



STROKE

TBI

DEMENTIA

Відновлення повної незалежності при лікуванні Церебролізином

Ефективна фармакологічна терапія
пацієнтів після інсульту

Muresanu D.F. et al., **Cerebrolysin And Recovery after Stroke (CARS)**,
Stroke 2016; 47:151–159

Церебролізин® у хворих після інсульту

- Покращує моторну реабілітацію
- Прискорює раннє відновлення
- Повертає незалежність
- Підвищує якість життя

Церебролізин®

Возз'єднує нейрони.
Надихає на життя.

Церебролізін® покращує якість життя пацієнтів після інсульту

Значне покращення за модифікованою шкалою Ренкіна (mRS*)

→ в 3 рази більше пацієнтів (+200%) після терапії Церебролізином повертаються до повної незалежності життя

Церебролізін® на 42,3% збільшує кількість пацієнтів без симптомів або ознак інвалідності, в порівнянні з плацебо (14,9%)

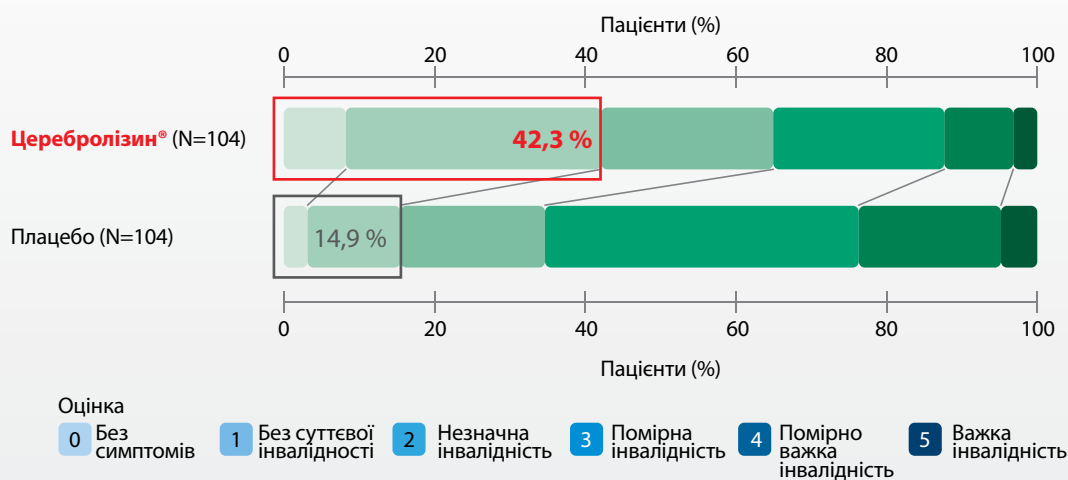


Рис. Зсув за шкалою mRS від ранньої реабілітації до повної реабілітації при лікуванні Церебролізином

- Продемонстровано позитивний результат згідно з оцінкою за модифікованою шкалою Ренкіна (mRS)
- У групі Церебролізіну на 90-у добу після інсульту **42,3% хворих відновилися повністю** (значення за mRS 0–1); у групі плацебо – 14,9% хворих

Published in **Stroke**

Stroke. January 2016;47:151-159
Muresanu D.F. et al.

Дослідження:

Церебролізін® і відновлення після інсульту (CARS) – рандомізоване, плацебо-контрольоване, подвійне-сліпе, мультицентрове дослідження

Пацієнти:

104 в групі Церебролізіну + 104 в групі плацебо = всього 208 пацієнтів; група Церебролізіну = Церебролізін® + стандартна реабілітаційна терапія; група плацебо = фізіологічний розчин + стандартна реабілітаційна терапія

Схема терапії:

30 мл/добу протягом 21 дня, потім перерва 69 днів. Первинний результат = значення за шкалою ARAT* на 90-у добу у порівнянні з первинною оцінкою

* mRS = Modified Rankin Scale

** ARAT = Action Research Arm Test

Церебролізін® (CEREBROLYSIN®). Психостимулюючі та ноотропні препарати. Код АТС N06BX. Розчин для ін'єкцій. 1 мл розчину містить 215,2 мг концентрату Церебролізіну (пептидного препарату, що виробляється з мозку свиней). **Показання:** органічні, метаболічні порушення та нейродегенеративні захворювання головного мозку, насамперед хвороба Альцгеймера; ускладнення після інсульту; травматичні пошкодження головного мозку (стани після оперативного втручання на мозку, закриті черепно-мозкові травми, струс мозку). **Протипоказання:** підвищена чутливість до одного з компонентів препарату, епілепсія, тяжкі порушення функції нирок. **Побічні реакції.** Побічні реакції в зв'язку з терапією препаратом Церебролізін® відмічаються рідко (> 1/10000 – < 1/1000) або мають поодинокі випадки (< 1/10000). При дуже швидкому введенні можливі запаморочення, тремор, головний біль, відчуття жару, посилене потовиділення, свербіж, можливі макулопапульозні висипання, кропив'янка, почервоніння шкіри, задишка та біль у грудях. **Фармакологічні властивості.** Церебролізін® стимулює диференціацію клітин і активує механізми захисту та відновлення, безпосередньо впливає на нейрональну і синаптичну пластичність, що сприяє поліпшенню когнітивних та рухових функцій. **Спосіб застосування та дози.** Препарат вводять внутрішньовенно або внутрішньом'язово. Тривалість курсу лікування та оптимальна щоденна доза залежать від стану хворого, патології, яку він має, та його віку. Частіше рекомендована тривалість курсу лікування становить 10–20 днів. Ефективність терапії зазвичай зростає при проведенні повторних курсів. Лікування продовжують доти, доки спостерігається поліпшення стану пацієнта внаслідок терапії. **Категорія відпуску.** За рецептом. Повна інформація міститься в інструкції для медичного застосування препарату. **Інформація для фахівців у галузі охорони здоров'я.** Р.п. МОЗ України: № UA/9989/01/01, дійсне від 18.03.2014.