна) атеросклерозом (ишемическая болезнь сердца, артериальная гипертензия и ишемическая болезнь головного мозга), имевших клинико-лабораторные проявления синдромов эндогенной интоксикации и гипервязкости крови.

Проведенные клинические испытания препарата Ладпулин показали его достаточно хорошую переносимость, отсутствие отрицательного влияния на состояние гемодинамики, дыхательной системы и некоторых гемометрических параметров у обследованных пациентов. Согласно протоколам испытаний, побочных реакций в виде изменений центральной гемодинамики и функции внешнего дыхания, аллергических реакций при использовании препарата в рекомендуемых дозах зарегистрировано не было. Особо следует отметить достаточно хорошую переносимость испытываемого препарата у подгруппы пожилых пациентов.

Наиболее выраженные положительные изменения отмечены при изучении состояния системы гемостаза, проявившиеся в разрешении тромбинемии (снижение концентрации РКМФ), улучшении состояния микроциркуляции (транзитное повышение содержания СМ с последующим достоверным снижением).

Проведенные испытания показали, что Ладпулин сопоставим по своим свойствам с фармпрепаратами радиационно-модифицированного декстрана (неорондекс).

Показана эффективность инфузионной терапии препаратом «Ладпулин» в комплексном лечении пациентов с хронической сердечно-сосудистой (ишемическая болезнь сердца ФК-II и артериальная гипертензия I-II ст.) и цереброваскулярной патологией; облитерирующими поражениями сосудов, сопровождающимися синдромом диссеминированного внутрисосудистого свертывания крови и гипервязкости.

КРОВЕЗАМЕНИТЕЛЬ ЛАДПУЛИН В КОРРЕКЦИИ РЕОЛОГИЧЕСКИХ И ГЕМОСТАЗИОЛОГИЧЕСКИХ НАРУШЕНИЙ У ПАЦИЕНТОВ С АТЕРОСКЛЕРОЗОМ

Кручинский Н.Г., Тепляков А.И., Петров П.Т.,
Гапанович В.Н.***, Новиков Д.В.,
Мицкевич В.Ю., Ковалёва Л.Н., Хохлова В.Л.
НИИ ЭПП МЗ РБ, Могилев;
ОАО «БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ»*,
НИИГиПК***, Минск, Республика Беларусь*

Проведены исследования в рамках 1-й – 2-й фаз клинических испытаний препарата Ладпулин у 30 больных с распространенным (два и более сосудистых