

# Synchro Levels®

## KLINICKÉ POZNATKY

Produkt založený na diferenciačních faktorech embryí dánía pruhovaného byl testován v letech 2001 až 2004 v randomizované klinické studii zahrnující 179 pacientů se středně pokročilým hepatocelulárním karcinomem, nereagujícím na konvenční léčbu. Při sublinguálním podávání se v léčené skupině pozorovaly natolik významně lepší výsledky, že byla randomizace ukončena a studie pokračovala dále pouze podáváním sledovaného produktu. Regrese nádorů se pozorovala u 19,8 % pacientů (2,4 % kompletní regrese a 17,4 % parciální regrese), u 16 % pacientů se pozorovala stabilizace onemocnění, s více než 60 % mírou přežívání po 40 měsících u pacientů, kteří reagovali na léčbu oproti 10 % u zbývajících pacientů. Celkový stav se zlepšil u 82,6 % pacientů včetně těch v pokročilých stádiích onemocnění.

Dále byla v roce 2011 publikovaná studie vykonaná u pacientů s pokročilým stádiem hepatocelulárního karcinomu. Z celkově 49 postupně zapojených a retrospektivně hodnocených pacientů, bylo 38 v „pokročilém“ stádiu a 11 v „terminálním“ stádiu onemocnění. U 5 pacientů v „pokročilém“ stádiu byla zaznamenána kompletní odezva (13,1 %). Nebyly pozorovány žádné vedlejší účinky. Všichni tito pacienti přežívají i po 5 letech a nemají známky onemocnění.

Tyto studie tak potvrzují teoretický potenciál diferenciačních faktorů kmenových buněk při léčbě nádorových onemocnění i při perorálním podávání v reálné klinické praxi.

## POUŽITÍ

Přípravek Synchro Levels je vhodný pro stavy nedostatku nebo zvýšené potřeby živin, které obsahuje.

## TĚHOTENSTVÍ A LAKTACE

Používání přípravku v období gravidity a kojení se pro nedostatek zkušeností nedoporučuje.

## DÁVKOVÁNÍ A ZPŮSOB PODÁNÍ

Obvykle 3x denně 0,5 ml (přibližně 15 kapek) roztoku sublinguálně. Podání se opakuje se stejným množstvím přibližně za 10 minut. Toto podání se provádí 3x denně.

## SLOŽENÍ

Demineralizovaná voda, glycerol, laktoferin (obsahuje mléko a mléčné deriváty), peptidy z ryb, etylalkohol, aroma Aurora, L-selen methionin, fosfát vápenatý, vápník, hořčík, pyridoxin hydrochlorid (vitamin B6), thiamin hydrochlorid (vitamin B1), L-cystein, citrusové aroma, L-methionin, retinyl palmitát (palmitát vitaminu A, slunečnicový olej), konjugovaná kyselina linolenová.

## BALENÍ

Lahvička s roztokem 30 ml

## VÝROBCE A DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Aurora Biosearch srl, Miláno, Itálie



**Statut přípravku:**  
doplňek stravy.

Úhrada z prostředků veřejného zdravotního pojištění: není hrazen.

Profil přípravku byl zpracován kolektivem odborné redakce Edukafarm s využitím odborné literatury.