

# 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:

Determinación de variables pronósticas de mortalidad y recuperación funcional en hemorragia intracerebral espontánea

3. Persona y email contacto:

Mònica Millán ([mmillan.germanstrias@gencat.cat](mailto:mmillan.germanstrias@gencat.cat)). Anna Ramos Pachón  
([annaramosp@gmail.com](mailto:annaramosp@gmail.com))

4. Línea de investigación:

Tratamiento fase aguda, WP 3, Hemorragia cerebral y HSA

5. Objetivo principal/Breve descripción:

#### Objetivo principal

Diseño y validación de una escala pronóstica que combine variables clínicas, hemodinámicas, radiológicas y analíticas para predecir la recuperación funcional a 90 días de la hemorragia intracerebral.

#### Objetivos secundarios

- Evaluar de la capacidad pronóstica de mortalidad a corto plazo (1 mes) obtenida con la nueva escala.
- Evaluar de la capacidad pronóstica de mortalidad a medio plazo (3 meses) y largo plazo (1 año) obtenida con la nueva escala.
- Comparar el rendimiento pronóstico de mortalidad y recuperación funcional de la nueva escala con las escalas pronósticas publicadas de uso más generalizado.

## RICORS - ICTUS

- Determinar variables clínicas, hemodinámicas, neurológicas, radiológicas y analíticas predictoras independientes del riesgo de mortalidad a los 30 días y recuperación funcional a los 90 días de la hemorragia intracerebral.

### 6. Tipo de colaboración:

Estudio observacional analítico de cohortes prospectivo multicéntrico con datos clínicos, analíticos y radiológicos. Interesarán cohortes de pacientes para realizar validación de la escala diseñada.

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

Pacientes admitidos con el diagnóstico de hemorragia intracerebral espontánea que cumplan los criterios de inclusión y no presenten criterios de exclusión

#### Criterios de inclusión

- Pacientes mayores de 18 años diagnosticados de hemorragia intracerebral espontánea
- Ausencia de discapacidad previa o discapacidad previa leve-moderada (mRS basal  $\leq 3$ )
- Inicio de los síntomas o última vez visto asintomático  $\leq 24$  horas

#### Criterios de exclusión

- Hemorragia intracerebral traumática o iatrogénica
- mRS basal  $> 3$
- $> 24$  horas desde el inicio de síntomas a su llegada.
- Pacientes sin neuroimagen basal

### 8. Si se requieren muestras: breve descripción del tipo de muestra y procesamiento de la misma.

No se extraerán muestras biológicas específicas para el proyecto. Se utilizarán los resultados obtenidos en las muestras obtenidas por práctica clínica habitual si se posee de ellos. En caso de no haber sido extraídas dichas analíticas, no se procederá a su extracción expresa únicamente para la obtención de datos para el proyecto.

### 9. Proyecto financiado con presupuesto para los centros colaboradores:

No.

# RICORS - ICTUS