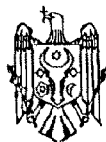




MD 1340 Z 2020.01.31

## REPUBLICA MOLDOVA



(19) Agenția de Stat  
pentru Proprietatea Intelectuală

(11) **1340** (13) **Z**  
(51) Int.Cl: *A61B 5/00* (2006.01)  
*A61B 5/0402* (2006.01)  
*G01N 33/49* (2006.01)

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

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                                                                                                     |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>(21) Nr. depozit: s 2018 0117<br/>(22) Data depozit: 2018.12.06</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | <p>(45) Data publicării hotărârii de<br/>acordare a brevetului:<br/>2019.06.30, BOPI nr. 6/2019</p> |
| <p>(71) Solicitanți: UNIVERSITATEA DE STAT DE MEDICINĂ ȘI FARMACIE "NICOLAE TESTEMIȚANU" DIN REPUBLICA MOLDOVA, MD; INSTITUTUL DE CARDIOLOGIE DIN REPUBLICA MOLDOVA, MD</p> <p>(72) Inventatori: BIVOL Elena, MD; JUCOVSCI Constantin, MD; GRIB Livi, MD</p> <p>(73) Titulari: UNIVERSITATEA DE STAT DE MEDICINĂ ȘI FARMACIE "NICOLAE TESTEMIȚANU" DIN REPUBLICA MOLDOVA, MD; INSTITUTUL DE CARDIOLOGIE DIN REPUBLICA MOLDOVA, MD</p> <p>(74) Mandatar autorizat: COȘNEANU Elena</p> |                                                                                                     |

(54) **Metodă de pronostic al riscului de sindrom cardiorenal în insuficiență cardiacă cu fracția de ejeție intermediară și redusă**

(57) **Rezumat:**

1

Invenția se referă la medicină, în special la cardiologie și nefrologie.

Esența invenției constă în aceea că se identifică vârsta pacientului (V), durata bolii cardiovasculare (DBCV) și prezența tulburărilor de ritm din anamneză (TR), se efectuează examenul clinic și paraclinic cu determinarea severității insuficienței cardiace (IC) și prezenței cardiopatiei ischemice (CPI), nivelului peptidului natriuretic cerebral fragmentul N terminal (NTproBNP), nivelului seric al trigliceridelor (TRIG) și al hormonului

2

tireotrop seric (TSH), iar funcția discriminantă (F) se calculează conform formulei:

$$F = -16,775 + 0,111 \cdot V + 0,145 \cdot \text{NTproBNP} + 2,205 \cdot \text{TRIG} + 1,413 \cdot \text{IC} + 1,693 \cdot \text{TR} + 0,499 \cdot \text{CPI} + 0,040 \cdot \text{DBCV} + 0,082 \cdot \text{TSH},$$

în cazul în care  $F > 0$  se confirmă diagnosticul sau se pronosticează un risc crescut de sindrom cardiorenal, iar  $F < 0$  - se exclude diagnosticul sau se pronosticează un risc scăzut de sindrom cardiorenal.

Revendicări: 1

MD 1340 Z 2020.01.31

## **(54) Method for predicting the risk of cardiorenal syndrome in heart failure with intermediate and reduced ejection fraction**

### **(57) Abstract:**

1

The invention relates to medicine, in particular to cardiology and nephrology.

Summary of the invention consists in that it is determined the patient's age (V), the duration of cardiovascular disease (DBCV) and the presence of rhythm disturbances in the anamnesis (TR), is conducted the clinical and paraclinical examination with the determination of the severity of heart failure (IC) and the presence of ischemic cardiopathy (CPI), the level of N-terminal fragment of brain natriuretic peptide (NTproBNP) precursor, the serum level of triglycerides

2

(TRIG) and serum thyrotrophic hormone (TSH), and the discriminant function (F) is calculated by the formula:

$$F = -16,775 + 0,111 \cdot V + 0,145 \cdot \text{NTproBNP} + 2,205 \cdot \text{TRIG} + 1,413 \cdot \text{IC} + 1,693 \cdot \text{TR} + 0,499 \cdot \text{CPI} + 0,040 \cdot \text{DBCV} + 0,082 \cdot \text{TSH},$$

in the case when  $F > 0$  is confirmed the diagnosis or predicted an increased risk of cardiorenal syndrome, and  $F < 0$  - is excluded the diagnosis or predicted a low risk of cardiorenal syndrome.

Claims: 1

## **(54) Метод прогнозирования риска кардиоренального синдрома при сердечной недостаточностью с промежуточной и уменьшенной фракцией выброса**

### **(57) Реферат:**

1

Изобретение относится к медицине, в частности к кардиологии и нефрологии.

Сущность изобретения состоит в том, что определяют возраст пациента (V), продолжительность сердечно-сосудистого заболевания (DBCV) и наличие нарушений ритма в анамнезе (TR), проводят клиническое и параклиническое с определением тяжести сердечной недостаточности (IC) и наличие ишемической кардиопатии (CPI), уровня N-концевого фрагмента предшественника мозгового натрийуретического пептида (NTproBNP), уровня триглицеридов в

2

сыворотке (TRIG) и тиреотропного гормона в сыворотке (TSH), а дискриминантную функцию (F) вычисляют по формуле:

$$F = -16,775 + 0,111 \cdot V + 0,145 \cdot \text{NTproBNP} + 2,205 \cdot \text{TRIG} + 1,413 \cdot \text{IC} + 1,693 \cdot \text{TR} + 0,499 \cdot \text{CPI} + 0,040 \cdot \text{DBCV} + 0,082 \cdot \text{TSH},$$

в случае, когда  $F > 0$  подтверждают диагноз или прогнозируют повышенный риск развития кардиоренального синдрома, а  $F < 0$  - исключают диагноз или прогнозируют низкий риск развития кардиоренального синдрома.

П. формулы: 1

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

- 5 Invenția se referă la medicină, în special la cardiologie și nefrologie.
- Numeroase sisteme de organe sunt strâns conectate între ele. În normă, această conexiune ajută la menținerea homeostaziei și funcționării optime a organismului uman. În patologie, însă, organul afectat poate iniția și perpetua disfuncții structurale și funcționale în alte organe, cu care se află în conexiune. Astfel, afecțiunile cardiace și cele renale frecvent coexistă la același pacient în faza acută sau cronică. Studiile observaționale și clinice au reușit să demonstreze că bolile cardiace acute/cronice pot contribui direct la agravarea acută/cronică a bolii renale și invers.

- 10 Diagnosticul de sindrom cardiorenal este o adevărată provocare clinică și necesită respectarea a două cerințe: confirmarea afectării concomitente a cordului și rinichilor și aprecierea patologiei primare pentru a putea aprecia algoritmul optim de tratament.

- 15 În absența unor criterii sau ghiduri standardizate, în prezent se utilizează criteriile propuse de Ronco și Cruz care prevăd diagnosticul inițial al insuficienței cardiace conform Ghidului insuficienței cardiace acute și cronice din 2016 în asociere cu dovezi de afectare ale funcției renale ce pot fi explicate prin prezenta patologiei cardiace (tabel 1) [1].

Algoritmul de diagnostic al sindromului cardiorenal

- 20 Tabelul 1

| ICC                                                                                                                                                                                          |                                | Debutul BCR                                                                                                                                   |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Simptome tipice de IC<br>Semne tipice de IC<br>Reducerea FEVS<br>SAU:<br>FE normală sau moderat redusă și VS nedilatată, și/sau disfuncție diastolică. (ESC,ACC/AHA)<br>NT-proBNP >125 pg/ml |                                | Albuminurie și/sau<br>RFG < 60ml/min/1,73m <sup>2</sup><br>(KDIGO/KDOQI)                                                                      |
|                                                                                                                                                                                              |                                | Sau: Progresia BCR                                                                                                                            |
|                                                                                                                                                                                              |                                | Scăderea progresivă a<br>RFG > 5 ml/min/1,73m <sup>2</sup> /an, sau<br>> 10 ml/min/1,73m <sup>2</sup> /5ani<br>SAU:<br>Creșterea albuminuriei |
| Plus                                                                                                                                                                                         | Asociere temporală             |                                                                                                                                               |
| Plus                                                                                                                                                                                         | Plauzabilitate patofiziologică |                                                                                                                                               |

- Pe de altă parte, există multiple formule de estimare a ratei filtrării glomerulare cu utilizarea creatininei sau cistatinei C. Creatinina este un marker ieftin, accesibil, bine cunoscut, însă are variabilitate înaltă și o latență de răspuns de cca 3 zile. Rata filtrării glomerulare măsurate se poate modifica cu >50% până când rata filtrării glomerulare estimate în baza creatininei ajunge la limita intervalului de referință. Pe de altă parte, cistatina C este un marker fidel, cu răspuns imediat și variabilitate scăzută, însă este costisitor și greu accesibil. Rezultatele obținute la estimarea funcției renale variază în dependență de stadiul acut sau cronic al afectării sau de formula utilizată.

- 25 Am examinat funcția renală la 170 pacienți prin utilizarea a 10 formule diferite de estimare.
- 30 Din tabelul 2 putem observa diferențele de estimare.

Valorile medii ale RFG estimate prin diferite ecuații la subiecți cu sindrom cardiorenal și fără afectare renală

Tabelul 2

| RFG estimată          | SCR<br>Medie±SEM | nonSCR<br>Medie±SEM | p       |
|-----------------------|------------------|---------------------|---------|
| RFG <sub>cyscr</sub>  | 43,39±1,29       | 78,29±1,34          | <0,0001 |
| RFG <sub>cyscrG</sub> | 50,92±1,63       | 91,91±1,89          | <0,0001 |
| RFG <sub>cys</sub>    | 37,77±1,41       | 67,64±1,79          | <0,0001 |

|                              |            |             |         |
|------------------------------|------------|-------------|---------|
| RFG <sub>cysG</sub>          | 44,34±1,72 | 79,22±2,17  | <0,0001 |
| RFG <sub>epi</sub>           | 55,39±2,34 | 91,93±1,62  | <0,0001 |
| RFG <sub>epiG</sub>          | 64,74±2,78 | 108,1±2,51  | <0,0001 |
| RFG <sub>m</sub>             | 54,27±2,28 | 94,85±2,49  | <0,0001 |
| RFG <sub>mG</sub>            | 62,62±2,74 | 111,19±3,44 | <0,0001 |
| RFG <sub>100/cistatina</sub> | 60,51±1,79 | 92,14±2,15  | <0,0001 |
| RFG <sub>CG</sub>            | 70,37±3,25 | 125,6±5,06  | <0,0001 |

Pentru diminuarea variabilității și excluderea factorilor de confuzie am decis să utilizăm formula EPI CKD în baza cistatinei și creatininei ajustată la greutatea corporală, formula recomandată și de ghidurile internaționale de nefrologie.

5 Forman (2004) a studiat prevalența afectării renale la pacienți spitalizați cu insuficiență cardiacă. El a identificat factorii de risc ce determină afectarea renală și a dezvoltat un model de predicție a afectării renale cu sensibilitatea de 81% și specificitatea de 62% utilizând anamnestical de insuficiență cardiacă, anamnestical de diabet zaharat, valoarea tensiunii arteriale sistolice, creatinina serică. Curbele supraviețuirii au fost estimate utilizând metoda Kaplan-Meier. Efectul covariațional a fost evaluat utilizând modelul regresional Cox [2].

10 Eficiența acestei metode se poate datora utilizării creatininei, care este marker de bază pentru diagnosticul afectării renale, deci este necesară o precizare: este aceasta o metodă de predicție sau o metodă mai complicată de diagnostic. În plus, evoluția insuficienței cardiace nu este liniară, dar se asociază frecvent cu decompensări și insuficiență cardiacă acută, care induc episoade de  
15 insuficiență renală acută cu creșterea marcată, temporară a creatininei. Aplicarea metodei elaborate de Forman în această situație va avea un rezultat fals pozitiv.

Un alt model de predicție a afectării renale a fost elaborat de Cheng pe o cohortă de 1709 chinezi. Modelul utilizează vârsta, valorile tensionale, clasa funcțională a insuficienței cardiace, proteinuria și administrarea intravenoasă a furosemidului.

20 Dezavantajele metodei propuse de Cheng constă în aceea că ea este destinată doar situațiilor acute (risc de apariție a insuficienței renale acute în insuficiența cardiacă acută, în infarct miocardic sau după chirurgia cardiacă) [3].

Matematic problema fiind formalizată se reduce la deducerea unei reguli, criteriu de discriminare, în baza analizei datelor a două selecții: pacienți care nu au afectare renală și pacienți  
25 care au dezvoltat sindrom cardiorenal tip 2. Folosirea analizei discriminante în analiza datelor statistice ne-a permis să deducem funcția discriminantă propusă mai jos și care este pusă în esența metodei de pronosticare.

Problema pe care o rezolvă invenția este obiectivizarea metodei de apreciere a riscului de dezvoltare a sindromului cardiorenal tip 2 în insuficiența cardiacă cronică cu fracție de ejeție intermediară sau redusă ( $\leq 49\%$ ) pentru o monitorizare mai strictă și ajustarea tacticii de tratament  
30 al pacienților cu risc crescut.

Esența invenției constă în aceea că se identifică vârsta pacientului (V), durata bolii cardiovasculare (DBCV) și prezența tulburărilor de ritm din anamneză (TR), se efectuează examenul clinic și paraclinic cu determinarea severității insuficienței cardiace (IC) și prezenței  
35 cardiopatiei ischemice (CPI), nivelului peptidului natriuretic cerebral fragmentul N terminal (NTproBNP), nivelului seric al trigliceridelor (TRIG) și al hormonului tireotrop seric (TSH), iar funcția discriminantă (F) se calculează conform formulei:

$$F = -16,775 + 0,111 \cdot V + 0,145 \cdot \text{NTproBNP} + 2,205 \cdot \text{TRIG} + 1,413 \cdot \text{IC} + 1,693 \cdot \text{TR} + 0,499 \cdot \text{CPI} + 0,040 \cdot \text{DBCV} + 0,082 \cdot \text{TSH},$$

40 în cazul în care  $F > 0$  se confirmă diagnosticul sau se pronostichează un risc crescut de sindrom cardiorenal, iar  $F < 0$  se exclude diagnosticul sau se pronostichează un risc scăzut de sindrom cardiorenal.

Rezultatul constă în identificarea pacienților cu risc crescut de dezvoltare a sindromului cardiorenal la pacienți cu insuficiență cardiacă, datorită utilizării în metoda dată a parametrilor  
45 paraclinici suplimentari.

Avantajul constă în sporirea exactității și obiectivizării sindromului cardiorenal la pacienții cu insuficiență cardiacă. Metoda propusă permite depistarea precoce a bolnavilor cu risc sporit de agravare, indiferent de patologiile renale și extrarenale coexistente, fapt ce impune o atenție sporită pentru această categorie de pacienți cu corijare la timp a programului terapeutic.

50 La etapa inițială s-a colectat anamneza (aprecierea vârstei, duratei patologiei cardiovasculare, prezența tulburărilor de ritm) și s-a efectuat examenul clinic primar (inclusiv aprecierea severității

insuficienței cardiace și prezenței cardiopatiei ischemice), examenul paraclinic în cadrul căruia s-a efectuat dozarea peptidului natriuretic cerebral, dozarea trigliceridelor și a hormonului tireotrop.

- 5 Verificarea funcției discriminante s-a efectuat la un lot de 170 pacienți cu diagnosticul – insuficiență cardiacă, apreciindu-se funcția renală prin estimarea ratei filtrării glomerulare prin formula CKD-EPI în baza creatininei și cistatinei C. Risc crescut de sindrom cardiorenal a fost considerat în cazul în care  $F > 0$  și si risc scăzut dacă  $F < 0$ .

- 10 Conform datelor prezentate în tabelul 3, așteptam rezultat nefavorabil/prezența sindromului cardiorenal în 81(47,65%) dintre cazuri, în mod real însă, sindromul cardiorenal a fost diagnosticat la 83(48,82%) pacienți. Acest fenomen poate fi explicat prin dificultatea de diagnostic și diferențele dintre formulele de estimare a ratei filtrării glomerulare utilizate pentru confirmarea diagnosticului de sindrom cardiorenal.

Tabelul 3

| Rezultatul real           | Rezultatul așteptat |             |            |
|---------------------------|---------------------|-------------|------------|
|                           | Favorabil           | Nefavorabil | Total      |
| Favorabil, persoane (%)   | 74(83,15%)          | 13(16,05%)  | 87(51,18%) |
| Nefavorabil, persoane (%) | 15(16,85%)          | 68(83,95%)  | 83(48,82%) |
| Total, persoane (%)       | 89(52,35%)          | 81(47,65%)  | 170(100%)  |

- 15 Drept indicație pentru utilizarea acestei metode constituie depistarea precoce a pacienților cu risc sporit de dezvoltare a sindromului cardiorenal în insuficiența cardiacă în scopul întocmirii unei tactici precoce de tratament.

Contraindicații pentru utilizarea acestei metode nu sunt.

Exemple concrete de realizare

Exemplul 1

- 20 Pacientul B., 83 ani, suferă de cardiopatie ischemică (CPI) de 33 ani, 1 an în urmă a suportat un infarct miocardic acut, tulburări de ritm (TR) nu a avut. A fost internat în secția Cardiologie SCM „Sf.Treime” în stare de gravitate medie, stabilindu-se diagnosticul de insuficiență cardiacă CF III NYHA (IC = 3). A fost aplicată metoda propusă de cercetare. S-au obținut următoarele rezultate: V = 83 ani; TRIG = 0 (valoarea trigliceridelor serice 0,97 mmol/l); NTproBNP=3,926 ng/ml; TSH – 4,8.

25 Valoarea calculată a funcției discriminante este de  $F = 0,65673$ , adică  $F > 0$ , ceea ce permite aprecierea unui risc crescut de sindrom cardiorenal. Metoda aplicată a demonstrat coincidența diagnosticului cu rezultatul real.

Exemplul 2

- 30 Pacienta B., 61 ani, suferă de valvulopatie reumatismală de 22 ani, concomitent are hipertensiune arterială și tulburări de ritm. Cardiopatie ischemică nu are. A fost internată în secția Cardiologie SCM „Sf.Treime” în stare de gravitate medie, stabilindu-se diagnosticul de insuficiență cardiacă CF III NYHA (IC=3). A fost aplicată metoda propusă de cercetare. S-au obținut următoarele rezultate: V = 61 ani; TRIG = 0 (valoarea trigliceridelor serice 0,71 mmol/l); CPI = 0; NTproBNP = 1,231 ng/ml; TSH – 1,4.

35 Valoarea calculată a funcției discriminante este de  $F = - 2,89870$ , adică  $F < 0$ , fapt care permite aprecierea unui risc scăzut de dezvoltare a sindromului cardiorenal la această pacientă, ceea ce demonstrează coincidența rezultatului așteptat cu rezultatul real.

Exemplul 3

- 40 Pacientul Z., 50 ani, suferă de cardiopatie ischemică de 7 ani, de asemenea 7 ani în urmă a suportat un infarct miocardic. Concomitent are hipertensiune arterială, dereglări de ritm nu are. A fost internat în secția Cardiologie SCM „Sf.Treime” în stare de gravitate medie, fiind stabilit diagnosticul de insuficiență cardiacă CF II NYHA. A fost aplicată metoda propusă de cercetare. În urma investigațiilor efectuate s-au obținut următoarele rezultate: V = 50 ani; TRIG = 1 (valoarea trigliceridelor serice 4,73 mmol/l); CPI = 3; NTproBNP = 0,338ng/ml; TSH – 0,4. Valoarea calculată a funcției discriminante este de  $F = - 0,94919$ , adică  $F < 0$ , ceea ce permite aprecierea unui risc scăzut de sindrom cardiorenal, în realitate însă, a fost identificată alterarea funcției renale. Fapt ce demonstrează necoincidența rezultatului așteptat cu rezultatul real. Acest fenomen poate fi explicat prin alegerea formulei de estimare și greutateii crescute a pacientului (IMC = 38,53kg/m<sup>2</sup>).
- 50 La utilizarea formulei CKD-EPI în baza cistatinei și creatininei ajustată la greutatea corporală rata filtrării glomerulare a fost de 46 ml/min, ceea ce corespunde diagnosticului de sindrom

cardiorenal, iar la folosirea aceleiași formule neajustată la greutatea corporală rata filtrării glomerulare a fost de 60 ml/min, ceea ce exclude diagnosticul.

- 5 Având la bază datele obținute prin estimarea ratei filtrării glomerulare prin formula CKD-EPI în baza creatininei și cistatinei C la pacienții cu insuficiență cardiacă, metoda de apreciere a riscului propusă permite depistarea precoce a bolnavilor cu risc sporit de agravare, fapt ce impune o atenție sporită pentru această categorie de pacienți cu corijare la timp al programului terapeutic.

#### (56) Referințe bibliografice citate în descriere:

1. Cruz D. et al. Pathophysiology of Cardiorenal Syndrome Type 2 in Stable Chronic Heart Failure: Workgroup Statements from the Eleventh Consensus Conference of the Acute Dialysis Quality Initiative (ADQI). Contrib. Nephrol. 2013, No. 182, p. 117-136
2. Forman D., Butler J., Wang Y., Abraham W., O'Connor C., Gottlieb S.S., Loh E., Massie B.M., Rich M.W., Stevenson L.W., Young J.B., Krumholz H.M. Incidence, Predictors at Admission, and Impact of Worsening Renal Function Among Patients Hospitalized With Heart Failure. Journal of the American College of Cardiology, 2004, No. 43(1), 2004, p. 61-67
3. Cheng H., Chen Y.. Clinical Prediction Scores for Type 1 Cardiorenal Syndrome Derived and Validated in Chinese Cohorts. Cardiorenal Med. No. 5, 2015, p.12-19

#### (57) Revendicări:

Metodă de pronostic al riscului de sindrom cardiorenal în insuficiență cardiacă cu fracția de ejeție intermediară și redusă, care constă în aceea că se identifică vârsta pacientului (V), durata bolii cardiovasculare (DBCV) și prezența tulburărilor de ritm din anamneză (TR), se efectuează examenul clinic și paraclinic cu determinarea severității insuficienței cardiace (IC) și prezenței cardiopatiei ischemice (CPI), nivelului peptidului natriuretic cerebral fragmentul N terminal (NTproBNP), nivelului seric al trigliceridelor (TRIG) și al hormonului tireotrop seric (TSH), iar funcția discriminantă (F) se calculează conform formulei:

$$F = -16,775 + 0,111 \cdot V + 0,145 \cdot \text{NTproBNP} + 2,205 \cdot \text{TRIG} + 1,413 \cdot \text{IC} + 1,693 \cdot \text{TR} + 0,499 \cdot \text{CPI} + 0,040 \cdot \text{DBCV} + 0,082 \cdot \text{TSH},$$

unde:

V - vârsta pacientului, ani;

DBCV - durata bolii cardiovasculare, ani;

IC- insuficiență cardiacă, unde: 2- gradul II, 3- gradul III, 4- gradul IV;

TR- prezența tulburărilor de ritm din anamneză, unde: 1- prezent, 2 - absent;

CPI- prezența cardiopatiei ischemice, unde: 2 - pentru clasa funcțională II, 3 - pentru clasa funcțională III, 4 - pentru clasa funcțională IV;

NTproBNP - nivelul peptidului natriuretic cerebral fragmentul N terminal, ng/ml;

TSH - nivelul hormonului tireotrop seric, mmol/l;

TRIG- nivelul seric al trigliceridelor, mmol/l;

în cazul în care  $F > 0$  se confirmă diagnosticul sau se pronosticează un risc crescut de sindrom cardiorenal, iar  $F < 0$  - se exclude diagnosticul sau se pronosticează un risc scăzut de sindrom cardiorenal.

**RAPORT DE DOCUMENTARE**

**I. Datele de identificare a cererii**

(21) Nr. depozit: s 2018 0117

(22) Data depozit: 2018.12.06

(71) Solicitant: **UNIVERSITATEA DE STAT DE MEDICINĂ ȘI FARMACIE "NICOLAE TESTEMIȚANU" DIN REPUBLICA MOLDOVA, MD; INSTITUTUL DE CARDIOLOGIE DIN REPUBLICA MOLDOVA, MD**

(54) **Titlul: Metodă de pronostic al riscului de sindrom cardiorenal în insuficiență cardiacă cu fracția de ejeție intermediară și redusă**

**II. Clasificarea obiectului invenției:**

(51) **Int.Cl:** *A61B 5/00* (2006.01)  
*A61B 5/0402* (2006.01)  
*G01N 33/49* (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:** *A61B 5/00* (2006.01)

*A61B 5/0402* (2006.01)

*G01N 33/49* (2006.01)

sindrom cardiorenal de tip 2, insuficiență cardiacă

**EA, CIS (Eapatis): Int.Cl:** *A61B 5/00* (2006.01)

*A61B 5/0402* (2006.01)

*G01N 33/49* (2006.01)

кардиоренальный синдром 2-го типа, сердечная недостаточность

**SU (certificate de autor): Int.Cl:** *A61B 5/00* (2006.01)

*A61B 5/0402* (2006.01)

*G01N 33/49* (2006.01)

кардиоренальный синдром 2-го типа, сердечная недостаточность

**Patsearch –Int.Cl:** *A61B 5/00* (2006.01)

*A61B 5/0402* (2006.01)

*G01N 33/49* (2006.01)

cardiorenal type 2 syndrome, heart failure

**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       | Cruz D. et al. Pathophysiology of Cardiorenal Syndrome Type 2 in Stable Chronic Heart Failure: Workgroup Statements from the Eleventh Consensus Conference of the Acute Dialysis Quality Initiative (ADQI). Contrib. | 1                           |

|         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |   |
|---------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---|
|         | Nephrol. 2013, No. 182, p. 117-136                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |   |
| A, D    | Forman D., Butler J., Wang Y., Abraham W., O'Connor C., Gottlieb S.S., Loh E., Massie B.M., Rich M.W., Stevenson L.W., Young J.B., Krumholz H.M. Incidence, Predictors at Admission, and Impact of Worsening Renal Function Among Patients Hospitalized With Heart Failure. Journal of the American College of Cardiology, 2004, No. 43(1), 2004, p. 61-67 | 1 |
| A, D, C | Cheng H., ChenY.. Clinical Prediction Scores for Type 1 Cardiorenal Syndrome Derived and Validated in Chinese Cohorts.Cardiorenal Med. No. 5, 2015, p.12-19                                                                                                                                                                                                | 1 |
| A       | MD 3830 F1 2009.02.28                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | 1 |
| A       | MD 1977 F1 2002.08.31                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | 1 |
| A       | MD 840 Y 2014.11.30                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 1 |
| A       | MD 834 Y 2014.11.30                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 1 |
| A       | MD 833 Z 2014.11.30                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 1 |
| A       | MD 581 F1 1996.07.31                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 1 |

**\* categoriile speciale ale documentelor citate:**

|                                                                                                                                                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>A</b> – document care definește stadiul anterior general                                                                                                                                                  | <b>T</b> – document publicat după data depozitului sau a priorității invocate, care nu aparține stadiului pertinent al tehnicii, dar care este citat pentru a pune în evidență principiul sau teoria pe care se bazează invenția |
| <b>X</b> – document de relevanță deosebită: invenția revendicată nu poate fi considerată nouă sau implicând activitate inventivă când documentul este luat în considerație de unul singur                    | <b>E</b> – document anterior dar publicat la data depozit național reglementar sau după aceasta dată                                                                                                                             |
| <b>Y</b> – 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 | <b>D</b> – document menționat în descrierea cererii de brevet                                                                                                                                                                    |
| <b>O</b> - document referitor la o divulgare orală, un act de folosire, la o expoziție sau la orice alte mijloace de divulgare                                                                               | <b>C</b> – document considerat ca cea mai apropiată soluție                                                                                                                                                                      |
|                                                                                                                                                                                                              | <b>&amp;</b> – document, care face parte din aceeași familie de brevete                                                                                                                                                          |
| <b>P</b> - document publicat înainte de data de depozit, dar după data priorității invocate                                                                                                                  | <b>L</b> – document citat cu alte scopuri                                                                                                                                                                                        |

Data finalizării documentării 2019.04.03

Examinator

GROSU Petru

