

Waren-
zeichen in
Österreich
und Schweiz
(Beispiele)

Coles-
tyramin:
QUANTA-
LAN
(A, CH)

Ezetimib:
EZETROL
(A, CH)

Tabelle: Randomisierte verumkontrollierte Langzeitstudien zur intensivierten Statintherapie

Studie Studiename	Patientencharakteristika Grunderkrankung Alter ^a	Intervention ^b I = Intensivgruppe K = Kontrollgruppe	LDL ^a Werte/Differenz im Studienverlauf A = Ausgangswert	Ergebnisse schwere koronare Ereignisse ^f NNT/Jahr	Insulte	Mortalität
Stabile koronare Herzkrankheit						
TNT ^{*14} 2005 4,9 J n = 10.001	klinisch manifeste KHK 61 Jahre 19% D: 15% H: 54%	I: Atorvastatin 80 mg/d K: Atorvastatin 10 mg/d	77 mg/dl 101 mg/dl A: 98 mg/dl ^e	6,7% 8,3% NNT = 306	2,3% 3,1% NNT = 613	5,7% 5,6% n.s.
IDEAL ^{*15} 2005 4,8 J n = 8.888	HI i.d. Vorgeschichte 62 Jahre 19% D: 12% H: 33%	I: Atorvastatin 80 mg/d K: Simvastatin 20 mg/d, bei Gesamtcholesterin > 190 mg/dl ^c 40 mg/d	81 mg/dl 104 mg/dl A: 122 mg/dl	9,3% 10,4% n.s.	3,4% 3,9% n.s.	8,2% 8,4% n.s.
SEARCH ^{*16} 2010 6,7 J n = 12.064	HI i.d. Vorgeschichte 64 Jahre 17% D: 11% H: 42%	I: Simvastatin 80 mg/d K: Simvastatin 20 mg/d	Differenz während Studie (K-I): 14 mg/dl A: 97 mg/dl ^e	19,7% 20,3% n.s.	4,2% 4,6% n.s.	16,0% 16,1% n.s.
Akutes Koronarsyndrom						
PROVE IT ^{*12} 2004 2 J n = 4.162	akutes Koronarsyndrom 58 Jahre 22% D: 18% H: 50%	I: Atorvastatin 80 mg/d K: Pravastatin 40 mg/d bei LDL > 125 mg/dl ^c 80 mg/d	62 mg/dl 95 mg/dl A: 106 mg/dl	7,2% 8,3% n.s.	1% 1% n.s.	2,2% 3,2% n.s.
A to Z ^{*13} (Z-Phase) 2004 2 J n = 4.497	akutes Koronarsyndrom 61 Jahre 24% D: 24% H: 50%	I: Simvastatin 40-80 mg/d ^d K: Pbo, Simvastatin 20 mg/d ^d , beide Gruppen: bei LDL > 130 mg/dl ^c 1. zusätzliche Beratung, 2. zusätzlicher Anionen- austauscher oder offene Statinbehandlung	62-68 mg/dl 77-122 mg/dl A: 112 mg/dl	9,1% ^g 10,5% ^g n.s.	1,3% 1,8% n.s.	5,5% 6,7% n.s.

a Mittelwert oder Median

b Im Protokoll vorgesehene Dosisreduktionen oder Therapiebeendigungen bei unerwünschten Effekten oder Unterschreiten bestimmter Cholesterinwerte sind nicht eigens aufgeführt.

c Nach 24 Wochen (IDEAL), bei zwei aufeinanderfolgenden Visiten (PROVE IT), nach 8 Monaten oder später (A to Z)

* Erläuterungen der Studiennamen siehe Sternchentext Seite 28

d Intensivgruppe 30 Tage 40 mg, dann 80 mg Simvastatin pro Tag, Kontrollgruppe 4 Monate Placebo, dann täglich 20 mg Simvastatin

e Am Ende der Run-in-Phase mit täglich 10 mg Atorvastatin (TNT) bzw. 20 mg Simvastatin (SEARCH)

f Umfasst nichttödlichen Herzinfarkt und koronar bedingten Tod (PROVE IT, A to Z) sowie zusätzlich entweder Reanimation nach Herzstillstand (TNT, IDEAL) oder koronare Revaskularisation (SEARCH).

g Berechnet nach¹⁸