

Церебролізин® забезпечує ранню незалежність пацієнтів

Ефективна фармакологічна терапія
пацієнтів після інсульту

Нейропротекторне лікування Церебролізином пацієнтів з гострим інсультом:
рандомізоване контрольоване дослідження

Ladurner et al., J Neural Transm (2005) 112:415-428

Результати дослідження стали підставою
для включення в керівництво
Американської асоціації серця!

Церебролізин®

Возз'єднує нейрони.
Надихає на життя.

Церебролізін® допомагає пацієнтам жити незалежним життям

Дуже раннє покращення виконання повсякденних справ та когнітивних функцій

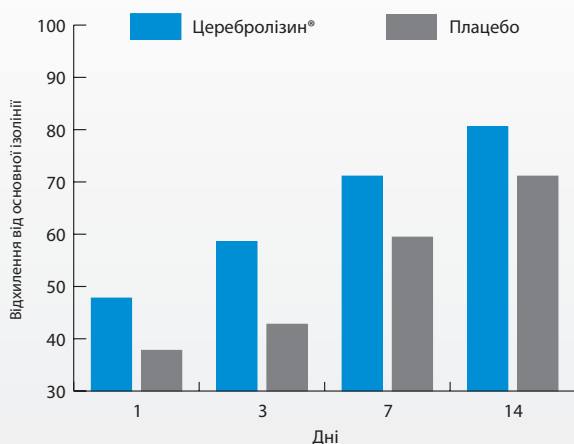
→ Менша залежність від сторонньої допомоги

→ Раннє відновлення завдяки поліпшенню когнітивних функцій

→ Покращення якості життя

Індекс Бартел

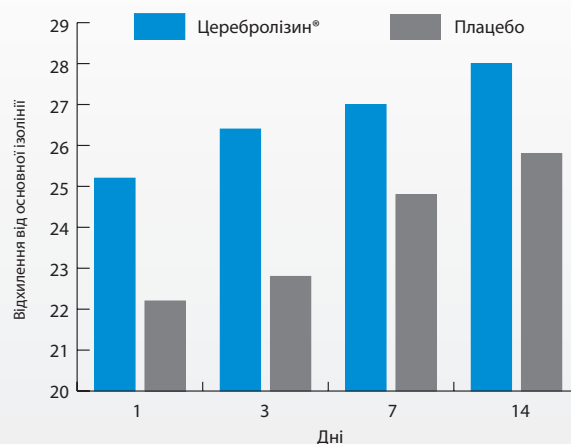
$p < 0,01$; підгрупа пацієнтів з правостороннім інсультом



- **Значна перевага** за індексом Бартел
- Дуже раннє покращення виконання повсякденних справ
- Згідно з оцінкою за індексом Бартел, реабілітацію потрібно починати якнайшвидше

Коротка шкала оцінки психічного статусу

$p < 0,01$; підгрупа пацієнтів з правостороннім інсультом



- **Значна перевага** за шкалою MMSE¹
- Дуже раннє покращення когнітивних функцій
- Сприяє виконанню програми реабілітації

Результати дослідження стали підставою для включення Церебролізіну в керівництво Американської асоціації серця!

Дослідження

Нейропротекторне лікування Церебролізином пацієнтів з гострим інсультом: рандомізоване контрольоване дослідження.

Пацієнти

78 в групі Церебролізіну + 68 в групі плацебо = всього 146 пацієнтів.

Схема терапії

Початок терапії в перші 24 години після інсульту. Група Церебролізіну = Церебролізін 50 мл/добу протягом 21 дня + стандартна терапія; група плацебо = фізіологічний розчин + стандартна терапія. Первинний результат = оцінка на 1, 3, 7, 14, 21 та 90 день після інсульту за індексом Бартел, шкалами MMSE, SST², CNS³.

¹MMSE = Коротка шкала оцінки психічного статусу; ²SST = Короткий тест синдромів; ³CNS = Канадська неврологічна шкала.

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 макулопальпозні висипання, кропив'янка, почервоніння шкіри, задиха 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.** Рп. МОЗ України: № UA/9989/01/01, дійсне від 18.03.2014.