МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ВЕРОЯТНОСТИ РАЗВИТИЯ НЕБЛАГОПРИЯТНЫХСЕРДЕЧНО-СОСУДИСТЫХ СОБЫТИЙ У ПАЦИЕНТОВ С Q-ИНФАРКТОМ МИОКАРДА

инструкция по применению

УЧРЕЖДЕНИЕ-РАЗРАБОТЧИК:

Учреждение образования «Гродненский государственный медицинский университет»

АВТОРЫ:

к.м.н., доцентТ.П.Пронько, д.м.н., профессор, член-корреспондент НАН БеларусиВ.А.Снежицкий, д.м.н., профессор С.А.Ляликов

В настоящей инструкции по применению (далее – инструкция) изложен метод определения вероятности развития неблагоприятных сердечно-сосудистых событий (смерть от сердечно-сосудистых событий, повторный инфаркт миокарда, прогрессирование стенокардии напряжения, рестенозстента) у пациентов с Q-инфарктом миокардав течение ближайших 12 месяцев, который может быть использован в комплексе медицинских услуг, направленных на вторичную медицинскую профилактику неблагоприятных сердечно-сосудистых событий у пациентов с Q-инфарктом миокарда.

Метод, изложенный в настоящей инструкции, предназначен для врачей-кардиологов, врачей-терапевтов, врачей-эндоваскулярных хирургов и иных врачей-специалистоворганизаций здравоохранения, оказывающих медицинскую помощь пациентам с Q-инфарктом миокарда в стационарных и/или амбулаторных условиях.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ:

Острыйтрансмуральный инфаркт миокарда (I21.0-I21.3)

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ:

- 1. Цереброваскулярные заболевания (І60-І64);
- 2. Фибрилляция/трепетание предсердий (I48);
- 3. Злокачественные новообразования (С00-С97);
- 4. Злокачественные новообразования лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей (С81-С96);
 - Анемии (D50-D64);
- 6. Нарушения свертываемости крови, пурпура и другие геморрагические состояния (D65-D69);
 - 7. Хроническая болезнь почек, стадия 4-5 (N18.4-N18.5).

ПЕРЕЧЕНЬ НЕОБХОДИМЫХМЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ,ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, РЕАКТИВОВ И др.:

- 1. Медицинские изделия, реактивы, необходимыедля определения устойчивых значений содержания тромбоцитов в периферической крови и тромбоцитарных индексов (MPV средний объёмтромбоцитов, PDW относительная ширина распределения тромбоцитов по объёму, PCT тромбокрит);
- 2. Медицинские изделия, реактивы, необходимые для определения агрегации тромбоцитов методом мультиэлектродной агрегометрии;
- 3. Медицинские изделия, реактивы, необходимые для определения содержания растворимого лиганда CD40 в плазме крови;
- 4. Медицинские изделия, реактивы, необходимые для определения содержания С-реактивного белка в сыворотке крови.

ТЕХНОЛОГИЯ ВЫПОЛНЕНИЯ МЕТОДА

Іэтап: определение содержания тромбоцитов и тромбоцитарных индексов в периферической крови осуществляют общепринятыми методами. Определение агрегации тромбоцитов осуществляют методом мультиэлектродной агрегометрии. Определение содержания С-реактивного белка (СРБ) в сыворотке крови осуществляют общепринятыми методами. Определение содержания растворимого лиганда СD40 осуществляют методом иммуноферментного анализа.

Пэтап: расчет У — вероятности развития неблагоприятных сердечнососудистых событий в течение ближайших 12 месяцев у пациентов с Q-инфарктом миокарда с помощью формулы:

$$Y = 50,2985 - 0,2324*X_1 + 248,522*X_2 - 4,2172*X_3 - 0,8651*X_4 + 0,0036*X_5 + 0,033*X_6 + 0,0177*X_7 - 0,0119*X_8 - 0,0169*X_9$$

где:

X_i – числовые значения факторов риска:

 X_1 –количество тромбоцитов ($x10^9/\pi$)в общем анализе крови, выполненном через 28-30 дней от начала развития ИМ;

 X_2 — PCT — числовое значение тромбокрита (%)в общем анализе крови, выполненном через 28-30 дней от начала развития ИМ;

 $X_3 - MPV - числовое$ значение среднего объема тромбоцитов (фл), в общем анализе крови, выполненном через 28-30 дней от начала развития $\dot{M}M$;

 X_4 – PDW – числовое значение ширины распределения тромбоцитов по их объему(%)в общем анализе крови, выполненном через 28-30 дней от начала развития ИМ;

 X_5 — содержание С-реактивного белка (мг/л) в сыворотке крови определенное в 1-2 сутки от начала развития ИМ;

 X_6 — значение ASPI-тест (U) агрегатограммы выполненной в 1-2 сутки от начала развития ИМ;

 X_7 – значение ASPI-тест (U) агрегатограммы выполненной через 28-30 дней от начала развития ИМ;

 X_8 — содержание растворимого лиганда CD40 (пг /мл) в плазме крови определенное в 1-2 сутки от начала развития ИМ;

 X_9 — значение ADP-тест (U) агрегатограммы выполненной через 28-30 дней от начала развития ИМ.

Для упрощения расчета Y, в среде MicrosoftOfficeExcel составлена программа, см. приложение.

IIIэтап: определение вероятности развития неблагоприятных сердечнососудистых событий в течение ближайших 12 месяцев.

Если Y>0— вероятность развития неблагоприятных сердечно-сосудистых событий в течение ближайших 12 месяцев невысокая.

Если $Y \le 0$ — вероятность развития сердечно-сосудистых событий в течение ближайших 12 месяцев высокая.

IV этап: принятие управленческого решения. Если установлено, что вероятность развития неблагоприятных сердечно-сосудистых событий в течение ближайших 12 месяцев невысокая, лечение проводится согласно требованиям пункта «Антитромбоцитарная терапия, долговременная терапия» клинического протокола диагностики и лечения инфаркта миокарда, нестабильной стенокардии, утвержденного постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 06.06.2017 № 59 с использованием дозы ацетилсалициловой кислоты 75 мг/сутки и клопидогрела 75 мг/сутки.

Если установлено, что вероятность развития неблагоприятных сердечнососудистых событий в течение ближайших 12 месяцев высокая, лечение проводится согласно требованиям пункта «Антитромбоцитарная терапия, долговременная терапия, при резистентности к клопидогрелу» и с увеличением дозы ацетилсалициловой кислоты до 100 мг/сутки согласно требованиям пункта «Антитромбоцитарная терапия, долговременная терапия» клинического протокола диагностики и лечения инфаркта миокарда, нестабильной стенокардии, утвержденного постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 06.06.2017 № 59.

ПЕРЕЧЕНЬ ВОЗМОЖНЫХ ОСЛОЖНЕНИЙ ПРИ ВЫПОЛНЕНИИ И ПУТИ ИХ УСТРАНЕНИЯ

Не выявлено.

Приложение к инструкции по применению «Метод определения вероятности развития неблагоприятных сердечнососудистых событий у пациентов с Q-инфарктом миокарда»

Для упрощения расчета Y— вероятности развития неблагоприятных сердечно-сосудистых событий в течение ближайших 12 месяцев у пациентов с Q-инфарктом миокарда, в среде MicrosoftOfficeExcel составлена программа,которая записана на CDдиск, диск прилагается.

Для удобства пользованияпрограмма доступна для скачивания и расположена по адресу:

http://www.grsmu.by/ru/university/structure/chairs/kafedry_38/science/

		УТВЕРЖДАЮ				
назв	ание	Главный врач				
учреждения						
здравоохранения						
		201	И.О.Фамилия			
		201				
		АКТ				
•	•	пользования инструкции	•			
развития неб	благоприятных сеј	рименению: <u>«Метод опр</u> рдечно-сосудистых собы	ределения вероятности тий у пациентов с Q-			
<u>инфарктом м</u> 2. У	<u>иокарда».</u> гверждена Мин	истерством здравоохј	ранения Республики			
Беларусь	<u>No</u>	·	·			
3. Кем	предложена разр	аботка: сотрудниками у	чреждения образования			
Т.П.Пронько	<u>и тосударственн</u> , профессором В.А	ый медицинский унд Снежицким, профессоро	мверситет». доцентом ом С.А.Ляликовым.			
4. Мат	ериалы инструкц	ии использованы для				
5. Где 1	внедрено:					
	подразделен	ие и название учреждения здравоохранения				
6. Резу	льтаты применен	ия метода за период с	по			
	о наблюдений «					
положитель отрицательн						
		едрения (восстановлен	ие трудоспособности,			
снижение за	аболеваемости, ра	ациональное использов				
врачебных н	садров и медицин	ской техники)	-			
8.Заме		іия:				
	· •					
201	Ответственные за	внедрение				
	Должность	подпись	И.О.Фамилия			
Примечание:	акт о внедрении направлять по адресу:					
_	Кафедра пропедевтики внутренних болезней					
	-	УО «Гродненский государственный медицинский				
	университет», ул.Горького, 80					
	230009, г.Гродно	O				