

RICORS - ICTUS

Colaboración IntraRed

Visibilidad en la página web RICORS (INDICAR Si/No):

Sí

Marcar una de las dos opciones:

Solicitud de colaboración

Propuesta de colaboración

Marcar una de las dos opciones:

Ficha de proyecto

Fichas de plataforma técnica

Características (rellenar con la mayor brevedad posible):

1. Nombre del grupo:

Grupo de Investigación Neurovascular del Hospital Germans Trias i Pujol

2. Título del proyecto:

Evaluating Lung Injury as a TargEt against Stroke-Associated Pneumonia (ELITE-SAP)

3. Persona y email contacto:

Alejandro Bustamante (abustamanter.germanstrias@gencat.cat)

4. Línea de investigación:

Tratamiento fase aguda, WP4, complicaciones del ictus

5. Objetivo principal/Breve descripción:

- *El objetivo principal es la validación de un panel de biomarcadores para la predicción y el diagnóstico de la neumonía asociada al ictus.*
- *El objetivo secundario es la evaluación de la ecografía pulmonar como herramienta para la predicción y el diagnóstico de la neumonía asociada al ictus.*

6. Tipo de colaboración:

Estudio multicéntrico con datos clínicos y muestras

7. Criterios de inclusión (si es un estudio con pacientes):

- *Pacientes con ictus isquémico o hemorrágico grave (NIHSS \geq 10, en el caso de los isquémicos después de aplicar terapias de reperusión si es el caso) de menos de 24 horas de evolución.*
- *Previsión de estancia hospitalaria mayor a 7 días (no se incluirán pacientes en los que se prevea un desenlace fatal inmediato o una transferencia próxima a otros centros)*

RICORS - ICTUS

- *Ausencia de enfermedades inflamatorias crónicas, neoplasias activas, infecciones agudas o crónicas o tratamiento antibiótico en los 15 días previos al ictus.*
- *Consentimiento informado escrito.*
- 8. Si se requieren muestras: breve descripción del tipo de muestra y procesamiento de la misma.
 - *Se obtendrá una muestra de sangre (2 tubos de suero, 2 tubos de plasma y un tubo Tempus-RNA) a la inclusión del paciente, en las primeras 24 horas tras el inicio de los síntomas.*
 - *En pacientes que desarrollen clínica infecciosa (fiebre/leucocitosis y/o síntomas de afectación pulmonar) se obtendrá una nueva muestra como la anterior, idealmente en las primeras horas tras el inicio de la clínica y antes del comienzo del tratamiento antibiótico.*
 - *Las muestras biológicas se centrifugarán en el momento de la obtención y se guardarán congeladas a -80º hasta el momento del envío.*
 - *Idealmente se realizará una ecografía pulmonar en los dos puntos anteriores. Este requisito no es imprescindible para participar en el estudio.*
- 9. Proyecto financiado con presupuesto para los centros colaboradores:
No. Estudio financiado por un Proyecto de Investigación del Instituto de Salud Carlos III (PI21-00939). Desde el centro organizador se enviará el material fungible para la obtención de las muestras y se organizarán los envíos para la recogida de las mismas.