



УКРАЇНА

(19) UA (11) 146198 (13) U

(51) МПК (2021.01)

A61N 1/10 (2006.01)

A61B 17/00

G01N 33/50 (2006.01)

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

(12) ОПИС ДО ПАТЕНТУ НА КОРИСНУ МОДЕЛЬ

(21) Номер заявки: u 2020 04573

(22) Дата подання заявки: 20.07.2020

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

(46) Публікація відомостей 27.01.2021, Бюл.№ 4 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 ПІСЛЯАМPUTАЦІЙНОГО БОЛЬОВОГО СИНДРОМУ

(57) Реферат:

Спосіб діагностики розвитку післяампутаційного болювого синдрому включає електроенцефалографію. Додатково в сироватці крові хворого визначають вміст остеокальцину, трансформуючого фактора росту бета 1 (ТФР-β1), інтерлейкіну 6 (ІЛ-6) і при рівнях остеокальцину <21 нг/мл, ТФР-β1 <14 нг/мл, ІЛ-6 >10 нг/л діагностують розвиток болювого синдрому.

UA 146198 U

UA 146198 U

Корисна модель належить до медицини, зокрема до хірургії й ортопедії. Вона призначена і може бути використана 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 бальний 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 спосіб діагностики розвитку післяампутаційного бальового синдрому включає електроенцефалографію. Додатково в сироватці крові хворого визначають вміст остеокальцину, трансформуючого фактора росту бета 1 (ТФР- β 1), інтерлейкіну 6 (ІЛ-6) і при рівнях остеокальцину <21 нг/мл, ТФР- β 1 <14 нг/мл, ІЛ-6 >10 нг/л діагностують розвиток бальового синдрому.

Застосування способу. При госпіталізації хворого оглядають, роблять електроенцефалографію. В сироватці крові імуноферментним методом визначають вміст остеокальцину, ТФР- β 1, ІЛ-6. При рівнях остеокальцину <21 нг/мл, ТФР- β 1 <14 нг/мл, ІЛ-6 >10 нг/л діагностують розвиток бальового синдрому.

Конкретний приклад застосування способу.

Хворий М., 52 років, був прийнятий в клініку з діагнозом місцевий бальний синдром кукси після ампутації гомілки. Оглянутий. Зроблена електроенцефалографія. Бальові феномени відсутні. В сироватці крові імуноферментним методом визначено вміст остеокальцину, ТФР- β 1, ІЛ-6. Рівні остеокальцину - 17,5 нг/мл, ТФР- β 1-9,5 нг/мл, ІЛ-6-21 нг/л. Діагностовано розвиток бальового синдрому. Через 4 місяці на електроенцефалограмі з'явились "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 остеокальцину, трансформуючого фактора росту бета 1 (ТФР- β 1), інтерлейкіну 6 (ІЛ-6) і при рівнях остеокальцину <21 нг/мл, ТФР- β 1 <14 нг/мл, ІЛ-6 >10 нг/л діагностують розвиток бальового синдрому.