

УДК [616.831+617.51]-001-085.21

*І. А. Григорова, О. А. Тесленко*

## КЛИНИЧЕСКАЯ ЭФФЕКТИВНОСТЬ НЕЙРОМИДИНА И ЕГО ВЛИЯНИЕ НА ПРОЦЕССЫ НЕЙРОПЛАСТИЧНОСТИ ПРИ ЧЕРЕПНО-МОЗГОВОЙ ТРАВМЕ

*I. A. Григорова, O. O. Тесленко*

**Клінічна ефективність Нейромідину та його вплив на процеси нейропластичності  
при черепно-мозковій травмі**

*Iryna Grygorova, Olga Teslenko*

**The clinical effectiveness of Neuromidin and its influence on the processes of neuroplasticity  
in cranial-cerebral injury**

Эпидемиологическое изучение черепно-мозговой травмы (ЧМТ) свидетельствует о ее значительной распространенности. Именно поэтому ученые всего мира продолжают изучать патогенез и усовершенствовать диагностические и лечебно-реабилитационные мероприятия при ЧМТ. Одно из таких направлений терапии состоит в воздействии на пластическую перестройку нейронов, т. е. нейропластичность. По мнению многих исследователей, наиболее эффективным методом такой компенсаторной терапии признается применение ингибиторов ацетилхолинэстеразы (в частности, Нейромидина), предотвращающих разрушение ацетилхолина в синаптической щели. В нашем исследовании принимали участие 40 пациентов с ЧМТ легкой и средней степени тяжести в острый и ранний восстановительный период, которым в курс традиционной терапии был включен препарат Нейромидин. Результаты исследования показали, что включение препарата Нейромидин в схему терапии ЧМТ дает более выраженный терапевтический эффект в сравнении с традиционной терапией. Уже в остром периоде ЧМТ это способствовало более полному регрессу неврологических расстройств. Это подтверждалось достоверным улучшением процессов нейропластичности, о чем свидетельствовало повышение концентрации в сыворотке крови мозгового глиального нейротрофического фактора бета-NGF. Эффективность Нейромидина, наряду с безопасностью, позволяет рекомендовать его включение в схемы лечения пациентов в остром и раннем восстановительном периоде ЧМТ.

**Ключевые слова:** черепно-мозговая травма, терапия, Нейромидин, нейропластичность

Эпидемиологическое изучение черепно-мозговой травмы (ЧМТ) свидетельствует о ее значительной распространенности. Так, показатель уровня травматизма в 2015 г. в Харьковской области среди взрослого населения составил 274,1 на 10 тыс. В структуре смертности населения Харьковской области в 2015 году травмы занимали третье место — 5,6 %, уступая лишь показателям смертности от заболеваний системы кровообращения (70,6 %) и новообразований (14,4 %) [1]. Более чем у 60 % пациентов, перенесших ЧМТ, возникают различные варианты патологии нервной системы, что приводит к социально-трудовой дезадаптации большого контингента

Епідеміологічне вивчення черепно-мозкової травми (ЧМТ) свідчить про її значну поширеність. Саме тому вчені всього світу і далі вивчають патогенез і вдосконалюють діагностичні та лікувально-реабілітаційні заходи при ЧМТ. Один з таких напрямків терапії полягає у впливі на пластичну перестройку нейронів, тобто нейропластичність. На думку багатьох дослідників, найбільш ефективним методом такої компенсаційної терапії визнається застосування інгібіторів ацетилхолінестерази (зокрема, Нейромідину), що запобігають руйнуванню ацетилхоліну в синаптичній щілині. У нашому дослідженні брали участь 40 пацієнтів з ЧМТ легкого та середнього ступеня тяжкості в гострий і ранній відновний період, яким в курс традиційної терапії був включений препарат Нейромідин. Результати дослідження показали, що включення препарату Нейромідин в схему терапії ЧМТ дає вираженіший терапевтичний ефект порівняно з традиційною терапією. Уже в гостром періоді ЧМТ це сприяло більш повному регресу неврологічних розладів. Це підтверджувалося вірогідним поліпшенням процесів нейропластичності, про що свідчило підвищення концентрації в сироватці крові мозкового гляльного нейротрофічного фактора бета-NGF. Ефективність Нейромідину, поряд з безпекою, дозволяє рекомендувати його включення в схеми лікування пацієнтів в гостром і ранньому відновному періоді ЧМТ.

**Ключові слова:** черепно-мозкова травма, терапія, Нейромідин, нейропластичність

The epidemiological study of the craniocerebral trauma (CCT) indicates its significant prevalence. That is why scientists from all over the world continue to study pathogenesis and improve diagnostic and therapeutic and rehabilitation measures for CCT. One of the directions of therapy is the impact on the processes of neuroplasticity. According to many researchers, the most effective method of such compensatory therapy is the use of inhibitors of acetylcholinesterase (in particular Neuromidin), which prevents the destruction of acetylcholine in the synaptic cleft.

In our study, 40 patients with mild-to-moderate CCT were involved in the acute and early recovery period. For these patients the drug Neuromidin was included in the course of traditional therapy. The results of the study showed that the inclusion of the drug Neuromidin in the scheme of the CCT therapy gives a more pronounced therapeutic effect. The prescription of this drug favoured the more complete regression of neurological disorders in the acute period of CCT. This was confirmed by a significant improvement in the processes of neuroplasticity in the form of an increase in the concentration of beta-NGF in the serum. The obtained data allow us to recommend Neuromidin for inclusion in therapy schemes for patients with CCT.

**Key words:** craniocerebral trauma, therapy, Neuromidin, neuroplasticity

больных. Подавляющее большинство (до 80—85 %) пострадавших получают легкие и среднетяжелые травмы. Несмотря на это, в силу своих морфофункциональных особенностей, reparative возможности головного мозга крайне ограничены, что приводит к высокой частоте инвалидизации при ЧМТ в составе общего травматизма. Именно поэтому ученые всего мира продолжают изучать патогенез и усовершенствовать диагностические и лечебно-реабилитационные мероприятия при ЧМТ.

Современная теория патогенеза ЧМТ основана на действии первичных и вторичных повреждающих факторов [2, 3]. Наряду с каскадом патологических реакций (воспаление, оксидантный стресс, образование свободных радикалов кислорода, инфлюкс кальция

в клетку и др.) в поврежденном мозге активируются процессы нейропротекции и нейрогенерации при активном участии эндогенных нейротрофических факторов, которым отводится ключевое значение в развитии и сохранении структур центральной нервной системы [4]. При патологии головного мозга из всех ростовых факторов наиболее значимыми являются мозговой нейротрофический фактор (*brain-derived neurotrophic factor* — BDNF), который участвует в развитии и сохранении нейронов, включая дофаминергические нейроны черной субстанции, холинергические нейроны переднего мозга, гиппокампа, ганглиев сетчатки и фактора роста нервов (*nerve growth factor* — NGF) [ [ [ [5]. NGF участвует в росте, пластических перестройках нейронов при дифференцировке, а также в поддержании их жизнедеятельности в центральной и периферической нервных системах, как в норме, так и при патологии. В экспериментальных и клинических исследованиях показано изменение содержания NGF в структурах головного мозга при различных патологических состояниях. Исследователями доказана роль нейроглии как в нейрогенезе, так и в процессах регенерации во взрослом состоянии, особенно при повреждениях центральной нервной системы [6]. В настоящее время астроциты рассматривают как активные партнеры нейронов, выпускающие ряд глиотрансмиттеров — веществ, модулирующих синаптическую передачу в пределах нейронных сетей (концепция трехпартийного синапса). Важнейшая роль глии в управлении микроциркуляцией обусловлена ее близкими связями как с нейронами, так и с сосудами головного мозга [7]. Изучение глиотрансмиссии важно для поиска новых фармакологических мишений в мозге при различных заболеваниях [8].

Сегодня уже широко известно, что эффективная нейропротекторная терапия ЧМТ, мозгового инсульта и глобальной ишемии мозга состоит в первую очередь из первичной нейропротекции, которая должна быть направлена прежде всего на восстановление свойств нейроглии [9—11]. Вторичная нейропротекция, влияющая преимущественно на нейроциты, осуществляется только после начала проведения первичной нейропротективной терапии.

Считается, что в основе клинического проявления даже самой легкой формы ЧМТ ( сотрясение мозга) лежит асинапсия, преимущественно функциональная. Возникающая при этом дегенерация холинергических нейронов и снижение уровня ацетилхолина в корковых и подкорковых структурах головного мозга ответственны за развитие облигатных клинических проявлений заболевания — очаговых расстройств, нарушений памяти и высших корковых функций. Поэтому одним из направлений в разработке стратегии лечения ЧМТ считается компенсация холинергической недостаточности. Наиболее эффективным методом такой компенсаторной терапии признается применение ингибиторов ацетилхолинэстеразы, предотвращающих разрушение ацетилхолина в синаптической щели [12]. Включение их в схему реабилитации позволяет за счет дополнительной активации нейропластичности значительно ускорить и сделать более эффективным процесс восстановления.

Наше внимание привлек препарат Нейромидин®, который много лет уже присутствует в медицинской практике на Украине и обладает всеми необходимыми свойствами стимулятора нейротрофической функции при повреждениях нервной системы. Препарат Нейромидин® обладает такими эффектами: улучшает и стимулирует

проведение импульса в нервной системе и улучшает нервно-мышечную передачу; усиливает сократимость гладких мышц под воздействием антагонистов ацетилхолиновых, адреналиновых, серотониновых, гистаминовых и окситоциновых рецепторов (за исключением калия хлорида); улучшает память, тормозит проградиентное развитие деменции; восстанавливает проведение импульса в периферической нервной системе, нарушенное вследствие воздействия различных факторов ( травма, воспаление, действие местных анестетиков, некоторых антибиотиков, калия хлорида и т. п.); специфически умеренно стимулирует центральную нервную систему с отдельными проявлениями седативного эффекта; проявляет анальгезирующую способность. Среди ключевых механизмов терапевтической эффективности Нейромидина отмечено его положительное влияние на адаптивную нейропластичность, что создает предпосылки для интенсификации разветвления нейронов.

Цель исследования — оценить клиническую эффективность препарата Нейромидин® в комплексном лечении ЧМТ легкой и средней степени тяжести.

Нами было обследовано 80 пациентов с ЧМТ (79 % из них с сотрясением головного мозга, 21 % — с ушибом головного мозга легкой степени). Все пациенты находились на стационарном лечении в КУОЗ «Областная клиническая больница — Центр экстренной медицинской помощи и медицины катастроф» г. Харькова. ЧМТ была подтверждена клинико-неврологическим статусом и лабораторно-инструментальными методами исследования.

Критериями включения в исследование явились: возраст больных — 25—60 лет, наличие ЧМТ легкой или средней степени тяжести, в острый и ранний восстановительный период, полученной впервые, информированное согласие больных на исследование. Пациента исключали из исследования, если у него имелись тяжелые соматические и неврологические заболевания, две и более ЧМТ в анамнезе, наличие функциональной недостаточности печени и почек, лекарственная и наркотическая зависимость, беременность, получение травмы в состоянии алкогольного опьянения; возраст старше 60 лет, отказ больного от участия. Критериями исключения также были противопоказания к использованию препарата Нейромидин: эпилепсия, экстрапирамидные расстройства, стенокардия, выраженная брадикардия, бронхиальная астма, гиперфункция щитовидной железы, язвенная болезнь, мочекаменная болезнь, повышенная чувствительность к препарату.

Пациенты были обследованы в первые 1—2 суток поступления в стационар и через 60 дней проведенной терапии. Нами было отобрано 40 пациентов в остром и 40 пациентов в раннем восстановительном периоде ЧМТ. Все больные были распределены на две равнозначные группы: I группа (основная) состояла из 40 пациентов (20 — острый период ЧМТ, 20 — с ЧМТ в ранний восстановительный период) и II группа (контрольная) состояла из 40 пациентов (20 — острый период ЧМТ, 20 — с ЧМТ в ранний восстановительный период). Пациенты основной группы на фоне стандартной терапии получали препарат Нейромидин® (Олайнфарм, Латвия), пациенты контрольной группы получали только стандартную терапию ЧМТ. Курс терапии составил 2 месяца. Суточная терапия Нейромидином® была такова: внутримышечные инъекции 15 мг 2 раза в день курсом 10 дней, затем по 1 таблетке (20 мг) 3 раза в день курсом 1,5 мес. для пациентов в остром периоде ЧМТ и по 1 таблетке (20 мг) три раза в день курсом 2 мес. для пациентов с ЧМТ в ранний

восстановительный период. Общий курс терапии составил 60 дней.

Методы исследования включали стандартное клинико-неврологическое, нейрофизиологическое (электроэнцефалографическое — ЭЭГ и метод когнитивных вызванных потенциалов КВП Р300) исследования. Оценку репаративных возможностей головного мозга после травматического повреждения проводили с помощью определения нейротрофического фактора роста нервов сыворотки крови (бета-NGF) иммуноферментным. Все полученные данные обрабатывали с использованием методов математической статистики.

Стандартное клинико-неврологическое обследование больных с ЧМТ позволило выявить полиморфную и полисиндромную неврологическую симптоматику (рис. 1, 2).

В остром периоде ЧМТ на фоне стрессового фактора наблюдали сглаживание неврологической симптоматики, что во многом затрудняло диагностику мозговой дисфункции. Все жалобы больных в основном были выявлены при активном опросе: общая слабость (96 %); головная боль (94 %); головокружение и шаткость при ходьбе (92 %); подавленность настроения (74 %); апатия и сонливость (76 %); потеря памяти (24 %); ухудшение памяти, внимания (80 %); чувство тревоги за состояние собственного здоровья (63 %); раздражительность (54 %), снижение зрения, слуха (34 %); тошнота (20 %). Реже беспокоили слабость в конечностях (34 %), чувствительные нарушения (23 %), речевые нарушения (15 %).

В раннем восстановительном периоде ЧМТ количество жалоб у больных значительно меньше даже при активном опросе: головная боль с метеозависимостью (65 %), головная боль с общей слабостью (35 %), нарушение памяти и внимания (54 %), сонливость (23 %).



Рис. 1. Жалобы больных с ЧМТ в разные периоды

В неврологическом статусе полиморфность симптоматики также была более выражена в остром периоде ЧМТ: эмоционально-личностные расстройства с преобладанием тревожного компонента (98 %), горизонтальный нистагм (80 %), глазодвигательные нарушения (83 %), вегетативная дисфункция (80 %), цефалгический синдром (80 %), координаторные нарушения (77 %), симптомы пирамидной недостаточности (32 %), менингеальные знаки (9 %), диссомнические нарушения. Представленность и выраженность неврологической симптоматики была также значительно меньше: эмоционально-личностные расстройства с преобладанием тревожного компонента

(84 %); вегетативной дисфункции (80 %), астенического синдрома (79 %), цефалгического синдрома (65 %), координаторных нарушений (47 %).

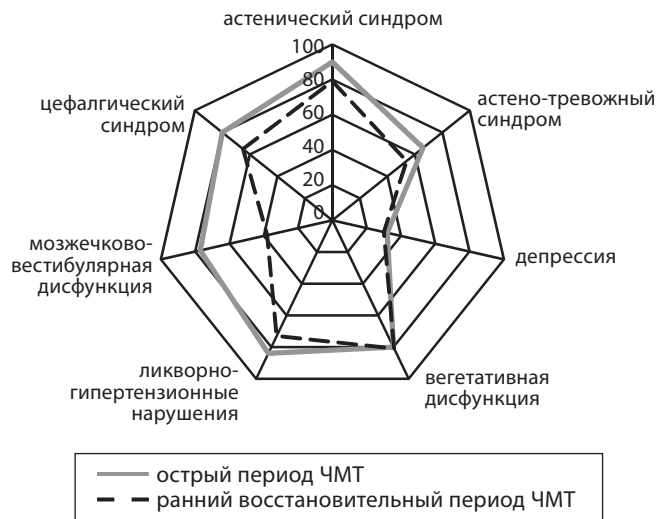


Рис. 2. Основные неврологические синдромы у больных с ЧМТ в разные периоды

Выявленные нами неспецифические нарушения формируют симптомокомплекс дезадаптации: общая слабость, повышенная утомляемость, нарушения сна, неустойчивость настроения в сочетании с раздражительностью и истощаемостью в различных соотношениях, снижение кратковременной памяти, ухудшение переключаемости внимания. Он и составляет основу социальной дезадаптации и снижения качества жизни. Особенно часто и быстро его симптомы обостряются при отягощении вредными привычками (курение, употребление алкоголя и др.), воздействии незначительных стрессорных факторов, изменяющихся метеоусловий, что приводит к длительной потере трудоспособности.

При исследовании функции вегетативной нервной системы были выявлены клинические проявления вегетативной дисфункции у всех пациентов в виде головной боли, несистемного головокружения, лабильности пульса и артериального давления, нарушения дермографизма, гипергидроза, превалирования тонуса симпатического или парасимпатического отделов вегетативной нервной системы. Нарушенная вегетативная регуляция проявлялась недостаточной вегетативной реактивностью и неадекватной вегетативной обеспеченностью деятельности; вегетативные реакции характеризовались лабильностью, их выраженность быстро уменьшалась. Проявление вегетативной недостаточности характеризовалось непостоянством и изменчивостью в разные периоды ЧМТ. В остром периоде ЧМТ более чем у 75 % пациентов вегетативные расстройства носили преимущественно перманентный характер. В ранний восстановительный период ЧМТ у 70 % пациентов отмечено преобладание парасимпатических влияний вегетативной нервной системы, а пароксизмы проявлялись только при повышенной физической и эмоциональной нагрузке.

Такие изменения вегетативной регуляции являются клиническим проявлением дисфункции надсегментарных центров вегетативной нервной системы. В связи с частым поражением гипоталамуса, ретикулярной формации мозгового ствола, неспецифических структур лобно- и височно-медиобазальных отделов мозга,

то есть различных звеньев лимбической системы, включая и надсегментарные вегетативные структуры, вегетативные нарушения являются неотъемлемой частью астенического синдрома во всех периодах ЧМТ. Наши исследования подтверждают представление о том, что при ЧМТ особенно ранимыми являются срединно-стволовые структуры головного мозга, играющие ведущую роль в обеспечении адаптационных процессов человеческого организма. Клинически дисфункция неспецифических систем мозга проявляется дезинтеграционным психовегетосоматическим синдромом, в основе которого лежат нейродинамические нарушения.

Об особенностях нейродинамических нарушений свидетельствовало наличие отклонений спонтанной биоэлектрической активности головного мозга от нормальных показателей по данным ЭЭГ-исследования (рис. 3). Изменения биоэлектрической активности головного мозга наиболее выражены были в остром периоде ЧМТ (90 % пациентов), в раннем восстановительном периоде такие пациенты составляли 60 %. Наиболее частыми ЭЭГ-признаками были диффузные изменения биоэлектрической активности головного мозга и снижение общего уровня биопотенциалов. Превалировала низкоамплитудная медленноволновая активность в лобно-височных и центральных отведениях. Признаки сниженной реактивности и умеренная лабильность корковых процессов, признаки дисфункции срединно-стволовых и подкорковых структур мезодиэнцефального уровня в виде пароксизимальной активности или ирритативных изменений зарегистрированы у 53 % пациентов. Больше 60 % пациентов имели в подтверждение этому признаки вегетативно-сосудистой дистонии.

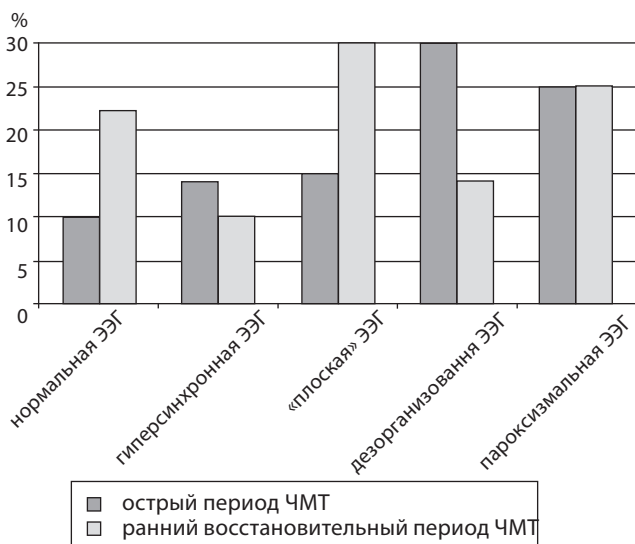


Рис. 3. Результаты ЭЭГ-исследования у больных ЧМТ в разные периоды

Согласно современным представлениям, при ЧМТ в патогенез вовлекаются все отделы головного мозга, что приводит к нарушению интегративной деятельности. Считается, что при легкой ЧМТ в 100 % случаев вовлекаются надсегментарные вегетативные образования [13]. Для оценки состояния когнитивных функций больных применяют электрофизиологический метод тестирования когнитивных функций. Методика P300 основывается на подаче в случайной последовательности серии двух стимулов, среди которых есть незначимые и значимые

(на которые испытуемый должен реагировать), и регистрации вызванных потенциалов с выделением составляющей для каждого стимула. Разница двух ответов для значимого стимула, при обычной серии и в серии с условием распознания даёт волну, связанную с эндогенными событиями, происходящими в мозге при опознании значимых стимулов, их удержании (запоминании), счёте, принятии решений, то есть с атрибутами, связанными с мыслительными (когнитивными) функциями мозга. В связи с этим метод P300 называют ещё когнитивными вызванными потенциалами. Наиболее характеризующим показателем состояния когнитивных функций является латентность компонента P300. При интерпретации результатов использовали данные возрастных нормативных параметров P300, предложенные Sadovsky (1993).

Данные исследования латентности компонента P300 показали удлинение значения латентности пика P300 ( $383,3 \pm 22,4$ ) в ответ на распознавание слухового стимула у 79 % больных в остром периоде ЧМТ и удлинение значения латентности пика P300 ( $388,7 \pm 27,3$ ) у 60 % больных в раннем восстановительном периоде ЧМТ в сравнении с контрольными показателями ( $302,3 \pm 6,4$ ).

Исследование уровня бета-NGF (биологически активная часть молекулы NGF) в сыворотке крови у больных с ЧМТ до лечения выявило его достоверное снижение без существенной разницы во всех группах больных. Это указывает на активное участие бета-NGF в процессах нейропластичности. Исходно группы пациентов с острой ЧМТ и в раннем восстановительном периоде не имели статистически значимых различий по концентрации NGF ( $p > 0,05$ ).

Положительные результаты терапии отразились в субъективной оценке пациентов своего состояния, что прежде всего отразилось на динамике жалоб. Наиболее выраженными эти изменения были у больных, принимающих Нейромидин®, как в острый так и ранний восстановительный периоды ЧМТ, тогда как жалобы уменьшились в группе стандартной терапии не столь значительно (рис. 4). Особенно это отмечено в показателях, отражающих двигательную и координаторную функцию; у больных появились интерес и инициатива, моторная активность. Уменьшение головных болей и эмоционально-волевых нарушений позволило больным значительно улучшить взаимоотношения с окружающими. Социализация пациентов как в остром так и раннем восстановительном периоде у больных, принимавших Нейромидин®, была выражена значительно лучше.

К окончанию курса терапии 52 % пациентов отмечали уверенность в том, что «взяли свою жизнь под контроль» и значительно улучшили внутрисемейные и даже сексуальные отношения. Подобных выраженных и эмоционально окрашенных утверждений больные на стандартной терапии не высказывали, несмотря на также положительную динамику жалоб. У них жалобы астенического характера регressedировали не полностью даже к концу терапии: оставалось чувство усталости, небольшой слабости, двигательной неуверенности, плаксивости, тревожности, иногда мешающие обычной жизнедеятельности.

В неврологическом статусе у пациентов обеих групп во все периоды ЧМТ регистрировали положительную динамику, что отразилось в снижении выраженности астенического синдрома, нормализации диссомнических нарушений и, как следствие, улучшении настроения и показателей повседневной активности (рис. 5).

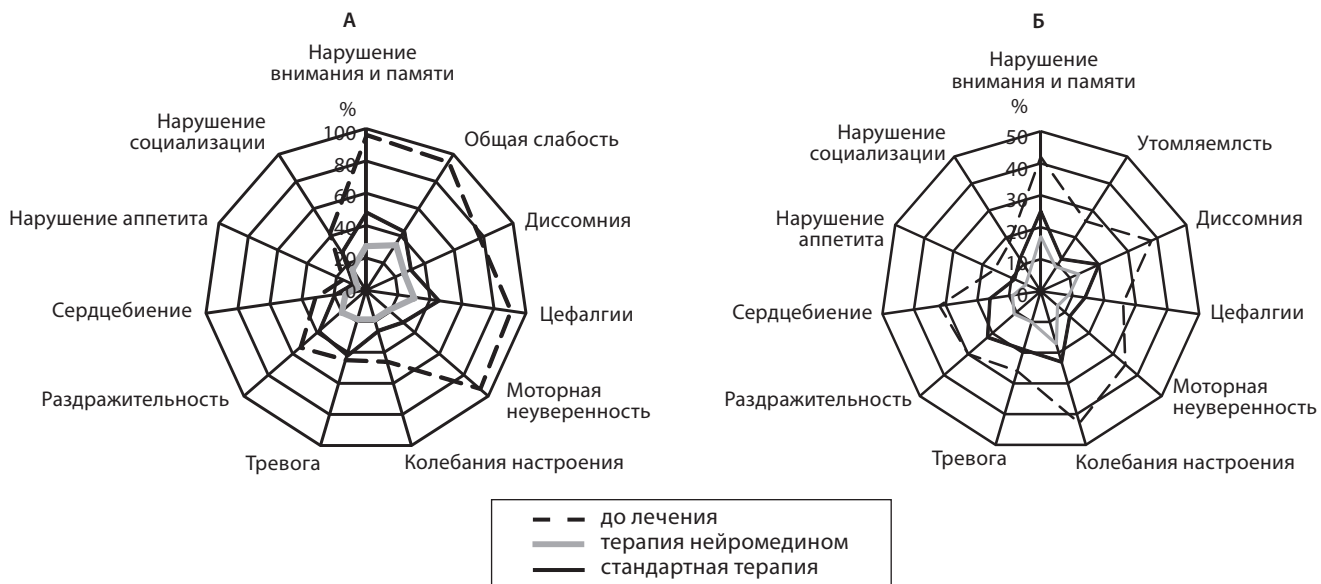


Рис. 4. Динаміка жалоб після терапії больних з острой ЧМТ (А) і в ранньому восстановільному періоді ЧМТ (Б)

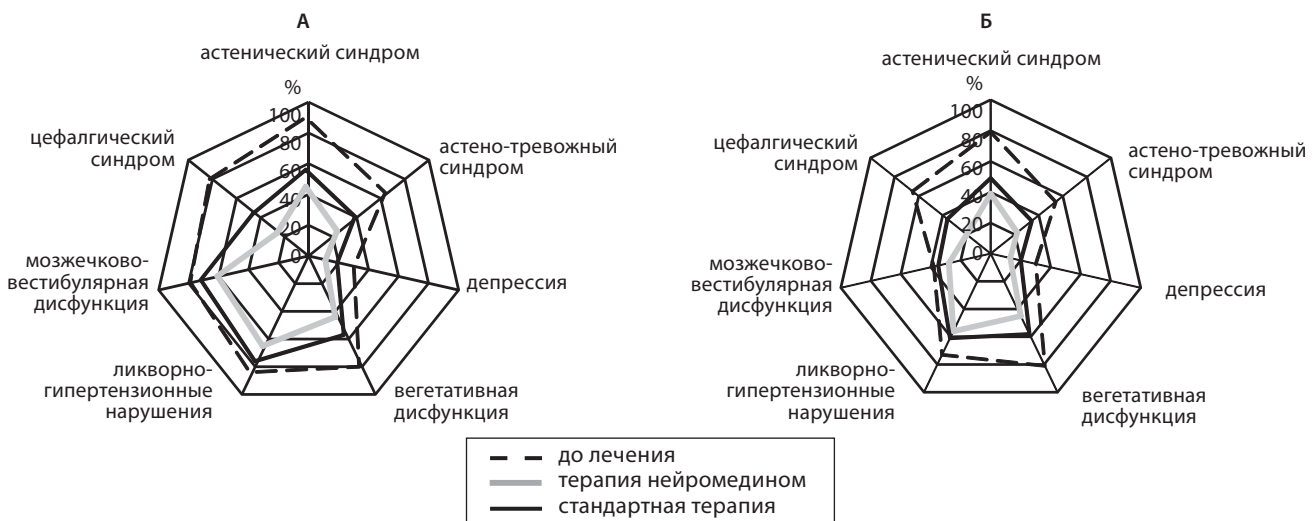


Рис. 5. Динаміка клініческих синдромів після терапії больних з острой ЧМТ (А) і в ранньому восстановільному періоді ЧМТ (Б)

В то же время в основной группе больных динамика клинических синдромов была более выражена. Большинство больных (73 %) этой группы уже ко второй недели терапии отмечали улучшение настроения, ощущение восстановления сил, повышение внутренней энергии и работоспособности, а также уменьшение тревожности и чувства страха, нормализовался сон. Только 47 % больных II группы указывали на подобные изменения даже в конце курса терапии. Менее значительные изменения претерпевали церебрально-очаговые проявления и выраженность синдрома внутричерепной гипертензии в конце курса терапии у пациентов обеих групп, хотя положительная динамика наиболее выражена была у больных, принимающих Нейромидин®.

Несмотря на стойкость вегетативных нарушений, на фоне приема препарата отмечена положительная динамика в стабилизации деятельности вегетативной нервной системы у 50 % больных I группы в конце курса, тогда как во второй группе — эти изменения отметили лишь у 32 % больных.

В процессе терапии у больных всех групп наблюдали положительную динамику спектра ЭЭГ и реактивности на функциональные пробы. Изменения в сторону нормализации биоэлектрической активности мозга свидетельствуют о появлении связей как внутри полушарий, так и межполушарного взаимодействия. У пациентов I группы удалось обнаружить более выраженное улучшение частотно-амплитудной характеристики и реактивности ЭЭГ.

По окончании курса терапии у пациентов, получавших Нейромидин®, индивидуальные значения латентного периода (ЛП) компонента P300 стали меньше, чем до лечения, и вошли в диапазон возрастной нормы (таблица).

Статистически значимое уменьшение ЛП компонента P300 отмечено у пациентов, получающих Нейромидин®. У пациентов, получавших стандартную терапию, динамика индивидуальных значений ЛП компонента P300 в обоих отведениях по окончании курса терапии оказалась слабо выраженной, неоднозначной и до нормативных возрастных параметров они не восстановились, хотя также имели положительную направленность.

**Динамика латентности пика P300 у больных с ЧМТ,  $M \pm m$** 

Показатель	До лечения		После лечения			
	острая ЧМТ	ранний восстановительный период	Терапия Нейромидином®		Стандартная терапия	
			острая ЧМТ	ранний восстановительный период	острая ЧМТ	ранний восстановительный период
P300	383,2 ± 22,4	388,7 ± 27,3	304,4 ± 27,0*	340,4 ± 26,2*	357,3 ± 15,7	346,2 ± 16,9

О положительном влиянии Нейромидина® на адаптивную пластичность, которая создает предпосылки для роста отростков нейрона, свидетельствует изменение уровня бета-NGF в сыворотке крови у больных, перенесших ЧМТ, после проведенного курса терапии. На фоне достоверного снижения уровня бета-NGF до терапии во все периоды ЧМТ после проведенного лечения отмечено значительное повышение среднего значения этого маркера (в 2,3 раза) у больных, принимающих Нейромидин®, в сравнении с группой больных, находящихся на стандартной терапии (в 1,2 раза). Причем наиболее выраженная положительная динамика в сторону повышения была отмечена у больных в острый период ЧМТ. Это говорит об активации Нейромидином® процессов адаптивной нейропластичности, которая в дальнейшем приведет к более быстрому и выраженному регрессу неврологической симптоматики. Более подробные данные будут опубликованы в следующих статьях.

По результатам проведенного исследования установлено, что Нейромидин® при назначении больным с ЧМТ имеет более выраженный терапевтический эффект в сравнении с традиционной терапией. Включение в схему терапии Нейромидина® уже в остром периоде ЧМТ способствовало более полному регрессу неврологических расстройств. Применение Нейромидина® в остром и раннем восстановительном периодах ЧМТ способствовало достоверному улучшению процессов нейропластичности, о чем свидетельствовало повышение концентрации в сыворотке крови мозгового глиального нейротрофического фактора бета-NGF. Клиническая эффективность Нейромидина®, наряду с безопасностью, позволяет рекомендовать его включение в схемы лечения пациентов в остром и раннем восстановительном периоде ЧМТ.

**Список литературы**

1. Григорова И. А., Тесленко О. А. Астено-вегетативный синдром при черепно-мозговой травме и методы его коррекции // Тези доповідей Національного конгресу неврологів, психіатрів та наркологів України. Харків, 2017 // Український вісник психоневрології. 2017. Т. 25, вип. 1 (90). С. 76.

2. Вторичные факторы повреждений головного мозга при черепно-мозговой травме / Крылов В. В., Талыпов А. Э., Пурас Ю. В. [и др.] // Российский медицинский журнал. 2009. № 3. С. 23—28.

3. Reed A. R., Welsh D. G. Secondary injury in traumatic brain injury patients — a prospective study // S Afr Med J. 2012; 92: 221—224.

4. Taupin P. Adult neurogenesis, neuroinflammation and therapeutic potential of adult neural stem cells // Int J Med Sci. 2008; (53): 127—132.

5. Holder S. Cognitive impairment in traumatic brain injury cases // Head and brain injuries. 2008; (2): 34—36.

6. Верещагин Е. И. Современные возможности нейропротекции при острых нарушениях мозгового кровообращения и черепно-мозговой травме (обзор литературы) // Журнал интенсивной терапии. 2006. № 3. С. 4—28.

7. Nedergaard M., Ransom B., Goldman S. A. New roles for astrocytes: redefining the functional architecture of the brain // Trends Neurosci. 2003 Oct. 26 (10). 523—30.

8. Halassa M. M., Fellin T., Haydon P. G. The tripartite synapse: roles for gliotransmission in health and disease // Trends Mol. Med. 2007. 13 (2). 4—63.

9. Румянцева С. А., Афанасьев В. В., Кузьмина Ю. В., Силина Е. В. Рациональная фармакокоррекция поражений мозга при острой и хронической ишемии // Consilium Medicum. 2010. Т. 12, № 9. С. 21—29.

10. Черній Т. В. Концепція патогенетичної нейропротекції пораженого мозга // Питання експериментальної та клінічної медицини : зб. статей. Донецьк, 2011. Т. 1, вип. 15. С. 137—143.

11. Алгоритмы терапии острого инсульта / Румянцева С. А., Федин А. И., Афанасьев В. В. [и др.] // «Новости медицины и фармации» Неврология. 2010. 328 (тематический номер).

12. Нейромидин в клинической практике / Дамулин И. В., Живолов С. А., Зайцев О. С. [и др.]. 2-е изд., перераб. и доп. М.: «Медицинское информационное агентство», 2016. 60 с.

13. Лихтерман Л. Б. Сотрясение головного мозга: тактика лечения и исходы. М.: ИП «Т. М. Андреева», 2008. 158 с.

Надійшла до редакції 14.03.2018 р.

**ГРИГОРОВА Ирина Анатольевна**, доктор медицинских наук, профессор, заведующая кафедрой неврологии № 1 Харьковского национального медицинского университета (ХНМУ), г. Харьков, Украина; e-mail: grygorova\_i@ukr.net

**ТЕСЛЕНКО Ольга Александровна**, кандидат медицинских наук, доцент, доцент кафедры неврологии № 1 ХНМУ, г. Харьков, Украина; e-mail: oteslen@gmail.com

**GRYGOROVA Iryna**, Doctor of Medical Sciences, Professor, Head of Department of Neurology № 1 of Kharkiv National Medical University (KhNNU), Kharkiv, Ukraine; e-mail: grygorova\_i@ukr.net

**TESLENKO Olga**, MD, PhD, Associate Professor, Lecturer of Department of Neurology № 1 of KhNNU, Kharkiv, Ukraine; e-mail: oteslen@gmail.com