

# Farmakoterapie kardiovaskulárních chorob u populace v České republice

PRÁZNOVCOVÁ L.

Univerzita Karlova v Praze, Farmaceutická fakulta Hradec Králové, Katedra sociální a klinické farmacie

Došlo 6. ledna 2009 / Přijato 20. ledna 2009

## SOUHRN

### Farmakoterapie kardiovaskulárních chorob u populace v České republice

Frekvenční analýzou léčiv dle ATC klasifikace bylo zjištěno, že 48,5 % do analýzy zahrnutých léčivých přípravků tvoří léčiva ze skupiny C – léčiva ovlivňující kardiovaskulární systém. Nejvíce léčivých přípravků bylo předepsáno osobám ve věkové skupině 61 let a více. Potvrzují se tak statistické údaje, že výskyt kardiovaskulárních onemocnění stoupá s věkem. Pouze 8,7 % pacientů, jímž byla předepsána léčiva ze skupiny C, užívalo monoterapii. Nejvíce používaných látek bylo ze skupiny beta-blokátorů. Používají se v terapii hypertenze, ICHS, arytmií, srdečního selhání a kardiomyopatií. Příznivě ovlivňují kardiovaskulární mortalitu a morbiditu. Kombinovanou terapii užívalo 91,3% pacientů. Nejvíce byla předepisována kombinace tří účinných látek této skupiny. Kombinovaná terapie umožňuje snížení dávek jednotlivých účinných látek oproti monoterapii, kdyby se použila dávka maximální a zvýšilo by se riziko výskytu nežádoucích účinků. Farmakoterapie kardiovaskulárních chorob by měla být zvolena individuálně pro každého pacienta dle závažnosti choroby a přidružených chorob.

**Klíčová slova:** farmakoterapie – kardiovaskulární choroby – monoterapie – kombinovaná terapie

Čes. a slov. Farm., 2009; 58, 28–34

## SUMMARY

### Pharmacotherapy of cardiovascular diseases in the population of the Czech Republic

On the basis of frequency analysis under ATC classification, 48.5% of included pharmaceuticals were found to belong to group C, i.e., agents with an impact on the cardiovascular system. The largest number of pharmaceuticals was prescribed to persons of the age group of 61 years of age and over. It confirms the statistic data saying that cardiovascular diseases increase with age. Only 8.7% of patients to whom group C pharmaceuticals were prescribed used monotherapy. The most widely employed pharmaceuticals were beta-blockers, which are used in the therapy of hypertension, ICD, arrhythmia, coronary insufficiency, and cardiomyopathy. They have a positive impact on cardiovascular mortality and morbidity. 91.3% of patients used combination therapy. The largest number of prescribed pharmaceuticals was a combination of 3 active substances of this group. Combination therapy makes it possible to decrease the doses of each active substance in contrast to monotherapy, where the maximal doses are used, thus increasing the risk of side effects. Pharmacotherapy of cardiovascular disease should be in relation to a concrete patient and his or her other diseases.

**Key words:** pharmacotherapy – cardiovascular diseases – monotherapy – combination therapy

Čes. a slov. Farm., 2009; 58, 28–34

Má

#### Adresa pro korespondenci:

PharmDr. Lenka Práznovcová, Ph.D.  
Katedra sociální a klinické farmacie FaF UK  
Heyrovského 1203, 500 05 Hradec Králové  
e-mai: lenka.praznovcova@faf.cuni.cz

## Úvod

### Kardiovaskulární onemocnění

Kardiovaskulární onemocnění (KVO) jsou hlavní příčinou úmrtí ve většině průmyslově vyspělých zemí, jako jsou USA, Kanada, Austrálie, ale i Evropa, kde na ně ročně zemře více než 4 miliony osob. Zhruba polovina úmrtí na nemoci oběhové soustavy je v evropských zemích způsobena ischemickou chorobou srdeční a přibližně v jedné třetině případů je příčinou úmrtí cévní mozková příhoda. Podíl KVO na celkové úmrtnosti je nižší v zemích Evropské unie (EU) než v zemích ostatních. Existují i výrazné regionální rozdíly. Nejnížší úmrtnost na KVO je v zemích kolem Středomoří (Francie, Itálie, Španělsko, Portugalsko, bývalá Jugoslávie a Řecko). Nejvyšší úmrtnost na KVO mají v současné době země bývalého východního bloku. V České republice (ČR) jsou nemoci oběhové soustavy rovněž hlavní příčinou úmrtí. Z celkové počtu zemřelých 104 441 osob v roce 2006, zemřelo na KVO 52 560 osob, což stanoví 50,3 % všech úmrtí. Nejčastěji se jednalo u obou pohlaví o chronickou ischemickou chorobu srdce, akutní infarkt myokardu, aterosklerózu a cévní mozkovou příhodu. Obecně lze říci, že ženy častěji trpí na nemoci oběhové soustavy než muži. V roce 2006 zemřelo na tyto nemoci 28 750 žen a 23 810 mužů. Počet úmrtí na kardiovaskulární onemocnění souvisí s věkem. Největší jejich zastoupení je u nejstarších osob, kdežto v nejnižších věkových skupinách se nemoci oběhové soustavy podílejí na úmrtí pouze nepatrně. Jak vyplývá ze statistických údajů za rok 2006, po 45. roku převažují ve struktuře příčin smrti novotvary, i když zastoupení KVO roste. Po dosažení maximálního podílu na celkovém počtu úmrtí ve věkové skupině 55–69 let se v dalších věkových skupinách podíl novotvarů na celkovém počtu úmrtí snižuje a začínají převažovat nemoci oběhové soustavy. Jejich zastoupení s věkem roste a v nejvyšší věkové kategorii osob starších 95 let dosahoval podíl kardiovaskulárních onemocnění 75 %<sup>1,2)</sup>.

### Farmakoterapie ICHS

Cílem farmakoterapie je snížení mortality a morbidity, zlepšení kvality života a snížení potřeby chirurgické léčby. Farmakoterapii se vždy kombinuje s nefarmakologickými opatřeními (zákaz kouření, redukce váhy, dostatek pohybu, dietní opatření apod.). V primární prevenci se podávají léky, které zabráňují rozvoji aterosklerózy, která je hlavní příčinou ICHS, jako jsou hypolipidemika a antiagregační látky pro snížení rizika vzniku trombózy. V sekundární prevenci je k dispozici celá řada léků<sup>3)</sup>.

### Nitráty

Nitráty působí dilataci stenotických koronárních arterií. Mechanismus účinku spočívá v tom, že organické nitráty dodávají molekulu oxidu dusnatého (NO), který se váže na receptory buněk hladkého svalstva cévní stěny. Dochází k aktivaci guanylátcyklyasy a následnému zvýšení obsahu cyklického guanosinmonofosfátu (cGMP), který omezuje přístup vápníku do aktinomyozinového komplexu hladké

Tab. 1. Přehled nitrátů

Generický název	obchodní název
glycerol trinitrát	NITROGLYCERIN, NIT-RET, NITROMINT
isosorbid mononitrát	MONO MACK DEPOT, MONOTAB SR, SORBIMON
isosorbid dinitrát	ISOPELET, ISOKET, CARDIKET RETARD

svalové buňky cévní stěny a dochází k vazodilataci. Nitráty vedou k symptomatické úlevě, jejich příznivé ovlivnění mortality však nebylo prokázáno (studie GISSI 3, ISIS-4). Nitráty jsou nejčastěji používané léky v léčbě anginy pectoris jak při akutní bolesti, tak i v profylaxi záchvatů ischemie. Jejich časté užívání vede ke ztrátě účinku v důsledku vývoje tolerance. Lze tomu zabránit vynecháním nitrátů na dobu 10–12 hodin (obvykle přes noc). V tomto období lze podat molsidomin (CORVATON, MOLSIHEXAL), na který prakticky nevzniká tolerance. Strukturou není nitrát, ale konečný účinek je shodný s nitráty<sup>4)</sup> (tab. 1).

### Blokátory kalciových kanálů

Blokátory kalciových kanálů (BKK, antagonisté vápníku) jsou látky, které specificky inhibují průnik  $Ca^{2+}$  do buněk srdečního svalstva, buněk převodního systému a buněk hladkého svalstva cévní stěny. Výsledkem tohoto působení je snížení stažlivosti, zpomalení šíření vzruchu a vazodilatace<sup>5)</sup>. BKK jsou velmi heterogenní skupinou léků. Dihydropyridinové přípravky mají vysokou cévní selektivitu, dominuje u nich účinek vazodilatační, kardiodepresivní účinky jsou klinicky zanedbatelné. Léčebně se využívají v léčbě hypertenze a anginy pectoris, včetně vazospastické. U verapamilu dominují účinky na myokard a na převodní systém, které vedou ke snížení kontraktility a zpomalení srdeční frekvence. Proto byl dříve užíván hlavně jako antiarytmikum při léčbě supraventrikulárních tachyarytmií. Dnes je ceněn i jako účinné antihypertenzivum a jeho antianginózní účinky jsou srovnatelné s  $\beta$ -blokátory. Diltiazem má oba účinky, vazodilatační i kardiodepresivní, zhruba v rovnováze<sup>4)</sup> (tab. 2).

### $\beta$ -blokátory

$\beta$ -blokátory zůstávají stále jednou ze základních skupin léků u všech forem ICHS s výjimkou vazospastické AP, u které mohou vyvolat nebo zesilovat koronární spazmy. Kromě léčby ICHS jsou též nepostradatelnými léky u hypertenze, arytmií, kardiomyopatií a též chronického srdečního selhání. Ve všech výše uvedených indikacích, na základě mnoha studií, prokázaly snížení mortality i morbidity. Většina léčebných účinků je dána blokadou  $\beta_1$ -receptorů („kardioselektivita“), naopak větší počet specifických vedlejších účinků je dán blokadou  $\beta_2$ -receptorů. Jejich antianginózní účinek je založen na snížení spotřeby kyslíku v myokardu při negativně inotropním a negativně chronotropním působení. Zvyšují fibrilační práh při akutní ischemii myokardu a mají antiarytmický účinek. Ukončení léč-

Tab. 2. Přehled blokátorů kalciových kanálů

Typ	generický název	frekvence dávek a denní dávka	obchodní název
dihydropyridiny	nifedipin – ret.	1–2× 30–40 mg	CORDIPIN XL, NIFECARD XL
	isradipin	2× 2,5, ret. 1× 5 mg	LOMIR, LOMIR SRO
	nitrendipin	1× 10–40 mg	LUSOPRESS
	felodipin	1× 5–10 mg	PLENDIL ER, PRESID
	lacidipin	1× 4–8 mg	LACIPIL
	amlodipin	1× 5–10 mg	ZOREM, AGEN, ORCAL
	barnidipin	1× 10–20 mg	VASEXTEN
benzotiazepiny	diltiazem – ret.	2× 90–180 mg nebo 1× 240 mg	DIACORDIN SR
fenylalkylaminy	verapamil – ret.	1× 240 mg	VEROGALID ER, VERAPAMIL AL

ret. – retardovaný

Tab. 3. Přehled  $\beta$ -blokátorů

Typ	generický název	frekvence dávek a denní dávka	obchodní název
neselektivní bez ISA kardioselektivní bez ISA	metipranolol	2–3× 5–20 mg	TRIMEPRANOL
	betaxolol	1× 10–20 mg	LOKREN, BETAXA
	bisoprolol	1× 5–10 mg	CONCOR
	atenolol	1× 50–100 mg	TENORMIN, ATENOLOL AL
	metoprolol	2× 50–100 mg, ret. 1× 100–200 mg	BETALOC, VASOCARDIN SR
neselektivní s ISA	pindolol	1× 5–30 mg	APO-PINDOL
	bopindolol	1× 1 mg	SANDONORM
kardioselektivní s ISA	acebutolol	1× 200–400 mg	SECTRAL, ACECOR
	celiprolol	1× 100–200 mg	TENOLOC

ISA – vnitřní sympatomimetická aktivita, ret. – retardovaný

by  $\beta$ -blokátory nesmí být náhlé, musí se vysazovat postupně během několika dnů, jinak hrozí vznik akutního infarktu při náhlém vzestupu spotřeby kyslíku v myokardu.  $\beta$ -blokátory dělíme na selektivní, blokující především  $\beta_1$ -receptory, a neselektivní (např. metipranolol, propranolol), které blokují nejen receptory  $\beta_1$ , ale i  $\beta_2$ , a proto mají také účinky bronchokonstrikční a metabolické. Důležitou roli hraje také vnitřní sympatomimetická aktivita (ISA).  $\beta$ -blokátory s ISA mohou způsobit po navázání na  $\beta$ -receptor jeho strukturální změnu analogickou změně vyvolané agonisty. Nemají tak výrazný bradykardizující účinek, mají však zřetelně menší (nebo žádný) vliv na mortalitu nemocných po prodělaném IM, proto se pro sekundární prevenci nedoporučují. Novější  $\beta$ -blokátory s jen mírně vyjádřenou ISA (z neselektivních bopindolol, ze selektivních acebutolol a celiprolol) však mají kardioprotektivní účinek zachován (tab. 3).

#### ***Inhibitory angiotensin konvertujícího enzymu***

Angiotensin II (složka renin-angiotensinového systému) se významnou měrou podílí na patofyziologii nejrůznějších kardiovaskulárních onemocnění, především hypertenze, remodelaci myokardu při srdečním infarktu, chronického srdečního selhání a v neposlední řadě i na rozvoji aterosklerózy. Inhibitory angiotensin konvertujícího enzymu (ACEI) inhibují angiotensin konvertující enzym, a tím zabrání přeměně angiotensinu I na angiotensin II. Součas-

ně inhibice angiotensin konvertujícího enzymu zabraňuje rozpadu vazodilatačních kininů, hlavně bradykininu, který zvyšuje tvorbu prostacyklinu, stimuluje produkci oxidu dusnatého v endotelu, inhibuje agregaci destiček a jejich adhezivitu. Snižuje stimulaci výdeje aldosteronu kůrou nadledvin. Výsledky nedávno ukončených klinických studií HOPE s ramipilem a EUROPA s perindopilem ukazují, že z chronického preventivního podávání ACEI profitují všichni nemocní s manifestní ICHS. Proto by měl ACEI dostávat každý nemocný po prodělaném IM, pokud ovšem nemá kontraindikace a lék dobře toleruje <sup>4)</sup> (tab. 4).

#### ***Blokátory receptoru pro angiotensin II***

Jsou známy dva typy receptorů pro angiotensin II, receptor  $AT_1$  a  $AT_2$ . Blokátory receptoru pro angiotensin (sartany) antagonizují  $AT_1$ -receptor, který zprostředkovává většinu klinicky známých účinků angiotensinu II. Navíc při blokádě  $AT_1$ -receptorů množství angiotenzinu II v plazmě stoupá, váže se pravděpodobně na  $AT_2$ -receptor. Jeho stimulace má právě opačné účinky než stimulace  $AT_1$ -receptoru, tj., zprostředkuje vazodilataci a brzdí buněčný růst. Na rozdíl od ACEI nedochází k inhibici kinázy a hromadění kininů, především bradykininu, který je obviňován z nejčastějšího nežádoucího účinku ACEI, a to dráždivého kašle.

Sartany jsou indikovány v léčbě hypertenze a nemocným po IM většinou tehdy, pokud pacient netoleruje ACEI pro suchý kašel (tab. 5).

Tab. 4. Přehled inhibitorů ACEI

Generický název	frekvence dávek a denní dávka	obchodní název
enalapril	2× 5–20 mg	ENAP, ENALAPRIL
quinapril	2× 5–10 mg	ACCUPRO
lisinopril	1× 5–20 mg	DAPRIL, DIROTON
perindopril	1× 4 mg	PRESTARUM
trandolapril	1× 2 mg	GOPTEN
spirapril	1× 6 mg	RENPRESS
ramipril	2× 2,5–5 mg	RAMIL, TRITACE
captopril	3× 25–50 mg	TENSIOMIN

Tab. 5. Přehled sartanů

Generický název	denní dávka	obchodní název
losartan	50–100 mg	LOZAP, LORISTA
valsartan	80–160 mg	DIOVAN
telmisartan	40–80 mg	MICARDIS
candesartan	8–32 mg	ATACAND
irbesartan	150–300 mg	APROVEL

### Antiagregační a antikoagulační léčba

Zabránit vzniku trombotického uzávěru tepny je možné protidestičkovou či antikoagulační léčbou. Nejužívanějším lékem s antiagregačním účinkem je kyselina acetylsalicylová (ANOPYRIN) v obvyklém dávkování 1× denně 100 mg p.o. Antiagregační účinek je dán ireverzibilní blokádou cyklooxygenázy-1, klíčového enzymu v syntéze tromboxanu A<sub>2</sub>, který je nezbytný k aktivaci krevních destiček. Podání kyseliny acetylsalicylové (ASA) je indikováno u všech nemocných s ICHS, s výjimkou případů její nesnášenlivosti. Dlouhodobá léčba výrazně snižuje riziko infarktu nebo úmrtí. Alternativním antiagreganciem kyseliny acetylsalicylové je clopidogrel (PLAVIX) v dávce 1× denně 75 mg. Je blokátorem destičkových receptorů ADP. Má méně nežádoucích účinků a podle výsledků velké studie CAPRIE snižuje výskyt atherotrombotických komplikací bez ohledu na jejich lokalizaci asi o 9 % více než kyselina acetylsalicylová. Avšak vzhledem k jeho vysoké ceně je preskripcí omezena na specialisty. U nemocných po zavedení koronárního stentu je doporučována jako první volba kombinace clopidogrelu s ASA v prevenci okluze ošetřené koronární tepny. Použití jiných léků (indobufen, dipyridamol) nemá opodstatnění. Antikoagulační léky (warfarin, trombinové inhibitory) se kombinují s kyselinou acetylsalicylovou u vysoce rizikových nemocných. Léčba warfariem však s sebou nese nutnost pravidelného monitorování a i při lege artis vedené léčbě se vyskytují krvácivé komplikace<sup>4)</sup>.

### Trombolytika (fibrinolytika)

Trombolytika jsou látky, které aktivací plazminogenu umožňují rozpouštění krevních sraženin. Uplatnění nacházejí v léčbě trombóz a akutního IM, kdy rozpouštějí krevní sraženinu, která vedla k ucpání některé koronární tepny.

Ze zástupců lze zmínit streptokinasu, urokinasu, tkáňový aktivátor plazminogenu (t-PA), alteplasu, anistreplasu, saruplasu aj.

### Hypolipidemika

Nesprávné hodnoty cholesterolu se pokládají za známky vyššího koronárního rizika. Dosáhnout vhodných hodnot režimovým opatřením, které je však vždy nezbytné, je v mnoha případech nemožné a je třeba zahájit hypolipidemickou léčbu. Přednost v léčbě se dává statinům, u kterých preventivní studie prokázaly, že při dlouhodobém podávání výrazně snižují koronární i celkovou mortalitu a rovněž snižují nutnost revaskularizačních výkonů. Podobné důkazy u fibrátů zatím chybějí, ale i přesto jsou u řady nemocných indikovány. Statiny blokují reduktázu HMG-CoA (3-hydroxy-3-methylglutarylkoenzym A). Dochází tak ke snížení syntézy cholesterolu a indukci tvorby buněčných receptorů, které vychytávají cholesterol. Fibráty působí jako agonisté nitrojaderných receptorů, tzv. PPAR. Ve výsledku fibráty snižují hladiny celkového cholesterolu, LDL-cholesterolu a triglyceridů, HDL-cholesterol se zvyšuje. Nový přístup představují látky, které selektivně inhibují absorpci cholesterolu ve střevě. Prvním lékem této skupiny je ezetimib. Je sice účinný i v monoterapii, ale jeho hlavní význam je v kombinaci se statiny nebo fibráty<sup>4)</sup> (tab. 6, 7).

### Ostatní léky

Trimetazidin (PREDUCTAL, PREDUCTAL MR) patří do skupiny metabolických modulátorů (také inhibitory 3-KAT). Jeho antianginózní účinky jsou podmíněny ovlivněním metabolismu kardiomyocytů – při ischemii přesunuje výrobu ATP od na kyslík náročnější β-oxidace mastných kyselin ke glykolýze, která je na spotřebu kyslíku šetrnější. U nemocných s AP snižuje výskyt anginózních záchvatů

Tab. 6. Přehled statinů

Generický název	denní dávka	obchodní název
lovastatin	20–40 mg	MEVACOR
simvastatin	20–40 mg	SIMGAL, SIMVACARD, VASILIP
pravastatin	20–40 mg	LIPOSTAT
fluvastatin	40–80 mg	LESCOL
atorvastatin	10–40 mg	SORTIS, ATORIS, TULIP, TORVACARD
rosuvastatin	10–20 mg	CRESTOR

Tab. 7. Přehled fibrátů

Generický název	denní dávka	obchodní název
fenofibrát	160–267 mg	LIPANTHYL, APO-FENO, LIPIREX
ciprofibrát	100 mg	LIPANOR
bezafibrát	400–600 mg	REGADRIN B
etofyllin clofibrát	500–1000 mg	DUOLIP FORTE



a spotřebu nitroglycerinu, zvyšuje toleranci zátěže a anginní práh. Je vhodný především pro kombináční léčbu u nemocných, u kterých nejsou potíže uspokojivě kontrolovány monoterapií. Kombinovat ho lze s  $\beta$ -blokátory, blokátory kalciových kanálů i nitráty.

Ivabradin (PROCOROLAN) je zástupcem nové skupiny léků, tzv. bradinů (také blokátorů proudu If). Tyto látky selektivně zpomalují spontánní depolarizaci buněk sinusového uzlu a zpomalují srdeční frekvenci. Jeho místo v léčbě AP je jako alternativa k  $\beta$ -blokátorům u nemocných se sinusovým rytmem, kteří mají k betablokátorům kontraindikace nebo je netolerují. Vzhledem k vysoké ceně je u nás jeho preskripce omezena na specialisty <sup>4)</sup>.

## POKUSNÁ ČÁST

Průzkum se uskutečnil v období listopad – prosinec 2007 v Lékárně Pod podloubím v Trinci v Moravskoslezském kraji. Jednotliví respondenti byli vybráni náhodně z pacientů, kteří přišli do lékárny s lékařským předpisem. Celkový počet respondentů byl 150, 98 žen a 52 mužů. Údaje, které pacienti neposkytli, jako výrobce, ATC skupina nebo účinná látka léčivého přípravku, byly doplněny z databáze AISLP, která zahrnuje všechny registrované léčivé přípravky. ATC systém (anatomicko-terapeuticko-chemický systém) umožňuje třídění léčiv na základě nejčastěji užívané indikace podle chemických a terapeutických vlastností a podle toho, jaký anatomický systém ovlivňují. Přiřazuje každé léčivé látce kód, který má pět úrovní <sup>4)</sup>.

Všechny výpočty v tabulkách byly provedeny v programu Microsoft Excel, procentuální hodnoty byly zaokrouhleny na jedno desetinné místo. Při hodnocení léků předepsaných lékařem pacientovi byly podrobněji analyzovány léky C skupiny ATC klasifikace, tedy léky určené pro léčbu kardiovaskulárního systému. Bylo zjištěno, jaký podíl do analýzy zahrnutých přípravků tvořila léčiva této ATC skupiny a jakým věkovým skupinám pacientů byly nejčastěji předepisovány. Dále jsou uvedeny již konkrétní účinné látky C skupiny použité v monoterapii nebo kombinované terapii. Monoterapií se rozumí léčba jedním léčivým přípravkem obsahujícím jednu účinnou látku. V kombinované terapii může být použito více léčivých přípravků nebo pouze jeden přípravek obsahující dvě a více účinných látek (tzv. kombinovaný přípravek). V této práci jsou uvedeny kombinace látek v rámci samotné C skupiny ATC klasifikace. Kombinovaný přípravek je v tabulkách vyznačen tak, že pod jednou skupinou C se nachází více účinných látek.

## VÝSLEDKY A DISKUZE

U kardiovaskulární preskripce byla provedena frekvenční analýza skupiny C ATC klasifikace.

Jak vyplývá z tabulky 8, frekvenční analýza těchto léků dosahovala až 48,5 % ze všech předepsaných léků. Nejvíce léčivých přípravků C skupiny bylo předepsáno osobám

Tab. 8. Počet léčivých přípravků v jednotlivých skupinách ATC klasifikace, které byly předepsány dotazovaným osobám

ATC	ženy		muži		celkem	
	počet	%	počet	%	počet	%
A	74	15,7	35	15,3	109	15,6
B	43	9,1	28	12,2	71	10,2
C	222	47,2	117	51,1	339	48,5
D	9	1,9	4	1,7	13	1,9
G	5	1,1	0	0,0	5	0,7
H	12	2,6	0	0,0	12	1,7
J	5	1,1	2	0,9	7	1,0
L	1	0,2	0	0,0	1	0,1
M	26	5,5	15	6,6	41	5,9
N	51	10,9	18	7,9	69	9,9
P	0	0,0	0	0,0	0	0,0
R	20	4,3	10	4,4	30	4,3
S	2	0,4	0	0,0	2	0,3
V	0	0,0	0	0,0	0	0,0

Tab. 9. Frekvenční analýza monoterapie účinnými látkami skupiny C (dle ATC klasifikace)

ATC	účinná látka	DD	užívání		
			trvale	dlouhodobě	krátkodobě
C02	rilménidin	1 × 1 mg	–	–	1
C04	pentoxifylin	2 × 400 mg	–	1	–
C05	troxerutin	2 × 300 mg	–	1	–
C07	acebutolol	1 × 200 mg	–	1	–
	atenolol	1 × 50 mg	–	1	–
	betaxolol	1 × 10 mg	–	1	–
	metoprolol	1 × 25 mg	–	1	–
C08	amlodipin	1 × 5 mg	–	1	–
C10	simvastatin	1 × 20 mg	–	2	–

Tab. 10. Frekvenční analýza osob, kterým byla ve sledovaném období předepsána kombinovaná terapie přípravky ze skupiny C (dle ATC klasifikace)

Kombinace	počet osob	podíl (%)
2 účinné látky	20	19,0
3 účinné látky	39	37,1
4 účinné látky	22	21,0
5 účinné látky	13	12,4
6 účinné látky	6	5,7
7 účinné látky	3	2,9
8 účinné látky	1	1,0
9 účinné látky	1	1,0

ve věkové skupině 61 let a více. Potvrzují se takto statistické údaje, že výskyt kardiovaskulárních onemocnění stoupá s věkem <sup>4)</sup>.

Pouze 8,7 % pacientů, jimž byla předepsána léčiva ze skupiny C, užívalo monoterapii. Nejvíce látek použitých právě v monoterapii bylo ze skupiny  $\beta$ -blokátorů. Používají se v terapii hypertenze, ICHS (s výjimkou variantní anginy pectoris), arytmií, srdečního selhání a kardiomyopatie. Příznivě ovlivňují kardiovaskulární mortalitu a morbiditu. Zajímavostí je, že v monoterapii byl předepsán i přípravek s obsahem rilmenidinu, léku používaného v terapii hypertenze. Je to agonista imidazolinových receptorů v kardiovaskulárních řídicích centrech prodloužené míchy. Toto

Tab. 11. Přehled kombinací tří účinných látek skupiny C (dle ATC klasifikace)

ATC/účinná látka	DD	ATC/účinná látka	DD	ATC/účinná látka	DD
<b>C01</b> propafenon	2× 300 mg	<b>C03</b> amilorid	1× 2,5 mg	hydrochlorothiazid	1× 2,5 mg
<b>C01</b> isosorbid mononitrát	1× 50 mg	<b>C03</b> amilorid	1× 5 mg	hydrochlorothiazid	1× 50 mg
<b>C01</b> digoxin	1× 0,125 mg	<b>C03</b> furosemid	1× 20 mg	<b>C03</b> spironolacton	2× 25 mg
<b>C01</b> isosorbid mononitrát	1× 50 mg	<b>C03</b> spironolacton	2× 25 mg	<b>C04</b> pentoxifyllin	2× 400 mg
<b>C01</b> isosorbid mononitrát	1× 50 mg	<b>C05</b> rutosid	2× 20 mg	ac. ascorbicum	2× 100 mg
<b>C01</b> isosorbid mononitrát	2× 20 mg	<b>C05</b> troxerutin	2× 300 mg	<b>C10</b> fenofibrát	1× 200 mg
<b>C01</b> propafenon	3× 150 mg	<b>C08</b> amlodipin	1× 5 mg	<b>C09</b> perindopril	1× 5 mg
<b>C01</b> isosorbid mononitrát	1× 50 mg	<b>C09</b> perindopril	1× 4 mg	<b>C10</b> fenofibrát	1× 200 mg
<b>C02</b> rilmenidin	1× 1 mg	<b>C09</b> telmisartan	1× 40 mg	hydrochlorotiazid	1× 6,25 mg
<b>C03</b> furosemid	1× 20 mg	<b>C03</b> spironolacton	2× 25 mg	<b>C07</b> metoprolol	3× 25 mg
<b>C03</b> spironolacton	2× 25 mg	<b>C05</b> rutosid	1× 20 mg	ac. ascorbicum	1× 100 mg
<b>C03</b> indapamid	1× 2,5 mg	<b>C05</b> tribenosid	2× 400 mg	<b>C07</b> betaxolol	1× 10 mg
<b>C05</b> rutosid	1× 20 mg	ac. ascorbicum	1× 100 mg	<b>C07</b> betaxolol	1× 10 mg
<b>C05</b> heparinoid troxerutin	lokálně dlp 2× 300 mg	<b>C07</b> betaxolol betaxolol	1× 10 mg 1× 10 mg	<b>C09</b> perindopril perindopril	1× 5 mg 1× 4 mg
<b>C05</b> tribenosid	1× 400 mg	<b>C07</b> celiprolol	1× 200 mg	<b>C10</b> atorvastatin	1× 20 mg
<b>C05</b> diosmin	3× 450 mg	hesperidin	3× 50 mg	<b>C09</b> trandolapril	1× 2 mg
<b>C05</b> rutosid	2x20 mg	ac. ascorbicum	2x100 mg	<b>C10</b> simvastatin	1x5 mg
<b>C07</b> atenolol betaxolol betaxolol betaxolol betaxolol bisoprolol	2× 50 mg 1× 5 mg 1× 5 mg 1× 5 mg 1× 20 mg 1× 1,25 mg	<b>C08</b> nitrendipin felodipin amlodipin amlodipin amlodipin amlodipin	1× 20 mg 1× 5 mg 1× 5 mg 1× 5 mg 1× 5 mg 1× 2,5 mg	<b>C09</b> fosinopril perindopril trandolapril perindopril spirapril losartan	1× 20 mg 1× 4 mg 1× 2 mg 2× 4 mg 1× 6 mg 2× 50 mg
<b>C07</b> bisoprolol	1× 10 mg	<b>C09</b> losartan	1× 50 mg	hydrochlorothiazid	1× 12,5 mg
<b>C07</b> betaxolol	1× 5 mg	<b>C09</b> perindopril	1× 4 mg	indapamid	1× 1,25 mg
<b>C07</b> atenolol betaxolol betaxolol	2× 25 mg 1× 10 mg 1× 10 mg	<b>C09</b> perindopril perindopril ramipril	1× 4 mg 1× 2 mg 1× 5 mg	<b>C10</b> fenofibrát atorvastatin atorvastatin	1× 267 mg 1× 10 mg 1× 10 mg
<b>C08</b> isradipin	1× 5 mg	<b>C09</b> spirapril	1× 6 mg	<b>C10</b> fenofibrát	1× 267 mg
<b>C09</b> perindopril	1× 4 mg	indapamid	1× 1,25 mg	<b>C10</b> atorvastatin	1× 10 mg
<b>C09</b> perindopril	1× 4 mg	indapamid	1× 1,25 mg	<b>C10</b> atorvastatin	1× 20 mg

DD – denní dávka, dlp – dle potřeby

centrálně působící antihypertenzivum díky absenci mortalitních studií se doporučuje používat spíše v kombinaci léčbě především s diuretikem, BKK nebo ACEI. Méně výhodná kombinace je s  $\beta$ -blokátorem<sup>4)</sup>. Přehled účinných látek je uveden v tabulce 9.

Kombinovanou terapii užívalo 91,3 % pacientů, jimž byla předepsána léčiva ze skupiny C. Z tabulky 10 vyplývá, že nejvíce se předepisovala kombinace tří účinných látek této C skupiny.

Výskyt interakcí, popřípadě kontraindikací mezi těmito látkami byl další analyzovaný okruh. Poměrně často docházelo k současnému podání **kaliu šetřícího diuretika** (spironolacton, amilorid) a **inhibitoru ACE** (cilazapril, qinapril, perindopril, ramipril). Tady je potřeba zvýšené opatrnosti pro riziko vzniku hyperkalémie. ACEI snižují plazmatické hladiny aldosteronu, což vede k retenci draslíku a kaliu šetřící diuretika vedou ke snížení exkrece draslíku<sup>6)</sup>. K dalším interakcím v preskripci docházelo při kombinacích látek s digoxinem. Monitorovat plazmatické hladiny draslíku je potřeba při současném podání **digoxinu s klíčkovým nebo thiazidovým diuretikem**, kdy v důsledku hypokalémie navozené diuretikem může docházet ke zvýšení toxicity digoxinu. Naproti tomu při kombinaci **digoxinu** se **spironolactonem** (kaliu šetřícím diuretikem) je možné zvýšení plazmatických koncentrací digoxinu. Digoxin je substrátem P-glykoproteinu a spironolacton díky inhibici tohoto P-glykoproteinu způsobuje pravděpodobně snížení non-renální exkrece digoxinu. Ke zvýšení plazmatických hladin digoxinu může dojít také při současném podávání **digoxinu a diltiazemu**. V preskripci se vyskytla i kombinace **propafenonu s metoprololem**. Metoprolol je biotransformován na CYP2D6, kdežto propafenon tento cytochrom inhibuje. Dochází tedy ke zpomalení biotransformace metoprololu a následnému zvýšení jeho hladiny v plazmě a snížení jeho celkové clearance. V tomto případě je vhodné snížit dávky metoprololu<sup>6)</sup>.

Obecně lze říci, že předepsané kombinace léků ze skupiny C dle ATC klasifikace byly použity správně, pouze v několika případech by mohlo dojít k nežádoucím účinkům vyplývajícím z interakce. Přímé kontraindikace se v kardiiovaskulární preskripci nevyskytovaly. Dávkování jednotlivých účinných látek může být různé. Závisí na několika faktorech, například zda látka je podávána v monoterapii, nebo v kombinované terapii, závisí na typu onemocnění, na jeho závažnosti. Dobrým příkladem může být upřednostnění kombinované terapie před monoterapií v léčbě hypertenze. Kombinovaná terapie umožňuje nejen zesílení antihypertenzního účinku, ale i snížení dávek jednotlivých účinných látek oproti monoterapii, kdy by se použila dávka maximální, a zvýšilo by se riziko výskytu nežádoucích účinků. Přehled kombinací tří účinných látek skupiny C (dle klasifikace ATC) je uveden v tabulce 11.

## ZÁVĚR

Farmakoterapie kardiiovaskulárních chorob je v České republice srovnatelná s farmakoterapií ve vyspělých

státech. Nemoci oběhové soustavy jsou nejčastější příčinou úmrtí celosvětově včetně České republiky, i když v posledních 20 letech mají u nás klesající tendenci. O závažnosti situace nám vypovídá i kardiiovaskulární preskripce, kdy téměř polovina předepsaných léčiv byla určena právě k léčbě kardiiovaskulárních onemocnění.

Veliký význam v boji proti těmto nemocem má kardiiovaskulární preskripce, zejména správná volba léku, ať již v monoterapii, nebo v kombinované terapii zvolena individuálně pro každého pacienta dle závažnosti jeho choroby a přidružených onemocnění. Rovněž farmaceut má nezastupitelnou roli v této terapii. Jeho úkolem je motivovat pacienta k léčbě, podat mu kvalitní a odborné informace z oblasti farmak a zdůraznit význam dobré compliance pacienta, aby léčba byla pro pacienta nejefektivnější. Je nezbytné klást důraz i na prevenci těchto chorob, která může uchránit pacienta před nepříjemnými projevy nemoci a také pozitivně ovlivňuje ekonomické aspekty, kdy se snižují náklady na léčbu nemocí oběhové soustavy. Fyzická aktivita, vhodná strava, abstinence kouření a snížení stresových situací mají blahodárný vliv jak na psychickou, tak i na fyzickou stránku člověka, kdy se snižuje riziko obezity, která je často nedílnou součástí kardiiovaskulárních onemocnění.

## LITERATURA

1. Ústav zdravotnických informací a statistiky ČR: Zemřelí 2006 [online]. Praha: Vydává Ústav zdravotnických informací a statistiky v ČR, 2007 [cit. 2007-11-19]. Dostupný z WWW: [http://www.uzis.cz/download.php?ctg=10&search\\_name=Zem%F8el%ED%202&region=100&kind=1&mnu\\_id=5300](http://www.uzis.cz/download.php?ctg=10&search_name=Zem%F8el%ED%202&region=100&kind=1&mnu_id=5300). ISSN 1210-9967.
2. **Cífková, R.:** Epidemiologie kardiiovaskulárních onemocnění. Mimořádná příloha Postgraduální medicíny: Preventivní kardiologie 2006; 8, 6-12.
3. **Špinar, J., Vítovec, J. et al.** Ischemická choroba srdeční [online]. c2005, poslední revize 28. 2. 2008 [cit. 2008-02-28]. Dostupný z WWW: [http://www.zdravcentra.cz/cps/rde/xchg/zc/xsl/3141\\_1587.html](http://www.zdravcentra.cz/cps/rde/xchg/zc/xsl/3141_1587.html).
4. **Feberová, R.:** Diplomová práce 2008; 17-24, 34-36, 46, 49, 51-52, 54-55.
5. Ústav zdravotnických informací a statistiky ČR: Zemřelí 2006 [online]. Praha: Vydává Ústav zdravotnických informací a statistiky v ČR, 2007 [cit. 2007-11-19]. Dostupný z WWW: [http://www.uzis.cz/download.php?ctg=10&search\\_name=Zem%F8el%ED%202&region=100&kind=1&mnu\\_id=5300](http://www.uzis.cz/download.php?ctg=10&search_name=Zem%F8el%ED%202&region=100&kind=1&mnu_id=5300). ISSN 1210-9967.
6. Kontrolní modul lékových interakcí [program na CD-ROM]. Verze 2006 pro Windows 2000 a vyšší. Praha: Infopharm 2006.
7. Automatizovaný informační systém léčivých přípravků (AISLP) [databáze online]. Praha: Zentiva 2008 [cit. 2008-04-09]. Dostupný z WWW: [https://www.zdravcentra.cz/cps/rde/xchg/zc/xsl/aislp.html/papp/zc\\_aislp/a02dd1](https://www.zdravcentra.cz/cps/rde/xchg/zc/xsl/aislp.html/papp/zc_aislp/a02dd1): Databáze léků AISLP.