

Согласно рекомендациям ААН, в качестве первой линии терапии по поводу ЦД используют препарат Диспорт®¹

ААН, 2016¹

«Следует применять аботулотоксин А
(класс А)»



Онаботулотоксин А
и инкоботулотоксин А
(класс В)

- Рекомендация класса А: эффективная; следует использовать предложенное вмешательство.
- Рекомендация класса А, опубликованная ААН, основана на 4 рандомизированных контролируемых исследованиях по оценке аботТА в лечении ЦД (доказательность I уровня)¹

MetaCD: дизайн и демографические характеристики пациентов по данным мета анализа^{1,2}

Данные из 3 исследований, проводившихся в условиях реальной клинической практики

ANCHOR-CD

INTEREST IN CD1

INTEREST IN CD2



Данные были сведены в единую базу:

1) анализ исходных данных и 2) анализ результатов 1-го цикла лечения

Анализ включал данные только по пациентам, получавшим препарат Диспорт®



1202 пациента

с изолированной ЦД, которые получали лечение препаратом Диспорт®



181

Неврологический центр
в 35 странах

Страны с наиболее масштабными выборками



США
n=277



Франция
n=118



Россия
n=96



Германия
n=95



СК
n=59

Анализ включал ранее не леченных пациентов или пациентов, ранее получавших лечение БТ (при соблюдении как минимум 12-недельного интервала между последней инъекцией и включением в исследование)

MetaCD — это крупный мета-анализ по применению БТА у пациентов с ЦД.¹

Возраст 86% пациентов составил ≥ 41 год.¹



1. Misra VP, et al. J Clin Mov Disord 2018;5:4.

2. Trosch RM, et al. Clin Parkinsonism Relat Disord 2020;3:100063.

Анализ результатов 1-го цикла лечения в рамках MetaCD:

в целом пациенты были довольны достигнутым контролем над симптомами на пике эффекта лечения, при этом 86% сообщили об общей удовлетворенности лечением¹

- Оценка удовлетворенности была несколько выше при дозировании препарата Диспорт® согласно инструкции по медицинскому применению по сравнению с крайними уровнями дозы

Доза препарата Диспорт®	Оценка удовлетворенности на пике эффекта лечения у пациентов, получавших препарат Диспорт® (N=1091)
≤250 ЕД	73%
250–≤500 ЕД	88%
500–≤1000 ЕД	86%
>1000 ЕД*	78%

Рекомендованы дозы в диапазоне 250–1000 единиц; **Максимальная введенная доза не должна превышать 1000 единиц.**²

1. Trosch RM, et al. Clin Parkinsonism Relat Disord 2020;3:100063.

2. ИМП Диспорт http://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid=1eecb127-e5b4-4318-83c6-989a47071285&t=

* информация представлена с целью ознакомления специалистов здравоохранения с данными Мета-анализа

Материал для специалистов 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, имеющих 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-000573 – 04032021