

OCJENA PRIJAVE DOKTORSKE TEZE I KANDIDATA

OPŠTI PODACI O DOKTORANDU

Titula, ime i prezime	Dr.med Iliriana Osmani
Fakultet	Medicinski fakultet Univerzitet Crne Gore
Studijski program	Medicina
Broj indeksa	26/10
Podaci o magistarskom radu	/

NASLOV PREDLOŽENE TEME

Na službenom jeziku	Kardijalni i potencijalno novi inflamatorni markeri kao prediktivni faktori za težinu kliničke forme bolesti i mortaliteta kod pacijenata sa COVID-19 infekcijom
Na engleskom jeziku	Cardiac and potential new inflammatory markers as predictive factors for the severity of the clinical form of the disease and mortality in patients with COVID-19 infection
Datum prihvatanja teme i kandidata na sjednici Vijeća	
Naučna oblast doktorske disertacije	Klinička Biohemija i Kardiologija

Za navedenu oblast maticni su sljedeći fakulteti

Medicinski fakultet Univerziteta Crne Gore (studijski program medicina)

A. IZVJEŠTAJ SA JAVNE ODBRANE POLAZNIH ISTRAŽIVANJA DOKTORSKE DISERTACIJE

Javna odbrana polaznih istraživanja i izlaganje istraživačkog programa (ciljevi i očekivani rezultati) doktorske disertacije kandidata Dr.med Iliriana Osmani pod nazivom "Kardijalni i potencijalno novi inflamatorni markeri kao prediktivni faktori za težinu kliničke forme bolesti i mortaliteta kod pacijenata sa COVID 19 infekcijom" održana je 11.04.2023.godine u 13:30h u Sali za sastanke (dekanat) Medicinskog fakulteta Univerziteta Crne Gore, i to pred komisijom u sastavu:

1. Prof. dr Aneta Bošković - redovna profesorica Medicinskog fakulteta Univerziteta Crne Gore, predsjednik
2. Prof. dr Ljilja Gledović Musić - redovna profesorica Medicinskog fakulteta Univerziteta Crne Gore, mentor -član
3. Prof. dr Snežana Pantović - vanredna profesorica Medicinskog fakulteta Univerziteta Crne Gore, član

U uvodnom dijelu dvadesetominutnog izlaganja, kandidatkinja je obrazložlao temu rada, dala pregled dosadašnjih istraživanja u oblasti, predstavila metodologiju rada, pojasnila ciljeve i hipoteze istraživanja i izložila očekivane rezultate.

Nakon izlaganja kandidata, članovi komisije su otvorili diskusiju, postavali pitanja na koje je kandidat uspješno odgovorio.

Komisija je jednoglasno donijela odluku da je kandidat dr.med Iliriana Osmani uspješno odbranila polazna istraživanja i istraživački program doktorskih studija. Članovi komisije su dali komentare da su polazna istraživanja uspješno sprovedena i da su dobra osnova za nastavak izrade doktorske disertacije. Javna odbrana je završena u 14:15.

B. OCJENA PRIJAVE TEME DOKTORSKE DISERTACIJE**B1. Obrazloženje teme**

COVID-19 oboljenje izazvano SARS-CoV-2 virusom predstavlja oboljenje koje se manifestuje širokim spektrom tegoba kojim je primarno zahvaćen respiratorični sistem sa različitom simptomatologijom i težinom kliničke slike: od asimptomatskih slučajeva, preko groznice i blažih respiratoričnih tegoba do razvoja akutnog respiratoričnog distres sindroma, šoka i multiorganske insuficijencije koji dovode do povećanog rizika od smrtnog ishoda. Pored respiratoričnih komplikacija pacijenti sa COVID-19 infekcijom mogu imati brojne simptome koje uključuju kardiološke i neurološke komplikacije i stanja kao posledica hiperkoagulabilnosti. Postoji širok spektar kardiovaskularnih i tromboembolijskih komplikacija u okviru akutnog COVID-19 kardiovaskularnog sindroma. Kardijalne komplikacije uključuju: akutni koronarni sindrom sa obstrukcijom koronarnih arterija, akutno oštećenje miokarda u sklopu neobstruktivne koronarne arterijske bolesti, srčana insuficijencija, kardiogeni šok, neishemijska kardiomiopatija, stres kardiomiopatija, miokarditis, aritmije, perikarditis, i perikardna efuzija.

SARS-CoV-2 virus ulazi u alveolarni epitel preko angiotenzin konvertirajućeg enzima 2 (ACE2) receptora dovodeći do ekstenzivnog oslobadanja proinflamatornih citokina (IL-1, IL-6, IL-8, TNF-alfa i dr.) koji dalje dovode do aktivacije epitelnih ćelija, monocita i neutrofila, koji dovode do vazokonstrikcije i započinju sistemske inflamacione odgovore - „citokinska oluja”. Endotelne ćelije mogu biti direktno inficirane preko ACE2 receptora dovodeći do endotelne aktivacije i disfunkcije koja aktivira koagulacionu kaskadu stvarajući trombinske i fibrinske ugruške. To stanje dovodi do signifikantnog porasta fibrinogena, C-reaktivnog proteina (CRP), sedimentacije eritrocita (SE), interleukina-6 (IL-6) i nivoa feritina. COVID-19 infekcija dovodi i do sve obuhvatnog hiperkoagulabilnog stanja organizma koji dovodi do makrovaskularne i mikrovaskularne tromboze. Studije su pokazale da abnormalni koagulacioni parametri kod COVID-19 pacijenata su često udruženi sa lošjom prognozom i povećanim mortalitetom. Signifikativni porast D-dimera, kao znak aktivacije koagulacije i fibrinolize, je dobar indikator za identifikaciju visoko-rizične populacije za razvoj venskog tromboembolizma (VTE) u okviru COVID-19 infekcije. D-dimer je test visoke senzitivnosti, ali niske specifičnosti za detekciju aktivnog trombotičkog procesa. Porast neutrofilno-limfocitnog odnosa (NLR) i smanjen broj limfocita povećavaju rizik za trombozu i razvoj VTE. Prolongirano protrombinsko vreme (PT) i povišen fibrinogen su udruženo sa težom kliničkom slikom i većim mortalitetom. U težim COVID-19 infekcijama su pronađena i antifosfolipidna antitijela (lupus antikoagulans-LA, antikardiolipini anti-beta-2 glikoproteinska antitela) što dalje povećava rizik za razvoj tromboze.

Akutna lezija srca je najčešće pronađena srčana abnormalnost kod COVID-19 (oko 8–12% svih slučajeva). Čini se da su direktna povreda miokarda uzrokovana prodorom virusa u kardiomiocite i sistemske inflamatorne efekti najčešći mehanizmi uključeni u srčanu povredu, i ako postoje različiti drugi mehanizmi, uključujući:

- Akutni infarkt miokarda
- Neusklađenost ponude i potražnje miokarda
- Virusni miokarditis
- Zapaljenje i oštećenje miokarda izazvano oksidativnim stresom .

Utvrđeno je da troponin i natriuretski peptidi (B-tip natriuretsk ipeptid (BNP) ili N-terminalni prohormon BNP (NT-proBNP) kod pacijenata sa COVID-19 funkcionišu za predviđanje srčanog rizika i prognostičko određivanje teških pacijenata sa COVID-19. Više koncentracije kreatinin kinaze - (CK-MB), troponina i NT-proBNP takođe su povezane sa ozbiljnošću COVID-19. Stoga je pažljivo praćenje srčanih biomarkera od suštinskog značaja za smanjenje komplikacija i mortaliteta od COVID-19.

Prokalcitonin (PCT) je inflamatorni marker koji takođe može poslužiti kao marker za srčano oštećenje. Ima prognostičku vrijednost kod akutnog koronarnog sindroma srčane insuficijencije. Prokalcitonin može biti i indicator težine bolesti i odrediti težinu COVID-19.

Oko 94,44% osoba koje nisu preživjele COVID-19 pokazalo je visok nivo prokalcitonina na dan smrti. Drugi parametar koji takođe može biti marker težine i mortaliteta od COVID-19 je D-dimer. D-dimer je marker formiranja tromba koji se povećava u infarktu miokarda i akutnom koronarnom sindromu. Da bi se dobili ubjedljiviji rezultati, urađena je meta-analiza srčanih biomarkera da bi se odredili rastući nivo i nekoliko srčanih markera u slučajevima COVID-19: CK-MB, PCT, NT-proBNP, BNP, Troponin i D-dimer. Očekuje se da će rezultati biti prediktivni faktori težine i mortaliteta kod pacijenata sa COVID-19.

Akutnu srčanu povredu karakterišu povišeni nivoi srčanih markera, elektrokardiografske abnormalnosti ili disfunkcija miokarda koja se javlja kod oko 60% teških pacijenata sa COVID-19. Neki od mogućih uzroka ovoga uključuju:

- promjene u potražnji i ponudi miokarda
- akutna aterotromboza usled zapaljenja i virusne infekcije
- mikrovaskularna disfunkcija usled mikrotromba ili vaskularnog oštećenja
- kardiomiopatija povezana sa stresom
- citkinska oluja
- direktna toksičnost virusa

Takođe se smatra da je receptor za angiotensin konvertujući enzim (ACE) 2 kao ulazak virusa povezan sa povredom miokarda usled COVID-19. Pored klasičnih srčanih markera kao što su troponin i CK-MB, za koje se pokazalo da su se povećali u prethodnim studijama, ova meta-analiza je takođe pokazala da su PCT, NT-proBNP, BNP i D-dimer takođe povećani kod teškog COVID-a. - 19 i smrti od toga. NT-proBNP i BNP su marker lezije miokarda koji se koriste za dijagnozu, prevenciju i planiranje bezbjednog otpuštanja kod srčane insuficijencije. D - dimer je proizvod razgradnje fibrina, što ukazuje na abnormalnu hemostazu i intravaskularnu trombozu.

Nekoliko mehanizama objašnjava povišene srčane markere kod teškog COVID-19: virusni miokarditis, oštećenje miokarda izazvano citokinom, mikroangiopatija i nemaskirana CAD. ACE2 receptori miokarda su mete za SARS-CoV2.

SARS-CoV2 može izazvati indirektno kardiovaskularno oštećenje kroz aktivaciju imunog sistema. Virus se vezuje za receptore za prepoznavanje obrazaca (PRR), koji iniciraju odbranu domaćina-imune. Imuni sistem domaćina izaziva inflamatorne odgovore, što dovodi do citkinske oluje. Ovo uzrokuje oštećenje miokarda oslobođanjem reaktivnih vrsta kiseonika (ROS), endogenog azotnog oksida (NO) i molekularnih proteina povezanih sa oštećenjem (DAMP) od strane povrijeđenog miokarda.

Citokini i disregulacija imuniteta domaćina uzrokuju direktnе i indirektnе povrede srca, što dovodi do povećanja troponina i CK-MB. Stres zida miokarda izaziva oslobađanje NT-proBNP i BNP. Može se pogoršati bubrežnom insuficijencijom kao komplikacijom, što narušava njihov klirens. SARS-CoV2 takođe može da izazove direktnu citotoksičnost preko apoptoze posredovane 3C proteinazom, poremećenih mehanizama translaciјe proteina domaćina, disbalansa ćelijske homeostaze i disregulacije imunološkog odgovora domaćina. Hipoksična stanja, respiratorni distres, metabolička acidoza, poremećaji tečnosti/elektrolita i aktivacija neuro-hormonskog sistema mogu pogoršati oštećenje srca, čak i izazvati aritmije i srčani zastoj. Upala srca koja se javlja u ovom stanju može povećati nivoe PCT. Kod COVID-19 može doći do neravnoteže između koagulacije i upale, što dovodi do hiperkoagulopatije. Postoji interakcija između urođenog imunog sistema i tromboze, što se može vidjeti i povećanja D-dimera.

Povećani nivoi D-dimera mogu predvidjeti težinu smrtnost pacijenata sa COVID-19. Endotelna disfunkcija, citokinska oluja, pojačana regulacija angiotenzina II i vasculitis promovišu koagulopatiju, što rezultira povećanjem D-dimera.

Presepsin, takođe poznat kao rastvorljivi podtip CD14 (sCD14-ST), je fragment glikoproteina koji uglavnom sintetišu i oslobađaju ćelije loze monocita-makrofaga kao odgovor na široku lepezu infekcija (Lippi & Cervellin, 2019). Za razliku od drugih konvencionalnih biomarkera sepse, naime prokalcitonina, jedna teorijska prednost mjerjenja presepsina kod pacijenata sa teškim akutnim respiratornim sindromom infekcije korona virusom 2 (SARS-CoV-2) je ta što njegova cirkulišuća vrijednost može direktno odražavati kliničku težinu bolesti korona vírusa 2019 (COVID-19) i odražava prisustvo ko- ili super-bakterijskih infekcija, koje se javljaju sa visokom učestalošću (do 34%) kod pacijenata sa COVID-19 sa teškim ili kritičnim stanjima (Rosenthalisar., 2020). Takođe je prijavljeno da gljivične ko- i super-infekcije mogu da zakomplikuju klinički tok do 12% pacijenata sa COVID-19, dok opterećenje virusnim ko- i super-infekcijama takođe može biti čak 15% (Musuuzaïsar., 2021), pri čemu su oba stanja povezana sa preko 3 puta većim rizikom od smrti.

Još jedan važan aspekt koji treba uzeti u obzir je da ćelije loze monocita-makrofaga mogu biti direktno inficirane i aktivirane SARS-CoV-2, izazivajući oslobađanje mnoštva proteina, citokina i drugih imunih medijatora, uključujući presepsin (Junqueiraisar., 2021) čije brzo i lako mjerjenje može da pruži dragocjene kliničke informacije o riziku od razvoja takozvane citokinske oluje (Lippi & Plebani, 2021).

Homocistein je aminokiselina koja sadrži sumpor i nije efikasno ugradena u proteine. To je metabolički intermedijer koji nastaje kada se aminokiselina metionin metabolizira u homocistein i može se izlučiti urinom (Hou & Zhao, 2021). Homocistein može biti metiliran da bi se formirao metionin ili konvertovan putem trans-sulfuracije u cistationin, a zatim u cistein. U putu metilacije potrebni su vitamin B12, folati enzim metilen tetrahidrofolat reduktaza (MTHFR), tako da deficit ili ozbiljan nedostatak ovih vitamina može dovesti do akumulacije homocisteina u krvi, posebno kodo nih koji imaju specifične mutacije u genu MTHFR. Što se tiče puta trans-sulfuracije, potrebni su vitamin B6 i enzim cistationin-b-sintaza (CBS). Funkcija bubrega je jošjedan faktor koji utiče na nivoe homocisteina. Hiperhomocisteinemija se tipično definiše kao prisustvo abnormalno povišene koncentracije ukupnog homocisteina u plazmi (Raghubeer & Matsha, 2021).

Iako je u određenim slučajevima stepen hiperhomocisteinemije definisan kao „umjeren/blag”, „srednji” ili „ozbiljan”, nije postignut dogovor o pragovima koji bi trebalo da definišu takve granice. Sa „normalnom“ koncentracijom koja se obično kreće između 5–15 mmol/L, blagu, srednju i tešku hiper homocisteinemiju je istorijski definisao Donald V. Jacobsen kao

vrijednosti u plazmi koje se kreću između 15–25 mmol/L, 25–50 mmol/L i >50 mmol/L, respektivno. Poznato je da veoma visoke vrijednosti homocisteina u plazmi uočene kod homocistinurije usled nedostatka CBS mogu dovesti do kardiovaskularnih bolesti. Suprotno tome, veza između umjereno povišenih vrijednosti homocisteina i kardiovaskularnih komplikacija ostaje kontroverzna (Ponti isar., 2021). Refsum i kolege su istraživali ovu povezanost u populaciji od preko 18.000 ispitanika, zaključivši da je hiper homocisteinemija povezana sa rizikom od hospitalizacije zbog kardiovaskularnih bolesti na način koji zavisi od koncentracije, ali je postala značajnija kod starijih osoba (tj., nakon 65 godina) (Refsumisar., 2006). Van der Meer njegove kolege su takođe otkrili da su povišeni nivoi homocisteina povezani sa venskom trombozom (van der Meer isar., 1997). U tom cilju, uprkos tome, veza između homocisteina i kardiovaskularnih bolesti ostaje djelimično nerazjašnjena jer nije definitivno dokazano da li je ovaj metabolit aktivni igrac (tj. uzročni faktor) ili običan posmatrač (npr. marker lošeg načina života), ili oštećena bubrežna funkcija), dodatne studije su pokušale da odgovore na ovo pitanje interventnim ispitivanjima.

Naznake o tome kako povećani nivoi IL-6 i drugih citokina koji nastaju u ARDS utiču na imunitet potiču od eksperimentalno izazvane virusne infekcije pluća gde IL-6 može imati kontekstualne zaštitne ili pogoršavajuće uloge, uključujući težinu infekcije, preživljavanje. Interleukin-6 takođe igra važnu ulogu u odgovorima na popravku pluća na konavirusni hilihemijskih uvreda, što ukazuje da bi vrijeme primjene anti-IL6R moglo uticati na pravilno remodeliranje tkiva. U ljudskim epitelnim ćelijama, SARS-CoV2 je bio u stanju da indukuje veći IL-6 u poređenju sa virusom gripe-A i virusom humane para-influence tipa 2, ali je zanimljivo indukovao manje SOC3 od drugih virusa, što sugerise potencijalnu osnovu za preuveličane IL-6 odgovore sa ove porodice virusa (Okabayashi i sar., 2006). Pojavljuje se slika COVID-19 ARDS-a i proinflamatornih citokina „drugog talasa“, uključujući IL-6 i druge koji dovode do patologije poput MAS-a. Biologija IL-6 je složena sa angažovanjem citokina na membranski usidrenom IL-6R i gp130 ko-receptoru za koje je poznato da imaju homeostatske i reparaturne odgovore tkiva. Međutim, mnoge neimune ćelije, uključuju cistro malne i epitelne ćelije, mogu da izazovu izraže neinflamatorne odgovore kada se rastvorljivi IL-6R-IL-6 usidri za membranu gp130 u onome što se naziva trans-signalizacijom (Mihara I sar., 2012). Ovo angažovanje snažno aktivira inflamatorne odgovore. Izveštaji pokazuju da mišje plućne stromalne ćelije uključujući miofibroblaste signaliziraju i putem IL-6R i trans signalizacije, ali pneumociti tipa 2 nemaju rastvorljivi membranski IL-6 receptor što ukazuje da ovi signali prenose isključivo preko IL-6R trans signalizacije (Velazquez-Salinas I sar., 2019). S obzirom na to da trans signalizacija obično pokreće inflamatorne reakcije, to može uticati na imunitet COVID-19.

Sa teškom respiratornom infekcijom i hipoksijom u okruženju teške respiratorne infekcije i sindroma akutnog respiratornog distresa (ARDS) izazvanog COVID-19, vrlo je vjerovatno da će pacijenti razviti povredu miokarda (Driggin i sar., 2020). Povreda miokarda povezana sa SARS-CoV-2 dogodila se kod 5 od prvih 41 pacijenata kojima je dijagnostikovan COVID-19 u Vuhanu, što se uglavnom manifestovalo povećanjem nivoa srčanog troponina I- visoke osjetljivosti (Hs-cTnI (>28 pg/ml) (Huang I sar., 2020). Takav nalaz je povezan sa težim oboljenjem i lošijom prognozom. U drugom izveštaju o 138 pacijenata sa COVID-19 u Vuhanu, 36 pacijenata zahtijeva intenzivnu negu. Nivoi biomarkera povrede miokarda bili su značajno viši kod pacijenata liječenih na intenzivnoj jedinici nego kod onih koji nisu liječeni na intenzivnoj jedinici (srednji nivo kreatin-kinaze (CK)-MB 18 U/l naspram 14 U/l, $P < 0,001$; Hs-cTnI nivo 11,0 pg/ml naspram 5,1 pg/ml, $P = 0,004$), što sugerise da pacijenti sa teškim simptomima često imaju komplikacije koje uključuju akutnu povredu miokarda (Wang i sar., 2020). Druga studija kritično bolesnih pacijenata sa COVID-19 pokazala je da je 33% ($n = 7$) pacijenata razvilo kardiomiopatiju (Arentzisar., 2020).

B2. Cilj i hipoteze

Ciljevi istraživanja

1. Utvrđivanje razlike u vrijednostima kardijalnih markera (Mioglobin, BNP, TnT-hs, CK i CK-MB), te D – dimera i Homocisteina kod pacijenata sa COVID-19 infekcijom u odnosu na različite grupe prema težini klinički slike (grupa sa ekstrakorporalnom membranskom oksigenacijom, sa kontinuiranim pozitivnim pritiskom u disajnim putevima, sa endotrahealnom intubacijom, i kontrolna grupa bez respiratorne podrške).
2. Utvrđivanje razlike u vrijednostima inflamatornih markera (Presepsin, IL-6, fibrinogen i PCT) kod pacijenata sa COVID-19 infekcijom u odnosu na različite grupe prema težini klinički slike (grupa sa ekstrakorporalnom membranskom oksigenacijom, sa kontinuiranim pozitivnim pritiskom u disajnim putevima, sa endotrahealnom intubacijom, i kontrolna grupa bez respiratorne podrške).
3. Utvrđivanje korelacije kardijalnih markera, inflamatornih markera i mortaliteta kod pacijenata sa COVID 19 infekcijom.
4. Utvrditi značaj kardijalnih markera (Mioglobin, BNP, TnT hs, CK i CK-MB) kao prediktora težine kliničke forme i mortaliteta kod pacijenata sa COVID-19 infekcijom.
5. Utvrditi značaj inflamatornih markera (Presepsin, IL-6, fibrinogen i PCT) kao prediktora težine kliničke forme i mortaliteta kod pacijenata sa COVID-19 infekcijom.
6. Utvrditi povezanost težine kliničke slike COVID-19 infekcije sa vrijednostima ejekcione frakcije lijeve komore kao parametra sistolne funkcije i analiziranih kardiogenih i inflamatornih markera na početku istraživanja i nakon godinu dana praćenja.

Hipoteza istraživanja:

H1: Postoje razlike u vrijednostima kardijalnih markera (Mioglobin, BNP, TnT-hs, CK i CK-MB), kao i D-dimera i Homocisteina kod pacijenata sa COVID-19 infekcijom u odnosu na različite grupe prema težini klinički slike (grupa sa ekstrakorporalnom membranskom oksigenacijom, sa kontinuiranim pozitivnim pritiskom u disajnim putevima, sa endotrahealnom intubacijom, i kontrolna grupa bez respiratorne podrške).

H2: Postoje razlike u vrijednostima inflamatornih markera (Presepsin, IL-6, fibrinogen i PCT) kod pacijenata sa COVID-19 infekcijom u odnosu na različite grupe prema težini klinički slike (grupa sa ekstrakorporalnom membranskom oksigenacijom, sa kontinuiranim pozitivnim pritiskom u disajnim putevima, sa endotrahealnom intubacijom, i kontrolna grupa bez respiratorne podrške).

H3: Postoji korelacija između kardijalnih markera, inflamatornih markera i mortaliteta kod pacijenata sa COVID 19 infekcijom u odnosu na težinu kliničke slike.

H4: Kardijalni markeri (Mioglobin, BNP, TnT, CK i CK-MB), kao i D-dimer i Homocistein mogu biti prediktori težine kliničke forme i mortaliteta kod pacijenata sa COVID-19 infekcijom.

H5: Inflamatori markeri (Presepsin, IL-6, Fibrinogen i PCT) mogu biti prediktori težine kliničke forme i mortaliteta kod pacijenata sa COVID-19 infekcijom.

H6: Postoji povezanost težine kliničke slike COVID-19 infekcije sa vrijednostima ejekcione frakcije lijeve komore kao parametra sistolne funkcije i analiziranih kardiogenih i inflamatornih markera na početku istraživanja i nakon godinu dana praćenja.

B3. Metode i plan istraživanja:

Istraživanje je kohortnog tipa sa kojim će biti obuhvaćena 2020., 2021. i 2022. godina. U istraživanje će biti uključeni ispitanici kod kojih je potvrđena COVID-19 infekcija na Klinici za infektivne bolesti u Kliničkom Univerzitetskom centru Kosova. Dijagnoza pacijenata sa COVID-19 postavlja se na osnovu anamneze, kliničkih znakova, laboratorijskih nalaza, rendgenskog snimka i pozitivnog RT-PCR testa.

Za potrebe istraživanja pacijenti su podijeljeni u četiri grupe prema težini kliničke slike:

1. Prva grupa su pacijenti koji su bili sa ekstrakorporalnom membranskom oksigenacijom.
2. Druga grupa su pacijenti primljeni sa COVID-19 i liječeni sa kontinuiranim pozitivnim pritiskom u disajnim putevima.
3. Treća grupa su pacijenti sa mehaničkom ventilacijom putem intubacije.
4. Četvrta grupa je kontrolna grupa sa pacijentima kojim nije bila potrebna respiratornom podrškom (ekstrakorporalna membranska oksigenacija, sa kontinuiranim pozitivnim pritiskom u disajnim putevima, ili endotrahealna intubacija), odnosno pacijenti sa lakšom kliničkom slikom.

Prikupljanje podataka:

Prikupljanje podataka podrazumijeva prikupljanje anamnestičkih podataka, specifičnih fizikalnih znakova, RTG dijagnostiku, kardiološki pregled, laboratorijsku dijagnostiku kardijalnih i inflamatornih markera, te praćenje pacijenta.

Prikupljanje anamnestičkih i kliničkih podataka:

Podrazumijeva prikupljanje anamnestičkih i kliničkih podataka o postojanju komorbiditeta: hipertenzija (HTA), dijabetes, srčana insuficijencija, hronična bubrežna insuficijencija, maligniteti, obesitost, hronična hepatična insuficijencija (HHI), hronična opstruktivna bolest pluća (HOPB), autoimuna oboljenja, i cerebrovaskularni insult (CVI). Klinički podaci su usmjereni na postojanje patološkog auskultatornog disajnog i kardijalnog znaka.

RTG dijagnostika:

Podrazumijeva prikupljanje podataka o prisutnim patološkim promjenama na RTG-u pluća u smislu upalnog supstrata uzrokovanih COVID-19 infekcijom.

Kardiološki pregled obuhvata:

Kardiološki pregled podrazumijeva elektrokardiološku (EKG) i ultrazvučnu (UZ) obradu pacijenta. Za potrebe istraživanja mjerit će se slijedeći parametri: UZ – sistolna funkcija srca, ejekcionala frakcija, dimenzije desne komore (DV) i atrijuma (DA), te lijeve komore (LV) i atrijuma (LA), i stanje perikarda.

Prelgedom EKG pratit će se slijedeće varijable: srčani ritam, frekvenca, električna osovina srca, prisustvo znakova ishemije, te znakova uvećanja atrijuma i ventrikula.

Na osnovu vrijednosti ejekcione frakcije izvršit će se stejdžing pacijenata prema klasifikaciji Evropske asocijacije kardiologa iz 2021. godine:

- a) Srčano popuštanje sa redukcijom ejekcione frakcije (eng. Heart Failure with reduced ejection fraction, skraćeno HFrEF) gdje je vrijednost ejekcione frakcije $\leq 40\%$.
- b) Blago popuštanje srca (eng. Heart Failure with mildly reduced ejection fraction borderline, skraćeno HFmrEF borderline) sa vrijednostima ejekcione frakcije 41 – 49%.
- c) Srčano popuštanje sa očuvanom ejekcionom frakcijom (eng. Heart Failure with preserved ejection fraction, skraćeno HFpEF) gdje je vrijednost ejekcione frakcije $\geq 50\%$.

Laboratorijska analiza:

Uzorkovanje krvi za laboratorijske analize, vršeno je u prostorijama Klinike za infektivne bolesti u Kliničkom Univerzitetskom Centru Kosova. Uzorkovanje je izvršeno drugi ili treći dan po priјemu pacijenta na Kliniku za infektivne bolesti u Kliničkom Univerzitetskom centru Kosova. Laboratorijski su analizirani kardiološki i inflamatorni markeri.

Proces analize kardioloških markera podrazumijeva:

1. **Mioglobin** – za određivanje bit će vršena analiza seruma imunoenzimskom metodom (Immuno Enzymometric Assay) ST AIA-PACK System Analyzer (Tosoh Corporation Tokyo, Japan).
2. **BNP** – vršit će se određivanje vrijednosti metodom ECLIA (Electrochemiluminescence) na automatskom analizatoru Cobas e411 (Roche Diagnostics GmbH, Mannheim, Njemačka). Od primarnog uzorka bez dodatka antikoagulansa, nakon centrifugiranja biće uzeto alikvot serumu u novu epruvetu i smrznut na -20°C .
3. **TnT-hs** - vršit će se određivanje vrijednosti metodom ECLIA (Electrochemiluminescence) na automatskom analizatoru Cobas e411 metodom (Roche Diagnostics GmbH, Mannheim, Njemačka).
4. **D – dimer** - određivanje D dimera će biti vršeno u natrijum-citrat epruvete u citratnoj plazmi, korišćenjem enzimskog imunosorbentnog (Immuno Enzymometric Assay) testa u Tosoh ST AIA-PACK System Analyzer (Tosoh Corporation Tokyo, Japan).

5. **Homocystein** -je uzorkovan u epruvete sa EDTA, plazma je odvojena od cijele krvi centrifugiranjem na temperature od 25C tijekom 10 min na 3000g i pohranjena na -80 za naknadnu analizu, koristiće (Immuno Enzymometric Assay) u Tosoh ST AIA-PACK System Analyzer (Tosoh Corporation Tokyo, Japan).
6. **CK** – vršit će se analiza metodom spektrofotometrije na ILab Taurus (Instrumental laboratory, Sjedinjene Američke Države).
7. **CK-MB** - vršit će se analiza metodom spektrofotometrije na ILab Taurus (Instrumental laboratory, Sjedinjene Američke Države).

Proces analize inflamatornih markera podrazumijeva:

1. **Presepsin** -je uzorkovan u epruvete sa EDTA, plazma je odvojena od cijele krvi centrifugiranjem na temperature od 25C tijekom 10 min na 3000g i pohranjena na -80 za naknadnu analizu, koristiće (Immuno Enzymometric Assay) u Tosoh ST AIA-PACK System Analyzer (Tosoh Corporation Tokyo, Japan).
2. **IL-6** - biće uzorkovana u standardnu biohemiju epruvetu bez antikoagulansa. Nakon centrifugiranja, biće izvršena mjerene koncentracije vrijednosti metodom na ECLIA(ElectrochemiLuminescence) na automatskom analizatoru Cobas e411metodom (Roche Diagnostics GmbH, Mannheim, Njemačka).
3. **Fibrinogen** – vršit će se određivanje na analizatoru ACL 7000 (Instrumental laboratory, Sjedinjene Američke Države) Claus fibrinogen Assay metodom.
4. **PCT** - vršit će se određivanje vrijednosti metodom na ECLIA(ElectrochemiLuminescence) na automatskom analizatoru Cobas e411metodom (Roche Diagnostics GmbH, Mannheim, Njemačka).

Praćenje pacijenta:

Planirano praćenje pacijenta uključuje inicijalni UZ po prijemu, ili ne stariji od 3 mjeseca prije prijema, kao i EKG koji se radi po prijemu pacijenta. Pored incijalnog pregleda planiran je kontrolni pregled sa UZ i EKG nakon godinu dana.

Statistička obrada podataka:

Za analizu podataka bit će korišten kvantitativni analizički pristup. Podaci će biti obrađeni u softveru za statistiku SPSS (verzija 26.0.). Prvobitna baza će biti napravljena u Excel tabeli (iz porodice programa Microsoft Office), nakon čega će se pristupiti statističkoj analizi. Za demografske karakteristike (spol, dob) će biti određena frekventnost i procenat, kao i deskriptivna statistika. Statistički testovi će biti odabrani nakon provjere distribucije parametara. Nivo statističke značajnosti će biti podešen na 0,05.

B4. Naučni doprinos:

Mehanizam patološkog djelovanja korona virusa je višestrukio buhvatao štećenje ćelija posredovan u citokinima, upalu endotijela i mikro embolije, direktnu ćelijsku invaziju virusa, što dovodi do različitih kliničkih događaja u vidu miokarditisa, akutnih koronarnih događaja, plućne embolije, srčane slabosti, šoka i smrti. Visoke vrijednosti kardijalnih (Mioglobin, BNP, TnT-hs, CK i CK-MB) i inflamatornih markera (Presepsin, IL-6, fibrinogen i PCT) mogu biti prediktivni markeri za težinu kliničke forme i mortaliteta COVID-19 infekcije. Utvrditi da su srčani i inflamatori markeri ključni laboratorijski parametri za dijagnozu i prognozu, i pomoći kojih se predviđa težina kliničke slike i smrtnost od COVID-19.

Posmatrajući hipoteze istraživanja, očekivani su sljedeći doprinosi rada:

1. Bit će utvrđivano postojanje razlike u vrijednostima kardijalnih markera (Mioglobin, BNP, TnT-hs, CK i CK-MB) te D-dimera i Homocisteina kod pacijenata sa COVID-19 infekcijom u odnosu na težinu kliničke slike.
2. Bit će utvrđeno da li postoje razlike u vrijednostima inflamatornih markera (Presepsin, IL-6, fibrinogen i PCT) kod pacijenata sa COVID-19 infekcijom u odnosu na težinu kliničke slike.
3. Bit će utvrđeno da li postoji korelacija kardijalnih markera, inflamatornih markera i mortaliteta kod pacijenata sa COVID 19 infekcijom.
4. Bit će utvrđeno da li postoji značaj kardijalnih markera (Mioglobin, BNP, TnT, CK i CK-MB) te D – dimera i Homocisteina kao prediktora težine kliničke forme i mortaliteta kod pacijenata sa COVID-19 infekcijom.
5. Ispitaće se da li postoji značaj inflamatornih markera (Presepsin, IL-6, fibrinogen i PCT) kao prediktora težine kliničke forme i mortaliteta kod pacijenata sa COVID-19 infekcijom.
6. Ispitaće se da li postoji povezanost težine kliničke slike COVID-19 infekcije sa vrijednostima ejekcione frakcije lijeve komore kao parametra sistolne funkcije (inicijalno i kontrolno) i analiziranih kardiogenih i inflamatornih markera.

Utvrdjivanjem postojanja razlike u vrijednostima kardijalnih i inflamatornih markera kod pacijenata sa COVID-19 u odnosu na težinu kliničke slike pružit će se podaci o mogućim prediktivnim vrijednostima ishoda bolesti. Kada je u pitanju ispitivanje postojanja korelacije između kardijalnih, inflamatornih markera i težine kliničke slike istražiti će se da li je, odnosno koliko je povezana težina kliničke slike sa ispitivanim markerima. Na ovaj način prikazat će se detaljnije informacije o poremećajima srčane funkcije, ali i odgovora imunog sistema u različitim stadijumima kliničke slike. Takođe, utvrdjivanjem postojanja povezanosti težine kliničke slike pri inicijalnom i kontrolnom pregledu pacijenta utvrditi će se uticaj COVID-19 infekcije na funkcionalne i morfološke poremećaje srčanog mišića. U konačnici naučni doprinos se ogleda u pružanju relevantnih podataka naučnoj zajednici o korelaciji sa težinom kliničke slike i prognoze kod određenih komorbiditeta.

B5. Finansijska i organizaciona izvodljivost istraživanja

Istraživanja predložene doktorske disertacije biće sprovedena na Klinici za infektivne bolesti u Kliničkom Univerzitetском centru Kosova, i obuhvatiće pacijenta sa COVID 19 infekcijom koji su bili hospitalizovani na Klinici za infeftivne bolesti. Svi potrebni materijali i oprema su kandidatu dostupni i na raspolaganju, te je istraživanje finansijski i organizaciono izvodljivo.

Mišljenje i prijedlog komisije

Nakon uvida u priloženu dokumentaciju, javnog izgledanja kandidatkinje i nakon diskusije, Komisija je dala pozitivnu ocjenu podobnosti doktorske teme i kandidata. Komisija je mišljena da je kandidatkinja dr.med Iliriana Osmani demonstrirala kompetentnost za prezentovanu temu istraživanja, da ima potencijal za samostalan istraživački rad i daje predlog za nastavak daljeg istraživanja.

Stoga Komisija predlaže Vijeću Medicinskog fakulteta i Senatu Univerziteta Crne Gore da prihvate ovaj izvještaj i odobre nastavak istraživačkog rada na doktorskoj disertaciji.

Prijedlog izmjene naslova

Komisija predlaže da se naslov doktorske disertacije izmjeni iz „Kardijalni markeri kao prediktivni faktori za težinu kliničke forme bolesti i mortalitea kod pacijenata sa COVID 19 infekcijom“ u „Kardijalni i potencijalno novi inflamatorni markeri kao prediktivni faktori za težinu kliničke forme bolesti i mortaliteta kod pacijenata sa COVID-19 infekcijom.“

Prijedlog promjene mentora i/ili imenovanje drugog mentora

Nije bilo prijedloga promjene mentora i/ili imenovanje novog mentora

Planirana odbrana doktorske disertacije

Drugi kvartal 2023. godine. Studijska 2023/2024 godina, zimski semestar

Izdvojeno mišljenje

Nije bilo izdvojenih mišljenja članova Komisije.

Ime i prezime

Napomena

(popuniti po potrebi)

ZAKLJUČAK

Predložena tema po svom sadržaju odgovara nivou doktorskih studija.	DA	NE
Tema je originalan naučno-istraživački rad koji odgovara međunarodnim kriterijumima kvaliteta disertacije.	DA	NE
Kandidat može na osnovu sopstvenog akademskog kvaliteta i stečenog znanja da uz adekvatno mentorsko vođenje realizuje postavljeni cilj i dokaže hipoteze.	DA	NE



UNIVERZITET CRNE GORE
Obrazac D1: Ocjena prijave doktorske teze i kandidata

Komisija za ocjenu podobnosti teme i kandidata

Prof. dr Aneta Bošković - redovna profesorica Medicinskog fakulteta
Univerziteta Crne Gore, predsjednik

Prof. dr Ljilja Gledović Musić- redovna profesorica Medicinskog fakulteta
Univerziteta Crne Gore, mentor-član

Prof. dr Snežana Pantović- vanredna profesorica Medicinskog fakulteta
Univerziteta Crne Gore, član

Podgorica,

DEKAN

MP

PRILOG

PITANJA KOMISIJE ZA OCJENU PRIJAVE DOKTORSKE TEZE I KANDIDATA	
Prof. dr Snežana Pantović	Šta sve obuhvata kardiološki pregled pri prijemu pacijenta? Za koje laboratorijske parametre će se analizirati korelacija? Koja klasifikacija će se koristiti za srčano popuštanje kod pacijenata pri ultrazvučnom pregledu?
Prof. dr Aneta Bošković	Koji su parametri koji će se pratiti kod ispitivanih grupa nakon godinu dana?
(Titula, ime i prezime člana komisije)	
(Titula, ime i prezime člana komisije)	
(Titula, ime i prezime člana komisije)	
PITANJA PUBLIKE DATA U PISANOJ FORMI	
(Ime i prezime)	
(Ime i prezime)	
(Ime i prezime)	
ZNAČAJNI KOMENTARI	