

МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ
НАЦІОНАЛЬНА АКАДЕМІЯ МЕДИЧНИХ НАУК УКРАЇНИ
УКРАЇНСЬКИЙ ЦЕНТР НАУКОВОЇ МЕДИЧНОЇ ІНФОРМАЦІЇ ТА
ПАТЕНТНО-ЛІЦЕНЗІЙНОЇ РОБОТИ
(УКРМЕДПАТЕНТІНФОРМ)

«ПОГОДЖЕНО»

**Віце-президент
НАМН України**

_____ 2015 р.

«ЗАТВЕРДЖУЮ»

**Заступник Міністра
охорони здоров'я України**

_____ 2015 р.

П Е Р Е Л І К

**наукової (науково-технічної) продукції, призначеної для впровадження
досягнень медичної науки у сферу охорони здоров'я**

(Випуск 1)

Київ - 2015

ДО УВАГИ РОЗРОБНИКІВ ПОВІДОМЛЕНЬ ПРО НАУКОВУ (НАУКОВО-ТЕХНІЧНУ) ПРОДУКЦІЮ ТА ФАХІВЦІВ, ЩО ВПРОВАДЖУЮТЬ НАУКОВІ РОЗРОБКИ У СФЕРУ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

Перелік наукової (науково-технічної) продукції, призначеної для впровадження досягнень медичної науки у сферу охорони здоров'я, (далі – Перелік) випуск № 1 є щорічною інформаційною збіркою, у якій містяться повідомлення про наукову (науково-технічну) продукцію, отриману за результатами наукової, науково-технічної та науково-організаційної діяльності (далі – наукове повідомлення) підприємств, установ, організацій Міністерства охорони здоров'я України, Міністерства освіти і науки України, Національної академії медичних наук України, що здійснюють наукову, науково-технічну та науково-організаційну діяльність відповідно до пріоритетів сфери охорони здоров'я України (далі – розробник), призначену для практичного застосування у сфері охорони здоров'я.

Перелік сформовано у відповідності до вимог спільного Наказу МОЗ України та НАМН України від 13.11.2013 р. № 969/97 «Про удосконалення впровадження досягнень медичної науки у сферу охорони здоров'я», зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 05.12.2013 р. за № 2068/24600.

У Перелік включена наукова (науково-технічна) продукція, отримана за результатами наукових досліджень 2013-2014 рр.

На інформацію, що міститься у Переліку, розповсюджуються вимоги законодавства України щодо захисту об'єктів права інтелектуальної власності.

АКУШЕРСТВО І ГІНЕКОЛОГІЯ

Наукове повідомлення*. Реєстр. № 16/14

1. Назва наукової (науково-технічної) продукції**. **СУЧАСНИЙ ПАТОГЕНЕТИЧНО ОБУМОВЛЕНИЙ АЛГОРИТМ ОБСТЕЖЕННЯ ВАГІТНИХ ЖІНОК ІЗ ЗАГРОЗОЮ НЕВИНОШУВАННЯ ВАГІТНОСТІ НА ТЛІ НАДМІРНОЇ ВАГИ.**
2. Назва науково-дослідної роботи, за результатом якої отримана наукова (науково-технічна) продукція. НДР «Наукове обґрунтування шляхів подолання акушерської агресії та стратегії перинатального ризику для зниження материнських та перинатальних втрат», 0114U002262, 2014-2016 рр.
3. Лікарська (провізорська) спеціальність. Акушерство та гінекологія.
4. Оцінка наукової (науково-технічної) розробки за Шкалою градації доказів і сили рекомендацій. 2++В.
5. Наявність охоронних документів, що засвідчують пріоритет, авторство і право власності на винахід (корисну модель). Інформаційний лист «Патогенетично обґрунтований алгоритм обстеження вагітних зі звичним невиношуванням вагітності»//Дубоссарська З.М., Дука Ю.М., Ширінкіна Н.К. – Випуск 6 з проблеми «Акушерство та гінекологія», 2014.
6. Інформація для внесення у технологічну пропозицію Української інтегрованої системи трансферу технологій (за наявності). Немає.
7. Анотований виклад суті наукової (науково-технічної) продукції. На підставі методу полімеразної ланцюгової реакції, у сукупності з іншими клініко-лабораторними та функціональними дослідженнями, затвердженими Наказами МОЗ України, у жінок із загрозою невиношування вагітності або зі звичним невиношуванням вагітності проводять виключення або підтвердження вродженої тромбофілії шляхом проведення в них досліджень на 12 генетичних варіантів, асоційованих зі схильністю до підвищеного тромбоутворення, за допомогою комплекту реагентів для визначення генетичних поліморфізмів методом ПЛР у режимі реального часу. За результатами дослідження визначається необхідність проведення патогенетичної терапії, що дозволить на ранніх термінах вагітності покращити процеси імплантації, інвазії трофобласта і плацентації; на пізніших термінах - запобігти тромбуванню судин плаценти і макротромбозів у матері.
8. Стислий опис переваг, які будуть отримані внаслідок упровадження наукової (науково-технічної) продукції, порівняно з наявними аналогами (медичні, соціальні, економічні). Впровадження сучасного патогенетично обумовленого алгоритму обстеження дозволить покращити материнські і перинатальні результати, знизити ризики розвитку перинатальних ускладнень, що включають гіпертензивні порушення під час вагітності, гестаційний цукровий діабет, макросомію плоду, будучи причиною розродження шляхом операції кесаревого розтину, а також акушерські кровотечі.
9. Перелік необхідних ресурсів (кадрових, лікарських засобів, виробів медичного призначення тощо), необхідних для практичного застосування наукової (науково-технічної) продукції. Лабораторія, що оснащена устаткуванням для проведення ІФА і ПЛР, відповідні тест системи для ІФА і ПЛР.
10. Показання до застосування. Загроза невиношування вагітності, звичне невиношування вагітності на фоні надмірної ваги.
11. Протипоказання до застосування. Немає.
12. Перелік можливих ускладнень або помилок при використанні наукової (науково-технічної) продукції, шляхи їх запобігання та усунення. Немає.

13. **Повне найменування установи (підприємства, організації) розробника.** ДЗ «Дніпропетровська медична академія МОЗ України», 49044, м. Дніпропетровськ, вул. Дзержинського, 9, тел. (0562) 31-22-51, 31-22-57.
14. **Повне найменування установи (підприємства, організації) співрозробників.** Немає.
15. **Прізвища та ініціали авторів, номер телефону.** Дубоссарська Ю.О., Дубоссарська З.М. (0562685307), Дука Ю.М. (0562685262).

* До «Наукових повідомлень» відноситься вся інформація, що міститься у Переліку та має присвоєний реєстраційний номер.

** Назви пунктів наукового повідомлення, що виділені жирним шрифтом, далі не повторюються.