



УКРАЇНА

(19) UA (11) 145830 (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:	у 2020 04376	(72) Винахідник(и):	Безсмертний Юрій Олексійович (UA), Джіанг Янкай (UA)
(22) Дата подання заявки:	13.07.2020	(73) Володілець (володільці):	ВІННИЦЬКИЙ НАЦІОНАЛЬНИЙ МЕДИЧНИЙ УНІВЕРСИТЕТ ІМ. М.І. ПИРОГОВА, вул. Пирогова, 56, м. Вінниця, 21018 (UA)
(24) Дата, з якої є чинними права інтелектуальної власності:	07.01.2021		
(46) Публікація відомостей про державну реєстрацію:	06.01.2021, Бюл.№ 1		

(54) СПОСІБ ДІАГНОСТИКИ РОЗВИТКУ ПІСЛЯАМПУТАЦІЙНОГО БОЛЬОВОГО СИНДРОМУ

(57) Реферат:

Спосіб діагностики розвитку післяампутаційного болювого синдрому включає електроенцефалографію. Додатково в сироватці крові хворого визначають вміст трансформуючого фактора росту бета 1 (ТФР-β1) та С-реактивного протеїну (СРП) і при рівнях ТФР-β1 <14 нг/мл, СРП >6 мг/л діагностують розвиток болювого синдрому.

UA 145830 U

UA 145830 U

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

Способи діагностики розвитку бальового синдрому відомі. До них належать електроенцефалографія з визначенням "феноменів болю": бета-ритму низької частоти, гамма-ритму, зниження амплітуди потенціалів, підвищення пароксизмальної реактивності головного мозку на зовнішні подразники (див. В.І. Шевчук. 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 бальовий синдром, обумовлений розвитком процесів ремоделювання кісткової тканини кукси.

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

Поставлена задача вирішується тим, що поряд з електроенцефалографією в сироватці крові імуноферментним методом визначають вміст трансформуючого фактора росту бета 1 (ТФР- β 1) та С-реактивного протеїну (СРП). При рівнях ТФР- β 1 <14 нг/мл, СРП >6 мг/л діагностують розвиток бальового синдрому.

Застосування способу. При госпіталізації хворого оглядають, роблять електроенцефалографію. В сироватці крові імуноферментним методом визначають вміст ТФР- β 1 та СРП. При рівнях ТФР- β 1 <14 нг/мл, СРП >6 мг/л діагностують розвиток бальового синдрому.

Конкретний приклад застосування способу.

Хворий Р., 48 років, був прийнятий в клініку з діагнозом місцевий бальовий синдром кукси після ампутації гомілки. Оглянутий. Зроблена електроенцефалографія. Бальові феномени відсутні. В сироватці крові імуноферментним методом визначено вміст ТФР- β 1 і СРП. Рівні ТФР- β 1-8,5 нг/мл, СРП - 14 мг/л. Діагностовано розвиток бальового 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 бальового синдрому є інформативним.

ФОРМУЛА КОРИСНОЇ МОДЕЛІ

Способ діагностики розвитку післяампутаційного бальового синдрому, що включає електроенцефалографію, який **відрізняється** тим, що додатково в сироватці крові хворого визначають вміст трансформуючого фактора росту бета 1 (ТФР- β 1) та С-реактивного протеїну (СРП) і при рівнях ТФР- β 1 <14 нг/мл, СРП >6 мг/л діагностують розвиток бальового синдрому.