



ECOMPASS підтверджує результати CARS

Церебролізін® покращує відновлення моторної функції після інсульту

Ефективна фармакологічна терапія
пацієнтів після інсульту

Церебролізін® в комбінації з реабілітацією покращує відновлення рухових функцій у пацієнтів з важкими порушеннями після інсульту

Chang et al. BMC Neurology (2016) 16:31.

Chang et al. Міжнародний неврологічний журнал, №3 (81), 2016.

Церебролізін® в лікуванні хворих після інсульту

- На 200% краще відновлення важких порушень моторної функції!
- Достовірно краще відновлення структури моторних мереж кори мозку!
- Доведена регенерація кортикоспінальних структур!

Церебролізін®

Воз'єднує нейрони.
Надихає на життя.

Церебролізін® забезпечує на 200% краще відновлення важких порушень моторної функції

Відновлення функції руки для більшої функціональної незалежності та кращої якості життя

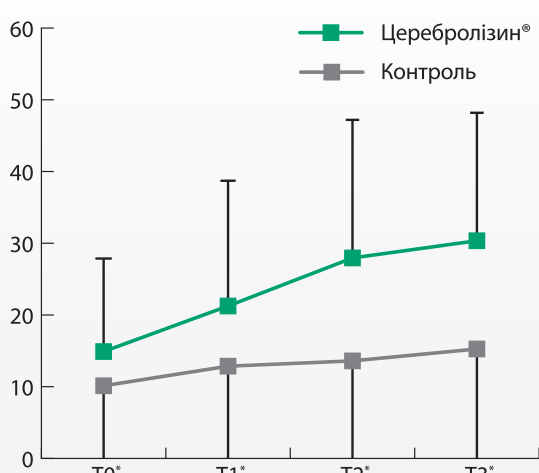


Рис. 1: Динаміка змін оцінки за шкалою FMA*** у групі пацієнтів з важкими порушеннями моторної функції

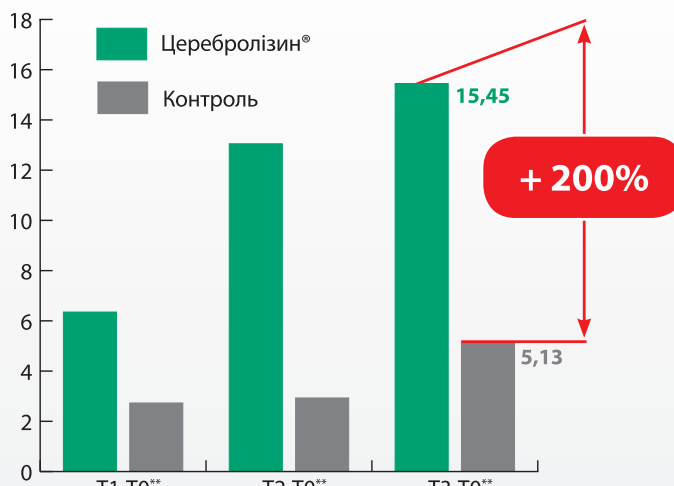


Рис. 2: Динаміка покращення оцінки за шкалою FMA*** у групі пацієнтів з важкими порушеннями моторної функції

Почати лікування Церебролізином ніколи не пізно!

- Покращення результатів постінсультної реабілітації при відтермінованому призначенні Церебролізіну з 8-го дня після інсульту
- Покращує якість життя
- Краще відновлення важких порушень моторної функції руки забезпечує більшу функціональну незалежність



Повна стаття

Дослідження: Церебролізін в комбінації з реабілітацією покращує відновлення рухових функцій у пацієнтів з тяжкими порушеннями після інсульту (ECOMPASS) — рандомізоване, плацебо-контрольоване, подвійне-сліпе, мультицентрове дослідження.

Пацієнти: 70 пацієнтів (35 в групі Церебролізіну + 35 в групі плацебо).

Схема терапії: Початок терапії з 8-го дня після інсульту.
Група Церебролізіну = Церебролізін® 30 мл/добу протягом 21 дня + стандартна реабілітаційна терапія;
група плацебо = фізіологічний розчин + стандартна реабілітаційна терапія.
Первинний результат = значення за шкалою FMA на 21-, 60- та 90-ту добу в порівнянні з первинною оцінкою.

* T0 — оцінка на 8-й день, T1 — оцінка на 29-й день, T2 — оцінка на 60-й день, T3 — оцінка на 90-й день.

** T1-T0 — змінення оцінки за шкалою FMA з 8-го по 29-й день, T2-T0 — з 8-го по 60-й день, T3-T0 — з 8-го по 90-й день після інсульту

*** FMA = Fugl-Meyer Assessment (шкала оцінки моторної функції Фугль-Мейера).

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 макулопатульозні 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.