

АНАЛИЗ ФАРМАКОГЕНЕТИЧЕСКИХ ОСОБЕННОСТЕЙ МИШЕНЕЙ СТАТИНОВ



Н.Р. Никогосян, 3 курс, А.Р. Никогосян, 5 курс
 Кафедра фармакологии
 Заведующий кафедрой – д.м.н., проф. О.Б. Кузьмин
 Научный руководитель – к.м.н., доц. Н.В. Бучнева

Актуальность. На сегодняшний день существует проблема в достижении целевых значений фракций холестерина, прежде всего липопротеинов низкой плотности (ЛПНП), при рутинном применении статинов. Она связана в первую очередь с фармакогенетическими аспектами фармакодинамических мишеней статинов

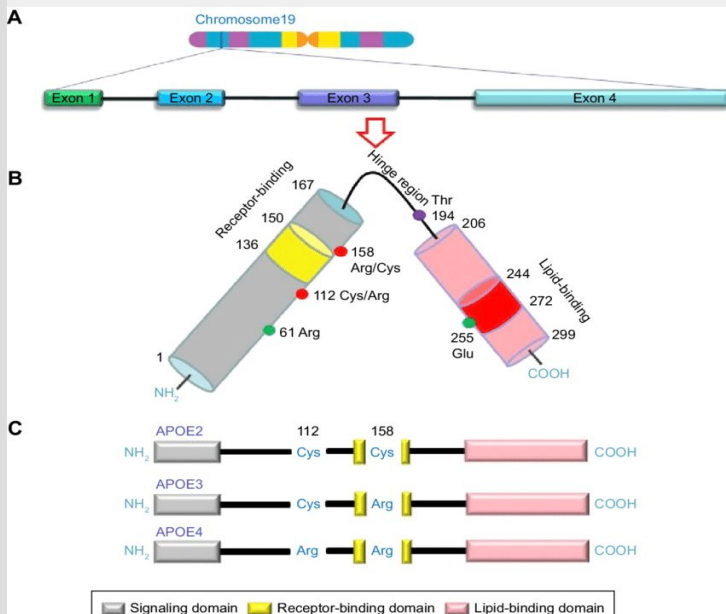
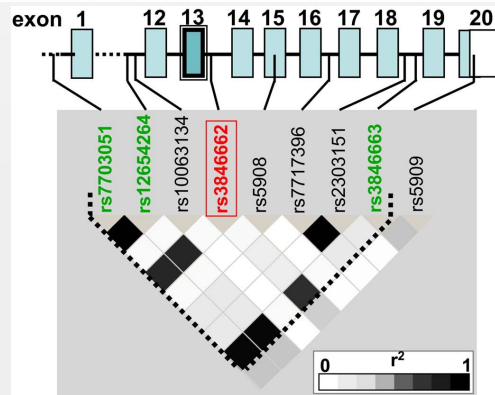
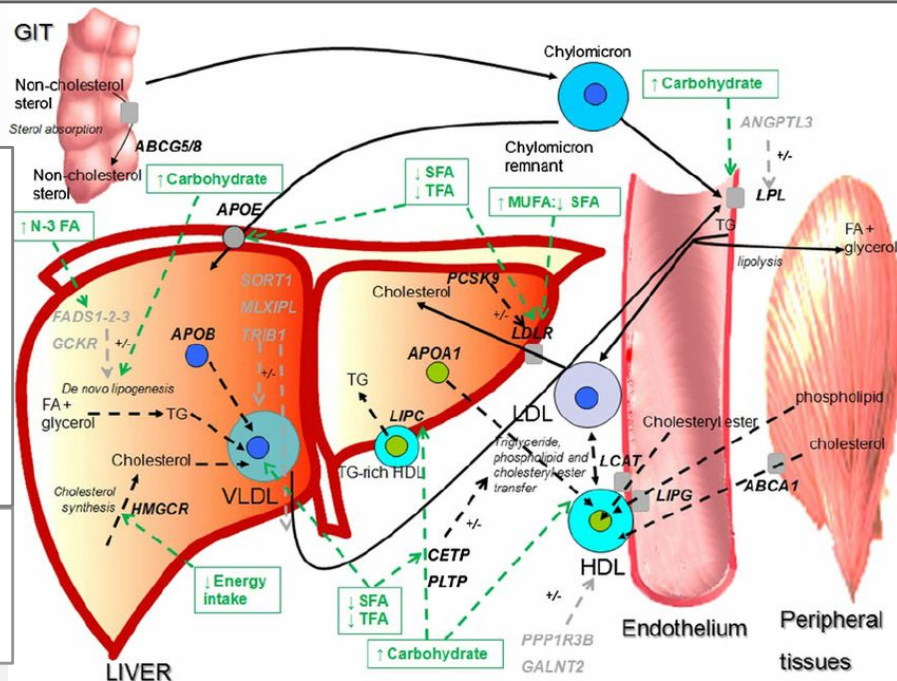
Цель. Установить зависимость между генетическим полиморфизмом и липидснижающим действием статинов

Задачи:

1. Провести анализ фармакогенетических особенностей различных мишеней статинов;
2. Определить генотипы, которые положительно отвечают на липидснижающую терапию;
3. Сформулировать вывод на основе полученных данных.

Материалы и методы. обзор библиографических данных, материалов международных конференций и форумов.

Результаты и их обсуждение. В метаанализе крупных фармакогенетических исследований с участием более 40000 пациентов, получавших статины, в результате оценки ассоциации большого ряда генов-маркеров было подтверждено достоверное влияние полиморфизмов APOE и LPA, роль полиморфизмов CETP на степень снижения ЛПНП на фоне терапии.



Вывод. Проведение генотипирования по маркерам фармакодинамической эффективности статинов может способствовать прежде всего снижению атерогенных фракций и улучшению сердечно-сосудистых исходов при лечении статинами, может представлять основу персонализированной медицины и решать вопросы эффективности, принимая во внимание ожидаемые полезные и побочные эффекты.