

Zatím dosažitelná fakta o účinnosti preparátu Gesavit 50 BG

V první fázi klinické studia jsme hodnotili výsledky po podání preparátu pacientům. Podmínkou je souhlas pacienta při jeho dostatečné informovanosti o výhodách i nevýhodách podání preparátu.

Výsledky:

Podáván Gesavit 50 BG 3x1 po 3 měsíce, většinou opakovaně s přestávkou 3 měsíců. Kontrolován HB, HT, trombocyty, leukocyty a diferenciál, jaterní testy, HD, LD cholesterol, Urea, Glycemie, s- amylasa a TK.

V našem případě bylo 45 pacientů rozděleno do 5 skupin.

-Pacientky s vysokým rizikem získání rakoviny prsu (viz hodnocení rizika podle Hallse na www.mamocentrum.com) - 7 patientek

-Pacienti se syndromem vrozených dysplastických névů (FAMMM) - 15 pacientů.

-Polypy a další rizikové faktory u pacientů s vysokým rizikem tu tlustého střeva. - 3 pacienti.

-Pacienti se závažnou nádorovou rodinnou anamnesou. - 7 pacientů.

-Pacienti s prokázaným nádorem (3 s nádorem prsu, 3 s melanomem Clark I, 4 s melanomem Clark III, 1 s melanomem clark IV, 4 s prokázaným nádorem tlustého střeva), z toho jeden inoperabilní.

Dosavadní hodnocení:

- **snášenlivost léku až na 2 případy výborná, většině pacientů se upravovala stolice a měli pocit dokonalého vyprázdnění, tento pocit se zesiloval pokud pacient zapíjel mlékem.**
- **Biochemie nabírána opakovaně. 1x jsme zjistili pokles LD cholesterolu. Bez známek změn.**
- **KO bez změn včetně leuko a diff.**

MUDr. Jan Hynek

Centrum klinické onkologie a mamologie

Palackého ul.201, Trutnov

[Tel:+420 499 859 741](tel:+420499859741) , 777 126 623

drhynek@hi-net.cz