

Klinické sledování účinnosti preparátu Gesavit 50 BG

Gynekologicko porodnické oddělení Přerov
Středomoravská nemocniční a.s. –o.z. Nemocnice Přerov
Dvořáková 1800/75 751 52 Přerov

Primář oddělení : MUDr. Jarmila Repovská
Otestování preparátu koordinovala : MUDr. Mária Aldhabbahová

Cíl : otestování účinnosti preparátu Gesavit 50 BG v klinické praxi.

Cílem bylo sledování účinnosti preparátu Gesavit 50 BG v dávce 4 kapsle na den 60 dnů u onkologicky nemocných pacientek.

Doba trvání testování : 21.4.2011 - 31.8.2011

Gesavit 50 BG 4 kapsle /den

Počet sledovaných pacientek : 9 s onkologickou diagnózou
Rozdělení dle diagnóz : C 56 zhoubný nádor vaječníku 7 pacientek
C 54 zhoubný nádor těla děložního 2 pacientky
Sledované parametry : nauzea a zvracení
jiné GIT potíže (průjem, zácpa, nevolnost, nadýmání)
bolest
neuropatie
celková kondice
Doba hodnocení: po 1. měsíci užívání
po 2 měsících
Použité zkratky : 0 bez změny
+ zlepšena ve sledovaných parametrech
- zhoršena ve sledovaných parametrech

Jméno	Rok narození	Dg	Terapie	Nauzea	GIT	Bolest	Neuropatie	1. měsíc celkové zhodnocení	3. měsíc celkové zhodnocení
B.F	1949	C56	chemo	+	+	0	++	0	+
B.V	1949	C56	chemo	+	+	0	-	0	+
S.D.	1943	C54	chemo,RT	0	+	+	0	0	+
Š.M.	1959	C56	chemo	0	+	0	++	+	+
P.E.	1963	C56	chemo	-	-	+	-	0	0
O.J.	1938	C56	chemo	0	0	0	0	+	+
Z.D.	1949	C56	chemo	0	0	0	+	0	0
V.L.	1949	C54	brachyTh	0	+	+	0	+	+
C.A.	1945	C56	chemo	+	+	0	++	+	+

Výsledky:

Pro sledování jsme vybrali 9 pacientek s probíhající onkologickou léčbou.

Sledovali jsme subjektivní hodnocení ve vybraných parametrech. Objektivní sledování (KO a onkomarkery) bylo v režii onkologa vzhledem k současně probíhající onkologické léčbě.

Sledované parametry jsme vyhodnocovali po 1. měsíci užívání a ve 3. měsíci.

Některé pacientky v době zpracování výsledků ještě preparát užívaly.

Z 9 ti sledovaných pacientek byly 4 pacientky s recidivou základního onemocnění.

U 3 pacientek s recidivou došlo k nárůstu onkomarkeru CA 125, u jedné nově výskyt ascitu, jedna pacientka měla metastázu v třísle, jedna pacientka nově lymfedém DK ,

Z dostupných informací

5 pacientek pokles onkomarkeru CA 125

3 pacientky s elevací CA 125

1 neznámo

Pozn: toto hodnocení ve vztahu k preparátu Gesavit není zcela validní, protože u těchto pacientek probíhala současně chemoterapie

V době sledování jsme u žádné pacientky nezaznamenali vedlejší či nežádoucí účinky, u žádné pacientky nedošlo k alergické reakci. Všechny pacientky tolerovaly užívání preparátu dobře. Subjektivní hodnocení preparátu pacientkami bylo velice kladné.

Z 9 ti pacientek a pouze 2 pacientky neuváděly žádnou změnu ve sledovaných parametrech. Zbylé pacientky hodnotily účinek preparátu pozitivně především ve vztahu k ústupu potíží stran gastrointestinálního traktu - nevolnost a především ve vztahu k neurologickým potížím – pocit těžkých nohou, "mravenčení DKK", pocit pálení kůže.

Celkem 7 pacientek z 9 ti sledovaných se při užívání preparátu Gesavit 50 BG cítilo lépe, cítily se v lepší celkové kondici a lépe tolerovaly probíhající chemoterapii.

Závěr :

Preparát Gesavit 50 BG jako potravinový doplněk lze zcela doporučit zvláště u onkologických pacientek. Preparát je dobře tolerovaný, nemá žádné vedlejší účinky

Pomáhá zlepšit celkovou kondici pacientky i tím umožňuje i lepší toleranci onkologické terapie, zlepšuje celkovou kvalitu života onkologicky nemocných.

B: Gesavit 50 3 kapsle / den

MUDr. REPOVSKÁ Jarmila

Primář oddělení : MUDr. Jarmila Repovská

Otestování preparátu koordinovala : MUDr. Mária Aldhabbahová

