

**RECEPTIONAT**  
Agenția Națională pentru Cercetare  
și Dezvoltare \_\_\_\_\_  
2024

**AVIZAT**  
Secția AŞM \_\_\_\_\_  
  
\_\_\_\_\_ 2024

# RAPORT ȘTIINȚIFIC ANUAL

## pentru etapa 2023

# **privind implementarea proiectului din cadrul Programului de Stat (2020–2023)**

## Proiectul „Anomaliiile congenitale chirurgicale la nou-născut, sugar, adolescent. Chirurgia reconstructivă în afecțiunile malformativ-congenitale la copil 0-18 ani”

Cifrul proiectului **20.80009.8007.32**

## Prioritatea Strategică Sănătate

Rectorul USMF „Nicolae Testemitanu”

CERAN Emil

J. Cida

### Președintele Consiliului Științific

GROPPA Stanislav

Hoefner

## Conducătorul proiectului

GUDUMAC Eva

Really



Chișinău 2024

## **CUPRINS:**

1. Scopul și obiectivele etapei 2023
2. Acțiunile planificate și realizate în 2023
3. Rezumatul activității și a rezultatelor obținute în proiect 2023 în limba română (Anexa nr. 1)
4. Rezumatul activității și a rezultatelor obținute în proiect 2023 în limba engleză (Anexa nr. 1)
5. Impactul științific/social și/sau economic al rezultatelor științifice obținute
6. Diseminarea rezultatelor obținute în proiect 2023:
  - Lista publicațiilor științifice 2023 (Anexa nr. 2)
  - Lista participărilor la conferințe
  - Promovarea rezultatelor cercetărilor obținute în proiect în mass-media
7. Executarea devizului de cheltuieli (Anexa nr. 3)
8. Componenta echipei proiectului pentru anul 2023 (Anexa nr. 4)
9. Informații suplimentare (Anexa nr.5)

## **1. Scopul etapei 2023 conform proiectului depus la concurs**

Optimizarea metodelor de evaluare epidemiologică la copii cu afecțiuni malformative și dobândite chirurgicale cât și a tehniciilor de diagnostic, tratament medico-chirurgical, profilaxie, prognozare a complicațiilor septice în anomalii congenitale de dezvoltare bronhopulmonare, de tract digestiv, reno-urinar, ale locomotorului, a țesuturilor moi, sistemului vascular, hepato-pancreato-biliar la copii.

## **2. Obiectivele etapei 2023**

Se va estima atât epidemiologia cât și structura, valorile informativ-diagnosticice, clinico-paraclinice în depistarea precoce a anomalilor congenitale și dobândite chirurgicale.

Se vor identifica în continuare factorii de risc pentru a optimiza managementul medico-chirurgical a afecțiunilor date la copii.

## **3. Acțiunile planificate pentru realizarea scopului și obiectivelor etapei 2023**

- ✓ Completarea viziunilor actuale științifice în diverse malformații și afecțiuni chirurgicale pentru a identifica particularitățile etiopatogenetice care ar permite optimizarea tehniciilor de diagnostic, chirurgicale, de profilaxie.
- ✓ 2. De a continua elaborarea programelor de screening în diagnosticul precoce , de tratament medico-chirurgical oferind date privind evoluția bolii, complicațiile asociate, a prognosticului cât și de recuperare funcțională și organică a copiilor cu bolicongenitale ale aparatului bronhopulmonar, locomotor, reno-urinar

## **4. Acțiunile realizate**

- ✓ Au fost analizate fișele de observație a 54 copii 0-18 ani cu afecțiuni malformative.
- ✓ A fost efectuat un studiu pro- și retrospectiv a copiilor incluși în lotul de studiu.
- ✓ S-a efectuat anchetarea pe un lot de 31 copii cu vârstă cuprinsă între 0-18 ani, care au fost diagnosticati cu proces cronic bronhopulmonar.
- ✓ Conform diagnosticului premorbid, prezumтив la internare sau studiat particularitățile diagnosticului functional, radioimagistic, bioumoral.

## **5. Rezultatele obținute**

Am evaluat dinamica parametrilor stresului oxidativ a unor citokine pro- și anti-inflamatorii la copii cu diferite variante ale malformațiilor reno-urinare. S-a stabilit, că stresul oxidativ care se manifestă printr-un dezechilibru între sistemele generatoare de radicali liberi ai oxigenului, pe de o parte, și sistemele endogene enzimatice protectoare antioxidantă, pe de altă parte, prezent un element patogenic important în autoîntreținerea și exacerbarea răspunsului inflamator sistemic cu potențial de generare a sindromului de disfuncție organică multiplă. Conform studiilor TORCH – infecția a fost

depistată în 93% cazuri de gravide care au născut copii cu diverse malformații ale tractului digestiv. Studiul a constatat că la nou-născuți și sugari cu anomalii ale intestinului subțire s-a evidențiat antiCMV IgG și IgM, antiHVS IgG și IgM, în unele cazuri - anticorpi de clasa IgG la toxoplasmă, uriasplasmă, și chlamidii. Infecția intrauterină purta caracter generalizat cu implicare poliorganică. În formele generalizate infecția intrauterină a fost manifestă prin pneumonie, meningită seroasă, enterocolită ulceronecrotică, pericardită cu epicardită focară, pancreatită infiltrativ-producrivă. Sindromul CID, a fost confirmat morfopatologic în 100% din cazuri de deces.

Rezultatele obținute la pacienții cu atrezie de esofag ne-a permis de a constata că în cazul surgerile anastomotice la copiii decedați ca urmare a survenit după dezvoltarea complicațiilor, macroscopic să stabilit o plagă anastomozică bine conturată, fără zonă de dehiscentă majoră, fiind determinată o disconcordanță dintre perimetru lumenului segmentului proximal și cel distal. Componentele celulare fibro-conjunctive și musculare din zona adiacentă și cea perifocală prezenta o intumescență. Componenta fibrocitară avea aspecte de hipercelularitate cu apariția fibroblaștilor. Rețeaua vasculară s-a caracterizat prin modificări trombotice.

Concomitent cu modificările trombotice au fost prezente și unele modificări vasculare atât la nivelul anastomozei cât și în zonele subiacente, iar în unele arii fiind relevante restructurări anevrismale, inclusiv a vaselor de tip arterial.

În baza studiului a copiilor cu malformații bronho-pulmonare a fost elaborat un algoritm de diagnostic care a permis stabilirea precoce a afecțiunii date și inițierea unui tratament individualizat conform vârstei și tipului malformației bronhopulmonare și a afecțiunilor concomitente, malformațiilor asociate..

Luând în considerație că, frecvența, manifestările clinice și rezultatele examenului fizic sunt caracteristice pentru marea majoritate a patologiilor pulmonare, în special, la asocierea complicațiilor, apreciera diagnosticului de malformație congenitală bronhopulmonară impune efectuarea unor noi investigații. În baza studiului efectuat a fost elaborat un algoritm de diagnostic în malformațiile congenitale bronhopulmonare și de tratament medico-chirurgical individualizat care a permis reducerea frecvenței exacerbărilor și a complicațiilor posibile, micșorarea perioadei de spitalizare.

Datele studiului epidemiologic efectuat în Institutul Mamei și Copilului Centrul Științifico-practic "N.Gheorghiu" am stabilit că în perioada 2020-2021 incidența maladiei scolioze în RM a constituit 7,8% din populație Tânără, dintre care 0,26% erau anomalii congenitale ale coloanei vertebrale. Studiile demonstrează că există două tipuri de sindrom de hipoplazie toracică ca: distrofia asfixiantă toracică Jeune, sindromul Jeune - hipoplazie hemoporaxă simetrică și cea mai severă formă de perturbare a segmentării vertebrelor și coastelor sau scurtarea totală a coloanei vertebrale toracice și spondiloză. Un semn tipic al acestui ultim sindrom este dezvoltarea asimetrică a toracelui, provocată de o malformație a vertebrelor coloanei toracice și a coastelor. Apare în scolioza congenitală pe fondul tulburărilor de segmentare și în malformații multiple ale vertebrelor toracice la 22%, însăși de o rată de mortalitate de 33%. Pacienții cu patologia coloanie vertebrală de vîrstă mică sunt predispuși la afectarea sistemului respirator (traheite, bronșite acute și cronice, pneumonii). Pacienții cu vîrstă mai mare prezintă acuze la dispnee, mai rar tachicardie, cardialgii, care apar după efort fizic de scurtă durată, sau în timpul mersului rapid, și claudicație intermitentă, senzații de compresie sternală și costală asupra cordului.

Au fost analizate 54 cazuri de deces, înregistrate în secția chirurgia nou-născutului. Letalitatea generală în afecțiunile luate în studiu a fost 5,6%. Conform structurii nozologice, decesul copiilor în 77,2% cazuri a fost condiționat de malformații congenitale, în majoritatea lor fiind multiple, asociate cu infecție bacteriană, dar și cu manifestări clinice de septicopiemie.

S-a evaluat istoricul perioadei de graviditate a mamelelor nou-născuților decedați. Am stabilit că în 28 cazuri (49,1%) prezintă gestozei în I trimestru de sarcină, eminență de avort la 32 nou-născuți (56,1%), anemia la 42 (73,7%). În perioada de gestație la gravide s-au decelat viroze acute intercurente în 16 cazuri (28,1%), infecții ale căilor uro-genitale în 29 cazuri (50,9%), iar la 4 gravide (7,01%) – Torch infecție (citomegalovirus, herpes, toxoplasmoză, trihomomonadă), care inițial au urmat tratament medicamentos cu pericol major pentru viitorul nou-născut.

Epidemiologic în structura anomaliei congenitale din lotul de studiu, pe primul loc s-au plasat atreziile de esofag – 20(45,5%) cazuri, urmate de herniile diafragmatice congenitale - 6 cazuri (13,6%), ocluziile intestinale congenitale – 12(21,1%) cazuri. Diagnosticul prenatal a decelat doar în 9 (20,1%) cazuri prezența anomaliei congenitale și care au avut caracter asociat și prematuritate(6 nou-născuți).

În studiu au fost evaluați 22 nou-născuți cu gastroschisis și malformații asociate, astfel în 100% din cazuri s-au diagnosticat anomalii grave ale cordului, renale, de tract digestiv, SNC, iar în 79,1% din cazuri au fost decelate 2-3 anomalii. Pacienții au decedat postoperator. Au fost prezente componente inflamatorii la nivelul peritoneului viscero-parietal cu caracter productiv, proliferativ și fibroplastic. Iar în aria așa numitor teci fibroplastice-aderențiale au fost depistate elemente celulare scoamoase cheratinizate în formă de cavități căptușite cu scuamă epitelială, provenite din fluidul amniotic de contact intrauterin.

Cercetarea dată a confirmat două forme clinico-evolutive ale procesului displazic: I – stabilă la 270 (49,0%) și II – instabilă la 281 (51,0%) pacienți. Studiul indicilor radiometrii a stabilit că pentru forma instabilă au fost caracteristice majorarea semnificativă a dezechilibrului lombo-sacrat, devierea bazinului de la verticală, creșterea gradului de inclinare a suprafeței superioare a sacrului față de orizontală, modificări ale gradului lordozei lombare. Gravitatea totală a displaziei în grupul II (instabilă) a avut indici negativi ( $-7,35 \pm 1,56$ ), pe când în grupul I (stabilă) – pozitivi ( $+7,86 \pm 1,83$ ). Diferențele determinante între formele procesului displazic se explică printr-un mecanism divers de evoluție a procesului displazic, corelația criteriilor radiologice în variantele stabilă și instabilă de dezvoltare a procesului displazic au permis argumentarea unui model conceptual, elaborat pentru geneza diferențelor formelor de proces vertebral displazic.

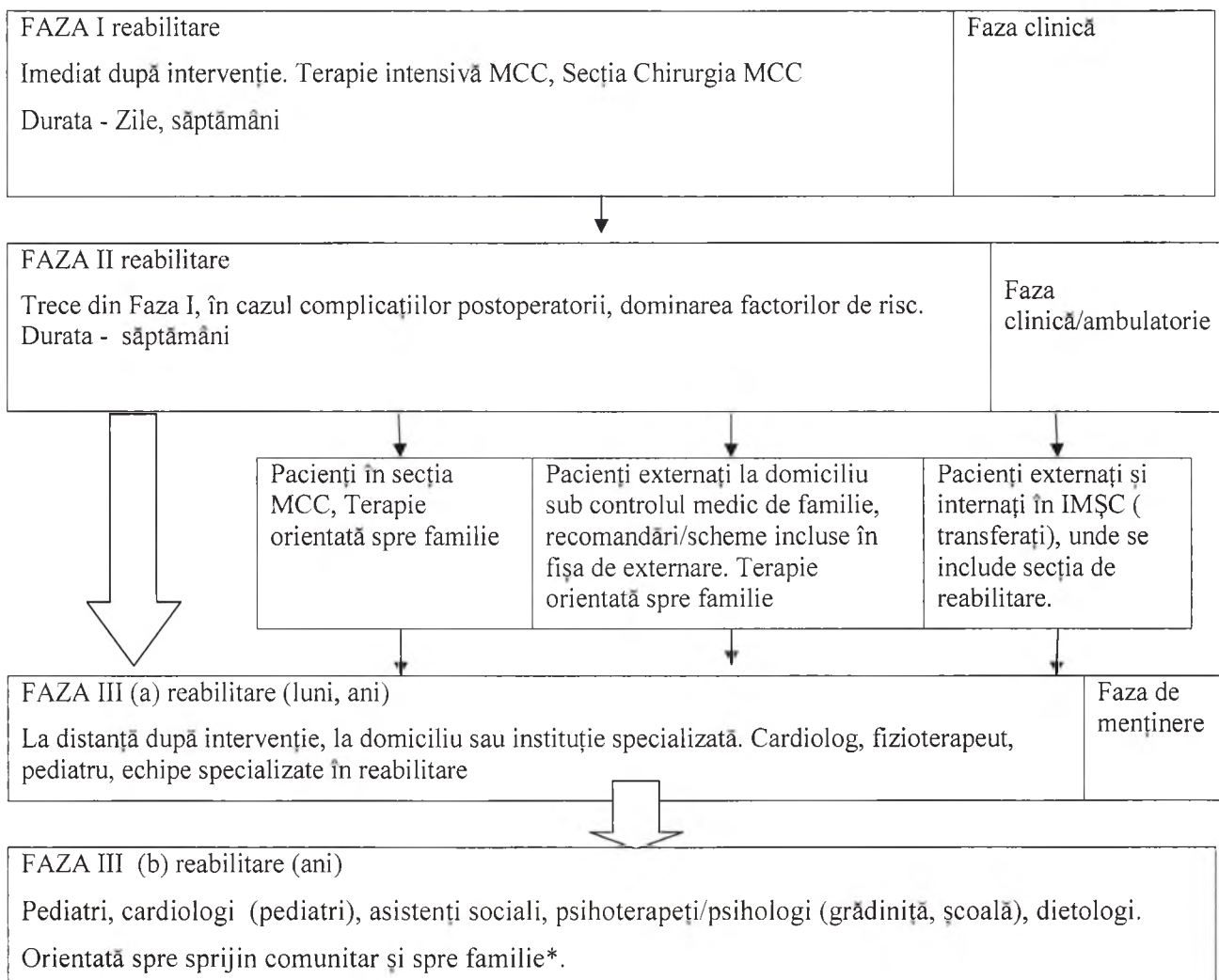
Manifestările clinice ale procesului displazic la copil s-a caracterizat prin prezența sindromului algic lombar (lombalgii – 314 (56,99%) copii, lomboischialgie – 215 (39,02%), ischialgie – 22 (3,99%)) urmat de dereglați motoare și statice (hipo- și hiperlordoză).

S-a trasat identificarea factorilor de risc, inclusiv cei determinați de comorbidități și complicații, care pot influența schema de recuperarea postoperatorie a copiilor cu MCC. A fost creat un algoritm de selecție a metodei de reabilitare în dependență de factorii de risc, comorbidități, complicații postoperatorii.

Propusă lista și etapele procedeelor de recuperare fizică și funcțională.

Principiul de selecție a inclus vârstă pacientului, prezența anomaliei genetice, aplicarea circulației extracorporale, timpul aflării în secția de Terapie intensivă, rezolvarea radicală sau paliativă a viciului, clasa funcțională preoperator.

## ALGORITMUL DE REABILITARE A PACENȚILOR OPERAȚI CU MCC



Lista factorilor ce pot influenta evoluția postoperatorie și particularitatea recuperării

Fem	Masc	Anom. Genet.	Viciu complex	Non complex	Paliativ	Radic al	Fara CEC	Cu cec	deces	Reab Fizic	Reab Psiho
170	201	32	134	237	97	167	86	178	11	212	212

### 6. Impactul științific, social și/sau economic al rezultatelor științifice obținute în cadrul proiectului

Schemele de investigații elaborate v-or permite obiectivizarea diagnosticului precoce, diagnosticul diferențial, monitorizarea etapelor de restabilire funcțională a organelor și sistemelor în dependență

de gravitatea procesului patologic, vîrstă copilului, localizarea procesului patologic, prezența complicațiilor pre- și postoperatorii.

**7. Colaborare la nivel național și internațional** în cadrul implementării proiectului (după caz)

IMSP Spitalul Clinic Republican "T.Moșneaga"

**8. Dificultățile în realizarea proiectului (financiare, organizatorice, legate de resursele umane etc.)**

Au fost stocate probele din cauza lipsei de reactive

**9. Diseminarea rezultatelor obținute în proiect în formă de publicații (obligatoriu)**

**Articole în reviste științifice**

în reviste din bazele de date Web of Science și SCOPUS (cu indicarea factorului de impact IF)

1. DOGOTARI, N., AMBROS, I., NEGRU, V., BABUCI, S. Diagnostic errors in pulmonary hydatid cyst complicated by spontaneous rupture in the bronchus: clinical case presentation. In: *International Journal of Research in Medical Sciences*. 2023, 11(7):2678-2681. pISSN 2320-6071 | eISSN 2320-6012. DOI: <https://dx.doi.org/10.18203/2320-6012.ijrms20232119>
2. BABUCI, S., DOGOTARI, N., PETROVICI, V., AMBROS, I., NEGRU, V. Clinical Morphopathological Considerations In: The Pulmonary Hydatid Cyst Complicated By Endobronchial Rupture In Children. In: *IOSR Journal of Nursing and Health Science (IOSR-JNHS)*. 2023. Nr. 12(3), Ser.3, PP 54-63, (IF 4,59); eISSN: 2320–1959. pISSN: 2320–1940; DOI: <https://www.iosrjournals.org/iosr-jnhs/papers/vol12-issue3/Ser-3/J1203035463.pdf>
3. BABUCI, S., PETROVICI, V., REVENCO, I., HAIDARLÎ, D., MANIUC, A. Clinical-Diagnostic and Morphopathological Correlations in Congenital Pulmonary Malformation of the Respiratory Tract Type I in Newborn with Progressive Respiratory Distres. In: *J. Med. Sci. and Clin. Res.* 2023, nr. 11(04), p.1-12. (IF 6,84), ISSN: 2455-0450. DOI: <https://dx.doi.org/10.18535/jmscr/v11i4.01>
4. BERNIC, J., CIUNTU, A., HANGANU, E., ROLLER, V., PETROVICI, V., BĂLUȚEL, T., GUDUMAC, E. Tiol-Disulfide Homeostasis in Kidney Tumors in Children. 6th International Conference on Nanotechnologies and Biomedical Engineering. Proceedings of ICNBME-2023, September 20-23, 2023: *Biomedical Engineering and New Technologies for Diagnosis, Treatment, and Rehabilitation*. P.299-307. ISBN 978-3-031-42781-7.
5. BABUCI, S., DOGOTARI, N., PETROVICI, V., NEGRU, I., NEGRU, V. Parenchyma preserving surgery in the management of giant pulmonary hydatid cyst complicated by endobronchial rupture in children: Case Report. In: *Neonatology, Surgery and Perinatal Medicine*. 2023. Nr. 3. Col. 49. P. 117. ISSN 2226-1230, eISSN 2413-4260 (IF 0.089) <https://doi.org/10.24061/2413-4260.XIII.3.49.2023.16>

**Teze ale conferințelor științifice**

- **în lucrările conferințelor științifice naționale**

1. CRUDU, O., ȘAVGA, N., GRIB, A., MELNIC, E. TRATAMENT PERCUTAN AL HERNIILOR DISCALE CERVICALE ȘI LOMBARE. În: *Congresul național de chirurgie*. Chișinău.21-23 sept.,2023. Arta Medica. №3(88), p. 151. pISSN 1810-1852, pISSN 1810-1879.
2. GUDUMAC, E., RAZUMOVSCHEE, AL., GÎNCU, GH., GURA, N. Managementul modern în hipertensiunea portală prehepatică la copil. In. *Congresul național de chirurgie*, 2023. Arta Medica. Nr 3 (88), 2023, p. 145. ISSN 1810-1852
3. GUDUMAC, E., ȘAVGA, N., GOLUB, V., SÎRBU, I. Tratament chirurgical al copiilor cu disomorfii scoliozice extrem grave. In. *Congresul național de chirurgie*, 2023. Arta Medica. Nr 3 (88), 2023, p. 146. ISSN 1810-1852
4. GUDUMAC, E., CRUDU, O., ȘAVGA, N., STRAJESCU, GH., MELNIC, E., SÎRBU, I. Tratamentul chirurgical în malformații toracale la pacienții cu sindrom de insuficiență toracală. In. *Congresul național de chirurgie*, 2023, Arta Medica. Nr 3 (88), 2023, p. 149. ISSN 1810-1852
5. GUDUMAC, E., LIVSIT, I., BERNIC, J. Formațiunile chistice abdominal la copii. In. *Congresul național de chirurgie*, 2023, Arta Medica. Nr 3 (88), 2023, p. 148. ISSN 1810-1852
6. ROLLER, V., CURAJOS, A., REVENCO, A., ZAMISNI, I., PETROVICI, V., BERNIC, J. Sindromul „scrotal acut” la copil. In. *Congresul național de chirurgie*, 2023. Arta Medica. Nr 3 (88), 2023, p. 147. ISSN 1810-1852

**10. Diseminarea rezultatelor obținute în proiect în formă de prezentări la foruri științifice.  
(comunicări, postere – pentru cazurile când nu au fost publicate în materialele conferințelor)**

**- Comunicare orală la conferință în străinătate**

1. CRUDU, O., STRAJESCU, G., ȘAVGA, N., MELNIC, E. Tratamentul chirurgical în malformații toracale la pacienți cu sindrom de insuficiență toracală. Conferința națională de chirurgie. Eforla Nord, România, 24-27 mai.,2023.
2. CRUDU, O., STRAJESCU, G., ȘAVGA, N., GRIB, A. Tratament nonchirurgical (percutan) al herniilor discale cervicale și lombare. Conferința națională de chirurgie. Eforla Nord, România, 24-27 mai., 2023.

**- Comunicare orală la conferință în țară**

1. GUDUMAC, E., DĂNILĂ, A. Herniile abdominale interne: prezentare de caz clinic în: Programul Congresului al VIII-lea de urologie, dializă și transplant renal din Republica Moldova Noi orizonturi în urologie. Chișinău, Republica Moldova, 7-9 iunie 2023.
2. GUDUMAC, E., PISARENCO, A. Anomalii duadenale congenitale la nou-născuți și sugari. În: Programul Congresului al VIII-lea de urologie, dializă și transplant renal din Republica Moldova Noi orizonturi în urologie. Chișinău, Republica Moldova, 7-9 iunie 2023.
3. ȘAVGA, N. Tratament chirurgical al copiilor cu disomorfii scoliozice extrem grave. Conferință științifică cu participare internațională „Concepțe actuale și perimente în ortopedia pediatrică”. Chișinău, Republica Moldova, 20-22 octombrie 2023.
4. ȘAVGA, N. Diagnostic și tratamentul chirurgical în malformații toracale la pacienții cu sindrom de insuficiență toracală. Conferință științifică cu participare internațională „Concepțe actuale și perimente în ortopedia pediatrică”. Chișinău, Republica Moldova, 20-22 octombrie 2023.
5. ȘAVGA, N. Nucleoplastica. Nucleotomia. Tratamentul nonchirurgical (percutan) al herniilor discale cervicale și lombare. (experiență clinică de 12 ani). Conferință științifică cu

**Rezumatul activității și a rezultatelor obținute în proiect în anul 2023**

,, Anomalii congenitale chirurgicale la nou-născut, sugar, adolescent. Chirurgia reconstructivă în afecțiunile malformativ congenitale la copil 0-18 ani ,,

**Cifrul proiectului 20.80009.8007.32**

Din studiul dat reiese, că diagnosticul afecțiunilor malformativ la copii este complex și deseori dificil, în special, cel antenatal. În baza investigațiilor special selectate clinico-paraclinice s-a stabilit că în patogenia afecțiunilor chirurgicale malformativ, a complicațiilor septico-purulente, socrului septic și MOD- ului rolul decisiv îl detine factorul microbian pe fondal de anomalie de dezvoltare congenitală. Studiul dat ne-a permis nu numai de a demonstra normativitatea tehnicielor instrumentale, bioumorale, histopatogenetice dar și de a argumenta și optimiza în baza lor tehniciile medicale și chirurgicale ce a permis de a reduce nu numai complicațiile, dar și letalitatea postoperatorie, în special la copii nou-născuți și sugari.

În urma studierii literaturii de specialitate referitor la reabilitarea postoperatorie, am elaborat și implementat tehnici și măsuri noi de reabilitare postoperatorie a pacienților operați pentru malformații inclusiv cele cardiace, prezentând un suport major în succesul atât terapeutic cât și de recuperare postoperatorie imediată, dar și la distanță.

Au fost analizate fișele de observație a 120 de pacienți operați pe cord în secția chirurgia MCC SCR T. Moșneaga cu vîrstele cuprinse între 0-18 ani. La prima fază de reabilitare postoperatorie din Terapia Intensivă s-a luat în cont mai mulți factori importanți și anume: 1 Vîrstă pacientului (nou-născut, sugar, prescolar, scolar, adolescent) 2 Tipul de intervenție chirurgicală (operație pe cord deschis cu circulație extracorporală CEC, sau operație pe inimă bătândă) 3 Operație paliativă ca etapă de tratament a unei MCC complexe sau intervenție imediată de corecție radicală.

La prima fază de reabilitare în TI s-a format un standard în vederea recuperării respiratorii a pacienților operați pe cord în dependență de nozologia prezentă și bolile concomitente asociate. Prin urmare au fost stabilite noi criterii pentru un sevraj ventilator mai precoce la pacienții cu intervenții paliative cum ar fi anastomoza cavo-pulmonară Glenn sau banding de arteră pulmonară, și o necesitate de ventilare mai îndelungată la pacienții după o corecție radicală a MCC complexe cu HTP severe cu CEC de durată și toate consecințele acestuia. Am demonstrat că dacă AFLAREA pacientului în TI este de durată, atunci măsurile de reabilitarea cresc în complexitate, acestea având ca scop nu numai întretinerea tonusului muscular dar și sanarea focarelor de infecție, restabilirea tranzitului intestinal, în caz de limforee (hilotorax) sau hernie diafragmatică (relaxarea hemidiafragmei iatrogene) etc.

## **Summary of activity and results obtained in the project in 2023**

**The State Project „Congenital surgical anomalies in the newborn, infant, adolescent. Reconstructive surgery in congenital malformative diseases in children 0-18 years”**

**Project number 20.80009.8007.32**

From the given study, it appears that the diagnosis of malformative diseases in children is complex and often difficult, especially the antenatal one. Based on specially selected clinical-paraclinical investigations, it was established that in the pathogenesis of malformative surgical conditions, septic-purulent complications, septic shock and MOD, the decisive role is played by the microbial factor against the background of congenital developmental anomaly. The given study allowed us not only to demonstrate the normativity of instrumental, biohumoral, histopathogenetic techniques, but also to argue and optimize based on them the medical and surgical techniques that allowed to reduce not only complications, but also postoperative lethality, especially in newborn children and infants.

Following the study of specialized literature regarding postoperative rehabilitation, we developed and implemented new techniques and measures for postoperative rehabilitation of patients operated on for malformations, including cardiac ones, presenting a major support in the success of both therapy and immediate postoperative recovery, but also at a distance .

The observation sheets of 120 patients undergoing heart surgery in the surgery department of MCC SCR T. Moșneaga, aged between 0-18 years, were analyzed. During the first postoperative rehabilitation phase in Intensive Care, several important factors were taken into account, namely:  
1 Age of the patient (newborn, infant, preschooler, schoolboy, teenager) 2 Type of surgical intervention (open heart surgery with extracorporeal circulation CEC , or beating heart surgery)  
3 Palliative surgery as a treatment step of a complex MCC or immediate radical correction intervention.

During the first phase of rehabilitation in the ICU, a standard was formed for the respiratory recovery of heart surgery patients depending on the present nosology and associated concomitant diseases. New criteria have therefore been established for an earlier ventilator weaning in patients with palliative interventions such as Glenn cavopulmonary anastomosis or pulmonary artery banding, and a need for longer ventilation in patients after radical correction of complex MCC with PH severe with long-lasting CEC and all its consequences. We demonstrated that if the patient is in the ICU for a long time, then the rehabilitation measures increase in complexity, with the aim not only of maintaining muscle tone but also of healing foci of infection, restoring intestinal transit, in case of lymphorrhea (hemothorax) or diaphragmatic hernia (iatrogenic hemidiaphragm relaxation) etc

Conducătorul de proiect **Eva Gudumac**

Data: 12.01.24

L\$



**Lista lucrărilor științifice, științifico-metodice și didactice  
publicate în anul 2023 în cadrul proiectului din Programul de Stat**

„Anomaliiile congenitale chirurgicale la nou-născut, sugar, adolescent. Chirurgia reconstructivă în afecțiunile malformative congenitale la copil 0-18 ani „,

**1. Monografii (recomandate spre editare de consiliul științific/senatul organizației din domeniile cercetării și inovării)**

- 1.1.monografii internaționale
- 1.2. monografii naționale

**2. Capitole în monografii naționale/internaționale**

**3. Editor culegere de articole, materiale ale conferințelor naționale/internaționale**

**4. Articole în reviste științifice**

4.1. în reviste din bazele de date Web of Science și SCOPUS (cu indicarea factorului de impact IF)

1. DOGOTARI, N., AMBROS, I., NEGRU, V., BABUCI, S. Diagnostic errors in pulmonary hydatid cyst complicated by spontaneous rupture in the bronchus: clinical case presentation. In: *International Journal of Research in Medical Sciences*. 2023, 11(7):2678-2681. pISSN 2320-6071 | eISSN 2320-6012. DOI: <https://dx.doi.org/10.18203/2320-6012.iirms20232119>
2. BABUCI, S., DOGOTARI, N., PETROVICI, V., AMBROS, I., NEGRU, V. Clinical Morphopathological Considerations In: The Pulmonary Hydatic Cyst Complicated By Endobronchial Rupture In Children. In: *IOSR Journal of Nursing and Health Science (IOSR-JNHS)*. 2023. Nr. 12(3), Ser.3, PP 54-63, (IF 4,59); eISSN: 2320-1959. pISSN: 2320-1940; DOI: <https://www.iosrjournals.org/iosr-jnhs/papers/vol12-issue3/Ser-3/J1203035463.pdf>
3. BABUCI, S., PETROVICI, V., REVENCO, I., HAIDARLÎ, D., MANIUC, A. Clinical-Diagnostic and Morphopathological Correlations in Congenital Pulmonary Malformation of the Respiratory Tract Type I in Newborn with Progressive Respiratory Distres. In: *J. Med. Sci. and Clin. Res.* 2023, nr. 11(04), p.1-12. (IF 6,84), ISSN: 2455-0450. DOI: <https://dx.doi.org/10.18535/jmscr/v11i4.01>
4. BERNIC, J., CIUNTU, A., HANGANU, E., ROLLER, V., PETROVICI, V., BĂLUTEȚEL, T., GUDUMAC, E. Tiol-Disulfide Homeostasis in Kidney Tumors in Children. 6th International Conference on Nanotechnologies and Biomedical Engineering. Proceedings of ICNBME-2023, September 20-23, 2023: *Biomedical Engineering and New Technologies for Diagnosis, Treatment, and Rehabilitation*. P.299-307. ISBN 978-3-031-42781-7.
5. BABUCI, S., DOGOTARI, N., PETROVICI, V., NEGRU, I., NEGRU, V. Parenchyma preserving surgery in the management of giant pulmonary hydatid cyst complicated by endobronchial rupture in children: Case Report. In: *Neonatology, Surgery and Perinatal Medicine*. 2023. Nr. 3. Col. 49. P. 117. ISSN 2226-1230, eISSN 2413-4260 (IF 0.089) <https://doi.org/10.24061/2413-4260.XIII.3.49.2023.16>

4.2. în alte reviste din străinătate recunoscute

4.3. în reviste din Registrul National al revistelor de profil, cu indicarea categoriei

4.4. în alte reviste naționale

## **5. Articole în culegeri științifice naționale/internăționale**

5.1. culegeri de lucrări științifice editate peste hotare

5.2 culegeri de lucrări științifice editate în Republica Moldova

## **6. Articole în materiale ale conferințelor științifice**

6.1. în lucrările conferințelor științifice internaționale (peste hotare)

6.2. în lucrările conferințelor științifice internaționale (Republica Moldova)

6.3. în lucrările conferințelor științifice naționale cu participare internațională

6.4. în lucrările conferințelor științifice naționale

## **7. Teze ale conferințelor științifice**

7.1. în lucrările conferințelor științifice internaționale (peste hotare)

7.2. în lucrările conferințelor științifice internaționale (Republica Moldova)

7.3. în lucrările conferințelor științifice naționale cu participare internațională

7.4. în lucrările conferințelor științifice naționale

7. CRUDU, O., ȘAVGA, N., GRIB, A., MELNIC, E. TRATAMENT PERCUTAN AL HERNIILOR DISCALE CERVICALE ȘI LOMBARE. În: *Congresul național de chirurgie*. Chișinău.21-23 sept.,2023. Arta Medica. №3(88)., p. 151. piSSN 1810-1852, piSSN 1810-1879.
8. GUDUMAC, E., RAZUMOVSCHE, AL., GÎNCU, GH., GURA, N. Managementul modern în hipertensiunea portală prehepatică la copil. In. *Congresul național de chirurgie*, 2023. Arta Medica. Nr 3 (88), 2023, p. 145. ISSN 1810-1852
9. GUDUMAC, E., ȘAVGA, N., GOLUB, V., SÎRBU, I. Tratament chirurgical al copiilor cu disomorfii scoliozice extrem grave. In. *Congresul național de chirurgie*, 2023. Arta Medica. Nr 3 (88), 2023, p. 146. ISSN 1810-1852
10. GUDUMAC, E., CRUDU, O., ȘAVGA, N., STRAJESCU, GH., MELNIC, E., SÎRBU, I. Tratamentul chirurgical în malformații toracale la pacienții cu sindrom de insuficiență toracală. In. *Congresul național de chirurgie*, 2023, Arta Medica. Nr 3 (88), 2023, p. 149. ISSN 1810-1852
11. GUDUMAC, E., LIVŞIȚ, I., BERNIC, J. Formațiunile chistice abdominale la copii. In. *Congresul național de chirurgie*, 2023, Arta Medica. Nr 3 (88), 2023, p. 148. ISSN 1810-1852
12. ROLLER, V., CURAJOS, A., REVENCO, A., ZAMISNII, I., PETROVICI, V., BERNIC, J. Sindromul „scrotal acut” la copil. In. *Congresul național de chirurgie*, 2023. Arta Medica. Nr 3 (88), 2023, p. 147. ISSN 1810-1852

## **8. Alte lucrări științifice (recomandate spre editare de o instituție acreditată în domeniu)**

8.1. cărți (cu caracter informativ)

8.2. enciclopedii, dicționare

8.3. atlase, hărți, albume, cataloage, tabele etc. (ca produse ale cercetării științifice)

**9. Brevete de invenții și alte obiecte de proprietate intelectuală, materiale la saloanele de invenții**

1. REVENCO, A., BERNIC, J., ANDRONACHE, L., PANTEA, V., ROLLER, V., POPUȘOI, C. Certificate de inovator. „Metoda de evaluare a sresului oxidativ și a balanței prooxidante-antioxidante în uropatiile congenitale la copii”. Nr.55973 din 13.01.2023.
2. REVENCO, A., BERNIC, J., ANDRONACHE, L., PANTEA, V., ROLLER, V., POPUȘOI, C. Certificat de inovator Metodă de evaluare a protecției antioxidantă în uropatiile congenitale la copii. Nr. 5974. 13.01.2023.

**10. Lucrări științifico-metodice și didactice**

- 10.1. manuale pentru învățământul preuniversitar (aprobată de ministerul de resort)
- 10.2. manuale pentru învățământul universitar (aprobată de consiliul științific /senatul instituției)
- 10.3. alte lucrări științifico-metodice și didactice

Anexa nr. 3

**Executarea devizului de cheltuieli,  
conform anexei nr. 2.3 din contractul de finanțare pentru anul 2023**

Cifrul proiectului: 20.80009.8007.32

Anexa nr. 3

**Executarea devizului de cheltuieli,  
conform anexei nr. 2.3 din contractul de finanțare pentru anul 2023**

Cifrul proiectului: 20.80009.8007.32

Denumirea	Cheltuieli, mii lei			
	Cod	Aprobat	Modificat +/-	Precizat
Eco (k6)				
Remunerarea muncii angajaților conform statelor	211180	698,7		698,7
Contribuții de asigurări de stat obligatorii	212100	167,7		167,7
Alte prestații sociale ale angajatorilor	273900		5,0	5,0
Materiale pentru scopuri didactice, științifice și alte scopuri	335110	119,8		119,8
<b>Total</b>		<b>986,2</b>	<b>5,0</b>	<b>991,2</b>

Rector

Ceban Emil

E.Ceban

Conducătorul proiectului

Gudumac Eva

E.Gudumac

Economist-șef

Svetlana Lupașco

S.Lupascu

Data: 12.01.2024

LŞ



**Componența echipei conform contractului de finanțare 2023****Cifrul proiectului    20. 80009.8007.32**

<b>Echipa proiectului conform contractului de finanțare 2020-2023</b>						
<b>Nr</b>	<b>Nume, prenume (conform contractului de finanțare)</b>	<b>Anul nașterii</b>	<b>Titlul științific</b>	<b>Norma de muncă conform contractului</b>	<b>Data angajării</b>	<b>Data eliberării</b>
1.	Gudumac Eva	1941	DHSM	0,25	03.01.2023	31.12.2023
2.	Babuci Stanislav	1966	DHSM	0,5	03.01.2023	31.12.2023
3.	Şavga Nicolai	1969	DHSM	1,0	03.01.2023	31.12.2023
4.	Baranov Lilea	1969	DŞM	1,0	03.01.2023	31.12.2023
5.	Danila Alina	1980	DŞM	0,5	03.01.2023	31.12.2023
6.	Revenco Ina	1980	DŞM	0,5	03.01.2023	31.12.2023
7.	Pisarenco Aliona	1977	DŞM	0,25	03.01.2023	31.12.2023
8.	Roller Victor	1964		0,5	03.01.2023	31.12.2023
9.	Ambros Igor	1987		0,25	03.01.2023	31.12.2023
10.	Livșit Irina	1981		0,25	03.01.2023	31.12.2023
11.	Sultan Marcela	1990			03.01.2023	31.12.2023
12.	Bunescu Victoria	1988			03.01.2023	31.12.2023
13.	Pleşca Alina	1992			03.01.2023	31.12.2023
14.	Verdeş Sorin	1991			03.01.2023	31.12.2023

Ponderea tinerilor (%) din numărul total al executorilor conform proiectului

8%

***Laboratorul Chirurgia Malformațiilor Cardiace Congenitale***

<b>Echipa proiectului conform contractului de finanțare (la semnarea contractului)</b>						
<b>Nr</b>	<b>Nume, prenume (conform contractului de finanțare)</b>	<b>Anul nașterii</b>	<b>Titlul științific</b>	<b>Norma de muncă conform contractului</b>	<b>Data angajării</b>	<b>Data eliberării</b>
1	Corcea Vasile	1960	Dr.șt	0,50	03.01.2023	31.12.2023
2.	Guzgan Iurie	1956	Dr.șt	0,50	03.01.2023	31.12.2023
3.	Repin Oleg	1962	Dr.șt	0,25	03.01.2023	31.12.2023
4.	Cheptanaru Eduard	1972		0,25	03.01.2023	31.12.2023

**Executarea devizului de cheltuieli,  
conform anexei nr. 2.3 din contractul de finanțare pentru anul 2023**

**Cifrul proiectului:** 20.80009.8007.32

<b>Denumirea</b>	<b>Cod</b>		<b>Anul de gestiune</b>	
	<b>Eco (k6)</b>	<b>Aprobat</b>	<b>Modificat +/-</b>	<b>Precizat</b>
Remunerarea muncii angajaților conform statelor	211180	277,7		277,7
Contribuții de asigurări de stat obligatorii	212100	66,6		66,6
Deplasări în interes de serviciu peste hotare	222720	22,3	-13,2	9,1
Cheltuieli curente neatribuite la alte categorii	281900		+6,5	6,5
Procurarea materialelor pentru scopuri didactice, științifice și alte scopuri	335110	26,5	-0,3	26,2
Procurarea materialelor de uz gospodăresc și rechizitelor de birou	336110		+7,0	7,0
<b>Total</b>		<b>393,1</b>		<b>393,1</b>

Directorul IMSP SCR "T. Moșneaga" / Andrei Uncuța

Contabil șef / Maria Jardan

Conducătorul proiectului / Eva GUDUNAC

Conducător de proiect  
al organizației partener / Vasile CORCEA

Data: 12.01.2024

L\$



**Componența echipei conform contractului de finanțare 2023****Cifrul proiectului 20.80009.8007.32**

<b>Echipa proiectului conform contractului de finanțare (la semnarea contractului) pentru 2023</b>						
<b>Nr</b>	<b>Nume, prenume (conform contractului de finanțare)</b>	<b>Anul nașterii</b>	<b>Titlul științific</b>	<b>Norma de muncă conform contractului</b>	<b>Data angajării</b>	<b>Data eliberării</b>
1.	Corcea Vasile cercetător șt. principal	1960	Dr.șt	0,50	01.01.2023	31.12.2023
2.	Guzgan Iurie cercetător șt. coordonator	1956	Dr.șt	0,50	01.01.2023	31.12.2023
3.	Repin Oleg cercetător șt. coordonator	1962	Dr.șt	0,25	01.01.2023	31.12.2023
4.	Cheptanaru Eduard cercetător științific.	1972		0,25	01.01.2023	31.12.2023
5.	Şciuca Nichifor cercetător științific.	1984		0,25	01.01.2023	31.12.2023
6.	Plataş Victor cercetător șt. stagiar.	1990		0,50	01.01.2023	31.12.2023
7.	Naghița Varvara cercetător șt. stagiar.	1994		0,50	01.01.2023	31.12.2023
Total unități				2,75		
Ponderea tinerilor (%) din numărul total al executorilor <b>conform contractului de finanțare</b>						30 %

<b>Modificări în componența echipei pe parcursul anului 2023</b>					
<b>Nr</b>	<b>Nume, prenume</b>	<b>Anul nașterii</b>	<b>Titlul științific</b>	<b>Norma de muncă conform contractului</b>	<b>Data angajării</b>
1.					
2.					

Ponderea tinerilor (%) din numărul total al executorilor

Directorul IMSP SCR "T. Moșneaga" / Andrei UNCUTĂ

Contabil șef / Maria JARDAN

Conducătorul proiectului / Eva GUDUNAC

Conducător de proiect  
al organizației partener / Vasile CORCEA

Data: 12.01.24





MD-2004, Chișinău, bd. Stefan cel Mare și Sfânt, 165, tel.: 022 205 106; e-mail: consiliul.stiintific@usmf.md

## EXTRAS DIN DECIZIE

16.01.2024

nr. 1/1o

Cu privire la aprobarea rapoartelor anuale (etapa 2023) și finale (2020-2023) de implementare a proiectelor din concursul Program de Stat (2020-2023)

În conformitate cu prevederile Ordinului Agenției Naționale pentru Cercetare și Dezvoltare nr. 99 din 5 noiembrie 2020 *cu privire la aprobarea Instrucțiunii privind raportarea anuală a implementării proiectelor din domeniile cercetării și inovării*, a Contractului de finanțare a proiectelor din cadrul Programului de Stat din domeniile cercetării și inovării (2020-2023), precum și în rezultatul audierii publice a rapoartelor anuale și finale de implementare a proiectelor, Consiliul științific

### A DECIS:

1. A aproba raportul anual (etapa 2023) și final (2020-2023) de implementare a proiectului „*Anomaliile congenitale chirurgicale la nou-născut, sugar, adolescent. Chirurgia reconstructivă în afecțiunile malformative congenitale la copil 0-18 ani*”, cifrul 20.80009.8007.32, din concursul Program de Stat (2020-2023), responsabil de proiect dna Gudumac Eva, dr. hab. șt. med., profesor universitar, academician al AŞM.
2. A prezenta raportul anual (etapa 2023) și final (2020-2023) de implementare a proiectului „*Anomaliile congenitale chirurgicale la nou-născut, sugar, adolescent. Chirurgia reconstructivă în afecțiunile malformative congenitale la copil 0-18 ani*”, cifrul 20.80009.8007.32, din concursul Program de Stat (2020-2023), responsabil de proiect dna Gudumac Eva, dr. hab. șt. med., profesor universitar, academician al AŞM, Agenției Naționale pentru Cercetare și Dezvoltare.

Secretar al Consiliului științific,  
dr. șt. med., conf. univ.

Diana Calaraș

