

# Nabídka nové studie pro pacienty s depresí



Vážení kolegové,

touto cestou bychom Vás rádi informovali o novém klinickém hodnocení efektu ketaminu u **pacientů s depresí, nereagující na běžnou farmakoterapii**. Budeme vděční za spolupráci při náboru subjektů do studie!

## O co se jedná?

- otevřené, týdenní klinické hodnocení antidepresivního efektu ketaminu
- studie je schválena SÚKL pod registračním číslem EudraCT No: 2018-001539-39
- nábor pacientů potrvá do roku 2021

Jedná se o open-label studii, kdy **každý pacient dostane aktivní léčivo - subanestetickou dávku ketaminu formou intravenózní infuze** za hospitalizace na klinice NUDZ. Během minimálně týdenní hospitalizace budou u všech pacientů sledovány definované klinické a neurobiologické (odběry krve, EEG) parametry.

## INCLUSION KRITÉRIA

- muži a ženy, **18 - 65** let
- středně těžká až těžká **deprese bez psychotických příznaků**, délka současné epizody minimálně **4 týdny**
- minimálně **jedna neúspěšná antidepresivní léčba** pro danou depresivní epizodu v adekvátní dávce a délce
- stabilní dávka antidepresiv minimálně po dobu 1 měsíce

## EXCLUSION KRITERIA

- vulnerabilita pro rozvoj **psychózy v OA či RA**
- **psychiatrická komorbidita** méně než 6 měsíců před zařazením do studie, komorbidní závislost, škodlivé užívání návykových látek či **porucha osobnosti**
- **somatické kontraindikace** pro podání ketaminu (vylučují se při screeningu pacientů)
- ženy gravidní, kojící a bez adekvátní antikoncepce
- elektrokonvulzivní terapie méně než 2 měsíce před zařazením do studie
- sinistralita (levorukost) pacienta

Máte-li v péči pacienty, kteří by profitovali z nabízené experimentální léčby, kontaktujte, prosím, koordinátorku studie: **Bc. Helena Bumbová** [helena.bumbova@nudz.cz](mailto:helena.bumbova@nudz.cz)  
**tel: 283 088 401**



EVROPSKÁ UNIE  
Evropské strukturální a investiční fondy  
Operační program Výzkum, vývoj a vzdělávání



MINISTERSTVO ŠKOLSTVÍ,  
MLÁDEŽE A TĚLOVÝCHOVY