

ОДНА МИТЬ. ВЕЛИКА РІЗНИЦЯ.

Минулого місяця Геннадій отримав ЧМТ.

Сьогодні він знову приймає важливі рішення на роботі.

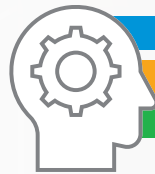


Австрійська якість.

Нам довіряють більше 2 млн. пацієнтів

Існує велика проблема когнітивних розладів після ЧМТ. Що з цим робити?

Найбільш поширеним
наслідком ЧМТ
будь-якого ступеня
тяжкості є порушення¹



Пам'яті

Уваги

Повсякденної активності

- Ці проблеми **можуть призвести до додаткових порушень** (наприклад, у комунікації)
- Когнітивні розлади створюють **великий соціально-економічний тягар** для пацієнтів та їхніх родичів²

Потрібно неодмінно лікувати такі наслідки!

Поверни контроль над своїм життям!

- Поліпшення пам'яті та концентрації після ЧМТ
- Більш швидке повернення до роботи
- Обґрунтоване прийняття рішень

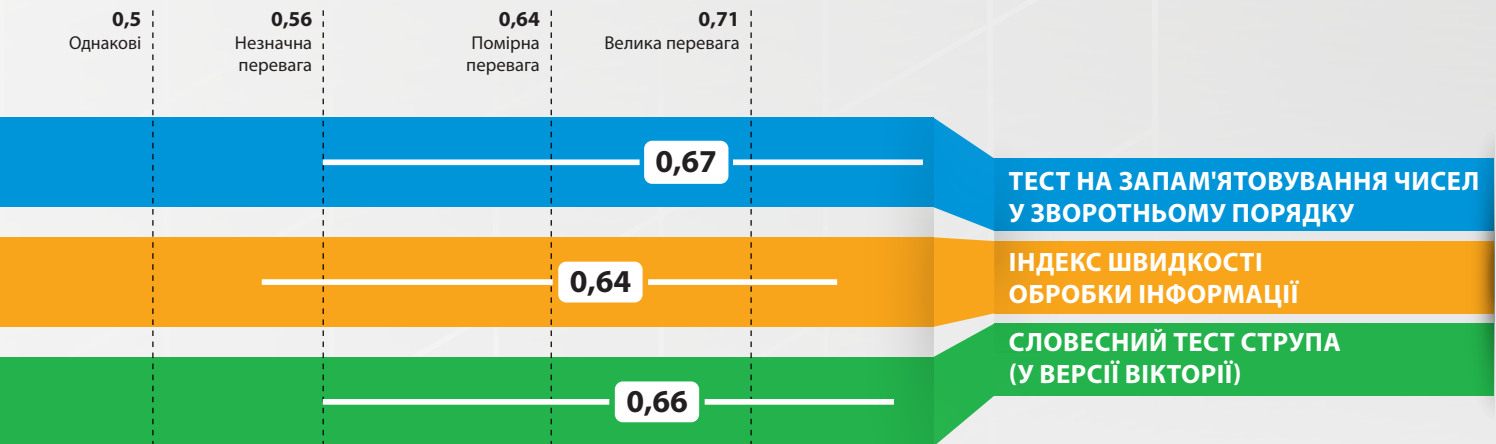


Рисунок. Оцінка за когнітивними шкалами, критерій Манна-Уїтні, день 90-й, РР

Велика перевага на користь плацебо = 0,29; помірна перевага на користь плацебо = 0,36;

незначна перевага на користь плацебо = 0,44; однакова оцінка = 0,50;

незначна перевага на користь Церебролізину = 0,56; помірна перевага на користь Церебролізину = 0,64;

велика перевага на користь Церебролізину = 0,71.

- Оцінка за усіма 3 когнітивними шкалами **статистично достовірна**
- Результати демонструють **велику перевагу**
- **Вже на 30-й день** великий ефект від лікування при оцінці за Тестом на запам'ятовування чисел у зворотньому порядку

Починайте лікування Церебrolізином якнайшвидше після ЧМТ!

Ефективне лікування ЧМТ

- Ефекти раннього лікування
- Достовірне зниження депресії
- Покращення пам'яті та концентрації

Показання	Добове дозування	Початок лікування	Тривалість лікування
Черепно-мозкова травма	20–50 мл	Якнайшвидше	7–30 днів

Назва: Ефективність та безпека Церебrolізину після черепно-мозкової травми зі ступенем тяжкості від середнього до тяжкого: результати дослідження CAPTAIN II

Пацієнти: 80 в групі Церебrolізину + 59 в групі плацебо = 139 пацієнтів

Лікування: Лікувальний цикл №1 — день 1–10-й: 50 мл на день
Лікувальний цикл №2 — день 31–40-й: 10 мл на день
Лікувальний цикл №3 — день 61–70-й: 10 мл на день

1 <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/11734103>

2 Muresanu, Dafin F., et al. „Efficacy and safety of cerebrolysin in neurorecovery after moderate-severe traumatic brain injury: results from the CAPTAIN II trial.” Neurological Sciences: 1-11

Церебrolізин® (CEREBROLYSIN®). Психостимулюючі та ноотропні препарати. Код АТХ N06BX. Розчин для ін'єкцій. 1 мл розчину містить 215,2 мг концентрату Церебrolізину (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 Церебrolізин® 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.** Церебrolізин® 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 21.03.2019.