



STROKE

TBI

DEMENTIA

Церебролізін® значно покращує відновлення рухових функцій

Ефективна фармакологічна терапія
пацієнтів після інсульту

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

Церебролізін® у хворих після інсульту

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

Церебролізін®

Возз'єднує нейрони.
Надихає на життя.

Церебролізін® покращує рухові функції на +88%

Підтверджено вплив Церебролізіну на ранню реабілітацію:

- У більшості пацієнтів на 90-й день після курсу Церебролізіну **повністю відновились рухові функції верхніх кінцівок**
- В групі, що приймала Церебролізін, спостерігався **швидкий та тривалий вплив** на відновлення

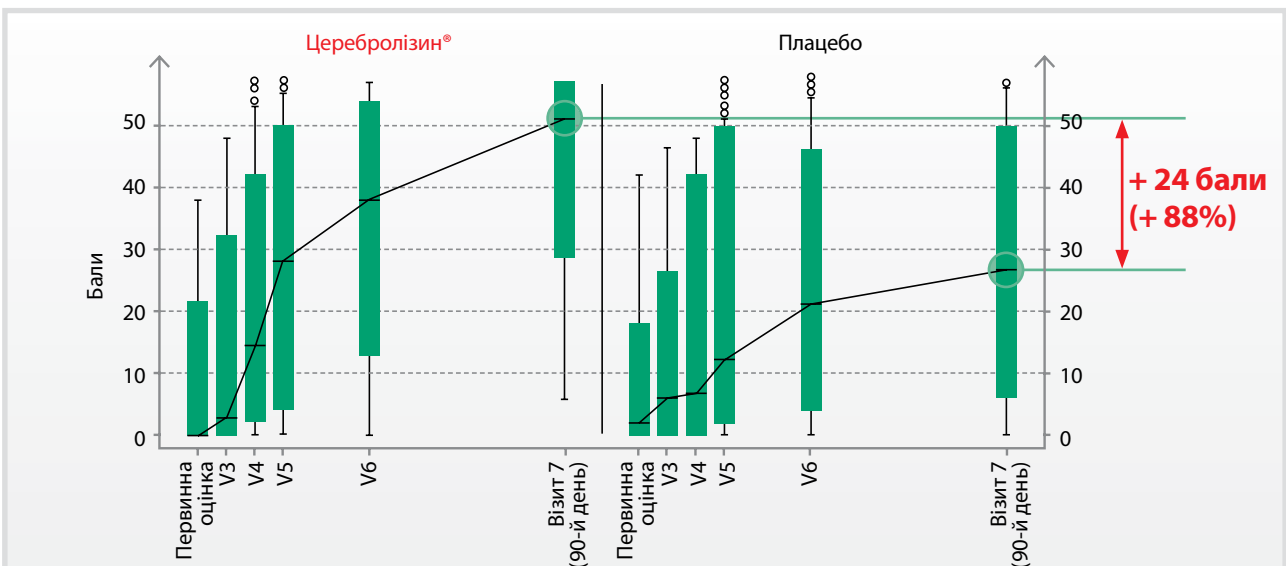


Рис. Перевага Церебролізіну у моторному відновленні за шкалою ARAT* порівняно із первинною оцінкою: від 14 дня, досягає максимуму до 90 дня

- Комбінована реабілітація з Церебролізіном **значно покращувала відновлення рухової функції верхніх кінцівок (+88%)**
- На 90-й день після терапії Церебролізіном спостерігається відновлення за **51 показником** із 57, що включені до шкали оцінки функцій верхніх кінцівок (ARAT*)
→ **відновились сенсорно-рухова функція!**
- В групі, яка отримувала плацебо, відновлення лише за 27 показниками
→ пригнічення рухових навичок!

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

* ARAT = Action Research Arm Test

Церебролізін® (CEREBROLYSIN®). Психостимулюючі та ноотропні препарати. Код АТХ 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). **Противпоказання:** 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.