



MD 1370 Z 2020.04.30

REPUBLICA MOLDOVA



(19) Agenția de Stat
pentru Proprietatea Intelectuală

(11) **1370** (13) **Z**
(51) Int.Cl: *C12G 3/06* (2006.01)
A61K 36/00 (2006.01)
A61K 36/185 (2006.01)
A61K 36/21 (2006.01)
A61K 125/00 (2006.01)
A61K 131/00 (2006.01)
A61K 135/00 (2006.01)

(12) **BREVET DE INVENȚIE
DE SCURTĂ DURATĂ**

(21) Nr. depozit: s 2019 0012 (22) Data depozit: 2019.02.12	(45) Data publicării hotărârii de acordare a brevetului: 2019.09.30, BOPI nr. 9/2019
(71) Solicitant: INSTITUTUL DE FIZIOLOGIE ȘI SANOCREATOLOGIE, MINISTERUL EDUCAȚIEI, CULTURII ȘI CERCETĂRII AL REPUBLICII MOLDOVA, MD (72) Inventatori: MEREUȚĂ Ion, MD; CARAUȘ Vladimir, MD; MORAR Aurel, MD; CICALCHIN Serghei, MD (73) Titular: INSTITUTUL DE FIZIOLOGIE ȘI SANOCREATOLOGIE, MINISTERUL EDUCAȚIEI, CULTURII ȘI CERCETĂRII AL REPUBLICII MOLDOVA, MD	

(54) **Balsam**

(57) **Rezumat:**

1
Invenția se referă la industria alimentară, și
anume la un balsam cu efect imunostimulator
și detoxifiant.

Balsamul, conform invenției, conține,
pentru 1000 ml produs finit, macerat obținut la
macerarea materiei prime vegetale în soluție
hidroalcoolică, componentele fiind luate în
următorul raport, g: rădăcină de lemn dulce
3,5...4,5, rizomi de obligeana 0,10...0,16,
partea aeriană de sunătoare 0,60...0,70, partea
aeriană de sovârf 0,49...0,55, frunze de izmă
bună 0,78...0,84, partea aeriană de coada-
șoricelului 0,70...0,80, muguri de pin

2
0,8...1,2, praf din semințe de amarant
1,5...2,5, extract din partea aeriană a cânepei
industriale, obținut prin metoda de
crioextracție cu dioxid de carbon la
temperatura de -48...-54°C, 1,5...2,5,
totodată, balsamul mai conține vin roșu de
desert cu tăria de 16% vol. 300...400 ml,
alcool etilic de 96% vol. 285...289 ml, caramel
8,5...11,5 g, acid citric 0,07...0,11 g, vanilină
0,21...0,29 g și apă purificată, restul.

Revendicări: 1

MD 1370 Z 2020.04.30

(54) Balsam**(57) Abstract:**

1

The invention relates to the food industry, namely to a balsam with immunostimulating and detoxifying effect.

The balsam, according to the invention, contains for 1000 ml of finished product, infusion obtained by infusing vegetable raw material in hydroalcoholic solution, the components being taken in the following ratio, in g: licorice root 3.5...4.5, sweet flag calamus rhizome 0.10...0.16, aboveground part of St. John's wort 0.60...0.70, aboveground part of common marjoram 0.49...0.55, peppermint leaves 0.78...0.84, aboveground part of milfoil

2

0.70...0.80, pine buds 0.8...1.2, amaranth seed powder 1.5...2.5, extract of aboveground part of hemp, obtained by carbon dioxide cryoextraction method at a temperature of -48...-54°C, 1.5...2.5, at the same time the balsam further contains dessert red wine of a strength of 16% vol. 300...400 ml, ethyl alcohol 96% vol. 285...289 ml, caramel 8.5...11.5 g, citric acid 0.07...0.11 g, vanillin 0.21...0.29 g and purified water, the rest.

Claims: 1

(54) Бальзам**(57) Реферат:**

1

Изобретение относится к пищевой промышленности, а именно к бальзаму с иммуностимулирующим и детоксифицирующим эффектом.

Бальзам, согласно изобретению, содержит для 1000 мл готового продукта, настой полученный при настаивании растительного сырья в водно-спиртовом растворе, компоненты будучи взятыми в следующем соотношении, в г: корень солодки 3,5...4,5, корневище аира болотного 0,10...0,16, наземная часть зверобоя 0,60...0,70, наземная часть душицы 0,49... 0,55, листья мяты перечной

2

0,78...0,84, наземная часть тысячелистника 0,70...0,80, почки сосны 0,8...1,2, порошок из семян амаранта 1,5...2,5, экстракт из наземной части конопли посевной, полученный методом криоэкстракции диоксидом углерода при температуре -48...-54°C, 1,5...2,5, при этом бальзам содержит еще красное десертное вино крепостью 16% об. 300...400 мл, этиловый спирт 96% об. 285...289 мл, колер 8,5...11,5 г, лимонную кислоту 0,07...0,11 г, ванилин 0,21...0,29 г и очищенную воду, остальное.

П. формулы: 1

Descriere:**(Descrierea se publică în redacția solicitantului)**

- 5 Invenția se referă la industria alimentară și poate fi aplicată în farmacologia preventivă în calitate de substanță biologic activă cu efect imunostimulator, de detoxifiere.
- Este cunoscut balsamul care conține macerat hidroalcoolic din materia primă vegetală: partea aeriană de sovârf, sunătoare și coada-șoricelului, rizomi de obligeață, frunze de izmă bună, rădăcină de lemn dulce, muguri de pin, precum și
 10 ingredientele: vin roșu de desert cu tăria de 16% vol., zahăr, caramel, acid citric, vanilină și soluție hidroalcoolică; materia primă vegetală și ingredientele fiind luate în următorul raport, pentru 1000 L de produs finit, în kg: partea aeriană de sovârf 0,44...0,59, partea aeriană de sunătoare 0,55...0,77, partea aeriană de coada-șoricelului 0,64...0,86, rizomi de obligeață 0,11...0,15, frunze de izmă bună 0,65...0,96, rădăcină de lemn dulce 0,85...1,15, muguri de pin 0,17...0,23, zahăr 97,0...131,0, caramel 8,50...11,50, acid citric 0,07...0,11, vanilină 0,21...0,29, în L: vin roșu de desert cu tăria de 16% vol. 221...299, soluție hidroalcoolică restul, până la tăria de 42,0±0,5% vol. [1].
- 20 Dezavantajele acestei băuturi sunt indicii organoleptici, valoarea biologică și proprietățile curativo-profilactice scăzute.
- Problema pe care o rezolvă invenția constă în lărgirea asortimentului de balsamuri, intensificarea proprietăților organoleptice și curativo-profilactice ale băuturii.
- 25 Esența invenției constă în aceea că balsamul conține pentru 1000 ml, macerat obținut la macerarea materiei prime vegetale în soluție hidroalcoolică în raport de 1:3 respectiv, componentele fiind luate în următorul raport, g: rădăcină de lemn dulce 3,5...4,5, rizomi de obligeață 0,10...0,16, partea aeriană de sunătoare 0,60...0,70, partea aeriană de sovârf 0,49...0,55, frunze de izmă bună 0,78...0,84,
 30 partea aeriană de coada-șoricelului 0,70...0,80, muguri de pin 0,8...1,2, praf din semințe de amarant 1,5...2,5g, extract din partea aeriană a cânepei industriale, obținut prin metoda de crioextracție la temperaturi joase de -48...-54°C cu CO₂ 1,5...2,5 g, vin roșu de desert cu tăria de 16% vol. 300...400 ml, alcool etilic de 96% vol. 285...289 ml, caramel 8,5...11,5, acid citric 0,07...0,11, vanilină
 35 0,21...0,29 și apă purificată până la 1000 ml.
- Rezultatul tehnic constă în lărgirea sortimentului de balsamuri cu ridicarea activității biologice, intensificarea indicilor organoleptici din conținutul introducerii unor ingrediente noi și sporirea semnificativă a activității imunostimulatorii, de detoxifiere, datorită selectării raportului cantitativ și calitativ al componentelor
 40 balsamului, proprietăților lor, precum și efectului sinergic ce se manifestă la amestecarea lor.
- Avantajele
- Posedă proprietăți organoleptice mai intense de plante medicinale datorită combinației reușite a ingredientelor atât calitativ cât și cantitativ în balsamul
 45 revendicat;
 - Lărgiște gama de utilizare a balsamului posedând efect imunostimulator, de detoxifiere;
 - Simplu în preparare;
 - Nu conține zahăr și poate fi utilizat și de către persoanele cu diabet zaharat
 50 de tip I și II.
- Balsamul se prepară în modul următor.
- Materia primă vegetală se procură din Ucraina, orașul Sumi, produsă de compania Sumyfitofarmacia, se cântărește și se obține cantitatea în grame indicată mai sus, se mărunțește și se macerează. Maceratul din materie primă vegetală se
 55 obține prin macerarea triplă a materiei prime vegetale mărunțite cu soluție hidroalcoolică în raport de 1:3. Prima macerare se efectuează în decurs de 5 zile cu soluție hidroalcoolică cu tăria de 50% vol., după care extractul se scurge. Materia primă vegetală care a rămas se macerează din nou. Macerarea a doua se efectuează

cu soluție hidroalcoolică de 50% vol. în decurs de 5 zile cu scurgerea ulterioară a extractului. Materia primă vegetală care a rămas se macerează iarăși. Macerarea a treia se efectuează cu soluție hidroalcoolică de 50% vol. în decurs de 5 zile cu scurgerea ulterioară a extractului. Maceratele de la prima, a doua și a treia extracție se unifică într-un vas de cupajare și se mențin în decurs de 3 zile. Cupajul obținut se amestecă 2 zile, apoi se filtrează. După care, în cupajul filtrat se adaugă 300 ml de vin roșu de desert cu tăria de 16% vol., la toate aceste ingrediente se adaugă 289 ml de alcool etilic de 96% vol., caramel 8,5...11,5 g, acid citric 0,07...0,11 g, vanilină 0,21...0,29 g și apă purificată până la 1000 ml. Balsamul obținut posedă o tărie de $42 \pm 0,5\%$ vol.

Balsamul revendicat reprezintă un lichid transparent de culoare roșie-brună, cu miros specific de plante medicinale și gust dulce. La depozitare produsul poate forma sediment, fapt ce nu influențează calitatea produsului. Balsamul este îmbuteliat în flacoane din sticlă sau masă plastică întunecată, închise etanș cu capace din polietilenă, a câte 100 ml, 200 ml, 250 ml și 500 ml. Se păstrează la temperatura sub 25°C în ambalaj original, pentru a fi protejat de lumină și umiditate. Termenul de păstrare constituie 3 ani. Se utilizează în felul următor: 20...25 ml se diluează în 100 ml apă, ceai sau suc de fructe, de trei ori pe zi, cu 30 min înainte de masă, timp de 1 lună, cura poate fi extinsă repetat și fără întreruperi.

Exemplu

Pentru 1000 ml de balsam cu tăria de $42 \pm 0,5\%$ vol. se folosesc următoarele componente: rădăcină de lemn dulce 4,0 g, rizomi de obligeana 0,13 g, partea aeriană de sunătoare 0,65 g, partea aeriană de sovârf 0,52 g, frunze de izmă bună 0,81 g, partea aeriană de coada-șoricelului 0,75 g, muguri de pin 1,0 g, praf din semințe de amarant 2,0g, extract din partea aeriană a cânepei industriale obținut prin metoda de crioextracție la temperaturi joase de $-48...-54^{\circ}\text{C}$ cu CO_2 2,0g. Cupajul obținut se amestecă 2 zile, apoi se filtrează. După care, în cupajul filtrat se adaugă 300 ml de vin roșu de desert cu tăria de 16% vol., la toate aceste ingrediente se adaugă 289 ml de alcool etilic de 96% vol., caramel 10,0 g, acid citric 0,1 g, vanilină 0,25 g și apă purificată până la 1000 ml. Balsamul obținut posedă o tărie de $42 \pm 0,5\%$ vol.

În susținerea efectelor imunostimulatorii, de detoxifiere, citolitice și colestactice, a fost efectuat un studiu pe un lot de 80 pacienți: dintre care 40 cu diagnosticul Cancer mamar după polichimioterapie neoadjuvantă și 40 pacienți oncologici cu diagnosticul Cancer organelor reproductive la femei (colul uterin, uterul, anexele) asociată cu chimioterapie.

Repartizarea participanților în studiu:

I grup - 20 femei cu diagnosticul Cancerul glandei mamare (CGM) după polichimioterapie neoadjuvantă care au primit terapia de baza + balsamul revendicat;

II grup - 20 femei cu diagnosticul Cancer mamar după polichimioterapie neoadjuvantă care au primit doar terapia de baza;

III grup - 20 femei cu diagnosticul Cancer organelor reproductive la femei (CORF) (colul uterin, uterul, anexele) asociată cu chimioterapie care au primit terapia de baza + balsamul revendicat;

IV grup - 20 femei cu diagnosticul Cancer organelor reproductive la femei (colul uterin, uterul, anexele) asociată cu chimioterapie care au primit doar terapia de bază.

Analiza rezultatelor studiului clinic a avut loc în comparație cu datele obținute până la începutul tratamentului. Datele examinărilor clinice și de laborator au fost prelucrate statistic și prezentate în formă de tabel. Pentru prelucrarea datelor s-a utilizat metoda de statistică variațională cu criteriul t-Student. Pentru aprecierea veridicității rezultatelor obținute s-a apreciat nivelul $p < 0,05$.

Studiul clinic s-a efectuat în conformitate cu legislația R. Moldova și luând în considerație principiile legislației internaționale și a Declarației de la Helsinki.

Criteriile de includere a pacienților în studiu - Bolnavele cu CGM și CORF, confirmat histopatologic, T1-3N0-2M0-2 cu stadiile II-IV, care au fost supuse tratamentului complex și combinat – intervenții chirurgicale, polichimioterapie neoadjuvantă și adjuvantă, radioterapie pre- și postoperatorie, în vârstă de 27-66 ani. În grupa de cercetare au fost incluse 20 bolnave cu CGM și 20 bolnave cu CORF.

Grupele de control au fost respectiv 20 bolnave cu CGM și 20 bolnave cu Cancer de col uterin, omogenizate, tratate tradițional.

Rezultatele studiilor clinice prezentate, în tabele mai jos, demonstrează acțiunile balsamului cu efect imunostimulator, de detoxifiere, citolitic și colestatic.

5 Rezultatele evoluției sindroamelor

Parametrii sindroamelor	Loturile pacienților cu CGM				Loturile pacienților cu CORF			
	grup de cercetare		grup de control		grup de cercetare		grup de control	
	La început*	La sfârșit**	La început	La sfârșit	La început	La sfârșit	La început	La sfârșit
astenovegetativ	11(50%)	1(5%)	11(50%)	11(50%)	16(80%)	4(20%)	14(60%)	14(60%)
dispeptic	4(25%)	1(5%)	4(25%)	4(25%)	2(10%)	1(5%)	4(30%)	4(30%)
dolor	2(10%)	1(5%)	3(15%)	3(15%)	1(5%)	4(20%)	1(5%)	1(5%)
hemoragic	3(15%)	0	2(10%)	2(10%)	1(5%)	0	1(5%)	1(5%)

Veridicitate statistică în raport cu grupul de control: * $p < 0,05$, ** $p < 0,01$, respectiv, până și după tratament.

10 **I-ul grup** (GM, grupul de studiu), 20 femei, înregistrarea datelor de examinare a bolnavelor din grupul I (CM-20 studiu)

Parametrii	Până la tratament	După tratament	P
parametrii hematologici			
Hemoglobină, g/L	112±0,7	118,0± 0,1	$p < 0,05$
Eritrocite, $\cdot 10^{12}$	3,8±0,04	4,0 ±0,04	$p < 0,05$
Leucocite, $\cdot 10^9$	3,7±0,1	4,6± 0,2	$p < 0,05$
Trombocite, $\cdot 10^3/\text{mL}$	177±0,0001	183 ±0,0002	$p < 0,05$
Nesegmentate	0,035	0,09	$p < 0,05$
Segmentate	2000(47%)	5150(56%)	$p < 0,05$
Eozinofile, $\cdot 10^3/\text{mL}$	0,6%	2,5%	$p < 0,05$
Limfocite, $\cdot 10^9/\text{LmL}$	1220(20%)	2,850(29%)	$p < 0,05$
parametrii biochimici			
ALT, u/L	65±t0,7	52,3±0,3	$p < 0,05$
AST, u/L	68±0,3	53,5±0,2	$p < 0,05$
FA, u/L	33±0,6	34,4±0,3	$p < 0,05$
γ GTP, u/L	22±0,6	19±0,6	$p < 0,05$
Bilirubină totală, mM/L	21,810±0,6	17,6±0,4	$p < 0,05$
Bilirubină neconjugată	13,8±0,4	13,1±0,2	$p < 0,05$
Albumină, e/L	34,2±0,3	35,4 ±0,5	$p < 0,05$
Uree, mM/L	8,9 ±0,2	7,1±0,2	
Creatinină, mM/L	125 ±0,8	113±0,7	$p < 0,05$
Proteină totală, g/L	73±0,9	75±0,9	$p < 0,01$
Glucoză, mM/L	4,0±0,1	3,8±0,19	$p < 0,05$
Colesterol, mM/L	5,4±0,1	3,5±0,1	$p < 0,05$
β /lipoproteine, mmol/l	3,6±0,2	3,9±0,3	$p < 0,05$
Trigliceride, mM/L	0,4±0,08	0,42±0,09	$p < 0,05$
α /fetoproteine, u/ml	5,0±0,1	8,1±0,3	$p < 0,01$
parametrii imunologici			
IgM, mg/dL	1,03±0,04	0,70±0,07	$p < 0,05$
IgG	5,02±0,7	7,4±0,4	$p < 0,05$
IgA	0,80±0,12	1,6±0,1	$p < 0,05$
T limfocite (CD+)	69±0,6	73±0,3	$p < 0,05$
T helperi (CD3+CD4+)	0,5±0,02	1,0± 0,04	$p < 0,01$
Limfocite citotoxice (CB3+CD8)	0,4±0,02	0,6± 0,03	$p < 0,01$
Indicele imunoreglator	1,4±0,02	2,4±0,01	$p < 0,05$

(CD3+CD4+/CD3+CD8)			
Factor de necroză a tumorii (FNT, pg/mL)	4,3±0,3	3,8±0,2	p<0,01

Al II-lea grup (GM, GC)), 20 femei, înregistrarea datelor de examinare a bolnavelor din grupul II (CM-20 control)

Parametrii	Până la tratament	După tratament	P
parametrii hematologici			
Hemoglobină, g/L	110±0,1	111±0,1	p<0,05
Eritrocite, *10 ¹²	3,6±0,03	3,55 ±0,09	p<0,05
Leucocite, *10 ⁹	3,4±0,2	3,4± 0,2	p<0,05
Trombocite, *10 ³ /mL	176±0,0002	176 ±0,0003	p<0,05
Nesegmentate	0,04	0,04	p<0,05
Segmentate	2001	2002	p<0,05
Eozinofile, *10 ³ /mL	0,6%	0,6%	p<0,05
Limfocite, *10 ⁹ /mL	1222	1255	p<0,05
parametrii biochimici			
ALT, u/L	71±0,8	65±0,3	p<0,05
AST, u/L	72±0,1	63±0,5	p<0,05
FA, u/L	30,8±0,2	32,2±0,3	p<0,05
γGTP, u/L	21,4±0,6	21,6±0,6	p<0,05
Bilirubină totală, mM/L	21,4±0,3	22,0±0,1	p<0,05
Bilirubină neconjugată	13,00±0,1	13,2±0,9	p<0,05
Albumină, e/L	33,6±1,9	34,2 ±0,1	p<0,05
Uree, mM/L	7,4 ±0,3	7,8±0,2	
Creatinină, mM/L	118 ±0,3	118±0,4	p<0,05
Proteină totală, g/L	70,2±0,2	71,01±0,1	p<0,01
Glucoză, mM/L	3,8±0,2	4,7±0,2	p<0,05
Colesterol, mM/L	4,5±0,1	4,8±0,1	p<0,05
β/lipoproteine, mmol/l	3,6±0,3	3,8±0,3	p<0,05
Trigliceride, mM/L	0,3±0, 9	0,38±1,0	p<0,05
α/fetoproteine, u/ml	4,9±0,2	5,1±0,2	p<0,01
parametrii imunologici			
IgM, mg/dL	1,02±0,04	1,03±0,04	p<0,05
IgG	6,5±0,3	6,5±0,4	p<0,05
IgA	0,15±0,2	0,16±0,3	p<0,05
T limfocite (CD+)	67,7±0,5	68±0,3	p<0,05
T helperi (CD3+CD4+)	0,3±0,01	0,39± 0,002	p<0,01
Limfocite citotoxice (CB3+CD8)	0,2±0,004	0,2± 0,004	p<0,01
Indicele imunoreglator (CD3+CD4+/CD3+CD8)	1,5±0,002	1,5±0,003	p<0,05
Factor de necroză a tumorii (FNT, pg/mL)	4,3±0,4	4,1±0,6	p<0,01

5 **Al III-lea grup** înregistrarea datelor de examinare a bolnavelor din grupul III (20 femei cu CORF) studiu

Parametrii	Până la tratament	După tratament	P
parametrii hematologici			
Hemoglobină, g/L	110,44±0,1	122,18±0,1	p<0,05
Eritrocite, *10 ¹²	4,2±0,3	4,6 ±0,3	p<0,05
Leucocite, *10 ⁹	4,1±0,5	4,7± 0,6	p<0,05
Trombocite, *10 ³ /mL	175±0,0002	178 ±0,0006	p<0,05
Nesegmentate	0,036	0,056	p<0,05
Segmentate	2002	2007	p<0,05
Eozinofile, *10 ³ /mL	0,6%	0,8%	p<0,05
Limfocite, *10 ⁹ /mL	1250	1370	p<0,05

parametrii biochimici			
ALT, u/L	68±0,6	63±0,6	p<0,05
AST, u/L	76±0,3	73±0,2	p<0,05
FA, u/L	30±0,7	29,4±0,4	p<0,05
γGTP, u/L	22±0,9	21±0,9	p<0,05
Bilirubină totală, mM/L	23±0,9	19,7±0,1	p<0,05
Bilirubină neconjugată	14±0,3	12±0,2	p<0,05
Albumină, e/L	32±0,2	36 ±0,4	p<0,05
Uree, mM/L	9,4 ±0,4	6,4±0,3	
Creatinină, mM/L	125 ±0,2	114±0,2	p<0,05
Proteină totală, g/L	74±0,8	75,1±0,1	p<0,01
Glucoză, mM/L	4,4±0,2	4,0±0,2	p<0,05
Colesterol, mM/L	4,3±0,1	4,9±0,1	p<0,05
β/lipoproteine, mmol/l	3,3±0,2	3,6±0,3	p<0,05
Trigliceride, mM/L	0,46±0,06	0,42±0,02	p<0,05
α/fetoproteine, u/ml	4,9±0,2	5,0±0,2	p<0,01
parametrii imunologici			
IgM, mg/dlL	1,02±0,3	1,5±0,3	p<0,05
IgG	5,6±0,4	6,7±0,2	p<0,05
IgA	0,9±0,3	1,4±0,3	p<0,05
T limfocite (CD+)	15,6±0,2	19,4±0,1	p<0,05
T helperi (CD3+CD4+)	21,6±0,1	25,1± 0,2	p<0,01
Limfocite citotoxice (CB3+CD8)	9,9±0,2	11,6± 0,2	p<0,01
Indicele imunoreglator (CD3+CD4+/CD3+CD8)	2,1±0,3	2,4±0,2	p<0,05
Factor de necroză a tumorii (FNT, pg/mL)	4,4±0,3	4,2±0,3	p<0,01

Al IV-lea grup, 20 femei, CORF (GM, GC) înregistrarea datelor de examinare a bolnavelor din grupul IV (GM-20) control

Parametrii	Până la tratament	După tratament	P
parametrii hematologici			
Hemoglobină, g/L	108±0,1	110±0,2	p<0,05
Eritrocite, *10 ¹²	3,3±0,02	3,4 ±0,02	p<0,05
Leucocite, *10 ⁹	3,2±0,1	3,3± 0,2	p<0,05
Trombocite, *10 ³ /mL	165±0,0003	165 ±0,0003	p<0,05
Nesegmentate	0,041	0,042	p<0,05
Segmentate	2001	2001	p<0,05
Eozinofile, *10 ³ /mL	0,6%	0,6%	p<0,05
Limfocite, *10 ⁹ /lmL	1223	1227	p<0,05
parametrii biochimici			
ALT, u/L	70,6±0,1	70,3±0,1	p<0,05
AST, u/L	70,4±0,4	70,1±0,3	p<0,05
FA, u/L	33,6±0,1	33,4±0,1	p<0,05
γGTP, u/L	22,0±0,9	22,0±0,1	p<0,05
Bilirubină totală, mM/L	21,1±0,2	21,0±0,3	p<0,05
Bilirubină neconjugată	13±0,3	10±0,4	p<0,05
Albumină, e/L	33,8±0,5	34 ±0,1	p<0,05
Uree, mM/L	7,3 ±0,2	7,1±0,2	p<0,05
Creatinină, mM/L	117 ±0,1	116±0,2	p<0,05
Proteină totală, g/L	72±0,3	71,2±0,1	p<0,01
Glucoză, mM/L	4,6±0,3	4,3±0,5	p<0,05
Colesterol, mM/L	4,5±0,1	5,1±0,2	p<0,05
β/lipoproteine, mmol/l	3,7±0,3	3,8±0,2	p<0,05
Trigliceride, mM/L	0,40±0,1	0,42±0,1	p<0,05
α/fetoproteine, u/ml	4,82±0,3	4,85±0,3	p<0,01

parametrii imunologici			
IgM, mg/dL	1,05±0,6	1,06±0,4	p<0,05
IgG	6,6±0,3	6,6±0,3	p<0,05
IgA	0,8±0,23	0,82±0,2	p<0,05
T limfocite (CD+)	67±0,2	67,6±0,2	p<0,05
T helperi (CD3+CD4+)	0,35±0,02	0,36±0,02	p<0,01
Limfocite citotoxice (CB3+CD8)	0,2±0,002	0,2±0,002	p<0,01
Indicele imunoreglator (CD3+CD4+/CD3+CD8)	18±0,004	1,8±0,005	p<0,05
Factor de necroză a tumorii (FNT, pg/mL)	4,3±0,5	4,4±0,4	p<0,01

Administrarea balsamului s-a efectuat pe o perioadă de 30 zile, adică datele după tratament corespund perioadei de 30 de zile de la începerea administrării balsamului.

- 5 Exemplu de utilizare a balsamului obținut, care manifestă efect imunostimulator de detoxifiere.

- 10 Balsamul revendicat reprezintă un produs biologic activ cu efect imunostimulator de detoxifiere și reprezintă un lichid transparent de culoare roșie-brună, cu miros intens de plante medicinale, cu un gust amar-dulciu. La depozitare produsul poate forma sediment, fapt ce nu influențează calitatea produsului. Balsamul este îmbuteliat în flacoane din sticlă sau masă plastică întunecată, închise etanș cu capace din polietilenă, a câte 500 ml. Se păstrează la temperatura sub 25°C în ambalaj original, pentru a fi protejat de lumină și umiditate. Termenul de păstrare constituie 3 ani. Se utilizează în felul următor: 25 ml se diluează în 100 ml apă și se consumă de trei ori pe zi, cu 30 min înainte de masă, timp de 1 lună, cura poate fi extinsă repetat și fără întreruperi.

(56) Referințe bibliografice citate în descriere:

1. MD 2775 F1 2005.03.31

(57) Revendicări:

Balsam, care conține pentru 1000 ml produs finit, macerat obținut la macerarea triplă a materiei prime vegetale în soluție hidroalcoolică de 50% vol. în raport de 1:3 respectiv, componentele fiind luate în următorul raport, g: rădăcină de lemn dulce 3,5...4,5, rizomi de obligeana 0,10...0,16, partea aeriană de sunătoare 0,60...0,70, partea aeriană de sovârf 0,49...0,55, frunze de izmă bună 0,78...0,84, partea aeriană de coada-șoricelului 0,70...0,80, muguri de pin 0,8...1,2, praf din semințe de amarant 1,5...2,5, extract din partea aeriană a cânepei industriale, obținut prin metoda de crioextracție cu dioxid de carbon la temperatura de -48...-54°C, 1,5...2,5, totodată, balsamul mai conține vin roșu de desert cu tăria de 16% vol. 300...400 ml, alcool etilic de 96% vol. 285...289 ml, caramel 8,5...11,5 g, acid citric 0,07...0,11 g, vanilină 0,21...0,29 g și apă purificată, restul.

RAPORT DE DOCUMENTARE

I. Datele de identificare a cererii

(21) Nr. depozit: s 2019 0012 (32) Data de prioritate recunoscută:
 (22) Data depozit: 2019.02.12 Raport de documentare internațională: ☐ da
 (71) Solicitant: **INSTITUTUL DE FIZIOLOGIE ȘI SANOCREATOLOGIE, MINISTERUL
 EDUCAȚIEI, CULTURII ȘI CERCETĂRII AL REPUBLICII MOLDOVA, MD**
 (54) Titlul: **Balsam**

II. Clasificarea obiectului invenției:

(51) **Int.Cl:** **C12G 3/06** (2006.01) **A61K 125/00** (2006.01)
A61K 36/00 (2006.01) **A61K 131/00** (2006.01)
A61K 36/185 (2006.01) **A61K 135/00** (2006.01)
A61K 36/21 (2006.01)

III. Colecții și Baze de date de brevete cercetate (denumirea, termeni caracteristici, ecuații de căutare reprezentative)

MD - Intern « Documentare Invenții » (inclusiv cereri nepublicate; trunchiere automată stanga/dreapta):

Int.Cl: **C12G 3/06** (2006.01) **A61K 125/00** (2006.01)
A61K 36/00 (2006.01) **A61K 131/00** (2006.01)
A61K 36/185 (2006.01) **A61K 135/00** (2006.01)
A61K 36/21 (2006.01)

Balsam, cânepă, cânepă, *Canabis sativa*, amarant

EA (Eapatis):

Int.Cl: **C12G 3/06** (2006.01) **A61K 125/00** (2006.01)
A61K 36/00 (2006.01) **A61K 131/00** (2006.01)
A61K 36/185 (2006.01) **A61K 135/00** (2006.01)
A61K 36/21 (2006.01)

Бальзам, конопля, амарант, *Canabis sativa*

IV. Baze de date și colecții de literatură nonbrevet cercetate

V. Documente considerate a fi relevante

Categoria*	Date de identificare ale documentelor citate si, unde este cazul, indicarea pasajelor pertinente	Numărul revendicării vizate
A, D, C	MD 2775 F1 2005.03.31	1
A	MD 2231 B1 2003.08.31	1
A	MD 52 Y 2009.07.31	1
A	MD 670 Y 2013.08.31	1
A	MD 2103 F1 2003.02.28	1
A	MD 2797 F1 2005.06.31	1

A	EA 005233 B1 2004.12.30	1
A	EA 200701139 A1 2008.02.28	1
A	EA 201600230 A1 2017.07.31	1
* categoriile speciale ale documentelor citate:		
A – document care definește stadiul anterior general	T – document publicat după data depozitului sau a priorității invocate, care nu aparține stadiului pertinent al tehnicii, dar care este citat pentru a pune în evidența principiul sau teoria pe care se bazează invenția	
X – document de relevanță deosebită: invenția revendicată nu poate fi considerată nouă sau implicând activitate inventivă când documentul este luat în considerație de unul singur	E – document anterior dar publicat la data depozit național reglementar sau după aceasta dată	
Y – document de relevanță deosebită: invenția revendicată nu poate fi considerată ca implicând activitate inventivă când documentul este asociat cu unul sau mai multe documente de aceeași categorie	D – document menționat în descrierea cererii de brevet	
O - document referitor la o divulgare orală, un act de folosire, la o expoziție sau la orice alte mijloace de divulgare	C – document considerat ca cea mai apropiată soluție	
	& – document, care face parte din aceeași familie de brevete	
P - document publicat înainte de data de depozit, dar după data priorității invocate	L – document citat cu alte scopuri	
Data finalizării documentării 2019.06.21		
Examinator COLESNIC Inesa		