

ІНСУЛЬТ
ЧМТ  ДЕМЕНЦІЯ



ОДНА МИТЬ. ВЕЛИКА РІЗНИЦЯ.

Минулого місяця Катерина отримала ЧМТ.
Сьогодні вона знову насолоджується життям.



Австрійська якість.
Нам довіряють більше 2 млн. пацієнтів

Церебролізин®
Возз'єднує нейрони.
Надихає на життя.

Існує велика проблема депресії після ЧМТ. Що з цим робити?

Приблизно половина пацієнтів із ЧМТ страждають на депресію протягом першого року після травми і навіть близько двох третин — протягом семи років.¹



Потрібно неодмінно лікувати такі наслідки!

Знову радій життю!

- Менший тягар депресії після ЧМТ
- Більш швидке повернення до соціального життя
- Краща якість життя

Церебролізин®

Госпітальна Шкала тривоги та депресії



Рисунок. Сумарна оцінка за Госпітальною Шкалою тривоги та депресії, критерій Манна-Уїтні, день 90-й, PP

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.

- Церебролізин® має **велику перевагу** на 90-й день
- Перевага за Госпітальною Шкалою тривоги та депресії **стає достовірною на 30-й день**

Починайте лікування Церебролізином 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 Церебролізину після черепно-мозкової травми зі ступенем тяжкості від середнього до тяжкого: результати дослідження CAPTAIN II

Пацієнти: 80 в групі Церебролізину + 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 Fann, Jesse R., Tessa Hart, and Katherine G. Schomer. "Treatment for depression after traumatic brain injury: a systematic review." Journal of neurotrauma 26.12 (2009): 2383-2402

2 Comparative Effectiveness Review Summary Guides for Consumers, Rockville (MD): Agency for Healthcare Research and Quality (US); 2005

3 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

Церебролізин® (CEREBROLYSIN®). Психостимулюючі та ноотропні препарати. Код ATC N06BX. Розчин для ін'єкцій. 1 мл розчину містить 215,2 мг концентрату Церебролізину (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, стрес мозку). **Протипоказання:** підвищена чутливість до одного з компонентів препарату, епілепсія, тяжкі порушення функції нирок. **Побічні реакції:** Побічні реакції в зв'язку з терапією препаратом Церебролізин® відмічаються рідко (> 1/10000 – < 1/1000) або мають поодинокі випадки (< 1/10000). При дуже швидкому введенні можливі запамороччення, тремор, головний біль, відчууття жару, посилене потовиділення, свербіж, можливі макулопапулозні висипання, крапив'янка, почервоніння шкіри, задишка та біль у грудях. **Фармакологічні властивості.** Церебролізин® стимулює диференціацію клітин і активує механізми захисту та відновлення, безпосередньо впливає на нейрональну і синаптичну пластичність, що сприяє поліпшенню когнітивних та рухових функцій. **Способ 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. Чаще 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 рецептром. 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.