

● **ІНСУЛЬТ**
● **ДЕМЕНЦІЯ**
● **ЧМТ**

## ОДНА МИТЬ. ВЕЛИКІ ЗМІНИ.

**Минулого місяця Павло Іванович переніс інсульт.  
Сьогодні він виграв свою першу партію.**

**Церебролізин® 5 мл**
**Розчин для ін'єкцій**
**Для внутрішньом'язового та внутрішньовеневого введення**
**5 ампул по 5 мл**
**EVER PHARMA**
**Церебролізин® 20 мл**
**Церебролізин® 10 мл**
**Церебролізин® 5 мл**
**Церебролізин® 10 мл**
**Церебролізин® 20 мл**
**EVER PHARMA**

- Удвічі збільшує шанси пацієнта на виживання<sup>7</sup>
- Втрічі краще відновлює моторну функцію<sup>8</sup>
- Втрічі більше пацієнтів повертаються до повної незалежності<sup>9</sup>
- Покращує когнітивні функції<sup>10</sup> та зменшує депресію<sup>9</sup>
- Високий рівень безпеки<sup>11</sup>

1. Österreichische Schlaganfall-Gesellschaft. Positionspaper – Update, neurologisch; 2018, Supplement 3/2018. [https://www.xn--gsf-ma.at/wp-content/uploads/2016/11/Positionspapier-2018\\_OEGSF\\_neurologisch.pdf](https://www.xn--gsf-ma.at/wp-content/uploads/2016/11/Positionspapier-2018_OEGSF_neurologisch.pdf). 2. Leitlinien-Rehabilitative Therapie bei Amputee nach Schlaganfall. <https://www.awmf.org/leitlinien/detail/ll/080-001.html>. 3. Polski Przegląd Neurologiczny 2019, tom 15, supl. A, strony A1-A158. 4. Evidence-Based Review Stroke Rehabilitation and in Clinician's handbook. Chapter: Upper Extremity Motor Rehabilitation Interventions. <http://www.ebsr.com/evidence-review/10-upper-extremity-interventions>. 5. <https://doi.org/10.1111/ene.14936>. 6. <https://scienceDirect.com/science/article/pii/S147444219304156>. 7. Heiss W-D, Bräunig M, Bonstien M, Tuomilehto J, Hong Z. Cerebrolysin Acute Stroke Treatment in Asia (CASTA) Investigators. Cerebrolysin in patients with acute ischemic stroke in Asia results of a double-blind, placebo-controlled randomized trial. *Stroke*. 2012;43:630-636. 8. Chang et al. Cerebrolysin combined with rehabilitation promotes motor recovery in patients with severe motor impairment after stroke. *BMC Neurology* (2016) 16:1. 9. Muresanu D-F., Heiss W-D, Hoemberg V, Bajenaru O., Hong Z. Cerebrolysin Anti Recovery After Stroke (CARS) a randomized placebo-controlled double-blind, multicenter trial. *Stroke*. 2016 Jan;47(1):151-159. 10. Ladurner G, Kalvach P, Moessner H. Cerebrolysin Study Group. Neuroprotective treatment with cerebrolysin in patients with acute stroke: a randomized controlled trial. *J Neurol Transl*. 2005 Mar; 112(3):415-28. 11. Horne J, et al. *Drugs of Today* 2012; 48(Supplement A): 63-69.

\*Німецькі рекомендації використовує Швейцарське товариство реабілітації Церебролізін® (CEREBROLYSIN). Показано стимулюючий та нейротронічний ефект препарату. Код ATC М00BX. Розчин для ін'єкцій. 1 ампулу вмістить 215,2 мкг концентрації Церебролізін® (спеціального препарату, який виробляється з мозку свиней). **Показання:** органи, метаболізм яких порушено та нейродегенеративні захворювання головного мозку, насамперед у випадку Альцгеймера, ускладнені після інсульту; травматичні пошкодження головного мозку, завдяки церебро-мозкові травми, струс мозку). **Протипоказання:** підвищена чутливість до одного з компонентів препарату, епілепсія, тяжкі порушення функції нирок. **Побочні реакції:** Побочні реакції в зв'язку з терапією препаратом Церебролізін® відмічаються рідко (> 1/10000 < 1/1000) або мають поодинокі випадки (< 1/1000). При дуже швидкому введенні можливи затромнення, трепет, головний біль, видуття жару, посинєне поводження, свірб, можливі макукулопупулозні висипання, крапчаста ячіка, поперечні смірки, задника 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 підвищенню когнітивних та рухових функцій. **Способ застосування та доза.** Препарат вводять внутрішньовенно або внутрішньомозково. Тривалість курсу лікування та оптимальна доза залежать від стату хворого, патології, яку він має, та його віку. Частіше рекомендовано тривалість курсу лікування становити 10-20 днів. Ефективність терапії зазвичай зростає при проведенні повторних курсів. Лікування продовжується доти, доки спостерігається підвищення 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.Л. М03 Україн: № UA/9989/01/01, дійсність від 18.03.2014. [www.cerebrolysin.com.ua](http://www.cerebrolysin.com.ua)

## Австрійська якість.

Нам довіряють понад 2 млн пацієнтів

## Церебролізин®

Воз'єднує нейрони.

Надихає на життя.

Рекомендований п'ятьма міжнародними  
настановами з нейрореабілітації  
після інсульту:  
1. Австрія, 2018<sup>1</sup>;  
2. Німеччина (Швейцарія<sup>2</sup>), 2020<sup>2</sup>  
(у перші 24–72 год, рівень доказів 1B);  
3. Польща, 2019<sup>3</sup>;  
4. Канада (EBRSR, 2020<sup>4</sup>; рівень доказів 1A  
у відновленні моторної функції,  
1B щодо зниження тяжкості інсульту  
та покращення якості життя);  
5. EAN/EFNS, 2021<sup>5</sup> (додаткове лікування  
Цереброплазином 30 мл в/в мінімум  
10 днів має бути пріоритетним  
при інсульті середнього та тяжкого  
ступеня)

та оглядом доказової бази: LANCET, 2020<sup>6</sup>

# Сучасний підхід до лікування інсульту. Національні рекомендації

Згідно з даними звіту «Тягар інсульту в Європі» («Burden of Stroke in Europe»), в період 2015–2035 рр. прогностичне підвищення частоти інсульту становитиме 34% внаслідок старіння населення, а абсолютна кількість населення країн Європи, які перенесли інсульт, сягне 4 631 050 осіб. До 50% хворих на інсульт помирає впродовж 1-го року після події, з них 40% — у 1-й місяць. 40% пацієнтів, що вижили, стають залежними від сторонньої допомоги, і лише 10% повертаються до повноцінного життя. Актуальність проблеми гострого інсульту в Україні зумовлена високим рівнем смертності внаслідок порушення мозкового кровообігу. У структурі смертності інсульт посідає 2-ге місце і залишається провідним чинником смерті у 14% пацієнтів. Проблематика інсульту полягає у вчасному наданні медичної допомоги у перші 4 год після інсульту з подальшим лікуванням залежно від клінічних характеристик пацієнта. Ключовими аспектами допомоги при спонтанному нетравматичному мозковому крововиливі наразі вбачається надання медичної допомоги в гострий період, кваліфікований сестринський догляд та реабілітація після інсульту. Незважаючи на значний рівень інформатизації, в Україні не вистачає достовірної інформації про структуру та організацію медичної допомоги при інсульти. До сих пір не створена система сертифікації з чітко визначеними критеріями ефективності медичної допомоги. Не впроваджена система моніторингу з метою порівняльного аналізу показників ефективності надання допомоги. Суперечливим і складним залишається питання реабілітаційних програм при інсульти, які часто базуються на застарілих та неоднорідних даних. Ці та інші гострі питання спричинили пошук оптимального клінічного рішення, яке повинно відображатися в національному стандарті лікування спонтанного нетравматичного мозкового кровообігу. Національні стандарти надання медичної допомоги при інсульти скеровані на впровадження планів організації допомоги, які охоплюють весь ланцюг надання допомоги, ґрунтуються на доказах, адаптовані до локальних умов та зрозумілі лікарям та населенню. Отримання адекватного лікування у перші години після інсульту має велике значення для відновлення пацієнта. Зважаючи на принципове значення реабілітаційних програм, можна стверджувати, що належна реабілітаційна практика повинна складатися з ранньої профілактики, яка проводиться у лікарні, та позалікарняної профілактики. Рання профілактика спрямована на зменшення неврологічного дефіциту та пришвидшення відновлення пацієнта. Аби попередити та зменшити наслідки катастрофи прогнозованого зростання частоти інсультів в країні, необхідно докласти спільні зусиль на кожному етапі надання медичної допомоги при інсульти. Для тривалої реабілітації в національних настановах повинно бути акцентовано на організацію позалікарняної підтримки пацієнтів, які пережили інсульт. Як ефективно лікувати інсульт? Які показники ефективності лікування інсульту? Де знайти інформацію щодо оптимальної стратегії лікування пацієнтів із гострим інсультом? Як лікарю обрати настанову або рекомендацію, зважаючи на їх чисельність? Чи може окрема лікарня затвердити власні рекомендації? Чи є підстави для застосування ранньої фармакологічної реабілітації при гостром інсульти? А як лікують пацієнтів із гострим порушенням мозкового кровообігу європейські колеги? Про стан готовності національних рекомендацій щодо ведення пацієнтів із гострим порушенням мозкового кровообігу розповідає Дмитро Лебединець, кандидат медичних наук, лікар-невролог вищої категорії, керівник Інсультного центру Клінічної лікарні «Феофанія» Державного управління справами.



— Дмитре Володимировичу, як лікарі, так і спільнота пацієнтів, із нетерпінням очікують на оновлені національні настанови щодо лікування інсульту, що зрозуміло: питання гостре, враховуючи поширеність та негативні соціальні наслідки гострого інсульту. Які переваги оновлених рекомендацій?

— Почну з того, що інсульт — це не одне захворювання, а інтергальний клінічний стан, в якому виділяють кілька взаємопов'язаних, проте незалежних клінічних синдромів. Існують три підгрупи рекомендацій: рекомендації щодо лікування гострої фази порушення мозкового кровообігу, реабілітаційне лікування та рекомендації щодо профілактики інсульту. Коли мова йде про оновлення національних настанов, мається на увазі внесення в узагальнені клінічні настанови того нового, що з'явилося у сфері лікування інсульту за останній час.

— Тобто рекомендації базуються на отриманих результатах дослідження та набутому практичному досвіді, на підставі якого й формуються діагностично-лікувальні алгоритми. А за який час оновлюються рекомендації?

— Тут має значення, про рекомендації якої організації чи країни йде мова. Залежно від тематики це можуть бути й вперше видані настанови, в яких акцентовано увагу на підходах до лікування, які до того не застосовували. Сталі рекомендації оновлюються впродовж періоду 3–7 років залежно від видавця. Однак якщо вдається виявити фактор, який принципово впливає на діагностично-лікувальний алгоритм, то зміни до рекомендацій узгоджують швидко, ю оновлення виходить навіть за рік.

— На попередньому брифінгу Національної служби здоров'я України щодо питання методологічного підходу до лікування гострого інсульту йшла мова про вихід стандарту медичної допомоги в 2022 р. На основі яких рекомендацій формується національний стандарт?

— Міжнародні рекомендації видають визнані у світі професійні організації, такі як Європейський альянс боротьби з інсультом (SAFE), Європейська організація інсульту (ESO), Європейська академія неврології (EAN), Канадський фонд серця та інсульту (HSF), Американська асоціація серця та Американська асоціація інсульту (AHA/ASA). В Україні існує пул медико-нормативних документів, які відображають роботу експертної групи фахівців. До таких документів належать стандарт медичної допомоги, уніфікований клінічний протокол медичної допомоги та сама клінічна настанова.

— Дуже важливим аспектом в лікуванні інсульту є рання реабілітація, яка починається вже з перших днів після інсульту. Чи включені до Європейських рекомендацій фармакологічні засоби, які можуть підсилити ефект ранньої реабілітації?

— Реабілітація залишкових симптомів гострого інсульту залишається актуальним питанням в усіх країнах. На заваді інвалідизації пацієнтів після інсульту може стати рання реабілітація шляхом застосування адекватної фармакологічної підтримки. В останніх рекомендаціях Європейської академії неврології з фармакологічної підтримки ранньої реабілітації пацієнтів після інсульту, які опубліковані в червні 2021 р., рекомендується за-

стосування препарату Церебролізин® та циталопраму в супратерапевтичній дозі в перші 7 днів після інсульту. Більше того, концепція підсилення ефекту ранньої моторної реабілітації шляхом застосування препарату Церебролізин® підтверджена і він рекомендований цілим рядом авторитетних професійних організацій референтних для України західних країн. Відповідно до рекомендацій Австрійської асоціації боротьби з інсультом (ASS) 2018 р. Церебролізин® рекомендований для покращення відновлення моторної функції верхніх кінцівок. Парез верхніх кінцівок — найбільш поширене ускладнення інсульту, яке обмежує працездатність і погіршує якість життя пацієнтів. Згідно з настановою Німецького товариства нейрореабілітації (DGNR) 2020 р. призначення препарату Церебролізин® рекомендовано в перші 24–72 год після інсульту. За умови задовільної переносимості його застосування можна продовжити протягом 21 днів. Таких самих настанов дотримується Швейцарське товариство з реабілітації. У Канадських рекомендаціях також доведено ефективність методів реабілітації. Церебролізин® визнано засобом, який покращує моторну функцію верхніх кінцівок (рівень доказовості 1A), полегшує клінічні симптоми інсульту і покращує якість життя (рівень доказовості 1B). Високу ефективність цього препарату визнано і польськими фахівцями включенням його до національних рекомендацій з лікування спонтанного нетравматичного порушення мозкового кровообігу ішемічного генезу. На стадії ранньої реабілітації Церебролізин® зарекомендував себе як препарат з найвищою ефективністю серед цілого ряду лікарських засобів. При його застосуванні покращується неврологічний стан пацієнтів, зменшується спастичність, покращуються функціональні можливості паретичних кінцівок.

**— На базі яких установ формується експертна група, яка видає в Україні національні рекомендації? На якому етапі знаходиться розробка національного стандарту?**

— При створенні національного стандарту за основу взято настанову однієї з вищезгаданих авторитетних міжнародних фахових організацій. Для розробки та оновлення національних рекомендацій створюється робоча група з фахівців, дотичних до проблеми інсульту, фахівців Державного експертного центру, МОЗ та Національної служби здоров'я України. Експертна група розробляє водночас декілька напрямків, пов'язаних з інсультом. Передусім це лікування спонтанного нетравматичного мозкового крововиливу. По-друге, вже опрацьована настанова з тромболітичного лікування у пацієнтів із гострим ішемічним інсультом. По-третє, заплановано роботу над національним стандартом виконання механічної тромбектомії у пацієнтів із ішемічним інсультом — найсучаснішого методу лікування гострого порушення мозкового кровообігу внаслідок ішемії. Нарешті робота експертів добігає фінальної стадії, і ми в очікуванні оприлюднення проекту національного стандарту для громадського обговорення.

**— Тобто складовими національного стандарту лікування гострого інсульту реально є три настанови: з лікування гострого інсульту, проведення тромболізу та виконання тромбектомії. З чим пов'язаний окремий методологічний підхід до цих методів лікування?**

— Окремий методологічний підхід зумовлений специфічністю та відсутністю практики застосування методів при інших нозологіях. Стандарт прописує можливі умови застосування цих методів лікування, які залежать передусім від ресурсів лікувального закладу та навичок персоналу. До того ж частота виконання цих процедур є математичним коефіцієнтом, який визначає ефективність лікування гострого інсульту.

**— Враховуючи клінічну актуальність проблеми інсульту, які терміни передбачені для затвердження національних стандартів?**

— Сподіваємося, що стандарти з лікування спонтанного нетравматичного мозкового крововиливу, тромболізу та тромбектомії будуть прийняті на початку 2022 р. Вже цього року планується громадське обговорення стандарту, після чого впродовж 1,5–2 міс роботу буде завершено. Наступним етапом планується

загальний стандарт з ведення пацієнтів із ішемічним інсультом у найгостріший та гострий періоди. Далі плануємо переходити до розробки питань реабілітації. У перспективі, враховуючи обов'язковість дотримання стандарту лікування, розраховуємо отримати статистичні дані, які будуть спрямовувати подальший розвиток надання медичної допомоги.

**— Як реалізується на практиці громадське обговорення?**

— На сайті МОЗ є розділ, куди подають проекти наказів, і, звісно, стандарт надання медичної допомоги при інсульті буде прийнятий наказом МОЗ після попереднього розміщення на сайті з метою обговорення. Взяти участь в обговоренні, почати свої пропозиції та зауваження може будь-яка особа, яка є фахівцем у цій сфері. Усі зауваження будуть розглянуті фахівцями експертної групи, на фінальному етапі рішення буде оприлюднено на цьому ж сайті. На заключному етапі інформація про узгоджені національні стандарти поширюється через фахові організації. Зокрема Українське товариство інсультої медицини буде поширювати інформацію через свій сайт та сторінку в Фейсбуці.

**— Велика кількість рекомендацій та настанов на практиці часто призводить до упередженості розуміння алгоритму та ускладнює прийняття оптимального клінічного рішення. Оскільки національний стандарт лікування інсульту ще не затверджений, чи обов'язково лікарю дотримуватися міжнародних рекомендацій?**

**На що звертати увагу практичному лікарю при виборі рекомендації?**

— Це важливе питання, і, дійсно, воно нас всіх бентежить. Звіт «Тягар інсульту в Європі» 2017 р. виявив шокуючі розбіжності в національних підходах до лікування гострого інсульту та нехтування післяінсультою реабілітацією в усіх країнах, і Україна — не виняток. Справа в тому, що до 2016 р. «наші» і «чужі» уніфіковані клінічні протоколи традиційно містили лікарські засоби з недоведеною ефективністю. Зміни в наказі МОЗ України від 30.04.2021 р. № 851 дозволили кожній лікарні проявити ініціативу і впровадити в практику ту настанову країн Європейського Союзу, Канади, Австралії та США, для застосування якої у лікарні є ресурс. Крім того, можна спиратися на Коکрейнівські огляди, авторитетні джерела доказової медицини (наприклад UpToDate), «British Medical Journal». Після перекладу обраної настанови українською видіється відповідний наказ по закладу про використання цієї настанови у якості клінічного протоколу. Наказ № 851 це якраз і дозволяє. Особливість полягає у додатковій угоді до стандартої форми на використання нового клінічного протоколу, яку підписують як лікар, так і пацієнт.

**— Хотілося б почути вашу думку щодо особливостей європейських настанов.**

— Незважаючи на існування національних настанов в кожній окремій країні, в країнах Європи поширені також уніфіковані настанови від ESO та EAN — двох великих організацій, які опікуються в тому числі проблемою інсульту. Вихід настанов під егідою цих організацій є сигналом для європейських країн провести ревізію своїх національних стандартів. Наприклад, лікар з Німеччини замість національного стандарту лікує пацієнта відповідно до настанови ESO, і це не створює проблеми, тому що вона видана фаховими організаціями експертного рівня.

**— А від чого залежать розбіжності національних стандартів?**

— Особливості національного стандарту передусім залежать від розміру популяції та ландшафтних особливостей конкретної країни. Звісно, географічні особливості



неабияк впливають на розвиток інфраструктури та доступність медичної допомоги. Наприклад, в Швейцарії розвинено авіасполучення завдяки гірському ландшафту. У кожній країні свої інфраструктурні нюанси, які необхідно враховувати. Крім того, має значення доступність ліків, частина з яких може мати реєстрацію в одній країні і не мати в іншій. Наприклад для лікування синдрому гіпертермії у пацієнтів з інсультом в більшості країн Європи застосовують парацетамол, за винятком Німеччини.

**— У Німеччині застосовують нестероїдні протизапальні препарати?**

— Ні, при симптоматичній терапії гіпертермії у пацієнтів із гострим інсультом перевагу надають застосуванню препаратів з вмістом метамізолу натрію, що пов'язано з розташуванням виробництва цієї групи препаратів на території Німеччини. Або, наприклад, для лікування підвищеного артеріального тиску у пацієнтів із інсультом стандартом у більшості європейських країн є урапідил, а у США, Великобританії, Японії найпоширенішим є лабеталол. Тому коли йде мова про міжнародні клінічні стандарти, найкраще адаптувати їх під місцеві умови певної країни.

**— Як фахівець з експертним досвідом у сфері лікування інсульту, прокоментуйте, будь ласка, які клінічні протоколи найпоширеніші в Україні?**

— У нас найчастіше користуються клінічними настановами АНА/ASA. Говорячи про інсульт, доречно згадати Канадський фонд серця та інсульту, настанови SAFE, EAN, британські наставники NICE. До цього основного пулу настанов я б додав ще Австралійські настанови, які менш поширені, але викликають цікавість завдяки оновленню щопівроку, так звані живі настанови. Їх особливість полягає в датуванні внесених змін, що надає можливість відстежити виникнення нових методів лікування, оскільки все нове оперативно вноситься в настанову.

**— Як регулюються юридичні аспекти застосування клінічних настанов в Україні, враховуючи їх чисельність? Які механізми регуляції існують?**

— Я не юрист, а лікар. Але наказ МОЗ України № 851, який дозволяє дотримуватися інших клінічних протоколів, є юстуваним. Один із постулатів цього наказу звучить так: якщо ви користуєтесь новим клінічним протоколом, ви можете не користуватися уніфікованою настановою. Справа в тому, що уніфіковані настанови з лікування ішемічного інсульту від 2012 р. та геморагічного інсульту від 2012 р. вже застаріли. Таким чином, держава надала можливість використовувати так звані нові клінічні протоколи. Тобто якщо лікарня в особі головного лікаря впроваджує новий клінічний протокол, вона має всі юридичні права відмовитися від морально застарілої уніфікованої настанови. Але якщо з'явиться національний стандарт, то він буде мати перевагу і стане обов'язковим для всіх лікарень, тому що стандарт передбачає найвищий рівень надання медичної допомоги.

**— А коли національний стандарт з'явиться, чи можна буде вносити до нього зміни за прикладом Австралії, зважаючи на стрімкий розвиток медицини?**

— Так, можливість застосовувати нові клінічні рекомендації залишається, однак якщо вони не суперечать стандарту.

**— Скажіть, будь ласка, як контролюється якість надання медичної допомоги пацієнтам із інсультом?**

— На превеликий жаль, статистичний збір даних в Україні обмежений. Коли говоримо про інсульт, то статистичні дані представляють лише чисельність госпіталізованих із діагнозом «інсульт» та кількість померлих внаслідок гострого порушення мозкового кровообігу в лікарнях. Ми не знаємо частоту залишкових явищ після інсульту, скільки людей отримують інвалідність, не знаємо річну летальність, частоту повторних інсультів.



**— Невже ми нічого цього не знаємо?**

— На жаль, саме так. Наразі функціонує локальний реєстр Рескіна, але він охоплює лише гострій період, тобто лише тих пацієнтів, яких було госпіталізовано. Аби вплинуть на ситуацію, в Дніпрі та Полтаві впроваджено пілотний проект із створенням єдиного реєстру інсульту, куди долучають всіх пацієнтів із інсультом з метою відслідковування наслідків інсульту впродовж хоча б 3 міс. Бо ефективність лікування дуже важко відслідкувати. Часто госпітальна летальність є сурогатним показником, бо пацієнтів можуть передчасно переводити на амбулаторний режим, щоб не псувати показники лікарні. Таким чином лікарня не має проблем з летальністю, а пацієнт помирає вдома. Тому важливо відслідковувати клінічний стан пацієнта хоча б протягом перших 3 міс — найкритичніший період розпалу ранніх та виникнення пізніх ускладнень.

**— Як на практиці буде відслідковуватися стан пацієнта?**

**Чи буде створено катамнестичні кабінети?**

— Так, йде мова про створення катамнестичного центру на базі лікарні Мечнікова у м. Дніпро, лікарні Скліфосовського в Полтаві та невеликих лікарень поблизу. Пілотний проект передбачає, що навчені працівники шляхом застосування телефонії відслідковують катамнез пацієнта впродовж 3 міс після виписки з лікарні.

**— Нагальне питання: чи планує Українське товариство інсультою медицини проводити навчання лікарів?**

— Ми вже проводимо тренінги з першої допомоги при інсулті, які спрямовані на надання медичної допомоги під час госпіtalізації пацієнта до прийняття клінічного рішення з метою зниження смертності. Тренінг передбачає навчання застосовувати шкальний метод для оцінювання стану пацієнта. За умови затвердження національного стандарту метод оцінювання за шкалами буде включений в обов'язкову програму тренінгів для фахівців. Акцентую увагу також на інформаційній підтримці та доведенні до відома лікарів інформації щодо змін або оновлень настанов авторитетних видавців. Зокрема цього року EAN вперше видала настанову щодо моторної реабілітації пацієнтів із залишковими наслідками ішемічного інсульту, вперше розглянуто фармакологічну моторну реабілітацію. Зазвичай основна робота з реабілітації проводиться фізіотерапевтом та ерготерапевтом. Але на тлі фармакопідтримки можна прискорити відновлення пацієнта, покращити якість його життя та зменшити економічні втрати. Як було зазначено вище, результати аналізу цілого пулу препаратів свідчать, що лише два з них мають рекомендацийний характер — циталопрам в дозі 20 мг та Церебролізин®. **Зумовлює зменшення розміру інфаркту ураженої внаслідок ішемії ділянки головного мозку та запобігає утворенню набряку.** Стабілізація мікроциркуляції попереджує прогресування нейродегенеративних процесів і сприяє нормалізації сигналічних шляхів, що позитивно впливає на відновлення моторної та когнітивної функцій. Перевагою препарату Церебролізин® є його швидка нейротрофічна активність, яка проявляється вже в перші 24 год після початку лікування. **Слід зазначити, що Церебролізин® залишається єдиним нootропним препаратом для периферичного введення з доведеною нейротрофічною активністю, яка подібна до дії природних факторів нейронального росту (NGF).** Застосування препарату в ранній реабілітаційний період полегшує функціональне відновлення, що зменшує залежність пацієнта від сторонньої допомоги, знижує вартість лікування, поліпшує настрій і покращує якість життя пацієнта та навколоїшнього оточення.

**— Дякую вам, Дмитре Володимировичу, за приділену увагу та змістовне інтерв'ю, в якому ми говорили про такі складні, але надважливі речі.**



**Бесіду вела Юлія Жарікова,  
фото люб'язно надано Д.В. Лебединцем**

*Ілюстрації запозичені з: European Stroke Organisation (2018) План дій боротьби з інсультом у Європі на 2018–2030 pp. (<https://www.safestroke.eu/wp-content/uploads/2019/05/sap-ukraine-s.pdf>).*