

Понимание спастичности – ключ к движению

Ботулинотерапия включена в новейшие клинические рекомендации по инсульту: на II этапе (в условиях стационара) и III этапе медицинской реабилитации (в амбулаторных условиях). Пациентам с повышенным тонусом в мышцах нижней и верхней конечности ≥ 2 баллов по MAS на II и III этапах реабилитации рекомендуются инъекции БТА для уменьшения спастичности¹.

B-1¹ Уровень убедительности рекомендаций B (уровень достоверности доказательств – 1) - для II этапа реабилитации

A-1¹ Уровень убедительности рекомендаций A (уровень достоверности доказательств – 1) - для III этапа реабилитации

Пройдите бесплатный дистанционный тренинг на онлайн-платформе **Teach&Touch**, которая содержит максимально полную информацию о передовых подходах к лечению и реабилитации пациентов со спастичностью. Более 1 тысячи неврологов и терапевтов уже зарегистрированы. Успешно сдайте заключительный тест программы и получите сертификат.

Готовы начать?

Сканируйте код или переходите по ссылке: ipsen.to/TIT



От тренинга к инъекции

Текущий уровень:



Теоретические модули



Практические мастер-классы



Первая инъекция



Ссылки:

1. Клинические рекомендации. Ишемический инсульт и транзиторная ишемическая атака у взрослых, 2021. <https://cr.minzdrav.gov.ru/schema/L7L2>

КРАТКАЯ ИНФОРМАЦИЯ ИЗ ИНСТРУКЦИИ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ПРЕПАРАТА ДИСПОРТ®

РУ №: ЛП-001486/ П N011520/01

МНН или группировочное название: ботулинический токсин типа А-гемагглютинин комплекс

ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА: лиофилизат для приготовления раствора для инъекций

СОСТАВ:

Активное вещество: один флакон содержит ботулинический токсин типа А-гемагглютинин комплекс, 300 ЕД и 500 ЕД.

Вспомогательные вещества: альбумин человека — 125 мкг, лактозы моногидрат — 2,5 мг.

Фармакотерапевтическая группа: миорелаксант периферического действия

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ (неврологические показания)

- Симптоматическое лечение фокальной спастичности верхних и нижних конечности у взрослых и детей в возрасте 2 лет или старше.
- Цервикальная дистония у взрослых.
- Блефароспазм у взрослых.
- Гемифациальный спазм у взрослых.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Диспорт® противопоказан пациентам с повышенной чувствительностью к любому из компонентов препарата.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ

Фокальная спастичность верхних конечностей у взрослых: максимальная суммарная разовая доза не должна превышать 1000 ЕД.

Фокальная спастичность нижних конечностей у взрослых: максимальная суммарная разовая доза не должна превышать 1500 ЕД.

Фокальная спастичность верхних и нижних конечностей у взрослых: в случае необходимости лечения спастичности верхних и нижних конечностей во время одного сеанса лечения доза не должна превышать 1500 ЕД.

Фокальная спастичность верхних конечностей у детей в возрасте 2 лет или старше: максимальная доза препарата Диспорт, вводимого во время инъекционной сессии в одну верхнюю конечность, не должна превышать 16 ЕД/кг или 640 ЕД (меньшая из двух). При введении препарата в обе верхних конечности во время инъекционной сессии, максимальная доза препарата Диспорт не должна превышать 21 ЕД/кг или 840 ЕД (меньшая из двух).

Фокальная спастичность нижних конечностей у детей в возрасте 2 лет или старше: общая максимальная доза препарата Диспорт®, вводимого во время инъекционной сессии, не должна превышать 15 ЕД/кг при введении только в одну нижнюю конечность или 30 ЕД/кг при введении в обе нижние конечности. Общая доза препарата Диспорт® на одну лечебную сессию не должна превышать 1000 ЕД или 30 ЕД/кг (меньшая из двух).

Фокальная спастичность верхних и нижних конечностей у детей в возрасте 2 лет или старше — доза препарата Диспорт на одну сессию не должна превышать 30 ЕД/кг или 1000 ЕД (меньше из двух).

Цервикальная дистония у взрослых: начальная суммарная разовая доза препарата составляет 500 ЕД. Данная доза распределяется между двумя-тремя наиболее активными мышцами шеи. Рекомендуемые суммарные дозы находятся в пределах от 250 до 1000 ЕД, Максимальная суммарная разовая доза не должна превышать 1000 ЕД.

Блефароспазм и гемифациальный спазм у взрослых: начальная суммарная разовая доза препарата Диспорт® для лечения блефароспазма составляет 40 ЕД на каждый глаз. Максимальная доза для лечения блефароспазма и гемифациального спазма не должна превышать 120 ЕД на каждый глаз. Пациентов с гемифациальным спазмом лечат так же, как пациентов с односторонним блефароспазмом.

НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ЯВЛЕНИЯ (НЯ):

Общие для всех показаний к применению: астения, утомляемость, гриппоподобный синдром, боль/гематома в месте введения. При применении для каждого отдельного показания возможно развитие других, специфических именно для этого показания, НЯ. Ознакомиться с соответствующим Вашему показанию списком НЯ в полной версии инструкции по применению.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ. С осторожностью следует вводить Диспорт® больным с нарушениями функций глотания и дыхания, так как данные нарушения могут быть усугублены вследствие распространенного действия токсина на соответствующие мышцы. У пациентов с хроническими респираторными заболеваниями в редких случаях имеется риск развития аспирации. Не рекомендуется превышать рекомендованные дозы и частоту введения препарата Диспорт®. Диспорт® не должен применяться для лечения спастичности у пациентов с фиксированной контрактурой. С особой осторожностью следует повторно вводить препарат больным, у которых отмечены аллергические реакции на предыдущую инъекцию препарата. В случае развития аллергических реакций дальнейшее применение препарата должно осуществляться после оценки соотношения польза/риск от лечения для пациента. При назначении препарата Диспорт® следует учитывать, что единицы действия препарата являются специфическими и не могут сравниваться с таковыми других препаратов, содержащих ботулинический токсин. Лечение препаратом должно проводиться специалистами, имеющими опыт в диагностике и лечении подобных состояний, и прошедших подготовку по проведению лечения. Полная информация по препарату содержится в инструкции по медицинскому применению.

Материал предназначен для работников здравоохранения.

Информация по лекарственному препарату представлена специалистам здравоохранения в соответствии с подпунктом 4 пункта 1 и пунктом 2 Статьи 74 Федерального закона «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», чтобы предоставить пациентам информацию об всех лекарственных препаратах, имеющихся в обращении на рынке по нозологии. Контактная информация: ООО «Ипсен», Москва, ул. Таганская, д. 17-23, 2 этаж, офисы 10-27, 30-39, 4/1-14, тел.: +7 (495) 258-54-00, факс: +7 (495) 258-54-01. www.ipsen.ru. Контактная информация для сообщений о нежелательных явлениях/реакциях и жалоб на качество продукта: +7 (916) 999-30-28 (24/7), эл. почта: pharmacovigilance.russia@ipsen.com

DYSNE-RU-000757 - 01092021