



УКРАЇНА

(19) UA

(11) 145272

(13) U

(51) МПК

G01N 33/50 (2006.01)

A61B 5/0476 (2006.01)

НАЦІОНАЛЬНИЙ ОРГАН
ІНТЕЛЕКТУАЛЬНОЇ
ВЛАСНОСТІ
ДЕРЖАВНЕ ПІДПРИЄМСТВО
"УКРАЇНСЬКИЙ ІНСТИТУТ
ІНТЕЛЕКТУАЛЬНОЇ
ВЛАСНОСТІ"

(12) ОПИС ДО ПАТЕНТУ НА КОРИСНУ МОДЕЛЬ

(21) Номер заявки: u 2020 04297

(22) Дата подання заявки: 13.07.2020

(24) Дата, з якої є чинними права інтелектуальної власності:

(46) Публікація відомостей про державну реєстрацію:

(72) Винахідник(и):

Безсмертний Юрій Олексійович (UA),
Джіанг Янкай (UA)

(73) Володілець (володільці):

ВІННИЦЬКИЙ НАЦІОНАЛЬНИЙ
МЕДИЧНИЙ УНІВЕРСИТЕТ ІМ. М.І.
ПИРОГОВА,
вул. Пирогова, 56, м. Вінниця, 21018 (UA)

(54) СПОСІБ ДІАГНОСТИКИ РОЗВИТКУ ПІСЛЯАМПУТАЦІЙНОГО БОЛЬОВОГО СИНДРОМУ

(57) Реферат:

Спосіб діагностики розвитку післяампутаційного болювого синдрому включає електроенцефалографію. Додатково в сироватці крові хворого визначають вміст піридиноліну та С-реактивного протеїну (СРП) і при рівнях піридиноліну >8 нг/мл, СРП >6 мг/л діагностують розвиток болювого синдрому.

UA 145272 U

UA 145272 U

Запропонований спосіб діагностики розвитку післяампутаційного болевого синдрому належить до медицини, зокрема до хірургії й ортопедії. Він призначений і може бути використаний при лікуванні хворих.

Способи діагностики розвитку болевого синдрому відомі. До них належить електроенцефалографія з визначенням "феноменів болю": бета-ритму низької частоти, гамма-ритму, зниження амплітуди потенціалів, підвищення пароксизмальної реактивності головного мозку на зовнішні подразники [див. Шевчук В.І. Лечение некоторых болезней кульстей конечностей магнитным полем. Автореферат дис. ... канд. мед. наук. - М., 1978. - С. 7-11].

Однак відомий спосіб є недостатньо ефективним і не дозволяє діагностувати місцевий болевий синдром, обумовлений розвитком процесів ремоделювання кісткової тканини кукси.

В основу корисної моделі поставлена задача розробки способу, який би дозволив прогнозувати розвиток місцевого болевого синдрому в ранні терміни.

Поставлена задача вирішується тим, що поряд з електроенцефалографією в сироватці крові імуноферментним методом визначають вміст піридиноліну та С-реактивного протеїну (СРП).

При рівнях піридиноліну >8 нг/мл, СРП >6 мг/л діагностують розвиток болевого синдрому.

Застосування способу. При госпіталізації хворого оглядають, роблять електроенцефалографію. В сироватці крові імуноферментним методом визначають вміст піридиноліну та СРП. При рівнях піридиноліну >8 нг/мл, СРП >6 мг/л діагностують розвиток болевого синдрому.

20 Конкретний приклад застосування способу

Хворий Ж., 48 років, госпіталізований в клініку з діагнозом Місцевий болевий синдром кукси після ампутації гомілки. Оглянутий. Зроблена електроенцефалографія. Болеві феномени відсутні. В сироватці крові імуноферментним методом визначено вміст піридиноліну і СРП. Рівні піридиноліну - 10,5 нг/мл, СРП-19 мг/л. Діагностовано розвиток болевого синдрому. Через 4 місяці на електроенцефалограмі з'явилися "феномени болю": бета-ритм низької частоти, гамма-ритм, зниження амплітуди потенціалів.

Таким чином, запропонований спосіб діагностики розвитку післяампутаційного болевого синдрому є інформативним.

30 ФОРМУЛА КОРИСНОЇ МОДЕЛІ

Спосіб діагностики розвитку післяампутаційного болевого синдрому, що включає електроенцефалографію, який **відрізняється** тим, що додатково в сироватці крові хворого визначають вміст піридиноліну та С-реактивного протеїну (СРП) і при рівнях піридиноліну >8 нг/мл, СРП >6 мг/л діагностують розвиток болевого синдрому.