**ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ НАУЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ**

**«ЯКУТСКИЙ НАУЧНЫЙ ЦЕНТР КОМПЛЕКСНЫХ МЕДИЦИНСКИХ ПРОБЛЕМ» (ЯНЦ КМП)**

**ПАТЕНТЫ, СВИДЕТЕЛЬСТВО И АКТЫ ИХ ВНЕДРЕНИЯ**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№**  **п/п** | **Патент на изобретение** | **Аннотация** | **Патенто-**  **обладатель(и)** | | **Авторы** | **Приоритет изобретения** | | **Зарегистри-**  **ровано** | | **Срок** | |
| 1. | Патент на изобретение **№2448163**  ***«Способ детекции 17 мутаций генов GJB2 и GJB6 при наследственной несиндромальной глухоте»*** | Изобретение относится к области медицинской генетики и может быть использовано в оториноларингологии для диагностики наследственной несиндромальной глухоты (ННГ).  Предложен способ молекулярно-генетической диагностики ННГ, предусматривающий детекцию 17 связанных с данным заболеванием мутаций в генах GJB2 и GJB6 с помощью ПЦР-амплификации соответствующих областей этих генов, которую проводят в 8 реакционных смесях с использованием специфических пар праймеров, и последующего анализа полученных ампликонов, проводимого либо без предварительного расщепления эндонуклеазами (при определении мутаций c.312del14, c.333-334delAA, способ детекции 17 мутаций генов gjb2 и gjb6 при наследственной несиндромальной глухоте).  Использование изобретения позволяет получить точный, объективный диагноз наследственной аутосомно-рецессивной потери слуха. | Институт биохимии и генетики Уфимского научного центра РАН,  ЯНЦ КМП | | Барашков Н.А.,  Джемилева Л.У.,  Посух О.А.,  Федорова С.А.,  Хуснутдинова Э.К. | 09.06.2010 | | 20.04.2012 | | 09.06.2030 | |
| 2. | Свидетельство о государственной регистрации программы для ЭВМ **№2013612339 «Анкетный скрининг рака молочной железы», («АСРМЖ»)** | Компьютерная программа используется для обработки больших массивов данных анкетного опроса при формировании групп повышенного риска. Программа позволяет провести первичный отбор групп населения для углубленного обследования и обладает рядом преимуществ: охватывает большой контингент населения, не наносит вреда здоровью, проста в реализации. | НИИ онкологии СО РАМН,  ЯНЦ КМП | | Николаева Т.И.,  Писарева Л.Ф.,  Ананина О.А.,  Одинцова И.Н.,  Иванов П.М. | 25.12.2012 | | 21.02.2013 | |  | |
| Акт внедрения  программы для ЭВМ №2013612339 «Анкетный скрининг рака молочной железы», («АСРМЖ») | Внедрение проводилось с мая 2013 г.  в ГБУ РС (Я) «Якутский республиканский онкологический диспансер» г. Якутска. | Применение компьютерной программы способствует оптимизации ранней диагностики рака молочной железы и может использоваться на первом этапе популяционного скрининга.  Программа может быть рекомендована для формирования групп повышенного риска рака молочной железы в лечебных учреждениях г. Якутска. | | | | | | | | |
| 3. | Патент на изобретение **№2627643**  ***«Способ прогнозирования риска субарахноидального кровоизлияния вследствие разрыва аневризмы сосудов головного мозга у лиц азиатской расы»*** | Изобретение относится к области медицины и касается способа прогнозирования повышенного риска субарахноидального кровоизлияния вследствие разрыва аневризмы сосудов головного мозга у лиц азиатской расы. Сущность способа заключается в том, что выделяют ДНК из лимфоцитов периферической венозной крови обследуемого с последующим определением генотипа полиморфизма А1166С гена AGTR1 (rs 5186). Прогноз повышенного риска субарахноидального кровоизлияния вследствие разрыва аневризмы сосудов головного мозга у лиц азиатской расы осуществляется с помощью геномного типирования полиморфизма A1166С гена AGTRl (rs 5186). При наличии носительства аллеля С и генотипа АС полиморфизма А1166С гена AGTR1 (rs 5186) прогнозируют повышенный риск развития аСАК.  Использование способа повышает точность прогнозирования риска развития аневризмы сосудов головного мозга и ее разрыва, приводящего к субарахноидальному кровоизлиянию у лиц азиатской расы. | Академия наук РС(Я),  ЯНЦ КМП | | Чугунова С.А.,  Фаворова О.О.,  Софронова С.И.,  Максимова Н.Р.,  Николаева Т.Я.,  Томский М.И.,  Данилова А.Л.,  Куртанов Х.А. | 18.08.2015 | | 09.08.2017 | | 18.08.2035 | |
| Акт внедрения патента на изобретение **№2627643**  ***«Способ прогнозирования риска субарахноидального кровоизлияния вследствие разрыва аневризмы сосудов головного мозга у лиц азиатской расы»*** | Внедрение проводилось с 12 сентября 2018 г. на кафедре неврологии и психиатрии Медицинского института ФГАОУ ВО «Северо-Восточный федеральный университет им. М.К. Аммосова» | Результаты применения: положительные, улучшение подготовки студентов Медицинского института по специальности «Лечебное дело» по персонифицированным методам диагностики субарахноидальных кровоизлияний вследствие разрыва аневризм сосудов головного мозга, улучшение подготовки неврологов на сертификационных циклах факультета последипломного образования врачей по диагностике и лечению субарахноидальных кровоизлияний.  Рекомендовано для внедрения в педагогический процесс кафедры неврологии и психиатрии Медицинского института ФГАОУ ВО «Северо-Восточный федеральный университет им. М.К. Аммосова» | | | | | | | | |
| 4. | Патент на изобретение **№2637086**  ***«Способ снижения риска развития некроза конечностей при холодовой травме»*** | Изобретение относится к медицине, а именно, к хирургии, и может быть использовано для лечения холодовых травм, в том числе отморожений. Способ включает наложение теплоизолирующей повязки на пораженные конечности, проведение медикаментозной и инфузионной терапии. При этом в дореактивном периоде при показателях внутритканевой термометрии ногтевых фаланг не ниже 12-14°C проводят внутривенные инъекции вазапростана 20-60 мкг, разведенного в 250 мл физиологического раствора.  Использование изобретения позволяет свести к минимуму риск развития некроза конечностей при холодовой травме. | ЯНЦ КМП | | Алексеев Р.З.,  Томский М.И.,  Алексеев Ю.Р.,  Семенова С.В. | 14.12.2016 | | 29.11.2017 | | 14.12.2036 | |
| Акт внедрения патента на изобретение **№2637086**  ***«Способ снижения риска развития некроза конечностей при холодовой травме»*** | Изобретение внедрено в работу ожогового отделения Республиканской больницы №2 - Центра Экстренной медицинской помощи МЗ РС(Я). | Разработана и внедрена методика применения вазапростана в оказании первой врачебной помощи и лечения больных с холодовой травмой. Проведено лечение около 40 больных, с хорошим результатом, а именно предупреждение развития некроза конечностей после холодовой травмы. | | | | | | | | |
| 5. | Патент на изобретение **№2648464**  ***«Способ ДНК-диагностики врожденной формы катаракты»*** | Изобретение относится к области медицины, в частности к медицинской генетике и офтальмологии, и предназначено для ДНК-диагностики врожденной формы катаракты. Из периферической крови выделяют ДНК. Проводят амплификацию фрагментов ДНК с помощью специфических пар олигонуклеотидных праймеров и обработку полученных амплификатов эндонуклеазой рестрикции PstI с последующей детекцией мутации с.1621C>T (p.Gln541Ter) гена FYCO1 электрофорезом в агарозном геле.  Изобретение обеспечивает высокую точность диагностики врожденной формы катаракты (CTRCT18). | ЯНЦ КМП,  СВФУ  им. М.К. Аммосова | | Барашков Н.А.,  Соловьев А.В.,  Терютин Ф.М.,  Пшенникова В.Г.,  Романов Г.П.,  Готовцев Нь.Н., Федорова С.А. | 30.05.2017 | | 26.03.2018 | | 30.05.2037 | |
| Акт внедрения патента на изобретение **№2648464**  ***«Способ ДНК-диагностики врожденной формы катаракты»*** | Изобретение внедрено в консультативно-диагностической и лечебно-профилактической работе Больницы ЯНЦ КМП. | Способ ДНК-диагностики врожденной формы катаракты (CTRCT18), позволяющий методом ПЦР-ПДРФ анализа с высокой точностью детектировать наличие у человека мутации с.1621C>T p.Gln541Ter) в гена FYCO1, применяется в консультативно-диагностической и лечебно-профилактической работе врачей офтальмологов, врачей генетиков Больницы ЯНЦ КМП рутинным способом. | | | | | | | | |
| 6. | Патент на изобретение **№2681580**  ***«Способ предупреждения некрозов и устройство***  ***для его осуществления»*** | Изобретение относится к медицине, а именно к хирургии и медицинским устройствам, и может быть использовано при лечении обморожений. Предложен способ профилактики некрозов при лечении отморожений и устройство, предназначенное для осуществления способа. Способ включает проведение комплексного медикаментозного лечения и наложение термоизолирующей повязки непосредственно на обмороженную конечность. При этом производят постоянную термометрию внутримышечной температуры обмороженной конечности, поверхностной температуры обмороженной ткани, пространства между термоизолирующей повязкой и обмороженной конечностью. Поддерживают температуру пространства между термоизолирующей повязкой и обмороженной конечностью от +1°C до +4°C до достижения показателей температуры внутри тканей комнатной температуры. Устройство содержит термоизолирующую повязку, включающую фиксатор, и термоизолирующее полотно с тканевым многоразовым чехлом, выполненные с возможностью поддержания температуры пространства между термоизолирующей повязкой и обмороженной конечностью в диапазоне от +1°C до +4°C посредством шланга, соединенного с терморегулирующим устройством. Устройство также содержит термопары, обеспечивающие постоянный контроль внутримышечной температуры обмороженной конечности, поверхностной температуры обмороженной ткани, температуры пространства между термоизолирующей повязкой и обмороженной конечностью с сенсорными элементами.  Изобретение обеспечивает увеличение объективности оценки состояния отмороженных тканей и повышение оперативности регулирования процессов, протекающих в отмороженных тканях за счёт постоянного измерения температуры поверхности отмороженных тканей, внутримышечной температуры отмороженных тканей, а также измерения температуры внутреннего пространства термоизолирующей повязки, позволяющих объективно оценивать состояние трофики отмороженных тканей, глубины поражения, выявлять оледенение тканей. | ЯНЦ КМП | | Алексеев Р.З.,  Томский М.И.,  Алексеев Ю.Р.,  Гольдерова А.С.,  Андреев А.С. | 02.10.2017 | | 11.03.2019 | | 02.10.2037 | |
| 7. | Патент на изобретение **№2688180 *«Способ выявления мутаций гена GJB2 обуславливающих аутосомно-рецессивную глухоту 1А типа»*** | Изобретение относится к области медицины, в частности к медицинской генетике и оториноларингологии, и предназначено для выявления мутаций гена GJB2, обуславливающих аутосомно-рецессивную глухоту 1А типа. Предложен способ, включающий детекцию трех наиболее распространенных в Якутии мутаций c.-23+1G>A, с.35delG и c.109G>A с использованием праймеров и с последующим проведением анализа полиморфизма длин рестрикционных фрагментов с использованием эндонуклеаз AsuHPI, Bsc4I, HindII.  Изобретение обеспечивает быстрое и точное выявление GJB2-мутаций, ответственных за 98% всех патогенных вариантов, обуславливающих аутосомно-рецессивную глухоту 1А типа в Якутии. | СВФУ  им. М.К. Аммосова  ЯНЦ КМП | | Пшенникова В.Г.,  Барашков Н.А., Соловьев А.В.,  Терютин Ф.М.,  Романов Г.П.,  Кларов Л.А.,  Посух О.А.,  Джемилева Л.У.,  Хуснутдинова Э.К.,  Федорова С.А. | 29.11.2017 | | 21.05.2019 | | 29.11.2037 | |
| Акт внедрения патента на изобретение **№2688180 *«Способ выявления мутаций гена GJB2 обуславливающих аутосомно-рецессивную глухоту 1А типа»*** | Изобретение внедрено в консультативно-диагностическую и лечебно-профилактическую деятельность ГБУ РС (Я) «РБ2 – ЦЭМП» | Разработанный регионально-адаптированный метод ДНК-диагностики аутосомно-рецессивной глухоты 1А типа, который основан на последовательном поиске наиболее распространенных в Якутии мутаций гена GJB2, применяется в консультативно-диагностической и лечебно-профилактической работе врачей Многопрофильного центра ГБУ РС (Я) «РБ2 – ЦЭМП» с целью быстрого и точного проведения ДНК-диагностики аутосомно-рецессивной глухоты 1А типа в Якутии рутинным способом, что позволяет наиболее эффективно проводить медико-профилактические мероприятия. | | | | | | | | |
| 8 | Свидетельство о государственной регистрации базы данных **«Регистр пациентов с хроническими вирусными гепатитами В, С и D с исходом в цирроз и первичный рак печени в Республике Саха (Якутия)»** | База данных предназначена для совершенствования учета и регистрации заболеваний вирусными гепатитами, оптимизации системы взаимодействия медицинских организаций, улучшения качества медицинских услуг и лечения. База данных может быть использована для научного и статистического анализа осведомлённости населения Республики Саха (Якутия) по вирусным гепатитам, обеспечивает хранение, доступ, корректировку и пополнение информации в текстовом и числовом формате. | СВФУ  им. М.К. Аммосова  ЯНЦ КМП | Слепцова С.С., Заморщикова О.М, Билюкина И.Ф., Дьяконова А.И.,  Слепцов С.С. | | | 23.10.2019 | | 30.10.2019 | |  |