

ЗАСТОСУВАННЯ ВАЛЬПРОАТІВ У ЛІКУВАННІ ПАРЦІАЛЬНОЇ ЕПІЛЕПСІЇ

Мартиненко Д. Б., студ.

Науковий керівник – к. мед. н. Личко В. С.

СумДУ, кафедра нейрохірургії та неврології

Епілепсія є однією з найпоширеніших хвороб нервової системи. Адекватне лікування її дозволяє отримати припинення нападів у 70 % хворих. Одним з найефективніших протиепілептичних засобів є вальпроєва кислота. Вона інгібує потенціал-залежні натрієві канали, а також ГАМК-трансаміназу – фермент, який розщеплює ГАМК.

Оригінальним препаратом вальпроєвої кислоти є депакін хроно. Препарат ефективний при всіх типах епілептичних нападів, але найбільш часто він застосовується при синдромах ідіопатичної генералізованої епілепсії.

Метою дослідження була оцінка ефективності застосування препарату депакін хроно у лікуванні парціальної епілепсії. У дослідженні приймали участь 45 хворих на епілепсію віком від 35 до 65 років, в анамнезі яких були парціальні напади, в тому числі вторинні генералізовані – у 74,6 %, прості парціальні – 14,4 % і складні – 11 %. Поєднання декількох типів нападів було відмічене у 69,9 % пацієнтів. У всіх хворих були діагностовано такі типи парціальної епілепсії як симптоматична 50,7 %, криптогенна – 37,4 %, ідіопатична – 11,9 %.

Найбільш частими причинами симптоматичної епілепсії були черепно-мозкова травма, перенесені у дитинстві захворювання, оперовані пухлини головного мозку. Відповідно до клінічної картини та електроенцефалографічної характеристики нападів, епілептогенна зона у 42,5 % хворих була розташована у скроневій долі, у 29,8 % – у лобній, у 17,7 % – у інших відділах мозку. У 10 % пацієнтів локалізація вогнища патологічної імпульсації не була встановлена.

Початкова добова доза була 10 мг/кг. Далі для пацієнтів, що не приймали інших протиепілептичних препаратів, добову дозу збільшували до 20 мг/кг. На протязі 6-місячного дослідження контроль результатів проводився тричі: через 8 тижнів, через 3 місяці і через 6 місяців від початку прийому препарату. Під час контролю зверталася увага на частоту ремісій, загальну оцінку неврологічного статусу та кількість пацієнтів, які завершили 6-місячний період прийому депакіну хроно.

Більшість хворих (95,3 %) закінчили прийом препарату, двоє пацієнтів відмовилися від прийому через відсутність ефекту. Через 6 місяців у 73,8 % хворих було відмічено стійку ремісію. У 14,2 % обстежених осіб спостерігалось значне покращення загального стану. У 12 % – стан не змінився. У 77,4 % з усіх обстежених були відсутні побічні ефекти. У 22,6 % відмічалися побічні ефекти (нудота, біль у шлунку), які значно не впливали на активність пацієнтів.