



УКРАЇНА

(19) **UA** (11) **106747** (13) **U**
(51) МПК (2016.01)
C12N 13/00
C12Q 1/06 (2006.01)
C12R 1/385 (2006.01)

ДЕРЖАВНА СЛУЖБА
ІНТЕЛЕКТУАЛЬНОЇ
ВЛАСНОСТІ
УКРАЇНИ

(12) ОПИС ДО ПАТЕНТУ НА КОРИСНУ МОДЕЛЬ

(21) Номер заявки: u 2015 09709	(72) Винахідник(и): Пантьо Валерій Валерійович (UA), Коваль Галина Миколаївна (UA), Пантьо Валерій Іванович (UA)
(22) Дата подання заявки: 07.10.2015	
(24) Дата, з якої є чинними права на корисну модель: 10.05.2016	(73) Власник(и): ДЕРЖАВНИЙ ВИЩИЙ НАВЧАЛЬНИЙ ЗАКЛАД "УЖГОРОДСЬКИЙ НАЦІОНАЛЬНИЙ УНІВЕРСИТЕТ", вул. Підгірна, 46, м. Ужгород, 88000 (UA)
(46) Публікація відомостей про видачу патенту: 10.05.2016, Бюл.№ 9	

(54) СПОСІБ ПІДВИЩЕННЯ ЧУТЛИВОСТІ ДО ЦЕФОТАКСИМУ ШТАМІВ PSEUDOMONAS AERUGINOSA, ВИСІЯНИХ ІЗ РАН, ІЗ ВИКОРИСТАННЯМ НИЗЬКОІНТЕНСИВНОГО ЛАЗЕРНОГО ВИПРОМІНЮВАННЯ З ДОВЖИНОЮ ХВИЛІ 635 НМ

(57) Реферат:

Спосіб підвищення чутливості до цефотаксиму штамів *Pseudomonas aeruginosa*, висіяних із ран, із використанням низькоінтенсивного лазерного випромінювання з довжиною хвилі 635 нм включає опромінення стандартної зависі культури (стандарт мутності 0,5 за Мак-Фарландом) *Pseudomonas aeruginosa* низькоінтенсивним лазером при безперервному режимі випромінювання. Опромінення стандартної зависі культури *Pseudomonas aeruginosa* променем низькоінтенсивного лазера червоного діапазону при довжині хвилі 635 нм, щільності потужності 15 мВт/см² з експозицією 180, 360 та 600 секунд здійснюють у м'ясо-пептонному бульйоні і опромінюють безпосередньо культури мікроорганізмів, які знаходяться на початку логарифмічної фази росту (16-24-годинна агарова або 5-6-годинна бульйонна культура). Після цього культуру пересіюють на агар Мюллер-Хінтона у чашках Петрі та наносять стандартні комерційні мембранні диски, насичені антибіотиком і витримують після цього у термостаті при температурі 37 °С протягом 24 годин. Далі вимірюють зони затримки росту за допомогою штангенциркуля та порівнюють отримані результати із контрольною групою (неопромінена культура). При цьому підвищення чутливості досліджуваних штамів *Pseudomonas aeruginosa* найбільш виражене за експозиції 180 секунд і відповідає щільності дози 2,7 Дж/см².

UA 106747 U

Корисна модель належить до медицини та біології і може бути використана при комплексному лікуванні інфекційних захворювань.

5 *Pseudomonas aeruginosa* (синьогнійна паличка) - типовий представник роду *Pseudomonas*, родини *Pseudomonadaceae*, асоціант різноманітних екологічних ніш людини, тварин і навколишнього середовища, набув широкого поширення як збудник опортуністичних інфекцій у медицині та ветеринарії.

Починаючи з 70-х років ХХ століття, *P. aeruginosa* - один з основних збудників локальних та системних гнійно-запальних процесів, особливо в умовах стаціонарів, де можливі епідемічні спалахи внаслідок порушення правил санітарно-протиепідемічного режиму.

10 Незважаючи на досягнення сучасної мікробіології та практичної медицини, проблеми синьогнійної інфекції в клінічній практиці стоять досить гостро, чому, зокрема, сприяє високий рівень природної та набутої антибіотикорезистентності збудника.

15 Найбільш близьким аналогом за технічною суттю та ефектом, який досягається, є спосіб підвищення чутливості до цефотаксиму золотистого стафілокока, висіяного із ран, із використанням низькоінтенсивного лазерного випромінювання з довжиною хвилі 635 нм [1]. Даний спосіб полягає у тому, що опромінення стандартної зависі культури неперервним променем низькоінтенсивного лазера червоного діапазону при довжині хвилі 635 нм та потужності 15 мВт з експозицією 180, 360 та 600 секунд здійснюється у м'ясо-пептонному бульйоні і опромінюють безпосередньо культури мікроорганізмів, які знаходяться у логарифмічній фазі росту, після чого культуру пересіюють на тверде поживне середовище у чашках Петрі та наносять мембранні диски, насичені антибіотиком, і витримують після цього у термостаті при температурі 37 °С протягом 24 годин, далі вимірюють зони затримки росту за допомогою штангенциркуля та порівнюють отримані результати із контрольною групою (неопромінена культура), при цьому підвищення чутливості культури золотистого стафілокока найбільш виражене за експозиції 180 секунд і відповідає дозі 2,7 Дж.

25 Цей спосіб [1] дозволяє суттєво підвищити чутливість культур *S. aureus*, висіяних із ран до цефотаксиму за рахунок безпосереднього впливу низькоінтенсивного лазерного випромінювання з довжиною хвилі 635 нм на досліджувані штами. Проте даний спосіб не враховує вплив низькоінтенсивного лазерного випромінювання на чутливість до цефотаксиму досліджуваних штамів *Pseudomonas aeruginosa*, які відрізняються сукупністю бактеріоскопічних, тинкторіальних, бактеріологічних, біохімічних, серологічних властивостей, а також ступенем природної резистентності до антибактеріальних препаратів від *S. aureus*.

35 В основу корисної моделі поставлена задача створення такого способу підвищення чутливості до цефотаксиму штамів *Pseudomonas aeruginosa*, висіяних із ран, який дасть змогу зменшити терапевтично ефективну та курсову дозу даного антибіотика, його мінімальну інгібуючу концентрацію і, відповідно, токсичний вплив на макроорганізм.

40 Поставлена задача вирішується таким чином, що спосіб підвищення чутливості до цефотаксиму штамів *Pseudomonas aeruginosa*, висіяних із ран, із використанням низькоінтенсивного лазерного випромінювання з довжиною хвилі 635 нм, який включає опромінення стандартної зависі культури (стандарт мутності 0,5 за Мак-Фарландом) *Pseudomonas aeruginosa* низькоінтенсивним лазером при безперервному режимі випромінювання, який відрізняється тим, що опромінення стандартної зависі культури *Pseudomonas aeruginosa* променем низькоінтенсивного лазера червоного діапазону при довжині хвилі 635 нм, щільності потужності 15 мВт/см² з експозицією 180, 360 та 600 секунд здійснюється у м'ясо-пептонному бульйоні і опромінюють безпосередньо культури мікроорганізмів, які знаходяться на початку логарифмічної фази росту (16-24-годинна агарова або 5-6-годинна бульйонна культура), після чого культуру пересіюють на агар Мюллер-Хінтона у чашках Петрі та наносять стандартні комерційні мембранні диски, насичені антибіотиком і витримують після цього у термостаті при температурі 37 °С протягом 24 годин, далі вимірюють зони затримки росту за допомогою штангенциркуля та порівнюють отримані результати із контрольною групою (неопромінена культура), при цьому підвищення чутливості досліджуваних штамів *Pseudomonas aeruginosa* найбільш виражене за експозиції 180 секунд і відповідає щільності дози 2,7 Дж/см².

55 В таблиці представлено статистично оброблені дані вимірювання зон затримки росту контрольних та опромінених неперервним променем низькоінтенсивного лазера червоного діапазону (довжина хвилі 635 нм, щільність потужності 15 мВт/см², експозиція 180, 360 та 600 с) штамів *Pseudomonas aeruginosa*, висіяних із ран.

Таблиця

Антибіотик	Контроль (n=25)	Опромінення червоним лазером		
		Експозиція 180 с (n=25)	Експозиція 360 с (n=25)	Експозиція 600 с (n=25)
Цефотаксим	14,1±0,3	23,9±0,4 (P ₁ <0,001)	20,6±0,3 (P ₂ <0,05)	17,4±0,4 (P ₃ <0,05)

P₁ - достовірність різниці між 180-секундною експозицією та контролем;

P₂ - достовірність різниці між 360-секундною експозицією та контролем;

P₃ - достовірність різниці між 600-секундною експозицією та контролем.

5 Так, при опроміненні штамів *Pseudomonas aeruginosa*, висіяних із ран, низькоінтенсивним лазерним випромінюванням з довжиною хвилі 635 нм при експозиції 180 секунд (щільність дози 2,7 Дж/см²), їх чутливість до цефотаксиму збільшилася на 69,5 %. При експозиції 360 секунд (щільність дози 5,4 Дж/см²) спостерігали збільшення чутливості опромінених культур, порівняно з контролем на 46 %. Експозиція, тривалістю 600 секунд (щільність дози 9,0 Дж/см²) призвела до збільшення чутливості до цефотаксиму на 23 %.

Конкретним прикладом використання способу, який заявляється, є наступне спостереження.

10 Хворий Д., 1931 р. н., історія хвороби № 526, госпіталізований у хірургічне відділення ВКЛ ст. Ужгород 10.04.2012 р. із діагнозом "Посттромбофлебітичний синдром обох нижніх кінцівок, набряково-виразкова форма, трофічні виразки обох гомілок".

15 При госпіталізації хворому призначено антибіотик цефотаксим у добовій дозі 2,0 г. На третю добу отримано результати бактеріологічного дослідження - висіяна *Pseudomonas aeruginosa*, малочутлива до дії цефотаксиму. Хворому призначено опромінення поверхні виразок низькоінтенсивним лазерним випромінюванням з довжиною хвилі 635 нм, щільністю потужності 15 мВт/см² протягом 180 секунд із одного поля опромінення перед введенням антибіотика.

20 На другу добу від корекції лікування хворий відмітив покращення самопочуття, значне зменшення виділень із виразок. Загоєння виразок відбулось протягом 12 діб, хворий виписаний додому у задовільному стані.

25 Таким чином, спосіб підвищення чутливості до цефотаксиму штамів *Pseudomonas aeruginosa*, висіяних із ран, із використанням низькоінтенсивного лазерного випромінювання з довжиною хвилі 635 нм, що пропонується, містить сукупність суттєвих ознак, які відрізняють його від найближчого аналогу і які в сукупності з ознаками, які збігаються з ознаками найближчого аналогу, забезпечують досягнення значно вищого результату, а саме, дають змогу значно підвищити чутливість досліджуваних штамів *Pseudomonas aeruginosa* до цефотаксиму, зменшити його терапевтично ефективну та курсову дозу і, відповідно, його токсичний вплив на макроорганізм, оскільки дає змогу при меншій агресивності лікування обмежити прогресування інфекційного процесу, ліквідувати осередок ураження і відновити на задовільному рівні працездатність хворих. Крім того, при здійсненні способу, який заявляється, значно скорочується термін лікування хворих та значно зменшуються дози медикаментозних препаратів.

35 Корисна модель може бути використана в медицині, біології та фармації і рекомендована для практичного застосування у відділеннях хірургічного профілю.

Джерела інформації:

40 1. Патент № 64100 Україна, МПК (2011.01) А 61 N5/00 C12R1/445 (2006.01) Спосіб підвищення чутливості до цефотаксиму золотистого стафілокока, висіяного із ран, із використанням низькоінтенсивного лазерного випромінювання з довжиною хвилі 635 нм / Пантьо В.В., Ніколайчук В.І., Пантьо В.І.; заявник та патентовласник ДВНЗ "Ужгородський національний університет". - u201104803; заявл. 18.04.2011; опубл. 25.11.2011. - Бюл. № 22. - 6 с - найближчий аналог.

ФОРМУЛА КОРИСНОЇ МОДЕЛІ

45 Спосіб підвищення чутливості до цефотаксиму штамів *Pseudomonas aeruginosa*, висіяних із ран, із використанням низькоінтенсивного лазерного випромінювання з довжиною хвилі 635 нм, який включає опромінення стандартної зависі культури (стандарт мутності 0,5 за Мак-Фарландом) *Pseudomonas aeruginosa* низькоінтенсивним лазером при безперервному режимі випромінювання, який **відрізняється** тим, що опромінення стандартної зависі культури *Pseudomonas aeruginosa* променем низькоінтенсивного лазера червоного діапазону при довжині

хвилі 635 нм, щільності потужності 15 мВт/см² з експозицією 180, 360 та 600 секунд здійснюють у м'ясо-пептонному бульйоні і опромінюють безпосередньо культури мікроорганізмів, які знаходяться на початку логарифмічної фази росту (16-24-годинна агарова або 5-6-годинна бульйонна культура), після чого культуру пересіють на агар Мюллер-Хінтона у чашках Петрі та наносять стандартні комерційні мембранні диски, насичені антибіотиком, і витримують після цього у термостаті при температурі 37 °С протягом 24 годин, далі вимірюють зони затримки росту за допомогою штангенциркуля та порівнюють отримані результати із контрольною групою (неопромінена культура), при цьому підвищення чутливості досліджуваних штамів *Pseudomonas aeruginosa* найбільш виражене за експозиції 180 секунд і відповідає щільності дози 2,7 Дж/см².

10

Комп'ютерна верстка А. Крулевський

Державна служба інтелектуальної власності України, вул. Василя Липківського, 45, м. Київ, МСП, 03680, Україна

ДП "Український інститут інтелектуальної власності", вул. Глазунова, 1, м. Київ – 42, 01601