

РЕЄСТР ПАЦІЄНТІВ З ІНСУЛЬТОМ: РОЛЬ ТА ПОТЕНЦІАЛ

АКСЕЛЬ КОЛМЕЦ

АВСТРІЯ

РІВНІ ДОКАЗОВОСТІ У МЕДИЦИНІ

За DeVoto, E. та B. S. Kramer, 2005

Рандомізовані
контрольовані подвійні
сліпі дослідження



Рандомізоване
контрольоване
дослідження

Когортне дослідження

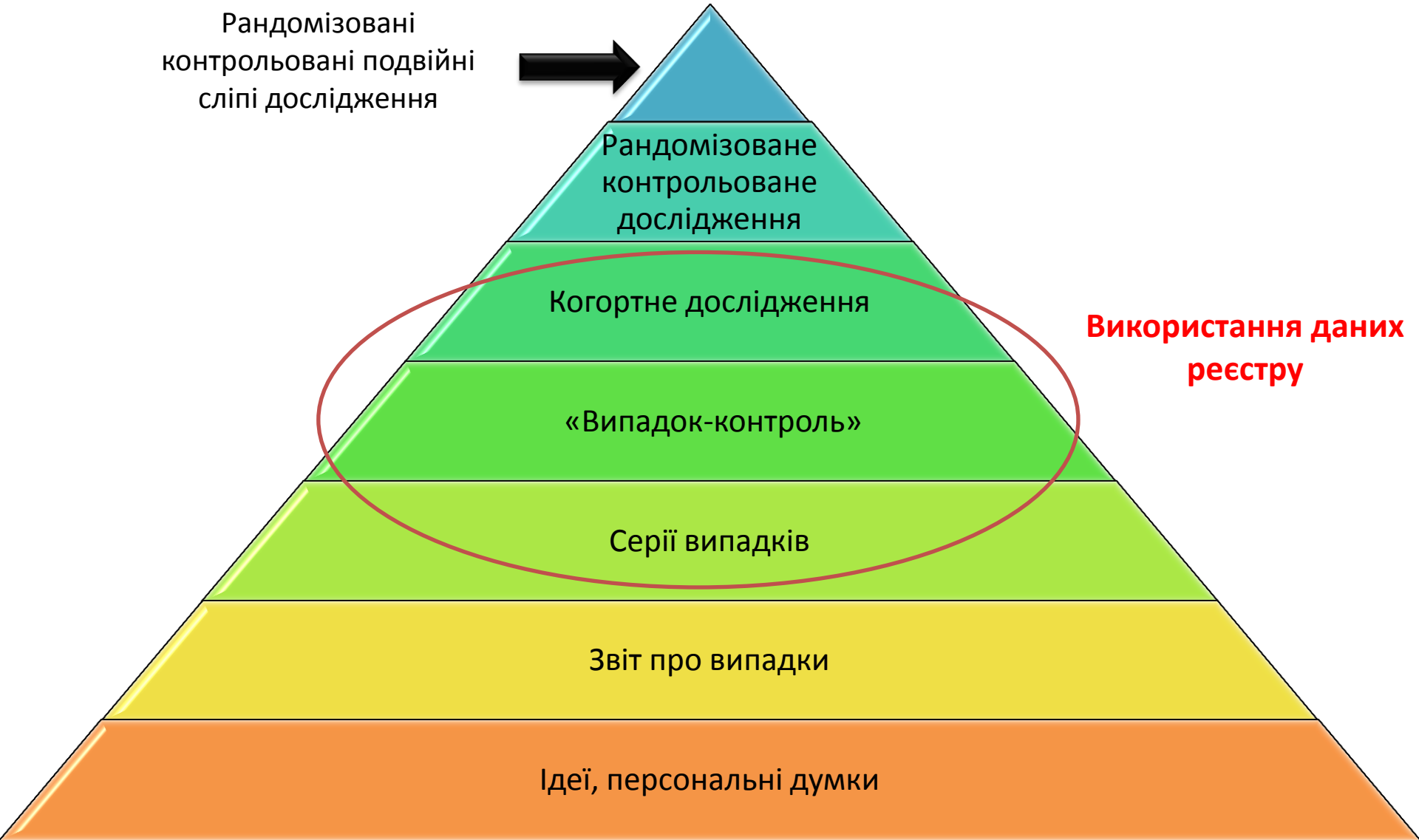
«Випадок-контроль»

Серії випадків

Звіт про випадки

Ідеї, персональні думки

**Використання даних
реєстру**



ЩО ТАКЕ РЕЄСТР ПАЦІЄНТІВ?

- **Реєстр пацієнтів** – система спостереження, яка використовується для організованого збору уніфікованих даних (клінічних та ін.) для оцінки виходів конкретних захворювань (наприклад, інсульт);
- **Реєстрова база даних** складається з окремих файлів реєстру.

РЕЄСТРОВІ БАЗИ ДАНИХ В ІНСУЛЬТІ - ОСЬ ВОНИ ДЕ!

- Реєстрові бази даних (РБД) наповнюються релевантними індивідуальними даними пацієнтів з інсультом, які вносяться медичним персоналом
- Якщо це виконуються ізольованим шляхом – це є «шпитальний інсультний реєстр»
- Якщо різні шпитальні реєстри взаємозв'язані - їх дані можуть об'єднуватися у локальні, регіональні та національні інсультні реєстри
- **Реєстр SITS-MOST, який використовується в реєстровому дослідженні CREGS-S, є найбільш досконалою міжнародною РБД**
- **Первинна мета створення SITS-MOST – реєстрація пацієнтів , котрим проводилася тромболітична терапія**

РЕЄСТР ЛІКУВАННЯ ІНСУЛЬТУ: В ЧОМУ ВИГОДИ?

Реєстрова база даних інсульту сприяє
покращенню планування та використання ресурсів

Внаслідок цього можна оцінити та виміряти лікування інсульту, постійно покращувати його обсяг та якість

Реєстр підпорядкований принципу:
«Не можете виміряти – не зможете керувати!»

РЕЄСТР ЛІКУВАННЯ ІНСУЛЬТУ: ЩО ВИМІРЮЄТЬСЯ?

ПРИКЛАДИ:

- Демографічні дані пацієнтів з інсультом
- Ступінь важкості інсульту
- Частота тромболітичної терапії
- Нозокоміальна пневмонія та інші ускладнення

Якщо можете виміряти – можете покращити!

ПЕРЕВАГИ РЕЄСТРОВОГО ДОСЛІДЖЕННЯ

- Високоякісна зовнішня оцінка даних щодо стандартної клінічної практики
- Великий обсяг даних покращує аналіз та висновки
- Чітко визначенні кінцеві точки та результати
- У певних випадках – більш практичне у порівнянні із рандомізованими дослідженнями



РЕЄСТРОВЕ ДОСЛІДЖЕННЯ CREGS-S

МЕТА: реєстрове дослідження безпеки та ефективності застосування **Церебролізину®** в рутинному лікуванні гострого ішемічного інсульту

Досконалий дизайн дослідження спрощує набір пацієнтів та зменшує ризик статистичних помилок

Наукова цінність дизайну передбачає публікацію його опису незабаром у впливовому журналі, присвяченому інсульту

Важливо: результати реєстрових досліджень також можуть змінювати стандарти лікування

Кількість країн / Центри дослідження - 16 країн / 80 центрів

Кількість пацієнтів в дослідженні – 3 000 пацієнтів

Термін виконання дослідження – 3 квартал 2014 – 1 квартал 2017