

Патенты, медицинские технологии НИИ

ПАТЕНТЫ

1. Способ прогнозирования риска развития субклинической систолической дисфункции левого желудочка у пациентов с хроническим лимфолейкозом в процессе химиотерапии в режиме FCR. Патент на изобретение R U 2 7 2 7 0 0 3 C 1, зарегистрировано 17.07.2020.
2. Способ ведения пациентов с хроническим лимфолейкозом в процессе полихимиотерапии по схеме FCR, направленный на предотвращение кардиотоксичности. Патент на изобретение R U 2 7 2 2 1 1 1 C 1, зарегистрировано 26.05.2020.
3. Способ ведения пациентов с хроническим миелолейкозом при назначении ингибиторов тирозинкиназы. Патент на изобретение RUS 2693815 04.07.2019.
4. Способ лечения пациенток с первичным бесплодием, связанным с избытком ингибитора активатора плазминогена 1 типа. Патент на изобретение RUS 2693816 10.01.2019.
5. Способ лечения первичного бесплодия, обусловленного гематогенной тромбофилией. Патент на изобретение RUS 2691910 18.06.2019.
6. Способ профилактики диареи у пациентов с острым миелобластным лейкозом на фоне агранулоцитоза. Патент на изобретение RUS 2677279 16.01.2019.
7. Способ профилактики НПВС-гастропатии. Патент на изобретение RUS 2693044 01.07.2019.
8. Алгоритм обследования больного истинной полицитемией и «программа оценки вероятности эндотелиальной дисфункции по показателям микроциркуляции у больных истинной полицитемией.
9. Свидетельство о государственной регистрации программы для ЭВМ №2018662293 «Программа для неинвазивной оценки содержания гемоглобина в крови» от 04 октября 2018 г.
10. «Способ лечения первичного бесплодия, обусловленного тромбофилиями при проведении экстракорпорального оплодотворения (патент на изобретение № 2648355 от 23.03.2018).
11. Патент на изобретение № 2667651. Способ лечения эрозивной формы гастроэзофагеальной рефлюксной болезни у пациентов, получающих химиотерапию. Дата государственной регистрации в Государственном реестре изобретений Российской Федерации 21.09.2018.
12. Патент на изобретение R U 2675186 C 1 «Способ прогнозирования риска развития неблагоприятного клинического исхода у пациентов с фибрилляцией предсердий, перенесших кардиоэмболический инсульт». Дата регистрации: 17.12.2018.
13. «Способ прогнозирования эффективности антикоагулянтной терапии у больных с фибрилляцией предсердий, перенесших инсульт (Патент на изобретение №2655302 от 24.05.2018 г.), позволивший улучшить результаты вторичной профилактики инсультов у таких пациентов.
14. Губернский грант в области науки и техники 132 от 7.05.18. «Совершенствование диагностики тромботических осложнений у больных онкогематологическими заболеваниями в Самарской области».
15. «Программа оценки вероятности эндотелиальной дисфункции по показателям микроциркуляции у больных истинной полицитемией» Заявка № 2017610810, Дата поступления: 31 января 2017, Дата государственной регистрации в Реестре программ для ЭВМ: 14 марта 2017 года.
16. Рационализаторское предложение № 378 от 20 февраля 2017 г. «Способ оценки микроциркуляции у больных хроническим миелолейкозом».
17. Чашка для культивирования микроорганизмов с двухпозиционной резьбой//173302.- Заявка 2017108813, 16.03.2017. – Дата регистрации.

18. Способ культуральной диагностики инфицированности туберкулезом//Заявка №2016100474. -16.03.2017.
19. Способ предупреждения появления и дальнейшего развития клиновидных дефектов зубов// №2015146783.-04.07.2017.
20. Способ сбора материала с поверхности кожи для микробиологического исследования у детей первого года жизни и устройство для его осуществления. Патент на изобретение РФ. №2638970/19.12.2017. Бюл. №35.
21. Флакон для культивирования микроорганизмов. Полезная модель к патенту №175134/22.11.2017. Бюл. №33.
22. Контейнер для транспортировки в изотермических условиях и гомогенизации биопсийного материала для микробиологических исследований. Патент РФ на полезную модель №176704U1/25.01.2018. Бюл. №3.
23. Способ оценки микроциркуляции у больных истинной полицитемией Рац. предложение №338 от 27.01.2016г.
24. Программа для оценки риска прогрессирующего хронического H.PYLORI-ассоциированного гастрита и возникновения MALT-лимфомы желудка. Свидетельство о государственной регистрации программы для ЭВМ №2016613643 от 1 апреля 2016 года.
25. Программа для определения риска развития тромботических осложнений у пациентов с истинной полицитемией. Свидетельство о государственной регистрации программы для ЭВМ №2016618467 от 1 августа 2016 года.
26. Программа оценки стадии хронической болезни почек на основании функционального состояния эндотелия. Свидетельство о государственной регистрации программы для ЭВМ №2015613610 от 19.03.2015г.
27. Программа оценки степени тяжести внебольничной пневмонии. Свидетельство о государственной регистрации программы для ЭВМ № 2014612309 от 24.02.2014 г.
28. Способ диагностики фаз воспалительного процесса в коленных и голеностопных суставах у больных гемофилией. Патент на изобретение №2428119 Заявка № 2010113123. Зарегистрировано в Государственном реестре изобретений РФ 10 сентября 2011г.
29. Диагностика поражений суставов у больных гемофилией. Свидетельство о государственной регистрации программы для ЭВМ № 2009616927 от 14.12.2009.
30. База данных диагностических обследований больных с гемофилией. Свидетельство о государственной регистрации базы данных № 2010620476 от 31 августа 2010.
31. Способ проведения бронхоальвеолярного лаважа пациентам с массивной обструкцией бронхиальным секретом Патент на изобретение РФ № 2443393 от 27 февраля 2012 года.

МЕДИЦИНСКИЕ ТЕХНОЛОГИИ. КЛИНИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

177136 № 20090482. Рандомизированное двойное слепое, многоцентровое исследование Деносумаба в сравнении с Золендроновой кислотой (ЗОМЕТА) в лечении костных поражений у пациентов с впервые диагностированной множественной миеломой. № 169 30.07.12. 30.07.12 – 30.07.2020.

Многоцентровое сравнительное рандомизированное двойное слепое в параллельных группах исследование эффективности, безопасности, фармакодинамики и фармакокинетики препарата Деллера (Ритуксимаб, ЗАО «ГЕНЕРИУМ», Россия) и препарата Мабтера (Ритуксимаб, «Ф Хоффман-Ла Рош», Швейцария) в качестве монотерапии у больных с CD 20 положительными В-клеточными неходжкинскими лимфомами.

Открытое исследование возрастающих доз препарата АКАВИДОН для оценки безопасности, фармакодинамики и фармакокинетики у пациентов с хроническим

лимфоцитарным лейкозом (I фаза).

M14-031. III фаза, мультицентровое, рандомизированное, двойное слепое исследование бортезомиба и дексаметазона в комбинации с венетоклаксом или плацебо у пациентов с рецидивирующей или рефрактерной множественной миеломой, чувствительных к ингибиторам протеасом.

Проспективное, рандомизированное, двойное слепое исследование в параллельных группах для оценки клинической эффективности и безопасности перехода с ЭПРЕКСА на ЭПИАО с соотношением доз 1:1 у пациентов с заболеванием почек в терминальной стадии на гемодиализе.

Многоцентровое, открытое рандомизированное исследование эффективности и безопасности препарата Экулизумаб (АО "ГЕНЕРИУМ", Россия) в сравнении с препаратом Солирис (Алексион Фарма ГмбХ, Швейцария), проводимое в параллельных группах у пациентов с пароксизмальной ночной гемоглобинурией.

Рандомизированное, открытое исследование 3 фазы для сравнения схемы карфилозомиб плюс дексаметазон плюс даратумумаб со схемой карфилозомиб плюс дексаметазон для лечения пациентов с рецидивирующей или рефрактерной множественной миеломой.

M15-656 Рандомизированное, двойное слепое, плацебо контролируемое исследование Венетоклакса в комбинации с Азациитидином для терапии острого миелоидного лейкоза у пациентов, ранее не получавших лечения и которым противопоказана, стандартная индукционная терапия.

M16-043 Рандомизированное, двойное слепое, плацебо контролируемое исследование Венетоклакса в комбинации с низкими дозами Цитарабина и низких доз Цитарабина для терапии острого миелоидного лейкоза у пациентов, ранее не получавших лечение и которым противопоказана, интенсивная химиотерапия.

Международное, многоцентровое, рандомизированное, открытое, сравнительное клиническое исследование для оценки эффективности и безопасности препарата Каспофунгин, лиофилизат для приготовления раствора для инфузий 50 мг и 70 мг, производства компании "Камус Фарма Пвт. Лтд." Индия и препарата Кансидас, лиофилизат для приготовления раствора для инфузий 50 и 70 мг, Мерк Шарп и Доум Б.В., Нидерланды у пациентов с инвазивным кандидозом.

AUR-VSC-2016-01 Рандомизированное контролируемое двойное-слепое исследование по оценке эффективности и безопасности препарата Орелво (воклоспорин) (при приеме 23,7 мг два раза в день ежедневно) в сравнении с плацебо для достижения ответной реакции со стороны почек у пациентов с активным волчаночным нефритом.