

(19)



**Евразийское
патентное
ведомство**

(21) **201991601** (13) **A1**

(12) **ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ**

(43) Дата публикации заявки
2020.09.28

(51) Int. Cl. *A61B 3/02* (2006.01)
A61B 3/10 (2006.01)

(22) Дата подачи заявки
2017.12.28

(54) **СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ ТИПОЛОГИИ НАСЛЕДСТВЕННЫХ КЕРАТЭКТАЗИЙ
ЧЕЛОВЕКА**

(86) PCT/RU2017/001004

(74) Представитель:

(87) WO 2019/132701 2019.07.04

Рыбина Н.А., Рыбин В.Н. (RU)

(71)(72) Заявитель и изобретатель:

**КРАВЧУК ОЛЬГА ВЛАДИМИРОВНА
(RU)**

(57) Изобретение относится к области медицины, а именно к офтальмологии. Для получения типологии наследственных кератэктазий проводят разграничение и диагностирование не менее шести типов наследственных кератэктазий, включающих изолированный кератоконус; кератоконус, входящий в состав синдромов; кератоконус, сочетанный с другой патологией органа зрения; кератоглобус; пеллюцидную дегенерацию; наследственный кератит на основании выполнения доклинических лабораторных исследований, включая молекулярно-биологические, иммунологические, иммуногистохимические, биохимические, морфологические, электронно-микроскопические; клинических офтальмологических и общих синдромологических исследований; аппаратно-инструментальных исследований органа зрения и других систем и органов человека, медико-генетического консультирования. Способ позволяет осуществить профилактику и хирургическое лечение кератэктазии в зависимости от ее типа и анатомического уровня поражения.

201991601
A1

201991601
A1